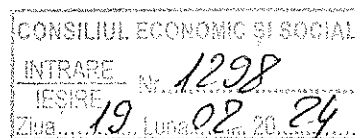


NOTĂ DE FUNDAMENTARE



Secțiunea 1

Titlul proiectului de act normativ

Hotărâre

pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă și a Hotărârii Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici

Secțiunea a 2-a

Motivul emiterii actului normativ

2.1. Sursa proiectului de act normativ

Prezentul proiect de hotărâre a Guvernului propune modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, cu modificările și completările ulterioare, republicată, și a Hotărârii Guvernului nr. 1218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, cu modificările și completările ulterioare, republicată, și a fost elaborat în scopul transpunerii Directivei (UE) 2022/431 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2022 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE), Seria L, nr. 88 din 16 martie 2022.

2.2. Descrierea situației actuale

Actele normative la nivel național care reglementează cerințele minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, a agenților cancerigeni sau mutageni, inclusiv valorile-limită de expunere profesională în cazul activităților care implică agenți chimici, cancerigeni sau mutageni, sunt *Hotărârea Guvernului nr.1218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici*, cu modificările și completările ulterioare, republicată, și *Hotărârea Guvernului nr.1093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă*, cu modificările și completările ulterioare, republicată.

La nivel european, stabilirea și/sau revizuirea valorilor-limită de expunere profesională se face de către Comisia Europeană pe baza recomandărilor Comitetului de evaluare a riscurilor (RAC) al Agenției Europene pentru Produse Chimice (ECHA), care indică nivelul acestor valori ce rezultă în urma analizei ultimelor cercetări din domeniu la nivel mondial și a avizului Comitetului Consultativ pentru Sănătate și Securitate la locul de muncă (ACSH).

Cancerul, indiferent dacă este sau nu cauzat de activitatea profesională, este a doua cauză a mortalității în țările UE, după bolile cardiovasculare, reprezentând aproximativ un sfert din totalul deceselor. Acesta este recunoscut drept unul dintre principalii factori care contribuie la decesele premature în Uniunea Europeană. Cancerul are un impact nu numai asupra sănătății individuale, a vieții de familie, ci și asupra sistemelor naționale de sănătate și sociale, asupra bugetelor guvernamentale, precum și asupra productivității și creșterii economice.

Cancerul este totodată prima cauză a deceselor legate de locul de muncă din UE: 52 % din decesele anuale legate de locul de muncă sunt atribuite în prezent cancerului profesional, în comparație cu 24 % atribuite bolilor circulatorii, 22 % atribuite altor boli și 2 % atribuite vătămărilor. Combaterea cancerului profesional prin intermediul inițiativelor legislative, va fi, de asemenea, parte integrantă a Planului european de luptă împotriva cancerului.

Comisia Europeană a prezentat propunerea de directivă vizând în mod specific îmbunătățirea protecției sănătății și securității lucrătorilor prin reducerea expunerii profesionale la trei substanțe sau grupuri de substanțe cancerigene (denumite în continuare „substanțe”), pentru a oferi mai multă claritate lucrătorilor, angajatorilor și autorităților responsabile cu asigurarea respectării legii și pentru a contribui la crearea unor condiții de concurență echitabile pentru operatorii economici.

În comunicarea sa, Comisia s-a angajat deja să revizuiască strategia privind securitatea și sănătatea în muncă (SSM) pentru a aborda, printre altele, expunerea la substanțe periculoase, în vederea menținerii standardelor ridicate ale UE în materie de securitate și sănătate în muncă. Pilonul european al drepturilor sociale, proclamat, în comun, de Parlamentul European, Consiliu și Comisie în cadrul Summitului social pentru creștere și locuri de muncă echitabile, la 17 noiembrie 2017, consacră dreptul lucrătorilor la un mediu de lucru sănătos, sigur și bine adaptat, care include protecția împotriva agenților cancerigeni. În comunicarea sa intitulată „Condiții de muncă mai sigure și mai sănătoase pentru toți” (COM(2017) 12), Comisia subliniază, de asemenea, că Uniunea Europeană trebuie să continue să investească în securitatea și sănătatea în muncă și s-a angajat să intensifice lupta împotriva cancerului profesional prin noi propuneri legislative.

Pentru a contribui în continuare la o mai bună protecție a lucrătorilor, Comisia își continuă procesul de actualizare a Directivei privind agenții cancerigeni și mutageni (Directiva 2004/37/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 29 aprilie 2004 privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, denumită în continuare DCM), pentru a ține pasul cu noile evoluții științifice și tehnice și pentru a ține seama de opiniile părților interesate. În conformitate cu articolul 16 din DCM, se stabilesc valori-limită de expunere profesională (VLEP) pe baza informațiilor disponibile, inclusiv a datelor științifice și tehnice, cu privire la toți agenții cancerigeni sau mutageni pentru care pot fi stabilite valori-limită, în anexa III la DCM.

În ultimii ani, Comisia a propus trei directive de modificare a DCM. Aceste trei directive au fost adoptate de Parlamentul European și de Consiliu și au fost transpuse în legislația națională:

- Directivei (UE) 2019/130 a Parlamentului European și a Consiliului din 16 ianuarie 2019 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 30/112 din 31.01.2019, așa numitul Lotul II de agenți cancerigeni;

- Directivei (UE) 2019/983 a Parlamentului European și a Consiliului din 5 iunie 2019 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 164/23 din 26.06.2019, așa numitul Lotul III de agenți cancerigeni;

- Directivei (UE) 2019/1831 a Comisiei din 24 octombrie 2019 de stabilire a unei a cincea liste de valori limită orientative de expunere profesională în temeiul Directivei 98/24/CE a Consiliului și de modificare a Directivei 2000/39/CE a Comisiei, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 279/31 din 31.10.2019, așa numita a 5-a listă de agenți chimici.

Aceste trei revizui, care au vizat în total 26 de substanțe, au permis, printre altele, să se revizuiască valorile-limită de expunere profesională pentru două substanțe, să se introducă noi valori-limită de expunere profesională pentru 22 de substanțe și să se stabilească o observație referitoare la pielea pentru celelalte două substanțe (fără stabilirea de valori-limită de expunere profesională).

În vederea propunerii celei de a patra modificări a DCM, Comisia a efectuat o consultare în două etape a partenerilor sociali la nivel european în cursul anului 2017, în conformitate cu articolul 154 din TFUE. Atât organizațiile lucrătorilor, cât și organizațiile patronale, au confirmat faptul că cele trei substanțe care fac obiectul propunerii (Acrilonitril, Compuși de nichel și Benzen) au o relevanță deosebită pentru protecția lucrătorilor și au încurajat Comisia să continue lucrările pregătitoare pentru stabilirea valorilor-limită de expunere profesională pentru acei agenți cancerigeni prioritari.

Această listă a fost reconfirmată de către autoritățile statelor membre, organizațiile patronale și sindicale în cadrul Comitetului consultativ tripartit - ACSH prin Grupul său de lucru pentru substanțe chimice, în conformitate cu mandatul său prin care Comisia solicită implicarea activă a Grupului de lucru pentru substanțe chimice în recomandarea priorităților pentru evaluări științifice noi sau revizuite.

