

DIRETTIVA DELEGATA TAL-KUMMISSJONI (UE) 2019/177**tas-16 ta' Novembru 2018**

li temenda, għall-finijiet ta' adattament għall-progress xjentifiku u tekniku, l-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward ta' eżenzjoni għaċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti ta' bozoz b'discharge li fihom il-fosfri

(Test b'rilevanza għaċ-ĊEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2011 dwar ir-restrizzjoni tal-użu ta' ċerti sustanzi perikolużi fit-tagħmir elettriku u elettroniku ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 5(1)(a) tagħha,

Billi:

- (1) Id-Direttiva 2011/65/UE teziġi li l-Istati Membri jiżguraw li t-tagħmir elettriku u elettroniku mqiegħed fis-suq ma jkunx fih ċerti sustanzi perikolużi elenkati fl-Anness II ta' dik id-Direttiva. Dak ir-rekwiżit ma japplikax għall-applikazzjonijiet elenkati fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE.
- (2) Il-kategoriji differenti tat-tagħmir elettriku u elettroniku li għalihom tapplika d-Direttiva 2011/65/UE huma elenkati fl-Anness I ta' dik id-Direttiva.
- (3) Iċ-ċomb hu sustanza ristretta elenkata fl-Anness II tad-Direttiva 2011/65/UE. L-użu taċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) ta' bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi għat-tismir li fihom il-fosfri bħall-BSP (BaSi2O5:Pb) kien, madankollu, eżentat mir-restrizzjoni u effettivament attwalment huwa elenkat fl-entrata 18(b) tal-Anness III ta' dik id-Direttiva. Id-data ta' skadenza originali ta' dik l-eżenzjoni kienet, għall-kategoriji 1 sa 7 u 10, il-21 ta' Lulju 2016, skont it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 5(2) ta' dik id-Direttiva.
- (4) Skont l-Artikolu 5(5) tad-Direttiva 2011/65/UE, il-Kummissjoni rċeviet applikazzjoni għat-tigdid ta' dik l-eżenzjoni qabel il-21 ta' Jannar 2015. Skont it-tieni subparagrafu ta' dak l-Artikolu, dik l-eżenzjoni tibqa' valida sakemm tkun giet adottata deċiżjoni dwar dik l-applikazzjoni.
- (5) Barra minn hekk, f'Jannar 2015, il-Kummissjoni rċeviet it-talba nru 2015-3 biex tiżdied eżenzjoni ġdida fl-Anness IV għall-bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi tal-fototerapija (tagħmir mediku) li fihom il-fosfri. Billi l-evalwazzjoni wriet li huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku tista' toqgħod f'tagħmir għat-tismir u *vice versa*, gie deċiż li dawn it-talbiet għal eżenzjoni jingħaqdu fil-valutazzjoni tal-eżenzjoni 18(b) fl-Anness III.
- (6) L-attivatur taċ-ċomb fit-trab fluworexxenti huwa meħtieġ biex jippermetti li jiffluworixxi s-silikat tal-barju tal-fosfru. Dan jittrasforma r-radjazzjoni 254 nm għar-radjazzjoni UV ddisinjata (290 nm-400 nm) u huwa użat f'faktar minn 95 % tal-lampi fluworexxenti ta' ġewwa tal-gass tal-merkurju bi pressjoni baxxa fit-tismir u f'ċerti applikazzjonijiet mediċi. Dan jipprovdi intensità UV fuq tul ta' mewġa ta' 350 nm li hija kruċjali sabiex tinbeda l-pigmentazzjoni tal-ġilda.
- (7) It-tagħmir għat-tismir huwa rregolat strettament fl-Unjoni u kwalunkwe alternattiva possibbli għaċ-ċomb jkollha tissodisfa il-kriterji dwar it-thassib fuq l-affidabbiltà, is-sikurezza u r-riskju għas-saħha. Bhalissa, ma hemm l-ebda tali alternattivi disponibbli.
- (8) Minhabba n-nuqqas ta' sostituti affidabbli, is-sostituzzjoni jew l-eliminazzjoni taċ-ċomb għadu xjentifikament u teknikament imprattikabbli għal ċerti bozoz b'discharge li fihom il-fosfri. L-eżenzjoni hija konsistenti mar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁾ u għalhekk ma ddgħajjifx il-protezzjoni ambjentali u tas-saħha mogħtija minnha. Għalhekk jenħtieġ li tiġġedded l-eżenzjoni għall-użu taċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) tal-bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi għat-tismir li fihom il-fosfri.

