

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 24 Lipca 2012 r.

w sprawie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w środowisku pracy²⁾

Na podstawie art. 222 § 3 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy (Dz. U. z 1998 r. Nr 21, poz. 94, z późn. zm.³⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wykaz substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym i sposób ich rejestrowania;
- 2) sposób prowadzenia rejestru prac, których wykonywanie powoduje konieczność pozostawania w kontakcie z substancjami chemicznymi, ich mieszaninami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 3) sposób prowadzenia rejestru pracowników zatrudnionych przy tych pracach;
- 4) wzory dokumentów dotyczących narażenia pracowników na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym oraz sposób przechowywania i przekazywania tych dokumentów do podmiotów właściwych do rozpoznawania lub stwierdzania chorób zawodowych;
- 5) szczegółowe warunki ochrony pracowników przed zagrożeniami spowodowanymi przez substancje chemiczne, ich mieszaniny, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 6) warunki i sposób monitorowania stanu zdrowia pracowników narażonych na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.

§ 2. Wykaz substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym stanowią:

- 1) substancje chemiczne zaklasyfikowane jako rakotwórcze lub mutagenne:

- a) kategorii 1A lub 1B zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającym i uchylającym dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającym rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1),

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy 2004/37/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie ochrony pracowników przed zagrożeniem dotyczącym narażenia na działanie czynników rakotwórczych lub mutagenów podczas pracy (szósta dyrektywa szczegółowa w rozumieniu art. 16 ust. 1 dyrektywy Rady 89/391/EWG) (Dz. Urz. UE L 158 z 30.04.2004, str. 50; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 5, t. 5, str. 35).

³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 113, poz. 717, z 1999 r. Nr 99, poz. 1152, z 2000 r. Nr 19, poz. 239, Nr 43, poz. 489, Nr 107, poz. 1127 i Nr 120, poz. 1268, z 2001 r. Nr 11, poz. 84, Nr 28, poz. 301, Nr 52, poz. 538, Nr 99, poz. 1075, Nr 111, poz. 1194, Nr 123, poz. 1354, Nr 128, poz. 1405 i Nr 154, poz. 1805, z 2002 r. Nr 74, poz. 676, Nr 135, poz. 1146, Nr 196, poz. 1660, Nr 199, poz. 1673 i Nr 200, poz. 1679, z 2003 r. Nr 166, poz. 1608 i Nr 213, poz. 2081, z 2004 r. Nr 96, poz. 959, Nr 99, poz. 1001, Nr 120, poz. 1252 i Nr 240, poz. 2407, z 2005 r. Nr 10, poz. 71, Nr 68, poz. 610, Nr 86, poz. 732 i Nr 167, poz. 1398, z 2006 r. Nr 104, poz. 708 i 711, Nr 133, poz. 935, Nr 217, poz. 1587 i Nr 221, poz. 1615, z 2007 r. Nr 64, poz. 426, Nr 89, poz. 589, Nr 176, poz. 1239, Nr 181, poz. 1288 i Nr 225, poz. 1672, z 2008 r. Nr 93, poz. 586, Nr 116, poz. 740, Nr 223, poz. 1460 i Nr 237, poz. 1654, z 2009 r. Nr 6, poz. 33, Nr 56, poz. 458, Nr 58, poz. 485, Nr 98, poz. 817, Nr 99, poz. 825, Nr 115, poz. 958, Nr 157, poz. 1241 i Nr 219, poz. 1704, z 2010 r. Nr 105, poz. 655, Nr 135, poz. 912, Nr 182, poz. 1228, Nr 224, poz. 1459, Nr 249, poz. 1655 i Nr 254, poz. 1700 oraz z 2011 r. Nr 36, poz. 181, Nr 63, poz. 322, Nr 80, poz. 432, Nr 144, poz. 855, Nr 149, poz. 887 i Nr 232, poz. 1378.

- b) kategorii 1 lub 2 zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 19 ust. 5 ustawy z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. Nr 63, poz. 322), zwanej dalej „ustawą”;
- 2) mieszaniny zawierające substancje wymienione w pkt 1 w stężeniach powodujących klasyfikację mieszaniny jako rakotwórczej lub mutagennej:
 - a) kategorii 1A lub 1B zgodnie z rozporządzeniem, o którym mowa w pkt 1 lit. a,
 - b) kategorii 1 lub 2 zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 19 ust. 5 ustawy;
- 3) czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. Pracodawca zatrudniający pracownika w warunkach narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, zwany dalej „pracodawcą”, jest obowiązany wykonywać ich pomiary w trybie i z częstotliwością określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 227 § 2 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy, a w szczególności stosować metody wczesnego wykrywania narażenia podczas awarii lub w przypadku wystąpienia innych nieprzewidzianych okoliczności.

§ 4. 1. Pracodawca prowadzi rejestr prac, których wykonywanie powoduje konieczność pozostawiania w kontakcie z substancjami chemicznymi, ich mieszaninami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, zawierający następujące dane:

- 1) wykaz procesów technologicznych i prac, w których substancje chemiczne i ich mieszaniny lub czynniki o działaniu rakotwórczym lub mutagennym są stosowane, produkowane lub występują jako zanieczyszczenia bądź produkt uboczny, oraz wykaz tych substancji chemicznych i ich mieszanin oraz czynników wraz z podaniem ilościowej wielkości produkcji lub stosowania;
- 2) uzasadnienie konieczności stosowania substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, o których mowa w pkt 1;
- 3) wykaz i opis stanowisk pracy, na których występuje narażenie na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 4) liczbę pracowników narażonych na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, w tym liczbę kobiet, zwanych dalej „pracownikami”;
- 5) określenie rodzaju substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym powodujących narażenie, drogę i wielkość narażenia oraz czas jego trwania;
- 6) rodzaje podjętych środków i działań ograniczających poziom narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.

2. Dane, o których mowa w ust. 1, pracodawca przekazuje właściwemu państwowemu wojewódzkiemu inspektorowi sanitarnemu oraz właściwemu okręgowemu inspektorowi pracy niezwłocznie po rozpoczęciu działalności oraz corocznie w terminie do dnia 15 stycznia na druku według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do rozporządzenia.

