

(Návrh)

NARIADENIE VLÁDY

Slovenskej republiky

z 2023

o ochrane zdravia zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci

Vláda Slovenskej republiky podľa § 2 ods. 1 písm. e) zákona č. 19/2002 Z. z., ktorým sa ustanovujú podmienky vydávania aproximačných nariadení vlády Slovenskej republiky v znení neskorších predpisov nariaďuje:

§ 1

Predmet úpravy

(1) Toto nariadenie vlády ustanovuje požiadavky na ochranu zdravia a bezpečnosti zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci a na predchádzanie týmto rizikám, vrátane najvyššie prípustných expozičných limitov a vzťahuje sa na všetky činnosti, pri ktorých zamestnanci sú alebo môžu byť pri práci exponovaní karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom.

(2) Toto nariadenie vlády sa nevzťahuje na zamestnancov, ktorí sú pri práci exponovaní len ionizujúcemu žiareniu.¹⁾

(3) Na expozíciu azbestu²⁾ sa ustanovenia tohto nariadenia vlády vzťahujú vtedy, ak poskytujú väčší rozsah ochrany zdravia a bezpečnosti pri práci.

§ 2

Základné ustanovenia

(1) Karcinogénny faktor je

- a) látka alebo zmes, ktorá spĺňa kritériá klasifikácie ako karcinogén kategórie 1A alebo kategórie 1B podľa osobitného predpisu,³⁾
- b) látka, zmes alebo pracovný proces s rizikom chemickej karcinogenity uvedené v prílohe č. 1 alebo látka alebo zmes uvoľňovaná v pracovných procesoch, ktoré sú uvedené v prílohe č. 1.

¹⁾ § 55 až § 75 zákona č. 87/2018 Z. z. o radiačnej ochrane a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

²⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 253/2006 Z. z. o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou azbestu pri práci.

³⁾ Príloha I k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 zo 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí, o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006 (Ú. v. EÚ L 353, 31. 12. 2008) v platnom znení.

(2) Mutagénny faktor je látka alebo zmes, ktorá spĺňa kritériá klasifikácie ako mutagén záradočných buniek kategórie 1A alebo kategórie 1B podľa osobitného predpisu.³⁾

(3) Reprodukčne toxický faktor je látka alebo zmes, ktorá spĺňa kritériá klasifikácie ako reprodukčne toxická látka kategórie 1A alebo kategórie 1B podľa osobitného predpisu.³⁾

(4) Bezprahový reprodukčne toxický faktor je reprodukčne toxický faktor, pre ktorý neexistuje úroveň expozície bezpečná pre zdravie zamestnancov.

(5) Prahový reprodukčne toxický faktor je reprodukčne toxický faktor, pre ktorý existuje bezpečná úroveň expozície, pod ktorou nie je riziko pre zdravie zamestnancov.

(6) Najvyššie prípustný expozičný limit je najvyššie prípustná hodnota časovo váženého priemeru koncentrácie karcinogénneho faktora, mutagénneho faktora alebo reprodukčne toxického faktora v ovzduší dýchacej zóny zamestnanca vo vzťahu k definovanému referenčnému času; najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami, mutagénnymi účinkami alebo reprodukčne toxickými účinkami v pracovnom ovzduší sú uvedené v prílohe č. 2.

(7) Expozičný ekvivalent vyjadruje vzťah medzi koncentráciou karcinogénneho faktora alebo mutagénneho faktora v pracovnom ovzduší a koncentráciou karcinogénneho faktora alebo mutagénneho faktora alebo ich metabolitov v biologickej vzorke, na základe ktorého možno hodnotiť záťaž organizmu výlučne pri expozícii vdychovaním. Expozičné ekvivalenty niektorých karcinogénnych faktorov alebo mutagénnych faktorov sú uvedené v prílohe č. 3.

(8) Biologická medzná hodnota je limitná hodnota koncentrácie príslušného faktora, jeho metabolitu alebo indikátora účinku v príslušnom biologickom materiáli; biologické medzné hodnoty sú uvedené v prílohe č. 4 a v osobitnom predpise.⁴⁾

(9) Zdravotný dohľad je činnosť pracovnej zdravotnej služby,⁵⁾ ktorej súčasťou je dohľad nad pracovnými podmienkami, posudzovanie zdravotnej spôsobilosti na prácu zamestnanca výkonom lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci pri expozícii špecifickým karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci a poradenstvo zamerané na ochranu zdravia pri práci a predchádzanie vzniku chorôb z povolania a ochorení súvisiacich s prácou.

(10) Nebezpečný liek je liek, ktorý obsahuje karcinogénne faktory, mutagénne faktory alebo reprodukčne toxické faktory.

§ 3

Posudzovanie rizika z expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci

⁴⁾ Príloha č. 2 k nariadeniu vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou chemickým faktorom pri práci v znení neskorších predpisov.

⁵⁾ § 30a zákona č. 355/2007 Z. z. o ochrane, podpore a rozvoji verejného zdravia a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

(1) Zamestnávateľ je povinný zabezpečiť posúdenie rizika pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov pri každej činnosti, pri ktorej môže vzniknúť riziko expozície karcinogénnym faktorom (ďalej len „karcinogén“), mutagénnym faktorom (ďalej len „mutagén“) alebo reprodukčne toxickým faktorom, (ďalej len „reprodukčne toxická látka“) vypracovanie posudku o riziku a určiť preventívne a ochranné opatrenia podľa osobitného predpisu.⁶⁾

(2) Zamestnávateľ zohľadní charakter, mieru a trvanie expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, aby bolo možné posúdiť všetky riziká pre ich bezpečnosť a zdravie a určiť opatrenia, ktoré sa majú vykonať. Posúdenie rizika sa musí vykonávať pravidelne⁷⁾ a pri každej zmene podmienok, ktoré môžu ovplyvniť expozíciu zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom. Zamestnávateľ musí na požiadanie príslušnému orgánu štátnej správy na úseku verejného zdravotníctva⁸⁾ (ďalej len „orgán verejného zdravotníctva“) alebo orgánu štátnej správy v oblasti inšpekcie práce⁹⁾ (ďalej len „orgán inšpekcie práce“) predložiť informácie, ktoré sú podkladom tohto posúdenia.

(3) Pri posudzovaní rizika sa prihliada na možné cesty vstupu karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov do organizmu, najmä vstrebávaním cez kožu a ďalšie okolnosti, ktoré môžu mať vplyv na zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov.

(4) S karcinogénnymi faktormi, mutagénnymi faktormi alebo reprodukčne toxickými faktormi môžu pracovať len osoby zdravotne spôsobilé, ktoré dovŕšili vek 18 rokov. S karcinogénnymi faktormi, mutagénnymi faktormi alebo reprodukčne toxickými faktormi nemôžu pracovať tehotné ženy, matky do konca deviateho mesiaca po pôrode a dojčiace ženy.¹⁰⁾

(5) Karcinogénne faktory, mutagénne faktory alebo reprodukčne toxické faktory sa nemôžu používať pri výchove a vzdelávaní ~~výučbe~~ na základných školách a stredných školách.¹¹⁾ Držiteľia osvedčenia o spôsobilosti vykonávať výskum a vývoj¹²⁾ ich môžu používať len na základe schválenia príslušným orgánom verejného zdravotníctva podľa § 6.

§ 4

Obmedzenie používania ~~a nahradenie~~ karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov

⁶⁾ § 4 nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. v znení neskorších predpisov.

⁷⁾ § 30 ods. 1 písm. c) zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

⁸⁾ § 3 ods. 1 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

⁹⁾ § 3 zákona č. 125/2006 Z. z. o inšpekcii práce a o zmene a doplnení zákona č. 82/2005 Z. z. o nelegálnej práci a nelegálnom zamestnávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

¹⁰⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 272/2004 Z. z., ktorým sa ustanovuje zoznam prác a pracovísk, ktoré sú zakázané tehotným ženám, matkám do konca deviateho mesiaca po pôrode a dojčiacim ženám, zoznam prác a pracovísk spojených so špecifickým rizikom pre tehotné ženy, matky do konca deviateho mesiaca po pôrode a pre dojčiace ženy a ktorým sa ustanovujú niektoré povinnosti zamestnávateľom pri zamestnávaní týchto žien v znení neskorších predpisov.

¹¹⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 286/2004 Z. z., ktorým sa ustanovuje zoznam prác a pracovísk, ktoré sú zakázané mladistvým zamestnancom, a ktorým sa ustanovujú niektoré povinnosti zamestnávateľom pri zamestnávaní mladistvých zamestnancov v znení neskorších predpisov.