Peste un milion de lucrători sunt în prezent expuși la acrilonitril, compuși de nichel sau benzen. Dacă nu se iau măsuri la nivelul UE, acești lucrători vor fi în continuare expuși riscului de a se îmbolnăvi de o formă de cancer sau de a suferi de alte probleme grave de sănătate. În evaluarea impactului care însoțește propunerea de directivă (așa numitul lotul IV) sunt furnizate informații detaliate cu privire la diferitele utilizări ale acestor trei substanțe și la efectele lor asupra lucrătorilor, precum și la sectoarele specifice în care lucrătorii sunt expuși la acestea.

Conform celor mai recente date științifice, substanțele toxice pentru reproducere pot avea efecte adverse asupra funcției sexuale și a fertilității la bărbații adulți și la femeile adulte, precum și asupra dezvoltării descendenților. La fel ca agenții cancerigeni și mutageni, substanțele toxice pentru reproducere sunt substanțe care prezintă motive de îngrijorare deosebită și care pot avea efecte grave și ireversibile asupra sănătății lucrătorilor. Prin urmare, substanțele toxice pentru reproducere ar trebui să fie de asemenea reglementate în cadrul Directivei 2004/37/CE, pentru a îmbunătăți coerența, printre altele, cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei 1999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1488/94 al Comisiei, precum și a Directivei 76/769/CEE a Consiliului și a Directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE și 2000/21/CE ale Comisiei și pentru a asigura un nivel similar de protecție minimă la nivelul Uniunii.

Prin urmare, în procesul de adoptare a proiectului de directivă, lotul IV, au mai fost adăugate prevederi precum:

1. introducerea substanțelor toxice pentru reproducere în cadrul DCM, fapt care s-a reflectat în modificarea titlului directivei și a obiectului acesteia și a condus la introducerea unor noi definiții corespunzătoare, precum și la completarea articolelor care conțin sintagma „agenți cancerigeni sau mutageni” cu sintagma „ori la substanțe toxice pentru reproducere” în vederea extinderii aplicării prevederilor directivei pentru substanțele toxice pentru reproducere;
2. stabilirea de valori-limită ale expunerii profesionale și alte dispoziții direct conexe pentru 15 agenți, în total, pentru a asigura o protecție echitabilă a lucrătorilor împotriva riscurilor generate de expunerea acestora la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțele toxice pentru reproducere, pe întreg teritoriul UE;
3. introducerea valorilor-limită biologice și a măsurilor de supraveghere a stării de sănătate pentru expunerea lucrătorilor la plumb și la compușii săi ionici;
4. propuneri de evaluări ale Comisiei privind punerea în aplicare a Directivei cancerigeni în ceea ce privește:
 - a) modificarea unor valori limită,
 - b) opțiunea de adăugare a unei combinații între valoarea limită de expunere profesională și valoarea limită biologică,
 - c) introducerea medicamentelor periculoase (elaborarea unei definiții și stabilirea unei liste orientative a medicamentelor care conțin substanțe chimice periculoase sau a substanțelor conținute de acestea, care îndeplinesc criteriile de clasificare ca agenți cancerigeni de categoria 1A sau 1B prevăzute în anexa I la Regulamentul (CE) nr.1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006), ca agenți mutageni sau ca substanțe toxice pentru reproducere.

Astfel, a fost adoptată Directiva (UE) 2022/431 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2022 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă.

Valorile-limită obligatorii de expunere profesională constituie o componentă importantă a regimului general de protecție a lucrătorilor instituit prin Directiva 2004/37/CE și trebuie să nu fie depășite. Ar trebui să fie stabilite valori-limită și alte dispoziții direct conexe pentru toți agenții cancerigeni sau mutageni și pentru toate substanțele toxice pentru reproducere pentru care informațiile disponibile, inclusiv cele mai recente date științifice și tehnice, permit acest lucru.

Pentru agenții mutageni și pentru majoritatea agenților cancerigeni nu este posibil, din punct de vedere științific, să se determine nivelurile sub care expunerea nu ar conduce la efecte nocive asupra sănătății. Deși stabilirea în Directiva 2004/37/CE a unor valori-limită de expunere la locul de muncă pentru agenții cancerigeni și mutageni nu elimină în totalitate riscurile pentru sănătatea și securitatea lucrătorilor rezultate din expunerea la astfel de substanțe la locul de muncă (risc rezidual), aceasta contribuie totuși la o reducere semnificativă a riscurilor care rezultă dintr-o astfel de expunere, în baza abordării etapizate și axate pe stabilirea de obiective care a fost adoptată în directiva menționată.

Valorile-limită obligatorii de expunere profesională nu aduc atingere altor obligații ale angajatorilor în temeiul Directivei 2004/37/CE, precum obligația de reducere a utilizării la locul de muncă de agenți cancerigeni sau mutageni și de substanțe toxice pentru reproducere, de prevenire sau reducere a expunerii lucrătorilor la agenți cancerigeni sau mutageni și la substanțe toxice pentru reproducere sau de punere a în aplicare a unor măsuri în acest sens. Măsurile respective ar trebui să includă, în măsura în care este posibil din punct de vedere tehnic, înlocuirea agentului cancerigen sau mutagen și a substanței toxice pentru reproducere cu o substanță, un amestec sau un procedeu care nu este periculos sau care este mai puțin periculos pentru sănătatea lucrătorilor, utilizarea unui sistem închis sau alte măsuri care vizează reducerea nivelului de expunere a lucrătorilor.

Este necesar ca lucrătorii să beneficieze de o formare profesională suficientă și adecvată atunci când sunt expuși sau pot să fie expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere, inclusiv la cele conținute în anumite medicamente care conțin substanțe chimice periculoase. Formarea pe care angajatorul este obligat să o asigure în temeiul articolului 11 din Directiva 2004/37/CE ar trebui adaptată pentru a ține seama de un risc nou sau modificat, în special atunci când lucrătorii sunt expuși la noi agenți cancerigeni sau mutageni ori la noi substanțe toxice pentru reproducere sau la mai mulți agenți cancerigeni sau mutageni ori la mai multe substanțe toxice pentru reproducere diferite, inclusiv la cele prezente în medicamente care conțin substanțe chimice periculoase, sau atunci când se modifică împrejurările legate de activitatea profesională a lucrătorilor.

De asemenea, pentru a se asigura cel mai bun nivel de protecție posibil, este necesar să se ia în considerare alte căi de absorbție pe lângă inhalare în cazul tuturor agenților cancerigeni și mutageni și al tuturor substanțelor toxice pentru reproducere, inclusiv posibilitatea de absorbție prin piele.

Principalul obiectiv general al Directivei (UE) 2022/431 este de a consolida și mai mult dreptul lucrătorilor la un nivel ridicat de protecție a sănătății și securității lor la locul de muncă și de a preveni decesele cauzate de cancer profesional și alte probleme de sănătate cauzate de substanțele chimice.

Pe lângă un nivel minim similar de protecție în întreaga UE, această directivă va îmbunătăți, de asemenea, claritatea și punerea în aplicare, va contribui la asigurarea unor condiții de concurență mai echitabile pentru actorii economici din sectoarele care utilizează aceste substanțe și va evita orice dublare a eforturilor prin eliminarea necesității ca statele membre să efectueze propriile analize științifice pentru a stabili VLEP.