3. Na podstawie danych, o których mowa w ust. 1, przekazanych przez państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych Instytut Medycyny Pracy im. prof. dr J. Nofera w Łodzi prowadzi Centralny rejestr danych o narażeniu na substancje chemiczne, ich mieszaniny, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.

§ 5. 1. Pracodawca jest obowiązany prowadzić rejestr pracowników narażonych na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym i przechowywać go przez okres 40 lat po ustaniu narażenia, a w przypadku likwidacji zakładu pracy – przekazać właściwemu państwowemu wojewódzkiemu inspektorowi sanitarnemu.

2. Rejestr, o którym mowa w ust. 1, zawiera:

- 1) datę wpisu do rejestru;
- 2) imię, nazwisko pracownika oraz jego stanowisko pracy, o którym mowa w § 4 ust. 1 pkt 3;

3) numer PESEL, a w przypadku jego braku – numer dokumentu potwierdzającego tożsamość.

3. Pracodawca przekazuje rejestr, o którym mowa w ust. 1:

- 1) właściwemu komendantowi wojskowego ośrodka medycyny prewencyjnej – w przypadku jednostek organizacyjnych podległych Ministrowi Obrony Narodowej;
- 2) właściwemu państwowemu inspektorowi sanitarnemu Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji – w przypadku jednostek organizacyjnych podległych ministrowi właściwemu do spraw wewnętrznych lub nadzorowanych przez niego oraz komórek organizacyjnych urzędu obsługującego tego ministra.

§ 6. 1. Rejestr substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym występujących w jednostkach organizacyjnych podległych Ministrowi Obrony Narodowej prowadzi Wojskowy Instytut Higieny i Epidemiologii imienia Generała Karola Kaczkowskiego.

2. Rejestr substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym występujących w jednostkach organizacyjnych podległych ministrowi właściwemu do spraw wewnętrznych lub nadzorowanych przez niego oraz komórkach organizacyjnych urzędu obsługującego tego ministra prowadzi Główny Inspektor Sanitarny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji.

§ 7. Rejestry, o których mowa w § 4 ust. 1 i 3, w § 5 ust. 1 oraz w § 6, prowadzi się w formie papierowej lub w postaci elektronicznej.

§ 8. Dane z rejestrów, o których mowa w § 4 ust. 1, w § 5 ust. 1 oraz w § 6, są udostępniane:

- 1) lekarzom sprawującym profilaktyczną opiekę zdrowotną nad pracownikami, których dane dotyczą, oraz przedstawicielom instytucji wykonujących z mocy odrębnych przepisów nadzór nad realizacją zadań z zakresu bezpieczeństwa pracy i ochrony zdrowia pracowników;
- 2) lekarzom uprawnionym do orzekania w zakresie chorób zawodowych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 237 § 1 pkt 3–6 i § 1¹ ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy;
- 3) pracownikom – w zakresie informacji, które dotyczą ich osobiście, oraz przedstawicielom pracowników – w zakresie anonimowych informacji zbiorowych.

§ 9. Pracodawca jest obowiązany:

- 1) informować pracownika o opakowaniu, zbiorniku i instalacji zawierających substancje chemiczne, ich mieszaniny lub czynniki o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, a także o wymaganiach dotyczących oznakowania i znakach ostrzegawczych;
- 2) przeprowadzać okresowe szkolenia pracownika w zakresie:
 - a) ryzyka dla zdrowia, jakie wynika z oceny narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym i dodatkowego ryzyka wynikającego z palenia tytoniu, oraz środków ostrożności, które powinny być podejmowane w celu ograniczenia tego narażenia,
 - b) wymagań higienicznych, które powinny być spełnione w celu ograniczenia narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym,
 - c) konieczności używania środków ochrony indywidualnej, w tym odzieży ochronnej,
 - d) działań zapobiegających wypadkom oraz działań koniecznych do podjęcia przez pracowników, w tym pracowników pełniących obowiązki ratownicze, podczas działań ratowniczych oraz wypadków.

§ 10. 1. Pracodawca jest obowiązany ponadto:

- 1) zapewnić udział pracowników lub ich przedstawicieli w projektowaniu i realizacji działań zapobiegających narażeniu na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym lub ograniczających poziom tego narażenia;
- 2) umożliwić pracownikom i ich przedstawicielom kontrolę stosowania wymagań określonych w rozporządzeniu oraz w innych przepisach regulujących zasady bezpieczeństwa i higieny pracy.

2. Udział pracowników w działaniach, o których mowa w ust. 1, nie zwalnia pracodawcy od odpowiedzialności za realizację obowiązków określonych prawem.

3. Pracodawca jest obowiązany informować na bieżąco pracowników i ich przedstawicieli o narażeniu na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, a w przypadkach narażenia powstałego w wyniku awarii i innych zakłóceń procesu technologicznego lub w wyniku podejmowanych prac remontowych, konserwacyjnych i w innych okolicznościach – o przyczynach powstałego narażenia oraz o środkach zapobiegawczych, jakie już zostały lub będą podjęte w celu poprawy sytuacji.

§ 11. 1. Lekarz sprawujący profilaktyczną opiekę zdrowotną nad pracownikami jest obowiązany zapoznać się z warunkami ich pracy i posiadać udokumentowane informacje dotyczące rodzaju i wielkości narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.

2. Pracodawca jest obowiązany, na wniosek lekarza, o którym mowa w ust. 1, zlecić prowadzenie biologicznego monitorowania narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym oraz zastosować inne metody umożliwiające wczesne wykrycie skutków tego narażenia.

3. Lekarz, o którym mowa w ust. 1, jest obowiązany do udzielania informacji:

- 1) pracownikowi – o wynikach badań i ocenie jego stanu zdrowia oraz o zakresie profilaktycznej opieki zdrowotnej, jakiej powinien się poddać po ustaniu pracy w warunkach narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 2) pracodawcy, przedstawicielom pracowników oraz działającej w zakładzie pracy komisji bezpieczeństwa i higieny pracy – o ocenie stanu zdrowia pracowników, dokonanej z uwzględnieniem tajemnicy lekarskiej.

