



# Monitoring Legislacji Międzynarodowej

Monitoring działań w UE (legislacja, publikacje) – 26 lipca 2023 r.

- **Informacje generalne o prawie UE – akty prawne i dokumenty strategiczne**

Bezpieczne środki odstraszające owady, środki dezynfekujące oraz inne chemikalia przemysłowe (produkty biobójcze) w UE – Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych

Rozporządzenie ujednocila przepisy Unii Europejskiej (UE) dotyczące sprzedaży i wykorzystywania produktów biobójczych, jednocześnie zapewniając wysoki poziom ochrony zdrowia ludzi i zwierząt oraz środowiska. W świetle rozporządzenia produkty biobójcze to produkty, takie jak domowe środki dezynfekujące, insektycydy i inne chemikalia, stosowane w celu powstrzymania szkodników (pasożytów, grzybów, bakterii itp.) lub w celu ochrony materiałów. Ponieważ ich właściwości sprawiają, że mogą one stanowić zagrożenie dla ludzi, zwierząt i środowiska naturalnego, podlegają one regulacjom na poziomie UE.

Wszystkie produkty biobójcze wymagają zezwolenia na sprzedaż na terenie UE. Substancje czynne zawarte w takich produktach muszą być zatwierdzone lub zamieszczone w załączniku I do rozporządzenia.

Ocena biobójczych substancji czynnych odbywa się na poziomie UE. Na potrzeby oceny każdej substancji czynnej wyznacza się „sprawozdawcę” reprezentującego państwo członkowskie UE. Sprawozdawca jest odpowiedzialny za przygotowanie sprawozdania z oceny, które jest poddawane przeglądowi przez przedstawicieli innych państw członkowskich zasiadających w Komitecie ds. Produktów Biobójczych (BPC) powołanym w ramach Europejskiej Agencji Chemikaliów (ECHA). BPC przygotowuje opinię agencji, która stanowi podstawę dla decyzji Komisji Europejskiej o zatwierdzeniu (lub niezatwierdzeniu) danej substancji.

Substancje czynne spełniające kryteria wyłączenia nie otrzymują zatwierdzenia. Są to następujące substancje:

- rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość;
- zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego (chemikalia, które w określonych warunkach mogą wpływać na gospodarkę hormonalną ludzi i zwierząt);
- trwałe (chemikalia, które pozostają w środowisku (tzn. nie ulegają rozpadowi), przez co mogą być szkodliwe dla zdrowia ludzi. Jednym z takich związków jest pestycyd DDT.), wykazujące zdolność do biokumulacji (kumulacja substancji, np. chemikaliów, w organizmie. Biokumulacja ma miejsce w przypadku, gdy wchłanianie substancji przez organizm odbywa się szybciej niż jej wydalanie) i toksyczne (substancje, które mogą szkodzić środowisku lub zdrowiu w przypadku wdychania, spożycia lub wchłonięcia przez skórę);
- bardzo trwałe i wykazujące bardzo dużą zdolność do biokumulacji.

Możliwe są jednak odstępstwa w przypadku, gdy:

- ryzyko wynikające z narażenia na substancję jest nieistotne;
- substancja ma kluczowe znaczenie dla zapobiegania poważnemu zagrożeniu dla zdrowia ludzi, zdrowia zwierząt lub dla środowiska, lub dla opanowania takiego zagrożenia;

- o niezatwierdzenie miałyby nieproporcjonalnie duże negatywne skutki dla społeczeństwa w stosunku do następstw stosowania substancji czynnej.

Ryzyko związane z produktami biobójczymi zawierającymi nanomateriały podlega szczególnej ocenie. Są to produkty biobójcze produkowane przy użyciu nanomateriałów. Nanomateriały to substancje chemiczne lub materiały, których produkcja i użycie następują w bardzo małej skali. Nanomateriały posiadają wyjątkowe i bardziej wyraziste cechy, niż ma to miejsce w przypadku takich samych materiałów w normalnej postaci (źródło: Europejska Agencja Chemikaliów).

Zatwierdzenie substancji czynnej przyznaje się na okres nie dłuższy niż 10 lat. Zatwierdzone substancje czynne wymienione są na stronie internetowej Europejskiej Agencji Chemikaliów (ECHA).