¹²⁾ § 7 zákona č. 172/2005 Z. z. o organizácii štátnej podpory výskumu a vývoja a o doplnení zákona č. 575/2001 Z. z. o organizácii činnosti vlády a organizácii ústrednej štátnej správy v znení neskorších predpisov.

(1) Zamestnávateľ je povinný obmedziť používanie karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov na pracovisku, ak je to technicky možné, najmä ich nahradením látkami, zmesami alebo procesmi, ktoré nie sú nebezpečné alebo sú menej nebezpečné pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov.

(2) Zamestnávateľ je povinný na požiadanie predložiť príslušnému orgánu verejného zdravotníctva⁸⁾ alebo orgánu inšpekcie práce⁹⁾ informácie podľa odseku 1.

§ 5

Opatrenia na zníženie expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom

(1) Ak výsledky posúdenia rizika podľa § 3 ods. 2 preukážu riziko pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov, zamestnávateľ je povinný predísť expozícii zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom ~~nahradiť~~ podľa § 4 ods. 1.

(2) Ak nahradenie karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov podľa § 4 ods. 1 látkami, zmesami alebo procesmi, ktoré nie sú nebezpečné alebo sú menej nebezpečné pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov nie je technicky možné, zamestnávateľ je povinný zabezpečiť ich výrobu a používanie v uzavretom systéme, ak je to technicky možné.

(3) Ak použitie uzavretého systému nie je technicky možné, zamestnávateľ musí znížiť expozíciu zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo bezprahovým reprodukčne toxickým faktorom na najnižšiu technicky dosiahnuteľnú úroveň.

(4) Ak prahové reprodukčne toxické faktory nie je technicky možné používať alebo vyrábať v uzavretom systéme, zamestnávateľ zníži expozíciu zamestnancov prahovým reprodukčne toxickým faktorom na najnižšiu technicky dosiahnuteľnú úroveň.

(5) Ak sú zamestnanci exponovaní reprodukčne toxickým faktorom, ktoré sú iné ako bezprahové reprodukčne toxické faktory a prahové reprodukčne toxické faktory, zamestnávateľ postupuje podľa odseku 4. Zamestnávateľ pri posúdení rizika pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov podľa § 3 zohľadní, že pre takéto reprodukčne toxické faktory nie je určená úroveň expozície, ktorá je bezpečná pre zdravie zamestnancov, a zabezpečí im vhodné ochranné opatrenia.

(6) Expozícia zamestnanca karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom nemôže prekročiť najvyššie prípustné expozičné limity, ktoré sú uvedené v prílohe č. 2 a expozičné ekvivalenty pre karcinogénne faktory alebo mutagénne faktory uvedené v prílohe č. 3.

(7) Zamestnávateľ je povinný na účel zníženia expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom na pracovisku zabezpečiť tieto ochranné opatrenia:

a) obmedziť množstvo karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov na pracovisku,

- b) obmedziť počet zamestnancov, ktorí sú alebo môžu byť exponovaní karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, na najnižšiu možnú mieru,
- c) upraviť pracovné procesy a technologické postupy tak, aby sa vylúčil alebo minimalizoval únik karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov do pracovného prostredia,
- d) odstraňovať karcinogénne faktory, mutagénne faktory alebo reprodukčne toxické faktory pri zdroji, vykonávať lokálne odsávanie alebo celkovú ventiláciu a podobné postupy, ktoré sú primerané a zlučiteľné s ochranou verejného zdravia a životného prostredia,
- e) používať vhodné postupy na meranie karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov, najmä na včasné zistenie mimoriadnych expozícií pri nepredvídateľnej udalosti, nehode alebo havárii,
- f) používať vhodné pracovné postupy a metódy na zníženie expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- g) zabezpečiť kolektívne ochranné opatrenia,
- h) zabezpečiť individuálne ochranné opatrenia, ak nie je možné iným spôsobom zabrániť expozícii zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- i) dodržiavať hygienické opatrenia na pracovisku, najmä pravidelné čistenie podláh, stien a iných povrchov účinnými postupmi,
- j) informovať zamestnancov podľa § 7, 11 a 12,
- k) vymedziť miesta nebezpečenstva, označiť ich bezpečnostnými označeniami a zdravotnými označeniami a používať vhodné výstražné značky a zákazové značky¹³⁾ vrátane značky „zákaz fajčenia“ v priestoroch, v ktorých zamestnanci sú alebo môžu byť exponovaní karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- l) vypracovať plán ochrany zamestnancov pre nepredvídateľné udalosti, nehody alebo havárie, pri ktorých sú pravdepodobné mimoriadne vysoké hodnoty expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- m) zabezpečiť prostriedky na bezpečné skladovanie, manipuláciu a prepravu karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov, najmä používanie hermeticky uzatvárateľných, zreteľne a viditeľne označených kontajnerov, zásobníkov, prepravných nádob a iných obalov,
- n) zabezpečiť pre zamestnancov prostriedky na bezpečný zber, zhromažďovanie a odstraňovanie odpadu vrátane používania hermetických, zreteľne a viditeľne označených kontajnerov.

§ 6

Schvaľovanie používania karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov

(1) Činnosť, ktorá je spojená s výrobou, spracovaním, manipuláciou, skladovaním, prepravou a zneškodňovaním ~~a iným používaním~~ karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov na pracovisku musí rozhodnutím vopred schváliť príslušný orgán verejného zdravotníctva¹⁴⁾ na základe žiadosti.

¹³⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 387/2007 Z. z. o požiadavkách na zaistenie bezpečnostného a zdravotného označenia pri práci v znení ~~nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 104/2015 Z. z. neskorších predpisov-~~

¹⁴⁾ § 13 ods. 4 písm. i) zákona č. 355/2007 Z. z. v znení ~~zákona č. 403/2015 Z. z. neskorších predpisov-~~

- (2) Žiadosť podľa odseku 1 okrem údajov podľa osobitného predpisu¹⁵⁾ obsahuje
- a) druh činnosti alebo výrobného procesu na pracovisku vrátane odôvodnenia použitia karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov,
 - b) množstvo používaných látok alebo vyrábaných látok alebo zmesí s obsahom karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov za mesiac a za rok,
 - c) počet exponovaných zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
 - d) prevádzkový poriadok,¹⁶⁾
 - e) rozsah vykonaných preventívnych opatrení,
 - f) druh používaných osobných ochranných pracovných prostriedkov,
 - g) druh, frekvenciu expozície a mieru expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom podľa posúdenia rizika,
 - h) informáciu o vykonanom nahradení karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov menej nebezpečným faktorom alebo procesom,
 - i) vymedzenie kontrolovaného pásma,
 - j) spôsob likvidácie nepotrebných zásob, obalov, odpadov a nepoužiteľných osobných ochranných pracovných prostriedkov.

(3) Na pracovisku, na ktorom je činnosť podľa odseku 1 schválená, ale sa podstatne zmenili podmienky, ktoré ovplyvňujú expozíciu zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, zamestnávateľ zabezpečí nové posúdenie rizika podľa § 3; tieto zmeny sa uvedú v posudku o riziku podľa § 3 ods. 1.

(4) Schválenie činnosti podľa odseku 1 sa nevyžaduje, ak ide o zdravotnícke zariadenie, ktoré používa cytostatiká na liečebné účely.

§ 7 Nepredvídateľná expozícia

(1) Zamestnávateľ informuje zamestnancov o vzniku nepredvídateľnej udalosti, nehody alebo havárie, ktorá by mohla viesť k mimoriadnej expozícii zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom.

¹⁵⁾ § 13 ods. 5 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

¹⁶⁾ § 11 nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. v znení neskorších predpisov.

(2) Ak príčiny mimoriadnej expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom nie sú odstránené a situácia sa neupraví do normálneho stavu, do zasiahnutého priestoru majú povolený prístup len určení zamestnanci, ktorí vykonávajú opravy a iné nevyhnutné práce, ktorým zamestnávateľ poskytne ochranný odev a osobné ochranné pracovné prostriedky na ochranu dýchacích orgánov, ktoré musia byť použité;¹⁷⁾ expozícia zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom nemôže byť trvalá a musí sa obmedziť na nevyhnutný minimálny čas pre každého zamestnanca.

(3) Zamestnanci bez ochranného odevu a osobných ochranných pracovných prostriedkov na ochranu dýchacích orgánov nemôžu v zasiahnutom priestore pracovať.

§ 8 Predvídateľná expozícia

(1) Pri údržbe a opravách alebo iných činnostiach, pri ktorých možno predvídať významné zvýšenie expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, aj za predpokladu vykonania všetkých dostupných technických preventívnych opatrení, zamestnávateľ vykoná po konzultácii so zamestnancami a ich zástupcami pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci ďalšie potrebné opatrenia na skrátenie trvania expozície na minimum a na zabezpečenie ochrany zdravia alebo bezpečnosti zamestnancov počas týchto činností.

