

DIRECTIVA DELEGATĂ (UE) 2019/177 A COMISIEI**din 16 noiembrie 2018****de modificare, în scopul adaptării la progresul științific și tehnic, a anexei III la Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește o derogare pentru plumb ca activator în pudra fluorescentă a lămpilor cu descărcare ce conțin substanțe fosforescente****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricțiile de utilizare a anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice ⁽¹⁾, în special articolul 5 alineatul (1) litera (a),

întrucât:

- (1) Directiva 2011/65/UE impune statelor membre obligația de a se asigura că echipamentele electrice și electronice introduse pe piață nu conțin anumite substanțe periculoase indicate în anexa II la directiva respectivă. Această cerință nu se referă la aplicațiile prevăzute în lista din anexa III la Directiva 2011/65/UE.
- (2) Diferitele categorii de echipamente electrice și electronice cărora li se aplică Directiva 2011/65/UE sunt indicate în anexa I la directiva respectivă.
- (3) Plumbul este o substanță restricționată inclusă în anexa II la Directiva 2011/65/UE. Utilizarea plumbului ca activator în pudra fluorescentă (1 % plumb în greutate sau mai puțin) a lămpilor cu descărcare, atunci când sunt folosite ca lămpi de bronzat ce conțin substanțe fosforescente ca BSP (BaSi2O5: PB), a fost însă exceptată de la restricționare și, în consecință, este inclusă în prezent la punctul 18(b) din anexa III la directiva respectivă. Data inițială de expirare a acestei derogări era, pentru categoriile 1-7 și 10, 21 iulie 2016, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) al doilea paragraf din directiva menționată.
- (4) Comisia a primit, înainte de 21 ianuarie 2015, o cerere de reînnoire a derogării respective, în conformitate cu articolul 5 alineatul (5) primul paragraf din Directiva 2011/65/UE. Derogarea menționată rămâne valabilă până la adoptarea unei decizii privind cererea respectivă, în conformitate cu al doilea paragraf al articolului respectiv.
- (5) În plus, în ianuarie 2015, Comisia a primit cererea nr. 2015-3 de acordare a unei noi derogări pentru lămpi cu descărcare, atunci când sunt utilizate ca lămpi pentru fototerapie (echipament medical) ce conțin substanțe fosforescente, care urmează fi adăugată în anexa IV. Întrucât evaluarea a arătat că din punct de vedere mecanic este posibil ca o lampă pentru uz medical să fie integrată într-un aparat de bronzat și invers, s-a decis ca evaluarea derogării de la punctul 18(b) din anexa III să se aplice ambelor cereri de derogare.
- (6) Plumbul ca activator în pudra fluorescentă este necesar pentru ca silicatul de bariu fosforescent să emită lumină. Acesta transformă radiația de 254 nm în radiația UV dorită (de 290 nm-400 nm) și este folosit în peste 95 % din lămpile fluorescente cu vapori de mercur de joasă presiune pentru interior, utilizate pentru bronzat și în anumite aplicații medicale. Acesta furnizează raze UV la intensitatea necesară și lungimea de undă de 350 nm, care sunt esențiale pentru inițierea pigmentării pielii.
- (7) Aparatele de bronzat sunt strict reglementate în Uniune și orice posibilă alternativă la plumb ar trebui să îndeplinească criteriile privind fiabilitatea, siguranța și riscul la adresa sănătății. În prezent, nu sunt disponibile astfel de alternative.
- (8) Din cauza lipsei de substituenți fiabili, substituirea sau eliminarea plumbului este în continuare imposibilă din punct de vedere științific și tehnic în cazul anumitor lămpi cu descărcare ce conțin substanțe fosforescente. Derogarea respectă Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽²⁾ și, în consecință, nu diminuează protecția mediului și a sănătății conferită de acesta. Prin urmare, derogarea pentru utilizarea plumbului ca activator în pudra fluorescentă (1 % plumb în greutate sau mai puțin) a lămpilor cu descărcare, atunci când sunt folosite ca lămpi de bronzat ce conțin substanțe fosforescente ca BSP (BaSi2O5: PB), ar trebui reînnoită.

