



Zittingsdocument

A8-0382/2018

23.11.2018

*****I**

VERSLAG

over de 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
(COM(2018)0171 – C8-0130/2018 – 2018/0081(COD))

Commissie werkgelegenheid en sociale zaken

Rapporteur: Laura Agea

Verklaring van de gebruikte tekens

- * Raadplegingsprocedure
- *** Goedkeuringsprocedure
- ***I Gewone wetgevingsprocedure (eerste lezing)
- ***II Gewone wetgevingsprocedure (tweede lezing)
- ***III Gewone wetgevingsprocedure (derde lezing)

(De aangeduide procedure is gebaseerd op de in de ontwerptekst voorgestelde rechtsgrond.)

Amendementen op een ontwerphandeling

Amendementen van het Parlement in twee kolommen

Geschrapte tekstdelen worden in de linkerkolom in vet cursief aangegeven. Vervangen tekstdelen worden in beide kolommen in vet cursief aangegeven. Nieuwe tekst wordt in de rechterkolom in vet cursief aangegeven.

In de eerste en tweede regel van de koptekst boven elk amendement wordt verwezen naar het tekstdeel in kwestie van de ontwerphandeling. Indien een amendement betrekking heeft op een bestaande handeling, waarop in de ontwerphandeling wijzigingen worden voorgesteld, bevat de koptekst bovendien een derde en vierde regel, die verwijzen naar de bestaande handeling respectievelijk naar de bepaling in kwestie.

Amendementen van het Parlement in de vorm van een geconsolideerde tekst

Nieuwe tekstdelen worden in vet cursief aangegeven. Geschrapte tekstdelen worden aangegeven met het symbool **■** of worden doorgestreept. Waar tekstdelen vervangen worden, wordt de nieuwe tekst in vet cursief aangegeven, terwijl de vervangen tekst wordt geschrapt of doorgestreept. Bij wijze van uitzondering worden zuiver technische wijzigingen die de diensten aanbrengen met het oog op de opstelling van de definitieve tekst, niet gemarkeerd.

INHOUD

	Blz.
ONTWERPWETGEVINGSRESOLUTIE VAN HET EUROPEES PARLEMENT	5
TOELICHTING	25
ADVIES VAN DE COMMISSIE JURIDISCHE ZAKEN.....	26
PROCEDURE VAN DE BEVOEGDE COMMISSIE	44
HOOFDELIJKE EINDSTEMMING IN DE BEVOEGDE COMMISSIE.....	45

ONTWERPWETGEVINGSRESOLUTIE VAN HET EUROPEES PARLEMENT

over de 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

(COM(2018)0171 – C8-0130/2018 – 2018/0081(COD))

(Gewone wetgevingsprocedure: eerste lezing)

Het Europees Parlement,

- gezien het voorstel van de Commissie aan het Europees Parlement en de Raad (COM(2018)0171),
 - gezien artikel 294, lid 2, artikel 153, lid 2, onder b), en artikel 153, lid 1, onder a), van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie, op grond waarvan het voorstel door de Commissie bij het Parlement is ingediend (C8-0130/2018),
 - gezien artikel 294, lid 3, van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,
 - gezien artikel 59 van zijn Reglement,
 - gezien het verslag van de Commissie werkgelegenheid en sociale zaken en het advies van de Commissie juridische zaken (A8-0382/2018),
1. stelt onderstaand standpunt in eerste lezing vast;
 2. verzoekt de Commissie om hernieuwde voorlegging aan het Parlement indien zij haar voorstel vervangt, ingrijpend wijzigt of voornemens is het ingrijpend te wijzigen;
 3. verzoekt zijn Voorzitter het standpunt van het Parlement te doen toekomen aan de Raad en aan de Commissie alsmede aan de nationale parlementen.

Amendement 1

Voorstel voor een richtlijn Overweging 1

Door de Commissie voorgestelde tekst

(1) ***In beginsel 10*** van de Europese pijler van sociale rechten⁴³, die op 17 november 2017 in Göteborg is afgekondigd, is het recht van werknemers op een gezonde, veilige en aangepaste ***werkomgeving vastgelegd***. Onder het recht op een hoog niveau van bescherming van de gezondheid en veiligheid op de werkplek, alsook op een werkomgeving die is aangepast aan de professionele behoeften van werknemers ***en die hen in staat stelt langer actief te zijn op de arbeidsmarkt valt ook het recht op bescherming tegen carcinogene of mutagene agentia op de werkplek***.

⁴³ Europese pijler van sociale rechten, november 2017, https://ec.europa.eu/commission/priorities/deeper-and-fairer-economic-and-monetary-union/european-pillar-social-rights_nl

Amendement 2

Voorstel voor een richtlijn Overweging 1 bis (nieuw)

Amendement

(1) ***De verwezenlijking van de beginselen en rechten zoals voorzien in de Europese pijler van de sociale rechten***⁴³, die op 17 november 2017 in Göteborg is afgekondigd, is ***een gedeelde politieke verbintenis en verantwoordelijkheid van de Unie, de lidstaten en de sociale partners, in overeenstemming met hun respectieve bevoegdheden***.

In beginsel 10 van de Europese pijler van sociale rechten is het recht van werknemers op een gezonde, veilige en aangepaste ***werkomgeving vastgelegd***. Onder het recht op een hoog niveau van bescherming van de gezondheid en veiligheid op de werkplek, alsook op een werkomgeving die is aangepast aan de professionele behoeften van werknemers ***valt ook het recht op bescherming tegen carcinogene of mutagene agentia op de werkplek, ongeacht de afspraken met betrekking tot en de duur van het werk en de blootstelling***.

⁴³ Europese pijler van sociale rechten, november 2017, https://ec.europa.eu/commission/priorities/deeper-and-fairer-economic-and-monetary-union/european-pillar-social-rights_nl

(1 bis) In artikelen 153, 154 en 155 VWEU wordt het toepassingsgebied vastgelegd alsook de autoriteit van de sociale partners om te onderhandelen over overeenkomsten met betrekking tot gezondheid en veiligheid op het werk en deze te handhaven. Daarnaast waarborgt het Handvest van de grondrechten van de Europese Unie met name het grondrecht op leven (artikel 2), en het recht op eerlijke en rechtvaardige werkomstandigheden met betrekking tot gezondheid, veiligheid en waardigheid (artikel 31, lid 1).

Amendement 3

Voorstel voor een richtlijn Overweging 2

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(2) Richtlijn 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad⁴⁴ is gericht op de bescherming van werknemers tegen risico's voor hun gezondheid en veiligheid als gevolg van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk. Die richtlijn voorziet in **een consistent niveau van** bescherming tegen de risico's in verband met carcinogene en mutagene agentia via een kader van algemene beginselen dat de lidstaten in staat stelt de minimumvoorschriften op een consistente manier te laten naleven. Bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling, vastgesteld op basis van beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, de economische haalbaarheid, een grondige beoordeling van de sociaaleconomische gevolgen en de beschikbaarheid van protocollen en technieken om de blootstelling op de werkplek te meten, zijn belangrijke

(2) Richtlijn 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad⁴⁴ is gericht op de bescherming van werknemers tegen risico's voor hun gezondheid en veiligheid als gevolg van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk. Die richtlijn voorziet in bescherming tegen de risico's in verband met carcinogene en mutagene agentia via een kader van algemene beginselen dat de lidstaten in staat stelt de minimumvoorschriften op een consistente manier te laten naleven. Bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling **moeten empirisch onderbouwd, evenwichtig en meetbaar zijn, en moeten worden** vastgesteld op basis van beschikbare informatie, **actuele** wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, de economische haalbaarheid **van uitvoering en naleving**, een grondige beoordeling van de sociaaleconomische gevolgen en de

onderdelen van de algemene regeling voor de bescherming van werknemers die in Richtlijn 2004/37/EG is vastgesteld. De minimumvoorschriften van Richtlijn 2004/37/EG zijn gericht op de bescherming van werknemers op Unieniveau. De lidstaten kunnen strengere bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling vaststellen.

beschikbaarheid van protocollen en technieken om de blootstelling op de werkplek te meten. **Deze grenswaarden** zijn belangrijke onderdelen van de algemene regeling voor de bescherming van werknemers die in Richtlijn 2004/37/EG is vastgesteld. De minimumvoorschriften van Richtlijn 2004/37/EG zijn gericht op de bescherming van werknemers op Unieniveau. De lidstaten kunnen **in samenwerking met de sociale partners** strengere bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling vaststellen. **Wanneer een grenswaarde is vastgesteld voor een carcinogeen of mutageen agens, moet de blootstelling van werknemers hieraan, voor zover dat technisch mogelijk is, onder die grenswaarde worden gehouden.**

Amendement 4
Voorstel voor een richtlijn
Overweging 2 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(2 bis) Richtlijn 2004/37/EG heeft betrekking op stoffen of mengsels die voldoen aan de criteria voor indeling als kankerverwekkende of mutagene stof van categorie 1A of 1B zoals bepaald in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad, alsook op stoffen, mengsels of processen als vermeld in bijlage I bij deze richtlijn. De stoffen die voldoen aan de criteria voor indeling als kankerverwekkende of mutagene stof van categorie 1A of 1B zoals bepaald in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 zijn de stoffen met een geharmoniseerde indeling of de stoffen die zijn ingedeeld overeenkomstig artikel 4 of 36 daarvan en zijn aangemeld bij het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) overeenkomstig artikel 40 daarvan. Deze stoffen staan vermeld in de

openbare inventaris van indelingen en etiketteringen die het ECHA bijhoudt. Er moet worden gestreefd naar verdere samenwerking met het IARC, zodat in de toekomst stoffen die door het IARC zijn ingedeeld als kankerverwekkende stoffen van categorie 1 of 2A, ook geacht zijn te voldoen aan de criteria voor indeling als stoffen van categorie 1A of 1B zoals bepaald in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1272/2008.

