

ge som opløsninger og som faste, flydende eller luftformige blandinger af to eller flere stoffer.

Da det ikke vil være muligt straks fra ordningens start at administrere en ordning, hvorefter der kræves undersøgelser og anmeldelser vedrørende alle stoffer og materialer, må der foretages en prioritering af områder, hvor der ud fra arbejdsmiljøhensyn er et særligt behov for systematisk indsamling af oplysninger gennem et anmeldelsessystem. Det må i den forbindelse afgøres, på hvilket stadium anmeldelse skal ske: Under udviklingen af stoffet, ved planlægningen eller påbegyndelsen af en egentlig produktion eller først ved markedsføring eller anvendelse af stoffet. Afgørelsen må bero på de konkrete omstændigheder og det nærmere formål med at kræve anmeldelse, f. eks. behovet for sikkerhedsforanstaltninger under produktionen eller for udstedelse af særregler om brugen. De nærmere regler herom fastsættes i en bekendtgørelse.

Det kan således være ønskeligt at få kendskab til alle de steder, hvor et bestemt stof med farlige egenskaber produceres eller anvendes, for at kunne føre særligt tilsyn med den måde, det anvendes på.

Det kan også være en gruppe af stoffer, som man har mistanke til, eller hvoraf nogle men ikke alle har visse farlige egenskaber. Her kan en almindelig anmeldelsespligt have til formål at skille farlige fra ufarlige eller at nuancere vejledninger, forbud eller beskyttelsesforanstaltninger.

Endvidere kan det være ønskeligt at få kendskab til alle de stoffer og materialer, der anvendes inden for en bestemt gren af arbejdslivet eller bestemte processer, for at kunne lokalisere konstaterede gener til bestemte stoffer eller processer.

Endelig er det nødvendigt, at der indføres en anmeldelsespligt for alle sådanne stoffer og materialer, der ikke tidligere har været kendt eller anvendt, eller som anvendes til et andet formål, end det hidtil kendte.

Den etapevise udbygning af anmeldelsessystemet vil ske løbende efter drøftelser i arbejdsmiljørådet, hvor arbejdsmarkedets parter og sundhedsstyrelsen er repræsenterede, og hvor miljøstyrelsen deltager med en repræsentant uden stemmeret.

*ad stk. 2.1.* For at arbejdstilsynet skal kunne tage stilling til, hvilke egenskaber og virkninger et stof eller materiale har i fremstillingsprocessen eller under brugen m. v., er det først og fremmest nødvendigt, at man har oplysning om dets kemiske sammensætning (dets identitet). Myndighederne skal altså ikke være henvist til gennem måske omfattende og kostbare analyser selv at skaffe sig

viden herom. Derimod kan det naturligvis være påkrævet i et vist omfang at kontrollere oplysningerne ved egne undersøgelser.

Af hensyn til en systematisk indretning af registret, der opbygges i samarbejde med miljøministeriet, må lægges vægt på tilvejebringelse af en vis basisviden udmøntet i et standardiseret anmeldelseskema. Den nærmere udformning heraf er under overvejelse i et udvalg med repræsentanter for arbejdstilsynet og miljøstyrelsen. Der tilstræbes her et enstrengt anmeldelsessystem efter lovgivningen om kemiske stoffer og produkter under miljøministeriet og efter lovgivningen om stoffer og materialer i arbejdsmiljøet under arbejdsministeriet, således at det undgås at kræve anmeldelse til flere nationale registre. På tilsvarende måde arbejder man på EF-plan på et forenklet system, idet anmeldelse i ét EF-land af nyt stof skal gælde som anmeldelse i alle EF-lande.

En væsentlig del af oplysningerne skal angå egenskaber, der kan være farlige for eller i øvrigt forringe sikkerhed eller sundhed. Hertil hører dokumentation for resultatet af undersøgelser, som fremstilleren eller importøren skal foretage eller lade foretage i overensstemmelse med den bestemmelse, der er foreslået i stk. 1 og den hjemmel, der allerede findes i lovens § 30, stk. 3, jfr. §§ 34 og 35.

Kravene om oplysninger må søges tilpasset det internationale samarbejde, der gør det muligt at udnytte faglig viden og ekspertise på tværs af landegrænser. Det kan således oplyses, at de minimumskrav til undersøgelser af nye markedsførte stoffer, som drøftes i EF (forslag til 6. ændring af direktiv af 27. juni 1967), er følgende:

Undersøgelser på dyr af:

- 1) stoffets akutte giftighed,
- 2) stoffets allergifremkaldende virkninger,
- 3) stoffets hudirriterende og øjenirriterende virkninger,
- 4) stoffets virkninger ved gentagen påvirkning i mindre doser over en 4-ugers periode (subakut undersøgelse).

Herudover vil der blive stillet krav om korttidsundersøgelser til indikation af stoffets mulige påvirkninger af arveanlæg og kræftfremkaldende virkninger samt undersøgelser, der kan belyse stoffets virkninger i det ydre miljø.

Da det er uvist, hvornår direktivforslaget vedtages, skal den gradvise udvikling af anmeldelsespligtens indhold og omfang søges tilpasset udviklingen i øvrige lande på tilsvarende arbejdsmiljøniveau.