Principalele avantaje care decurg constau în contribuția la protejarea a peste 1 000 000 de lucrători din UE prin prevenirea a peste 1700 de cazuri de boli profesionale în următorii 60 de ani, inclusiv cancer. Această scădere a cazurilor de boli profesionale va avea ca rezultat, printre altele, reducerea suferinței lucrătorilor și a familiilor acestora și creșterea duratei, a calității și a productivității vieții lor profesionale.

Opțiunile preferate vor aduce, de asemenea, beneficii întreprinderilor prin reducerea absenteismului, a pierderilor de productivitate și a plăților de asigurări pentru o sumă estimată la 7 milioane EUR în următorii 60 de ani. Beneficiile estimate pentru întreprinderi nu integrează unele avantaje, cum ar fi claritatea juridică îmbunătățită. Autoritățile publice vor beneficia, de asemenea, de aceste opțiuni preferate, deoarece ele vor conduce, printre altele, la scăderea costurilor asistenței medicale. Beneficiile pentru autoritățile publice au fost estimate la 5 milioane EUR în următorii 60 de ani, la nivelul UE.

Astfel, stabilirea unor VLEP noi sau revizuite la nivelul UE în DCM a fost reținută drept cea mai adecvată opțiune. Au fost evaluate mai multe scenarii, inclusiv VLEP aprobate ACSH, care iau în considerare

recomandările științifice, precum și aspectele socioeconomice și de fezabilitate. ACSH este format din reprezentanți ai guvernelor, ai angajatorilor și ai lucrătorilor. În plus față de VLEP aprobate de ACSH, au fost luate în considerare pentru fiecare substanță scenarii cu o valoare-limită mai scăzută și mai ridicată.

Pe baza unei evaluări a impactului detaliate, VLEP recomandate de ACSH au fost reținute ca opțiuni preferate, deoarece reprezintă cele mai bune scenarii din punctul de vedere al eficacității, al eficienței și al coerenței. Aceste opțiuni reținute sunt considerate, de asemenea, complementare cu măsurile REACH existente pentru fiecare substanță.

Suplimentar, în conformitate cu prevederile Memorandumului referitor la Metodologia privind transpunerea directivelor UE, din anul 2022, în calitate de stat membru al UE, România are obligația de a transpune directivele UE, cu respectarea termenelor prevăzute în cuprinsul lor. Această obligație este considerată îndeplinită numai după notificarea către Comisia Europeană a actelor normative care asigură transpunerea completă și a tabelelor de concordanță aferente.

Potrivit jurisprudenței Curții de Justiție a Uniunii Europene (CJUE), transpunerea directivelor UE, precum și notificarea măsurilor naționale de transpunere sunt obligații esențiale, iar nerespectarea lor reprezintă o încălcare de o gravitate certă.

Tot potrivit jurisprudenței, un stat membru nu poate invoca nicio situație internă pentru a justifica neîndeplinirea obligațiilor și nerespectarea termenelor prevăzute de normele Uniunii. De asemenea, dificultatea interpretării sau complexitatea unei directive UE nu ar putea constitui justificări pentru netranspunere sau transpunerea cu depășirea termenului.

În cazul în care directivele UE nu sunt transpuse în termen, Comisia inițiază proceduri de infrigment. Atât faza precontencioasă, cât și cea contencioasă a respectivelor proceduri se derulează cu celeritate.

Dacă sesizează CJUE privind netranspunerea în termen a directivelor UE, Comisia propune aplicarea de sancțiuni pecuniare în quantum considerabil. Potrivit celei mai recente Comunicări a Comisiei (2022/C 74/02) referitoare la sancțiunile pecuniare, în ceea ce privește România, quantumul sancțiunilor pe care instituția UE le poate propune este următorul:

- suma forfetară de minimum 1.692.000 EUR
- penalități între 2.045 și 122.670 EUR pe zi de întârziere după pronunțarea hotărârii instanței UE.

În documentul de lucru al Comisiei privind evaluarea impactului, document care însoțește Propunerea de directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă (lotul IV), se regăsesc concluziile studiilor, ale lucrărilor de cercetare, anchetelor sociologice, evaluărilor statistice, impactul asupra IMM-urilor, etc., care au stat la baza elaborării propunerii de directivă, directivă adoptată care se transpune prin prezentul proiect de Hotărâre a Guvernului.

Astfel, Directiva (UE) 2022/431 modifică și completează Directiva 2004/37/CE, după cum urmează:

- extinde domeniul directivei și pentru substanțe toxice pentru reproducere, completându-se titlul directivei, precum și toate articolele cu referire la expunerea lucrătorilor la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă;
- introduce definiții pentru substanțe toxice pentru reproducere, valori-limită și supravegherea stării de sănătate;
- introduce prevederi referitoare la substanțe toxice pentru reproducere fără valoare-prag sau cu valoare-prag;
- reglementează formarea lucrătorilor din unitățile de asistență medicală care sunt expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere, în special atunci când sunt utilizate noi medicamente care conțin substanțe chimice periculoase care includ respectivele substanțe, precum și monitorizarea biologică a lucrătorilor;
- reglementează perioada minimă de păstrare a listelor lucrătorilor expuși și a dosarelor medicale în ceea ce privește substanțele toxice pentru reproducere;
- modifică Anexa III, stabilind o nouă valoare-limită de expunere profesională pentru benzen, introducând 14 substanțe chimice pentru care se prevăd valori-limită de expunere profesională împreună cu informații referitoare la expunere cutanată și sensibilizare, precum și valori-limită biologice și măsuri de supraveghere a stării de sănătate pentru plumb și compușii săi ionici;

- propune să se identifice dacă o substanță toxică pentru reproducere este o substanță toxică pentru reproducere fără valoare-prag sau o substanță toxică pentru reproducere cu valoare-prag, în coloana de observații din anexa III;
- propune să se evalueze dacă este necesar să fie modificată valoarea-limită pentru pulberea respirabilă de silice cristalină, să se evalueze opțiunea de a modifica prezenta directivă prin adăugarea de dispoziții privind o combinație între o limită de expunere profesională în aer și o valoare-limită biologică în cazul cadmiului și al compușilor anorganici ai acestuia, să prezinte un plan de acțiune pentru asigurarea respectării valorilor-limită de expunere profesională noi sau a celor revizuite pentru cel puțin 25 de substanțe, grupuri de substanțe sau substanțe generate în urma unor procese, să elaboreze o definiție și să stabilească o listă orientativă a medicamentelor care conțin substanțe chimice periculoase sau a substanțelor conținute de acestea, care îndeplinesc criteriile de clasificare ca agenți cancerigeni de categoria 1A sau 1B prevăzute în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1272/2008, ca agenți mutageni sau ca substanțe toxice pentru reproducere, să elaboreze orientări ale Uniunii pentru prepararea, administrarea și eliminarea medicamentelor care conțin substanțe chimice periculoase la locul de muncă, să elaboreze orientări ale Uniunii privind metodologia de stabilire a valorilor-limită bazate pe riscuri și să stabilească o valoare-limită pentru cobalt și pentru compușii anorganici ai cobaltului.

