

**Порівняльно-правовий аналіз до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я
«Про затвердження спеціальних захисних заходів в виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для
утримання тварин»**

Положення проєкту акта	Відповідні положення джерел права Європейського Союзу (acquis ЄС)	Оцінка відповідності праву Європейського Союзу (acquis ЄС) (відповідає, не суперечить, частково враховує, не відповідає, не врегульовано)	Відповідні положення джерел міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції	Оцінка відповідності міжнародно-правовим зобов'язанням (відповідає, не суперечить, частково враховує, не відповідає, не врегульовано)
Наказ Міністерства охорони здоров'я Про Спеціальні захисні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин				
Відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України	Директива № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек,	Відповідає	Угода про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та	Відповідає

<p>від 24 січня 2020 року № 90), на виконання пункту 1359 Плану заходів з виконання Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 жовтня 2017 року № 1106, та з метою захисту працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів</p> <p>НАКАЗУЮ:</p> <p>1. Затвердити Спеціальні захисні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин, що додаються.</p> <p>2. Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності (Даниленко О. М.) забезпечити подання цього наказу в установленому законодавством порядку на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України.</p> <p>3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра охорони здоров'я України – головного державного санітарного лікаря Кузіна І. В.</p> <p>4. Цей наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування.</p>	<p>пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС (далі - Директива)</p> <p>Вступ</p> <p>Ця Директива є окремою Директивою, розробленою у значенні частини 1 статті 16 Директиви Ради 89/391/ЄЕС від 12 червня 1989 року щодо проведення заходів з метою поліпшення безпеки і захисту здоров'я працівників на виробництві (5), і через це вимоги зазначеної Директиви повністю зберігають свою чинність в питаннях</p>		<p>Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони (далі - Угода)</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у</p>	
--	--	--	--	--

	<p>захисту працівників від впливу біологічних агентів, без шкоди більш жорстким або конкретизованим вимогам цієї Директиви;</p> <p>Директива Стаття 16 Спеціальні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин</p>		<p>Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди, Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація</p>	
--	---	--	--	--

			Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.	
Спеціальні захисні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин				
1. Ці Спеціальні захисні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин (далі - Захисні заходи) слід застосовувати в лабораторіях, в тому числі в діагностичних лабораторіях, а також в приміщеннях, в яких перебувають піддослідні лабораторні тварини,	Директива Стаття 16 (1) У лабораторіях, зокрема, діагностичних, і лабораторних	Відповідає	Угода Стаття 424 Україна забезпечує поступове наближення	Відповідає

<p>інфіковані біологічними агентами 2, 3 або 4 групи, або які фактично є переносниками таких біологічних агентів чи з підозрою на те, що вони є переносниками таких агентів.</p>	<p>приміщеннях для утримання тварин, спеціально інфікованих біологічними агентами груп 2,3 або 4, і які фактично або вірогідно є носіями інфекцій, спричинених зазначеними біологічними агентами, необхідно вжити таких заходів:</p>		<p>до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних</p>	
--	--	--	--	--

			агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.	
2. У цих Захисних заходах терміни вживаються у такому значенні: біологічний агент – це мікроорганізми, зокрема, генетично видозмінені, культури клітин і ендопаразити (внутрішні паразити),	Директива	Відповідає	Угода Стаття 424	Відповідає

<p>здатні спровокувати будь-яку інфекцію, алергію або отруєння;</p> <p>біологічний агент 1 групи - біологічні агенти, не здатні спричинити захворювання людини;</p> <p>біологічний агент 2 групи – біологічні агенти, що здатні спричинити захворювання людини і можуть бути небезпечними для працівників, проте не здатні переносити інфекцію і проти яких існують ефективні засоби профілактики та лікування;</p> <p>біологічний агент 3 групи – біологічні агенти, що здатні спричинити небезпечні захворювання, являють серйозну небезпеку для працівників і можуть переносити інфекцію, але проти яких, як правило, існують ефективні засоби профілактики та лікування;</p> <p>біологічний агент 4 групи – біологічні агенти, що здатні спричинити серйозні захворювання людини і являють велику небезпеку для працівників і для суспільства через здатність швидко поширюватись і проти яких, як правило, відсутні ефективні засоби профілактики та лікування;</p> <p>біологічний ризик — поєднання ймовірності інциденту та тяжкості його шкоди, якщо цей інцидент стався;</p>	<p>Стаття 2 Визначення</p> <p>У цій Директиві використовуються такі терміни:</p> <p>(а) «біологічний агент» – це мікроорганізми, зокрема, генетично видозмінені, культури клітин і ендопаразити (внутрішні паразити), здатні спровокувати будь-яку інфекцію, алергію або отруєння ;</p> <p>(b) «мікроорганізм» – це мікробіологічна істота кліткової будови, здатна відтворювати або переносити генетичний матеріал;</p> <p>(с) «культура клітин»- це вирощені у пробірці (у лабораторних умовах) клітини, взяті з</p>		<p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників</p>	
---	--	--	--	--

