



Brüsszel, 2022. március 1.
(OR. en)

Intézményközi referenciaszám:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

FELJEGYZÉS AZ „I/A” NAPIRENDI PONTHOZ

Küldi:	a Tanács Főtitkársága
Címzett:	az Állandó Képviselők Bizottsága/a Tanács
Tárgy:	Javaslat – AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS IRÁNYELVE a munkájuk során rákkeltő anyagokkal és mutagénekkel kapcsolatos kockázatoknak kitett munkavállalók védelméről szóló 2004/37/EK irányelv módosításáról (első olvasat) – A jogalkotási aktus elfogadása = Nyilatkozatok

A Bizottság nyilatkozata – veszélyes gyógyszerek

A Bizottság hangsúlyozza annak fontosságát, hogy a munkavállalókat megvédjék a bizonyos veszélyes gyógyszereknek való foglalkozási expozíció lehetséges káros egészségügyi hatásaitól.

E tekintetben a Bizottság elismeri, hogy egyes veszélyes gyógyszerek, amelyek egy vagy több, az 1272/2008/EK rendelet szerinti rákkeltő (1A. vagy 1B. kategória), mutagén (1A. vagy 1B. kategória) vagy reprodukciót károsító anyagként (1A. vagy 1B. kategória) való besorolás kritériumait teljesítő anyagot tartalmaznak, a 2004/37/EK irányelv hatálya alá tartoznak.

A Bizottság nyilatkozata – cselekvési terv és jogalkotási javaslatok

A 18a. cikk harmadik bekezdésében a Bizottság számára előírt, cselekvési terv és jogalkotási javaslat benyújtására vonatkozó kötelezettségek nem sérthetik a Bizottság intézményi előjogait és a közvetlenül a Szerződésekből eredő kezdeményezési jogát.

A 18a. cikk harmadik bekezdése a 2004/37/EK irányelv 16. cikkére hivatkozik, amely előírja, hogy a határértékeket a rendelkezésre álló – többek között tudományos és műszaki – adatok alapján kell megállapítani minden olyan anyag vonatkozásában, amelynél ez lehetséges. E rendelkezés végrehajtása keretében a Bizottságot a 18a. cikk harmadik bekezdésében említett cselekvési terv benyújtására is felkérjük. Az átláthatóság érdekében ez a cselekvési terv a következő 25 új vagy felülvizsgált, tudományosan értékelendő anyag felsorolását tartalmazza. A felsorolt anyagok értékelése azon kialakított eljárás részét fogja képezni, amely magában foglalja a szociális partnerekkel folytatott konzultációt, a munkahelyi biztonsági és egészségvédelmi tanácsadó bizottság általi véleményezést, valamint a szükséges jogalkotási javaslatokat kellő időben előkészítő hatásvizsgálatot.

Ausztria, Bulgária, Ciprus, Észtország, Németország, Magyarország, Írország, Lettország, Litvánia, Luxemburg, Szlovákia, Dánia, Románia és Portugália nyilatkozata

Ausztria, Bulgária, Ciprus, Észtország, Németország, Magyarország, Írország, Lettország, Litvánia, Luxemburg, Szlovákia, Dánia, Románia és Portugália támogat minden, a munkavállalók biztonságának és egészségének javítását célzó intézkedést. Ebben az összefüggésben üdvözlendő a nem csupán a rákkeltő anyagokra vonatkozó új és szigorúbb határértékek meghatározása révén, hanem az irányelv hatályának a reprodukciót károsító anyagokra való kiterjesztése által is történt előrelépés.

Sajnálatos azonban, hogy e jelentős változtatásokra a munkahelyi biztonsági és egészségvédelmi tanácsadó bizottság bevonása nélkül került sor. Kívánatos lett volna részletesen elemezni azt, hogy mely cikknek vagy rendelkezésnek kellene alkalmazandónak lennie (vagy sem) a reprodukciót károsító anyagokra, különösen, ami az egészségügyi felülvizsgálatra vonatkozó minimumkövetelményeket illeti.