Prin declarația comună a Parlamentului European și a Consiliului privind domeniul de aplicare al Directivei 2004/37/CE, Parlamentul European și Consiliul sunt de acord că medicamentele periculoase care conțin una sau mai multe substanțe care îndeplinesc criteriile de clasificare drept cancerigene (categoria 1A sau 1B), mutagene (categoria 1A sau 1B) sau toxice pentru reproducere (categoria 1A sau 1B) intră, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1272/2008, în domeniul de aplicare al Directivei 2004/37/CE. Prin urmare, toate cerințele Directivei 2004/37/CE se aplică medicamentelor periculoase.

2.3. Schimbări preconizate

Prezentul proiect de hotărâre a Guvernului are drept scop transpunerea Directivei (UE) 2022/431.

Obiectivul proiectului este acela de modificare și de completare a Hotărârii Guvernului nr. 1093/2006, cu modificările și completările ulterioare, republicate, și a Hotărârii Guvernului nr. 1218/2006, cu modificările și completările ulterioare, republicate, în vederea alinierii prevederilor naționale la cele comunitare, acolo unde acest lucru nu este deja realizat.

Astfel,

- referitor la Hotărârea Guvernului nr. 1093/2006, cu modificările și completările ulterioare, republicată:
 - se extinde domeniul de aplicare a hotărârii și pentru substanțe toxice pentru reproducere, completându-se atât titlul actului normativ, cât și toate articolele ce conțin sintagma "agenți cancerigeni sau mutageni";
 - se introduc definiții pentru substanțe toxice pentru reproducere, valori-limită și supravegherea stării de sănătate, inclusiv prevederi referitoare la substanțe toxice pentru reproducere fără valoare-prag sau cu valoare-prag;
 - se reglementează instruirea lucrătorilor din unitățile de asistență medicală care sunt expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere, în special atunci când sunt utilizate noi medicamente care conțin substanțe chimice periculoase care includ respectivele substanțe, precum și monitorizarea biologică a lucrătorilor;
 - se stabilește perioada de păstrare a listelor lucrătorilor expuși și a dosarelor medicale în ceea ce privește substanțele toxice pentru reproducere.
- referitor la Hotărârea Guvernului nr. 1218/2006, cu modificările și completările ulterioare, republicată:
 - se modifică definițiile valorii-limită biologice și a supravegherii stării de sănătate pentru unicitatea reglementării;
 - la Anexa nr. 1 se modifică rândurile corespunzătoare pozițiilor 15, 48, 87, 97, 276, 373, 401, 408 și 469, în ceea ce privește denumirile, valorile-limită de expunere profesională, clasificările și

perioadele de tranziție pentru agenții chimici respectivi, și se completează nota anexei cu două referiri la tipul de fracție de nichel măsurată;

- la Anexa nr. 2 se modifică titlul și pct. 1 al anexei în ceea ce privește valorile-limită biologice și măsurile de supraveghere a stării de sănătate pentru lucrătorii expuși la plumb și compușii săi ionici.

Urmare a modificărilor legislației naționale, anterior prezentate, privind transpunerea completă a Directivei (UE) 2022/431, va fi necesară modificarea și completarea ulterioară a Hotărârii Guvernului nr. 355/2007 privind supravegherea sănătății lucrătorilor, cu modificările și completările ulterioare, prin:

- o completarea fișei de identificare a factorilor de risc profesional cu privire la noul tip de expunere profesională (menționarea factorului de risc: substanță toxică pentru reproducere);
- o introducerea mențiunilor specifice de supraveghere a persoanelor expuse, în acord cu art. 14, alin. (4) din Directiva (UE) 2022/431;
- o stabilirea obligativității și a modalității de notificare a autorității competente în acord cu art. 14 alin. (8) din Directiva (UE) 2022/431;
- o precizarea duratei obligatorii de păstrare a dosarelor medicale în acord art. 15, alin. (1) din Directiva (UE) 2022/431.

De asemenea, având în vedere complexitatea expunerii la agenți cancerigeni, mutageni și toxici pentru reproducere, gravitatea consecințelor expunerii la acești factori de risc, progresul științific recent și decizia medicală care trebuie formulată privind procedurile de supraveghere post-expunere, este necesar ca medicii de medicina muncii responsabili de supravegherea stării de sănătate a lucrătorilor expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere trebuie să urmeze periodic programe specifice de pregătire și perfecționare profesională în domeniul prevenirii riscului profesional.

2.4. Alte informații*)

Nu este cazul.

Secțiunea a 3-a Impactul socioeconomic

3.1. Descrierea generală a beneficiilor și costurilor estimate ca urmare a intrării în vigoare a actului normativ

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.2. Impactul social

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.3. Impactul asupra drepturilor și libertăților fundamentale ale omului

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.4. Impactul macroeconomic

3.4.1. Impactul asupra economiei și asupra principalilor indicatori macroeconomici

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.4.2. Impactul asupra mediului concurențial și domeniul ajutoarelor de stat

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.5. Impactul asupra mediului de afaceri

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.6. Impactul asupra mediului înconjurător

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.7. Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva inovării și digitalizării

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.8. Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva dezvoltării durabile

Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.

3.9. Alte informații

Nu este cazul.

Secțiunea a 4-a**Impactul financiar asupra bugetului general consolidat atât pe termen scurt, pentru anul curent, cât și pe termen lung (pe 5 ani), inclusiv informații cu privire la cheltuieli și venituri**

- în mii lei (RON) -

Indicatori	Anul curent	Următorii patru ani				Media pe cinci ani
		3.	4.	5.	6.	
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.
4.1. Modificări ale veniturilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat, din acesta:						
(i) impozit pe profit						
(ii) impozit pe venit						
b) bugete locale						
(i) impozit pe profit						
c) bugetul asigurărilor sociale de stat						
(i) contribuții de asigurări						
d) alte tipuri de venituri Se va menționa natura acestora						
4.2. Modificări ale cheltuielilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat, din acesta:						
(i) cheltuieli de personal						
(ii) bunuri și servicii						
b) bugete locale:						
(i) cheltuieli de personal						
(ii) bunuri și servicii						
c) bugetul asigurărilor sociale de stat:						
i) cheltuieli de personal						
ii) bunuri și servicii						
d) alte tipuri de cheltuieli Se va menționa natura acestora						
4.3. Impact financiar, plus/ minus, din care:						
a) buget de stat						