Amendement 5

Voorstel voor een richtlijn Overweging 2 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(2 ter) Er blijven grote verschillen bestaan in de lidstaten betreffende de bepaling van grenswaarden voor kankerverwekkende en mutagene stoffen, wat ertoe leidt dat werknemers binnen de Unie op verschillende manieren beschermd zijn en er ook sprake is van concurrentievervalsing.

Amendement 6

Voorstel voor een richtlijn Overweging 3

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(3) Grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling maken deel uit van het risicobeheer overeenkomstig Richtlijn 2004/37/EG. De inachtneming van die grenswaarden doet geen afbreuk aan de andere verplichtingen van werkgevers uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG, zoals de vermindering van het gebruik van carcinogene en mutagene agentia op de werkplek, de voorkoming of vermindering van de blootstelling van werknemers aan

(3) Grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling maken deel uit van het risicobeheer overeenkomstig Richtlijn 2004/37/EG. ***De grenswaarden moeten regelmatig worden herzien in overeenstemming met het voorzorgsbeginsel, het beginsel van de bescherming van de werknemers en in het licht van deugdelijke beschikbare wetenschappelijke en technische gegevens betreffende carcinogene en mutagene***

carcinogene of mutagene agentia en de maatregelen die daartoe moeten worden uitgevoerd. Die maatregelen moeten, voor zover dat technisch uitvoerbaar is, het volgende omvatten: de vervanging van het carcinogene of mutagene agens door een stof, mengsel of procedé dat niet, of minder, gevaarlijk is voor de gezondheid van werknemers, het gebruik van een gesloten systeem, of andere maatregelen om het blootstellingsniveau voor werknemers te verminderen. ***In die context is het essentieel om bij onzekerheid het voorzorgsbeginsel in aanmerking te nemen.***

agentia. De grenswaarden voor de in bijlage III opgenomen stoffen zijn erop gericht het bijkomende kankerrisico als gevolg van het werken met deze stoffen zoveel mogelijk te minimaliseren. Op basis daarvan wordt niet verwacht dat het bijkomende risico meer dan 1 op 2500 van het tijdgewogen gemiddelde van een standaardwerklevens zal zijn. Er moet ook aandacht worden besteed aan de verbetering van meettechnieken, risicobeheersmaatregelen en andere relevante factoren. De inachtneming van die grenswaarden doet geen afbreuk aan de andere verplichtingen van werkgevers uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG, zoals de vermindering van het gebruik van carcinogene en mutagene agentia op de werkplek, de voorkoming of vermindering van de blootstelling van werknemers aan carcinogene of mutagene agentia en de maatregelen die daartoe moeten worden uitgevoerd. Die maatregelen moeten, voor zover dat technisch uitvoerbaar is, het volgende omvatten: de vervanging van het carcinogene of mutagene agens door een stof, mengsel of procedé dat niet, of minder, gevaarlijk is voor de gezondheid van werknemers, het gebruik van een gesloten systeem, of andere maatregelen om het blootstellingsniveau voor werknemers te verminderen.

Amendement 7

Voorstel voor een richtlijn Overweging 3 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(3 bis) In de farmacologie zijn gevaarlijke geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze bij lage doses schadelijk zijn vanwege hun genotoxiciteit, kankerverwekkendheid, teratogeniteit, voortplantingstoxiciteit en overige vormen van toxiciteit. Deze geneesmiddelen omvatten cytotoxische middelen, die de

snelle groei en deling van kankercellen remmen of voorkomen, en ze worden voornamelijk gebruikt om kanker te behandelen, vaak als onderdeel van een chemotherapeutisch regime. De momenteel beschikbare cytotoxische geneesmiddelen zijn over het algemeen echter niet selectief en beschadigen daarom vermoedelijk ook normale (niet-tumor-) cellen. Van veel cytotoxische geneesmiddelen is derhalve bekend dat ze genotoxisch, carcinogeen of mutageen zijn.

*1 bis. IARC-monografieën over de beoordeling van carcinogene risico's voor de mens, volumes 1-121
<http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php>.*

Amendement 8

Voorstel voor een richtlijn Overweging 3 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(3 ter) Het is daarom belangrijk de werknemers te beschermen die worden blootgesteld aan carcinogene of mutagene agentia als gevolg van de bereiding, toediening of verwijdering van gevaarlijke geneesmiddelen (met inbegrip van cytotoxische geneesmiddelen), en van werkzaamheden die blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia met zich brengen in het kader van de dienstverlening op het gebied van reiniging, vervoer, wasserij, afvalverwijdering van gevaarlijke geneesmiddelen of van met gevaarlijke geneesmiddelen verontreinigd materiaal, en de persoonlijke verzorging van patiënten die met gevaarlijke geneesmiddelen worden behandeld. Als eerste stap heeft de Commissie een specifieke gids inzake preventie en goede

praktijken opgesteld met richtsnoeren om de veiligheids- en gezondheidsrisico's op het werk in de gezondheidszorg te verminderen, waaronder het risico in verband met de blootstelling aan cytotoxische geneesmiddelen.

Amendement 9

Voorstel voor een richtlijn Overweging 3 quater (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(3 quater) In tweede instantie moet de Commissie, rekening houdend met de meest recente ontwikkelingen in wetenschappelijke kennis, nagaan of het mogelijk is om de werkingssfeer van Richtlijn 2004/73/EG uit te breiden tot gevaarlijke geneesmiddelen, met inbegrip van cytotoxische geneesmiddelen, die kankerverwekkend of mutageen zijn, of een passender rechtsinstrument voor te stellen om de arbeidsveiligheid van de werknemers die met deze geneesmiddelen omgaan, te waarborgen. Daarom moet de Commissie, in voorkomend geval en na raadpleging van de sociale partners, een passend wetgevingsvoorstel indienen. Daarbij is het echter absoluut noodzakelijk dat, overeenkomstig artikel 168, lid 1, VWEU, de toegang tot de beste beschikbare behandelingen voor patiënten niet in vraag wordt gesteld of in gevaar wordt gebracht.

Amendement 10

Voorstel voor een richtlijn Overweging 5

(5) De maximale niveaus van blootstelling van werknemers aan bepaalde carcinogene of mutagene agentia worden uitgedrukt in waarden die op grond van Richtlijn 2004/37/EG niet mogen worden overschreden.

(5) De maximale niveaus van blootstelling van werknemers aan bepaalde carcinogene of mutagene agentia worden **in bijlage III** uitgedrukt in waarden die op grond van Richtlijn 2004/37/EG niet mogen worden overschreden. ***Praktische aanbevelingen met betrekking tot medisch toezicht van werknemers kunnen worden vastgelegd in bijlage II bij Richtlijn 2004/37/EG, zonder dat ze evenwel bindend zijn.***

Amendement 11

Voorstel voor een richtlijn Overweging 6

(6) Deze richtlijn zorgt voor een betere bescherming van de gezondheid en de veiligheid op de werkplek van werknemers. In Richtlijn 2004/37/EG moeten nieuwe grenswaarden worden vastgesteld in het licht van de beschikbare informatie, waaronder nieuwe wetenschappelijke en technische gegevens en op bewijzen gebaseerde beste praktijken, technieken en protocollen voor het meten van het blootstellingsniveau op de werkplek. Die informatie moet indien mogelijk gegevens bevatten over ***restrisico's*** voor de gezondheid van werknemers, aanbevelingen van het Wetenschappelijk Comité inzake grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling aan chemische agentia (Scoel) **en** adviezen van het Comité risicobeoordeling (RAC) van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) en van het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats (ACSH). ***Informatie over restrisico's, die publiekelijk beschikbaar wordt gesteld op het niveau van de Unie,***

(6) Deze richtlijn zorgt voor een betere bescherming van de gezondheid en de veiligheid op de werkplek van werknemers. ***De Commissie moet deze richtlijn op regelmatige basis herzien en wetsvoorstellen doen indien nodig.*** In Richtlijn 2004/37/EG moeten nieuwe grenswaarden worden vastgesteld in het licht van de beschikbare informatie, waaronder nieuwe wetenschappelijke en technische gegevens en op bewijzen gebaseerde beste praktijken, technieken en protocollen voor het meten van het blootstellingsniveau op de werkplek. Die informatie moet indien mogelijk gegevens bevatten over ***restrisico's*** voor de gezondheid van werknemers, aanbevelingen van het Wetenschappelijk Comité inzake grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling aan chemische agentia (Scoel), adviezen van het Comité risicobeoordeling (RAC) van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) en van het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats (ACSH) ***en de monografieën***

is waardevol voor het toekomstige werk ter beperking van risico's ten gevolge van beroepsmatige blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia. De transparantie van *deze informatie moet verder worden bevorderd*.

van het Internationaal Instituut voor Kankeronderzoek (IARC) ^{1bis}. Informatie over restrisico's is waardevol voor het toekomstige werk ter beperking van risico's ten gevolge van beroepsmatige blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia en moet publiekelijk beschikbaar worden gesteld op het niveau van de Unie. De transparantie is in dit verband een instrument voor preventie en moet worden gewaarborgd. Deze richtlijn volgt de specifieke aanbevelingen van het SCOEL en het ACSH, waarvan het belang in eerdere wijzigingen van Richtlijn 2004/37/EG is benadrukt.