(2) Pri činnostiach podľa odseku 1 zamestnávateľ poskytne zamestnancom ochranný odev a osobné ochranné pracovné prostriedky na ochranu dýchacích orgánov, ktoré musia používať počas celého trvania mimoriadnej expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom;¹⁷⁾ táto expozícia nemôže byť trvalá a musí sa obmedziť pre každého zamestnanca na minimálne potrebnú dobu.

(3) Zamestnávateľ vykoná také opatrenia, aby priestory, v ktorých sa vykonávajú činnosti podľa odseku 1, boli zreteľne vymedzené a označené, alebo aby sa iným vhodným spôsobom zabránilo vstupu neoprávnených osôb do týchto priestorov.

§ 9 Kontrolované pásmo

(1) Kontrolované pásmo je vymedzený, zreteľne a viditeľne označený priestor pracoviska,¹²⁾ kde sa vykonávajú činnosti

- a) pri ktorých možno predvídať významné zvýšenie expozície zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom uvedené v § 8 ods. 1 alebo
- b) ktoré na základe posúdenia rizika podľa § 3 ods. 2 a 3 predstavujú riziko pre zdravie a bezpečnosť zamestnancov vyplývajúce z expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom.

¹⁷⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 395/2006 Z. z. o minimálnych požiadavkách na poskytovanie a používanie osobných ochranných pracovných prostriedkov v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 400/2021 Z. z.

(2) Vymedzenie kontrolovaného pásma zabezpečuje zamestnávateľ. Do kontrolovaného pásma majú prístup len zamestnávateľom určení zamestnanci na účel plnenia pracovných úloh.

§ 10 **Individuálne ochranné opatrenia**

(1) Zamestnávateľ je povinný pri všetkých činnostiach, pri ktorých je riziko kontaminácie karcinogénnymi faktormi, mutagénnymi faktormi alebo reprodukčne toxickými faktormi pre zamestnancov zabezpečiť

- a) zákaz jedenia, pitia a fajčenia v pracovných priestoroch, kde je riziko kontaminácie karcinogénnymi faktormi, mutagénnymi faktormi alebo reprodukčne toxickými faktormi,
- b) vhodné osobné ochranné pracovné prostriedky vrátane vhodného ochranného odevu alebo iného vhodného špeciálneho oblečenia a ich používanie,¹⁷⁾
- c) oddelené odkladanie pracovných odevov alebo ochranných odevov a civilného oblečenia,
- d) skladovanie osobných ochranných pracovných prostriedkov na určenom mieste; ich kontrolu a čistenie vykonať podľa možnosti pred použitím, ak je to potrebné, a vždy po každom použití,
- e) opravu alebo výmenu poškodených osobných ochranných pracovných prostriedkov pred ďalším použitím,
- f) zodpovedajúce zariadenia na osobnú hygienu a oddychovú miestnosť.¹⁸⁾

(2) Zamestnávateľ nemôže od zamestnancov vyžadovať úhradu nákladov na opatrenia podľa odseku 1.

§ 11 **Informovanie a školenie zamestnancov**

(1) Zamestnávateľ poskytuje zamestnancom a zástupcom zamestnancov pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci školenie v súlade s osobitnými predpismi,¹⁹⁾ ktoré obsahuje informácie o

- a) možných zdravotných rizikách spojených s používaním karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov vrátane synergického účinku fajčenia,
- b) opatreniach, ktoré je potrebné vykonať na predchádzanie expozícii karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- c) hygienických požiadavkách,
- d) používaní osobných ochranných pracovných prostriedkov,
- e) opatreniach na predchádzanie nehodám alebo haváriám, ktoré majú vykonať zamestnanci,

¹⁸⁾ Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 391/2006 Z. z. o minimálnych bezpečnostných a zdravotných požiadavkách na pracovisko v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 525/2022 Z. z.

¹⁹⁾ § 10 nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. a § 7 zákona č. 124/2006 Z. z. o bezpečnosti a ochrane zdravia pri práci a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

f) opatreniach pri nehode alebo havárii, ktoré majú vykonať zamestnanci vrátane zamestnancov, ktorí vykonávajú záchrannú činnosť v prípade nehôd alebo havárií.

(2) Zamestnávateľ je povinný zabezpečiť, aby školenie podľa odseku 1 bolo

- a) prispôsobené novým rizikám alebo ich zmenám, najmä ak zamestnanci sú alebo môžu byť exponovaní novým karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom alebo viacerým rôznym karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom vrátane tých, ktoré sa nachádzajú v nebezpečných liekoch, alebo ak sa zmenia okolnosti súvisiace s prácou,
- b) poskytované pravidelne podľa osobitného predpisu²⁰⁾ a vždy pri každej zmene pracovných podmienok všetkým zamestnancom, ktorí zaobchádzajú s nebezpečnými liekmi.

(3) Zamestnávateľ informuje zamestnancov o zariadeniach, prepravných obaloch, nádobách a kontajneroch, ktoré obsahujú karcinogénne faktory, mutagénne faktory alebo reprodukčne toxické faktory a zabezpečí, aby boli zariadenia, prepravné obaly, nádoby a kontajnery zreteľne a čitateľne označené výstražnými značkami a zákazovými značkami.¹³⁾

(4) Ak je pre karcinogénny faktor, mutagénny faktor alebo reprodukčne toxický faktor v prílohe č. 4 určená biologická medzná hodnota, zamestnávateľ je povinný zabezpečiť pre zamestnancov lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci;²¹⁾ o lekárskej preventívnej prehliadke vo vzťahu k práci musia byť zamestnanci informovaní pred začatím výkonu práce.

§ 12

Informovanie, konzultácie a účasť zamestnancov

(1) Zamestnávateľ umožní zamestnancom a zástupcom zamestnancov pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci zúčastňovať sa na uplatňovaní tohto nariadenia vlády a na jeho kontrole, najmä s ohľadom na

- a) následky pre zdravie alebo bezpečnosť zamestnancov spojené s výberom a používaním ochranných odevov a osobných ochranných pracovných prostriedkov bez toho, aby bola dotknutá zodpovednosť zamestnávateľa za zabezpečenie účinných ochranných odevov a účinných osobných ochranných pracovných prostriedkov,
- b) opatrenia, ktoré je zamestnávateľ povinný vykonať pri činnostiach, pri ktorých možno predvídať zvýšenie expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom podľa § 8 ods. 1.

(2) Zamestnávateľ bezodkladne informuje zamestnancov a zástupcov zamestnancov pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci o mimoriadnej expozícii zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, jej príčinách a o uskutočnených a pripravovaných opatreniach.

(3) Zamestnávateľ je povinný viesť aktualizovaný zoznam zamestnancov exponovaných konkrétnym karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom (ďalej len „zoznam zamestnancov“) na účel plnenia povinností podľa § 3 ods. 2

²⁰⁾ § 10 ods. 3 nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z.

²¹⁾ § 30e zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

s cieľom posúdenia rizika pre zdravie a bezpečnosť zamestnancov. K zoznamu zamestnancov majú na požiadanie prístup orgán verejného zdravotníctva,²²⁾ orgán inšpekcie práce,²³⁾ pracovná zdravotná služba,²⁴⁾ lekár, ktorý vykonáva lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci²⁵⁾ a osoby, ktoré sú zodpovedné za ochranu zdravia a bezpečnosť pri práci u zamestnávateľa.²⁶⁾

(4) Zoznam zamestnancov sa poskytuje orgánom a osobám podľa odseku 3 a v rozsahu

- a) meno a priezvisko zamestnanca,
- b) dátum narodenia,
- c) pracovisko,
- d) pracovná činnosť,
- e) karcinogénne faktory, mutagénne faktory alebo reprodukčne toxické faktory, ktorým je alebo bol zamestnanec pri práci exponovaný,
- f) dátum začiatku expozície,
- g) dátum ukončenia expozície, ak bola ukončená,
- h) výsledky kvalitatívneho a kvantitatívneho zisťovania karcinogénnych faktorov, mutagénnych faktorov alebo reprodukčne toxických faktorov, ak bolo vykonané,
- i) nepredvídateľná udalosť, nehoda alebo havária, ktorá by mohla zvýšiť mieru expozície zamestnanca karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom.

(5) Každý zamestnanec má prístup k informáciám v zozname zamestnancov podľa odseku 4, ktoré sa ho osobne týkajú; zamestnanci a zástupcovia zamestnancov pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci majú prístup k anonymným kolektívnym informáciám.