b) bugete locale						
4.4. Propuneri pentru acoperirea creșterii cheltuielilor bugetare						
4.5. Propuneri pentru a compensa reducerea veniturilor bugetare						
4.6. Calcule detaliate privind fundamentarea modificărilor veniturilor și/sau cheltuielilor bugetare						
<p>4.7. Prezentarea, în cazul proiectelor de acte normative a căror adoptare atrage majorarea cheltuielilor bugetare, a următoarelor documente:</p> <p>a) fișa financiară prevăzută la art. 15 din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările și completările ulterioare, însoțită de ipotezele și metodologia de calcul utilizată;</p> <p>b) declarație conform căreia majorarea de cheltuială respectivă este compatibilă cu obiectivele și prioritățile strategice specificate în strategia fiscal-bugetară, cu legea bugetară anuală și cu plafoanele de cheltuieli prezentate în strategia fiscal-bugetară.</p> <p>Nu este cazul.</p>						
<p>4.8. Alte informații</p> <p>Nu are impact asupra bugetului de stat.</p>						
<p>Secțiunea a 5-a</p> <p>Efectele proiectului de act normativ asupra legislației în vigoare</p>						
<p>5.1. Măsuri normative necesare pentru aplicarea prevederilor proiectului de act normativ</p> <p>Modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 355/2007 privind supravegherea sănătății lucrătorilor.</p>						
<p>5.2. Impactul asupra legislației în domeniul achizițiilor publice</p> <p>Nu este cazul.</p>						
<p>5.3. Conformitatea proiectului de act normativ cu legislația UE (în cazul proiectelor ce transpun sau asigură aplicarea unor prevederi de drept UE)</p> <p>5.3.1. Măsuri normative necesare transpunerii directivelor UE</p> <p>Proiectul de act normativ reprezintă transpunerea integrală a Directivei (UE) 2022/431 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2022 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE), Seria L, nr. 88 din 16 martie 2022.</p> <p>Directiva (UE) 2022/431 are drept obiectiv stabilirea și/sau revizuirea valorilor-limită de expunere profesională a lucrătorilor expuși la locul de muncă la agenți cancerigeni, mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere.</p> <p>De asemenea, alt obiectiv este acela de a îmbunătăți condițiile de muncă și de a proteja sănătatea lucrătorilor de riscurile specifice determinate de expunerea lucrătorilor la acești agenți.</p> <p>Termenul-limită pentru transpunerea actului comunitar este 5 aprilie 2024, iar termenul propus pentru intrarea în vigoare a prevederilor proiectului de act normativ este data publicării în Monitorul Oficial.</p> <p>Potrivit art. 258, art. 260 alin. (3), art. 288 primul și al treilea paragraf din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, versiune consolidată (JO C 202, 07.06.2016), precum și potrivit jurisprudenței Curții de Justiție a Uniunii Europene, îndeosebi hotărârile în cauzele C-543/17, C-549/18, C-550/18, C-658/19 obligația de a transpune complet, precum și cerința de a comunica Comisiei Europene măsurile de</p>						

transpunere reprezintă obligații esențiale în sarcina statelor membre UE, iar nerespectarea lor constituie o încălcare de o gravitate certă.

Un stat membru nu poate invoca nicio situație internă pentru a justifica neîndeplinirea obligațiilor și nerespectarea termenelor prevăzute de normele Uniunii. Este lipsit de importanță că neîndeplinirea obligațiilor de către un stat membru rezultă din dificultățile tehnice cu care s-a confruntat. Nici complexitatea dispozițiilor unei directive, parcursul legislativ laborios care a condus la adoptarea sa și voința de a asigura o transpunere corectă nu sunt împrejurări de natură să influențeze gravitatea încălcării.

Nerespectarea calendarelor de conformare asumate în cadrul dialogului cu Comisia pune sub semnul întrebării respectarea obligației de cooperare loială care incumbă unui stat membru, în temeiul articolului 4 alineatul (3) din Tratatul privind Uniunea Europeană.

În cazul în care un stat membru nu transpune o directivă și nu transmite Comisiei actele care asigură transpunerea sa completă, cu respectarea termenului de transpunere prevăzut de respectiva directivă, instituția UE inițiază cu celeritate proceduri de infringement privind netranspunerea în termen.

5.3.2. Măsuri normative necesare aplicării actelor legislative UE

Nu este cazul.

5.4. Hotărâri ale Curții de Justiție a Uniunii Europene

Nu este cazul.

5.5. Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente asumate

Nu este cazul.

5.6. Alte informații

Nu au fost identificate.

Secțiunea a 6-a

Consultările efectuate în vederea elaborării proiectului de act normativ

6.1. Informații privind neaplicarea procedurii de participare la elaborarea actelor normative

Nu este cazul.

6.2. Informații privind procesul de consultare cu organizații neguvernamentale, institute de cercetare și alte organisme implicate

Proiectul de act normativ a fost elaborat în cadrul Ministerului Muncii și Solidarității Sociale, cu consultarea Ministerului Sănătății, inclusiv a Institutului Național de Sănătate Publică.

Ministerul Muncii și Solidarității Sociale este autoritatea competentă în domeniul securității și sănătății în muncă gestionând transpunerea directivelor din domeniu.

Ministerul Sănătății este autoritatea centrală pentru asigurarea sănătății publice, inclusiv supravegherea sănătății lucrătorilor.

Institutul Național de Sănătate Publică își desfășoară activitatea la nivel teritorial prin cinci centre naționale și șase centre regionale de sănătate publică. În cadrul atribuțiilor sale generale, institutul coordonează programe de studii și cercetări în vederea evaluării sănătății în relație cu mediul, coordonează și participă la elaborarea metodologiilor de monitorizare și supraveghere a sănătății în relație cu mediul de viață și muncă.

6.3. Informații despre consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale, în situația în care proiectul de act normativ are ca obiect activități ale acestor autorități, în condițiile Hotărârii Guvernului nr. 635/2022 privind procedura de consultare a structurilor asociative ale autorităților administrației publice locale la elaborarea proiectelor de acte normative:

Nu este cazul.

<p>6.4. Informații privind puncte de vedere/opinii emise de organisme consultative constituite prin acte normative</p> <p>Nu este cazul.</p>
<p>6.5. Informații privind avizarea de către:</p> <p>a) Consiliul Legislativ b) Consiliul Suprem de Apărare a Țării c) Consiliul Economic și Social d) Consiliul Concurenței e) Curtea de Conturi</p> <p>Proiectul de act normativ va fi supus avizării Consiliului Economic și Social și Consiliului Legislativ.</p>
<p>6.6. Alte informații</p> <p>Nu au fost identificate.</p>
<p>Secțiunea a 7-a</p> <p>Activități de informare publică privind elaborarea și implementarea proiectului de act normativ</p>
<p>7.1. Informarea societății civile cu privire la elaborarea proiectului de act normativ</p> <p>În procesul de elaborare a prezentului proiect de act normativ au fost respectate regulile procedurale aplicabile pentru asigurarea transparenței decizionale prevăzute de Legea nr. 52/2003 privind transparența decizională în administrația publică, republicată.</p> <p>Prezentul proiect de act normativ a fost supus comentariilor publicului prin publicarea pe pagina de internet a Ministerului Muncii și Solidarității Sociale în perioada 17.10-27.11.2023</p> <p>Perioada în care au putut fi comunicate observații și propuneri: 17.10-26.10.2023 .</p> <p>Au fost întreprinse demersurile legale prevăzute de art. 7 din Regulamentul privind procedurile, la nivelul Guvernului, pentru elaborarea, avizarea și prezentarea proiectelor de documente de politici publice, a proiectelor de acte normative, precum și a altor documente, în vederea adoptării/aprobării, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 561 din 10 mai 2009.</p>
<p>7.2. Informarea societății civile cu privire la eventualul impact asupra mediului în urma implementării proiectului de act normativ, precum și efectele asupra sănătății și securității cetățenilor sau diversității biologice</p> <p>Proiectul de act normativ nu se referă la acest subiect.</p>
<p>Secțiunea a 8-a</p> <p>Măsurile privind implementarea, monitorizarea și evaluarea proiectului de act normativ</p>
<p>8.1. Măsurile de punere în aplicare a proiectului de act normativ</p> <p>Nu este cazul.</p>
<p>8.2. Alte informații</p> <p>Nu este cazul.</p>

Față de cele prezentate, a fost elaborat prezentul proiect de Hotărâre a Guvernului pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă și a Hotărârii Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, pe care îl supunem spre adoptare Guvernului.