Gdy substancja czynna zostanie zatwierdzona, firmy muszą wystąpić z wnioskiem o zezwolenie na wprowadzenie swoich produktów do obrotu, co mogą zrobić na dwa poniższe sposoby.

- Złożenie do Europejskiej Agencji Chemikaliów wniosku o pozwolenie unijne: jeżeli produkt zostanie uznany za bezpieczny po przeprowadzeniu oceny przez właściwy organ oceniający państwa członkowskiego i udzieleniu pozwolenia przez Komisję, może on być sprzedawany na terenie całej UE, bez potrzeby uzyskiwania oddzielnych pozwoleń krajowych.
- Złożenie wniosku o pozwolenie krajowe, jeżeli produkt przeznaczony jest na rynek jednego państwa członkowskiego. W przypadku przyznania takiego pozwolenia firmy, które chcą wprowadzić ten sam produkt na rynki innych państw członkowskich, mogą zastosować procedurę wzajemnego uznawania pozwoleń na produkty.

Istnieje również uproszczona procedura udzielania pozwoleń stosowana w przypadku najmniej szkodliwych produktów, które spełniają szczególne warunki (nie zawierają żadnej substancji potencjalnie niebezpiecznej ani żadnych nanomateriałów, są wystarczająco skuteczne, a postępowanie z nimi nie wymaga stosowania środków ochrony indywidualnej). W drodze wyjątku produkty biobójcze zawierające substancje czynne, które były już dostępne na rynku w maju 2000 r. i są uwzględnione w programie pracy dotyczącym badania istniejących biobójczych substancji czynnych, mogą być udostępniane na rynku i stosowane zgodnie z przepisami krajowymi każdego państwa członkowskiego w oczekiwaniu na ostateczną decyzję w sprawie zatwierdzenia substancji czynnych, które zawierają.

W celu zminimalizowania kosztów oraz liczby badań na zwierzętach rozporządzenie zobowiązuje do udostępniania danych o zatwierdzonych w UE substancjach i produktach. Agencja utworzyła system informacyjny (rejestr produktów biobójczych), który zawiera wszystkie informacje na temat wniosków, ocen oraz pozwoleń lub zatwierdzeń.

Rozporządzenie obejmuje wyroby, które zostały poddane działaniu produktów biobójczych lub je zawierają (np. meble i farby). Wyroby poddane działaniu produktów biobójczych mogą być poddawane działaniu wyłącznie substancji czynnych, które zostały zatwierdzone na terenie UE, i muszą zostać oznakowane zgodnie ze specjalnymi zasadami.

Wszystkie chemikalia przeznaczone do wywozu podlegają określonym normom w zakresie oznakowania i pakowania, a oprócz tego muszą im towarzyszyć podstawowe informacje dotyczące bezpieczeństwa oraz karta charakterystyki.

Komisja Europejska przyjęła wiele aktów delegowanych i wykonawczych w odniesieniu do rozporządzenia (WE) nr 528/2012.

Najważniejsze z nich to:

- rozporządzenie delegowane (UE) 2017/2100 ustanawiające naukowe kryteria określania właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego;

- rozporządzenia delegowane (UE) nr 1062/2014, (UE) 2017/698 oraz (UE) 2019/157 w sprawie programu pracy, którego celem jest systematyczne badanie wszystkich istniejących substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych.

Więcej informacji:

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/PL/TXT/?uri=CELEX%3A02012R0528-20220415>

- **Prowadzone procesy konsultacyjne, stanowiska:**

1. Ostatnia faza konsultacji: własność intelektualna – zmiana ram prawnych dotyczących udzielania licencji przymusowych na patenty

Ostatnia faza konsultacji publicznych przepisów prawa własności intelektualnej – rewizja rozporządzenia nr 816/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie udzielania licencji przymusowych na patenty dotyczące wytwarzania produktów farmaceutycznych przeznaczonych na wywóz do krajów, w których występują problemy związane ze zdrowiem publicznym – działania legislacyjne zapowiedziane w Komunikacie KE Pełne wykorzystanie potencjału innowacyjnego UE – Plan działania w zakresie własności intelektualnej wspierający odbudowę i odporność UE – wniosek dotyczący rozporządzenia PE i RE w sprawie udzielania licencji przymusowych w kontekście zarządzania kryzysowego i zmieniającego rozporządzenie (WE) 816/2006 – III Etap legislacyjny – Przyjęcie przez Komisję. Ostateczny termin na przesłanie opinii to 31 lipca 2023 r.

