



Bruxelles, den 1. marts 2022  
(OR. en)

---

Interinstitutionel sag:  
2020/0262(COD)

---

6445/22  
ADD 2 REV 2

CODEC 194  
SOC 95  
EMPL 61  
SAN 108

#### I/A-PUNKTSNOTE

---

fra: Generalsekretariatet for Rådet  
til: De Faste Repræsentanters Komité/Rådet

---

Vedr.: Forslag til EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS DIREKTIV om ændring af direktiv 2004/37/EF om beskyttelse af arbejdstagerne mod risici for under arbejdet at være udsat for kræftfremkaldende stoffer og mutagener (**førstebehandling**)  
- Vedtagelse af den lovgivningsmæssige retsakt  
= Erklæringer

---

#### Erklæring fra Kommissionen — Farlige lægemidler

Kommissionen fremhæver betydningen af at beskytte arbejdstagerne mod de sundhedsskadelige virkninger, som erhvervsmæssig eksponering for visse farlige lægemidler kan have.

I den forbindelse anerkendes det, at visse farlige lægemidler, som indeholder et eller flere stoffer, der opfylder kriterierne for at blive klassificeret som kræftfremkaldende (kategori 1A eller 1B), mutagene (kategori 1A eller 1B) eller reproduktionstoksiske stoffer (kategori 1A eller 1B) i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 1272/2008, falder ind under anvendelsesområdet for direktiv 2004/37/EF.

## **Erklæring fra Kommissionen — Handlingsplan og lovgivningsforslag**

De forpligtelser, der pålægges Kommissionen i artikel 18a, stk. 3, vedrørende fremlæggelse af en handlingsplan og forelæggelse af et lovgivningsforslag, kan ikke være i strid med Kommissionens institutionelle beføjelser og dens initiativret, der følger direkte af traktaterne.

Artikel 18a, stk. 3, henviser til artikel 16 i direktiv 2004/37/EF, som fastsætter en forpligtelse til at fastsætte grænseværdier på grundlag af de foreliggende oplysninger, herunder videnskabelige og tekniske data, for alle de stoffer, for hvilke dette er muligt. I forbindelse med gennemførelsen af denne bestemmelse opfordres Kommissionen også til at forelægge den handlingsplan, der er omhandlet i artikel, stk. 3. Af hensyn til gennemsigtigheden vil denne handlingsplan bestå af en liste over de næste 25 nye eller reviderede stoffer, der skal evalueres videnskabeligt. Evalueringerne af stofferne på listen vil indgå i den fastlagte procedure, herunder høring af arbejdsmarkedets parter, udtalelse fra Det Rådgivende Udvalg for Sikkerhed og Sundhed på Arbejdspladsen og konsekvensanalyse, der forbereder eventuelle nødvendige lovgivningsforslag i tide.

## **Erklæring fra Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Irland, Letland, Litauen, Luxembourg, Portugal, Rumænien, Slovakiet, Tyskland, Ungarn og Østrig**

Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Irland, Letland, Litauen, Luxembourg, Portugal, Rumænien, Slovakiet, Tyskland, Ungarn og Østrig støtter enhver foranstaltning til forbedring af arbejdstagernes sundhed og sikkerhed. I den forbindelse hilses de opnåede fremskridt velkommen, ikke blot med fastsættelse af nye og strengere grænseværdier for kræftfremkaldende stoffer, men også med udvidelse af direktivets anvendelsesområde til også at omfatte reproduktionstoksiske stoffer.

Det er imidlertid beklageligt, at sådanne væsentlige ændringer blev foretaget uden at inddrage Det Rådgivende Udvalg for Sikkerhed og Sundhed på Arbejdspladsen. Det ville have været ønskeligt at foretage en detaljeret analyse af, hvilken artikel eller bestemmelse der bør eller ikke bør finde anvendelse på reproduktionstoksiske stoffer. Dette gælder navnlig minimumskravene vedrørende helbreds kontrol.