Na podlagi četrtega odstavka 1. člena Zakona o varnosti in zdravju pri delu (Uradni list RS, št. 43/11) minister za delo, družino, socialne zadeve in enake možnosti izdaja

**PRAVILNIK**

**o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem pri delu**

**I. SPLOŠNE DOLOČBE**

**1. člen**

**(vsebina)**

(1) Ta pravilnik določa minimalne zahteve za zagotavljanje varnosti in zdravja delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornimi, mutagenimi ali reprotoksičnim snovem pri delu ter zavezujoče mejne vrednosti za poklicno izpostavljenost v skladu z Direktivo 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (šesta posebna direktiva v skladu s členom 16(1) Direktive Sveta 89/391/EGS) (kodificirana različica) (UL L št. 158 z dne 30. 4. 2004, str. 35), zadnjič spremenjeno z Direktivo 2022/431/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marca 2022 o spremembi Direktive 2004/37/ES o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (UL L št. 88 z dne 16. 3. 2022, str. 1).

(2) Priloge, ki so sestavni del tega pravilnika, so:

1. Priloga I: Seznam rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, pripravkov in procesov;
2. Priloga II: Praktična priporočila za izvajanje zdravstvenega nadzora delavcev;
3. Priloga III: Mejne vrednosti za poklicno izpostavljenost;
4. Priloga IV: Obvestilo o uporabi rakotvornih, mutagenih snovi ali reprotoksičnih snovi.

2. člen

(področje uporabe)

(1) Ta pravilnik se uporablja za vsa dela, pri katerih so delavci izpostavljeni ali so lahko izpostavljeni rakotvornim, mutagenim snovem ali reprotoksičnim snovem.

(2) Ta pravilnik se ne uporablja za dela, pri katerih so delavci izpostavljeni ionizirajočemu sevanju.

(3) Ta pravilnik se ne uporablja za dela, pri katerih so prisotni azbest ter izdelki in pripravki, ki vsebujejo azbest, razen v primeru, ko določbe tega pravilnika predpisujejo višjo stopnjo varnosti in zdravja pri delu.

3. člen

(definicije)

Pojmi, uporabljeni v tem pravilniku, imajo naslednji pomen:

1. Rakotvorna snov pomeni:

snov ali zmes, ki izpolnjuje merila za razvrstitev v kategorijo 1A ali 1B rakotvornih snovi v skladu s Prilogo I Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L št. 353 z dne 31. 12. 2008, str. 1), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 1272/2008/ES);

snov, zmes ali postopek iz Priloge I tega pravilnika ter snov ali zmes, sproščeno pri postopkih iz Priloge I tega pravilnika.

1. Mutagena snov pomeni:

snov ali zmes, ki izpolnjuje merila za razvrstitev v kategorijo 1A ali 1B mutagenih snovi za zarodne celice v skladu s Prilogo I Uredbe 1272/2008/ES.

1. Reprotoksična snov pomeni:

snov ali zmes, ki izpolnjuje merila za razvrstitev v kategorijo 1A ali 1B snovi, strupenih za razmnoževanje v skladu s Prilogo I Uredbe 1272/2008/ES.

1. Reprotoksična snov brez praga pomeni:

reprotoksično snov, za katero ni varne ravni izpostavljenosti za zdravje delavcev in je kot taka opredeljena v stolpcu za opombe v Prilogi III tega pravilnika.

1. Reprotoksična snov s pragom pomeni:

reprotoksično snov, za katero obstaja varna raven izpostavljenosti, pod katero ni tveganja za zdravje delavcev in je kot taka opredeljena v stolpcu za opombe v Prilogi III tega pravilnika.

1. Mejna vrednost za poklicno izpostavljenost pomeni povprečno koncentracijo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi v zraku na delovnem mestu, znotraj območja vdihavanja, ki na splošno ne škoduje zdravju delavca, če delavec dela pri koncentraciji rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi v zraku na delovnem mestu, ki je manjša ali enaka mejni vrednosti rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi, 8 ur na dan/40 ur na teden, polno delovno dobo, pri normalnih mikroklimatskih razmerah in pri fizično lahkem delu. Mejna vrednost je podana za 8-urno izpostavljenost. Mejna vrednost je podana pri temperaturi 20°C in tlaku 1,013·105 Pa.
2. Biološka mejna vrednost pomeni mejo koncentracije snovi, njenih metabolitov ali bioloških učinkov, nastalih zaradi delovanja te snovi v organizmu, v ustreznem biološkem gojišču.
3. Zdravstveni nadzor pomeni oceno zdravstvenega stanja posameznega delavca v povezavi z izpostavljenostjo določenim rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem pri delu.
4. Delo z rakotvornimi, mutagenimi ali reprotoksičnimi snovmi pomeni vse aktivnosti, pri katerih so delavci izpostavljeni ali so lahko izpostavljeni rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, in sicer pri uporabi, proizvodnji, skladiščenju, obdelavi, predelavi, pretakanju, mešanju, odstranjevanju, uničevanju le-teh in podobnih aktivnostih. Med taka dela sodijo tudi dejavnosti, pri katerih se zaradi razmer pri postopkih sproščajo ali nastajajo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi.
5. Pristojni organ je organ inšpekcije dela.

**4. člen**

**(določanje in ocenjevanje tveganja)**

(1) Pri izvajanju del, pri katerih obstaja tveganje za izpostavljenost delavcev rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, mora delodajalec ugotoviti naravo, stopnjo in trajanje izpostavljenosti delavcev, da bi lahko ocenil tveganje za varnost in zdravje delavcev, ki izvajajo taka dela, in na podlagi te ocene določil potrebne varnostne ukrepe.

Oceno mora delodajalec redno obnavljati in dopolnjevati, še posebej pa v primeru, če se spremenijo razmere, ki lahko vplivajo na izpostavljenost delavcev rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem.

Delodajalec je dolžan pristojnim organom na njihovo zahtevo zagotoviti podatke, ki so bili uporabljeni pri oceni tveganja.

(2) Pri ocenjevanju tveganja se morajo upoštevati vse poti izpostavljenosti, še posebno pozornost pa je treba nameniti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, ki imajo lastnost lažjega prehajanja skozi kožo, pri katerih lahko pride do absorbcije rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi v kožo in/ali skozi kožo.

(3) Delodajalec mora posebno pozorno opraviti oceno tveganja za posebne skupine delavcev, ki lahko pridejo v stik z rakotvornimi, mutagenimi ali reprotoksičnimi snovmi, ter pri tem upoštevati možnost razporeditve teh skupin delavcev na takšna delovna mesta, kjer ne bodo prihajali v stik z rakotvornimi, mutagenimi snovmi ali reprotoksičnimi snovmi.

**II. OBVEZNOSTI DELODAJALCA**

**5. člen**

**(zamenjava in nadomestitev)**

(1) Delodajalec mora zamenjati in nadomestiti rakotvorno, mutageno ali reprotoksično snov na delovnem mestu s snovjo, zmesjo ali procesom, ki pod pogoji uporabe niso nevarni ali so manj nevarni za varnost in zdravje delavcev, če je to tehnično možno.

(2) Delodajalec je dolžan pristojnim organom na njihovo zahtevo predložiti podatke o ugotovitvah in preiskavah, ki jih je opravil glede odločitev iz prejšnjega odstavka.

**6. člen**

**(zmanjšanje izpostavljenosti)**

(1) Kadar iz rezultatov ocene iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika izhaja, da obstaja tveganje za varnost in zdravje delavcev, mora delodajalec izpostavljenost delavcev preprečiti.

(2) Kadar rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi tehnično ni možno nadomestiti s snovjo, zmesjo ali procesom, ki pod pogoji uporabe niso nevarni ali so manj nevarni za varnost in zdravje delavcev, mora delodajalec zagotoviti, da se rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi, proizvaja in uporablja v zaprtem sistemu.

(3) Kadar zaprtega sistema tehnično ni možno zagotoviti, mora delodajalec zagotoviti, da je stopnja izpostavljenosti delavcev rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem brez praga, zmanjšana na najnižjo možno stopnjo, kot je to tehnično možno.

Kadar uporaba ali proizvodnja reprotoksične snovi s pragom v zaprtem sistemu tehnično ni možna, mora delodajalec zagotoviti, da se tveganje, povezano z izpostavljenostjo delavcev tej reprotoksični snovi s pragom, zmanjša na najnižjo možno stopnjo.

Ne glede na to ali gre za reprotoksično snov s pragom ali reprotoksično snov brez praga, mora delodajalec pri ocenjevanju tveganja iz 4. člena, upoštevati zahteve iz prejšnjega odstavka, pri čemer mora upoštevati tudi možnost, da za določeno reprotoksično snov varna stopnja izpostavljenosti ne obstaja ter sprejeti ustrezne ukrepe.

(4) Delodajalec mora zagotoviti, da delavci ne bodo izpostavljeni koncentracijam rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi v zraku na delovnem mestu, višjim od mejnih vrednosti, določenih v Prilogi III tega pravilnika.