<p>інцидент - подія, потенційно здатна заподіяти шкоду;</p> <p>обіг біологічних агентів — вид діяльності з виділення, ідентифікації, виробництва, зберігання, колекціонування, транспортування, передачі, використання, захоронення, знищення, утилізації та інших дій щодо біологічних агентів і продуктів біотехнологій та відходів діяльності після роботи з ними;</p> <p>оцінка рівня небезпеки впливу біологічних агентів на працівників — системний процес збору й аналізу інформації, визначення ймовірності і наслідків впливу чи вивільнення небезпек та визначення відповідних заходів контролю ризику для зниження його до прийняттого;</p> <p>прийнятний ризик – рівень біологічного ризику, при якому забезпечуються умови для захисту людей, тварин, рослин і довкілля від впливу небезпечних біологічних факторів;</p> <p>рівень забруднення – встановлюється (присвоюється) робочому місцю у відповідності до групи біологічних агентів з якою працює працівник.</p>	<p>багатокліткових організмів.</p> <p>«Біологічні агенти» можуть бути розподілені за чотирма ступенями небезпеки відповідно до рівня їх інфекційної небезпеки:</p> <p>1. Група 1. Біологічні агенти, не здатні спричинити захворювання людини.</p> <p>2. Група 2. Біологічні агенти, що здатні спричинити захворювання людини і можуть бути небезпечними для працівників, проте не здатні переносити інфекцію і проти яких існують ефективні профілактичні і лікувальні засоби.</p> <p>3. Група 3. Біологічні агенти, що здатні спричинити</p>		<p>від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.</p>	
--	--	--	--	--

	<p>небезпечні захворювання, являють серйозну небезпеку для працівників і можуть переносити інфекцію, але проти яких, як правило, існують ефективні профілактичні і лікувальні засоби.</p> <p>4. Група 4. Біологічні агенти, що здатні спричинити серйозні захворювання людини і являють велику небезпеку для працівників і для суспільства через здатність швидко поширюватись і проти яких, як правило, відсутні ефективні засоби профілактики лікування.</p> <p>...</p>			
3. Захисні заходи застосовуються до видів діяльності у виробничих процесах,	Директива	Відповідає	Угода	Відповідає

<p>лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин, у яких встановлене або підозрюється інфікування біологічними агентами 2, 3 або 4 групи, або які фактично є переносниками таких біологічних агентів чи з підозрою на те, що вони є переносниками таких агентів та існує потенційна можливість впливу на працівників біологічних агентів.</p>	<p>Стаття 3 Сфера застосування – Визначення і оцінювання небезпеки 1. Ця Директива стосується видів діяльності, під час яких існує потенційна можливість впливу біологічних агентів на працівників, як результат перебування на робочих місцях. ...</p>		<p>Стаття 424 Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди. Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про</p>	
---	---	--	--	--

			<p>захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.</p>	
--	--	--	---	--

<p>4. У разі встановлення або підозри наявності біологічних агентів під час здійснення працівником діяльності в лабораторіях та/або приміщеннях для утримання тварин, необхідно визначити рівень небезпеки, тривалість зазначеного впливу під час роботи для того, щоб мати можливість оцінити ступінь загрози для здоров'я і безпеки та визначити заходи щодо запобігання небезпеці.</p> <p>Якщо в процесі трудової діяльності з використанням тварин, у яких встановлена або підозрюється наявність біологічних агентів, працівники можуть підпасти під вплив біологічних агентів кількох груп, рівень небезпеки має бути визначений з урахуванням комплексної дії всіх наявних небезпечних біологічних агентів.</p> <p>Оцінювання рівня небезпеки необхідно регулярно оновлювати (щорічно або частіше за іншою обґрунтованою та встановленою періодичністю) та обов'язково проводити повторно у разі будь-якої зміни умов, які можуть призвести до впливу біологічних агентів на працівників.</p>	<p>Директива Стаття 3 Сфера застосування – Визначення і оцінювання небезпеки</p> <p>...</p> <p>2. Якщо в процесі будь-якої трудової діяльності існує потенційна небезпека впливу біологічних агентів, необхідно визначити рівень небезпеки, тривалість зазначеного впливу під час роботи для того, щоб мати можливість оцінити ступінь загрози для здоров'я і безпеки працівників і визначити заходи щодо запобігання небезпеці.</p> <p>Якщо в процесі будь-якої трудової діяльності працівники можуть підпасти під вплив біологічних агентів</p>	<p>Відповідає</p>	<p>Угода Стаття 424 Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку ХІ до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку ХІ до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог</p>	<p>Відповідає</p>
--	--	--------------------------	---	--------------------------