(6) Zamestnávateľ je povinný preukázateľne informovať zamestnanca pred skončením pracovnoprávneho vzťahu alebo obdobného pracovného vzťahu o zabezpečení lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci²¹⁾ po ukončení expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom z dôvodu neskorých následkov na zdravie.

(7) Konzultácie a účasť zamestnancov a zástupcov zamestnancov pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci pri riešení problematiky bezpečnosti a ochrany zdravia pri práci s rizikom expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom sa vykonávajú podľa osobitného predpisu.²⁷⁾

§ 13 Zdravotný dohľad

(1) Zamestnávateľ je povinný pre zamestnancov zabezpečiť zdravotný dohľad,⁵⁾ ktorého súčasťou sú ciele lekárske preventívne prehliadky vo vzťahu k práci, ak na základe posúdenia rizík podľa § 3 zistí špecifické riziko pre zdravie a bezpečnosť zamestnancov z

²²⁾ § 3 až 7 a § 11 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²³⁾ § 3 a § 7 ods. 3 písm. b) zákona č. 125/2006 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²⁴⁾ § 30a ods. 1 až 3 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²⁵⁾ § 30e ods. 3 až 6 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²⁶⁾ Napríklad § 10 a § 21 ods. 1 a 2 zákona č. 124/2006 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²⁷⁾ § 10 zákona č. 124/2006 Z. z. v znení neskorších predpisov.

expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom.

(2) Lekárske preventívne prehliadky vo vzťahu k práci²¹⁾ zamestnávateľ zabezpečuje zamestnancom exponovaným karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom

- a) pred expozíciou,
- b) v pravidelných intervaloch počas expozície tak, aby bolo možné bezprostredne uplatňovať individuálne ochranné a preventívne opatrenia,
- c) po ukončení expozície z dôvodu neskorých následkov na zdravie, ak zamestnanec vykonával prácu zaradenú do tretej kategórie alebo štvrtej kategórie²⁸⁾ alebo ak to zamestnávateľovi určí lekár pracovnej zdravotnej služby, ktorý vykonáva zdravotný dohľad alebo nariadi príslušný orgán verejného zdravotníctva, a to dovtedy, pokiaľ je to potrebné na ochranu zdravia zamestnanca.

(3) Ak sa na základe lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci u zamestnanca preukáže ochorenie alebo škodlivé zdravotné účinky, ktoré lekár vykonávajúci lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci považuje za následok expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, alebo ak lekár zistí prekročenie biologickej medznej hodnoty, zamestnanci, ktorí boli podobne exponovaní, sa podrobia lekárskej preventívnej prehliadke vo vzťahu k práci, ak to zamestnávateľovi určí lekár pracovnej zdravotnej služby alebo nariadi príslušný orgán verejného zdravotníctva.

(4) Na základe zistenia lekára podľa odseku 3 zamestnávateľ je povinný

- a) zabezpečiť opakované posúdenie rizika podľa § 3,
- b) vykonať revíziu opatrení prijatých podľa § 4 a 5, aby sa vylúčila alebo znížila expozícia zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- c) zohľadniť odporúčanie lekára, ktorý vykonal lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci, zdravotníckeho pracovníka, ktorý vykonal zdravotný dohľad alebo príslušného orgánu verejného zdravotníctva pri uplatňovaní ochranných alebo preventívnych opatrení vrátane možnosti preradiť zamestnanca na inú prácu, pri ktorej nie je riziko ďalšej expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom,
- d) zabezpečiť lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci u všetkých zamestnancov, ktorí boli podobne exponovaní.

(5) Lekár, ktorý vykonal lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci, zaznamená výsledky vyšetrení a lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci do zdravotnej dokumentácie.²⁹⁾ Zdravotná dokumentácia obsahuje údaje uvedené v prílohe č. 5.

(6) Ak sa na základe lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci u zamestnanca preukáže ochorenie alebo škodlivé zdravotné účinky, ktoré lekár považuje za následok expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, lekár informuje zamestnanca o výsledkoch lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci vrátane odporúčania týkajúceho sa lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci, ktorej sa má zamestnanec nárok podrobiť aj po skončení práce s rizikom

²⁸⁾ § 31 ods. 4 až 6 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.

²⁹⁾ § 18 až 25 zákona č. 576/2004 Z. z. o zdravotnej starostlivosti, službách súvisiacich s poskytovaním zdravotnej starostlivosti a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom z dôvodu neskorých následkov na zdravie.

(7) Zamestnávateľ je povinný zamestnancom poskytnúť informácie a poradenstvo o nároku na lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci po ukončení expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom podľa § 12 ods. 6 z dôvodu neskorých následkov na zdravie.

(8) Zamestnanci, ktorí sú podobne exponovaní ako zamestnanec podľa odseku 6, môžu prostredníctvom zamestnávateľa požiadať o preskúmanie výsledkov zdravotného dohľadu pracovnú zdravotnú službu.⁵⁾ Zamestnávateľ je povinný preskúmanie výsledkov zdravotného dohľadu prostredníctvom pracovnej zdravotnej služby zabezpečiť. O preskúmanie výsledkov zdravotného dohľadu môže pracovnú zdravotnú službu požiadať aj zamestnávateľ.

(9) Každý zamestnanec má na požiadanie prístup k zdravotnej dokumentácii týkajúcej sa jeho osoby vedenej lekárom podľa odseku 5.

(10) Zásady výkonu lekárskeho preventívneho prehliadok vo vzťahu k práci pre zamestnancov sú uvedené v prílohe č. 5.

(11) Ochorenie na rakovinu, nepriaznivé účinky na pohlavné funkcie a plodnosť u zamestnancov alebo vývojové vady u ich potomkov, ktoré sa zistili ako dôsledok expozície karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci, lekár špecializovaného pracoviska oznámi príslušnému orgánu verejného zdravotníctva.³⁰⁾

(12) Lekár poskytne údaje zo zdravotnej dokumentácie podľa odseku 5 na požiadanie príslušnému orgánu verejného zdravotníctva na účel výkonu štátneho zdravotného dozoru a prešetrovania pracovných podmienok a spôsobu práce posudzovanej osoby pri podozrení na chorobu z povolania.

(13) Zamestnávateľ je povinný viesť a uchovávať zoznamy zamestnancov podľa § 12 ods. 3 a lekár je povinný viesť a uchovávať zdravotnú dokumentáciu súvisiacu s expozíciou zamestnancov karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom pri práci podľa odseku 5 z dôvodu neskorých následkov na zdravie

- a) 40 rokov po skončení expozície karcinogénnym faktorom alebo mutagénnym faktorom,
- b) 5 rokov po skončení expozície reprodukčne toxickým faktorom.

(14) Zamestnávateľ je povinný po zániku živnostenského oprávnenia alebo zániku obchodnej spoločnosti odovzdať zoznamy zamestnancov podľa § 12 ods. 3 spolu s údajmi o expozícii karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom príslušnému orgánu verejného zdravotníctva.

§ 14 **Prechodné ustanovenia**

³⁰⁾ § 31a ods. 12 a § 31b ods. 1 zákona č. 355/2007 Z. z. v znení zákona č. 204/2014 Z. z.

(1) V období do 5. apríla 2026 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 prvom bode.

(2) V období do 17. januára 2025 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 druhom bode.

(3) V obdobiach do 17. januára 2025 a od 18. januára 2025 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 treťom bode.

(4) V obdobiach do 4. apríla 2026 a od 5. apríla 2026 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 štvrtom bode.

(5) V období do 11. júla 2026 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 piatom bode.

(6) V období do 11. júla 2027 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 šiestom bode.

(7) V období od 21. februára 2026 platia najvyššie prípustné expozičné limity plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší pri podzemnej ťažbe a výstavbe tunelov uvedené v prílohe č. 2 tabuľke č. 2 siedmom bode.

§ 15

Týmto nariadením vlády sa preberajú právne záväzné akty Európskej únie uvedené v prílohe č. 6.

§ 16

Zrušovacie ustanovenie

Zrušuje sa nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 356/2006 Z. z. o ochrane zdravia zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou karcinogénnym a mutagénnym faktorom pri práci v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 301/2007 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 83/2015 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 235/2015 Z. z. a nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 110/2019 Z. z. neskorších predpisov.

§ 17

Účinnosť

Toto nariadenie vlády nadobúda účinnosť 5. apríla 2024.

