



Folketingets Europaudvalget
lov@ft.dk

Rasmus Nordqvist
Rasmus.Nordqvist@ft.dk

Beskæftigelsesministeriet

Holmens Kanal 20

1060 København K

T +45 72 20 50 00

E bm@bm.dk

www.bm.dk

CVR 10172748

Europaudvalget har i brev af 25. maj 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 225 (alm. del), som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Rasmus Nordqvist (SF).

Spørgsmål nr. 225:

”Som opfølgning på forelæggelsen af gennemførelsesretsakt om at tilføje SARS-CoV-2 til EU-direktiv om arbejde med biologiske agenser (EUU alm. del - bilag 636) bedes ministeren redegøre for, om regeringen mener, at en risikoklassificering kun skal dække laboratorier, eller skal der være tale om en klassificering som har bred betydning på alle arbejdspladser, herunder ikke mindst frontlinjemedarbejdere?”

J.nr. 2020520258

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet et bidrag fra Arbejdstilsynet, der har oplyst følgende:

”I forhold til arbejde med biologiske agenser, som SARS-CoV-2, er det omfattet af direktivet om arbejde med biologiske agenser, som er implementeret i Arbejdstilsynets bekendtgørelsen om biologiske agenser og arbejdsmiljø.

I bekendtgørelsens bilag 5 og 6 er beskrevet særlige krav for arbejde i laboratorier og for industrielle processer. Bekendtgørelsen dækker imidlertid også andet arbejde, som varetages af eksempelvis frontpersonel, hvor man kan blive udsat for biologiske agenser, men her er det ikke beskrevet specifikt, hvilke forholdsregler, der skal tages. Forholdsreglerne vil skulle fastlægges ud fra arbejdsgiverens risikovurdering, som skal fastlægge og vurdere arten, graden og varigheden af påvirkningen fra det biologiske agens og risikoen derved.

Risikovurderingen skal foretages på grundlag af den klassificering, det biologiske agens har. Biologiske agenser inddeles i risikoklasser fra 1-4, hvor 4 er den farligste. SARS-CoV-2 vil med Europa-Kommissionens forslag til gennemførelsesretsakt blive tilføjet i risikogruppe 3 i bilag III til direktiv om arbejde med biologiske agenser.

Da virussen er ny, vil det i praksis sige, at for frontpersonel (og andre ansatte, som ikke arbejder i laboratorier og i industrielle processer), vil arbejdsgiveren skulle følge vejledningerne fra Sundhedsmyndighederne. Sundhedsstyrelsen har udarbejdet retningslinjer for personalet på henholdsvis hospitaler og plejehjem, hvor det beskrives, hvordan personalet skal forholde sig, og hvilke værnemidler, der skal bruges i forskellige arbejdssituationer.

Det følger af Arbejdstilsynets bekendtgørelse om biologiske agenser og arbejdsmiljø, at arbejdsgiveren på baggrund af sin risikovurdering skal træffe sikkerhedsforanstaltninger for at beskytte de ansatte mod udsættelse for den smittefarlige mikroorganisme. Sikkerhedsforanstaltningerne omfatter i prioriteret rækkefølge tekniske foranstaltninger (f.eks. procesventilation o.l.), organisatoriske foranstaltninger (f.eks. adskillelse eller afgrænsning af arbejde), og brug af værnemidler (f.eks. åndedrætsværn) – hvis det ikke er muligt at fjerne risikoen på andre måder.

Arbejdsgiveren skal endvidere sikre, at de ansatte er *oplært og instrueret* i det arbejde, de forventes at udføre, herunder hvilke sikkerhedsforanstaltninger, der skal tages, og hvordan personlige værnemidler anvendes korrekt. Arbejdsgiveren skal løbende føre tilsyn med, at oplæringen og instruktionen er tilstrækkelig, og at de ansatte følger den.”

Jeg henholder mig til Arbejdstilsynets svar, hvor det oplyses, at der også med den kommende tilføjelse til direktivet vil være retningslinjer, der kan sikre den nødvendige beskyttelse af de ansatte i frontlinjen inden for sundheds- og ældreplejen.

Venlig hilsen

Peter Hummelgaard