



Euroopan unionin
neuvosto

Bryssel, 1. maaliskuuta 2022
(OR. en)

Toimielinten välinen asia:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

ILMOITUS: I/A-KOHTA

Lähtettäjä: Neuvoston pääsihteeristö
Vastaanottaja: Pysyvien edustajien komitea / Neuvosto

Asia: Ehdotus EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON DIREKTIIVIKSI
työntekijöiden suojelemisesta syöpäsairauden vaaraa aiheuttaville tekijöille
tai perimän muutoksia aiheuttaville aineille altistumiseen työssä liittyviltä
vaaroilta annetun direktiivin 2004/37/EY muuttamisesta (**ensimmäinen
käsittely**)
– Säädöksen hyväksyminen
= Lausumat

Komission lausuma – Vaaralliset lääkkeet

Komissio korostaa tarvetta suojella työntekijöitä haitallisilta terveysvaikutuksilta, joita altistuminen työssä tietyille vaarallisille lääkkeille voi aiheuttaa.

Tältä osin katsotaan, että tietyt vaaralliset lääkkeet, jotka sisältävät yhtä tai useampaa ainetta, jotka täyttävät asetuksen (EY) N:o 1272/2008 mukaiset syöpää aiheuttavan aineen (kategoria 1A tai 1B), perimää vaurioittavan aineen (kategoria 1A tai 1B) tai lisääntymiselle vaarallisen aineen (kategoria 1A tai 1B) luokituskriteerit, kuuluvat direktiivin 2004/37/EY soveltamisalaan.

Komission lausuma – Toimintasuunnitelma ja lainsäädäntöehdotukset

Komissiolle 18 a artiklan 3 kohdassa asetetut, toimintasuunnitelman laatimista ja lainsäädäntöehdotuksen antamista koskevat velvoitteet eivät voi olla ristiriidassa komission institutionaalisten oikeuksien ja suoraan perustamissopimuksissa määrätyn aloiteoikeuden kanssa. Mainitussa 18 a artiklan 3 kohdassa viitataan direktiivin 2004/37/EY 16 artiklaan, jossa säädetään velvoitteesta vahvistaa käytettävissä olevan tiedon, mukaan lukien tieteellisen ja teknillisen tiedon, perusteella raja-arvot kaikille niille aineille, joille se on mahdollista. Komissiota myös kehoitetaan esittämään kyseisen säännöksen täytäntöönpanon yhteydessä 18 a artiklan 3 kohdassa tarkoitettu toimintasuunnitelma. Avoimuuden vuoksi toimintasuunnitelmassa luetellaan 25 uutta tai tarkistettua ainetta, joista tehdään tieteellinen arviointi. Lueteltujen aineiden arvioinnit tulevat olemaan osa vakiintunutta menettelyä, johon kuuluu työmarkkinaosapuolten kuuleminen, työturvallisuuden ja työterveyden neuvoa-antavan komitean lausunto ja vaikutustenarviointi tarvittavien lainsäädäntöehdotusten valmistelemiseksi oikea-aikaisesti.

Bulgarian, Irlannin, Itävallan, Kyproksen, Latvian, Liettuan, Luxemburgin, Portugalin, Romanian, Saksan, Slovakian, Tanskan, Viron ja Unkarin lausuma

Bulgaria, Irlanti, Itävalta, Kypros, Latvia, Liettua, Luxemburg, Portugali, Romania, Saksa, Slovakia, Tanska, Viro ja Unkari tukevat kaikkia toimenpiteitä, joilla lisätään työntekijöiden turvallisuutta ja terveyttä. Tässä yhteydessä on myönteistä, että on saatu aikaan edistystä vahvistamalla uudet, tiukemmat raja-arvot syöpää aiheuttaville aineille mutta myös laajentamalla direktiivin soveltamisala lisääntymiselle vaarallisiin aineisiin.

On kuitenkin valitettavaa, että näin merkittäviä muutoksia tehtiin työturvallisuuden ja työterveyden neuvoa-antava komiteaa kuulematta. Olisi ollut toivottavaa analysoida yksityiskohtaisesti, mitä artiklaa tai säännöstä olisi sovellettava lisääntymiselle vaarallisiin aineisiin tai jätettävä soveltamatta. Tämä koskee erityisesti terveysseurannan vähimmäisvaatimuksia.