



Brüssel, 1. märts 2022
(OR. en)

Institutsioonidevaheline
dokument:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

I/A-PUNKTI MÄRKUS

Saatja:	Nõukogu peasekretariaat
Saaja:	Alaliste esindajate komitee / nõukogu
Teema:	Ettepanek: EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU DIREKTIIV, millega muudetakse direktiivi 2004/37/EÜ töötajate kaitse kohta tööl kantserogeenide ja mutageenidega kokkupuutest tulenevate ohtude ees (esimene lugemine) – Seadusandliku akti vastuvõtmine = Avaldused

Komisjoni avaldus – Ohtlikud ravimid

Komisjon rõhutab, kui oluline on kaitsta töötajaid kahjulike tervise mõjude eest, mida võib põhjustada tööalane kokkupuude teatavate ohtlike ravimitega.

Sellela seoses tunnistatakse, et teatavad ohtlikud ravimid, mis sisaldavad üht või mitut ainet, mis vastavad määruse (EÜ) nr 1272/2008 kohaselt kantserogeenseks (1A või 1B kategooria), mutageenseks (1A või 1B kategooria) või reproduktiivtoksiliseks aineks (1A või 1B kategooria) klassifitseerimise kriteeriumidele, kuuluvad direktiivi 2004/37/EÜ kohaldamisalasse.

Komisjoni avaldus – Tegevuskava ja seadusandlikud ettepanekud

Komisjonile artikli 18a kolmanda lõiguga pandud kohustused seoses tegevuskava ja seadusandliku ettepaneku esitamisega ei saa minna vastuollu komisjoni institutsiooniliste õigustega ja tema algatusõigusega, mis tulenevad otseselt aluslepingutest.

Artikli 18a kolmandas lõigus viidatakse direktiivi 2004/37/EÜ artiklile 16, milles on sätestatud kohustus kehtestada piinormid olemasoleva teabe, sealhulgas teaduslike ja tehniliste andmete alusel kõikidele nendele ainetele, mille puhul see on võimalik. Selle sätte rakendamisel palutakse komisjonil esitada ka artikli 18a kolmandas lõigus osutatud tegevuskava. Läbipaistvuse huvides sisaldab see tegevuskava järgmist 25 uut või läbivaadatud ainet, mida tuleb teaduslikult hinnata. Loetletud ainete hindamine on osa kehtestatud menetlusest, mis hõlmab konsulteerimist sotsiaalpartneritega, tööohutuse ja tervishoiu nõuandekomitee arvamust ja mõjuhindangut, millega valmistatakse õigeaegselt ette kõik vajalikud seadusandlikud ettepanekud.

Austria, Bulgaaria, Eesti, Iirimaa, Küprose, Leedu, Luksemburgi, Läti, Portugali, Rumeenia, Saksamaa, Slovakkia, Taani ja Ungari avaldus

Austria, Bulgaaria, Eesti, Iirimaa, Küpros, Leedu, Luksemburg, Läti, Portugal, Rumeenia, Saksamaa, Slovakkia, Taani ja Ungari toetavad kõiki meetmeid töötajate ohutuse ja tervise parandamiseks. Sellega seoses tervitame edusamme, mida on tehtud mitte ainult kantserogeenidele uute ja rangemate piinormide kehtestamisel, vaid ka direktiivi kohaldamisala laiendamisel reproduktiivtoksilistele ainetele.

Siiski on kahetsusväärne, et sellised olulised muudatused tehti ilma tööohutuse ja tervishoiu nõuandekomiteed kaasamata. Oleks olnud soovitatav üksikasjalikult analüüsida, millist artiklit või sätet tuleks või ei tuleks reproduktiivtoksiliste ainete suhtes kohaldada. See puudutab eelkõige tervisekontrolli miinimumnõudeid.