



Rada
Unii Europejskiej

Bruksela, 1 marca 2022 r.
(OR. en)

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

NOTA DO PUNKTU I/A

Od: Sekretariat Generalny Rady
Do: Komitet Stałych Przedstawicieli / Rada

Dotyczy: Wniosek dotyczący DYREKTYWY PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO
I RADY zmieniającej dyrektywę 2004/37/WE w sprawie ochrony
pracowników przed zagrożeniem dotyczącym narażenia na działanie
czynników rakotwórczych lub mutagenów podczas pracy (**pierwsze
czytanie**)
– Przyjęcie aktu ustawodawczego
= Oświadczenia

Oświadczenie Komisji – Niebezpieczne produkty lecznicze

Komisja podkreśla znaczenie ochrony pracowników przed niepożądanymi skutkami dla zdrowia, jakie może mieć narażenie zawodowe na niektóre niebezpieczne produkty lecznicze.

W tym względzie uznaje się, że niektóre niebezpieczne produkty lecznicze, które zawierają jedną lub kilka substancji spełniających kryteria klasyfikacji jako rakotwórcze (kategorie 1A lub 1B), mutagenne (kategorie 1A lub 1B) lub działające szkodliwie na rozrodczość (kategorie 1A lub 1B) zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008, wchodzi w zakres dyrektywy 2004/37/WE.

Oświadczenie Komisji – Plan działania i wnioski ustawodawcze

Obowiązki nałożone na Komisję w art. 18a akapit trzeci w odniesieniu do przedstawienia planu działania i przedstawienia wniosku ustawodawczego nie mogą być sprzeczne z prerogatywami instytucjonalnymi Komisji i jej prawem inicjatywy wynikającym bezpośrednio z traktatów.

Art. 18a akapit trzeci odnosi się do art. 16 dyrektywy 2004/37/WE, który ustanawia obowiązek ustalenia wartości dopuszczalnych na podstawie dostępnych informacji, włącznie z danymi naukowymi i technicznymi, w odniesieniu do wszystkich tych substancji, co do których jest to możliwe. Przy wdrażaniu tego przepisu wzywa się również Komisję do przedstawienia planu działania, o którym mowa w art. 18a akapit trzeci. Ze względu na przejrzystość ten plan działania będzie obejmował wykaz 25 kolejnych nowych lub zmienionych substancji, które zostaną poddane ocenie naukowej. Oceny wymienionych substancji będą stanowić część ustanowionej procedury obejmującej konsultacje z partnerami społecznymi, opinię Komitetu Doradczego ds. Bezpieczeństwa i Ochrony Zdrowia w Miejscu Pracy i ocenę skutków służącą terminowemu opracowaniu wszelkich niezbędnych wniosków ustawodawczych.

Oświadczenie Austrii, Bułgarii, Cypru, Estonii, Niemiec, Węgier, Irlandii, Łotwy, Litwy, Luksemburga, Słowacji, Danii, Rumunii, Portugalii

Austria, Bułgaria, Cypr, Estonia, Niemcy, Węgry, Irlandia, Łotwa, Litwa, Luksemburg, Słowacja, Dania, Rumunia, Portugalia popierają każdy środek służący poprawie bezpieczeństwa i zdrowia pracowników. W tym kontekście z zadowoleniem przyjmuje się postępy poczynione nie tylko w ustalaniu nowych i bardziej rygorystycznych wartości dopuszczalnych dla czynników rakotwórczych, ale także w zakresie rozszerzenia zakresu stosowania dyrektywy o substancje działające szkodliwie na rozrodczość.

Należy ubolewać, że tak istotne zmiany zostały wprowadzone bez udziału Komitetu Doradczego ds. Bezpieczeństwa i Ochrony Zdrowia w Miejscu Pracy. Należałoby szczegółowo przeanalizować, które artykuły lub przepisy powinny mieć zastosowanie do substancji działających szkodliwie na rozrodczość, a które nie. Dotyczy to w szczególności minimalnych wymogów w zakresie nadzoru zdrowotnego.