§ 12. W przypadku rozpoznania lub podejrzenia u pracownika zmian w stanie zdrowia, stwarzających podejrzenie, że powstały w wyniku narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, pracodawca, na wniosek lekarza, o którym mowa w § 11 ust. 1, jest obowiązany zlecić przeprowadzenie dodatkowych badań stanu zdrowia innych pracowników narażonych w podobny sposób, dokonać weryfikacji uprzedniej oceny tego narażenia, a w razie potrzeby – zastosować odpowiednie dodatkowe środki zapobiegawcze.

§ 13. Prowadzone w dniu wejścia w życie niniejszego rozporządzenia:

- 1) centralny rejestr danych o narażeniu na substancje, preparaty, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym,
- 2) rejestr prac, których wykonywanie powoduje konieczność pozostawania w kontakcie z substancjami, preparatami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym,
- 3) rejestr pracowników narażonych na działanie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym,
- 4) rejestry substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, występujących w jednostkach organizacyjnych Ministerstwa Obrony Narodowej i w komórkach organizacyjnych urzędu zapewniającego obsługę Ministrowi Spraw Wewnętrznych i Administracji oraz w jednostkach organizacyjnych podległych ministrowi właściwemu do spraw wewnętrznych

– stają się rejestrami prowadzonymi na podstawie niniejszego rozporządzenia.

§ 14. Wnioski o zlecenie:

- 1) prowadzenia biologicznego monitorowania narażenia na substancje, preparaty, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym lub zastosowania innych metod umożliwiających wykrycie wczesnych skutków tego narażenia,
- 2) przeprowadzenia dodatkowych badań stanu zdrowia innych pracowników, którzy są narażeni zawodowo na działanie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, dokonania weryfikacji uprzedniej oceny narażenia zawodowego lub zastosowania odpowiednich dodatkowych środków zapobiegawczych

– złożone i nierozpatrzone przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia podlegają rozpatrzeniu na podstawie przepisów niniejszego rozporządzenia.

§ 15. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia⁴⁾.



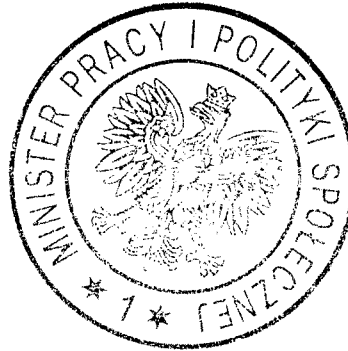
MINISTER ZDROWIA

W zastępstwie Ministra Zdrowia
SEKRETARZ STANU

Jakub Szulc

W porozumieniu:
MINISTER PRACY
I POLITYKI SPOŁECZNEJ

Władysław Kosiniak-Kamysz
Władysław Kosiniak-Kantysz



⁴⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 1 grudnia 2004 r. w sprawie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w środowisku pracy (Dz. U. Nr 280, poz. 2771 oraz z 2005 r. Nr 160, poz. 1356), które utraciło moc z dniem 9 kwietnia 2012 r. na podstawie art. 88 pkt 3 ustawy z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. Nr 63, poz. 322).

NACZELNIK WYDZIAŁU
Medycyny Pracy

z. Jp. Barbara Plewacz
Monika Skomorowska

ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Prawnego

A. Białdu
Anna Budziszewska-Muskalska
J. Białdu

DYREKTOR
Departamentu Prawnego

Władysław Puzoń
radca prawny

**Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 2012 r. (poz.)**

Załącznik nr 1

**Wykaz
czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym**

1. Czynniki fizyczne

1. Promieniowanie jonizujące.

2. Procesy technologiczne, w których dochodzi do uwalniania substancji chemicznych, ich mieszanin lub czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

1. Produkcja auraminy.
2. Procesy technologiczne związane z narażeniem na działanie wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych, obecnych w sadzy węglowej, smołach węglowych i pakach węglowych.
3. Procesy technologiczne związane z narażeniem na działanie pyłów, dymów i aerozoli tworzących się podczas rafinacji niklu i jego związków.
4. Produkcja alkoholu izopropylowego metodą mocnych kwasów.
5. Prace związane z narażeniem na pył drewna twardego.

WZÓR

INFORMACJA O SUBSTANCJACH CHEMICZNYCH, ICH MIESZANIANACH, CZYNNIKACH LUB PROCESACH TECHNOLOGICZNYCH O DZIAŁANIU RAKOTWÓRCZYM LUB MUTAGENNYM

I. CZĘŚĆ OGÓLNA

A. DANE IDENTYFIKACYJNE

1. Nazwa pracodawcy:

.....
.....

2. NIP:

3. Adres (numer kodu pocztowego, miejscowość, ulica):

.....

Województwo: Gmina:

Telefon: Fax:

4. Dział Gospodarki według PKD:

B. SUBSTANCJE CHEMICZNE, ICH MIESZANINY ORAZ CZYNNIKI O DZIAŁANIU RAKOTWÓRCZYM LUB MUTAGENNYM STOSOWANE LUB UWALNIANE W RÓŻNYCH PROCESACH, WYSTĘPUJĄCE NA STANOWISKACH PRACY, LUB PROCESY TECHNOLOGICZNE O DZIAŁANIU RAKOTWÓRCZYM LUB MUTAGENNYM

I. Chemiczne substancje rakotwórcze lub mutagenne

Liczba osób narażonych na działanie substancji chemicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym lub ich mieszaniny ogółem w zakładzie pracy:

mężczyzn

kobiet w tym kobiet w wieku do 45 lat

Lp.	Nazwa substancji chemicznej występującej w postaci własnej lub w mieszaninie	Oznaczenie numeryczne substancji (numer WE lub CAS ^{*)})	Liczba osób narażonych:		
			kobiety		mężczyźni
			ogółem	w tym w wieku do 45 lat	
1	2	3	4	5	6

Objaśnienia:

^{*)} Oznaczenie numeryczne substancji według Chemical Abstracts Service Registry Number, jeżeli są dostępne.

