



Bryssel den 1 mars 2022
(OR. en)

Interinstitutionellt ärende:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 2

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

I/A-PUNKTSNOT

från:	Rådets generalsekretariat
till:	Ständiga representanternas kommitté (Coreper)/rådet
Ärende:	Förslag till EUROPAPARLAMENTETS OCH RÅDETS DIREKTIV om ändring av direktiv 2004/37/EG om skydd för arbetstagare mot risker vid exponering för carcinogener eller mutagena ämnen i arbetet (första behandlingen) – Antagande av lagstiftningsakten = Uttalanden

Uttalande från kommissionen – Farliga läkemedel

Kommissionen betonar vikten av att skydda arbetstagare från de skadliga hälsoeffekter som exponering för vissa farliga läkemedel i arbetet kan ha.

Det är känt att vissa farliga läkemedel som innehåller ett eller flera ämnen som uppfyller kriterierna för att klassificeras som cancerframkallande (kategori 1A eller 1B), mutagena (kategori 1A eller 1B) eller reproduktionstoxiska (kategori 1A eller 1B) i enlighet med förordning (EG) nr 1272/2008 omfattas av direktiv 2004/37/EG.

Uttalande från kommissionen – Handlingsplan och lagstiftningsförslag

Kommissionens skyldigheter i enlighet med artikel 18a tredje stycket vad gäller att lägga fram en handlingsplan och ett lagstiftningsförslag får inte strida mot kommissionens institutionella befogenheter och dess initiativrätt som följer direkt av fördragen.

Artikel 18a tredje stycket hänvisar till artikel 16 i direktiv 2004/37/EG, i vilken det fastställs en skyldighet att fastställa gränsvärden på basis av tillgänglig kunskap, inklusive vetenskapliga och tekniska uppgifter, och som ska avse alla ämnen för vilka detta är möjligt. Vid genomförandet av denna bestämmelse uppmanas kommissionen också att lägga fram den handlingsplan som det hänvisas till i artikel 18a tredje stycket. Av öppenhetsskäl kommer handlingsplanen att bestå av en förteckning över de nästkommande 25 nya eller reviderade ämnen som ska utvärderas vetenskapligt. Utvärderingarna av de förtecknade ämnena kommer att utgöra del av det fastställda förfarandet, inbegripet samråd med arbetsmarknadens parter, yttrandet från den rådgivande kommittén för arbetsmiljöfrågor och konsekvensbedömning vid utarbetande av alla nödvändiga lagstiftningsförslag i god tid.

Uttalande från Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Irland, Lettland, Litauen, Luxemburg, Portugal, Rumänien, Slovakien, Tyskland, Ungern och Österrike

Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Irland, Lettland, Litauen, Luxemburg, Portugal, Rumänien, Slovakien, Tyskland, Ungern och Österrike stöder alla åtgärder för att öka arbetstagares säkerhet och hälsa. I detta sammanhang välkomnas de framsteg som gjorts, inte enbart när det gäller att fastställa nya och strängare gränsvärden för carcinogener utan även när det gäller att utvidga direktivets tillämpningsområde till att omfatta reproduktionstoxiska ämnen.

Det är dock beklagligt att sådana omfattande ändringar gjordes utan att rådgivande kommittén för arbetsmiljöfrågor involverades. Det skulle ha varit önskvärt att man i detalj analyserade vilken artikel eller bestämmelse som bör tillämpas eller inte tillämpas på reproduktionstoxiska ämnen. Detta gäller framför allt minimikraven för hälsokontroller.