	<p>кількох груп, рівень небезпеки має бути визначений з урахуванням комплексної дії всіх наявних небезпечних біологічних агентів.</p> <p>Оцінювання рівня небезпеки необхідно регулярно поновлювати і обов'язково проводити повторно у разі будь-якої зміни умов, які можуть привести до впливу біологічних агентів на працівників.</p> <p>...</p>		<p>о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією</p>	
--	--	--	---	--

			Угодою.	
<p>5. Під час проведення оцінки рівня небезпеки впливу біологічних агентів на працівників, яка проводиться у відповідності до чинного законодавства, при проведенні оцінки ризиків у разі використання тварин, у яких встановлена або підозрюється наявність біологічних агентів, особливу увагу слід приділяти:</p> <p>достовірності інформації про наявність біологічних агентів у тварин, а також у матеріалах та зразках, що взяті від них;</p> <p>небезпеці, яку являє собою біологічний агент, наявність якого встановлена або підозрюється у тварини, матеріалах і зразках (аналізах), що взяті від них;</p> <p>небезпеці, пов'язаній з роботами, що виконуються працівниками.</p>	<p>Директива Стаття 15 Медичні та ветеринарні приміщення окрім діагностичних лабораторій</p> <p>1. Під час проведення оцінювання, про яке йдеться у статті 3, особливу увагу слід приділяти:</p> <p>(а) достовірність інформації про наявність біологічних агентів у людей або тварин, а також матеріалів та зразки взяті з них;</p> <p>(б) небезпеку, яку являє собою біологічний агент, наявність якого встановлена або підозрюється у людини або тварини, у матеріалах і зразках</p>	Відповідає	<p>Угода</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог</p>	Відповідає

	<p>(аналізах), що взяті в них, (c) небезпеку, пов'язану з роботами, що виконуються. ... </p>		<p>о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання</p>	
--	--	--	---	--

			чинності цією Угодою.	
<p>6. У приміщеннях закладів ветеринарної медицини слід вживати відповідні заходи для захисту здоров'я і безпеки залучених до роботи працівників. Ці заходи, зокрема, повинні передбачати:</p> <p>визначення ефективних способів дезінфікування і знезараження;</p> <p>застосування процесів безпечного поводження з відходами, які утворюються під час роботи.</p>	<p>Директива <i>Стаття 15</i> Медичні та ветеринарні приміщення окрім діагностичних лабораторій</p> <p>...</p> <p>2. У приміщеннях медичного та ветеринарного нагляду, слід вживати відповідні заходи для захисту здоров'я і безпеки залучених до роботи працівників. Ці заходи, зокрема, повинні передбачати:</p> <p>(а) визначення ефективних способів дезінфікування і знезараження;</p> <p>(б) використання процесів безпечних</p>	Відповідає	<p>Угода</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви</p>	Відповідає

	<p>переробки і позбуття відходів.</p> <p>...</p>		<p>№ 2000/54/ЄС Європейськог о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати</p>	
--	--	--	--	--

			набрання чинності цією Угодою.	
<p>7. В ізоляторах, де утримуються тварини, хворі або з підозрою щодо наявності інфікування біологічними агентами 3 або 4 груп, для зниження до мінімуму небезпеки інфікування працівників заходи захисту повинні бути обрані з тих, що наведені у додатку 1 до цих Захисних заходів.</p>	<p>Директива <i>Стаття 15</i> Медичні та ветеринарні приміщення окрім діагностичних лабораторій</p> <p>...</p> <p>3. У ізоляторах, де утримуються пацієнти (люди або тварини), хворі, або підозрювані щодо наявності інфікування біологічними агентами груп 3 або 4, для зниження до мінімуму небезпеки інфікування слід встановлювати критерії забруднення приміщень бактеріями</p>	Відповідає	<p>Угода Стаття 424 Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p>	Відповідає