⁽¹⁾ JO L 174, 1.7.2011, p. 88.⁽²⁾ Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH) și de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice (JO L 396, 30.12.2006, p. 1).

- (9) Întrucât pentru aplicațiile respective nu sunt încă disponibile pe piață alternative fiabile, derogarea pentru categoriile 1-7 și 10 prevăzute în anexa I la Directiva 2011/65/UE ar trebui reinnoită pentru perioada maximă de valabilitate de cinci ani, și anume până la 21 iulie 2021. Având în vedere rezultatele eforturilor în curs pentru găsirea unui substituent fiabil, este puțin probabil ca durata derogării să aibă efecte adverse asupra inovării.
- (10) Pentru alte categorii decât categoriile 1-7 și 10 prevăzute în anexa I la Directiva 2011/65/UE, derogarea existentă rămâne în vigoare pe perioadele de valabilitate stabilite la articolul 5 alineatul (2) al doilea paragraf din Directiva 2011/65/UE. Din motive de claritate juridică, datele de expirare ar trebui specificate în anexa III la directiva respectivă.
- (11) Având în vedere cererea nr. 2015-3 și faptul că, din punct de vedere mecanic, este posibil ca o lampă pentru uz medical să fie integrată într-un aparat de bronzat și invers, în anexa III la Directiva 2011/65/UE ar trebui adăugat un nou subpunct, 18(b)I, specific aplicațiilor medicale, cu excepția celor prevăzute la punctul 34 din anexa IV la directiva respectivă. Acest subpunct ar trebui să se aplice categoriilor 5 și 8 și să fie valabil până la 21 iulie 2021.
- (12) Prin urmare, Directiva 2011/65/UE ar trebui modificată în consecință,

ADOPTĂ PREZENTA DIRECTIVĂ:

Articolul 1

Anexa III la Directiva 2011/65/UE se modifică în conformitate cu anexa la prezenta directivă.

Articolul 2

(1) Statele membre adoptă și publică cel târziu până la 29 februarie 2020 actele cu putere de lege și actele administrative necesare pentru a se conforma prezentei directive. Statele membre comunică de îndată Comisiei textul acestor acte.

Statele membre aplică aceste acte începând cu 1 martie 2020.

Atunci când statele membre adoptă aceste acte, ele cuprind o trimitere la prezenta directivă sau sunt însoțite de o astfel de trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc modalitatea de efectuare a acestei trimiteri.

(2) Statele membre comunică Comisiei textul principalelor dispoziții de drept intern pe care le adoptă în domeniul reglementat de prezenta directivă.

Articolul 3

Prezenta directivă intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Articolul 4

Prezenta directivă se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 16 noiembrie 2018.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXĂ

În anexa III, punctul 18(b) se înlocuiește cu următorul text:

„18(b)	Plumbul ca activator în pudra fluorescentă (1 % plumb în greutate sau mai puțin) a lămpilor cu descărcare, atunci când sunt utilizate ca lămpi de bronzat ce conțin substanțe fosforescente ca BSP (BaSi2O5:Pb)	Expiră la: — 21 iulie 2021 pentru categoriile 1-7 și 10; — 21 iulie 2021 pentru categoriile 8 și 9, cu excepția dispozitivelor medicale de diagnosticare <i>in vitro</i> și a instrumentelor industriale de monitorizare și control; — 21 iulie 2023 pentru dispozitivele medicale de diagnosticare <i>in vitro</i> din categoria 8; — 21 iulie 2024 pentru instrumentele industriale de monitorizare și control din categoria 9 și pentru categoria 11.
18(b)-I	Plumbul ca activator în pudra fluorescentă (1 % plumb în greutate sau mai puțin) a lămpilor cu descărcare ce conțin substanțe fosforescente ca BSP (BaSi2O5:Pb), atunci când sunt utilizate în echipamentele medicale pentru fototerapie	Se aplică pentru categoriile 5 și 8, din care se exclud aplicațiile care intră sub incidența punctului 34 din anexa IV, și expiră la 21 iulie 2021.”