



Raad van de
Europese Unie

Brussel, 1 maart 2022
(OR. en)

**Interinstitutioneel dossier:
2020/0262(COD)**

**6445/22
ADD 2 REV 2**

**CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108**

NOTA I/A-PUNT

van:	het secretariaat-generaal van de Raad
aan:	het Comité van permanente vertegenwoordigers/de Raad
Betreft:	Voorstel voor een RICHTLIJN VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD tot wijziging van Richtlijn 2004/37/EG betreffende de bescherming van de werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk (eerste lezing) - Vaststelling van de wetgevingshandeling = Verklaringen

Verklaringen van de Commissie – Gevaarlijke geneesmiddelen

De Commissie benadrukt dat het belangrijk is werknemers te beschermen tegen de nadelige gevolgen van beroepsmatige blootstelling aan bepaalde gevaarlijke geneesmiddelen voor de gezondheid.

In dat verband wordt erkend dat bepaalde gevaarlijke geneesmiddelen die een of meer stoffen bevatten die volgens Verordening (EG) nr. 1272/2008 voldoen aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend (categorie 1A of 1B), mutageen (categorie 1A of 1B) of reprotoxisch (categorie 1A of 1B), onder Richtlijn 2004/37/EG vallen.

Verklaring van de Commissie – Actieplan en wetgevingsvoorstellen

De in artikel 18 bis, lid 3, aan de Commissie opgelegde verplichtingen met betrekking tot het voorleggen van een actieplan en het indienen van een wetgevingsvoorstel mogen niet ingaan tegen de institutionele prerogatieven van de Commissie en haar rechtstreeks uit de Verdragen voortvloeiende initiatiefrecht.

Artikel 18 bis, lid 3, verwijst naar artikel 16 van Richtlijn 2004/37/EG, dat voorziet in de verplichting om grenswaarden vast te stellen op basis van de beschikbare informatie, met inbegrip van wetenschappelijke en technische gegevens, voor alle stoffen waarvoor dit mogelijk is. Bij de uitvoering van die bepaling wordt de Commissie ook verzocht het in artikel 18 bis, lid 3, bedoelde actieplan voor te leggen. Omwille van de transparantie zal dit actieplan bestaan uit een lijst van de volgende 25 nieuwe of herziene stoffen die wetenschappelijk moeten worden geëvalueerd. De evaluaties van de vermelde stoffen zullen deel uitmaken van de bestaande procedure, met inbegrip van raadpleging van de sociale partners, het advies van het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats (ACSH) en een effectbeoordeling, om tijdig met de nodige wetgevingsvoorstellen te kunnen komen.

Verklaring van Bulgarije, Cyprus, Denemarken, Duitsland, Estland, Hongarije, Ierland, Letland, Litouwen, Luxemburg, Slowakije, Oostenrijk, Portugal en Roemenië

Bulgarije, Cyprus, Denemarken, Duitsland, Estland, Hongarije, Ierland, Letland, Litouwen, Luxemburg, Slowakije, Oostenrijk, Portugal en Roemenië steunen elke maatregel ter verbetering van de veiligheid en gezondheid van werknemers. Het doet derhalve deugd dat er vooruitgang is geboekt met zowel de vaststelling van nieuwe en strengere grenswaarden voor carcinogene agentia als de uitbreiding van het toepassingsgebied van de richtlijn tot reprotoxische stoffen.

Het is echter betreurenswaardig dat het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats niet bij die ingrijpende wijzigingen betrokken is geweest. Een gedetailleerde analyse van welk artikel of welke bepaling al dan niet van toepassing zou moeten zijn op reprotoxische stoffen, zou wenselijk zijn geweest. Het gaat dan met name over de minimumeisen voor medische controles.