Ministrul Muncii și Solidarității Sociale

Simona BUCURA-OPRESCU

Ministrul Sănătății

Alexandru RAFILA

Avizăm favorabil:

Viceprim-ministru,
Marian NEACȘU

Ministrul Mediului, Apelor
și Pădurilor

Mircea FECHET

Ministrul Afacerilor Externe

Luminița-Teodora ODOBESCU

Ministrul Justiției

Alina-Ștefania GORGHIU

Față de cele prezentate, a fost elaborat prezentul proiect de Hotărâre a Guvernului pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă și a Hotărârii Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, pe care îl supunem spre adoptare Guvernului.

Ministrul Muncii și Solidarității Sociale

Simona BUCURA-OPRESCU

Ministrul Sănătății

Alexandru RAȚILA

Avizăm favorabil:

Viceprim-ministru,

Marian NEACȘU

Ministrul Mediului, ~~Apelor~~
și Pădurilor

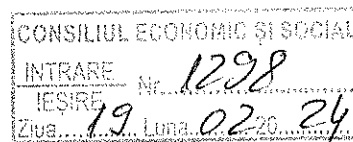
Mircea FECHET

Ministrul Afacerilor Externe

Luminița Teodora ODOBESCU

Ministrul Justiției

Alina-Ștefania GORGHIU



Proiect

Hotărâre

pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă și a Hotărârii Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

ART. I. Hotărârea Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 757 din 6 septembrie 2006, republicată, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Titlul actului normativ se modifică și va avea următorul cuprins:

„Hotărârea Guvernului nr. 1.093/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate pentru protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la locul de muncă la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere”.

2. La articolul 1, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Prevederile prezentei hotărâri au ca obiect de reglementare protecția lucrătorilor împotriva riscurilor pentru sănătatea și securitatea lor, inclusiv prevenirea unor astfel de riscuri, care apar sau este posibil să apară prin expunerea la locul de muncă la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere.”

3. La articolul 5, după punctul 2 se introduc 3 puncte noi, pct. 2¹, 2² și 2³, cu următorul cuprins:

„2¹. *substanță toxică pentru reproducere* - o substanță sau un amestec care îndeplinește criteriile de clasificare ca agent toxic pentru reproducere de categoria 1A sau 1B prevăzute în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1.272/2008;

2². *substanță toxică pentru reproducere fără valoare-prag* - o substanță toxică pentru reproducere pentru care nu există un nivel sigur de expunere pentru sănătatea lucrătorilor și care este identificată ca atare în coloanele de mențiuni din Anexele nr.1 și nr.4 la Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, republicată;

2³. *substanță toxică pentru reproducere cu valoare-prag* - o substanță toxică pentru reproducere pentru care există un nivel sigur de expunere, sub care nu există niciun risc pentru sănătatea lucrătorilor, și care este identificată ca atare în coloanele de mențiuni din Anexele nr.1 și nr.4 la Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, republicată;”

4. La articolul 5, punctul 3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„3. *valoare-limită* - cu excepția cazului în care se prevede altfel, limita mediei ponderate în timp a concentrației agentului cancerigen sau mutagen ori a unei substanțe toxice pentru reproducere în aer în zona de respirație a lucrătorului, pe o perioadă de referință specificată în prezenta hotărâre;”

5. La articolul 5, după punctul 6 se introduc 2 puncte noi, pct. 7 și 8, cu următorul cuprins:

„7. *valoare-limită biologică* - limita concentrației în mediul biologic corespunzător a agentului în cauză, a metabolitului acestuia sau a unui indicator al efectului;

8. *supravegherea stării de sănătate* - evaluarea stării de sănătate a unui lucrător în funcție de expunerea sa la locul de muncă la anumiți agenți cancerigeni sau mutageni ori la anumite substanțe toxice pentru reproducere.”

6. La articolul 6, alineatele (1) - (4) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(1) Prevederile prezentei hotărâri se aplică oricărei activități în care lucrătorii sunt sau pot fi expuși, ca urmare a muncii lor, la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere.

(2) În cazul oricărei activități susceptibile să prezinte pentru lucrători un risc de expunere la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere, angajatorul este obligat să determine natura, gradul și durata de expunere a lucrătorilor, pentru a face posibilă evaluarea oricărui risc pentru sănătatea și securitatea lor, precum și stabilirea măsurilor care trebuie luate.

(3) Angajatorul este obligat să reînnoiască regulat evaluarea riscurilor și în mod obligatoriu la orice modificare a condițiilor de muncă prin care poate fi influențată expunerea lucrătorilor la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere.

(4) Angajatorul este obligat să furnizeze inspectoratului teritorial de muncă și/sau direcției de sănătate publică județene sau a municipiului București, la cererea acestora, datele privind concentrația măsurată a agenților cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere, precum și elementele care au servit la evaluarea prevăzută la alin. (2). ”

7. Articolul 7 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 7. - La evaluarea riscului trebuie luate în considerare toate căile de pătrundere în organism a agentului cancerigen sau mutagen ori a substanței toxice pentru reproducere, cum ar fi absorbția transcutanată și/sau percutanată.”

8. La Capitolul II Obligațiile angajatorilor, titlul Secțiunii 1 se modifică după cum urmează:

„SECȚIUNEA 1 Reducerea utilizării și înlocuirea la locul de muncă a agenților cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere ”

9. Articolele 8 și 9 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 8 - În situația în care se efectuează evaluarea prevăzută la art. 6 alin. (2), angajatorii acordă o atenție specială eventualelor efecte asupra securității sau sănătății lucrătorilor din grupurile sensibile la riscuri specifice și, printre altele, analizează oportunitatea evitării utilizării lucrătorilor în zone în care aceștia se pot afla în contact cu agenți cancerigeni sau mutageni ori cu substanțe toxice pentru reproducere.

Art. 9 - Angajatorul trebuie să reducă la locul de muncă utilizarea unui agent cancerigen sau mutagen ori a unei substanțe toxice pentru reproducere, dacă este posibil din punct de vedere tehnic, în special prin înlocuirea sa cu o substanță, amestec sau proces, care, în condiții de utilizare, nu este periculos ori este mai puțin periculos pentru sănătatea sau securitatea lucrătorilor, după caz.”

10. La Capitolul II Obligațiile angajatorilor, titlul Secțiunii a 2-a se modifică după cum urmează:

„SECȚIUNEA a 2-a Prevenirea și reducerea expunerii la locul de muncă la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere ”

11. Articolul 11 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 11 - Expunerea nu trebuie să se realizeze în situația în care s-a depășit valoarea limită a agentului cancerigen sau mutagen ori a substanței toxice pentru reproducere prevăzută de prezenta hotărâre ori de Regulamentul (CE) nr. 1.272/2008, după caz.”

12. La articolul 12, alineatele (2) și (3) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(2) Dacă din punct de vedere tehnic nu este posibilă înlocuirea agentului cancerigen sau mutagen ori a substanței toxice pentru reproducere printr-o substanță, amestec sau proces, care, în condiții de utilizare, nu este periculos sau este mai puțin periculos pentru sănătate și securitate, angajatorul trebuie să ia măsuri ca agentul cancerigen sau mutagen ori toxic pentru reproducere să fie, atât cât este posibil din punct de vedere tehnic, produs ori utilizat într-un sistem închis.

