



Sagsnr. F17-1341
Vores ref. NIHE
8. oktober 2021

Høring af forslag til ændret mandat til Ministerrådets forhandlinger om ændringer i direktivet om kræftfremkaldende og mutagene stoffer (4. ændringsforslag)

Generelle bemærkninger

FH og AC takker for muligheden for at afgive høringssvar til det reviderede mandat til Ministerrådets forhandlinger vedr. ændringer i direktivet om kræftfremkaldende og mutagene stoffer (4. ændringsforslag).

FH og AC finder det positivt, at der i det reviderede mandat lægges op til at Rådets nye mandat vil omfatte:

- En udvidelse af kræftdirektivets formål til også at omfatte reproduktionsskadelige stoffer, herunder:
 - o Definition af reproduktionsskadelige stoffer (jf. REACH og CLP-reguleringerne)
 - o Ændringer i beskrivelsen af hvad direktivet dækker, så den omfatter reproduktionsskadelige stoffer
 - o En række konsekvensrettelser så "kræftfremkaldende og mutagene stoffer og materialer" rettes til "kræftfremkaldende, mutagene og reprotoksiske stoffer og materialer"
- To ændringer vedr. farlige medicinske produkter:
 - o Kommissionen opfordres til at udarbejde EU-retningslinjer om beskyttelse af arbejdstagere mod farlige medicinske produkter i 2022, samt følge op sammen med Det Rådgivende Udvalg ift. at undersøge muligheden for at fastsætte en definition og liste over farlige medicinske produkter, som skal holdes opdateret.
 - o Der indføres et krav om løbende oplæring af arbejdstagere, der håndterer medicin med stoffer, som er kræftfremkaldende, mutagene eller evt. reproduktionsskadelige.

Udvidelse af kræftdirektivets formål til også at omfatte reproduktionsskadelige stoffer

Reproduktionstoksiske stoffer i dag ikke er omfattet af direktivet, og dét på trods af, at stofferne er farlige og medfører skader, der er lige så alvorlige, som det gør sig gældende for de kræftfremkaldende og mutagene stoffer, direktivet omfatter. Et estimat fra ETUI (European Trade Union Institute) viser, at over 2 millioner arbejdstagere i EU udsættes for reproduktionstoksiske stoffer, heraf over 27.000 i Danmark.

FH og AC er derfor helt enige i, at direktivet udvides til også at omfatte reproduktionstoksiske stoffer i kategori 1A og 1B i overensstemmelse med CLP-reguleringen.

To ændringer vedr. farlige medicinske produkter:

FH og AC er også enige i, at direktivet bør omfatte farlige medicinske produkter (Hazardous Medical Products – HMP'er), som er vigtige medikamenter i behandlingen af bl.a. kræft.

Samtidig er produkterne dog også farlige for arbejdstagerne og udgør bl.a. risiko for kræft, reproduktionsskader samt ufrivillig abort. ETUI estimerer, at 12.7 millioner arbejdstagere i Europa alene i sundhedssektoren er eksponeret for HMP'er på arbejdet.

FH og AC mener dog fortsat, at **HMP'erne bør være omfattet af direktivets bilag 1** og ikke blot af artikel 11 om instruktion og oplæring, som der lægges op til det reviderede mandat.

Dette for at sikre en langt bedre beskyttelse af arbejdstagerne, uden at det vil gå ud over muligheden for at anvende HMP'erne i behandlingen af patienterne. Hertil er instruktion og oplæring *et* middel, men det er langt fra tilstrækkelig. Det handler således om, at *kræftdirektivet i sin helhed* og med sit forebyggeshierarki er særdeles egnet til at omfatte HMP'er, idet den næstbedste forebyggelse skal tages i brug, når et stof ikke kan substitueres (erstattes) med et andet stof. Dette er naturligvis tilfældet med HMP'er, som er essentielle i behandlingen af særligt kræftpatienter. Arbejdsgivere vil derfor i dette tilfælde skulle forebygge ved at iværksætte passende forebyggelsesforanstaltninger til at begrænse eksponeringen af arbejdstagerne, herunder bl.a. gennem en bedre organisering af arbejdet, gennem anvendelse af tekniske hjælpemidler mv.

Øvrige bemærkninger

FH og AC opfordrer fortsat regeringen til at arbejde aktivt for, at Kommissionen fremlægger yderligere pakker med forslag om grænseværdier for yderligere stoffer og materialer.

Vi noterer os, at de første revisionspakker har omfattet 26 stoffer, og at den nye EU-strategi om arbejdsmiljø ønsker at sætte/sænke grænseværdier for yderligere 4 stoffer. Det betyder desværre, at vi stadig er langt fra de minimum 50 nye stoffer, som den tidligere Kommissær Marianne Thyssen i 2016 annoncerede skulle omfattes af kræftdirektivet i 2020.

Vi anbefaler derfor, at regeringen arbejder for, at kommissionen pålægges snarest muligt at udarbejde en plan for, hvordan der i direktivet fastsættes grænseværdier for de 71 stoffer og processer, der er foreslået af EFS (Europæisk Fagbevægelses Sammenslutning) i rapporten "Carcinogens that should be subject to binding limits on workers' exposure".

Med venlig hilsen



Morten Skov Christiansen,
Næstformand, Fagbevægelsens Hovedorganisation



Lars Qvistgaard
Formand, Akademikerne