(5) Delodajalec mora za vsa dela, pri katerih se ni možno izogniti uporabi rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, sprejeti in izvajati naslednje ukrepe:

a)     zmanjšanje količine rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi na delovnem mestu na najmanjšo možno mero;

b)     zmanjšanje števila delavcev, ki so izpostavljeni ali so lahko izpostavljeni rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, na najnižjo možno število;

c)     načrtovanje delovnih postopkov in tehničnih kontrolnih ukrepov tako, da bo sproščanje rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi v zrak na delovnem mestu preprečeno ali zmanjšano na najmanjšo možno mero;

d)     odstranjevanje rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi pri viru, z uvedbo lokalnega ali splošnega prezračevalnega sistema, pri čemer morajo biti vsi načini odstranjevanja primerni in združljivi z načeli varovanja zdravja ljudi in okolja;

e)     uporaba ustreznih obstoječih postopkov za merjenje koncentracij rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi v zraku na delovnem mestu, še zlasti za zgodnje odkrivanje neobičajne izpostavljenosti zaradi nepredvidenega dogodka ali nezgode ob upoštevanju standarda SIST EN 689;

f)      uporaba ustreznih delovnih postopkov in metod dela;

g)     izvajanje kolektivnih varnostnih ukrepov in/ali izvajanje osebnih varovalnih ukrepov, kjer se izpostavljenosti ni mogoče izogniti z izvajanjem drugih ukrepov;

h)     izvajanje higienskih ukrepov, kot so redno čiščenje tal, sten in drugih površin;

i)       obveščanje delavcev;

j)       označevanje nevarnih območij z ustreznimi opozorilnimi in varnostnimi znaki, vključno z znaki “prepovedano kajenje” in “prepovedano uživanje hrane in pijače”, na območjih, kjer so delavci izpostavljeni ali so lahko izpostavljeni rakotvornim, mutagenimi ali reprotoksičnim snovem;

k)     priprava načrtov za ukrepanje v izrednih primerih, ki so posledica neobičajno visoke stopnje izpostavljenosti;

l)       zagotovitev ustrezne opreme za varno shranjevanje, ravnanje in prevoz rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, še posebno zagotovitev uporabe zapečatenih in jasno ter vidno označenih vsebnikov rakotvornih, mutagenih snovi ali reprotoksičnih snovi;

m)    zagotovitev sredstev, s katerimi lahko delavci varno zbirajo, shranjujejo in odstranjujejo odpadke ter zagotovitev zapečatenih in jasno ter vidno označenih vsebnikov rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, ki se morajo pri delu tudi uporabljati.

**7. člen**

**(obveščanje pristojnega organa)**

(1) Delodajalec mora v roku 15 dni pred začetkom uporabe rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi, o tem pisno obvestiti pristojni organ. Delodajalec mora v pisnem obvestilu iz Priloge IV tega pravilnika navesti:

a)     podatke o delodajalcu;

b)     podatke o proizvodnji ali uporabi rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi, s kratkim opisom postopka in razlogi za uporabo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi;

c)     podatke o rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snoveh;

d)     podatke o varnostnih ukrepih;

e)     podatke o izpostavljenosti.

(2) Kadar iz rezultatov ocene tveganja iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika izhaja, da obstaja tveganje za varnost in zdravje delavcev zaradi izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem pri delu, mora delodajalec pristojnemu organu na njegovo zahtevo omogočiti dostop do podatkov o:

a)     aktivnostih in industrijskih procesih, ki jih izvaja, vključno z razlogi za uporabo rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi;

b)     vrsti proizvedenih ali uporabljenih rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi;

c)     količini proizvedenih ali uporabljenih rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi ter zmesi, ki vsebujejo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi;

d)     številu izpostavljenih delavcev;

e)     sprejetih preventivnih ukrepih;

f)      vrsti uporabljene varovalne opreme;

g)     naravi, stopnji in trajanju izpostavljenosti;

h)     morebitni zamenjavi.

(3) Delodajalec mora najkasneje 15 dni po prenehanju uporabe rakotvorne , mutagene ali reprotoksične snovi o tem pisno obvestiti pristojni organ.

**8. člen**

**(nepredvidena izpostavljenost)**

(1) Če pride pri delu do nepredvidenega dogodka ali nezgode, ki lahko povzroči neobičajno izpostavljenost delavcev rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, mora delodajalec o tem takoj obvestiti delavce.

(2) Dokler ni ponovno vzpostavljeno normalno stanje in niso odstranjeni vzroki za neobičajno izpostavljenost, mora delodajalec:

a)     zagotoviti, da delajo na prizadetem območju le tisti delavci, ki so nujno potrebni za izvedbo popravil in drugega potrebnega dela;

b)     zagotoviti delavcem, ki delajo na prizadetem območju, varovalno obleko in osebno varovalno opremo za varovanje dihal ter zagotoviti, da jo delavci tudi uporabljajo;

c)     za vsakega delavca posebej zagotoviti, da njegova izpostavljenost rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem ne bo stalna in da bo omejena na najkrajši možni čas;

d)     nezaščitenim delavcem prepovedati delo na prizadetem območju.

**9. člen**

**(predvidena izpostavljenost)**

(1) Pri izvajanju določenih del, kot so vzdrževanje, sanacija, rušenje, kontrola, popravila na strojih, napravah, pripravah in objektih, za katera se predvideva znatno povečana izpostavljenost delavcev in za katera so že bili izvedeni vsi tehnični preventivni ukrepi za zmanjšanje izpostavljenosti, mora delodajalec po posvetovanju z delavci ali njihovimi predstavniki določiti varnostne ukrepe za zmanjšanje trajanja izpostavljenosti delavcev na najmanjšo možno mero in zagotovi varnost in zdravje delavcev med opravljanjem takih del.

(2) V skladu z določbo prejšnjega odstavka mora delodajalec vsem izpostavljenim delavcem zagotoviti varovalno obleko in osebno varovalno opremo za varovanje dihal, ki jo morajo delavci uporabljati ves čas trajanja izpostavljenosti.

(3) Izpostavljenost iz prvega odstavka tega člena ne sme biti stalna, čas izpostavljenosti vsakega delavca pa mora biti omejen na najkrajši možni čas.

(4) Delodajalec mora zagotoviti, da je dostop do območij iz prvega odstavka tega člena dovoljen le pooblaščenim osebam. Ta območja morajo biti od ostalih območij jasno razmejena in ustrezno označena.

**10. člen**

**(dostop na ogrožena območja)**

Delodajalec mora sprejeti ustrezne ukrepe, s katerimi zagotovi, da je dostop na območja, na katerih se izvajajo aktivnosti, ki na podlagi ocene tveganja iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika predstavljajo tveganje za varnost in zdravje delavcev, dovoljen le tistim delavcem, ki morajo zaradi narave svojega dela delati ali vstopati na ta območja.

**11. člen**

**(higienski in individualni varovalni ukrepi)**

(1) Delodajalec mora za vse aktivnosti, pri katerih obstaja tveganje za kontaminacijo z rakotvornimi, mutagenimi ali reprotoksičnimi snovmi, sprejeti in izvajati higienske in individualne varnostne ukrepe in z njimi zagotoviti:

a)     ustrezen prostor za uživanje hrane in pijače ter zagotoviti, da delavci ne bodo uživali hrane in pijače ter kadili na delovnih območjih, na katerih obstaja tveganje za kontaminacijo z rakotvornimi, mutagenimi ali reprotoksičnimi snovmi;

b)     delavcem ustrezno varovalno obleko ali drugo ustrezno posebno varovalno obleko;

c)     ločene garderobne prostore za ločeno shranjevanje delovne ali varovalne obleke in civilne obleke;

d)     delavcem ustrezne in zadostne umivalnice, kopalnice s prhami in toaletne prostore;

e)     primerno hranjenje varovalne opreme na točno določenem mestu ter kontrolo in čiščenje varovalne opreme po možnosti pred vsako uporabo, v vsakem primeru pa po vsaki uporabi;

f)      popravilo ali zamenjavo pokvarjene ali ne brezhibno delujoče opreme pred nadaljnjo uporabo.

(2) Ukrepi iz prejšnjega odstavka ne smejo delavcem povzročati nobenih finančnih obveznosti.

**12. člen**

**(usposabljanje in obveščanje delavcev)**

(1) Na podlagi vseh razpoložljivih podatkov mora delodajalec z različnimi oblikami podajanja informacij zagotoviti zadostno in primerno usposabljanje in obveščanje delavcev in/ali njihovih predstavnikov. Delodajalec mora na podlagi vseh razpoložljivih podatkov zagotoviti, da so delavci in/ali njihovi predstavniki zadostno in primerno usposobljeni, predvsem v obliki obvestil in navodil o:

a)     tveganju za njihovo zdravje zaradi izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem in o dodatnem tveganju za zdravje delavcev zaradi uporabe tobačnih izdelkov;

b)     sprejetih preventivnih ukrepih za preprečitev izpostavljenosti;

c)     higienskih ukrepih;

d)     nošenju in uporabi osebne varovalne opreme in varovalne obleke;

e)     ukrepih za preprečevanje nevarnih pojavov ali nezgod in postopkih ukrepanja delavcev in reševalcev v primeru nevarnih pojavov ali nezgod.

(2) Usposabljanje mora biti prilagojeno posebnostim delovnega mesta ter novim in spremenjenim tveganjem na delovnem mestu, zlasti kadar delavci so ali bi lahko bili izpostavljeni novim rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem ali več različnim rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem hkrati, vključno s tistimi v nevarnih zdravilih.

Usposabljanje se mora zagotoviti tudi za vse delavce, ki so izpostavljeni rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem v zdravstvenih ustanovah, še zlasti pri uporabi novih nevarnih zdravil, ki vsebujejo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi.

Usposabljanje se mora izvajati periodično, v rednih časovnih presledkih ali kadar je to potrebno zaradi drugih vzrokov.

(3) Delodajalec mora delavce podrobno seznaniti z vsebniki in instalacijami, ki vsebujejo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi.

(4) Delodajalec mora zagotoviti, da so vsi vsebniki, embalaža in instalacije, ki vsebujejo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi, jasno in čitljivo označeni z jasno vidnimi opozorilnimi znaki in znaki za opozarjanje na nevarnost.

**13. člen**

**(dostopnost podatkov)**

Delodajalec mora sprejeti ustrezne ukrepe, s katerimi zagotovi, da:

a)     lahko delavci in/ali njihovi predstavniki preverijo, ali se določbe tega pravilnika dosledno izvajajo, in jim omogočiti enakopravno sodelovanje pri izvajanju določb tega pravilnika, še zlasti glede:

-  posledic za varnost in zdravje delavcev zaradi izbire, nošenja, in uporabe varovalne obleke in osebne varovalne opreme ne glede na obveznost delodajalca, da predhodno določi učinkovitost varovalne obleke in osebne varovalne opreme;

-  varnostnih ukrepov delodajalca iz prvega odstavka 9. člena tega pravilnika, ne glede na odgovornost delodajalca, da določi takšne ukrepe;

b)     so delavci in/ali njihovi predstavniki kakor hitro mogoče seznanjeni s primeri nepredvideni izpostavljenosti, vključno s primeri iz 9. člena tega pravilnika, kjer se predvideva znatno povečana izpostavljenost delavcev, vzrokih za takšno izpostavljenost ter o ukrepih, ki so bili sprejeti ali ki bodo sprejeti za izboljšanje stanja;

c)     se vodi in stalno dopolnjuje seznam izpostavljenih delavcev, ki opravljajo aktivnosti, ki na podlagi ocene tveganja iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika predstavljajo tveganje za varnost in zdravje delavcev z navedbo elementov izpostavljenosti: vrste snovi, trajanja izpostavljenosti in koncentracij rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, katerim so bili delavci izpostavljeni;

d)     imajo izvajalec medicine dela in/ali pristojni organ ter drugi delavci, odgovorni za varnost in zdravje pri delu, dostop do seznama iz točke c);

e)     ima vsak delavec dostop do podatkov na seznamu iz točke c), ki se nanašajo nanj osebno;

f)      imajo delavci in/ali njihovi predstavniki dostop do anonimnih kolektivnih podatkov.

