

Ochrona pracowników przed czynnikami rakotwórczymi i mutagenami: Trzecia propozycja

Komisja Europejska prowadzi obecnie proces stopniowego wprowadzania zmian do dyrektywy 2004/37/WE (dyrektywa w sprawie czynników rakotwórczych i mutagenów), rozszerzając jej zakres i dodając lub zmieniając dopuszczalne wartości narażenia zawodowego dla wielu rakotwórczych lub mutagennych czynników chemicznych. Trzeci wniosek odnoszący się do zmian w dyrektywie dotyczy kolejnych pięciu czynników. Osiągnięte po negocjacjach trójstronnych porozumienie dotyczące wniosku wymaga teraz potwierdzenia przez Parlament w głosowaniu, które, jak się oczekuje, odbędzie się podczas drugiego posiedzenia plenarnego w marcu.

Kontekst

Obecny wniosek z kwietnia 2018 r. jest trzecim z serii wnioskami mającym na celu wprowadzenie zmian do [dyrektywy w sprawie czynników rakotwórczych i mutagenów](#); Współprzewodawcy przyjęli dwa pierwsze wnioski odpowiednio jako [dyrektywę \(UE\) 2017/2398](#) i [dyrektywę \(UE\) 2019/130](#). Celem wniosku jest poprawa ochrony zdrowia pracowników poprzez ograniczenie narażenia w miejscu pracy na działanie czynników chemicznych, które mogą powodować raka lub mutacje, zapewnienie większej jasności pracownikom, pracodawcom i organom egzekwującym oraz przyczynienie się do stworzenia równych warunków działania dla podmiotów gospodarczych. Wniosek ma pomóc w realizacji [Europejskiego filaru praw socjalnych](#) poprzez wdrożenie jego zasady nr 10 („Zdrowe, bezpieczne i dobrze dostosowane środowisko pracy”), w której wyrażono prawo pracowników do wysokiego poziomu ochrony zdrowia i bezpieczeństwa.

Wniosek Komisji Europejskiej

[Wniosek](#) dotyczy kolejnych pięciu priorytetowych czynników chemicznych, mianowicie: dwóch pojedynczych substancji (formaldehydu i 4,4'-metyleno-bis(2-chloroaniliny) MOCA)) oraz trzech grup substancji (kadmu i jego związków nieorganicznych, berylu i jego związków nieorganicznych, a także kwasu arsenowego i jego soli oraz związków nieorganicznych arsenu). Wniosek wprowadzałby nowe dopuszczalne wartości narażenia zawodowego drogą wziewną, uzupełnione adnotacją dotyczącą skóry w przypadku MOCA, adnotacją dotyczącą działania uczulającego na skórę w przypadku formaldehydu oraz adnotacją dotyczącą działania uczulającego na skórę i układ oddechowy w przypadku berylu i jego związków nieorganicznych. Ponadto ustanowione zostaną okresy przejściowe dla berylu i kadmu (odpowiednio pięć i siedem lat), a także dla kwasu arsenowego (dwa lata – tylko dla sektora wytopu miedzi).

Stanowisko Parlamentu Europejskiego

20 listopada 2018 r. Komisja Zatrudnienia i Spraw Socjalnych (EMPL) Parlamentu przyjęła [sprawozdanie](#) w sprawie wniosku. Zawiera ono między innymi wezwanie do włączenia niebezpiecznych leków, w tym czynników cytotoksycznych stosowanych w leczeniu nowotworów (np. chemioterapii), do zakresu dyrektywy w sprawie czynników rakotwórczych i mutagenów. Podczas posiedzenia plenarnego w listopadzie 2018 r. zatwierdzono mandat do podjęcia negocjacji międzyinstytucjonalnych z Radą, co umożliwiło zorganizowanie 16 stycznia 2019 r. pierwszego posiedzenia trójstronnego. [Wstępne porozumienie](#) osiągnięto 29 stycznia. 15 lutego Coreper w imieniu Rady zatwierdził ostateczny tekst będący wynikiem negocjacji międzyinstytucjonalnych, a następnie komisja EMPL przyjęła go na posiedzeniu 19 lutego. Tekst wymaga obecnie formalnego przyjęcia przez Parlament, a głosowanie zaplanowano na drugie posiedzenie plenarne w marcu.

EPRS Ochrona pracowników przed czynnikami rakotwórczymi i mutagenami: Trzecia propozycja

Sprawozdanie w pierwszym czytaniu: [2018/0081\(COD\)](#);
Komisja przedmiotowo właściwa: EMPL; Sprawozdawczyni:
Laura Agea (EFDD, Włochy). Więcej informacji można znaleźć
w [nocie informacyjnej](#) z serii „EU Legislation in Progress”
[Opracowywanie prawa UE].



Niniejszy dokument został przygotowany z myślą o posłach do Parlamentu Europejskiego i członkach personelu parlamentarnego. Zawiera informacje, które mogą być pomocne w pracach parlamentarnych. Wyłączną odpowiedzialność za jego treść ponoszą autorzy, a wyrażonych w nim opinii nie należy traktować jako oficjalnego stanowiska Parlamentu. Powielanie i tłumaczenie dokumentu do celów niekomercyjnych jest dozwolone, pod warunkiem że podane zostanie źródło, a Parlament Europejski zostanie wcześniej powiadomiony i otrzyma egzemplarz publikacji. © Unia Europejska, 2019.