	відповідно до колонки А Додатку V.		Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС	
--	------------------------------------	--	---	--

			мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.	
<p>8. При здійсненні усіх видів робіт, при яких використовують тварин, у яких встановлена або підозрюється наявність біологічних агентів, необхідно дотримуватись таких вимог:</p> <p>працівники, які піддаються або можуть піддаватись впливу біологічних агентів, повинні бути забезпечені засобами індивідуального захисту, спеціальним одягом, засобами гігієни;</p> <p>в приміщеннях, де проводиться робота або утримуються тварини, хворі або з підозрою щодо наявності інфікування біологічними агентами, має бути достатня кількість дезінфекційних та миючих засобів;</p> <p>працівники мають бути забезпечені приміщеннями для роздільного зберігання верхнього та робочого одягу;</p>	<p>Директива Стаття 8 Гігієна та індивідуальний захист</p> <p>1. Якщо роботи пов'язані з загрозою для здоров'я і безпеки працівників, які виконують роботи з біологічними агентами, роботодавці зобов'язані вжити відповідних заходів для забезпечення того, щоб:</p> <p>(а) працівники не вживали їжі та води на робочих місцях, де існує</p>	Відповідає	<p>Угода Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у</p>	Відповідає

<p>працівники мають дотримуватись положень з охорони праці, особистої гігієни та правил обробки рук;</p> <p>забороняється зберігання особистих речей, прийом та зберігання продуктів харчування на робочих місцях;</p> <p>працівники мають пройти навчання щодо питань охорони праці та правил роботи з тваринами, у яких встановлена або підозрюється наявність біологічних агентів, відповідно до вимог чинного законодавства.</p>	<p>небезпека забруднення біологічними агентами;</p> <p>(b) працівники були забезпечені відповідним захисним та іншим необхідним спецодягом;</p> <p>(c) працівники були забезпечені необхідними засобами для миття і туалетними засобами, зокрема, засобами для промивання очей або антисептичними засобами для шкіри;</p> <p>(d) необхідне захисне обладнання</p> <ul style="list-style-type: none"> — зберігалось належним чином у точно визначених місцях; — очищувалось і перевірялось, за можливості, перед і, обов'язково, після кожного випадку застосування; — своєчасно ремонтувалось, і, за 		<p>Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація</p>	
--	---	--	--	--

	<p>необхідності, замінювалось перед черговим застосуванням;</p> <p>(е) були визначені процедури для прийняття, управління або переробки зразків людського та тваринного походження.</p> <p>2.Робочий одяг і захисні засоби, зокрема, захисний одяг, про який йшлося у частині 1, які можуть бути забруднені біологічними агентами, повинні бути знятими, коли працівник залишає робоче місце; перед початком заходів, про які йдеться у наступному реченні, вони повинні зберігатись окремо від іншого одягу.</p> <p>Роботодавець повинен забезпечити, щоб такий одяг і захисні</p>		<p>Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.</p>	
--	---	--	---	--

	<p>засоби були дезінфіковані і очищені, а за необхідності – знищені.</p> <p>3.3 працівників не повинні стягуватися збори за витрати на заходи, про які йдеться у частинах 1 і 2.</p> <p>Стаття 9 Інформування і навчання працівників</p> <p>1 Роботодавець повинен вжиття усіх заходів для забезпечення належного навчання працівників та/або будь-яких представників працівників на підприємствах та установах на базі необхідної інформації, зокрема, у формі надання їм інформації або інструкцій щодо:</p>			
--	--	--	--	--

	<p>(a) потенційної небезпеки для здоров'я;</p> <p>(b) запобіжних заходів для попередження впливу біологічних агентів;</p> <p>(c) вимог гігієни;</p> <p>(d) застосування захисного одягу та інших засобів захисту;</p> <p>(e) заходів, що мають бути вжиті працівниками у разі виникнення інцидентів і для запобігання їх виникненню.</p> <p>2. Навчання повинно проводитись:</p> <p>(a) перед початком робіт, під час виконання яких може виникнути контакт з біологічними агентами;</p> <p>(b) перед початком робіт після виникнення нових, змінених небезпечних умов;</p>			
--	---	--	--	--