Ibis Het Internationaal Instituut voor Kankeronderzoek werd in 1965 opgericht door de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) van de Verenigde Naties.

Amendement 12

Voorstel voor een richtlijn Overweging 7

Door de Commissie voorgestelde tekst

(7) Het is ook nodig voor alle carcinogene en mutagene agentia rekening te houden met andere mogelijkheden voor de absorptie ervan dan inademing, *zoals* opname via de huid, teneinde een optimaal beschermingsniveau te waarborgen. De wijzigingen van bijlage III bij Richtlijn 2004/37/EG waarin deze richtlijn voorziet, zijn een nieuwe stap in een langdurig actualiseringsproces van de richtlijn.

Amendement

(7) Het is ook nodig *in het licht van de wetenschappelijke gegevens* voor alle carcinogene en mutagene agentia rekening te houden met andere mogelijkheden voor de absorptie ervan dan inademing, *met het oog op waarnemingen betreffende de mogelijke* opname via de huid, *met name "huid"-notatie*, teneinde een optimaal beschermingsniveau te waarborgen. De wijzigingen van bijlage III bij Richtlijn 2004/37/EG waarin deze richtlijn voorziet, zijn een nieuwe stap in een langdurig actualiseringsproces van de richtlijn.

Amendement 13

Voorstel voor een richtlijn Overweging 10 bis (nieuw)

(10 bis) *De campagne 2018-2019 van het Europees Agentschap voor de veiligheid en de gezondheid op het werk (EU-OSHA) "Een gezonde werkplek: gevaarlijke stoffen, zo pak je dat aan!" is een eerste stap. EU-OSHA moet nauw samenwerken met de lidstaten en de uitwisseling van goede praktijken versterken, om informatie op maat en voorbeelden van goede praktijken te verstrekken aan werknemers die in contact komen met bepaalde stoffen, met name cytotoxische stoffen, met de nadruk op beleidsontwikkelingen en het reeds bestaande wetgevingskader.*

Amendement 14

Voorstel voor een richtlijn Overweging 11 bis (nieuw)

(11 bis) *Cadmium (Cd) is een natuurlijk voorkomend element waaraan mensen worden blootgesteld door sigaretten, voedsel en industriële bronnen. Nieren, en mogelijk botten, zijn de meest gevoelige target van systemische Cd toxiciteit na beroepsmatige blootstelling (kritieke doelorganen). Cd is een cumulatieve giftige stof; de systemische verschijnselen in verband met chronische blootstelling hebben betrekking op de lichaamsbelasting van het element (lever- en nierinhoud). Biologische markers zoals Cd-U (cadmiumuitscheiding in de urine) maken het mogelijk de lichaamsbelasting en de integratie van alle bronnen van blootstelling aan Cd, ook door middel van verontreinigd voedsel en roken, te beoordelen. Het gebruik van dergelijke biomarkers in de meeste epidemiologische studies die in een beroepsomgeving worden uitgevoerd, heeft onderzoekers in*

staat gesteld om betrouwbare dosis-effect-responsrelaties te documenteren. Een biologische grenswaarde zou de werknemers dus beschermen tegen systemische toxiciteit van Cd, voornamelijk voor nier- en botaandoeningen^{1 bis}. Biologische monitoring kan zodoende bijdragen tot de bescherming van de werknemers op de werkplek, maar alleen als aanvulling op de monitoring van de cadmiumconcentratie (en de anorganische verbindingen daarvan) in de lucht in de ademzone van een werknemer.

1 bis

<https://circabc.europa.eu/sd/a/13cad802-1f3c-40c0-bce4-6838cf5fc4ff/OPIN-336%20Cadmium%20and%20its%20inorganic%20compounds.pdf>

Amendement 15

Voorstel voor een richtlijn Overweging 12

Door de Commissie voorgestelde tekst

(12) Voor cadmium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,001 mg³ te voldoen. Daarom moet een overgangperiode van zeven jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,004 mg/m³ van toepassing is.

Amendement

(12) Voor cadmium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,001 mg³ te voldoen. Daarom moet een overgangperiode van zeven jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,004 mg/m³ van toepassing is. ***In de lidstaten die biologische monitoring toepassen, moet de biologische grenswaarde 2 µg Cd/g creatinine zijn en de 8-uurs TGG-waarde 0,004 mg/m³ (respirabele fractie). Voor de invoering van deze grenswaarde is geen overgangperiode vereist. De Commissie dient richtsnoeren op te stellen voor de praktische uitvoering van deze biologische monitoring.***

Amendement 16

Voorstel voor een richtlijn

Overweging 17

Door de Commissie voorgestelde tekst

(17) Formaldehyde voldoet aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend (categorie 1B) overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 en is derhalve een carcinogene stof in de zin van Richtlijn 2004/37/EG. Het is een genotoxisch carcinogeen met lokale werking. Voor die carcinogene stof kan aan de hand van de beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, een grenswaarde op de lange en de korte termijn worden vastgesteld. Formaldehyde is ook een contactallergeen voor de huid (huidallergeen). Het is daarom passend een grenswaarde vast te stellen voor formaldehyde en een notatie voor huidsensibilisatie toe te kennen. Daarnaast verzamelt het ECHA ook, op verzoek van de Commissie, bestaande informatie om de mogelijke risico's door blootstelling aan formaldehyde en formaldehyde afgevend producten op de werkplek, met inbegrip van de industriële en professionele toepassingen ervan, te beoordelen⁴⁸.

48

https://echa.europa.eu/documents/10162/13641/formaldehyde_cion_reqst_axvdossier_en.pdf/11d4a99a-7210-839a-921d-

Amendement

(17) Formaldehyde voldoet aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend (categorie 1B) overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 en is derhalve een carcinogene stof in de zin van Richtlijn 2004/37/EG. Het is een genotoxisch carcinogeen met lokale werking. ***Er is voldoende bewijs voor de carcinogeniteit van formaldehyde bij de mens. Formaldehyde veroorzaakt kanker van de neuskeelholte en leukemie^{47 bis}.*** Voor die carcinogene stof kan aan de hand van de beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, een grenswaarde op de lange en de korte termijn worden vastgesteld. Formaldehyde is ook een contactallergeen voor de huid (huidallergeen). Het is daarom passend een grenswaarde vast te stellen voor formaldehyde en een notatie voor huidsensibilisatie toe te kennen. Daarnaast verzamelt het ECHA ook, op verzoek van de Commissie, bestaande informatie om de mogelijke risico's door blootstelling aan formaldehyde en formaldehyde afgevend producten op de werkplek, met inbegrip van de industriële en professionele toepassingen ervan, te beoordelen⁴⁸.

^{47 bis} <https://monographs.iarc.fr/wp-content/uploads/2018/06/mono100F-29.pdf>

48

https://echa.europa.eu/documents/10162/13641/formaldehyde_cion_reqst_axvdossier_en.pdf/11d4a99a-7210-839a-921d-

Amendement 17**Voorstel voor een richtlijn
Overweging 17 bis (nieuw)***Door de Commissie voorgestelde tekst**Amendement*

(17 bis) Formaldehyde fixeermiddelen worden routinematig gebruikt in gezondheidscentra in de Unie voor de gestandaardiseerde fixatie van weefselmonsters, gezien hun gebruiksgemak, hoge mate van nauwkeurigheid en extreem aanpassingsvermogen, die tot op heden door geen enkele andere groep van fixeermiddelen zijn bereikt. ***Bijgevolg is de diagnose door de patholoog van diverse ziekten, waaronder kanker, gebaseerd op de herkenning van microscopische sporen in weefsel dat in een formaldehyde fixeermiddel is vastgelegd. De concentraties van formaldehyde die in de gezondheidszorg wordt aangewend zijn minimaal in vergelijking met die in de industrie en hoewel de gezondheidscentra in de Unie alle passende maatregelen moeten nemen om de blootstelling van hun personeel aan formaldehyde binnen veilige grenzen te houden, zal de gezondheidszorgsector waarschijnlijk geen problemen ondervinden om de in deze richtlijn vastgestelde grenswaarde in acht te nemen.***

Amendement 18**Voorstel voor een richtlijn
Overweging 17 ter (nieuw)***Door de Commissie voorgestelde tekst**Amendement*

(17 ter) ***In sommige lidstaten wordt formaldehyde routinematig gebruikt voor het balsemen van overledenen als deel***

van hun culturele of religieuze praktijken. In de uitvaartsector zal een grenswaarde van 0,3 ppm waarschijnlijk moeilijk na te leven zijn zonder significante kortetermijneffecten op de capaciteit. Daarom moet voor deze sector worden voorzien in een overgangperiode van drie jaar waarin een grenswaarde van 0,5 ppm van toepassing is.

