

**KOMISIJAS DELEĢĒTĀ REGULA (ES) 2021/115****(2020. gada 27. novembris),****ar ko attiecībā uz perfluoroktānskābi (PFOA), tās sāļiem un ar PFOA saistītiem savienojumiem groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2019/1021 I pielikumu****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) 2019/1021 (2019. gada 20. jūnijs) par noturīgiem organiskajiem piesārņotājiem <sup>(1)</sup> un jo īpaši tās 15. panta 1. punktu,

tā kā:

- (1) Ar Regulu (ES) 2019/1021 tiek īstenotas saistības, kuras Savienība uzņēmusies saskaņā ar Stokholmas Konvenciju par noturīgajiem organiskajiem piesārņotājiem <sup>(2)</sup> ("Konvencija") un 1979. gada Konvencijai par gaisa pārrobežu piesārņojumu lielos attālumos pievienoto Protokolu par noturīgajiem organiskajiem piesārņotājiem <sup>(3)</sup>.
- (2) Konvencijas A pielikumā ("Izmantošanas un ražošanas pārtraukšana") ir to ķīmisko vielu saraksts, kuru ražošanu, izmantošanu, importēšanu un eksportēšanu katrai Konvencijas Pusei ir pienākums aizliegt un/vai attiecībā uz kurām katrai Konvencijas Pusei ir pienākums veikt juridiskos un administratīvos pasākumus, kas vajadzīgi, lai šādu ražošanu, izmantošanu, importēšanu un eksportēšanu pārtrauktu, ņemot vērā minētajā pielikumā noteiktos piemērojamos īpašos izņēmumus.
- (3) Ar Komisijas Deleģēto regulu (ES) 2020/784 <sup>(4)</sup> tika grozīts Regulas (ES) 2019/1021 I pielikums, lai tajā iekļautu perfluoroktānskābi (PFOA), tās sāļus un ar PFOA saistītus savienojumus.
- (4) Regulas (ES) 2019/1021 15. panta 1. punkts pilnvaro Komisiju pieņemt deleģētos aktus, ar kuriem groza esošos I pielikuma ierakstus nolūkā tos pielāgot zinātnes un tehnikas attīstībai.
- (5) Pēc Deleģētās regulas (ES) 2020/784 pieņemšanas Komisija tika informēta, ka dažas medicīniskās ierīces, kas nav implantējamas ierīces un invazīvas ierīces, satur nejausus PFOA un tās sāļu piemaisījumus koncentrācijā, kas pārsniedz minētajā regulā noteikto robežvērtību 0,025 mg/kg (0,000025 masas %).
- (6) Lai izvairītos no tā, ka šādu medicīnisko ierīču ražošana pēc 2020. gada 3. decembra tiek aizliegta, un lai ražotājiem dotu pietiekami daudz laika samazināt piemaisījumu līmeni, attiecībā uz PFOA, tās sāļiem un ar PFOA saistītiem savienojumiem būtu jānosaka nejausa mikrokontaminanta (UTC) robežvērtība 2 mg/kg (0,0002 masas %), kuru paredzēts pārskatīt.
- (7) Ar Deleģēto regulu (ES) 2020/784 tika ieviesta UTC robežvērtība attiecībā uz PFOA un tās sāļiem politetrafluoretilēna (PTFE) mikropulveros, kas iegūti apstrāšanā ar jonizējošo starojumu, kura doza ir līdz 400 kilogreju.
- (8) Pēc Deleģētās regulas (ES) 2020/784 pieņemšanas Komisija tika informēta, ka prasība ražošanas procesā, kas ietver apstrāšanu ar jonizējošo starojumu, izmantot līdz 400 kilogreju lielu dozu, ir pārāk specifiska, lai uzņēmēji to varētu ievērot un lai iestādes varētu pārbaudīt atbilstību. Tāpēc atsauce uz 400 kilogrejiem būtu jāsvīturo.
- (9) Ar Deleģēto regulu (ES) 2020/784 ir ieviesta UTC robežvērtība ar PFOA saistītiem savienojumiem, ja tie ir tādas vielas sastāvā, kas tiks izmantota par transportētu izolētu starpproduktu tādu fluorķīmikāliju ražošanā, kurām oglekļa atomu virknē ir 6 atomi vai mazāk.