**14. člen**

**(posvetovanje in sodelovanje z delavci)**

Delodajalec mora zagotoviti posvetovanje in sodelovanje z delavci in/ali njihovimi predstavniki pri vseh zadevah, ki jih ureja ta pravilnik, v obsegu in na način, določen z zakonom.

**III. ZDRAVSTVENI NADZOR**

**15. člen**

**(zdravstveni nadzor)**

(1) Delodajalec mora izvajati zdravstveni nadzor delavcev za vse delavce, za katere iz rezultatov ocene tveganja iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika izhaja, da obstaja tveganje za njihovo varnost in zdravje. Izvajalec medicine dela oceni, ali je treba zdravstveni nadzor izvajati tudi po koncu izpostavljenosti, in sicer tako dolgo, kot presodi, da je potrebno za varovanje zdravja delavcev.

(2) Zdravstveni nadzor za vsakega delavca se opravi pred izpostavljenostjo in v rednih časovnih obdobjih po izpostavljenosti.

(3) Kadar so delavci izpostavljeni rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, za katere je uvedena zavezujoča biološka mejna vrednost, se izvaja tudi biološki monitoring delavcev. Biološki monitoring se izvaja, kadar je prepoznavno bolezen ali škodljiv vpliv na zdravje mogoče povezati z izpostavljenostjo in obstaja velika verjetnost, da se bolezen ali učinek lahko pojavi pod konkretnimi pogoji dela ter obstajajo veljavne tehnike zaznavanja indikacije bolezni ali škodljivega vpliva. Izvajalec medicine dela rezultate biološkega monitoringa, ki je pokazatelj ustreznosti, zadostnosti in učinkovitosti uvedenih ukrepov za varovanje zdravja delavcev, posreduje delodajalcu.

(4) Če se pri določenem delavcu odkrijejo spremembe v zdravstvenem stanju delavca, ki bi lahko bile posledica izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, ali se ugotovi, da je bila presežena zavezujoča biološka mejna vrednost, lahko izvajalec medicine dela, ki izvaja naloge zdravstvenega varstva delavcev, zahteva izreden zdravstveni nadzor tudi za druge delavce, ki so bili podobno izpostavljeni.

V takšnih primerih se mora v skladu s prvim odstavkom 4. člena tega pravilnika ponovno oceniti tveganje zaradi izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem.

(5) Za vsakega delavca, za katerega je bil izveden zdravstveni nadzor, se mora voditi zdravstvena dokumentacija.

Na podlagi rezultatov zdravstvenega nadzora mora izvajalec medicine dela priporočiti preventivne in varnostne ukrepe, ki jih je treba sprejeti za vsakega posameznega delavca.

(6) Izvajalec medicine dela mora delavce obvestiti in jim svetovati o za njih primernem zdravstvenem nadzoru po koncu izpostavljenosti.

(7) Vsakemu delavcu mora biti omogočen dostop do rezultatov zdravstvenega nadzora, ki se nanašajo nanj osebno.

Delavec, za katerega je bil izveden zdravstveni nadzor, ali delodajalec lahko zahtevata presojo rezultatov zdravstvenega nadzora.

(8) Praktična priporočila za izvajanje zdravstvenega nadzora delavcev so podana v Prilogi II tega pravilnika.

(9) O vseh primerih raka ter škodljivih vplivih na spolno delovanje in plodnost pri odraslih delavcih in delavkah ali razvojnih nepravilnostih pri njihovih potomcih, ki so posledica poklicne izpostavljenosti rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem, mora pooblaščeni zdravnik obvestiti pristojnemu organu.

**IV. HRANJENJE DOKUMENTOV**

**16. člen**

**(hranjenje dokumentov)**

(1) Seznam iz točke c) 13. člena tega pravilnika in zdravstvena dokumentacija iz petega odstavka 15. člena tega pravilnika se morata hraniti še najmanj 40 let po koncu izpostavljenosti, kadar so delavci izpostavljeni rakotvornim ali mutagenim snovem.

(2) Seznam iz točke c) 13. člena tega pravilnika in zdravstvena dokumentacija iz petega odstavka 15. člena tega pravilnika se morata hraniti še najmanj 5 let po koncu izpostavljenosti, kadar so delavci izpostavljeni reprotoksičnim snovem.

(3) Če delodajalec preneha z dejavnostjo, mora seznam iz točke c) 13. člena tega pravilnika predati pristojnemu organu, zdravstveno dokumentacijo iz petega odstavka 15. člena tega pravilnika pa mora izvajalec medicine dela predati Zdravniški zbornici v skladu s predpisi, ki urejajo zdravniško službo.

**V. KONČNE DOLOČBE**

18. člen

(dostop do podatkov)

Pristojni organ mora Komisiji na njeno zahtevo omogočiti dostop do podatkov iz devetega odstavka 15. člena tega pravilnika.

19. člen

(predpis, ki preneha veljati)

Z dnem uveljavitve tega pravilnika preneha veljati Pravilnik o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem (Uradni list RS, št. [101/05](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2005-01-4409), [43/11](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2011-01-2039) – ZVZD-1, [38/15](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2015-01-1603), [79/19](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2019-01-3542) in [89/22](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2022-01-2178)).

20. člen

(uveljavitev pravilnika)

Ta pravilnik začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije, uporabljati pa se začne 5. aprila 2024.

Št. 0072-29/2023

Ljubljana, dne 3. januarja 2024

EVA 2023-2611-0078

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  Luka MESECministerza delo, družino, socialne zadeve in enake možnosti |

**PRILOGA I**

**Seznam rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi, zmesi in procesov**

1. Proizvodnja auramina.
2. Delo, ki vključuje izpostavljenost policikličnim aromatskim ogljikovodikom, prisotnim v premogovih sajah, katranu ali smoli.
3. Delo, ki vključuje izpostavljenost prahu, dimu, hlapom ali aerosolom, ki nastajajo pri praženju in elektrolitski rafinaciji baker-nikljevih spojin.
4. Močno kisli postopek proizvodnje izopropil alkohola.
5. Delo, ki vključuje izpostavljenosti prahu trdih lesov.
6. Delo, ki vključuje izpostavljenost prahu kristalnega kremena, ki se vdihuje in ki nastane pri delovnem postopku.
7. Delo, ki vključuje izpostavljenost kože mineralnim oljem, ki so se pred tem uporabljala v motorjih z notranjim zgorevanjem za podmazovanje in hlajenje gibljivih delov motorja.
8. Delo, ki vključuje izpostavljenost izpušnim plinom dizelskih motorjev.

**PRILOGA II**

**Praktična priporočila za izvajanje zdravstvenega nadzora delavcev**

1. Pooblaščeni zdravnik mora biti seznanjen s pogoji oziroma okoliščinami izpostavljenosti za vsakega delavca, ki je izpostavljen rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovem pri delu.

2. Zdravstveni nadzor delavcev je treba izvajati v skladu z doktrino in prakso medicine dela. Zdravstveni nadzor mora vključevati vsaj naslednje ukrepe:

* vodenje zdravstvene in delovne anamneze delavca,
* osebni pogovor z delavcem,
* oceno zdravstvenega stanja delavca,
* fakultativno izvajanje biološkega monitoringa,
* uporabo drugih diagnostičnih metod za odkrivanje zgodnjih in reverzibilnih učinkov.

Upoštevajoč najnovejša dognanja medicine dela se lahko za vsakega delavca v zdravstveni nadzor vključi še dodatne teste.

**PRILOGA III**

**Mejne vrednosti za poklicno izpostavljenost rakotvornim, mutagenim in reprotoksičnim snovem**

Oznake v tabelah pomenijo:

|  |  |
| --- | --- |
| CAS št. | karakteristična številka snovi po Chemical Abstracts Service |
| EC št. | EINECS, ELINCS številka snovi |
|  | EINECS- European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances - je seznam snovi, ki so bile v prometu v EU do 18.09.1981 in je bil objavljen v uradnem listu EU št.OJ No C146A dne 15.06.1990; snovem je dodeljeno število EINECS tipa XXX - XXX - X, ki se začne z 200 - 001 - 8 |
|  | ELINCS - European List of Notified Chemical Substances - je seznam na novo prijavljenih snovi v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L št. 353, z dne 31.12.2008, str. 1) in s dopolnjuje od leta 1981; snovem je dodeljeno število ELINCS tipa XXX - XXX - X, ki se začne s 400 - 010 - 9 |
| R | Rakotvorno - lahko povzroči raka. |
| MRDRF | Mutageno za zarodne celice - lahko povzroči dedne genetske okvare.Reprotoksično - Strupeno za razmnoževanje - lahko škoduje nerojenemu otroku Reprotoksično - Strupeno za razmnoževanje – lahko škoduje plodnosti |
| 1A, 1B, 2 | Številke 1A, 1B in 2 pomenijo skupino rakotvornosti, mutagenosti ali reprotoksičnosti po EU razvrstitvi rakotvornih ali mutagenih snovi. Rakotvorne, mutagene in reprotoksične snovi se v EU razvršča v posamezne skupine, glede na izpolnjevanje kriterijev, določenih iz Priloge I Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L št. 353, z dne 31.12.2008, str. 1)Rakotvorne snovi – kategorija 1: snovi, za katere je znano ali se domneva, da so rakotvorne za ljudi. Snov se razvrsti v kategorijo 1 glede na rakotvornost na podlagi epidemioloških podatkov in/ali podatkov o živalih. Snov se lahko dodatno loči kot kategorija 1A, kamor spadajo snovi, za katere je znano, da imajo zmožnost za rakotvornost za ljudi, večinoma na podlagi dokazov pri ljudeh ali kot kategorija 1B snovi, za katere se domneva, da imajo zmožnost za rakotvornost za ljudi; opredelitev v veliki meri temelji na dokazih pri živalih. Razvrstitev v kategorijo 1A in 1B temelji na trdnosti dokazov in dodatnih preudarkih. Takšni dokazi lahko izhajajo iz: * študij na ljudeh, ki vzpostavljajo vzročni odnos med izpostavljenostjo ljudi snovi in razvojem raka (znana rakotvorna snov za ljudi) ali
* testov na živalih za katere je dovolj dokazov za ugotovitev rakotvornosti za živali (domnevno rakotvorna snov za ljudi)