Amendement 19

Voorstel voor een richtlijn Overweging 18

Door de Commissie voorgestelde tekst

(18) 4,4'-methyleen-bis(2-chlooraniline) (MOCA) voldoet aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend (categorie 1B) overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 en is derhalve een carcinogene stof in de zin van Richtlijn 2004/37/EG. Voor MOCA is geconstateerd dat aanzienlijke opname via de huid mogelijk is. Het is daarom passend een grenswaarde vast te stellen voor MOCA en de stof een notatie voor huidsensibilisatie toe te kennen. Daarnaast is MOCA ingedeeld als zeer zorgwekkende stof (SVHC) overeenkomstig artikel 57, onder a), van Verordening (EG) nr. 1907/2006, en in bijlage XIV bij die verordening opgenomen, wat inhoudt dat voor die stof een autorisatie moet worden verleend alvorens zij in de handel mag worden gebracht of mag worden gebruikt. Voor MOCA kan aan de hand van de beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, een grenswaarde worden vastgesteld.

Amendement

(18) 4,4'-methyleen-bis(2-chlooraniline) (MOCA) voldoet aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend (categorie 1B) overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 en is derhalve een carcinogene stof in de zin van Richtlijn 2004/37/EG. ***Deze stof kan door zijn carcinogeniteit en zijn evidente genotoxische eigenschappen worden aangemerkt als kankerverwekkend voor de mens.*** Voor MOCA is geconstateerd dat aanzienlijke opname via de huid mogelijk is. Het is daarom passend een grenswaarde vast te stellen voor MOCA en de stof een notatie voor huidsensibilisatie toe te kennen. Daarnaast is MOCA ingedeeld als zeer zorgwekkende stof (SVHC) overeenkomstig artikel 57, onder a), van Verordening (EG) nr. 1907/2006, en in bijlage XIV bij die verordening opgenomen, wat inhoudt dat voor die stof een autorisatie moet worden verleend alvorens zij in de handel mag worden gebracht of mag worden gebruikt. Voor MOCA kan aan de hand van de beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, een grenswaarde worden vastgesteld.

Amendement 20

Voorstel voor een richtlijn Overweging 21

Door de Commissie voorgestelde tekst

(21) De in deze richtlijn vastgestelde grenswaarden moeten worden geëvalueerd om te zorgen voor overeenstemming met Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad⁵⁰, met name om rekening te houden met de interactie tussen de in het kader van Richtlijn 2004/37/EG vastgestelde grenswaarden en afgeleide doses zonder effect (derived no effect levels) voor onder die verordening vallende gevaarlijke chemische stoffen, teneinde werknemers effectief te beschermen.

⁵⁰ Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

Amendement 21

Voorstel voor een richtlijn Overweging 23

Door de Commissie voorgestelde tekst

(23) Bij de uitvoering van deze richtlijn

Amendement

(21) De in deze richtlijn vastgestelde grenswaarden moeten *voortdurend* worden geëvalueerd *en regelmatig worden getoetst* om te zorgen voor overeenstemming met Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad⁵⁰, met name om rekening te houden met de interactie tussen de in het kader van Richtlijn 2004/37/EG vastgestelde grenswaarden en afgeleide doses zonder effect (derived no effect levels) voor onder die verordening vallende gevaarlijke chemische stoffen, teneinde werknemers effectief te beschermen.

⁵⁰ Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

(23) Bij de uitvoering van deze richtlijn

moeten de lidstaten vermijden zodanige administratieve, financiële en juridische verplichtingen op te leggen dat de oprichting en ontwikkeling van kleine en middelgrote ondernemingen (kmo's) daardoor zou kunnen worden belemmerd. De lidstaten wordt dan ook verzocht het effect van hun omzettingswetgeving op kmo's te beoordelen, om ervoor te zorgen dat kmo's niet onevenredig worden getroffen, met bijzondere aandacht voor micro-ondernemingen en voor administratieve lasten, en de resultaten van die beoordeling bekend te maken.

moeten de lidstaten er rekening mee houden dat kmo's en micro-ondernemingen, die de grote meerderheid van bedrijven in de Unie uitmaken, beperkte financiële, technische en personele middelen hebben. De lidstaten wordt dan ook verzocht het effect van hun omzettingswetgeving op kmo's te beoordelen, om ervoor te zorgen dat kmo's niet onevenredig worden getroffen, met bijzondere aandacht voor micro-ondernemingen en voor administratieve lasten, en de resultaten van die beoordeling bekend te maken. Het moet voor kmo's en micro-ondernemingen gemakkelijker worden gemaakt om de voorschriften na te leven, met behoud van gelijke niveaus van bescherming voor alle werknemers. ***Tegen die achtergrond kunnen specifieke maatregelen zoals stimulansen en digitale instrumenten kmo's en micro-ondernemingen helpen om beter te voldoen aan de verplichtingen van Richtlijn 2004/37/EG en om kankerverwekkende of mutagene risico's uit te bannen. De sociale partners moeten beste praktijken in dit verband uitwisselen.***

Amendement 22

Voorstel voor een richtlijn
Artikel 1 – alinea -1 (nieuw)
Richtlijn 2004/37/EG
Artikel 14 – lid 1

Bestaande tekst

1. De lidstaten treffen overeenkomstig de nationale wetgeving of praktijk maatregelen met het oog op een passend gezondheidstoezicht op de werknemers die volgens de beoordeling bedoeld in artikel 3, lid 2, een gezondheids- of veiligheidsrisico lopen. ***De voor het gezondheidstoezicht verantwoordelijke***

Amendement

In artikel 14 wordt lid 1 vervangen door:

"1. De lidstaten treffen overeenkomstig de nationale wetgeving of praktijk maatregelen met het oog op een passend gezondheidstoezicht op de werknemers die volgens de beoordeling bedoeld in artikel 3, lid 2, een gezondheids- of veiligheidsrisico lopen. ***Dit gezondheidstoezicht kan waar passend***

arts of instantie kan aangeven dat het gezondheidstoezicht na afloop van de blootstelling moet worden voortgezet zolang zij dit nodig achten om de gezondheid van de betrokken werknemer te vrijwaren.

biologische monitoring van de blootstelling aan stoffen omvatten. Artikel 10 van Richtlijn 98/24//EG van de Raad is van toepassing"

Amendement 23

Voorstel voor een richtlijn

Artikel 1 – alinea -1 bis (nieuw)

Richtlijn 2004/37/EG

Artikel 14 – lid 1 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

In artikel 14 wordt na lid 1 het volgende lid toegevoegd:

"1 bis. Wanneer de lidstaten ervoor kiezen biologische monitoring toe te passen, zijn de grenswaarden van bijlage III, deel B, van toepassing."

Amendement 24

Voorstel voor een richtlijn

Artikel 1 – alinea 1 ter (nieuw)

Richtlijn 2004/37/EG

Artikel 18 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

Na artikel 18 bis van Richtlijn 2004/37/EG wordt het volgende artikel ingevoegd:

"Article 18 ter

Uiterlijk in het vierde kwartaal van 2019 beoordeelt de Commissie op basis van wetenschappelijke gegevens en passende raadpleging, of het mogelijk is om de werkingssfeer van Richtlijn 2004/73/EG uit te breiden tot gevaarlijke geneesmiddelen, met inbegrip van cytotoxische geneesmiddelen, die kankerverwekkend of mutageen zijn, dan

wel een passender rechtsinstrument voor te stellen om de arbeidsveiligheid van de werknemers die met deze geneesmiddelen omgaan, te waarborgen. Op grond daarvan komt de Commissie in voorkomend geval met een wetgevingsvoorstel, na raadpleging van de sociale partners.

Amendement 25

Voorstel voor een richtlijn

Artikel 1 – alinea -1 quater (nieuw)

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage II – punt 2 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

In bijlage II wordt het volgende punt ingevoegd:

"2 bis. Wanneer biologische monitoring wordt uitgeoefend, moet hierbij rekening worden gehouden met biologische waarden zoals aanbevolen door SCOEL en met andere beschikbare richtsnoeren en informatie op nationaal en EU-niveau."

Amendement 26

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – rij 4

Door de Commissie voorgestelde tekst

Formaldehyde	0,37	0,3	0,7	0,6	sensi bilisat ie van de huid (⁹)
--------------	------	-----	-----	-----	--

Amendement

Formaldehyde

0,37 0,3 0,7 0,6 38 sensi *Grenswaarde bilisat 0,5 ppm voor ie van de uitvaart- de en huid balsemingsec⁽⁹⁾ tor tot xx ijijijij 202z [3 jaar].*

Amendement 27

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt B

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

B. ANDERE DAARMEE
RECHTSTREEKS VERBAND
HOUDENDE BEPALINGEN

p.m.

