



Svet
Evropske unije

Bruselj, 1. marec 2022
(OR. en)

Medinstitucionalna zadeva:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

DOPIS O TOČKI POD „I/A“

Pošiljatelj:	Generalni sekretariat Sveta
Prejemnik:	Odbor stalnih predstavnikov/Svet
Zadeva:	Predlog DIREKTIVE EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA o spremembi Direktive 2004/37/ES o varovanju delavcev pred nevarnostmi zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (prva obravnava) – sprejetje zakonodajnega akta = izjave

Izjava Komisije – Nevarna zdravila

Komisija poudarja pomen varovanja delavcev pred škodljivimi učinki, ki jih lahko ima poklicna izpostavljenost nekaterim nevarnim zdravilom na zdravje.

V zvezi s tem se priznava, da nekatera nevarna zdravila, ki vsebujejo eno ali več snovi, ki izpolnjujejo merila za razvrstitev kot rakotvorne snovi (kategorija 1A ali 1B), mutagene snovi (kategorija 1A ali 1B) ali snovi, strupene za razmnoževanje (kategorija 1A ali 1B), v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008, spadajo na področje uporabe Direktive 2004/37/ES.

Izjava Komisije – Akcijski načrt in zakonodajni predlogi

Obveznosti, naložene Komisiji v členu 18a, tretji odstavek, v zvezi s predstavitvijo akcijskega načrta in predložitvijo zakonodajnega predloga, ne smejo biti v nasprotju z institucionalnimi pristojnostmi Komisije in njeno pravico do pobude, ki izhaja neposredno iz Pogodb.

Člen 18a, tretji odstavek, se nanaša na člen 16 Direktive 2004/37/ES, ki določa obveznost določitve mejnih vrednosti na podlagi razpoložljivih podatkov, vključno z znanstvenimi in tehničnimi podatki, za vse tiste snovi, za katere je to mogoče. Pri izvajanju te določbe je Komisija pozvana tudi k predstavitvi akcijskega načrta iz člena 18a, tretji odstavek. Zaradi preglednosti bo ta akcijski načrt vseboval seznam naslednjih 25 novih ali spremenjenih snovi, ki jih je treba znanstveno oceniti.

Ocene snovi s seznama bodo del uveljavljenega postopka, vključno s posvetovanjem s socialnimi partnerji, mnenjem Svetovalnega odbora za varnost in zdravje pri delu ter oceno učinka za pravočasno pripravo vseh potrebnih zakonodajnih predlogov.

Izjava Avstrije, Bolgarije, Cipra, Estonije, Nemčije, Madžarske, Irske, Latvije, Litve, Luksemburga, Slovaške, Danske, Romunije in Portugalske

Avstrija, Bolgarija, Ciper, Estonija, Nemčija, Madžarska, Irska, Latvija, Litva, Luksemburg, Slovaška, Danska, Romunija in Portugalska podpirajo vse ukrepe za povečanje varnosti in zdravja delavcev. V zvezi s tem pozdravljajo napredek, ki je bil dosežen ne le pri določanju novih in strožjih mejnih vrednosti za rakotvorne snovi, temveč tudi pri razširitvi področja uporabe direktive na reprotoksične snovi.

Vendar štejejo za obžalovanja vredno, da so bile tako bistvene spremembe opravljene mimo Svetovalnega odbora za varnost in zdravje pri delu. Želeli bi si bili, da bi bilo podrobno razčlenjeno, kateri člen ali določba se oziroma se ne uporablja za reprotoksične snovi. To se nanaša zlasti na minimalne zahteve glede zdravstvenega nadzora.