Poleg tega se lahko na podlagi znanstvene presoje za vsak primer posebej odloči o domnevni rakotvornosti za ljudi, kadar se izhaja iz študij, ki katerih rezultat so omejeni dokazi o rakotvornosti za ljudi v povezavi z omejenimi dokazi o rakotvornosti pri testnih živalih.Rakotvorne snovi – kategorija 2: snovi, pri katerih obstaja sum rakotvornosti za ljudi. Uvrstitev snovi v kategorijo 2 temelji na dokazih iz študij na ljudeh in/ali živalih, ki pa niso dovolj prepričljivi za uvrstitev snovi v kategorijo 1A ali 1B na podlagi zanesljivosti dokazov skupaj z dodatnimi preudarki. Takšni dokazi lahko izhajajo iz omejenih dokazov rakotvornosti v študijah na ljudeh ali omejenih dokazov rakotvornosti v študijah na živalihMutagene snovi za zarodne celice – kategorija 1: snovi, ki povzročajo dedne mutacije ali se obravnavajo kot povzročitelji dednih mutacij v zarodnih celicah ljudi. To so snovi, ki povzročajo dedne mutacije v zarodnih celicah ljudi. Razvrstitev v kategorijo 1A temelji na pozitivnem dokazu epidemioloških študij na ljudeh. Snovi, ki se obravnavajo kot povzročitelji dednih mutacij v zarodnih celicah ljudi. Razvrstitev v kategorijo 1B temelji na: * pozitivnih rezultatih testov mutagenosti dednih zarodnih celic na sesalcih in vivo ali
* pozitivnih rezultatih testov mutagenosti somatskih celic na sesalcih in vivo v povezavi z nekaterimi dokazi, da lahko snov povzroči mutacije zarodnih celic. Ti podporni dokazi lahko izhajajo iz testov mutagenosti/genotoksičnosti zarodnih celic in vivo ali s prikazom zmožnosti snovi ali njenega(-ih) metabolita(-ov), da medsebojno vpliva(-jo) na genski material zarodnih celic ali
* pozitivni rezultati testov, ki kažejo mutagene učinke v zarodnih celicah ljudi, brez prikaza prenosa na potomce; na primer pogostejša aneuploidija v moških spolnih celicah izpostavljenih oseb.

Mutagene snovi za zarodne celice – kategorija 2: snovi, ki vzbujajo skrb zaradi morebitnega povzročanja dednih mutacij v zarodnih celicah ljudi. Razvrstitev v kategorijo 2 temelji na: * pozitivnih dokazih testov na sesalcih in/ali v nekaterih primerih poskusov in vitro,
* testov mutagenosti somatskih celic na sesalcih in vivo ali
* drugih testov genotoksičnosti somatskih celic in vivo, ki jih podpirajo pozitivni rezultati testov mutagenosti in vitro.

Opomba: Snovi, ki so pozitivne pri testih mutagenosti na sesalcih in vitro in ki kažejo tudi kemijsko razmerje med strukturo in aktivnostjo za znane mutagene snovi zarodnih celic, se obravnavajo pri razvrstitvi kot mutagene snovi kategorije 2.Reprotoksične snovi - Snovi, strupene za razmnoževanje – kategorija 1: snovi, za katere je znano ali se domneva, da so strupene za razmnoževanje za ljudi Snovi so razvrščene v kategorijo 1 glede na strupenost za razmnoževanje, kadar je znano, da povzročajo škodljive učinke na spolno delovanje in plodnost ali na razvoj ljudi ali kadar obstajajo dokazi študij na živalih, ki so, če je mogoče, dopolnjeni z drugimi informacijami, na podlagi katerih se močno domneva, da lahko snov ovira razmnoževanje pri ljudeh. Razvrstitev snovi se dodatno loči glede na to, ali dokazi za razvrstitev temeljijo predvsem na podatkih o ljudeh (kategorija 1A) ali živalih (kategorija 1B). Kategorija 1A - snovi, za katere je znano, da so strupene za razmnoževanje za ljudi. Razvrstitev snovi v kategorijo 1A večinoma temelji na dokazih pri ljudeh. Kategorija 1B - snovi, za katere se domneva, da so strupene za razmnoževanje za ljudi. Razvrstitev snovi v kategorijo 1B večinoma temelji na podatkih iz študij na živalih. Takšni podatki so jasen dokaz škodljivega učinka na spolno delovanje in plodnost ali na razvoj v odsotnosti drugih strupenih učinkov ali pa se škodljivi učinek na razmnoževanje, če se pojavi skupaj z drugimi strupenimi učinki, ne šteje za sekundarno splošno posledico drugih strupenih učinkov. Kadar obstajajo informacije o mehanizmih, ki povzročajo dvom o pomembnosti učinka na ljudi, pa je primernejša razvrstitev v kategorijo 2.Reprotoksične snovi - Snovi, strupene za razmnoževanje – kategorija 2: snovi, pri katerih obstaja sum, da so strupene za razmnoževanje za ljudi. Snovi so razvrščene v kategorijo 2 glede na strupenost za razmnoževanje, kadar obstajajo dokazi pri ljudeh ali testnih živalih, ki so, če je mogoče, dopolnjeni z drugimi informacijami, o škodljivem učinku na spolno delovanje in plodnost ali na razvoj in kadar dokazi niso dovolj prepričljivi za uvrstitev snovi v kategorijo 1. Zaradi pomanjkljivosti študije je lahko kakovost dokazov manj prepričljiva, zato je primernejša razvrstitev v kategorijo 2. |
| MV | Mejna vrednost - pomeni povprečno koncentracijo nevarne kemične snovi v zraku na delovnem mestu, znotraj območja vdihavanja, ki na splošno ne škoduje zdravju delavca, če delavec dela pri koncentraciji nevarnih kemičnih snovi v zraku na delovnem mestu, ki je manjša ali enaka mejni vrednosti nevarne kemične snovi, 8 ur na dan / 40 ur na teden polno delovno dobo, pri normalnih mikroklimatskih razmerah in pri fizično lahkem delu. Mejna vrednost velja za 8 urno izpostavljenost in je podana pri temperaturi 20°C in tlaku 1,013⋅105 Pa. Podaja se kot količina nevarne kemične snovi v enoti volumna. Izražamo jo v mg/m3 ali v ml/m3 (ppm). Koncentracijo plinov ali par, podanih v mg/m3 lahko preračunamo v ml/m3 (ppm) in obratno z enačbama: c = koncentracija M = molekulska masa snoviMolski volumen znaša 24,04 l pri temperaturi 20°C in tlaku 1,013⋅105 Pa.Izjemo predstavljajo vlaknate snovi. Koncentracija vlaknatih snovi se izraža v številu vlaken na enoto volumna (vl/m3). Vlakno mora zadostiti pogojem: l > 5μm, d < 3 μm, l:d > 3:1.Za večino rakotvornih ali mutagenih snovi ni mogoče znanstveno določiti ravni, pod katerimi izpostavljenost ne bi imela škodljivih učinkov. Čeprav določitev mejnih vrednosti rakotvornih ali mutagenih snovi na delovnem mestu v skladu s tem pravilnikom ne odpravlja tveganj za zdravje in varnost delavcev, ki so posledica izpostavljenosti pri delu, kljub vsemu prispeva k bistvenemu zmanjšanju tveganj, ki so posledica take izpostavljenosti, v okviru postopnega in ciljno usmerjenega pristopa. Za druge rakotvorne in mutagene snovi je z znanstvenega vidika mogoče določiti ravni, pod katerimi naj izpostavljenost ne bi imela škodljivih učinkov. |
| TSH | Mejna vrednost s pragom (Treshold) – mejna vrednost za snovi, za katere obstaja varna raven izpostavljenosti, pod katero ni tveganja za zdravje delavcev.  |
| Non-TSH | Mejna vrednost brez praga (Nontreshold) – mejna vrednost za snovi, za katere ni varne ravni izpostavljenosti za zdravje delavcev. |
| KTV | Kratkotrajna vrednost (KTV) pomeni koncentracijo nevarne kemične snovi v zraku na delovnem mestu znotraj območja vdihavanja, ki ji je delavec brez nevarnosti za zdravje lahko izpostavljen krajši čas. Izpostavljenost kratkotrajni vrednosti lahko traja največ 15 min in se ne sme ponoviti več kot štirikrat v delovni izmeni, med dvema izpostavljenostima tej koncentraciji pa mora preteči najmanj 60 minut. Kratkotrajna vrednost se izraža v mg/m3 ali v ml/m3 (ppm), podana pa je kot mnogokratnik dovoljene prekoračitve mejne vrednosti. |
| A | Alveolarna frakcija – del vdihnjene suspendirane snovi, ki doseže alveole. |
| I | Inhalabilna frakcija – del celotne suspendirane snovi, ki jo delavec vdihne. |
| I\* | Inhalabilna frakcija lesnega prahu – če je prah trdega lesa zmešan s prahom drugega lesa, se uporablja mejna vrednost, ki se uporablja za prah vseh vrst lesa, ki so prisotni v tej zmesi. |
| op. | opombe |
| K | Lastnost lažjega prehajanja snovi v organizem skozi kožo. |
| Y | Snovi, pri katerih ni nevarnosti za zarodek ob upoštevanju mejnih vrednosti in bat vrednosti. |
| EU | Mejna vrednost, določena z Direktivo Evropskega parlamenta in Sveta 2004/37/ES z dne 29. aprila 2004 o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (šesta posamična direktiva v skladu s členom 16(1) Direktive Sveta 89/391/EGS) (UL L, št. 229 z dne 29. 6. 2004, str. 23, kodificirana verzija) in njenimi dopolnitvami. |
|  |  |
| BAT | Biološka mejna vrednost – določena je biološka mejna vrednost, ki pomeni opozorilno raven nevarne kemične snovi in njenih metabolitov v tkivih, telesnih tekočinah ali izdihanem zraku, ne glede na to, ali je nevarna kemična snov vnesena v organizem z vdihavanjem, zaužitjem ali skozi kožo.  |
| EKA | Zveza med koncentracijo rakotvornih snovi v zraku na delovnem mestu in količino snovi in/ali njenih metabolitov v organizmu – podana za rakotvorne snovi (rakotvorne snovi). |
|  |  |
| SKSDPrehodni ukrepi | Snov lahko povzroči preobčutljivost kožeSnov lahko povzroči preobčutljivost dihalnih potiPrehodni ukrepi določajo drugačne datume pričetka uporabe mejne vrednosti za posamezno rakotvorno ali mutageno snov |