II. Promieniowanie jonizujące

Liczba osób narażonych na promieniowanie jonizujące ogółem w zakładzie pracy:

mężczyzn

kobiet w tym kobiet w wieku do 45 lat

Lp.	Rodzaj promieniowania	Liczba osób narażonych:		
		kobiety		mężczyźni
		ogółem	w tym w wieku do 45 lat	
1	2	3	4	5

III. Procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

Liczba osób narażonych na procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym ogółem w zakładzie pracy:

mężczyzn

kobiet w tym kobiet w wieku do 45 lat

Lp.	Nazwa procesu technologicznego	Liczba osób narażonych:		
		kobiety		mężczyźni
		ogółem	w tym w wieku do 45 lat	
1	2	3	4	5

IV. Uzasadnienie konieczności stosowania substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym:

C. INFORMACJE O STANOWISKACH PRACY)**

Wykaz stanowisk pracy, na których występuje narażenie na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym:

1.
2.
3.
4.
5.
6.

Objaśnienia:

***) Dla każdego stanowiska pracy należy wypełnić część szczegółową.

D. ŚRODKI PROFILAKTYCZNE

1. Czy pracodawca zorganizował system informacyjny służący informowaniu pracowników o zagrożeniach ich zdrowia i bezpieczeństwa w wyniku narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym?

tak nie

Jeżeli zaznaczono „tak”, proszę wskazać formę informacji o zagrożeniach:

instrukcja ustna instrukcja pisemna materiały szkoleniowe

2. Czy stosowano niżej podane środki profilaktyczne?

1) ograniczenie liczby pracowników mających kontakt z substancjami chemicznymi, ich mieszaninami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym do najmniejszej możliwej liczby

tak nie

2) stosowanie zabezpieczeń i środków technicznych dla zapobieżenia lub ograniczenia do minimum powstawania lub przedostawania się substancji chemicznych, ich mieszanin oraz czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym do środowiska pracy

tak nie

3) odprowadzanie substancji chemicznych, ich mieszanin oraz czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym do układów neutralizujących bezpośrednio z miejsc ich powstawania

tak nie

4) stosowanie miejscowej lub ogólnej wentylacji

tak nie

5) stosowanie stałej kontroli stężeń lub natężeń umożliwiających wczesne wykrycie wzrostu poziomu narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w następstwie nieprzewidzianych zdarzeń i awarii

tak nie

6) stosowanie środków ochrony indywidualnej

tak nie

7) wyznaczenie obszarów zagrożenia i zaopatrzenie ich w znaki ostrzegawcze i informacyjne, dotyczące bezpieczeństwa pracy

tak nie

8) sporządzenie instrukcji postępowania na wypadek awarii lub innych zakłóceń procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

tak nie

9) zapewnienie bezpiecznego gromadzenia, przetrzymywania, transportu i niszczenia odpadów zawierających substancje chemiczne, ich mieszaniny oraz czynniki o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

tak nie

10) zmniejszenie ilości substancji chemicznych, ich mieszanin oraz czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym stosowanych w procesach produkcyjnych

tak nie

11) zastąpienie substancji chemicznych, ich mieszanin oraz czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym stosowanych w procesach produkcyjnych, mniej szkodliwymi dla zdrowia lub procesami, w których te czynniki nie występują

tak nie

12) wprowadzenie biologicznego monitorowania narażenia

tak nie

13) przeprowadzenie lekarskich badań profilaktycznych pracowników

tak nie

14) oszacowanie wielkości ryzyka zawodowego związanego z narażeniem na substancje chemiczne, ich mieszaniny, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

tak nie

Jeżeli oszacowano, należy podać wielkość tego ryzyka dla każdego czynnika:

a) nazwa substancji chemicznej, jej mieszaniny lub czynnika:

.....

b) wielkość ryzyka: małe średnie duże

II. CZĘŚĆ SZCZEGÓŁOWA ^{***})

A. DANE CHARAKTERYZUJĄCE STANOWISKO PRACY

Nazwa stanowiska pracy:

Liczba stanowisk pracy danego typu:

Lokalizacja stanowiska w zakładzie pracy:

Rodzaj produkcji, usług lub innej działalności:

Liczba osób narażonych na wszystkich zmianach roboczych na stanowisku pracy

mężczyzn kobiet w tym kobiet w wieku do 45 lat

Substancje chemiczne, ich mieszaniny lub czynniki o działaniu rakotwórczym lub mutagennym występujące na stanowisku pracy; przy procesach technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym podać nazwy zidentyfikowanych substancji lub czynników:

1.
2.
3.
4.
5.
6.

Objaśnienia:

***) Dla każdej substancji chemicznej, jej mieszaniny o działaniu rakotwórczym lub mutagennym należy wypełnić charakterystykę według wzoru B.

W przypadku narażenia na promieniowanie jonizujące należy wypełnić charakterystykę według wzoru C.

B. CHARAKTERYSTYKA NARAŻENIA NA SUBSTANCJE CHEMICZNE LUB ICH MIESZANINY O DZIAŁANIU RAKOTWÓRCZYM LUB MUTAGENNYM

Nazwa substancji chemicznych lub ich mieszanin o działaniu rakotwórczym lub mutagennym (w przypadku mieszanin należy podać nazwy substancji chemicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym zawartych w tej mieszaninie).....

.....