Wartości niematerialne i prawne, takich jak wynalazki, tajemnice handlowe i wiedza specjalistyczna, są podstawą gospodarki i konkurencyjności UE. W szczególności uprawnienia wynikające z patentów odgrywają zasadniczą rolę we wspieraniu unijnych innowacji i tworzeniu odpowiedniego środowiska dla inwestycji. Aby europejskie innowacje mogły się rozwijać, należy stworzyć solidne, przewidywalne i elastyczne ramy prawne dla praw własności intelektualnej, w tym patentów. Jednolity system patentowy przyczynia się do dalszej poprawy i harmonizacji unijnych ram prawnych dotyczących patentów. Poza tym w planie działania na rzecz praw własności intelektualnej Komisja określiła kilka obszarów prawa patentowego, które wymagają dalszej poprawy i harmonizacji. Jednym z tych obszarów jest udzielanie licencji przymusowych. Kryzys związany z COVID-19 unaoczniał, że podstawą systemu patentowego jest odpowiednia równowaga między uprawnieniami wynikającymi z patentów oraz innymi prawami i interesami. Licencja przymusowa jest to możliwość wydania przez rząd pozwolenia stronie trzeciej na korzystanie z patentu bez zgody posiadacza praw, na określonych warunkach. Udzielanie licencji przymusowych może zatem uzupełniać obecne działania UE na rzecz poprawy jej odporności na kryzysy.

Obecnie brakuje ogólnounijnej harmonizacji udzielania licencji przymusowych dla rynku krajowego, w tym w odniesieniu do patentów europejskich o jednolitym skutku. Zamiast tego istnieje mozaika różnych przepisów i procedur krajowych dotyczących udzielania licencji przymusowych. Przepisy krajowe mają niewystarczający zasięg terytorialny, ponieważ produkty wytwarzane na podstawie licencji przymusowej w jednym państwie członkowskim nie mogą być dostarczane do innego państwa członkowskiego albo mogą być dostarczane tylko w ograniczonych ilościach. Procedury krajowe również różnią się między sobą i brakuje koordynacji procesu decyzyjnego na szczeblu UE.

Państwa UE określają obecnie i wdrażają ramy prawne udzielania licencji przymusowych na patenty w UE, stosując różne, fragmentaryczne procedury. Oznacza to, że ramy te nie są wystarczająco skuteczne, aby zażegnać ogólnounijne kryzysy. Ponadto należy zbadać skuteczność obecnej unijnej procedury udzielania licencji przymusowych na patenty do celów eksportu do krajów, w których występują problemy związane ze zdrowiem publicznym (rozporządzenie 816/2006).

Inicjatywa ta ma na celu zmianę ram prawnych, tak aby były one odpowiednio przygotowane i skoordynowane oraz pozwalały radzić sobie z przyszłymi kryzysami. Jak podkreślono w planie działania Komisji dotyczącym własności intelektualnej, wartości niematerialne stanowią podstawę dzisiejszej gospodarki. Skuteczne ramy w zakresie własności intelektualnej muszą z jednej strony wspierać innowacyjność poprzez ochronę własności intelektualnej, z drugiej strony nie mogą blokować dostępu przedsiębiorstw do własności intelektualnej i do jednolitego rynku. Patenty są najskuteczniejszą formą własności intelektualnej. Są kluczowe dla wspierania UE w budowaniu Europejskiej Unii Zdrowotnej i powiązanych z nią inicjatyw, takich jak nowy europejski Urząd ds. Gotowości i Reagowania na Stany Zagrożenia Zdrowia (HERA) oraz strategia farmaceutyczna dla Europy.

Patenty mają wpływ na decyzje inwestycyjne we wszystkich ekosystemach przemysłowych, np. dotyczące wprowadzania technologii ekologicznych i cyfrowych. Stanowią zatem jedne z najważniejszych narzędzi zestawu polityki przemysłowej UE i odegrają także kluczową rolę w przyszłym europejskim akcie w sprawie czipów. Pomimo strategicznego znaczenia patentów unijne prawo patentowe jest stosunkowo ograniczone i rozdrobnione. Należy zatem ponownie dopracować unijne prawo patentowe, aby zwiększyć odporność naszego systemu patentowego i wesprzeć dwojaką transformację UE (cyfrową i ekologiczną). Zbliżające się uruchomienie jednolitego systemu patentowego sprawia również, że nadszedł czas na wzmocnienie unijnego prawa patentowego i ułatwienie dostępu do kluczowych technologii.