Bijlage III, punt B, wordt vervangen door:

"B. ANDERE DAARMEE
RECHTSTREEKS VERBAND
HOUDENDE BEPALINGEN

In de lidstaten die de in artikel 14, lid 1, en bijlage II, punt 2 bis, bedoelde biomonitoring voor blootstelling aan cadmium toepassen, omvat deze monitoring de meting van het cadmiumgehalte in de urine (CdU) met behulp van absorptiespectrometrie of een methode die gelijkwaardige resultaten oplevert. De biologische grenswaarde is 2 µg Cd/g creatinine en de 8-uurs TGG-waarde 0,004 mg/m³ (respirabele fractie). In dit geval is er geen overgangperiode nodig. "

TOELICHTING

Kanker is het voornaamste arbeidsgerelateerde gezondheidsprobleem in de EU-28 en berokkent bijna evenveel schade aan het leven en de gezondheid van werknemers als de twee volgende gezondheidsproblemen (spier- en skeletaandoeningen en hart- en vaatziekten) samen. De negatieve gevolgen van hoge blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia op de werkplek reiken echter nog veel verder. Naast kanker kan het namelijk een breed scala van andere ernstige gezondheidsproblemen veroorzaken, zoals ademhalingsaandoeningen en neurologische stoornissen.

Om deze kwesties aan te pakken heeft de Europese Commissie reeds twee wetgevingsvoorstellen vastgesteld, respectievelijk in mei 2016 en januari 2017, ter actualisering 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.

Dit derde wetgevingsvoorstel gaat in op nog eens vijf chemische carcinogene agentia: cadmium en beryllium en de anorganische verbindingen daarvan, arseenzuur, formaldehyde en 4,4'-methylene-bis ("MOCA").

De rapporteur is ingenomen met dit derde wetgevingsvoorstel en de grenswaarden die daarin zijn opgenomen. Dit voorstel zou, volgens de ramingen, op lange termijn de arbeidsomstandigheden van meer dan 1 miljoen werknemers in de EU verbeteren en meer dan 22 000 arbeidsgerelateerde ziektegevallen (kanker en niet-kanker) voorkomen.

Het uitgangspunt van de rapporteur is om werknemers maximale bescherming te bieden zonder evenwel kleine en middelgrote ondernemingen met buitensporige kosten op te zadelen. Deze twee aspecten kunnen met elkaar worden gecombineerd door voor de organisatorische en vooral de technische aanpassingen, een overgangperiode toe te kennen waarin men de nodige maatregelen kan nemen. Gelet op het zwakke economische herstel in verschillende Europese landen, dat al enige jaren aanhoudt, is het wenselijk om ondernemingen op de volgende manieren tegemoet te komen:

- actief: middels de toekenning van subsidies aan ondernemingen die zich aanpassen, onder meer door Europese planning te stimuleren, zonder daarbij inbreuk te plegen op Europese beperkingen;
- passief: middels de toekenning van belastingverlichting voor ondernemingen die zich aanpassen.

Tot slot wil de rapporteur het probleem van de blootstelling van werknemers aan carcinogene en mutagene agentia als gevolg van de bereiding, toediening of verwijdering van gevaarlijke geneesmiddelen (met inbegrip van cytotoxische geneesmiddelen), op een directe en ambitieuze manier aanpakken. Om die reden stelt de rapporteur voor om in bijlage I bij deze richtlijn de werkzaamheden op te nemen waarbij men wordt blootgesteld aan carcinogene of mutagene agentia als gevolg van de bereiding, toediening of verwijdering van gevaarlijke geneesmiddelen (met inbegrip van cytotoxische geneesmiddelen) die door het IARC zijn aangemerkt als kankerverwekkend (IARC-categorie 1), waarschijnlijk kankerverwekkend (IARC-categorie 2A) of mogelijk kankerverwekkend (IARC-categorie 2B).

15.10.2018

ADVIES VAN DE COMMISSIE JURIDISCHE ZAKEN

aan de Commissie werkgelegenheid en sociale zaken

inzake het voorstel voor een richtlijn van het Europees Parlement en de Raad tot wijziging van Richtlijn 2004/37/EG betreffende de bescherming van werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk (COM(2018)0171 – C8-0130/2018 – 2018/0081(COD))

Rapporteur voor advies: Jiří Maštálka

BEKNOPTE MOTIVERING

Het voorstel voor een richtlijn van het Europees Parlement en de Raad tot wijziging van Richtlijn 2004/37/EG betreffende de bescherming van werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk, is erop gericht de bescherming van de gezondheid en veiligheid van werknemers te verbeteren door de beroepsmatige blootstelling aan vijf chemische agentia te verminderen. Dit voorstel wordt ondersteund door een effectbeoordeling.

Kanker is de belangrijkste oorzaak (53%) van werkgerelateerde sterfgevallen in de EU. Voor de werknemers en hun gezinnen heeft kanker niet alleen aanzienlijk verlies van levenskwaliteit tot gevolg, maar zijn er ook directe en indirecte financiële gevolgen, nl. in de vorm van de kosten van de gezondheidszorg resp. in de vorm van derving van huidige en toekomstige inkomsten. Arbeidsgerelateerde kanker heeft ook gevolgen voor de economie in het algemeen, zoals vermindering van het arbeidsaanbod, daling van de arbeidsproductiviteit en vergroting van de druk op de overheidsfinanciën door onnodig hoge uitgaven voor gezondheidszorg en andere uitkeringen. Voor bedrijven betekent arbeidsgerelateerde kanker tenslotte extra kosten om personeel te vervangen, productiviteitsverlies en verhoging van lonen ter compensatie van de hogere bedrijfsrisico's.

De sociale partners en werknemers- en werkgeversorganisaties hebben bevestigd dat de vijf carcinogene agentia die voor de derde wijziging van de richtlijn 2004/37/EG betreffende de bescherming van werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk zijn geselecteerd, zeer relevant zijn in het kader van de bescherming van werknemers, en zij hebben de Commissie aangemoedigd voor die agentia door te gaan met de voorbereidende werkzaamheden ter vaststelling van grenswaarden voor beroepsmatige

blootstelling. De agentia in kwestie zijn:

1. cadmium en de anorganische verbindingen daarvan, binnen het toepassingsgebied van de richtlijn;
2. beryllium en de anorganische verbindingen daarvan, binnen het toepassingsgebied van de richtlijn;
3. arseenzuur en de zouten daarvan, alsook anorganische arseenzuurverbindingen, binnen het toepassingsgebied van de richtlijn;
4. Formaldehyde
5. 4,4'-methyleen-bis(2-chlooraniline) ("MOCA").

De richtlijn bevat algemene minimumvoorschriften die erop gericht zijn de blootstelling aan alle onder de richtlijn vallende carcinogene of mutagene agentia te beperken of te elimineren. Werkgevers moeten de risico's voor werknemers in verband met de blootstelling aan specifieke carcinogene en mutagene agentia op de werkplek identificeren en beoordelen, en moeten blootstelling voorkomen waar sprake is van risico's.

Het huidige initiatief voor een wijziging van Richtlijn 2004/37/EG is in overeenstemming met de Europese pijler van sociale rechten. Via dit initiatief wordt het 10e beginsel van de pijler "Een gezonde, veilige en goed aangepaste werkomgeving" uitgevoerd, en wordt rechtstreeks bijgedragen tot een hoog beschermingsniveau van de gezondheid en veiligheid van werknemers. De modernisering van het wetgevingskader door geactualiseerde grenswaarden voor de blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia vast te stellen, werd ook in de mededeling van de Commissie "Veiliger en gezonder werk voor iedereen" van januari 2017 aangeduid als de kernprioriteit op het gebied van gezondheid en veiligheid op het werk.

Op basis van de ramingen zou de goedkeuring van het voorstel impliceren dat op langere termijn meer dan 1 miljoen werknemers in de EU betere preventie en bescherming kunnen genieten met betrekking tot beroepsmatige blootstelling aan carcinogene en mutagene stoffen, wat kan leiden tot verschillende vormen van kanker, en dat 22 000 ziektegevallen kunnen worden voorkomen.

De rapporteur verleent zijn volledige steun aan het bovengenoemde voorstel, met enkele wijzigingen die vooral de nadruk leggen op de noodzaak van een regelmatig op wetenschappelijke gegevens gebaseerd overzicht en actualisering van de in de lijst opgenomen mogelijke carcinogene of mutagene agentia. De rapporteur is ook van mening dat alle stoffen die het risico van arbeidsgerelateerde kankers kunnen verhogen, onder de EU-wetgeving vallen.

AMENDEMENTEN

De Commissie juridische zaken verzoekt de bevoegde Commissie werkgelegenheid en sociale zaken onderstaande amendementen in aanmerking te nemen:

Amendement 1

Voorstel voor een richtlijn

Overweging 1

Door de Commissie voorgestelde tekst

(1) ***In beginsel 10*** van de Europese pijler van sociale rechten, die op 17 november 2017 in Göteborg is afgekondigd, ***is het recht van*** werknemers ***bepaald*** op een gezonde, veilige en aangepaste werkomgeving. Onder het recht op een hoog niveau van bescherming van de gezondheid en veiligheid op de werkplek, alsook op een werkomgeving die is aangepast aan de professionele behoeften van werknemers en die hen in staat stelt langer actief te zijn op de arbeidsmarkt valt ook het recht op bescherming tegen carcinogene of mutagene agentia op de werkplek.