ZOZNAM LÁTOK, ZMESÍ A PRACOVNÝCH PROCESOV S RIZIKOM CHEMICKEJ KARCINOGENITY

1. Výroba auramínu.
2. Práca spojená s expozíciou zamestnancov polycyklickým aromatickým uhl'ovodíkom nachádzajúcim sa v uhoľných sadziach, dechte, smole, dyme alebo v prachu.
3. Pracovné činnosti spojené s expozíciou zamestnancov prachu, dymu a aerosólom, ktoré vznikajú počas praženia a elektrorafinovania medeno-niklového kamienka.
4. Silno acidický proces pri výrobe izopropylalkoholu.
5. Práca, pri ktorej dochádza k expozícii zamestnancov prachu z rôznych druhov tvrdého dreva.
6. Práca s cytostatikami.
7. Práca, pri ktorej dochádza k expozícii respirabilnému prachu kryštalického oxidu kremičitého, ktorý vznikol pracovným procesom.
8. Práca, pri ktorej dochádza k expozícii cez kožu účinkom minerálnych olejov, ktoré boli predtým použité v motoroch s vnútorným spaľovaním na mazanie a chladenie pohyblivých častí vo vnútri motora.
9. Práca, pri ktorej dochádza k expozícii výfukovým emisiám zo vznetových naftových motorov.

NAJVYŠŠIE PRÍPUSTNÉ EXPOZIČNÉ LIMITY PLYNOV, PÁR A AEROSÓLOV S KARCINOGÉNNYMI ÚČINKAMI, MUTAGÉNNYMI ÚČINKAMI ALEBO REPRODUKČNE TOXICKÝMI ÚČINKAMI V PRACOVNOM OVZDUŠÍ

Tabuľka č. 1

Najvyššie prípustné expozičné limity (NPEL) plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší

P o r. č.	Chemická látka	EC ¹⁾	CAS ²⁾	NPEL priemerný ³⁾		NPEL krátkodobý ⁴⁾		Kate- gória karcino- génnych faktorov ⁷⁾	Kate- gória muta- génnych faktorov ⁸⁾	Poznám- ka
				ml · m ⁻³ (ppm) ⁵⁾	mg · m ⁻³ ⁶⁾	ml · m ⁻³ (ppm) ⁵⁾	mg · m ⁻³ ⁶⁾			
1.	Akrylamid	201-173-7	79-06-1	-	0,1	-	-	1B	1B	K ⁹⁾
2.	Akrylonitril ¹⁰⁾	203-466-5	107-13-1	0,45	1	1,8	4	1B	-	K, S* ¹¹⁾

3.	Arzén a anorganické zlúčeniny arzénu (ako As), kyselina arzeničná a jej soli inhalovateľná frakcia ¹²⁾	-	-	-	0,01	-	-	1A	-	-
4.	Auramín inhalovateľná frakcia ¹²⁾ (imín4,4'-dimetylamino-benzofenónu) a jeho soli ¹³⁾	207-762-5	492-80-8	-	0,08	-	-	2	-	K
5.	Azbest (vlákna)	-	-	-	0,1 vl · cm ⁻³ ¹⁴⁾	-	-	1A	-	-
6.	Benzén ¹⁵⁾	200-753-7	71-43-2	0,2	0,66	-	-	1A	1B	K
7.	Benzidín a jeho zlúčeniny	202-199-1	92-87-5	-	8	-	-	1A	-	K
8.	Benzo(a)pyrén výroba koksu ostatné	200-028-5	50-32-8	- -	0,005 0,002	-	-	1B 1B	1B 1B	- -
9.	Berýlium a anorganické zlúčeniny berýlia ¹⁶⁾ (ako Be) inhalovateľná frakcia ¹²⁾	-	-	-	0,0002	-	-	1B	-	S** ¹⁷⁾
10.	Bis(chlórmetyl)éter	208-832-8	542-88-1	0,001	0,005	-	-	1A	-	K
11.	Brómetylén	209-800-6	593-60-2	1	4,4	-	-	1B	-	-
12.	1,3-butadién (buta-1,3-dién)	203-450-8	106-99-0	1	2,2	-	-	1A	1B	-
13.	Bután s obsahom ≥ 0,1% butadiénu (n-bután) (izo-bután)	203-448-7 200-857-2	106-97-8 75-28-5	1000	2400	-	-	1A	-	-
14.	1,2-dibrómetán (EDB)	203-444-5	106-93-4	0,1	0,8	-	-	1B	-	K
15.	Dietylsulfát	200-589-6	64-67-5	0,03	0,2	-	-	1B	1B	-
16.	Etyléndichlorid (1,2-dichlóretán) (EDC)	203-458-1	107-06-2	2	8,2	-	-	1B	-	K
17.	1,2-dimetylhydrazín (1,2-dimetyldiazán)		540-73-8	-	0,1	-	-	1B	-	S ¹⁸⁾ , K
18.	Dimetylsulfát	201-058-1	77-78-1	0,02	0,1	-	-	1B	2	K
19.	2,6-dinitrotoluén	210-106-0	606-20-2	0,007	0,05	-	-	1B	2	K
20.	Epichlóhydrín (2-(chlórmetyl)oxirán) (1-chlór-2,3-epoxypropán)	203-439-8	106-89-8	-	1,9	-	-	1B	-	S, K
21.	1,2-epoxypropán (propylénoxid) (metyloxirán)	200-879-2	75-56-9	1	2,4	-	-	1B	1B	-
22.	Etylénimín (aziridín)	205-793-9	151-56-4	0,5	0,9	-	-	1B	1B	K
23.	Etylénoxid (oxirán)	200-849-9	75-21-8	1	1,8	-	-	1B	1B	K
24.	Formaldehyd	200-001-8	50-00-0	0,3	0,37	0,6	0,74	1B	-	S* ¹¹⁾
25.	Hydrazín (diazán)	206-114-9	302-01-2	0,01	0,013	-	-	1B	-	S, K
26.	Chlórmetyl-metyléter (monochlórdimetyléter) (chlórmetoxymetán)	203-480-1	107-30-2	-	0,003	-	-	1A	-	K

27.	Chróm (VI) a zlúčeniny chrómu ako prach a aerosól ¹⁹⁾ (ako Cr) inhalovateľná frakcia ¹²⁾ - zváranie alebo rezanie plazmou alebo obdobné pracovné procesy, pri ktorých vznikajú výpary ²⁰⁾	-	-	-	0,005	-	-	1A	1B	S
28.	Kadmium a anorganické zlúčeniny kadmia ²¹⁾ (ako Cd) inhalovateľná frakcia ¹²⁾	-	-	-	0,001	-	-	1B	-	-
29.	4,4'-metylénbis (2-chlóranilín) (2,2'-dichlór-4,4'-metyléndianilín) (4,4'-diamino-3,3'-dichlórdifenylnmetán) (MOCA)	202-918-9	101-14-4	-	0,01	-	-	1B	-	K
30.	4,4'-metyléndianilín (bis(4-aminofenyl)metán) (4,4'-diaminodifenylnmetán) (MDA)	202-974-4	101-77-9	-	0,08	-	-	1B	2	S, K
31.	Zlúčeniny niklu ²²⁾ respirabilná frakcia ²³⁾ inhalovateľná frakcia ²⁴⁾	-	-	-	0,01 0,05	-	-	1A	-	S** ¹⁵⁾
32.	2-nitropropán	201-209-1	79-46-9	5	18	-	-	1B	-	-
33.	Ohňovzdorné keramické vlákna	-	-	-	0,3 vl · cm ⁻³ ₁₄₎	-	-	1B	-	-
34.	Respirabilný prach kryštalického oxidu kremičitého respirabilná frakcia ²⁵⁾	-	-	-	0,1	-	-	1A	-	-
35.	Prach z tvrdého dreva (dub, buk) inhalovateľná frakcia ²⁶⁾	-	-	-	2	-	-	1A	-	-
36.	o-toluidín (2-metylanilín)	202-429-0	95-53-4	0,1	0,5	-	-	1B	-	K
37.	Trichlórétén	201-167-4	79-01-6	10	54,7	30	164,1	1B	2	K
38.	Monomér vinylchloridu (chlórétén)	200-831-0	75-01-4	1	2,6	-	-	1A	-	-
39.	Výfukové emisie zo vznetových naftových motorov ^{27), 28)}	-	-	-	0,05 ²⁹⁾	-	-	-	-	-
40.	Zmesi polycyklických aromatických uhl'ovodíkov, ktoré sú karcinogénmi, osobitne tie, ktoré obsahujú benzo(a)pyrén ³⁰⁾	-	-	-	-	-	-	1A, 1B	-	K
41.	Minerálne oleje, ktoré boli predtým použité v motoroch s vnútorným spaľovaním na mazanie a chladenie pohyblivých častí vo vnútri motora ²⁸⁾	-	-	-	-	-	-	-	-	K

Tabuľka č. 2

Najvyššie prípustné expozičné limity (NPEL) plynov, pár a aerosólov s karcinogénnymi účinkami alebo mutagénnymi účinkami v pracovnom ovzduší, ktoré majú ustanovené prechodné obdobie