**3.1. Zavezujoče mejne vrednosti za poklicno izpostavljenost za rakotvorne, mutagene in reprotoksične snovi**

| **Št.** | **Snov** | **CAS št.** | **EC št.** | **Razvrstitev** | **Mejne vrednosti** | **Opombe** | **Prehodni ukrepi** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  | **8 ur** | **KTV** |  |  |
|  |  |  |  | R | M | RD  | RF | mg/m3 | ppm | vl/cm3 | mg/m3 | ppm | vl/cm3 |  |  |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 |
| 1 | akrilamid (prop-2-enamid) | 79-06-1 | 201-173-7 | 1B | 1B |  | 2 | 0,1 | - | - | - | - | - | EU, K, BAT, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 2 | akrilonitril  | 107-13-1 | 203-466-5 | 1B |  |  |  | 1 | 0,45 | - | 4 | 1,8 | - | EU, K, SK, BAT, EKA | MV se uporablja od 5.4.2026 |
| 3 | arzenova kislina [7778-39-4] (As2O5) in njene soli ter anorganske arzenove spojine | 7778-39-4 | 231-901-9 | 1A |  |  |  | 0,01 (I) | - | - | - | - | - | EU, BAT, EKA | MV se uporablja od 11.7.2021, z izjemo dejavnosti taljenja bakra, kjer se MV uporablja od 11.7.2023  |
| 4 | benzen | 71-43-2 | 200-753-7 | 1A | 1B |  |  | 0,66  | 0,2 | - | - | - | - | EU, K, BAT, EKA | MV1 ppm (3,25 mg/m3) se uporablja do 5.4.2024. MV 0,5 ppm (1,65 mg/m3) se uporablja do 5.4.2026. |
| 5 | benzo[a]piren- smolni ostanek pri koksanju; stisnjen v profil – priprava in ravnanje; okolica koksarniških peči- ostalo | 50-32-8 | 200-028-5 | 1B | 1B | 1B | 1B | 0,0050,002 |  |  | 0,020,008 |  |  |  |  |
| 6  | berilij [7440-41-7] in anorganske berilijeve spojine | 7440-41-7 | 231-150-7 | 1B |  |  |  | 0,0002 (I) | - | - | - | - | - | EU, SK, SD | MV se uporablja od 11.7.2021. MV 0,0006 mg/m3 se uporablja do 11.7.2026 |
| 7 | 1,1'-bifenil – kloriran (kloriran bifenil (skupni-PCB)) | 1336-36-3 | 215-648-1 | 2 |  | 1B | 1B | 0,003 (I) |  |  | 0,024 (I) |  |  | K, BAT |  |
| 8 | bis(2-etilheksil)ftalat(di-(2-etilheksil)ftalat;DEHP) | 117-81-7 | 204-211-0 | - | - | 1B | 1B | 2 (I) |  |  | 4 (I) |  |  | K, Y |  |
| 9 | bisfenol A (4,4'-izopropilidendifenol) | 80-05-7 | 201-245-8 |  |  | - | 1B | 2 (I) | - |  | 2 (I) | - |  | EU |  |
| 10 | bis(2-metoksietil)eter | 111-96-6 | 203-924-4 |  |  | 1B | 1B | 28 | 5 |  | 224 | 40 |  | K |  |
| 11 | bis(tributilkositrov) oksid | 56-35-9 | 200-268-0 |  |  | 2 | 1B | 0,009 | 0,0018 |  | 0,009 | 0,0018 |  | K |  |
| 12 | borova kislina in natrijev borat | 10043-35-3 | 233-139-2 |  |  | 1B | 1B | 0,5 (I) |  |  | 1,0 (I) |  |  | Y |  |
| 13 | bromoetilen | 593-60-2 | 209-800-6 | 1B |  |  |  | 4,4 | 1 | - | - | - | - | EU | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 14 | 1,3-butadien | 106-99-0 | 203-450-8 | 1A | 1B |  |  | 2,2 | 1 | - | - | - | - | EU, BAT, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 15 | butan z vsebnostjo ≥ 0,1% butadiena [203-450-8] | 106-97-8 | 203-448-7 | 1A | 1B |  |  | 2400 | 1000 |  | 9600 | 4000 |  |  |  |
| 16 | 4-*terc*-butilbenzojska kislina | 98-73-7 | 202-696-3 |  |  |  | 1B | 2 (I) |  |  | 4 (I) |  |  | K |  |
| 17 | diarzenov pentaoksid | 1303-28-2 | 215-116-9 | 1A |  |  |  | 0,1 (I) |  |  | 0,4 (I) |  |  | BAT, EKA |  |
| 18 | diarzenov trioksid (Arzenov (III)oksid) | 1327-53-3 | 215-481-4 | 1A |  |  |  | 0,1 (I) |  |  | 0,4 (I) |  |  | BAT, EKA |  |
| 19 | dibutilftalat | 84-74-2 | 201-557-4 | - | - | 1B | 2 | 0,58 | 0,05 |  | 1,16 | 0,1 |  | Y |  |
| 20 | dietil sulfat | 64-67-5 | 200-589-6 | 1B | 1B |  |  | 0,2 | 0,03 |  | 0,8 | 0,12 |  | K |  |
| 21 | 3,3′-diklorobenzidin | 91-94-1 | 202-109-0 | 1B |  |  |  | 0,03 (I) | 0,003 |  | 0,12 (I) | 0,012  |  | K |  |
| 22 | 3,3′-diklorobenzidinijeve soli | 612-83-964969-34-274332-73-3 | 210-323-0265-293-1277-822-3 | 1B |  |  |  | 0,03 (I) | 0,003 |  | 0,12 (I) | 0,012  |  | K |  |
| 23 | 1,4-diklorobut-2-en | 764-41-0 | 212-121-8 | 1B |  |  |  | 0,05 | 0,01 |  | 0,2 | 0,04 |  | K |  |
| 24 | 2,2′-dikloro-4,4′-metilen dianilin [101-14-4] in njegove soli(4,4′-metilen-bis-(2-kloroanilin) in njegove soli) | 101-14-4 | 202-918-9 | 1B |  |  |  | 0,02 |  |  | 0,08 |  |  | K |  |
| 25 | *N,N*-dimetilacetamid  | 127-19-5 | 204-826-4 |  |  | 1B | 2 | 36 | 10 |  | 72 | 20 |  | EU, K, BAT |  |
| 26 | 3,3′-dimetilbenzidin (*o*-Tolidin) | 119-93-7 | 204-358-0 | 1B |  |  |  | 0,03 (I) | 0,003 |  | 0,12 (I) | 0,012  |  | K |  |
| 27 | 3,3′-dimetilbenzidinijeva sol (*o*-Tolidinova sol) | 612-82-864969-36-474753-18-7 | 210-322-5265-294-7277-985-0 | 1B |  |  |  | 0,03 (I) | 0,003 |  | 0,12 (I) | 0,012  |  | K |  |
| 28 | *N,N*-dimetilformamid | 68-12-2 | 200-679-5 |  |  | 1B |  | 15 | 5 |  | 30 | 10 |  | EU, K, BAT |  |
| 29 | dimetilnitrozamin(N-nitrozodimetilamin)- vulkanizacija, dodelava, vključno s skladiščenjem tehničnih gumenih izdelkov; skladišča avtoplaščev zgrajena pred 1992- proizvodnja poliakrilonitrila po suhem postopku z uporabo dimetilformaldehida- polnjenje posod in reaktorjev z amini- ostalo | 62-75-9 | 200-549-8 | 1B |  |  |  | 0,00250,00250,00250,001 |  |  | 0,010,010,010,004 |  |  |  |  |
| 30 | *N,N*-dimetilsulfamoil klorid | 13360-57-1 | 236-412-4 | 1B |  |  |  | 0,1 |  |  | 0,4 |  |  | K |  |
| 31 | dimetil sulfat- proizvodnja- uporaba | 77-78-1 | 201-058-1 | 1B | 2 |  |  | 0,10,2 | 0,020,04 |  | 0,40,8 | 0,080,16 |  | K, EKA |  |
| 32 | 3,3′-dimetoksibenzidin in njegove soli(*o*-dianizidin in njegove soli) | 119-90-4 | 204-355-4 | 1B |  |  |  | 0,03 (I) | 0,003 |  | 0,12 (I) | 0,012 |  | K |  |
| 33 | dinatrijevoktaborat – brezvodnidinatrijevoktaborat tetrahidrat | 12008-41-212280-03-4 | 234-541-0234-541-0 |  |  | 1B | 1B | 0,5 (I) |  |  | 1,0 (I) |  |  | Y |  |
| 34 | 2,6-dinitrotoluen | 606-20-2 | 210-106-0 | 1B | 2 |  | 2 | 0,05 | 0,007 |  | 0,2 | 0,028 |  | K |  |
| 35 | 3,4-dinitrotoluen  | 610-39-9 | 210-222-1 | 1B | 2 |  | 2 | 1,5 |  |  | 6,0 |  |  | K |  |
| 36 | epiklorohidrin(1-kloro-2,3-epoksi propan) | 106-89-8 | 203-439-8 | 1B |  |  |  | 1,9 | - | - | - | - | - | EU, K, BAT, EKA | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 37 | 1,2-epoksipropan | 75-56-9 | 200-879-2 | 1B | 1B |  |  | 2,4 | 1 | - | - | - | - | EU, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 38 | 2,3-epoksi-1-propanol (glicidol) | 556-52-5 | 209-128-3 | 1B | 2 |  | 1B | 150 | 50 |  | 150 | 50 |  | K |  |
| 39 | etilendibromid(1,2-dibromoetan) | 106-93-4 | 203-444-5 | 1B |  |  |  | 0,8 | 0,1 | - | - | - | - | EU, K | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 40 | etilendiklorid(1,2-dikloroetan) | 107-06-2 | 203-458-1 | 1B |  |  |  | 8,2 | 2 | - | - | - | - | EU, K | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 41 | etilenimin (aziridin) | 151-56-4 | 205-793-9 | 1B | 1B |  |  | 0,9 | 0,5 |  | 3,6 | 2,0 |  | K |  |
| 42 | etilen oksid (oksiran) | 75-21-8 | 200-849-9 | 1B | 1B |  |  | 1,8 | 1 | - | - | - | - | EU, K, BAT, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 43 | 1-etilpirolidin-2-on | 2687-91-4 | 220-250-6 |  |  | 1B |  | 23 | 5 |  | 46 | 10 |  | K, Y |  |