Ocena narażenia:

1) droga narażenia

inhalacyjna kontakt ze skórą

2) średni czas narażenia godz./zmianę roboczą, dni/rok

3) czy przeprowadzono pomiary stężeń w powietrzu?

tak nie

4) rodzaj metody analitycznej

a) nr Polskiej Normy

b) źródło metody, jeżeli stosuje się metodę nie objętą Polską Normą

5) poziom narażenia na substancje chemiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym

najniższe stwierdzone średnie stężenie ważone czasem 8-godzinnego narażenia mg/m^3 granice przedziału ufności od mg/m^3 do mg/m^3

najwyższe stwierdzone średnie stężenie ważone czasem 8-godzinnego narażenia mg/m^3 granice przedziału ufności od mg/m^3 do mg/m^3

6) poziom narażenia na azbest, inne naturalne włókna mineralne, sztuczne włókna mineralne (MMMF), pyły drewna twardego

najniższe stwierdzone średnie stężenie ważone czasem 8-godzinne narażenia mg/m³ i
włókien/cm³

granice przedziału ufności od mg/m³ do mg/m³ od włókien/cm³ do włókien/cm³

najwyższe stwierdzone średnie stężenie ważone czasem 8-godzinne narażenia mg/m³ i
włókien/cm³

granice przedziału ufności od mg/m³ do mg/m³ od włókien/cm³ do włókien/cm³

7) ilość substancji chemicznej o działaniu rakotwórczym lub mutagennym (występującej w postaci własnej lub w mieszaninie) kg/rok zużywanej w procesie technologicznym lub przy innych pracach o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.

W przypadku trudności w precyzyjnym ustaleniu ilości substancji chemicznej (występującej w postaci własnej lub mieszaniny) należy podać wartość szacunkową.

C. CHARAKTERYSTYKA NARAŻENIA NA PROMIENIOWANIE JONIZUJĄCE

Rodzaje występującego promieniowania jonizującego:	Występujące typy źródeł promieniowania jonizującego:
– alfa <input type="checkbox"/>	– izotopy <input type="checkbox"/> wypełnić C1
– beta <input type="checkbox"/>	– urządzenia <input type="checkbox"/> wypełnić C2
– gamma <input type="checkbox"/>	– naturalne <input type="checkbox"/> wypełnić C3
– X <input type="checkbox"/>	
– neutrony <input type="checkbox"/>	

Występujące rodzaje napromienienia:

zewewnętrzne:

– droga oddechowa

– droga pokarmowa

wewnętrzne:

Dla osób zaliczonych do kategorii B narażenia:

	liczba osób	średnia roczna dawka efektywna [mSv]
Ogółem		
Kobiety ogółem		
Kobiety do 45 lat		

Dla osób zaliczonych do kategorii A narażenia:

	liczba osób	średnia roczna dawka efektywna [mSv]	maksymalna roczna dawka efektywna [mSv]
Ogółem			
Kobiety ogółem			
Kobiety do 45 lat			

C1. IZOTOPOWE ŹRÓDŁA PROMIENIOWANIA (zgodnie z kartami ewidencyjnymi źródeł)

nazwa izotopu	aktywność [Bq]	na dzień	typ źródła (otwarte/zamknięte)

C2. URZĄDZENIA EMITUJĄCE PROMIENIOWANIE

nazwa urządzenia	typ urządzenia	typ promieniowania

C3. WZMOŻONE PROMIENIOWANIE NATURALNE

nazwa izotopu	stężenie promieniotwórcze	
	[Bq/kg]	[Bq/m ³]

Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w środowisku pracy, stanowi wykonanie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 222 § 3 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy (Dz. U. z 1998 r. Nr 21, poz. 94, z późn. zm.) w brzmieniu nadanym z dniem 8 kwietnia 2011 r. na mocy ustawy z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. Nr 63, poz. 322), zwanej „ustawą”.

Dokonana ustawą zmiana treści przepisu upoważniającego dotyczyła wprowadzenia nowego nazewnictwa wynikającego z przepisów rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającego i uchylającego dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1), zwanego „rozporządzeniem nr 1272/2008”, a tym samym nałożyła obowiązek wydania nowego rozporządzenia.

Projektowane rozporządzenie wdraża postanowienia dyrektywy 2004/37/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie ochrony pracowników przed zagrożeniem dotyczącym narażenia na działanie czynników rakotwórczych lub mutagenów podczas pracy (szósta dyrektywa szczegółowa w rozumieniu art. 16 ust. 1 dyrektywy Rady 89/391/EWG) (Dz. Urz. UE L 158 z 30.04.2004, str. 50; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 5, t. 5, str. 35), zwanej „dyrektywą 2004/37/WE”.

Artykuł dyrektywy 2004/37/WE	Przepis
Art. 2	§ 2 projektu rozporządzenia
Art. 3	§ 3 projektu rozporządzenia
Art. 4	§ 4 ust. 1 projektu rozporządzenia
Art. 5	art. 227 § 2, art. 237 ¹⁵ oraz art. 207 § 2 pkt 1, 3 i 4 Kodeksu pracy
Art. 6	§ 4 ust. 2, § 5 ust. 3 oraz § 10 ust. 3 projektu rozporządzenia
Art. 7	art. 237 ¹⁵ Kodeksu pracy
Art. 8	
Art. 9	
Art. 10	§ 9 projektu rozporządzenia
Art. 11	§ 9 projektu rozporządzenia
Art. 12	§ 9 i § 10 projektu rozporządzenia
Art. 13	§ 10 projektu rozporządzenia
Art. 14	§ 3 oraz § 11 i § 12 projektu rozporządzenia
Art. 15	§ 5 ust. 1 projektu rozporządzenia

Projektowane rozporządzenie zastępuje rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 grudnia 2004 r. w sprawie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w środowisku pracy (Dz. U. Nr 280, poz. 2771 oraz z 2005 r. Nr 160, poz. 1356), zwane „dotychczasowym rozporządzeniem”.

W projekcie rozporządzenia zrezygnowano ze szczegółowego wykazu substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym. Artykuł 2 dyrektywy 2004/37/WE został wdrożony w § 2 projektu przez wskazanie, że w tym zakresie wykaz substancji

chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym stanowią:

- 1) substancje chemiczne zaklasyfikowane jako rakotwórcze lub mutagenne;
 - a) kategorii 1A lub 1B zgodnie z rozporządzeniem nr 1272/2008,
 - b) kategorii 1 lub 2 zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 19 ust. 5 ustawy;
- 2) mieszaniny zawierające substancje wymienione w pkt 1 w stężeniach powodujących klasyfikację mieszaniny jako rakotwórczej lub mutagennej;
 - a) kategorii 1A lub 1B zgodnie z rozporządzeniem, o którym mowa w pkt 1 lit. a,
 - b) kategorii 1 lub 2 zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 19 ust. 5 ww. ustawy;
- 3) czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

Powyższe rozwiązanie zgodne jest z przepisami dyrektywy 2004/37/WE.

Ponadto należy zauważyć, że w art. 61 rozporządzenia nr 1272/2008 zawarte zostały regulacje o charakterze przejściowym, dotyczące klasyfikowania, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin w okresie od dnia 1 grudnia 2010 r. do dnia 1 czerwca 2015 r. Stosownie do art. 61 ust. 3 rozporządzenia nr 1272/2008, od dnia 1 grudnia 2010 r. do dnia 1 czerwca 2015 r. substancje są klasyfikowane zarówno zgodnie z dyrektywą 67/548/EWG, jak i rozporządzeniem nr 1272/2008.

W § 3 projektu w stosunku do § 3 dotychczasowego rozporządzenia dodano normę, zgodnie z którą pracodawca zatrudniający pracownika w warunkach narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym jest obowiązany wykonywać ich pomiary w trybie i z częstotliwością określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 227 § 3 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy. Przedmiotowy przepis wdraża postanowienia zawarte w art. 3 i 14 dyrektywy 2004/37/WE.

Przepis § 4 projektu stanowi powtórzenie § 4 ust. 1, 3 i 4 dotychczasowego rozporządzenia, jednakże pojęcie „rodzaj kontaktu” użyte w § 4 ust. 1 pkt 5 dotychczasowego rozporządzenia zostało zastąpione pojęciem „droga narażenia” (§ 4 ust. 1 pkt 5 projektu), które bardziej precyzyjnie określa drogę, jaką substancja chemiczna wchodzi w kontakt z organizmem pracownika.

Przepis § 5 projektu został uzupełniony w stosunku do § 4 dotychczasowego rozporządzenia o wskazanie danych, jakie zawiera rejestr pracowników narażonych na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym prowadzony przez pracodawcę. Przedmiotowy przepis wdraża postanowienia zawarte w art. 6 i art. 15 dyrektywy 2004/37/WE.

W § 6 projektu wskazano, że rejestr substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym występujących w jednostkach organizacyjnych podległych Ministrowi Obrony Narodowej prowadzi Wojskowy Instytut Higieny i Epidemiologii imienia Generała Karola Kaczkowskiego, a rejestr substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym występujących w jednostkach organizacyjnych podległych ministrowi właściwemu do spraw wewnętrznych lub nadzorowanych przez niego oraz komórkach organizacyjnych urzędu obsługującego tego ministra prowadzi Główny Inspektor Sanitarny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji.

Ponadto w § 7 projektu dodano, że rejestry przewidziane w przepisach projektu prowadzi się w formie papierowej lub w postaci elektronicznej.

W § 8 projektu w porównaniu z § 4 ust. 5 dotychczasowego rozporządzenia dodany został nowy podmiot (lekarz uprawniony do orzekania w zakresie chorób zawodowych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 237 § 1 pkt 3–6 i § 1¹ ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy), który otrzyma dane z rejestrów prowadzonych na podstawie projektowanych regulacji.

Przepis § 9 projektu został uzupełniony w stosunku do § 5 dotychczasowego rozporządzenia o obowiązek przeprowadzania przez pracodawców okresowych szkoleń pracowników. Przepis w tym zakresie wdraża postanowienia zawarte w art. 11 oraz w części art. 10 i 12 dyrektywy 2004/37/WE.

Przepisy § 10–12 projektu stanowią w większości powtórzenie § 6–8 dotychczasowego rozporządzenia. W przepisach tych zrezygnowano z regulacji zawartej w § 6 w ust. 1 pkt 2 dotychczasowego rozporządzenia, zgodnie z którą pracodawca miał stworzyć warunki do dokonania wyboru rodzaju środków ochrony indywidualnej, zapewniających bezpieczeństwo i zdrowie pracowników. Należy wskazać, że zamieszczenie tej normy w projekcie nie jest konieczne. Obowiązkiem pracodawcy jest zapewnienie środków ochrony indywidualnej odpowiednich dla danego narażenia, a nie tworzenie warunków do wyboru takich środków. Jednocześnie obowiązkiem pracownika określonym w art. 211 pkt 4 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy jest stosowanie przydzielonych środków ochrony indywidualnej.

Ponadto w obu załącznikach do projektu rozporządzenia zrezygnowano z kwestii uregulowanych w dotychczasowym rozporządzeniu, związanych z charakterystyką narażenia na czynniki biologiczne wykazujące działanie rakotwórcze (zawartych w dotychczasowym rozporządzeniu: w załączniku nr 1 w wykazie 3. Czynniki biologiczne oraz w załączniku nr 2 w części B w tabeli III oraz z części szczegółowej tego załącznika lit. D – Charakterystyka narażenia na czynniki biologiczne wykazujące działanie rakotwórcze).

W załączniku nr 1 do projektu rozporządzenia w pkt 3 w ppkt 5 do projektu rozporządzenia zrezygnowano z umieszczenia rodzajów drewna twardego (dąb i buk).

W załączniku nr 2 do projektu rozporządzenia w I. Części ogólnej w lit. B. „Substancje chemiczne, ich mieszaniny oraz czynniki o działaniu rakotwórczym lub mutagennym stosowane lub uwalniane w różnych procesach, występujące na stanowiskach pracy, lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym” w tabeli dodano kolumnę dotyczącą oznaczenia numerycznego substancji o numer WE lub CAS (oznaczenie numeryczne substancji według Chemical Abstracts Service Registry Number), jeżeli są dostępne.