P o r. č.	Chemická látka	EC ¹⁾	CAS ²⁾	NPEL priemerný ³⁾		NPEL krátkodobý ⁴⁾		Prechodné obdobie
				ml · m ⁻³ (ppm) ⁵⁾	mg · m ⁻³ ₆₎	ml · m ⁻³ (ppm) ⁵⁾	mg · m ⁻³ ₆₎	
1.	Benzén ¹⁵⁾	200-753-7	71-43-2	0,5	1,65	-	-	NPEL do 5. 4. 2026

2.	Chrómový (VI) a zlúčeniny chrómu ako prach a aerosól ¹⁹⁾ (ako Cr) inhalovateľná frakcia ¹²⁾ - zváranie alebo rezanie plazmou alebo obdobné pracovné procesy, pri ktorých vznikajú výpary ²⁰⁾	-	-	-	0,010	-	-	NPEL do 17. 1. 2025
				-	0,025			NPEL do 17. 1. 2025
3.	Zlúčeniny niklu ²²⁾ inhalovateľná frakcia ²⁴⁾ respirabilná frakcia ²³⁾	-	-	-	0,1	-	-	NPEL sa uplatňuje do 17.1. 2025
					0,01			NPEL od 18. 1. 2025
4.	Akrylonitril ¹⁰⁾	203-466-5	107-13-1	3	7	-	-	NPEL - priemerný do 4. 4. 2026
						1,8	4	NPEL – krátkodobý od 5.4.2026
5.	Berýlium a anorganické zlúčeniny berýlia ¹⁶⁾ (ako Be) inhalovateľná frakcia ¹²⁾	-	-	-	0,0006	-	-	NPEL do 11. 7. 2026
6.	Kadmium a anorganické zlúčeniny kadmia ²¹⁾ (ako Cd) inhalovateľná frakcia ¹²⁾	-	-	-	0,004	-	-	NPEL do 11. 7. 2027
7.	Výfukové emisie zo vznetrových naftových motorov ^{27), 28)}	-	-	-	0,05 ²⁸⁾	-	-	Pri podzemnej ťažbe a výstavbe tunelov sa NPEL uplatňuje od 21. 2. 2026

Tabuľka č. 3

Najvyššie prípustné expozičné limity (NPEL) plynov, pár a aerosólov s reprodukčne toxickými účinkami v pracovnom ovzduší

Por. číslo	Chemická látka	EC ¹⁾	CAS ²⁾	NPEL priemerný ³⁾		NPEL krátkodobý ⁴⁾		Kategória reprodukčne toxických faktorov ³¹⁾	Poznámka
				ppm ⁵⁾	mg · m ⁻³ ₆₎	ppm ⁵⁾	mg · m ⁻³ ₆₎		
1.	Bisfenol A (4,4'-izopropylidéndifenol) inhalovateľná frakcia ¹²⁾	201-245-8	80-05-7	-	2	-	-	1B	-

2.	1-metyl-2-pyrrolidón	212-828-1	872-50-4	10	40	20	80	1B	K ⁹⁾
3.	2-etoxyetanol ³⁰⁾	203-804-1	110-80-5	2	8	-	-	1B	K
4.	2-etoxyetylacetát ³⁰⁾ (etylglykol-acetát)	203-839-2	111-15-9	2	11	-	-	1B	K
5.	2-metoxyetanol	203-713-7	109-86-4	1	-	-	-	1B	K
6.	(2-metoxyetyl)-acetát	203-772-9	110-49-6	1	-	-	-	1B	K
7.	N,N-dimetylacetamid	204-826-4	127-19-5	10	36	20	72	1B	K
8.	N,N-dimetylformamid	200-679-5	68-12-2	5	15	10	30	1B	K
9.	Nitrobenzén ³⁰⁾	202-716-0	98-95-3	0,2	1	-	-	1B	K
10.	Anorganické olovo a jeho zlučieniny ³²⁾	-	-	-	0,15	-	-	1A	-
11.	Ortuť a dvojmocné anorganické zlučieniny ortuti, vrátane oxidu ortuťnatého a chloridu ortuťnatého ³⁰⁾ (merané ako Hg)	-	-	-	0,02	-	-	1B	-
12.	Oxid uhoľnatý ³⁰⁾	211-128-3	630-08-0	20	23	100	117	1A	-

Vysvetlivky:

1) EC číslo

Číslo EC (Enzyme Commission number), teda EINECS (European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances), ELINCS (European List of Notified Chemical Substances) alebo NLP (No-longer Polymers List), je oficiálnym číslom látky používaným v Európskej únii podľa vymedzenia v časti 1 oddielu 1.1.1.2. prílohy VI k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 zo 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí, o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006 (Ú. v. EÚ L 353, 31. 12. 2008) v platnom znení.

2) CAS číslo (Chemical Abstracts Service)

Medzinárodne ustanovené registračné číslo služby chemických abstraktov.

3) **Najvyššie prípustný expozičný limit (NPEL) priemerný** - meraný alebo vypočítaný ako časovo vážený priemer (TWA) počas 8-hodinového referenčného času.

4) **Najvyššie prípustný expozičný limit (NPEL) krátkodobý** – limitná hodnota krátkodobej expozície (STEL). Limitná hodnota expozície, ktorá nemá byť prekročená, a ak nie je ustanovené inak, vzťahuje sa na 15-minútový referenčný čas.

NPEL sa vyjadruje v:

5) **ppm** - počet objemových častí chemickej látky na milión objemových častí vzduchu ($\text{ml} \cdot \text{m}^{-3}$),

6) **mg · m⁻³** - miligramy na meter kubický vzduchu pri teplote 20 °C a tlaku 101,3 kPa (tlak 760 mm ortuťového stĺpca).

7) Kategórie karcinogénnych faktorov

kategória 1A - dokázaný karcinogén pre ľudí,

kategória 1B - pravdepodobný karcinogén,

kategória 2 - podozrivý karcinogén.

8) **Kategórie mutagénnych faktorov**

kategória 1A - mutagén ľudských zárodočných buniek,

kategória 1B - mutagén cicavčích zárodočných buniek,

kategória 2 - podozrivý mutagén.

9) **K - prienik cez kožu:** K celkovému zaťaženiu organizmu môže významne prispieť expozícia cez kožu.

10) **NPEL - priemerný pre akrylonitril** má prechodné obdobie do 4. apríla 2026 uvedené v tabuľke č. 2. **NPEL – krátkodobý pre akrylonitril** sa uplatňuje od 5. apríla 2026, ako je uvedené v tabuľke č. 2.

11) **S*** – látka môže spôsobiť dermálnu senzibilizáciu (senzibilizáciu kože).

12) **Inhalovateľná frakcia** aerosólu znamená, že expozícia je meraná ako inhalovateľná zložka aerosólu (celková koncentrácia), ktorá môže byť vdýchnutá do dýchacích ciest a pre ktorú je ustanovený NPEL.

13) **Auramín a jeho soli** sú zaradené podľa § 2 písm. a) druhý bod medzi látky, zmesi alebo pracovné procesy s rizikom chemickej karcinogenity uvedené v prílohe č. 1.

14) **vl · cm⁻³** - vlákno na centimeter kubický vzduchu,

$vl \cdot cm^{-3} = vl \cdot ml$,

vl · ml - vlákno na mililiter.

15) **NPEL pre benzén** má prechodné obdobie do 5. apríla 2026 uvedené v tabuľke č. 2.

16) **NPEL pre berýlium a jeho anorganické zlúčeniny** má prechodné obdobie do 11. júla 2026 uvedené v tabuľke č. 2.

17) **S**** - látka môže spôsobiť dermálnu senzibilizáciu a respiračnú senzibilizáciu (senzibilizáciu kože a dýchacích orgánov ~~ciest~~).

18) **S** – látka môže spôsobiť senzibilizáciu. Senzibilizujúce účinky majú látky, ktoré spôsobujú oveľa vyšší výskyt precitlivenosti alergického typu, ako je bežný. Pri práci s nimi je potrebná osobitná opatrnosť. Dodržiavanie NPEL nezaručuje, že nevzniknú u vnímavých osôb alergické reakcie.

19) **NPEL pre zlúčeniny šesťmocného chrómu** má prechodné obdobie do 17. januára 2025 uvedené v tabuľke č. 2.

20) **NPEL pre zlúčeniny šesťmocného chrómu, ktoré vznikajú pri zváraní alebo rezaní plazmou** alebo pri obdobných pracovných procesoch, pri ktorých vznikajú výpary, má prechodné obdobie do 17. januára 2025 uvedené v tabuľke č. 2.