| 44 | 2-etoksietanol (etilglikol) | 110-80-5 | 203-804-1 |  |  | 1B | 1B | 8 | 2 |  |  |  |  | EU, K, BAT |  |
| 45 | 2-etoksietilacetat(etilglikolacetat) | 111-15-9 | 203-839-2 |  |  | 1B | 1B | 11 | 2 |  |  |  |  | EU, K, BAT |  |
| 46 | fenilhidrazin | 100-63-0 | 202-873-5 | 1B | 2 |  |  | 22 | 5 |  |  |  |  | K |  |
| 47 | formaldehid | 50-00-0 | 200-001-8 | 1B | 2 |  |  | 0,37 | 0,3 | - | 0,74 | 0,6 |  | EU, K, SK | MV se uporablja od 11.7.2021. MV 0,62 mg/m3 ali 0,5 ppm za dejavnost zdravstvene oskrbe, pogrebno dejavnosti in dejavnost balzamiranja se uporablja do 11.7.2024 |
| 48 | halotan | 151-67-7 | 205-796-5 |  |  | 1B | - | 41 | 5 | 328 | 40 |  |  | BAT |  |
| 49 | hidrazin | 302-01-2 | 206-114-9 | 1B |  |  |  | 0,013 | 0,01 | - | - | - | - | EU, K, BAT, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 50 | izpušni plini dizelskih motorjev(računano kot elementarni ogljik – C) |  |  |  |  |  |  | 0,05 |  |  |  |  |  | EU | MV se uporablja od 21.2.2023. Za podzemno rudarstvo in gradnjo predorov se MV uporablja od 21.2.2026 |
| 51 | kadmij [7440-43-9] | 7440-43-9 | 231-152-8 | 1B | 2 | 2 | 2 | 0,001 (I) | - | - | - | - | - | EU | MV se uporablja od 11.7.2021. MV 0,004 mg/m3 se uporablja do 11.7.2027 |
| 52 | karbendazim | 10605-21-7 | 234-232-0 |  | 1B | 1B | 1B | 10 (I) |  |  | 40 (I) |  |  |  |  |
| 53 | 4-kloroanilin  | 106-47-8 | 203-401-0 | 1B |  |  |  | 0,2 | 0,04 |  | 0,8 | 0,16 |  | K |  |
| 54 | α-klorotoluen(benzil klorid) | 100-44-7 | 202-853-6 | 1B | 2 | 2 |  | 0,2 |  |  | 0,8 |  |  |  |  |
| 55 | kromove (VI) spojine, ki so rakotvorne v smislu točke (i) člena 2a (računano kot krom - Cr) |  |  | 1B |  |  |  | 0,005 | - | - | - | - | - | EU, EKA | MV 0,010 mg/m3 se uporablja do 17.1.2025MV 0,025 mg/m3 za postopke varjenja ali plazemskega rezanja ali podobne delovne postopke, v katerih se ustvarja dim, se uporablja do 17.1.2025 |
| 56 | 4,4′-metilen-bis(2-kloroanilin) | 101-14-4 | 202-918-9 | 1B |  |  |  | 0,01 | - | - | - | - | - | EU, K | MV se uporablja od 11.7.2021 |
| 57 | 4,4′-metilendianilin(4,4′-diaminodifenilmetan) | 101-77-9 | 202-974-4 | 1B | 2 |  |  | 0,08 | - | - | - | - | - | EU, K | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 58 | 4,4′-metilendi-o-toluidin | 838-88-0 | 212-658-8 | 1B |  |  |  | 0,05 |  |  | 0,2 |  |  | K |  |
| 59 | 4-metil-m-fenilendiamin (2,4-toluendiamin) | 95-80-7 | 202-453-1 | 1B | 2 |  | 2 | 0,1 |  |  | 0,4 |  |  | K |  |
| 60 | 1-metil-2-pirolidon (N-metil-2-pirolidon) | 872-50-4 | 212-828-1 |  |  | 1B |  | 40 | 10 |  | 80 | 20 |  | EU, K, BAT |  |
| 61 | 2-metoksianilin (o-anisidin) | 90-04-0 | 201-963-1 | 1B | 2 |  |  | 0,5 | 0,1 |  | 2,0 | 0,4 |  | K |  |
| 62 | 2-metoksietanol (metilglikol) | 109-86-4 | 203-713-7 |  |  | 1B | 1B | 3,2 | 1 |  | 25,6 | 8 |  | EU, K, BAT |  |
| 63 | 2-metoksietilacetat (metilglikolacetat) | 110-49-6 | 203-772-9 |  |  | 1B | 1B | 4,9 | 1 |  | 39,2 | 8 |  | EU, K, BAT |  |
| 64 | metoksiocetna kislina | 625-45-6 | 210-894-6 |  |  | 1B | 1B | 3,7 | 1 |  | 7,4 | 2 |  | K |  |
| 65 | 2-metoksipropanol | 1589-47-5 | 216-455-5 | - | - | 1B | - | 19 | 5 |  | 152 | 40 |  | K |  |
| 66 | 2-metoksipropilacetat | 70657-70-4 | 274-724-2 |  |  | 1B |  | 28 | 5 |  | 224 | 40 |  | K |  |
| 67 | mineralna olja, ki so se pred tem uporabljala v motorjih z notranjim izgorevanjem za podmazovanje in hlajenje gibljivih delov motorja |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | EU, K |  |
| 68 | nikljeve spojine [7440-02-0] (računano kot Ni) | 7440-02-0 | 231-111-4 | 2 |  |  | 1**B** | 0,01 (A)0,05 (I) | - | - | - | - | - | EU, SK, SD, EKA | MV za respirabilno frakcijo (A) se uporablja od 18.1.2025MV za inhalabilno frakcijo (I) se uporablja od 18.1.2025, do takrat pa se uporablja MV za inhalabilno frakcijo (I) 0,1 mg/m3 |
| 69 | nitrobenzen | 98-95-3 | 202-716-0 | 2 |  |  | 1B | 1 | 0,2 |  | 2 | 0,4 |  | EU, K, BAT |  |
| 70 | 2-nitronaftalen | 581-89-5 | 209-474-5 | 1B |  |  |  | 0,25 | 0,035 |  | 1,0 | 0,14 |  |  |  |
| 71 | 2-nitropropan | 79-46-9 | 201-209-1 | 1B |  |  |  | 18 | 5 | - | - | - | - | EU | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 72 | ogljikov monoksid | 630-08-0 | 211-128-3 |  |  | 1A |  | 23 | 20 |  | 117 | 100 |  | EU, BAT |  |
| 73 | ortoborova kislina, natrijeva sol | 13840-56-7 | 237-560-2 |  |  | 1B | 1B | 0,5 (I) |  |  | 1,0 (I) |  |  |  |  |
| 74 | perfluorooktansulfonska kislina | 1763-23-1 | 217-179-8 | 2 |  | 1B |  | 0,01 (I) |  |  | 0,08 (I) |  |  | K, BAT |  |
| 75 | policiklični aromatski ogljikovodiki (PAH), zlasti tisti, ki vsebujejo benzo[a]piren in ki so rakotvorni - zmesi |  |  | 1B |  |  |  |  |  |  |  |  |  | EU, K, EKA | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 76 | prah kristalnega kremena, ki se vdihuje |  |  |  |  |  |  | 0,05 (A) | - | - | - | - | - | EU | MV 0,1 mg/m3 se uporablja do 1.6.2022 |
| 77 | prah trdega lesa |  |  |  |  |  |  | 2 (I\*) | - | - | - | - | - | EU | MV 3 mg/m3 se uporablja do 17.1.2023 |
| 78 | propilen oksid(1,2-epoksipropan; metil oksiran) | 75-56-9 | 200-879-2 | 1B | 1B |  |  | 6 | 2,5 |  | 24 | 10 |  | K |  |
| 79 | refraktorska keramična vlakna |  |  | 1B |  |  |  | - | - | 0,3 | - | - | - | EU | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 80 | Svinec, anorganski [7439-92-1] in njegove spojine (računano kot Pb) | 7439-92-1 | 231-100-4 |  |  | 1A | 1A | 0,1 (I) |  |  | 0,4 (I) |  |  | BAT, EU |  |
| 81 | svinčev tetraetil (računano kot Pb) | 78-00-2 | 201-075-4 |  |  | 1A | 2 | 0,05 |  |  | 0,1 |  |  | K, BAT |  |
| 82 | svinčev tetrametil (računano kot Pb) | 75-74-1 | 200-897-0 |  |  | 1A | 2 | 0,05 |  |  | 0,1 |  |  | K, BAT |  |
| 83 | tetrabordinatrijevheptaoksid, hidrat | 12267-73-1 | 235-541-3 |  |  | 1B | 1B | 0,5 (I) |  |  | 1,0 (I) |  |  |  |  |
| 84 | o-toluidin  | 95-53-4 | 202-429-0 | 1B |  |  |  | 0,5 | 0,1 | - | - | - | - | EU, K | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 85 | trikloroetilen(trikloroeten) | 79-01-6 | 201-167-4 | 1B | 2 |  |  | 54,7 | 10 | - | 164,1 | 30 | - | EU, K, BAT, EKA, Y | MV se uporablja od 21.2.2021 |
| 86 | α,α,α-triklorotoluen | 98-07-7 | 202-634-5 | 1B |  |  |  | 0,1 | 0,012 |  | 0,4 | 0,048 |  |  |  |
| 87 | varfarin  | 81-81-2 | 201-377-6 |  |  | 1A |  | 0,02 (I) | 0,0016 |  | 0,16 (I) | 0,0128 |  | K |  |
| 88 | vinilklorid - monomer(kloroetilen) | 75-01-4 | 200-831-0 | 1A |  |  |  | 1 | - | - | - | - | - | EU, EKA | MV se uporablja od 17.1.2020 |
| 89 | živo srebro [7439-97-6] in dvovalentne anorganske živosrebrove spojine, vključno v živosrebrovim oksidom in živosrebrovim kloridom (računano kot Hg) | 7439-97-6 | 231-106-7 |  |  | 1B |  | 0,02 (I) |  |  | 0,16 (I) |  |  | EU, K, BAT |  |