W załączniku nr 2 do projektu w I. Części ogólnej w lit. D „Środki profilaktyczne” dodano punkt 11 dotyczący zastąpienia substancji chemicznych, ich mieszanin oraz czynników o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, stosowanych w procesach produkcyjnych, mniej szkodliwymi dla zdrowia lub procesami, w których te czynniki nie występują.

W przepisie § 13 projektu uregulowano kwestie intertemporalne związane z prowadzeniem:

- 1) centralnego rejestru danych o narażeniu na substancje, preparaty, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 2) rejestru prac, których wykonywanie powoduje konieczność pozostawania w kontakcie z substancjami, preparatami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 3) rejestru pracowników narażonych na działanie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 4) rejestrów substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, występujących w jednostkach organizacyjnych Ministerstwa Obrony Narodowej i w komórkach organizacyjnych urzędu zapewniającego obsługę Ministrowi Spraw Wewnętrznych i Administracji oraz w jednostkach organizacyjnych podległych ministrowi właściwemu do spraw wewnętrznych.

Rejestry te prowadzone w dniu wejścia w życie niniejszego rozporządzenia stają się rejestrami prowadzonymi na jego podstawie.

Ponadto w § 14 projektu uregulowano kwestie związane z wnioskami złożonymi do pracodawcy przez lekarzy sprawujących profilaktyczną opiekę zdrowotną nad pracownikami narażonymi na działanie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym w zakresie zlecenia:

- 1) prowadzenia biologicznego monitorowania narażenia na substancje, preparaty, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym lub zastosowania innych metod umożliwiających wykrycie wczesnych skutków tego narażenia;
- 2) przeprowadzenia dodatkowych badań stanu zdrowia innych pracowników, którzy są narażeni zawodowo na działanie substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, dokonania weryfikacji uprzedniej oceny narażenia zawodowego, lub zastosowania odpowiednich dodatkowych środków zapobiegawczych.

Wnioski złożone i nierozpatrzone przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia będą rozpatrywane na jego podstawie.

W § 15 projektu uregulowano, iż rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia. Wskazać należy, iż obecnie obowiązujące rozporządzenie zostało – zgodnie z art. 88 pkt 3 ustawy – utrzymane w mocy do czasu wejścia w życie nowych przepisów wykonawczych, nie dłużej jednak niż przez 12 miesięcy od dnia wejścia w życie ww. ustawy, a więc do dnia 8 kwietnia 2012 r., co oznacza, że dotychczasowe rozporządzenie utraciło moc z dniem 9 kwietnia 2012 r. Istnieje zatem konieczność zastosowania wyjątku od ogólnej zasady, zgodnie z którą okres *vacatio legis* wynosi 14 dni. Mając na uwadze potrzebę zapewnienia możliwie niezwłocznego wejścia w życie projektowanego rozporządzenia wprowadzono przepis końcowy, zgodnie z którym projektowana regulacja wejdzie w życie z dniem ogłoszenia.

Zgodnie z art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2011 r. Nr 197, poz. 1172, z późn. zm.) w uzasadnionych przypadkach akty normatywne mogą wchodzić w życie w terminie krótszym niż 14 dni, a jeżeli ważny interes państwa wymaga natychmiastowego wejścia w życie aktu normatywnego i zasady demokratycznego państwa prawnego nie stoją temu na przeszkodzie, dniem wejścia w życie może być dzień ogłoszenia tego aktu w dzienniku urzędowym. Wejście w życie projektowanego rozporządzenia z dniem ogłoszenia podyktowane jest przede wszystkim koniecznością zapewnienia bezpieczeństwa pracowników, oraz zabezpieczenia interesów pracodawców w zakresie wywiązania się z ustawowych obowiązków w zakresie ochrony pracowników przed narażeniem na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym. Dodatkowo wskazać należy, iż projektowana regulacja – stanowiąc akt wykonawczy do ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy – włącza do polskiego porządku prawnego przepisy unijne, a zakres wprowadzanych zmian oraz przedmiot regulacji sprawiają, iż za celowe należy uznać niezwłoczne wejście w życie projektowanego rozporządzenia. Przemawia za tym ważny interes państwa, w zakresie, w jakim ujednoczone zostaną przepisy dotyczące tak ważnej kwestii, jaką jest konieczność zapewnienia szczególnej ochrony pracowników przed zagrożeniami spowodowanymi przez substancje chemiczne, ich mieszaniny, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym. Z drugiej zaś strony projekt, nie ingerując w prawa i obowiązki jednostek, nie stanowi naruszenia zasady demokratycznego państwa prawnego.

Projektowane rozporządzenie nie podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej stosownie do pisma Ministra Spraw Zagranicznych z dnia 26 kwietnia 2012 r. (znak: DPUE-920-397-12/jf/2/SM-810).

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje regulacja

Projektowane rozporządzenie będzie oddziaływać na:

- 1) pracowników wykonujących pracę w warunkach narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym;
- 2) pracodawców zatrudniających w warunkach, o których mowa w pkt 1, obowiązanych wykonywać pomiary, a w szczególności stosować metody wczesnego wykrywania narażenia podczas awarii lub w przypadku wystąpienia innych nieprzewidzianych okoliczności.

2. Konsultacje społeczne

Równoległe z uzgodnieniami międzyresortowymi projekt rozporządzenia został przesłany do zaopiniowania następującym podmiotom:

- 1) Komisja Wspólna Rządu i Samorządu Terytorialnego
- 2) Komisja Nadzoru Finansowego
- 3) Forum Związków Zawodowych
- 4) Instytut Medycyny Pracy im. prof. J. Nofera w Łodzi
- 5) Instytut Medycyny Wsi w Lublinie
- 6) Instytut Medycyny Pracy i Zdrowia Środowiskowego w Sosnowcu
- 7) Naczelna Rada Lekarska
- 8) Naczelna Izba Pielęgniarek i Położnych
- 9) Pracodawcy Rzeczypospolitej Polskiej
- 10) Polska Konfederacja Pracodawców Prywatnych „Lewiatan”
- 11) Business Center Club
- 12) Związek Rzemiosła Polskiego
- 13) Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych
- 14) Centralny Instytut Ochrony Pracy
- 15) Centrum Naukowe Medycyny Kolejowej
- 16) NSZZ „Solidarność 80”
- 17) Konsultant Krajowy w dziedzinie medycyny pracy
- 18) „Porozumienie Zielonogórskie” Federacja Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia
- 19) Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego
- 20) Kolegium Lekarzy Rodzinnych w Polsce
- 21) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Kielcach
- 22) Wojewódzki Zespół Medycyny Przemysłowej w Olsztynie
- 23) Wielkopolskie Centrum Medycyny Pracy w Poznaniu
- 24) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Katowicach
- 25) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Gdańsku
- 26) Podlaski Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Białymstoku
- 27) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Rzeszowie
- 28) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Kędzierzynie-Koźlu
- 29) Mazowiecki Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Płocku