<sup>(1)</sup> OV L 169, 25.6.2019., 45. lpp.<sup>(2)</sup> OV L 209, 31.7.2006., 3. lpp.<sup>(3)</sup> OV L 81, 19.3.2004., 37. lpp.<sup>(4)</sup> Komisijas Deleģētā regula (ES) 2020/784 (2020. gada 8. aprīlis), ar kuru Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2019/1021 I pielikumu groza attiecībā uz perfluoroktānskābes (PFOA), tās sāļu un ar PFOA saistītu savienojumu iekļaušanu sarakstā (OV L 188 I, 15.6.2020., 1. lpp.).

- (10) UTC robežvērtību bija paredzēts attiecināt uz starpproduktiem, ko izmanto tādu PFOA alternatīvu ražošanā, kurām ir 6 pilnībā fluorēti oglekļa atomi vai mazāk. Skaidrības labad pirms vārdiem “oglekļa atomu virknē” būtu jāpievieno vārds “perfluorētu”.
- (11) Tāpēc Regula (ES) 2019/1021 būtu attiecīgi jāgroza,

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

*1. pants*

Regulas (ES) 2019/1021 I pielikumu groza saskaņā ar šīs regulas pielikumu.

*2. pants*

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 2020. gada 27. novembrī

Komisijas vārdā –  
priekšsēdētāja  
Ursula VON DER LEYEN

## PIELIKUMS

Regulas (ES) 2019/1021 I pielikuma A daļas tabulas ieraksta par perfluoroktānskābi (PFOA), tās sāļiem un ar PFOA saistītiem savienojumiem ceturto sleju ("Īpašs izņēmums lietošanai par starpproduktu vai cita specifikācija") groza šādi:

1) 3. punkta pirmo teikumu aizstāj ar šādu:

"3. Šā ieraksta sakarā 4. panta 1. punkta b) apakšpunktu piemēro ar PFOA saistītiem savienojumiem koncentrācijā, kas vienāda ar vai zemāka nekā 20 mg/kg (0,002 masas %), ja tie ir tādas vielas sastāvā, kas tiks izmantota par transportētu izolētu starpproduktu Regulas (EK) Nr. 1907/2006 3. panta 15) punkta c) apakšpunkta nozīmē un atbilst stingri kontrolētiem nosacījumiem, kuri izklāstīti minētās regulas 18. panta 4. punkta a)–f) apakšpunktā un attiecas uz tādu fluorkimikāliju ražošanu, kurām perfluorētu oglekļa atomu virknē ir 6 atomi vai mazāk.”;

2) 4. punkta pirmo teikumu aizstāj ar šādu:

"4. Šā ieraksta sakarā 4. panta 1. punkta b) apakšpunkts attiecas uz PFOA un tās sāļiem koncentrācijā, kas vienāda ar vai zemāka nekā 1 mg/kg (0,0001 masas %), ja tie ir politetrafluoretilēna (PTFE) mikropulveros, kas iegūti apstarošanā ar jonizējošo starojumu vai termiskajā noārdīšanā, kā arī rūpnieciskiem un profesionāliem lietojumiem domātos maisījumos un izstrādājumos, kas satur PTFE mikropulverus.”;

3) pievieno šādu 10. punktu:

"10. Šā ieraksta sakarā 4. panta 1. punkta b) apakšpunktu piemēro PFOA un tās sāļiem un/vai ar PFOA saistītiem savienojumiem koncentrācijā, kas vienāda ar vai zemāka nekā 2 mg/kg (0,0002 masas %), ja tie ir medicīniskās ierīcēs, kas nav invazīvas ierīces un implantējamas ierīces. Šo izņēmumu Komisija pārskata un novērtē ne vēlāk kā 2023. gada 22. februārī.”

---