(3) În cazul în care aplicarea unui sistem închis nu este posibilă din punct de vedere tehnic, angajatorul se asigură că nivelul de expunere a lucrătorilor la agentul cancerigen sau mutagen ori la substanța toxică pentru reproducere fără valoare-prag este redus la un nivel cât mai scăzut posibil din punct de vedere tehnic.”

13. La articolul 12, după alineatul (3) se introduc 2 alineate noi, alin. (3¹) și (3²), cu următorul cuprins:

„(3¹) În cazul în care nu este posibil din punct de vedere tehnic să se utilizeze sau să se producă o substanță toxică pentru reproducere cu valoare-prag într-un sistem închis, angajatorul asigură reducerea la minimum a riscului legat de expunerea lucrătorilor la respectiva substanță toxică pentru reproducere cu valoare-prag.

(3²) În ceea ce privește substanțele toxice pentru reproducere care nu se încadrează în categoria substanțelor toxice pentru reproducere fără valoare-prag sau a substanțelor toxice pentru reproducere cu valoare-prag, angajatorul aplică alineatul (3¹) din prezentul articol. În acest caz, atunci când efectuează evaluarea riscurilor menționată la articolul 6, angajatorul ține seama în mod corespunzător de faptul că este posibil ca pentru o astfel de substanță toxică pentru reproducere să nu existe un nivel sigur de expunere pentru sănătatea lucrătorilor și stabilește măsuri corespunzătoare în acest sens.”

14. La articolul 12, partea introductivă a alineatului (4) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(4) În toate cazurile în care se utilizează un agent cancerigen sau mutagen ori o substanță toxică pentru reproducere, angajatorul este obligat să ia toate următoarele măsuri:”

15. La articolul 12 alineatul (4), literele a), c), d), e), j) și l) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„a) limitarea la locul de muncă a cantităților agentului cancerigen sau mutagen ori a substanței toxice pentru reproducere;

c) proiectarea unui proces de muncă și a unor măsuri tehnice de control prin care să se evite sau să se reducă la minimum degajarea la locul de muncă de agenți cancerigeni sau mutageni ori de substanțe toxice pentru reproducere;

d) evacuarea agenților cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere la sursă, aspirația locală sau ventilația generală, toate aceste metode trebuind să fie adecvate și compatibile cu necesitatea de a proteja sănătatea publică și mediul;

e) utilizarea metodelor de măsurare adecvate existente pentru agenții cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere, în special pentru detectarea din timp a expunerilor anormale rezultate dintr-un eveniment neprevăzut sau dintr-un accident;

j) delimitarea zonelor de risc și utilizarea unor indicatoare de avertizare și de securitate adecvate, inclusiv a indicatorului "Fumatul interzis", în zonele în care lucrătorii sunt sau pot fi expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere;

l) asigurarea unor mijloace care să permită depozitarea, manipularea și transportul fără risc al agenților cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere, în special prin utilizarea de recipiente ermetice și etichetate clar și vizibil;”

16. La articolul 14, literele a), b) și g) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„a) activitățile desfășurate și/sau procesele industriale folosite, inclusiv motivele pentru care se utilizează agenți cancerigeni sau mutageni ori substanțe toxice pentru reproducere;

b) cantitățile fabricate sau utilizate de substanțe ori amestecuri care conțin agenți cancerigeni sau mutageni ori substanțe toxice pentru reproducere;

g) cazurile de înlocuire a agenților cancerigeni sau mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere.”

17. La articolul 19, partea introductivă și litera a) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 19 - Angajatorul este obligat ca, pentru orice activitate în care există risc de contaminare cu agenți cancerigeni sau mutageni ori cu substanțe toxice pentru reproducere, să ia măsuri adecvate pentru a se asigura că:”

a) lucrătorii nu mănâncă, nu beau și nu fumează în zonele de lucru în care există riscul contaminării cu agenți cancerigeni sau mutageni ori cu substanțe toxice pentru reproducere;”

18. La articolul 21, alineatul (2) se modifică și se completează după cum urmează:

„(2) Instruirea prevăzută la alin. (1) trebuie să fie:

a) adaptată astfel încât să țină seama de un risc nou sau modificat, în special atunci când lucrătorii sunt expuși sau pot să fie expuși la noi agenți cancerigeni sau mutageni ori la noi substanțe toxice pentru reproducere sau la mai mulți agenți cancerigeni sau mutageni ori la mai multe substanțe toxice pentru reproducere diferite, inclusiv la cele prezente în medicamente care conțin substanțe chimice periculoase, sau atunci când se modifică împrejurările legate de activitatea profesională a lucrătorilor;

b) organizată periodic în unitățile de asistență medicală pentru toți lucrătorii care sunt expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere, în special atunci

când sunt utilizate noi medicamente care conțin substanțe chimice periculoase care includ respectivele substanțe;

c) repetată periodic în alte unități, dacă este necesar.”

19. Articolul 22 se modifică și se completează după cum urmează :

„(1) Angajatorul trebuie să informeze lucrătorii cu privire la instalațiile și la recipientele lor auxiliare care conțin agenți cancerigeni sau mutageni ori substanțe toxice pentru reproducere, să asigure etichetarea clară și lizibilă a tuturor recipientelor, ambalajelor și instalațiilor care conțin agenți cancerigeni sau mutageni ori substanțe toxice pentru reproducere și să afișeze semne de avertizare în mod cât mai vizibil.

(2) În cazul în care în Anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, republicată, se prevede o valoare-limită biologică, supravegherea stării de sănătate este obligatorie pentru lucrul cu agentul cancerigen sau mutagen ori cu substanța toxică pentru reproducere în cauză, în conformitate cu procedurile prevăzute în anexa respectivă.

(3) Lucrătorii sunt informați cu privire la cerința prevăzută la alin. (2) înainte de a li se atribui sarcina care implică riscul expunerii la agentul cancerigen sau mutagen ori la substanța toxică pentru reproducere indicată.”

20. Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 24 - Angajatorul trebuie să asigure consultarea și participarea lucrătorilor și/sau reprezentanților acestora la procesul de stabilire a măsurilor privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea acestora la acțiunea agenților cancerigeni ori mutageni ori a substanțelor toxice pentru reproducere în timpul activității desfășurate la locul de muncă, în conformitate cu prevederile secțiunii a 6-a a cap. III din Legea nr. 319/2006, cu modificările și completările ulterioare.”

21. La articolul 25, alineatul (2), lit. a) și b) și alineatul (4) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„a) înainte de expunerea sa la acțiunea agenților cancerigeni și/sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere,

b) la intervale de timp regulate, după expunerea sa la acțiunea agenților cancerigeni și/sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere.”

„(4) Dacă se constată că un lucrător prezintă manifestări clinice susceptibile a fi rezultatul expunerii la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere sau dacă se constată că a fost depășită o valoare-limită biologică, medicul de medicina muncii sau direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București poate solicita ca și alți lucrători care au suferit o expunere similară să facă obiectul supravegherii stării de sănătate.”

22. La articolul 26, alineatele (1) și (2) se modifică și se completează după cum urmează:

„(1) Atunci când se asigură supravegherea stării de sănătate, se completează un dosar medical individual, iar medicul responsabil cu supravegherea stării de sănătate sau direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București propune toate măsurile individuale de protecție sau de prevenire ce trebuie luate cu privire la fiecare lucrător.