W Porozumieniu w sprawie handlowych aspektów praw własności intelektualnej („porozumienie TRIPS”) ustanowiono międzynarodowe ramy prawne udzielania licencji przymusowych. W art. 31 porozumienia TRIPS przedstawiono ramy udzielania licencji przymusowych w odniesieniu do rynku krajowego, natomiast art. 31bis porozumienia TRIPS zawiera przepisy dotyczące udzielania licencji przymusowych na produkcję i wywóz produktów farmaceutycznych do krajów, w których występują problemy ze zdrowiem publicznym.

Wybrany instrumentem jest rozporządzenie ustanawiające system licencji przymusowych w kontekście zarządzania kryzysowego na szczeblu UE obejmujący własne czynniki uruchamiające, procedurę i warunki. System ten nie wywiera żadnego wpływu na systemy licencji przymusowych obowiązujące w państwach członkowskich, ale zapewnia spójność z innymi instrumentami kryzysowymi i nadzwyczajnymi na szczeblu UE i jest w pełni zgodny z międzynarodowymi wymogami dotyczącymi udzielania licencji przymusowych określonymi w porozumieniu TRIPS.

Link: <https://pracodawcy.pl/ostatnia-faza-konsultacji-wlasnosc-intelektualna-zmiana-ram-prawnych-dotyczacych-udzielania-licencji-przymusowych-na-patenty/>

2. Ostatnia faza konsultacji: zrównoważone finansowanie – ratingi z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego oraz uwzględnianie w ratingach kredytowych zagrożeń dla zrównoważonego rozwoju

Ostatnia faza konsultacji publicznych przepisów prawa finansowego (w powiązaniu z kwestiami m.in środowiskowymi) – działania legislacyjne zapowiedziane w Komunikacie KE „Strategia dotycząca finansowania transformacji w stronę gospodarki zrównoważonej”, COM(2021) 390 final w oparciu o rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1060/2009 z dnia 16 września 2009 r. w sprawie agencji ratingowych – wniosek dotyczący rozporządzenia PE i RE w sprawie przejrzystości i rzetelności działalności ratingowej z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego (ESG) – Etap legislacyjny – Przyjęcie przez Komisję. Ostateczny termin na przesłanie opinii to 1 września 2023 r.

Niniejszy wniosek stanowi integralną część odnowionej strategii zrównoważonego finansowania Komisji Europejskiej przyjętej w lipcu 2021 r.

W strategii finansowania transformacji w stronę gospodarki zrównoważonej, opublikowanej w lipcu 2021 r., ogłoszono konieczność przeprowadzenia oceny zakresu dalszych inicjatyw politycznych w dziedzinie ratingów dotyczących zrównoważonego rozwoju i ratingów kredytowych. Niniejsza inicjatywa składa się z dwóch odrębnych części poświęconych: 1) działalności podmiotów nadających ratingi z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego; 2) sposobom uwzględniania przez agencje ratingowe ryzyka z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego w dokonywanej przez nie ocenie zdolności kredytowej. Oczekuje się, że działania te przyczynią się do osiągnięcia celów Europejskiego Zielonego Ładu dzięki poprawie jakości informacji, na których podstawie inwestorzy, przedsiębiorstwa i inne zainteresowane strony podejmują decyzje mające wpływ na transformację w stronę gospodarki zrównoważonej.

Inwestycje z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego (ESG), tj. inwestycje, w których uwzględnia się czynniki ESG przy podejmowaniu decyzji inwestycyjnych (zwane również zrównoważonymi inwestycjami), stają się ważnym elementem głównego nurtu finansowania. W szczególności fundusze inwestycyjne o zrównoważonych cechach lub celach znacznie wzrosły pod względem liczby, wielkości i rodzaju przyciąganego kapitału. W tym kontekście rozwinął się ekosystem inwestycji z zakresu ESG, obejmujący między innymi podaż ratingów ESG. Takie ratingi ESG wprowadza się na rynek jako zawierające opinię na temat ekspozycji przedsiębiorstwa lub podmiotu na czynniki środowiskowe, społeczne lub związane z ładem korporacyjnym oraz na temat ich wpływu na społeczeństwo.

