

## DIRETTIVA TA' DELEGA TAL-KUMMISSJONI 2014/15/UE

tat-18 ta' Ottubru 2013

**li temenda, għal skopijiet ta' adattament ghall-progress tekniku, l-Anness IV tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward ta' eżenzjoni għal ċomb, kadmju u kromju eżavalenti fil-parts ta' sostituzzjoni użati mill-ġdid, irkuprati minn tagħmir mediku mqiegħed fis-suq qabel it-22 ta' Lulju 2014 u użat f'taghmir tal-kategorija 8 mqiegħed fis-suq qabel it-22 ta' Lulju 2021, bil-kundizzjoni li dan l-użu mill-ġdid isehħ f'sistemi ta' rkupru bejn negozji b'ċiklu magħluq u verifikabbli, u li l-użu mill-ġdid tal-partijiet jiġi nnotifikat lill-konsumatur**

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

### 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' certi sustanzi perikoluži fit-tagħmir elettriku u elettroniku (<sup>(1)</sup>), u b'mod partikolari l-Artikolu 5(1)(a) tagħha,,

Billi:

- (1) Id-Direttiva 2011/65/UE tiprojbxxi l-użu taċ-ċomb, il-kadmju u l-kromju eżavalenti fit-tagħmir elettriku u elettroniku mqiegħed fis-suq.
- (2) L-aktar parts medici li jerġgħu jintużaw mill-ġdid huma tubi tar-ragġi X, kojls tal-MRI u bordijiet taċ-ċirkwiti stampati minn hafna tipi differenti ta' tagħmir, u ditekters u komponenti tad-ditekters (eż. ditekters tar-radżazzjoni). Xi whud minn dawn ikun fihom ammonti żgħar ta' ċomb, kadmju u kromju eżavalenti.
- (3) Jekk jitqabblu l-impatti ambientali tal-użu tal-parts rinnovati fil-każijiet imsemmija fuq ma' dawk tas-sostituzzjoni tal-parts rinnovati ma' oħrajn godda, wieħed jara li t-total tal-impatti negattivi tas-sostituzzjoni fuq l-ambjent, is-saħħa u s-sikurezza tal-konsumaturi kieku jkun ikbar mill-benefiċċċi totali tagħha.
- (4) Id-Direttiva 2011/65/UE għandha għalhekk tiġi emendata skont dan,

### ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

*Artikolu 1*

L-Anness IV tad-Direttiva 2011/65/UE huwa emendat kif stipulat fl-Anness ta' din id-Direttiva.

### Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom idahħlu fis-sehh il-ligijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex ikunu konformi ma' din id-Direttiva mhux aktar tard mill-ahħar jum tas-sitt xahar wara d-dħul fis-sehh. Huma għandhom minnufih jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test ta' dawn id-dispożizzjonijiet.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jirreferu għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanati mit-tali referenza fil-waqt tal-publikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jiddeċiedu kif għandha ssir it-tali referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet ewlenin tal-liggi nazzjonali li huma jaddottaw fil-qasam kopert minn din id-Direttiva.

### Artikolu 3

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

### Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, it-18 ta' Ottubru 2013.

*Għall-Kummissjoni*

*Il-President*

*José Manuel BARROSO*

<sup>(1)</sup> GU L 174, 1.7.2011, p. 88.

## ANNESS

Fl-Anness IV tad-Direttiva 2011/65/UE, jiżdied il-punt 31 li ġej:

"31. Čomb, kadnju u kromju eżavalenti fil-parts ta' sostituzzjoin użati mill-ġdid, irkuprati minn tagħmir mediku mqiegħed fis-suq qabel it-22 ta' Lulju 2014 u użat ftagħmir tal-kategorija 8 mqiegħed fis-suq qabel it-22 ta' Lulju 2021, bil-kundizzjoni li dan l-użu mill-ġdid isehħi f'sistemi ta' rkupru bejn negozji b'ċiklu magħluq u verifikabbli, u li l-użu mill-ġdid tal-partijiet jiġi nnotifikat lill-konsumatur. Tiskadi fil-21 ta' Lulju 2021."

---