	(с) повторно, якщо в цьому виникне потреба.			
<p>9. У лабораторіях, зокрема, діагностичних, і лабораторних приміщеннях для утримання тварин, спеціально інфікованих біологічними агентами 2, 3 або 4 груп, або які фактично чи вірогідно є носіями інфекцій, спричинених зазначеними біологічними агентами, необхідно вжити наступні заходи:</p> <p>лабораторії, що виконують роботи з застосуванням біологічних агентів 2, 3 або 4 груп з метою досліджень, розвитку виробництва, навчання або діагностики, повинні визначити заходи захисту згідно з додатком 1 до цих Захисних заходів, щоб знизити до мінімуму небезпеку інфікування;</p> <p>після оцінки рівня небезпеки відповідно до пункту 5 розділу II цих Захисних заходів та визначення рівня фізичного захисту, необхідного для біологічних агентів з урахуванням рівня їх небезпечності згідно з додатком 1 до цих Захисних заходів, розробляються заходи щодо ліквідації або зменшення рівня біологічних ризиків до прийнятних. Роботи, пов'язані з використанням біологічних агентів повинні проводитись:</p>	<p>Директива Стаття 16 Спеціальні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин</p> <p>1 У лабораторіях, зокрема, діагностичних, і лабораторних приміщеннях для утримання тварин, спеціально інфікованих біологічними агентами груп 2,3 або 4, і які фактично або вірогідно є носіями інфекцій, спричинених зазначеними біологічними агентами, необхідно вжити таких заходів:</p> <p>(а) лабораторії, що виконують роботи з застосуванням біологічних агентів</p>	Відповідає	<p>Угода</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС</p>	Відповідає

<p>тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень захисту принаймні 2, якщо роботи проводяться з біологічними агентами 2 групи;</p> <p>тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень захисту принаймні 3, якщо роботи проводяться з біологічними агентами 3 групи;</p> <p>тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень захисту 4, якщо роботи проводяться з біологічними агентами 4 групи.</p>	<p>груп 2,3 або 4 з метою досліджень, розвитку виробництва, навчання або діагностики, повинні визначити заходи для зменшення забруднення бактеріями цих приміщень згідно з Додатком V, щоб знизити до мінімуму небезпеку інфікування;</p> <p>(b) після оцінювання рівня небезпеки відповідно до статті 3, після визначення фізичного рівня забруднення біологічними агентами з урахуванням рівня їх небезпечності, згідно з Додатком V, визначаються заходи. Роботи, пов'язані з поводженням із біологічними агентами повинні проводитись:</p>		<p>Європейською Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання</p>	
---	--	--	--	--

	<p>— тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень забруднення принаймні 2, якщо роботи проводяться з біологічними агентами групи 2;</p> <p>— тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень забруднення принаймні 3, якщо роботи проводяться з біологічними агентами групами 3;</p> <p>— тільки на робочих місцях, для яких встановлений рівень забруднення 4, якщо роботи проводяться з біологічними агентами групи 4.</p>		чинності цією Угодою.	
10. У лабораторіях, не призначених для безпосередньої роботи з біологічними агентами (наприклад, вирощування культур бактерій, їх концентрування тощо), та тих, де проводяться	Директива Стаття 16 Спеціальні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і	Відповідає	Угода Стаття 424	Відповідає

<p>роботи з матеріалами, наявність у яких біологічних агентів, здатних інфікувати людей, не доведена, рівень захисту має встановлюватись не нижче 2.</p> <p>Рівні захисту 3 і 4 встановлюють, якщо необхідність цього достовірно відомо або існують підозри щодо цього.</p>	<p>приміщеннях для утримання тварин</p> <p>...</p> <p>(с) У лабораторіях, не призначених для безпосередньої роботи з біологічними агентами (наприклад, вирощування культур бактерій, їх концентрування тощо), і там, де проводяться роботи з матеріалами, наявність у яких біологічних агентів, здатних інфікувати людей, не доведена, рівень забруднення має встановлюватись не нижче 2. Рівні забруднення 3 і 4 встановлюють, якщо необхідність цього - достовірно відомо, або існують підозри щодо цього, за винятком окремих випадків, коли</p>		<p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників</p>	
---	---	--	--	--

	вказівки компетентних органів допускають встановлення більш низького рівня забруднення.		від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.	
11. У випадку виконання виробничих процесів з застосуванням біологічних агентів 2, 3 або 4 груп необхідно, щоб:	Директива Стаття 16 Спеціальні заходи у виробничих	Відповідає	Угода	Відповідає