Ważne jest odróżnienie ratingów z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego od ratingów kredytowych. Zarówno ratingi kredytowe, jak i ratingi ESG są opiniami wydawanymi przez wyspecjalizowane podmioty i wykorzystywanymi przez instytucje finansowe i inwestorów profesjonalnych. Termin „ratingi z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego” odnosi się do szerokiej i niejednorodnej grupy ratingów. Chociaż nie istnieje jedna definicja takich ratingów, można stwierdzić, że ogólnie rzecz biorąc ratingi ESG mają na celu ocenę oddziaływania czynników związanych z ochroną środowiska, polityką społeczną i ładem korporacyjnym na przedsiębiorstwo lub wpływ przedsiębiorstwa na świat zewnętrzny. Ratingi kredytowe są natomiast precyzyjnie zdefiniowane, ich celem jest ocena zdolności kredytowej przedsiębiorstw lub instrumentów finansowych i mają one postać opinii na temat jednego rodzaju ryzyka finansowego, a mianowicie ryzyka niewykonania zobowiązania przez przedsiębiorstwo.

Ratingi ESG mają coraz większy wpływ na funkcjonowanie rynków kapitałowych oraz na zaufanie inwestorów do zrównoważonych produktów. W szczególności ratingi ESG pomagają w prawidłowym funkcjonowaniu unijnego rynku zrównoważonego finansowania, gdyż zapewniają kluczowe źródła informacji na potrzeby strategii inwestycyjnych, zarządzania ryzykiem i obowiązków ujawniania informacji przez inwestorów i instytucje finansowe. Wykorzystują je również przedsiębiorstwa, które dążą do lepszego zrozumienia ryzyk i możliwości w zakresie zrównoważonego rozwoju, związanych z ich działalnością lub działalnością ich partnerów, a także chcą porównać się z innymi przedsiębiorstwami.

Inicjatywa ta ma na celu zwiększenie wiarygodności i porównywalności ratingów ESG. Ma również zapewnić, aby w ratingach kredytowych, które oceniają wiarygodność kredytową przedsiębiorstwa lub instrumentu finansowego, agencje ratingowe uwzględniały odpowiednie rodzaje ryzyka z zakresu ochrony środowiska, polityki społecznej i ładu korporacyjnego.

Celem niniejszego wniosku nie jest harmonizacja metodyk obliczania ratingów ESG, lecz zwiększenie ich przejrzystości. Dostawcy ratingów ESG zachowają pełną kontrolę nad stosowanymi przez siebie metodykami i będą nadal niezależne w ich wyborze, co zapewni dostępność różnych podejść na rynku ratingów ESG (tj. ratingi ESG mogą się różnić między

sobą i obejmować różne obszary). Niniejszy wniosek ma na celu ułatwienie wykorzystania potencjału jednolitego rynku europejskiego i unii rynków kapitałowych oraz przyczynienie się do przejścia na w pełni zrównoważony i sprzyjający włączeniu społecznemu system gospodarczy i finansowy zgodnie z Europejskim Zielonym Ładem<sup>2</sup> i celami ONZ w zakresie zrównoważonego rozwoju.

Link: <https://pracodawcy.pl/ostatnia-faza-konsultacji-zrownowazone-finansowanie-ratingi-z-zakresu-ochrony-srodowiska-polityki-spoecznej-i-ladu-korporacyjnego-oraz-uwzględnianie-w-ratingach-kredytowych-zagrozen-dla-z/>

- **Publikacje oraz inne informacje:**

1. Szkolenie online ESG – ocena zrównoważonego rozwoju przedsiębiorstwa

Serdecznie zapraszamy na szkolenie z zakresu ESG pt. „ESG, czyli ocena zrównoważonego rozwoju przedsiębiorstwa w zakresie środowiska naturalnego, społeczeństwa i ładu korporacyjnego”, które odbędzie się w dniach 8-9 sierpnia 2023 r. w godzinach od 9:00 do 13:30 na platformie ZOOM. Prosimy o potwierdzenie uczestnictwa do 4 sierpnia 2023 r.

Na dzień przed wydarzeniem osoby zarejestrowane otrzymają link do spotkania. System wideokonferencyjny będzie uruchomiony 30 minut przed rozpoczęciem spotkania.

Szkolenie „ESG, czyli ocena zrównoważonego rozwoju przedsiębiorstwa w zakresie środowiska naturalnego, społeczeństwa i ładu korporacyjnego” w sposób kompleksowy traktuje tematykę z zakresu zrównoważonego rozwoju, którego celem jest przygotowanie firm zrzeszonych w Związku Pracodawców Polska Miedź do wymogu raportowania zrównoważonego rozwoju przedsiębiorstwa. Przygotowany program uwzględni wymogi prawne zawarte w Dyrektywie UE 2022/2464 z dnia 14 grudnia 2022 r. oraz powiązanych w sposób bezpośredni lub pośredni z regulacjami UE takimi jak Rozporządzenie UE 2020/852 z dnia 18 czerwca 2020 r. w sprawie ustanowienia ram ułatwiających zrównoważone inwestycje, rozporządzenie w sprawie ekoprojektowania itp.

Szkolenie ma na celu zapoznanie kadr menedżerskich oraz specjalistów zajmujących się kwestiami zrównoważonego rozwoju ze szczegółowymi wymogami składającymi się na prawidłowe przygotowanie raportu zrównoważonego rozwoju zgodnie z wytycznymi wynikającymi z projektowanych Europejskich Standardów Raportowania Zrównoważonego Rozwoju (ESRS).

ESG to akronim używany od 2005 roku. Został utworzony od angielskich słów Environment, Social Responsibility i Corporate Governance, co należy tłumaczyć jako: środowisko, społeczną odpowiedzialność i ład korporacyjny. Pod tym skrótem kryje się szeroki zestaw czynników, w oparciu o które coraz więcej interesariuszy na całym świecie oczekuje od podmiotów gospodarczych, głównie spółek publicznych ujawnień danych środowiskowych, społecznych oraz związanych z ładem korporacyjnym.

Kwestie ESG dotyczą każdego przedsiębiorcy w większym lub mniejszym stopniu. Nie ma bowiem firmy, której nie dotyczą przepisy środowiskowe, pracownicze czy związane z tzw. etyką biznesu. Zmiany prawne w obszarze ESG dotyczą podmiotów profesjonalnych, a w przyszłości będą obowiązywać w coraz większym zakresie wszystkich. To efekt coraz bardziej restrykcyjnych obowiązków legislacyjnych oraz dążenie do budowy bardziej zrównoważonego świata.

W przypadku pytań szczegółowych dotyczących kwestii, które znalazły się w programie szkolenia, prosimy o przesłanie ich na adres: [szkop@pracodawcy.pl](mailto:szkop@pracodawcy.pl) w terminie do 31 lipca 2023 r.

Link: <https://pracodawcy.pl/szkolenie-online-esg/>

2. [Raport Deloitte dotyczący implementacji dyrektyw UE dotyczących równowagi między życiem zawodowym a prywatnym oraz przejrzystych i przewidywalnych warunków pracy w Europie Środkowej - wpływ dyrektyw UE na przedsiębiorstwa](#)

[Report Deloitte: Implementation of the EU Directives on Work-Life Balance and on Transparent and Predictable Working Conditions across Central Europe – The impact on businesses of the EU Directives](#)

Raport Deloitte Legal bada, w jaki sposób dwie unijne dyrektywy dotyczące prawa pracy (1. dyrektywa w sprawie równowagi między życiem zawodowym a prywatnym oraz 2. dyrektywa w sprawie przejrzystych i przewidywalnych warunków pracy) zostały wdrożone w 9 krajach Europy Środkowej, tj. Bułgarii, Chorwacji, na Węgrzech, Łotwie, Litwie, w Polsce, Rumunii, Słowacji i Słowenii oraz ich wpływ na biznes.

Nowe ustawodawstwo wymaga od pracodawców zmiany niektórych przepisów wewnętrznych, dokumentacji i polityk. Dla niektórych wdrożenie może być trudne bez wywierania znaczącego wpływu na ich praktyki pracy.

Raport na temat nowych wymagań i ich wdrażania powstał, aby pomóc firmom zrozumieć i poruszać się po tych zmianach.

Zapraszamy do zapoznania się z raportem.

Raport Deloitte Legal bada, w jaki sposób dwie unijne dyrektywy dotyczące prawa pracy (1. dyrektywa w sprawie równowagi między życiem zawodowym a prywatnym oraz 2. dyrektywa w sprawie przejrzystych i przewidywalnych warunków pracy) zostały wdrożone w 9 krajach Europy Środkowej, tj. Bułgarii, Chorwacji, na Węgrzech, Łotwie, Litwie, w Polsce, Rumunii, Słowacji i Słowenii oraz ich wpływ na biznes.