**3.2. Zavezujoče biološke mejne vrednosti - BAT vrednosti za rakotvorne, mutagene snovi in reprotoksične snovi**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  **Ime snovi** | **CAS št.** | **Parameter** | **Biološke mejne vrednosti (BAT)** | **Biološki vzorec** | **Čas vzorčenja** |
| akrilamid | 79-06-1 | N-(2-karbonamidetil)valin | 800 pmol/g globina | eritrocitna frakcija celotne krvi | po najmanj 3 mesečni izpostavljenosti |
| akrilonitril | 107-13-1 | N-(2-cianoetil)valin | 6500 pmol/g globina | eritrocitna frakcija celotne krvi | po najmanj 3 mesečni izpostavljenosti |
| arzenove spojine |  | Ʃ arzen (III+), arzen (V+), monometilarzenova kislina in dimetilarzenova kislina | 40 μg/l | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| benzen | 71-43-2 | benzen | 5 μg/l | urin | ob koncu delovne izmene |
|  |  | S-fenilmerkaptonska kislina | 0,025 mg/g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene |
|  |  | trans, trans-mukonska kislina | 500 μg /g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene |
| 1,1'-bifenil – kloriran (kloriran bifenil (skupni PCB)) | 1336-36-3 | ∑ PCB28, PCB52, PCB101, PCB138, PCB153, PCB180 | 15 μg/l | plazma/serum | ni pomembno |
| 1,3-butadien  | 106-99-0 | 3,4-dihidroksibutilmerkaptonska kislina (DHBMA) | 2900 μg /g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
|  |  | 2-hidroksi-3-butenilmerkaptonska kislina (MHBMA) | 80 μg /g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| N, N-dimetilacetamid | 127-19-5 | N-metilacetamid inN-hidroksimetil-N-metilacetamid | 30 mg/g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| N,N-dimetilformamid | 68-12-2 | N-metilformamid inN-hidroksimetil-N-metilformamid | 20 mg/l | urin | ob koncu delovne izmene |
|  |  | N-acetil-S-(metilkarbamoil)-metilformamid | 25 mg/g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| epiklorohidrin | 106-89-8 | S-(3-kloro-2-hidroksipropil)-merkaptonska kislina | 28 mg/ g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| etilen oksid | 75-21-8 | N-(2-hidroksietil)valin | 3900 pmol/g globina | eritrocitna frakcija celotne krvi | po najmanj 3 mesečni izpostavljenosti |
| 2-etoksietanol | 110-80-5 | etoksiocetna kislina | 50 mg/l  | urin | pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| 2-etoksietil acetat | 111-15-9 | etoksiocetna kislina | 50 mg/l | urin | pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| halotan (2-bromo-2-kloro-1,1,1-trifluoroetan) | 151-67-7 | trifloroocetna kislina | 2,5 mg/l | kri | ob koncu delovne izmene, pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| hidrazin | 302-01-2 | hidrazin | 62 μg /g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene |
|  |  | hidrazin | 47 μg /l | plazma | ob koncu delovne izmene |
| N-metilpirolidin | 872-50-4 | 5-hidroksi-N-metil-2-pirolidin | 150 mg/l | urin | ob koncu delovne izmene |
| 2-metoksietanol | 109-86-4 | metoksiocetna kislina | 15 mg/g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene |
| 2-metoksietilacetat | 110-49-6 | metoksiocetna kislina | 15 mg/g kreatinina | urin | ob koncu delovne izmene |
| nitrobenzen | 98-95-3 | anilin (sproščen iz hemoglobinskega konjugata) | 100 μg/l | kri | pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
|  |  | p-nitrofenol | 4,07 mmol/mol kreatinina\*(5,0 mg/g kreatinina\*) | urin | ob koncu delovne izmene |
| ogljikov monoksid | 630-08-0 | CO-Hb | 5 % | kri | ob koncu delovne izmene |
| perfluorooktansulfonska kislina (heptadekafluorooktan-1-sulfonska kislina) in njene soli | 1763-23-1 | perfluorooktansulfonska kislina (heptadekafluorooktan-1-sulfonska kislina) | 15 mg/l | serum | ni pomembno |
| svinec | 7439-92-1 | svinec | 400 μg/l - moški300 μg/l – ženske pod 45 let | kri | ni pomembno |
| svinčev tetraetil | 78-00-2 | dietilsvinec | 25 μg/l, računano kot Pb | urin | ob koncu delovne izmene |
|  |  | Svinec (velja tudi za zmesi s svinčevim tetraetilom) | 50 μg/l | urin | ob koncu delovne izmene |
| svinčev tetrametil | 75-74-1 | svinec | 50 μg/l  | urin | ob koncu delovne izmene |
| trikloroetilen | 79-01-6 | trikloroocetna kislina | 22 mg/l  | urin | ob koncu delovne izmene,pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikih |
| živo srebro (elementarno in anorganske spojine) | 7439-97-6 | živo srebro | 0,25 μg/g kretinina(30 μg/l urina) | urin | ni pomembno |

\*Rezultati, ki so izraženi s kreatininom, se pri koncentraciji kreatinina < 0,5 g/l in > 3,0 g/l, ne upoštevajo.

**3.3. EKA vrednosti za rakotvorne snovi, mutagene in reprotoksične snovi**

**AKRILAMID [CAS št. 79-06-1]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakakrilamid (mg/m3) | čas vzorčenja: po najmanj 3 mesečni izpostavljenostieritrocitna frakcija celotne krvi N-(2-karbonamidetil)valin (pmol/g globina) |
| 0,0350,070,100,150,30 | 2004005508001600 |

**AKRILONITRIL [CAS št. 107-13-1]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakakrilonitril  | čas vzorčenja: po najmanj 3 mesečni izpostavljenostieritrocitna frakcija celotne krvi N-(2-cianoetil)valin (µg/l celotne krvi) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,140,230,453 | 0,30,517 | 163560420 |

**ARZEN [CAS št. 7440-38-2] in anorganske arzenove spojine razen arzina**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakarzen in anorganske arzenove spojine (razen arzina) (mg/m3) | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmene;pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikihurinƩ arzen (III+), arzen (V+), monometilarzenova kislina in dimetilarzenova kislina (μg/l) |
| 0,0010,0050,010,050,10 | 15305090130 |

**BENZEN [CAS št. 71-43-2]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrak | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmeneurin |
| benzen | S-fenil merkaptonska | trans,trans-mukonska kislina | benzen  |
| ml/m3 | mg/m3 | kislina (μg/g kreatinina)  |  (μg/g kreatinina) |  (μg/l) |
| 0,030,060,150,30,61,02,0\*nekadilci | 0,10,20,51,02,03,36,5 | 1,5\*3,0\*512254590 | ---3005007501200 | 0,5\*0,8\*1,52,755,07,512,5 |

**1,3-BUTADIEN [CAS št. 106-99-0]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrak | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmene;pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikihurin |
| 1,3-butadien | 3,4-dihidroksibutilmerkaptonska kislina (DHBMA)\*\*(µg/g kreatinina) | 2-hidroksi-3-butenilmerkaptonska kislina (MHBMA)\*\*\*(µg/g kreatinina) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,20,5123 | 0,451,12,34,56,8 | 6001000160029004200 | 10204080120 |

\*\*Sinonim za N-acetil-S-(3,4-dihidroksibutil)cistein

\*\*\* Sinonim za N-acetil-S-(2-hidroksi-3-butenil)cistein

**DIMETILSULFAT [CAS št. 77-78-1]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakdimetilsulfat | čas vzorčenja: po najmanj 3 mesečni izpostavljenostieritrocitna frakcija celotne krvi N-metilvalin (µg/l celotne krvi) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,0020,0060,010,04 | 0,010,030,050,20 | 10131740 |

**EPIKLOROHIDRIN (1-kloro-2,3-epoksipropan) [CAS št. 106-89-8]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakepiklorohidrin | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmene;pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikihurin S-(3-kloro-2-hidroksipropil)merkaptonska kislina(mg/g kreatinina) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,060,130,260,62 | 0,230,512,38 | 0,801,753,5828 |

**1,2-EPOKSIPROPAN [CAS št. 75-56-9]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrak1,2-epoksipropan | čas vzorčenja: po najmanj 3 mesečni izpostavljenostieritrocitna frakcija celotne krvi N-(2-hidroksipropil)valin (pmol/g globina) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,51,02,02,5 | 1,22,44,86,0 | 600130026003200 |