⁽¹⁾ ĠUL 174, 1.7.2011, p. 88.

⁽²⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Diċembru 2006 dwar ir-Reġistrazzjoni, l-Evalwazzjoni, l-Awtorizzazzjoni u r-Restrizzjoni ta' Sustanzi Kimiċi (REACH) u li stabilixxa Aġenzija Ewropea tal-Kimiċi (ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1);

- (9) Billi, għall-applikazzjonijiet ikkonċernati għad ma hemmx alternattivi affidabbli disponibbli fis-suq, jenhtieg li l-eżenzjoni għall-kategoriji 1 sa 7 u 10 tal-Anness I tad-Direttiva 2011/65/UE tiġi mġedda għall-perjodu massimu ta' validità ta' hames snin sal-21 ta' Lulju 2021. Fid-dawl tar-riżultati tal-isforzi li għaddejjin biex tinsab sostituzzjoni affidabbli, aktarx li t-tul tal-eżenzjoni mhux se jhalli impatti negattivi fuq l-innovazzjoni.
- (10) Għall-kategoriji l-oħra għajr il-kategoriji 1 sa 7 u 10 tal-Anness I tad-Direttiva 2011/65/UE, l-eżenzjoni attwali tibqa' valida skont il-perjodi ta' validità stabbiliti fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 5(2) tad-Direttiva 2011/65/UE. Għal raġunijiet ta' ċarezza, jenhtieg li d-dati tal-iskadenza jiżdiedu fl-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (11) Fid-dawl tat-talba nru 2015-3 u tal-fatt li huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku toqgħod f'taġhmir għat-tismir u *vice versa*, jenhtieg li tiżdied subentrata ġdida 18(b)-I fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE speċifiċi għall-applikazzjonijiet mediċi bl-eċċezzjoni ta' daww koperti mill-entrata 34 tal-Anness IV tad-Direttiva 2011/65/UE. Jenhtieg li din is-subentrata tkun tapplika għall-kategoriji 5 u 8 u li tkun valida sal-21 ta' Lulju 2021.
- (12) Għalhekk, jenhtieg li d-Direttiva 2011/65/UE tiġi emendata skont dan.

ADOPTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE hu emendat kif stabbilit fl-Anness ta' din id-Direttiva.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippublikaw, sa mhux iktar tard mid-29 ta' Frar 2020 il-ġigijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi mehtieġa biex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih it-test ta' daww id-dispożizzjonijiet lill-Kummissjoni.

Huma għandhom japplikaw daww id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Marzu 2020.

Meta l-Istati Membri jadottaw daww id-dispożizzjonijiet, fihom għandu jkun hemm referenza għal din id-Direttiva jew għandhom ikunu akkumpanjati minn dik ir-referenza meta ssir il-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. Huma l-Istati Membri li għandhom jiddeċiedu kif issir dik ir-referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet prinċipali tad-dritt nazzjonali li jadottaw fil-qasam kopert minn din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, is-16 ta' Novembru 2018.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

ANNEX

Fl-Anness III, l-entrata 18(b) hija sostitwita b'dan li ġej:

“18(b)	Iċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworex-xenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) ta' bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi ghat-tismir li fihom il-fosfri bhall-BSP (BaSi2O5:Pb)	Tiskadi fi: — 21 ta' Lulju 2021 għall-kategoriji 1-7 u 10; — 21 ta' Lulju 2021 għall-kategoriji 8 u 9 minbarra apparati dijanostiċi <i>in vitro</i> u strumenti tal-monitoraġġ u l-kontroll industrijali; — 21 ta' Lulju 2023 għall-apparati dijanostiċi <i>in vitro</i> tal-kategorija 8; — 21 ta' Lulju 2024 għall-istrumenti tal-monitoraġġ u l-kontroll industrijali tal-kategorija 9, u għall-kategorija 11.
18(b)-I	Iċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworex-xenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) ta' bozoz b'discharge li fihom il-fosfri bhall-BSP (BaSi2O5:Pb) meta jintużaw fit-tagħmir mediku tal-fototerapija	Tapplika għall-kategoriji 5 u 8, esklużi l-applikazzjonijiet koperti mill-entrata 34 tal-Anness IV, u tiskadi fil-21 ta' Lulju 2021.”