21) **NPEL pre kadmium a jeho anorganické zlúčeniny** má prechodné obdobie do 11. júla 2027 uvedené v tabuľke č. 2, ktoré sa uplatní, ak sa vykonáva aj biologické monitorovanie expozície kadmiu, pri ktorom sa sleduje koncentrácia kadmia v moči, pričom nepresiahne biologickú medznú hodnotu 0,002 mg kadmia · g⁻¹ kreatinínu v moči (príloha č. 2 k nariadeniu vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou chemickým faktorom pri práci v znení neskorších predpisov).

22) **NPEL pre zlúčeniny niklu** má prechodné obdobie uvedené v tabuľke č. 2 pre inhalovateľnú frakciu do 17. januára 2025; NPEL pre respirabilnú frakciu sa uplatňuje od 18. januára 2025.

23) Respirabilná frakcia meraná ako nikel.

24) Inhalovateľná frakcia meraná ako nikel.

25) **Respirabilná frakcia** aerosólu znamená, že expozícia je meraná ako respirabilná zložka aerosólu, ktorá

môže preniknúť až do pľúcnych alveol a pre ktorú je ustanovený NPEL.

²⁶⁾ **Ustanovuje sa ako inhalovateľná frakcia:** Ak sa prach z tvrdého dreva zmieša s iným drevným prachom (mäkké drevo), pre všetky druhy prachu z dreva, ktoré sú prítomné v zmesi, uplatňuje sa **NPEL** pre prach z tvrdého dreva.

²⁷⁾ **NPEL pre výfukové emisie zo vznetových naftových motorov pri podzemnej ťažbe a výstavbe tunelov** sa uplatňuje od 21. februára 2026; je uvedené v tabuľke č. 2.

²⁸⁾ **Výfukové emisie zo vznetových naftových motorov a minerálne oleje**, ktoré boli predtým použité v motoroch s vnútorným spaľovaním na mazanie a chladenie pohyblivých častí vo vnútri motora, nepodliehajú klasifikácii v súlade s nariadením (ES) č. 1272/2008 v platnom znení.

²⁹⁾ Merané ako elementárny uhlík.

³⁰⁾ Pri kontrole expozície sa zohľadňuje **biologické monitorovanie**. Biologické medzné hodnoty pre biologické monitorovanie expozície sú uvedené v prílohe č. 2 k nariadeniu vlády Slovenskej republiky č. 355/2006 Z. z. o ochrane zamestnancov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou chemickým faktorom pri práci v znení neskorších predpisov.

³¹⁾ **Kategórie reprodukčne toxických faktorov**

kategória 1A - látka známa ako toxická pre ľudskú reprodukciu,

kategória 1B - látka s predpokladanou toxicitou pre ľudskú reprodukciu,

kategória 2 - látka podozrivá ako toxická pre ľudskú reprodukciu.

³²⁾ **Záväzná biologická medzná hodnota olova v krvi** je uvedená v prílohe č. 4.

EXPOZIČNÉ EKVIVALENTY NIEKTORÝCH KARCINOGENNÝCH FAKTOROV ALEBO MUTAGENNÝCH FAKTOROV

Polotučným písmom je vyznačená hodnota najbližšia k najvyššie prípustnému expozičnému limitu (NPEL) daného karcinogénneho faktora.

Akrylonitril (CAS: 107-13-1)

Karcinogén kategórie 1B

vzduch Akrylonitril		čas odberu vzorky: bez ohraničenia
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	červené krvinky* n-kyanoetylvalín μg · l ⁻¹ krvi
0,14	0,3	16
0,23	0,5	35
0,45**)	1**)	60
3*)	7*)	420

*) NPEL do 4.4.2026

***) NPEL od 5.4.2026

Benzén (CAS: 71-43-2)

Karcinogén kategórie 1A

Mutagén kategórie 1B

vzduch Benzén		čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny	
		celková krv Benzén	
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	μg · l ⁻¹	μmol · l ⁻¹
0,3**)	1,0**)	0,9	0,012
0,6*)	2,0*)	2,4	0,031
0,9	3,0	4,4	0,056
1,0*)	3,3*)	5,0	0,064
2,0	6,5	14,0	0,180
4,0	13,0	38,0	0,490
6,0	19,5	-	-

*) NPEL do 5.4.2026

***) NPEL od 6.4.2026

vzduch Benzén		čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny			
		moč S-fenylmerkaptúrová kyselina			
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	mg · l ⁻¹	μmol · l ⁻¹	mg · g ⁻¹ kreatinínu	μmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,3 ^{**)}	1,0 ^{**)}	0,016	0,067	0,010	0,0045
0,6^{*)}	2,0^{*)}	0,040	0,167	0,025	0,011
0,9	3,0	0,064	0,268	0,040	0,018
1,0 ^{*)}	3,3 ^{*)}	0,072	0,301	0,045	0,020
2,0	6,5	0,144	0,602	0,090	0,040
4,0	13,0	0,288	1,204	0,180	0,080
6,0	19,5	0,432	1,805	0,270	0,120

^{*)}NPEL do 5.4.2026

^{**)}NPEL od 6.4.2026

vzduch Benzén		čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny			
		moč Kyselina t,t-mukonová			
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	mg · l ⁻¹	μmol · l ⁻¹	mg · g ⁻¹ kreatinínu	μmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,3 ^{**)}	1,0 ^{**)}	-	-	-	-
0,6^{*)}	2,0^{*)}	1,60	11,26	1,0	0,75
0,9	3,0	-	-	-	-
1,0 ^{*)}	3,3 ^{*)}	2,0	14,07	1,25	0,94
2,0	6,5	3,0	21,11	1,88	1,41
4,0	13,0	5,0	35,18	3,13	2,35
6,0	19,5	7,0	49,26	4,38	3,28

^{*)}NPEL do 5.4.2026

^{**)}NPEL od 6.4.2026

Dimetylsulfát (CAS: 77-78-1)

Karcinogén kategórie 1B

Mutagén kategórie 2

vzduch Dimetylsulfát		čas odberu vzorky: bez ohraničenia
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	červené krvinky n-metylvalín μg · l ⁻¹ krvi
0,002	0,01	10
0,006	0,03	13
0,01	0,05	17
0,04	0,20	40

Etylénoxid (CAS: 75-21-8)

Karcinogén kategórie 1B

Mutagén kategórie 1B

vzduch Etylénoxid		čas odbery vzorky: bez ohraničenia
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	krv Hydroxyetylvalín μg · l ⁻¹
0,5	0,92	45
1,0	1,83	90
2,0	3,66	180

Hydrazín (CAS: 302-01-2)

Karcinogén kategórie 1B

vzduch Hydrazín		čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny					
		moč Hydrazín					
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	μg · l ⁻¹	mg · l ⁻¹	μmol · l ⁻¹	μg · g ⁻¹ kreatinínu	mg · g ⁻¹ kreatinínu	μmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,01	0,013	56	0,056	1,75	35	0,035	0,017
0,02	0,026	112	0,112	3,50	70	0,070	0,233
0,05	0,065	320	0,320	9,98	200	0,200	0,665
0,08	0,104	480	0,480	15,0	300	0,300	1,000
0,10	0,130	608	0,608	19,0	380	0,380	1,270

vzduch Hydrazín		čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny	
		plazma Hydrazín	
ml · m ⁻³	mg · m ⁻³	µg · l ⁻¹	µmol · l ⁻¹
0,01	0,013	27	0,84
0,02	0,026	55	1,72
0,05	0,065	160	4,99
0,08	0,104	270	8,42
0,10	0,130	340	10,61

Zlúčeniny chrómu (VI)

Karcinogén kategórie 1A

Mutagén kategórie 1B

vzduch CrO ₃	čas odberu vzorky: pri dlhodobej expozícii po viacerých predchádzajúcich pracovných zmenách	
	červené krvinky*) Chróm	
mg · m ⁻³	µg · l ⁻¹ celkovej krvi	µmol · l ⁻¹ celkovej krvi
0,03	9	0,173
0,05	17	0,327
0,08	25	0,481
0,10	35	0,673

*) neplatí pre expozíciu zväračským dymom

vzduch CrO ₃	čas odberu vzorky: pri dlhodobej expozícii po viacerých predchádzajúcich pracovných zmenách					
	moč**) Chróm					
mg · m ⁻³	µg · l ⁻¹	mg · l ⁻¹	µmol · l ⁻¹	µg · g ⁻¹ kreatinínu	mg · g ⁻¹ kreatinínu	µmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,03	12	0,012	0,230	7,5	0,0075	0,015

0,05	20	0,020	0,385	12,5	0,0125	0,026
0,08	30	0,030	0,577	18,75	0,0188	0,039
0,10	40	0,040	0,769	25,0	0,0250	0,051