**ETILENOKSID [CAS št. 75-21-8]**

|  |  |
| --- | --- |
| zraketilenoksid | čas vzorčenja: po najmanj 3 mesečni izpostavljenostieritrocitna frakcija celotne krvi hidroksietilvalin(μg/l celotne krvi) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,512 | 0,921,833,66 | 600130026003200 |

**HIDRAZIN [CAS št. 302-01-2]**

|  |  |
| --- | --- |
|  | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmene |
| zrakhidrazin | urin hidrazin(μg/g kreatinina) | plazmahidrazin (μg/l) |
| ml/m3 (ppm) | mg/m3 |
| 0,010,0170,020,0250,050,080,10 | 0,0130,0220,0260,0330,0650,1040,130 | 35627095200300380 | 27475577160270340 |

**KROMOVE (VI) SPOJINE**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| zrakCrO3 (mg/m3) | čas vzorčenja pri daljši izpostavljenosti: po več zaporednih delavnikih eritrocitna frakcija celotne krvi \*krom (μg/l celotne krvi) | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmeneurin\*\*krom (μg/l) |
| 0,030,050,080,10 | 9172535 | 12203040 |

\* ne velja za izpostavljenost dimu pri varjenju

\*\* velja tudi za izpostavljenost dimu pri varjenju

**POLICIKLIČNI AROMATSKI OGLJIKOVODIKI (PAH) - ZMESI**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakbenzo[a]piren | čas vzorčenja: pred naslednjo izmenourin3-hidroksibenzo[a]piren (po hidrolizi) |
| (μg/m3) |  (ng/g kreatinina) |
| 0,070,350,71,01,5 | 0,723,557 |

**TRIKLOROETILEN [CAS št. 79-01-6]**

|  |  |
| --- | --- |
| zraktrikloroetilen | čas vzorčenja: ob koncu delovne izmenepri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikihurintrikloroocetna kislina(mg/l) |
| (ml/m3) | (mg/m3) |
| 0,661011152025 | 3,333556082109137 | 1,2122022304050 |

**VINILKLORID [CAS št. 75-01-4]**

|  |  |
| --- | --- |
| zrakvinilklorid | čas vzorčenja: pri dolgotrajni izpostavljenosti: ob koncu delovne izmene po več zaporednih delavnikihurintiodiglikolna kislina |
| ml/m3 (ppm) | mg/m3 |  (mg/24h) |
| 124816 | 2,65,2102141 | 1,82,44,58,210,6 |

**PRILOGA IV**

**Obvestilo o uporabi rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi pri delu**

Obvestilo poslati na naslov:

|  |  |
| --- | --- |
| Prejemnik :  | Republika SlovenijaMinistrstvo za delo, družino in socialne zadeveInšpektorat Republike Slovenije za delo |
| Ulica : |  |
| Poštna številka in kraj :  |  |

OBVESTILO

**o uporabi rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi pri delu**

## Podatki o delodajalcu

|  |  |
| --- | --- |
| **Naziv**  |  |
|  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Sedež |  |
| Ulica |  |
| Poštna številka in kraj |  |
| 🕿 | Telefon |  |
| @ | E-pošta |  |
| 🌍 | Spletni naslov |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Strokovni delavecIme in priimek |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Odgovorna osebaIme in priimek |  |

## Podatki o proizvodnji/uporabi rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi (ustrezno označite)

* Proizvodni postopek, pri katerem se rakotvorna, mutagena ali reprotoksična snov pojavlja ali nastaja
* Proizvodni postopek, pri katerem se rakotvorna, mutagena ali reprotoksična snov sprošča
* Uporaba rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi

Opis proizvodnega postopka ali postopka uporabe

|  |
| --- |
| (kratek opis postopka, vključno z razlogi za proizvodnjo/uporabo rakotvornih, mutagenih ali reprotoksičnih snovi) |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |

## Podatki o rakotvorni, mutageni ali reprotoksični snovi

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ime snovi | EC št. | CAS št. | Raz-vrstitev | Koncentracija rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi pri uporabljenem postopku | Količina (npr.: kg/mesec) |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

## Podatki o varnostnih ukrepih

|  |  |
| --- | --- |
| * 1. Tehnični ukrepi

Kateri tehnični in/ali organizacijski varnostni ukrepi se izvajajo?(navedba tehničnih in/ali organizacijskih varnostnih ukrepov, ki se izvajajo) |  |
| * 1. Osebna varovalna oprema, ki se uporablja
 |  |
| * 1. Razlogi za nezamenjavo rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi

Utemeljitev, zakaj:* + - rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi ni možno zamenjati?
		- se ni možno izogniti prisotnosti rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi na delovnem mestu?
 |  |

## Podatki o izpostavljenosti

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Način izpostavljenosti
 | Ime rakotvorne, mutagene ali reprotoksične snovi: |
|  |
|  |
| * + Vdihavanje
 | * + Stik s kožo
 |
| 1. Število izpostavljenih delavcev
 |  |  | število izpostavljenih delavcev |
|  |  | od tega žensk |
|  |  |  |
| 1. Trajanje izpostavljenosti
 |  |  | ure / delavnik |
|  |  | delavnik / leto |
|  |  |
| 1. Stopnja izpostavljenosti
 | * Ocena tveganja za delovna mesta, na katerih so delavci izpostavljeni rakotvornim, mutagenim ali reprotoksičnim snovi (kopija dodana v prilogi)
 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Datum |  |  |  | Podpis strokovnega delavca |
|  |  |  |  |  |
| Datum |  | Žig |  | Podpis odgovorne osebe |

Priloge:

**PRILOGA V**

**CAS SEZNAM**

| **CAS št.** | Ime snovi |
| --- | --- |
| 50-00-0 | formaldehid |
| 50-32-8 | benzo[a]piren |
| 56-35-9 | bis(tributilkositrov) oksid |
| 62-75-9 | dimetilnitrozamin  |
| 64-67-5 | dietil sulfat |
| 68-12-2 | N,N-dimetilformamid |
| 71-43-2 | benzen |
| 75-01-4 | vinilklorid  |
| 75-21-8 | etilen oksid  |
| 75-56-9 | 1,2-Epoksipropan |
| 75-74-1 | svinčev tetrametil  |
| 77-78-1 | dimetil sulfat |
| 78-00-2 | svinčev tetraetil  |
| 79-01-6 | trikloroetilen  |
| 79-06-1 | akrilamid |
| 79-46-9 | 2-itropropan |
| 80-05-7 | bisfenol A |
| 81-81-2 | varfarin  |
| 84-74-2 | dibutilftalat |
| 90-04-0 | 2-metoksianilin |
| 91-94-1 | 3,3′-diklorobenzidin  |
| 95-53-4 | *o*-toluidin  |
| 95-80-7 | 4-mentil-*m*-fenilendiamin  |
| 98-07-7 | α,α,α-Triklorotoluen |
| 98-73-7 | 4-terc-butilbenzojska kislina |
| 98-95-3 | nitrobenzen |
| 100-44-7 | α-klorotoluen |
| 100-63-0 | fenilhidrazin |
| 101-14-4 | 4,4′-metilen-bis(2-kloroanilin) |
| 101-77-9 | 4,4′-metilendianilin |
| 106-47-8 | 4-kloroanilin |
| 106-89-8 | epiklorohidrin  |
| 106-93-4 | etilendibromid  |
| 106-97-8 | butan  |
| 106-99-0 | 1,3-butadien |
| 107-06-2 | etilendiklorid  |
| 107-13-1 | karilonitril  |
| 109-86-4 | 2-metoksietanol  |
| 110-49-6 | 2-metoksietilacetat  |
| 110-80-5 | 2-etoksietanol  |
| 111-15-9 | 2-etoksietilacetat  |
| 111-96-6 | bis(2-metoksietil)eter |
| 117-81-7 | bis(2-etilheksil)ftalat  |
| 119-90-4 | 3,3′-dimetoksibenzidin  |
| 119-93-7 | 3,3′-dimetilbenzidin  |
| 127-19-5 | N,N-dimetilacetamid  |
| 151-56-4 | etilenimin  |
| 151-67-7 | halotan |
| 302-01-2 | hidrazin |
| 556-52-5 | 2,3-epoksi-1-propanol  |
| 581-89-5 | 2-nitronaftalen |
| 593-60-2 | bromoetilen |
| 606-20-2 | 2,6-dinitrotoluen |
| 610-39-9 | 3,4-dinitrotoluen |
| 612-82-8 | 3,3′-dimetilbenzidinijeva sol  |
| 612-83-9 | 3,3'-diklorobenzidinijeva sol |
| 625-45-6 | metoksiocetna kislina |
| 630-08-0 | ogljikov monoksid |
| 764-41-0 | 1,4-diklorobut-2-en |
| 838-88-0 | 4,4′-metilendi-o-toluidin |
| 872-50-4 | N-metil-2-pirolidon  |
| 1303-28-2 | diarzenov pentaoksid |
| 1327-53-3 | diarzenov trioksid  |
| 1336-36-3 | 1,1'-bifenil – kloriran  |
| 1589-47-5 | 2-metoksipropanol |
| 1763-23-1 | perfluorooktansulfonska kislina |
| 2687-91-4 | 1-etilpirolidin-2-on |
| 7439-92-1 | svinec  |
| 7439-97-6 | živo srebro  |
| 7440-41-7 | berilij |
| 7440-43-9 | kadmij |
| 7778-39-4 | arzenova kislina |
| 10043-35-3 | borova kislina in natrijev borat |
| 10605-21-7 | karbendazim |
| 12008-41-2 | dinatrijevoktaborat - brezvodni |
| 12267-73-1 | tetrabordinatrijevheptaoksid, hidrat |
| 12280-03-4 | dinatrijevoktaborattetrahidrat |
| 13360-57-1 | *N,N*-dimetilsulfamoil klorid |
| 13840-56-7 | ortoborova kislina, natrijeva sol |
| 64969-34-2 | 3,3'-diklorobenzidinijeva sol |
| 64969-36-4 | 3,3′-dimetilbenzidinijeva sol  |
| 70657-70-4 | 2-metoksipropilacetat |
| 74332-73-3 | 3,3'-diklorobenzidinijeva sol |
| 74753-18-7 | 3,3′-dimetilbenzidinijeva sol |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |