

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/177**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec kot aktivator v fluorescentnem prahu sijalk na razelektrenje, ki vsebujejo svetilne snovi, zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku****(Besedilo velja za EGP)**

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Direktive 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 8. junija 2011 o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi ⁽¹⁾ ter zlasti člena 5(1)(a) Direktive,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Direktiva 2011/65/EU določa, da morajo države članice zagotoviti, da električna in elektronska oprema, dana na trg, ne vsebuje nekaterih nevarnih snovi iz Priloge II k navedeni direktivi. Ta zahteva se ne uporablja za uporabe iz Priloge III k Direktivi 2011/65/EU.
- (2) Različne kategorije električne in elektronske opreme, za katere se uporablja Direktiva 2011/65/EU, so naštetje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Toda uporaba svinca kot aktivatorja v fluorescentnem prahu (z vsebnostjo 1 masnega % svinca ali manj) sijalk na razelektrenje, kadar se uporabljajo kot svetilke za porjavenje, ki vsebujejo svetilne snovi, kot je npr. BSP (BaSi2O5:Pb), je bila izvzeta iz omejitve in je kot taka navedena v vnosu 18(b) v Prilogi III k navedeni direktivi. V skladu z drugim pododstavkom člena 5(2) navedene direktive je bil za kategorije 1–7 in 10 prvotni datum poteka veljavnosti navedene izjeme 21. julij 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s prvim pododstavkom člena 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. V skladu z drugim pododstavkom navedenega člena ta izjema ostaja v veljavi do sprejetja odločitve o tem zahtevku.
- (5) Komisija je poleg tega januarja 2015 prejela zahtevek št. 2015-3 za novo izjemo, ki naj bi se dodala v Prilogo IV, in sicer za sijalke za razelektrenje, kadar se uporabljajo kot luči za fototerapijo (medicinska oprema), ki vsebujejo svetilne snovi. Ocena je pokazala, da je mehanično možno namestiti sijalko, namenjeno za medicinsko uporabo, v opremo za porjavenje in obratno, zato je bilo sklenjeno, da se ti zahtevki za izjemo združijo v oceni izjeme 18(b) v Prilogi III.
- (6) Svinec kot aktivator v fluorescentnem prahu je potreben, da lahko svetilna snov z barijevim silikatom fluorescira. Žarke valovne dolžine 254 nm pretvarja v ultravijolične žarke za zahtevano valovno dolžino (290 nm–400 nm) in se uporablja v več kot 95 % nizkotlačnih fluorescenčnih sijalk z živosrebrno paro za uporabo v notranjih prostorih v uporabi za porjavenje in v nekaterih medicinskih uporabah. Ustvarja ultravijolično žarčenje z valovno dolžino 350 nm, ki je bistvena za spodbujanje pigmentacije kože.
- (7) Oprema za porjavenje je v Uniji strogo regulirana, zato bi morala kakršna koli možna alternativa za svinec izpolnjevati merila glede zanesljivosti, varnosti in vidikov tveganja za zdravje. Takih alternativ trenutno ni.
- (8) Ker ni na voljo ustreznih nadomestkov, nadomestitev ali odstranitve svinca v nekaterih sijalkah na razelektrenje, ki vsebujejo svetilne snovi, znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema je v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾, zato ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja navedena uredba. Izjemo za uporabo svinca kot aktivatorja v fluorescentnem prahu (z vsebnostjo 1 masnega % svinca ali manj) sijalk na razelektrenje, kadar se uporabljajo kot svetilke za porjavenje, ki vsebujejo svetilne snovi, bi bilo zato treba obnoviti.

⁽¹⁾ UL L 174, 1.7.2011, str. 88.⁽²⁾ Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije (UL L 396, 30.12.2006, str. 1).

- (9) Ker za zadevne uporabe na trgu še niso na voljo dovolj zanesljive alternative, bi bilo treba izjemo za kategorije 1–7 in 10 iz Priloge I k Direktivi 2011/65/EU obnoviti za obdobje veljavnosti največ pet let do 21. julija 2021. Glede na rezultate nenehnih prizadevanj za iskanje ustreznih nadomestkov ni verjetno, da bi obdobje veljavnosti te izjeme negativno vplivalo na inovacije.
- (10) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10 iz Priloge I k Direktivi 2011/65/EU, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi pravne jasnosti bi bilo treba v Prilogi III k navedeni direktivi navesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (11) Glede na zahtevek 2015-3 in na dejstvo, da je mehanično možno namestiti sijalko, namenjeno za medicinsko uporabo, v opremo za porjavenje in obratno, bi bilo treba v Prilogi III k Direktivi 2011/65/EU dodati nov podvnos 18(b)-I posebej za medicinske uporabe z izjemo tistih, ki spada pod točko 34 iz Priloge IV k Direktivi 2011/65/EU. Ta podvnos bi se moral uporabljati za kategoriji 5 in 8 ter bi moral veljati do 21. julija 2021.
- (12) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni, kakor je navedeno v Prilogi k tej direktivi.

Člen 2

1. Države članice sprejmejo in objavijo zakone in druge predpise, potrebne za uskladitev s to direktivo, najpozneje do 29. februarja 2020. Komisiji nemudoma sporočijo besedilo navedenih predpisov.

Navedene predpise uporabljajo od 1. marca 2020.

Države članice se v sprejetih predpisih sklicujejo na to direktivo ali pa sklic nanjo navedejo ob njihovi uradni objavi. Način sklicevanja določijo države članice.

2. Države članice Komisiji sporočijo besedila temeljnih predpisov nacionalne zakonodaje, sprejetih na področju, ki ga ureja ta direktiva.

Člen 3

Ta direktiva začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Člen 4

Ta direktiva je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 16. novembra 2018

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

PRILOGA

V Prilogi III se vnos 18(b) nadomesti z naslednjim:

„18(b)	Svinec kot aktivator v fluorescentnem prahu (z vsebnostjo 1 masnega % svinca ali manj) sijalk na razelektrenje, ki vsebujejo svetilne snovi, kot je npr. BSP (BaSi2O5:Pb), kadar se uporabljajo kot svetilke za porjavenje	Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1–7 in 10, — 21. julija 2021 za kategoriji 8 in 9, razen za <i>in vitro</i> diagnostične medicinske pripomočke ter instrumente za spremljanje in nadzor za industrijsko uporabo, — 21. julija 2023 <i>in vitro</i> diagnostične medicinske pripomočke iz kategorije 8, — 21. julija 2024 za instrumente za spremljanje in nadzor za industrijsko uporabo iz kategorije 9 ter za kategorijo 11.
18(b)-I	Svinec kot aktivator v fluorescentnem prahu (z vsebnostjo 1 masnega % svinca ali manj) sijalk na razelektrenje, ki vsebujejo svetilne snovi, kot je BSP (BaSi2O5:Pb), kadar se uporabljajo v medicinski opremi za fototerapijo	Uporablja se za kategoriji 5 in 8 razen uporab, zajetih v točki 34 Priloge IV, in preneha veljati 21. julija 2021.“