**) platí aj pre expozíciu zväčša dymom

4-metylbenzén-1,3-diamín (CAS: 95-80-7)

Karcinogén kategórie 1B

vzduch 4-metylbenzén -1,3-diamín	čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny			
	moč 4-metylbenzén-1,3-diamín			
mg · m ⁻³	µg · l ⁻¹	µmol · l ⁻¹	µg · g ⁻¹ kreatinínu	µmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,0025	9,6	0,079	6	0,0053
0,01	20,8	0,170	13	0,0113
0,017	32,0	0,262	20	0,0175
0,035	59,2	0,485	37	0,0323
0,100 *)	160,0	1,310	100	0,0873

*) Odporúčaná NPEL

Nikel (kovový, oxidy, karbonyl, sulfid)

Karcinogén kategórie 1A

vzduch Nikel	čas odberu vzorky: po niekoľkoďňovej expozícii					
	moč Nikel					
mg · m ⁻³	µg · l ⁻¹	mg · l ⁻¹	µmol · l ⁻¹	µg · g ⁻¹ kreatinínu	mg · g ⁻¹ kreatinínu	µmol · mmol ⁻¹ kreatinínu
0,10	15	0,015	0,26	9,38	0,0094	0,017
0,30	30	0,030	0,51	18,75	0,0190	0,034
0,50	45	0,045	0,77	28,13	0,0281	0,051

Oxid arzenitý (CAS: 1327-53-3)

Karcinogén kategórie 1A

vzduch Arzén	čas odberu vzorky: na konci expozície alebo pracovnej zmeny					
	moč Arzén					

$\text{mg} \cdot \text{m}^{-3}$	$\mu\text{g} \cdot \text{l}^{-1}$	$\text{mg} \cdot \text{l}^{-1}$	$\mu\text{mol} \cdot \text{l}^{-1}$	$\mu\text{g} \cdot \text{g}^{-1}$ kreatinínu	$\text{mg} \cdot \text{g}^{-1}$ kreatinínu	$\mu\text{mol} \cdot \text{mmol}^{-1}$ kreatinínu
0,01	50	0,050	0,67	31,25	0,03	0,045
0,05	90	0,090	1,20	56,25	0,06	0,08
0,10	130	0,130	1,74	81,25	0,08	0,116

Trichlórétén (trichlóretylén) (CAS: 79-01-6)

Karcinogén kategórie 1B

Mutagén kategórie 2

vzduch Trichlóretylén			čas odberu vzorky: na konci pracovnej zmeny		
			moč Kyselina trichlóroctová		
$\text{ml} \cdot \text{m}^{-3}$	$\text{mg} \cdot \text{m}^{-3}$	$\text{mg} \cdot \text{l}^{-1}$	$\mu\text{mol} \cdot \text{l}^{-1}$	$\text{mg} \cdot \text{g}^{-1}$ kreatinínu	$\mu\text{mol} \cdot \text{mmol}^{-1}$ kreatinínu
10	55	20	125	13	8
20	109	40	245	25	16
30	164	60	370	38	25
50	273	100	600	63	40

Vinylchlorid (CAS:75-01-4)

Karcinogén kategórie 1A

vzduch Vinylchlorid		čas odberu vzorky: po niekoľkodňovej expozícii	
		moč Tiodiglykolová kyselina	
$\text{ml} \cdot \text{m}^{-3}$	$\text{mg} \cdot \text{m}^{-3}$	$\text{mg}/24 \text{ h}$	$\mu\text{mol}/24 \text{ h}$
1	2,6	1,8	12
2	5,2	2,4	16
4	10,0	4,5	30
8	21,0	8,2	55
16	41,0	10,6	71

BIOLOGICKÉ MEDZNÉ HODNOTY A OPATRENIA ZDRAVOTNÉHO DOHĽADU

Olovo a jeho iónové zlúčeniny

1. Súčasťou biologického monitorovania musí byť meranie hladiny olova v krvi (PbB) absorpčnou spektrometriou alebo metódou s rovnocennými výsledkami. **Záväzná biologická medzná hodnota olova v krvi je 70 µg Pb · 100 ml krvi.**
2. Lekárska preventívna prehliadka vo vzťahu k práci sa vykoná, ak expozícia zamestnancov koncentráciám olova v pracovnom ovzduší je vyššia ako 0,075 mg · m⁻³ vypočítaná ako časovo vážený priemer za 40-hodinový pracovný týždeň, alebo ak sa u jednotlivých zamestnancov nameria v krvi hladina olova vyššia ako 40 µg Pb · 100 ml krvi.

ZÁSADY VYKONÁVANIA LEKÁRSKÝCH PREVENTÍVNYCH PREHLIADOK VO VZŤAHU K PRÁCI

1. Lekár, ktorý vykonáva lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci pre zamestnancov exponovaných karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, sa musí oboznámiť s podmienkami alebo okolnosťami expozície každého zamestnanca.
2. Lekár vykonáva lekársku preventívnu prehliadku vo vzťahu k práci v súlade so zásadami a praxou pracovného lekárstva a zahŕňa ~~najmenej~~ **najmenej** takýto rozsah:
 - a) vedenie a uchovávanie zdravotnej dokumentácie podľa § 13 ods. 5 a 13, ktorá obsahuje ~~základné~~ údaje o zamestnancovi, a to meno, priezvisko, pohlavie, dátum narodenia, bydlisko, údaje o zdravotnej anamnéze a pracovnej anamnéze zamestnanca, dátum nástupu do zamestnania k súčasnému zamestnávateľovi, údaje o pracovnej činnosti súvisiacej s expozíciou karcinogénnym faktorom, mutagénnym faktorom alebo reprodukčne toxickým faktorom, vrátane expozície ďalším zdravotiu škodlivým faktorom práce a pracovného prostredia,
 - b) individuálne hodnotenie zdravotného stavu zamestnanca vo vzťahu k vykonávanej práci,
 - c) ak je ~~to vhodné~~ pre karcinogénny faktor, mutagénny faktor alebo reprodukčne toxický faktor určená biologická medzná hodnota, lekár môže vykonať biologické monitorovanie, ako aj zisťovanie včasných a reverzibilných účinkov spojených s expozíciou pri výkone práce,
 - d) ďalšie vyšetrenia, o ktorých lekár rozhodne v súlade s najnovšími poznatkami v oblasti pracovného lekárstva,
 - e) vyhodnotenie údajov získaných v rámci zdravotného dohľadu vrátane dátumu, kedy a kým bol zdravotný dohľad vykonaný.

3. Záver lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci je súčasťou zdravotnej dokumentácie a vyjadruje zdravotnú spôsobilosť zamestnanca na výkon posudzovanej práce. Ak je to potrebné, obsahuje aj odporúčania lekára alebo zdravotníckeho pracovníka, ktorý zdravotný dohľad vykonal.
4. Záver lekárskej preventívnej prehliadky vo vzťahu k práci je súčasťou lekárskeho posudku o zdravotnej spôsobilosti na prácu, ktorý vypracuje lekár podľa osobitného predpisu.³¹⁾ Lekársky posudok o zdravotnej spôsobilosti na prácu, ktorý neobsahuje údaje o zdravotnom stave zamestnanca, lekár odovzdá zamestnávateľovi a jeho kópie doručí zamestnancovi a lekárovi, s ktorým má zamestnanec uzatvorenú dohodu o poskytovaní zdravotnej starostlivosti.

Príloha č. 6
k nariadeniu vlády č. ... /2023 Z. z.

ZOZNAM PREBERANÝCH PRÁVNE ZÁVÄZNÝCH AKTOV EURÓPSKEJ ÚNIE

Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2004/37/ES z 29. apríla 2004 o ochrane pracovníkov pred rizikami súvisiacimi s expozíciou karcinogénom, mutagénom alebo reprodukčne toxickým látkam pri práci (šiesta samostatná smernica v zmysle článku 16 ods. 1 smernice Rady 89/391/EHS) (kodifikované znenie) (Ú. v. EÚ L 158, 30. 4. 2004) v znení smernice Európskeho parlamentu a Rady 2014/27/EÚ z 26. februára 2014 (Ú. v. EÚ L 65, 5.3.2014), smernice Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/2398 z 12. decembra 2017 (Ú. v. EÚ L 345, 27.12.2017), smernice Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/130 zo 16. januára (Ú. v. EÚ L 30, 31.1.2019), smernice Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/983 z 5. júna 2019 (Ú. v. EÚ L 164, 20.6.2019), nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/1243 z 20. júna 2019 (Ú. v. EÚ L 198, 25.7.2019) a smernice Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2022/431 z 9. marca 2022 (Ú. v. EÚ L 88, 16.3.2022).

³¹⁾ § 30f zákona č. 355/2007 Z. z. v znení neskorších predpisov.