<p>вимоги щодо рівня захисту, викладені у абзацах третьому - шостому пункту 9 цього розділу, враховувались також у випадку виконання виробничих процесів відповідно до додатку 2 до цих Захисних заходів.</p> <p>виходячи з оцінки біологічних ризиків, пов'язаних з використанням біологічних агентів 2, 3 або 4 груп, суб'єктом господарювання, що здійснює діяльність з обігу біологічних агентів приймається рішення щодо заходів, яких слід вжити у випадку застосування цих біологічних агентів у виробництві із дотриманням вимог щодо поводження з біологічними агентами.</p>	<p>процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин</p> <p>...</p> <p>2. У випадку виконання виробничих процесів з застосуванням біологічних агентів груп 2,3 або 4 необхідно щоб:</p> <p>(a) вимоги щодо рівня забруднення, викладені у другому пункті (b) розділу 1, враховувались також у випадку виконання виробничих процесів відповідно до практичних заходів і методик, про які йдеться у Додатку VI.</p> <p>(b) виходячи з оцінювання рівня небезпеки, пов'язаного з використанням біологічних агентів груп 2,3 або 4, компетентні органи прийняли рішення щодо заходів,</p>		<p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 18.09.2000 про</p>	
---	---	--	---	--

	<p>яких слід вжити у випадку застосування цих біологічних агентів у виробництві.</p>		<p>захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.</p>	
--	--	--	---	--

<p>12. Для всіх видів діяльності у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин, для яких рівень небезпеки певного біологічного агента неможливо точно оцінити, але щодо якого можна прогнозувати серйозну небезпеку для здоров'я працівників, слід встановлювати рівень захисту на робочих місцях не нижче 3.</p>	<p>Директива Стаття 16 Спеціальні заходи у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин</p> <p>...</p> <p>3. Якщо для видів діяльності, про які йшлося у розділах 1 і 2, рівень небезпеки певного біологічного агента неможливо точно оцінити, але щодо якого можна прогнозувати серйозну небезпеку для здоров'я працівників, слід встановлювати рівень забруднення на робочих місцях не нижче 3.</p>	<p>Відповідає</p>	<p>Угода Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейського Парламенту</p>	<p>Відповідає</p>
--	---	-------------------	--	-------------------

			<p>та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання чинності цією Угодою.</p>	
--	--	--	--	--

<p>Додаток 1 до Спеціальних захисних заходів у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин (пункт 7 розділу II, пункт 9 розділу III) Індикатори щодо захисних заходів та рівнів захисту</p>	<p>Директива</p> <p>ДОДАТОК V ВКАЗІВКИ ЩОДО ВИЗНАЧЕННЯ КРИТЕРІЇВ І РІВНІВ ЗАБРУДНЕННЯ (до розділу 3 статті 15 та пунктів (а) та (b) розділу 1 статті 1)</p>	<p>Відповідає</p>	<p>Угода</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XL до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XL до Угоди Положення Директиви № 2000/54/ЄС Європейськог</p>	<p>Відповідає</p>
---	--	-------------------	---	-------------------

			<p>о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) – кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати набрання</p>	
--	--	--	---	--

			чинності цією Угодою.	
<p>Додаток 2 до Спеціальних захисних заходів у виробничих процесах, лабораторіях і приміщеннях для утримання тварин (пункт 11 розділу III) Захисні заходи при різних виробничих процесах</p>	<p>Директива</p> <p><i>ДОДАТОК VI</i> ЗАБРУДНЕННЯ ПРИ РІЗНИХ ВИРОБНИЧИХ ПРОЦЕСАХ (до розділу 1 статті 4 та пункту (а) розділу 2 статті 16)</p>	Відповідає	<p>Угода</p> <p>Стаття 424</p> <p>Україна забезпечує поступове наближення до права, стандартів та практики ЄС у сфері зайнятості, соціальної політики та рівних можливостей, як зазначено у Додатку XI до цієї Угоди.</p> <p>Згідно додатку XI до Угоди Положення Директиви</p>	Відповідає

			<p>№ 2000/54/ЄС Європейськог о Парламенту та Ради від 18.09.2000 про захист працівників від небезпек, пов'язаних з впливом біологічних агентів на виробництві (сьома окрема Директива у значенні статті 16(1) Директиви № 89/391/ЄЕС) — кодифікація Директиви № 90/679/ЄЕС мають бути впроваджені протягом 7 років з дати</p>	
--	--	--	--	--

			набрання чинності цією Угодою.	
--	--	--	--------------------------------------	--