⁴³ Europese pijler van sociale rechten, november 2017, https://ec.europa.eu/commission/priorities/deeper-and-fairer-economic-and-monetary-union/european-pillar-social-rights_nl

Amendement

(1) ***Tot de prioriteiten van het sociale beleid van de Europese Unie behoort de preventie van sociale versnippering en sociale dumping in Europa door hernieuwde convergentie naar betere werk- en levensomstandigheden in de Unie. Dit is ook een van de doelstellingen*** van de Europese pijler van sociale rechten, die op 17 november 2017 in Göteborg is afgekondigd, ***waarvan beginsel 10 bepaalt dat*** werknemers ***recht hebben*** op een gezonde, veilige en ***goed*** aangepaste werkomgeving. Onder het recht op een hoog niveau van bescherming van de gezondheid en veiligheid op de werkplek, alsook op een werkomgeving die is aangepast aan de professionele behoeften van werknemers en die hen in staat stelt langer actief te zijn op de arbeidsmarkt valt ook het recht op bescherming tegen carcinogene of mutagene agentia op de werkplek.

⁴³ Europese pijler van sociale rechten, november 2017, https://ec.europa.eu/commission/priorities/deeper-and-fairer-economic-and-monetary-union/european-pillar-social-rights_nl

Amendement 2

Voorstel voor een richtlijn
Overweging 1 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(1 bis) Het Handvest van de grondrechten van de Europese Unie waarborgt, met name, in artikel 2 het recht op leven, en in artikel 31, lid 1 rechtvaardige en billijke arbeidsomstandigheden en -voorwaarden in verband met de gezondheid, veiligheid

en waardigheid.

Amendement 3

Voorstel voor een richtlijn Overweging 1 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(1 ter) In de artikelen 153, 154 en 155 VWEU zijn de bewegingsruimte en bevoegdheden van de sociale partners vastgelegd om te onderhandelen over overeenkomsten inzake gezondheid en veiligheid op het werk.

Amendement 4

Voorstel voor een richtlijn Overweging 2

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(2) **Richtlijn** 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad *is* gericht op de **bescherming van werknemers tegen risico's voor hun** gezondheid en veiligheid **als gevolg van** blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk. Die richtlijn voorziet in een consistent niveau van bescherming tegen de risico's in verband met carcinogene en mutagene agentia via een kader van algemene beginselen dat de lidstaten in staat stelt de minimumvoorschriften op een consistente manier te laten naleven. Bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling, vastgesteld op basis van beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens **daarbij inbegrepen**, de economische haalbaarheid, een grondige beoordeling van de sociaaleconomische gevolgen en de beschikbaarheid van protocollen en technieken om de blootstelling op de

(2) **De in deze richtlijn opgenomen wijzigingen van Richtlijn** 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad⁴⁴ **zijn** gericht op de **invoering van meer doeltreffende gezondheidsmaatregelen en verbetering en versterking van de bescherming van de** gezondheid en veiligheid **van werknemers tegen de** blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk, **in overeenstemming met het voorzorgsbeginsel**. Die richtlijn voorziet in een consistent niveau van bescherming tegen de risico's in verband met carcinogene en mutagene agentia via een kader van algemene beginselen dat de lidstaten in staat stelt de minimumvoorschriften op een consistente manier te laten naleven. Bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling, vastgesteld op basis van **thans** beschikbare informatie, **waaronder** wetenschappelijke en technische gegevens,

werkplek te meten, *zijn belangrijke onderdelen van de algemene regeling voor de bescherming van werknemers die in Richtlijn 2004/37/EG is vastgesteld*. De minimumvoorschriften van Richtlijn 2004/37/EG zijn gericht op de bescherming van werknemers op Unieniveau. De lidstaten kunnen strengere bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling vaststellen.

de economische haalbaarheid, een grondige beoordeling van de sociaaleconomische gevolgen en de beschikbaarheid van protocollen en technieken om de blootstelling op de werkplek te meten. *Het is van essentieel belang dat die belangrijke onderdelen van Richtlijn 2004/37/EG voorwerp zijn van een voortdurend overzicht en regelmatige herziening en actualisering in het licht van de meest recente wetenschappelijke onderzoeken en gegevens*. De minimumvoorschriften van Richtlijn 2004/37/EG zijn gericht op de bescherming van werknemers op Unieniveau. De lidstaten kunnen strengere bindende grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling vaststellen.

Richtlijn 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 betreffende de bescherming van de werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk (zesde bijzondere richtlijn in de zin van artikel 16, lid 1, van Richtlijn 89/391/EEG van de Raad) (PB L 158 van 30.4.2004, blz. 50).

Richtlijn 2004/37/EG van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 betreffende de bescherming van de werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk (zesde bijzondere richtlijn in de zin van artikel 16, lid 1, van Richtlijn 89/391/EEG van de Raad) (PB L 158 van 30.4.2004, blz. 50).

Amendement 5

Voorstel voor een richtlijn Overweging 3

Door de Commissie voorgestelde tekst

(3) Grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling maken deel uit van het risicobeheer overeenkomstig Richtlijn 2004/37/EG. De inachtneming van die grenswaarden doet geen afbreuk aan de andere verplichtingen van werkgevers uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG, zoals de vermindering van het gebruik van carcinogene en mutagene agentia op de werkplek, de voorkoming of vermindering

Amendement

(3) Grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling maken deel uit van het risicobeheer overeenkomstig Richtlijn 2004/37/EG. *De grenswaarden moeten regelmatig herzien en geactualiseerd worden in overeenstemming met het voorzorgsbeginsel, het beginsel van de bescherming van de werknemers en in het licht van de meest recente beschikbare wetenschappelijke onderzoeken en*

van de blootstelling van werknemers aan carcinogene of mutagene agentia en de maatregelen die daartoe moeten worden uitgevoerd. Die maatregelen moeten, voor zover dat technisch uitvoerbaar is, het volgende omvatten: de vervanging van het carcinogene of mutagene agens door een stof, mengsel of procedé dat niet, of minder, gevaarlijk is voor de gezondheid van werknemers, het gebruik van een gesloten systeem, of andere maatregelen om het blootstellingsniveau voor werknemers te verminderen. In die context is het essentieel om bij onzekerheid het voorzorgsbeginsel in aanmerking te nemen.

technische gegevens betreffende carcinogene en mutagene agentia. Ook moet aandacht worden besteed aan de verbetering van meettechnieken, risicobeheersmaatregelen en andere relevante factoren. De inachtneming van die grenswaarden doet geen afbreuk aan de andere verplichtingen van werkgevers uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG, zoals de vermindering van het gebruik van carcinogene en mutagene agentia op de werkplek, de voorkoming of vermindering van de blootstelling van werknemers aan carcinogene of mutagene agentia en de maatregelen die daartoe moeten worden uitgevoerd. Die maatregelen moeten, voor zover dat technisch uitvoerbaar is, het volgende omvatten: de vervanging van het carcinogene of mutagene agens door een stof, mengsel of procedé dat niet, of minder, gevaarlijk is voor de gezondheid van werknemers, het gebruik van een gesloten systeem, of andere maatregelen om het blootstellingsniveau voor werknemers te verminderen. In die context is het essentieel om bij onzekerheid het voorzorgsbeginsel in aanmerking te nemen.

Amendement 6

Voorstel voor een richtlijn Overweging 4

Door de Commissie voorgestelde tekst

(4) Voor de meeste carcinogene en mutagene agentia is het wetenschappelijk niet mogelijk blootstellingsniveaus aan te duiden waaronder blootstelling geen nadelige gevolgen zou hebben. Hoewel de vaststelling van grenswaarden voor carcinogene en mutagene agentia op de werkplek uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG de risico's van blootstelling daaraan voor de gezondheid

Amendement

(4) Voor de meeste carcinogene en mutagene agentia is het wetenschappelijk niet mogelijk blootstellingsniveaus aan te duiden waaronder blootstelling geen nadelige gevolgen zou hebben. Hoewel de vaststelling van grenswaarden voor carcinogene en mutagene agentia op de werkplek uit hoofde van Richtlijn 2004/37/EG de risico's van blootstelling daaraan voor de gezondheid

en veiligheid van werknemers niet volledig wegneemt (restrisico), draagt ze toch bij tot een aanzienlijke vermindering van de risico's van een dergelijke blootstelling in de stapsgewijze en doelgebonden benadering op grond van die richtlijn. ***Voor andere carcinogene en mutagene agentia kan het wetenschappelijk mogelijk zijn blootstellingsniveaus te bepalen waaronder de blootstelling naar verwachting geen nadelige gevolgen heeft.***

Amendement 7

Voorstel voor een richtlijn Overweging 6

Door de Commissie voorgestelde tekst

(6) Deze richtlijn zorgt voor een **betere** bescherming van **de** gezondheid en **de** veiligheid op de werkplek **van werknemers**. In Richtlijn 2004/37/EG moeten nieuwe grenswaarden worden vastgesteld in het licht van de beschikbare informatie, waaronder nieuwe wetenschappelijke en technische gegevens en op bewijzen gebaseerde beste praktijken, technieken en protocollen voor het meten van het blootstellingsniveau op de werkplek. Die informatie moet indien mogelijk gegevens bevatten over restrisico's voor de gezondheid van werknemers, aanbevelingen van het Wetenschappelijk Comité inzake grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling aan chemische agentia (Scoel) en adviezen van het Comité risicobeoordeling (RAC) van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) en van het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats (ACSH). Informatie over restrisico's, die publiekelijk beschikbaar wordt gesteld op het niveau van de Unie, is waardevol voor het toekomstige werk ter beperking van risico's ten gevolge van

en veiligheid van werknemers niet volledig wegneemt (restrisico), draagt ze toch bij tot een aanzienlijke vermindering van de risico's van een dergelijke blootstelling in de stapsgewijze en doelgebonden benadering op grond van die richtlijn.