„(2) Monitorizarea biologică și cerințele conexe fac parte din supravegherea stării de sănătate.”

23. Articolul 31 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 31 - Toate cazurile de cancer, efectele negative asupra funcției sexuale și a fertilității ce afectează lucrătorii adulți, bărbați și femei sau efectele toxicității evolutive asupra descendenților, identificate ca rezultat al expunerii în muncă la un agent cancerigen sau mutagen ori la o substanță toxică pentru reproducere, trebuie raportate direcției județene de sănătate publică sau a municipiului București.”

24. La articolul 32, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(1) Lista prevăzută la art. 23 alin. (1) lit. c) și dosarul medical prevăzută la art. 26 alin. (1) trebuie păstrate:

a) cel puțin 40 de ani de la încetarea expunerii, în ceea ce privește agenții cancerigeni și mutageni;

b) timp de 5 ani de la încetarea expunerii, în ceea ce privește substanțele toxice pentru reproducere.”

25. Articolul 33 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(1) Valorile-limită prevăzute la art. 1 alin. (3) și la art. 11, celelalte dispoziții direct conexe, precum și perioada specificată la art. 5 pct. 3 sunt prevăzute în Anexele nr. 1 și 4, după caz, la Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezenta agenților chimici, republicată.

(2) Valorile limită biologice și alte informații pentru supravegherea stării de sănătate sunt prevăzute în Anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezenta agenților chimici, republicată.”

26. La Anexa nr. 2, punctul 1 se modifică și se completează după cum urmează:

„1. Medicul de medicina muncii responsabil cu supravegherea stării de sănătate a lucrătorilor expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere trebuie să cunoască bine condițiile sau împrejurările expunerii fiecărui lucrător. Medicii de medicina muncii responsabili de supravegherea stării de sănătate a lucrătorilor expuși la agenți cancerigeni sau mutageni ori la substanțe toxice pentru reproducere trebuie să urmeze periodic programe specifice de pregătire și perfecționare profesională în domeniul prevenirii riscului profesional”

ART. II. Hotărârea Guvernului nr. 1.218/2006 privind stabilirea cerințelor minime de securitate și sănătate în muncă pentru asigurarea protecției lucrătorilor împotriva riscurilor legate de prezența agenților chimici, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 845 din 13 octombrie 2006, republicată, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 5, punctul 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„5. *valoare-limită biologică* - limita concentrației în mediul biologic corespunzător a agentului în cauză, a metabolitului acestuia sau a unui indicator al efectului;”

2. La articolul 5, punctul 6 se modifică și va avea următorul cuprins:

„6. supravegherea stării de sănătate - evaluarea stării de sănătate a unui lucrător în funcție de expunerea sa la anumiți agenți chimici la locul de muncă;”;

3. La Anexa nr. 1, rândurile corespunzătoare pozițiilor 15, 48, 87, 97, 276, 373, 401, 408 și 469, se modifică și vor avea următorul cuprins:

Nr. crt.	CAS ⁽¹⁾	EC ⁽²⁾ (EINECS)	Denumirea agentului chimic	Acțiunea cutanată ⁽³⁾	Valoare limită de expunere profesională				Mențiuni ⁽⁸⁾
					8 ore ⁽⁴⁾		Termen scurt ⁽⁵⁾ (15min)		
					mg/m ³ ⁽⁶⁾	ppm ⁽⁷⁾	mg/m ³ ⁽⁶⁾	ppm ⁽⁷⁾	
„15.	110-49-6	203-772-9	Acetat de 2-metoxietil	P	-	1	-	-	R1B Dir.2022/431”
„48.	107-13-1	203-466-5	Acrilonitril	P; P ⁽¹⁵⁾	1	0,45	4	1,8	C1B Valoarea-limită se aplică de la 5 aprilie 2026. Dir.2022/431”
„87.	71-43-2	200-753-7	Benzen	P	0,66	0,2	-	-	C1A; M1B; Valoare-limită de 1 ppm (3,25 mg/m ³) până la 5 aprilie 2024. Valoare-limită de 0,5 ppm (1,65 mg/m ³) de la 5 aprilie 2024 până la 5 aprilie 2026. Dir.2022/431”
„97.	80-05-7	201-245-8	Bisfenol A / 4,4'-Izopropilidendifenol		2	-	-	-	Fracțiune inhalabilă R1B; Dir.2017/164; Dir.2022/431”
„276.	109-86-4	203-713-7	Etilenglicol monometil eter / 2-Metoxietanol	P	-	1	-	-	R1B; Dir.2022/431”
„373.	872-50-4	212-828-1	1-metil-2-pirolidonă	P	40	10	80	20	R1B; Dir.2009/161 Dir.2022/431”
„401.	-	-	Compuși de nichel	P ⁽¹³⁾	0,01 ⁽¹⁸⁾ 0,05 ⁽¹⁹⁾	-	-	-	C1A Valoarea-limită ⁽¹⁸⁾ se aplică de la 18 ianuarie 2025. Valoarea-limită ⁽¹⁹⁾ se aplică de la 18 ianuarie 2025. Până atunci se aplică o

									valoare-limită de 0,1 mg/m ³ ⁽¹⁹⁾ . Dir.2022/431”
„408.	98-95-3	202-716-0	Nitrobenzen	P	1	0,2	-	-	C2; R1B; Dir.2006/15 Dir.2022/431”
„469.	-	-	Plumb și compuşii săi anorganici (exprimați în Pb)		0,15	-	-	-	Dir. 98/24 R1A Dir.2022/431”

4. La Anexa nr. 1, în nota (legendă), după indicele ⁽¹⁷⁾, se introduc doi indici noi, ⁽¹⁸⁾ și ⁽¹⁹⁾, cu următorul cuprins:

„⁽¹⁸⁾ Frația respirabilă, măsurată drept conținut de nichel.

⁽¹⁹⁾ Frația inhalabilă, măsurată drept conținut de nichel.”

5. La Anexa nr. 2, titlul anexei și punctul 1 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„ VALORI-LIMITĂ BIOLOGICE ȘI MĂSURI DE SUPRAVEGHERE A STĂRII DE
SĂNĂTATE

1. Plumbul și compuşii săi ionici

1.1. Monitorizarea biologică trebuie să includă măsurarea nivelului de plumb din sânge pe baza spectrometriei de absorbție sau a unei metode care duce la rezultate echivalente. Valoarea-limită biologică cu caracter obligatoriu este:

70 µg Pb/100 ml sânge

1.2. Supravegherea medicală se efectuează în cazul expunerii la o concentrație de plumb în aer mai mare de 0,075 mg/m³, calculată ca medie ponderată în timp pentru o perioadă de 40 de ore pe săptămână, sau în cazul în care nivelul de plumb din sânge măsurat la unii lucrători este mai mare de 40 µg Pb/100 ml de sânge.”

*

Prezenta hotărâre transpune Directiva (UE) 2022/431 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2022 de modificare a Directivei 2004/37/CE privind protecția lucrătorilor împotriva riscurilor legate de expunerea la agenți cancerigeni sau mutageni la locul de muncă, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE), Seria L, nr. 88 din 16 martie 2022.