- 30) Małopolski Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Krakowie
- 31) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecznicze w Łodzi
- 32) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Zielonej Górze
- 33) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecznicze w Lublinie
- 34) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Bydgoszczy
- 35) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy we Włocławku
- 36) Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Zachodniopomorskie Centrum Leczenia i Profilaktyki w Szczecinie
- 37) Krajowa Izba Gospodarcza
- 38) Związek Województw Polskich
- 39) Związek Powiatów Polskich.

Uwagi zgłoszone w ramach konsultacji społecznych dotyczyły w szczególności:

- 1) przywrócenia wykazu substancji, preparatów, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, stanowiącego załącznik nr 1 do dotychczasowego rozporządzenia.

(uwaga zgłoszona przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie medycyny pracy oraz Instytut Medycyny Pracy w Łodzi, Podlaski Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Białymstoku)

Uwaga nie została uwzględniona, ponieważ projektowany wykaz substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, o którym mowa w § 2 ust. 1, jest zgodny z przepisami dyrektywy 2004/37/WE. Ponadto wskazać należy, że rozporządzenie nr 1272/2008 wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane w państwach członkowskich. Bezpośrednie stosowanie rozporządzenia zakłada, iż rozporządzenie wchodzi w życie, wywierając skutek na korzyść lub obciążając podmioty prawne, nie wymagając przy tym jakichkolwiek działań mających na celu wdrożenie tych przepisów do krajowego systemu prawa.

- 2) zdefiniowania pojęć odnoszących się do pozostawania „w narażeniu” oraz „w kontakcie” z substancjami chemicznymi, ich mieszaninami, czynnikami lub procesami technologicznymi o działaniu rakotwórczym lub mutagennym przyjmując definicje opracowane przez Instytut Medycyny Pracy im. prof. dr J. Nofera w Łodzi zawarte w „Wytycznych szacowania ryzyka zdrowotnego dla czynników rakotwórczych, zeszyt 21”.

(uwaga zgłoszona przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie medycyny pracy, Instytut Medycyny Pracy w Łodzi, Podlaski Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Białymstoku, Centralny Instytut Ochrony Pracy)

Uwaga nie została uwzględniona, ponieważ bez upoważnienia ustawowego w akcie wykonawczym nie formułuje się definicji ustalających znaczenia określeń ustawowych; w szczególności w akcie wykonawczym nie formułuje się definicji, które ustalałyby znaczenia określeń zawartych w ustawie upoważniającej.

- 3) zwolnienia małych podmiotów gospodarczych zatrudniających np. do 10 pracowników z obowiązkowego uczestnictwa przedstawiciela pracowników w procedurach wynikających z projektowanej regulacji.

(uwaga zgłoszona przez Federację Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”)

Uwaga nie została uwzględniona, ponieważ obowiązek uczestniczenia przedstawiciela pracowników w tych procedurach wynika z przepisów dyrektywy 2004/37/WE.

- 4) doprecyzowania § 3 projektu, poprzez wskazanie, że pracodawca zatrudniający pracownika w warunkach narażenia na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym jest obowiązany wykonywać ich pomiary w trybie i z częstotliwością określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 227 § 2 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy,

(uwaga zgłoszona przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie medycyny pracy oraz Instytut Medycyny Pracy w Łodzi)

Uwaga została uwzględniona przez doprecyzowanie przedmiotowej regulacji.

- 5) uwzględnienia w wykazie podmiotów, którym udostępniane są dane zawarte w Centralnym rejestrze danych o narażeniu na substancje chemiczne, ich mieszaniny, czynniki lub procesy technologiczne o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, również lekarza prowadzącego postępowanie orzecznicze w sprawach chorób zawodowych, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 237 § 1 pkt 3–6 i § 1¹ ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy.

(uwaga zgłoszona przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie medycyny pracy oraz Instytut Medycyny Pracy w Łodzi)

Uwaga została uwzględniona przez doprecyzowanie § 8 projektu.

- 6) rezygnacji z wymienionych w załączniku nr 1 do projektu rozporządzenia czynników biologicznych z uwagi na fakt, że kwestia szkodliwego działania czynników biologicznych jest szczegółowo uregulowana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 22 kwietnia 2005 r. w sprawie szkodliwych czynników biologicznych dla zdrowia w środowisku pracy oraz ochrony zdrowia pracowników zawodowo narażonych na te czynniki (D. U. Nr 81, poz. 716, z późn. zm.).

(uwaga zgłoszona przez Centralny Instytut Ochrony Pracy)

Uwaga została uwzględniona.

Ponadto projekt rozporządzenia został umieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.). W trybie określonym tą ustawą nie zgłoszono zainteresowania pracami nad projektem rozporządzenia.

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na rynek pracy.

5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

7. Wpływ regulacji na zdrowie społeczeństwa

Projektowana regulacja będzie miała korzystny wpływ na zdrowie pracowników narażonych na działanie substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym, poprzez zwiększenie ochrony ich stanowisk pracy.

8. Wpływ regulacji na środowisko

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia będą miały pozytywny wpływ na środowisko, ponieważ nastąpi zmniejszenie emisji substancji chemicznych, ich mieszanin, czynników lub procesów technologicznych o działaniu rakotwórczym lub mutagennym.