Amendement

(6) Deze richtlijn zorgt voor een **hogere niveau van** bescherming van **werknemers ter verbetering van hun** gezondheid en veiligheid op de werkplek. In Richtlijn 2004/37/EG moeten nieuwe grenswaarden worden vastgesteld in het licht van de beschikbare informatie, waaronder nieuwe wetenschappelijke en technische gegevens en op bewijzen gebaseerde beste praktijken, technieken en protocollen voor het meten van het blootstellingsniveau op de werkplek. Die informatie moet indien mogelijk gegevens bevatten over restrisico's voor de gezondheid van werknemers, aanbevelingen van het Wetenschappelijk Comité inzake grenswaarden voor beroepsmatige blootstelling aan chemische agentia (Scoel) en adviezen van het Comité risicobeoordeling (RAC) van het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) en van het Raadgevend Comité voor veiligheid en gezondheid op de arbeidsplaats (ACSH). Informatie over restrisico's, die publiekelijk beschikbaar wordt gesteld op het niveau van de Unie, is waardevol voor het toekomstige werk ter beperking van risico's ten gevolge van

beroepsmatige blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia. **De** transparantie **van deze** informatie **moet** verder worden **bevorderd**.

beroepsmatige blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia. **Maatregelen en campagnes op EU-niveau met betrekking tot** transparantie, **preventie en** informatie, **moeten** verder worden **aangemoedigd**.

Amendement 8

Voorstel voor een richtlijn Overweging 7

Door de Commissie voorgestelde tekst

(7) **Het** is ook nodig voor alle carcinogene en mutagene agentia rekening te houden met andere mogelijkheden voor de absorptie ervan dan inademing, **zoals** opname via de huid, teneinde een optimaal beschermingsniveau te waarborgen. De wijzigingen van bijlage III bij Richtlijn 2004/37/EG waarin deze richtlijn voorziet, zijn een nieuwe stap in een langdurig actualiseringsproces van de richtlijn.

Amendement

(7) **In het licht van wetenschappelijke gegevens** is **het** ook nodig voor alle carcinogene en mutagene agentia rekening te houden met andere mogelijkheden voor de absorptie ervan dan inademing, **gezien bevindingen ten aanzien van mogelijke opname via de huid, met name "huid"-notatie, grotere sensibiliteit van de huid en de luchtwegen en sensibilisatie van de luchtwegen en de huid**, teneinde een optimaal beschermingsniveau te waarborgen. De wijzigingen van bijlage III bij Richtlijn 2004/37/EG waarin deze richtlijn voorziet, zijn een nieuwe stap in een langdurig actualiseringsproces van de richtlijn.

Amendement 9

Voorstel voor een richtlijn Overweging 9 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(9 bis) **Het is te verwachten dat de vaststelling van EU-grenswaarden voor blootstelling aan carcinogene en mutagene agentia op het werk doeltreffend zal bijdragen tot de preventie van ernstige gezondheidsproblemen en**

kanker en, daarnaast, de verbetering van de levenskwaliteit en het welzijn van werknemers en degenen in hun onmiddellijke omgeving, de verlenging van het werkzame leven, wat leidt tot verhoging van de productiviteit en het concurrentievermogen in de EU en helpt een gelijk speelveld voor ondernemingen in de EU te waarborgen.

Amendement 10

Voorstel voor een richtlijn Overweging 12

Door de Commissie voorgestelde tekst

(12) Voor cadmium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,001 mg³ te voldoen. Daarom moet een overgangperiode van *zeven* jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,004 mg/m³ van toepassing is.

Amendement

(12) Voor cadmium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,001 mg³ te voldoen. Daarom moet een overgangperiode van *vijf* jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,004 mg/m³ van toepassing is.

Amendement 11

Voorstel voor een richtlijn Overweging 14

Door de Commissie voorgestelde tekst

(14) Voor beryllium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,0002 mg³ te voldoen. Er moet dan ook een overgangperiode van *vijf* jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,0006 mg/m³ van toepassing is.

Amendement

(14) Voor beryllium kan het in sommige sectoren moeilijk zijn om op korte termijn aan een grenswaarde van 0,0002 mg³ te voldoen. Er moet dan ook een overgangperiode van *vier* jaar worden ingesteld waarin een grenswaarde van 0,0006 mg/m³ van toepassing is.

Amendement 12

Voorstel voor een richtlijn Overweging 18 bis (nieuw)

(18 bis) Er is voldoende bewijs dat uitlaatgassen van dieselmotoren carcinogeen zijn. Dieseluarlaatgassen zijn door het Internationaal Instituut voor Kankeronderzoek (IARC) in 2012 ingedeeld als kankerverwekkend voor de mens (categorie 1) op basis van het feit dat er voldoende bewijs bestaat voor een verband tussen blootstelling aan deze gassen en een toegenomen risico op longkanker. Door nieuwe dieselmotortecnologie zijn de kwaliteit en de kwantiteit van de dieselemisssies veranderd en is het daaraan verbonden kankerrisico verminderd, maar niet verdwenen. Omdat de overschakeling van oude naar nieuwe dieseltechnologie lang duurt, is op de werkplek nog vele jaren een blootstelling aan uitlaatemisssies van zowel oude als nieuwe dieselmotoren te verwachten. Dieseluarlaatgassen zijn bij procedés gegenereerde stoffen en worden derhalve niet ingedeeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad. De beschikbare informatie, wetenschappelijke en technische gegevens daarbij inbegrepen, wijst op de noodzaak om een grenswaarde voor uitlaatgassen van dieselmotoren vast te stellen. Daarom is het wenselijk in bijlage I bij Richtlijn 2004/37/EG werkzaamheden op te nemen waarbij sprake is van blootstelling aan uitlaatemisssies van dieselmotoren en in bijlage III bij die richtlijn een grenswaarde voor uitlaatemisssies van dieselmotoren vast te stellen. De vermeldingen in bijlage I en bijlage III bij die richtlijn moeten gassen uit alle types dieselmotoren dekken, ongeacht of dit uitlaatgassen uit oude of nieuwe dieselmotoren betreft. Elementair koolstof wordt algemeen gebruikt als merkstof voor blootstelling voor uitlaatgassen van dieselmotoren.

Amendement 13

Voorstel voor een richtlijn Overweging 18 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(18 ter) Bepaalde mengsels van polycyclische koolwaterstoffen (PAKs) voldoen aan de criteria voor indeling als kankerverwekkend overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 en zijn bijgevolg carcinogene stoffen als gedefinieerd in Richtlijn 2004/37/EG. Blootstelling aan dergelijke mengsels kan optreden tijdens werkzaamheden waarbij onder andere verbranding, zoals uit de uitlaat van verbrandingsmotoren, en verbranding op hoge temperatuur plaatsvinden. Het huidige punt 2 in bijlage I bij die richtlijn moet derhalve worden uitgebreid tot andere situaties van beroepsmatige blootstelling waarbij werknemers aan deze stoffen en aanverwante mengsels worden blootgesteld. Bovendien moet men, op basis van beschikbare informatie, waaronder wetenschappelijke en technische gegevens, een grenswaarde opstellen voor PAK-mengsels met benzo[a]pyreen als indicator in deel A.

Amendement 14

Voorstel voor een richtlijn Overweging 20 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(20 bis) Voorts blijkt uit een langetermijnbeoordeling van de meerwaarde van de uitvoering van deze richtlijn dat de arbeidsomstandigheden van meer dan 1 000 000 werknemers in de EU zal verbeteren en meer dan 22 000 arbeidsgerelateerde ziektegevallen zal voorkomen.

Amendement 15

Voorstel voor een richtlijn Overweging 21

Door de Commissie voorgestelde tekst

(21) De in deze richtlijn vastgestelde grenswaarden moeten **worden** geëvalueerd om te zorgen voor overeenstemming met Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad, met name om rekening te houden met de interactie tussen de in het kader van Richtlijn 2004/37/EG vastgestelde grenswaarden en afgeleide doses zonder effect (derived no effect levels) voor onder die verordening vallende gevaarlijke chemische stoffen, teneinde werknemers effectief te beschermen.

Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

Amendement 16

Voorstel voor een richtlijn Overweging 21 bis (nieuw)

Amendement

(21) De in deze richtlijn vastgestelde grenswaarden moeten **geverifieerd, permanent gecontroleerd en regelmatig** geëvalueerd **worden** om te zorgen voor overeenstemming met Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad⁵⁰, met name om rekening te houden met de interactie tussen de in het kader van Richtlijn 2004/37/EG vastgestelde grenswaarden en afgeleide doses zonder effect (derived no effect levels) voor onder die verordening vallende gevaarlijke chemische stoffen, teneinde werknemers effectief te beschermen.

Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

(21 bis) *Naleving van de in deze richtlijn vastgestelde overgangspannen biedt de mogelijkheid passende maatregelen te nemen om op nieuwe ontwikkelingen en investeringen te anticiperen, teneinde nadelige gevolgen voor het bedrijfsleven of de werknemers te voorkomen. Ingeval van kmo's bijvoorbeeld zullen de overgangspannen voor sommige stoffen kmo's helpen specifieke technische problemen te verhelpen en investeringen vroeg genoeg te plannen.*

Amendement 17

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea -1 (nieuw)

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage I – punt 5 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

In bijlage I bij Richtlijn 2004/37/EG wordt het volgende punt ingevoegd:

"5 bis. Werkzaamheden waarbij men wordt blootgesteld aan dieseluitletgasen."

Amendement 18

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea -1 bis (nieuw)

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage I – punt 5 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

In bijlage I bij Richtlijn 2004/37/EG wordt het volgende punt toegevoegd:

"5 ter. Werkzaamheden waarbij men blootgesteld wordt aan polycyclische aromatische koolwaterstoffen, aanwezig"

in roet, teer of pek van steenkool, evenals onder meer werkzaamheden waarbij men blootgesteld wordt aan carcinogene polycyclische aromatische koolwaterstoffen, met name werkzaamheden waarbij verbrandingsprocessen, zoals uit de uitlaat van verbrandingsmotoren, en verbranding op hoge temperatuur plaatsvinden."

Amendement 19

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Overgangsmaatregelen" – rij 1

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

Grenswaarde 0,004 mg/m³ tot en met xx
yyyy 202z [*zeven* jaar]

Grenswaarde 0.004 mg/m³ tot en met xx
yyyy 202z [*vijf* jaar]

Amendement 20

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Overgangsmaatregelen" – rij 2

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

Grenswaarde 0,0006 mg/m³ tot en met xx
yyyy 202z [*vijf* jaar]

Grenswaarde 0,0006 mg/m³ tot en met xx
yyyy 202z [*vier* jaar]

Amendement 21

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Naam agens" – rij 5 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

Mengsels van polycyclische aromatische koolwaterstoffen die benzo[a]pyreen

*bevatten en kankerverwekkende stoffen
zijn in de zin van de richtlijn*

Amendement 22

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Grenswaarden" – kolom "8 uur" – kolom "mg/m³" – rij 5 bis (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

0,00007^{10bis}

**^{10bis}Benzo[a]pyreen als merkstof voor de
totale PAK-concentratie.**

Motivering

Dit is het in Duitsland gehanteerde niveau en momenteel de beste praktijk in de EU.

Amendement 23

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Naam agens" – rij 5 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

Diesluitlaatgassen

Amendement 24

Voorstel voor een richtlijn

Bijlage – alinea 1

Richtlijn 2004/37/EG

Bijlage III – punt A – tabel – kolom "Grenswaarden" – kolom "8 uur" – kolom "mg/m³" – rij 5 ter (nieuw)

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendement

0,000011^{10ter}

Motivering

Dit komt overeen met vier sterfgevallen per 100 000 mensen gedurende een periode van beroepsmatige blootstelling van veertig jaar, zoals berekend door de Nederlandse Commissie Gezondheid en beroepsmatige blootstelling aan stoffen. Werknemers mogen niet worden blootgesteld aan dieseluitlaatgassen die de drempelwaarden overstijgen.

PROCEDURE VAN DE ADVISERENDE COMMISSIE

Titel	Bescherming van de werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk
Document- en procedurenummers	COM(2018)0171 – C8-0130/2018 – 2018/0081(COD)
Bevoegde commissie Datum bekendmaking	EMPL 16.4.2018
Advies uitgebracht door Datum bekendmaking	JURI 16.4.2018
Rapporteur voor advies Datum benoeming	Jiří Maštálka 23.4.2018
Behandeling in de commissie	3.9.2018
Datum goedkeuring	10.10.2018
Uitslag eindstemming	+: 22 –: 0 0: 0
Bij de eindstemming aanwezige leden	Max Andersson, Joëlle Bergeron, Jean-Marie Cavada, Kostas Chrysogonos, Mady Delvaux, Rosa Estaràs Ferragut, Enrico Gasbarra, Lidia Joanna Geringer de Oedenberg, Heidi Hautala, Sylvia-Yvonne Kaufmann, Gilles Lebreton, António Marinho e Pinto, József Szájer, Axel Voss, Francis Zammit Dimech, Tadeusz Zwiefka
Bij de eindstemming aanwezige vaste plaatsvervangers	Geoffroy Didier, Pascal Durand, Angel Dzhambazki, Angelika Niebler, Virginie Rozière, Tiemo Wölken

**HOOFDELIJKE EINDSTEMMING
IN DE ADVISERENDE COMMISSIE**

22	+
ALDE	Jean-Marie Cavada, António Marinho e Pinto
ECR	Angel Dzhambazki
EFDD	Joëlle Bergeron
ENF	Gilles Lebreton
GUE/NGL	Kostas Chrysogonos
PPE	Geoffroy Didier, Rosa Estaràs Ferragut, Angelika Niebler, József Szájer, Axel Voss, Francis Zammit Dimech, Tadeusz Zwiefka
S&D	Mady Delvaux, Enrico Gasbarra, Lidia Joanna Geringer de Oedenberg, Sylvia-Yvonne Kaufmann, Virginie Rozière, Tiemo Wölken
VERTS/ALE	Max Andersson, Pascal Durand, Heidi Hautala

0	-

0	0

Verklaring van de gebruikte tekens:

+ : voor

- : tegen

0 : onthouding

PROCEDURE VAN DE BEVOEGDE COMMISSIE

Titel	Bescherming van de werknemers tegen de risico's van blootstelling aan carcinogene of mutagene agentia op het werk	
Document- en procedurenummers	COM(2018)0171 – C8-0130/2018 – 2018/0081(COD)	
Datum indiening bij EP	5.4.2018	
Bevoegde commissie Datum bekendmaking	EMPL 16.4.2018	
Medeadviserende commissies Datum bekendmaking	ENVI 16.4.2018	JURI 16.4.2018
Rapporteurs Datum benoeming	Laura Agea 16.5.2018	
Behandeling in de commissie	11.7.2018	9.10.2018
Datum goedkeuring	20.11.2018	
Uitslag eindstemming	+: 43	–: 0
	0: 2	
Bij de eindstemming aanwezige leden	Laura Agea, Guillaume Balas, Brando Benifei, Mara Bizzotto, David Casa, Ole Christensen, Michael Detjen, Martina Dlabajová, Lampros Fountoulis, Marian Harkin, Czesław Hoc, Danuta Jazłowiecka, Agnes Jongerius, Rina Ronja Kari, Ádám Kósa, Agnieszka Kozłowska-Rajewicz, Jean Lambert, Jérôme Lavrilleux, Patrick Le Hyaric, Jeroen Lenaers, Verónica Lope Fontagné, Thomas Mann, Dominique Martin, Anthea McIntyre, Joëlle Mélin, Miroslav Mitrofanovs, Elisabeth Morin-Chartier, Emilian Pavel, Georgi Pirinski, Dennis Radtke, Terry Reintke, Robert Rochefort, Claude Rolin, Siôn Simon, Romana Tomc, Marita Ulvskog	
Bij de eindstemming aanwezige vaste plaatsvervangers	Georges Bach, Rosa D'Amato, Tania González Peñas, Paloma López Bermejo, Edouard Martin, Alex Mayer, Sven Schulze, Helga Stevens, Flavio Zanonato	
Datum indiening	23.11.2018	

HOOFDELIJKE EINDSTEMMING IN DE BEVOEGDE COMMISSIE

43	+
ALDE	Martina Dlabajová, Marian Harkin, Robert Rochefort
ECR	Czesław Hoc, Anthea McIntyre, Helga Stevens
EFDD	Laura Agea, Rosa D'Amato
ENF	Mara Bizzotto
GUE	Tania González Peñas, Rina Ronja Kari, Patrick Le Hyaric, Paloma López Bermejo
NI	Lampros Fountoulis
PPE	Georges Bach, David Casa, Danuta Jazłowiecka, Agnieszka Kozłowska-Rajewicz, Ádám Kósa, Jérôme Lavrilleux, Jeroen Lenaers, Verónica Lope Fontagné, Thomas Mann, Elisabeth Morin-Chartier, Dennis Radtke, Claude Rolin, Sven Schulze, Romana Tomc
S&D	Guillaume Balas, Brando Benifei, Ole Christensen, Michael Detjen, Agnes Jongerius, Edouard Martin, Alex Mayer, Emilian Pavel, Georgi Pirinski, Peter Simon, Marita Ulvskog, Flavio Zanonato
VERTS/ALE	Jean Lambert, Miroslavs Mitrofanovs, Terry Reintke

0	-

2	0
ENF	Dominique Martin, Joëlle Mélin

Verklaring van de gebruikte tekens:

+ : voor

- : tegen

0 : onthouding