Nowe ustawodawstwo wymaga od pracodawców zmiany niektórych przepisów wewnętrznych, dokumentacji i polityk. Dla niektórych wdrożenie może być trudne bez wywierania znaczącego wpływu na ich praktyki pracy.

Raport na temat nowych wymagań i ich wdrażania powstał, aby pomóc firmom zrozumieć i poruszać się po tych zmianach.

Zapraszamy do zapoznania się z raportem.

Link: <https://pracodawcy.pl/raport-deloitte-dotyczacy-implementacji-dyrektyw-ue-dotyczacych-rownowagi-miedzy-zyciem-zawodowym-a-prywatnym-oraz-przejrzystych-i-przewidywalnych-warunkow-pracy-w-europie-srodkowej-wplyw-dyrektyw-u/>

3. [Sieć Firm Przyszłości PFR #NaWakacje: CYFRYZACJA | Sprawdź pierwsze wyniki Testu Dojrzałości Cyfrowej i zobacz, jak Twoja organizacja wypada na tle innych!](#)

Jesteśmy w trakcie wakacji, dla jednych to już czas wypoczynku, a dla innych dalszej pracy.

Niezależnie od tego, czy pracujesz w biurze czy jedziesz w długą podróż, Polski Fundusz Rozwoju (PFR) przygotował specjalny cykl cykl #PolecamyNaWakacje, czyli 5 kompleksowych propozycji wsparcia Twojej firmy w obszarach z cyfryzacji, innowacji i zielonych technologii! Mamy nadzieję, że będzie on inspiracją do nowych aktywności!

Pierwszy cykl jest poświęcony cyfryzacji!

[Część #2: Sprawdź pierwsze wyniki Testu Dojrzałości Cyfrowej i zobacz, jak Twoja organizacja wypada na tle innych!](#)

Pod koniec 2022 roku UE opracowała program polityki „Droga ku cyfrowej dekadzie 2030”, gdzie zostały wyznaczone cele z obszaru cyfryzacji organizacji. Autorzy dokumentu założyli, że do 2030 roku 75 proc. przedsiębiorstw w UE powinno korzystać z co najmniej jednej z 3

technologii takich jak: chmura obliczeniowa, AI, analiza dużych zbiorów danych (big data), a ponad 90 proc. MŚP powinno osiągnąć co najmniej podstawowy poziom wykorzystania technologii cyfrowych. Aby przybliżyć polskie przedsiębiorstwa do osiągnięcia tych celów Polski Fundusz Rozwoju przy wsparciu merytorycznym Fundacji Digital Poland przygotował Test Dojrzałości Cyfrowej.

Po niespełna dwóch miesiącach po udostępnieniu narzędzia, skorzystało z niego ponad 140 firm. Średnia wyników dla całego testu to jedynie 50 proc. możliwych punktów do zdobycia. Oznacza to, że większość firm, która dokonała samooceny zakwalifikowana została jako firma tradycyjna cyfrowo. Przed wieloma przedsiębiorstwami cyfryzacja to jeszcze wyzwanie, nie tyle na poziomie finansowania, ale zbudowania świadomości potrzeby zmian w organizacji.

Co sprawia firmom największą trudność? Najslabiej wypada obszar wykorzystania danych w organizacji i rozwoju procesów analitycznych. Kolejnym zagadnieniem, które sprawia problemy jest innowacja czyli zdolności do rozwoju nowych produktów i usług w oparciu o narzędzia cyfrowe. Organizacje mają także trudności z planowaniem swojego rozwoju cyfrowego, który obecnie zazwyczaj nie jest odzwierciedlony w strategii cyfryzacji.

Link: <https://pracodawcy.pl/siec-firm-przyszlosci-pfr-nawakacie-cyfryzacja-sprawdz-pierwsze-wyniki-testu-dojrzalosci-cyfrowej-i-zobacz-jak-twoja-organizacja-wypada-na-tle-innych/>

Źródło: EUR-Lex, Komisja Europejska, ENVIPOL, Deloitte Polska (Deloitte Touche Tohmatsu Limited), Polski Fundusz Rozwoju SA