



Vsebina

II Nezakonodajni akti

UREDBE

- ★ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/168 z dne 31. januarja 2019 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi abamektin, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. Aizawai, *Bacillus thuringiensis* subsp. israeliensis, *Bacillus thuringiensis* subsp. kurstaki, *Beauveria bassiana*, benfluralin, klodinafop, klopiralid, *Cydia pomonella* Granulovirus (CpGV), ciprodinil, diklorprop-P, epoksikonazol, fenpiroksimat, fluazinam, flutolanil, fosetil, *Lecanicillium muscarium*, mepanipirim, mepikvat, *Metarhizium anisopliae* var. *Anisopliae*, metkonazol, metrafenon, *Phlebiopsis gigantea*, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, pirimetanil, *Pythium oligandrum*, rimsulfuron, spinosad, *Streptomyces* K61, tiaklopid, tollofosmetil, *Trichoderma asperellum*, *Trichoderma atroviride*, *Trichoderma gamsii*, *Trichoderma harzianum*, triklopir, trineksapak, tritikonazol, *Verticillium albo-atrum* in ziram ⁽¹⁾ 1

DIREKTIVE

- ★ Deleagirana direktiva Komisije (EU) 2019/169 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v dielektrični keramiki v nekaterih kondenzatorjih zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾ 5
- ★ Deleagirana direktiva Komisije (EU) 2019/170 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v dielektrični keramiki na osnovi PZT za uporabo v nekaterih kondenzatorjih zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾ 8
- ★ Deleagirana direktiva Komisije (EU) 2019/171 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za kadmij in njegove spojine v električnih kontaktih zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾ 11

⁽¹⁾ Besedilo velja za EGP.

★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/172 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v spajkah za dokončanje stabilnih električnih povezav med polprevodniškim čipom in nosilcem v integriranih paketih mikroelektronskih stikalnih vezij („flip chip“) zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	14
★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/173 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec in kadmij v tiskarskih črnilih za nanašanje poslikav na steklo zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	17
★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/174 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec, vezan v kristalnem steklu, kakor je opredeljeno v Direktivi Sveta 69/493/EGS, zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	20
★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/175 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinčev oksid v tesnilni friti, ki se uporablja pri pritrdjevanju steklenih ploščic za določene laserske cevi, zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	23
★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/176 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v površinski plasti nekaterih diod zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	26
★ 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 ⁽¹⁾	29
★ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2019/178 z dne 16. novembra 2018 o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v ležajih in pušah, ki se uporabljajo v določeni necestni opremi za poklicno uporabo, zaradi prilagoditve znanstvenemu in tehničnemu napredku ⁽¹⁾	32

AKTI, KI JIH SPREJMEJO ORGANI, USTANOVLJENI Z MEDNARODNIMI SPORAZUMI

★ Sklep Odbora za trgovino št. 1/2018 z dne 13. decembra 2018 o spremembi Dodatka 1 k Prilogi XIII k Trgovinskemu sporazumu med Evropsko unijo in njenimi državami članicami na eni strani ter Kolumbijo, Ekvadorjem in Perujem na drugi strani [2019/179]	35
--	----

⁽¹⁾ Besedilo velja za EGP.

II

(Nezakonodajni akti)

UREDBE

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2019/168

z dne 31. januarja 2019

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi abamektin, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. Aizawai, *Bacillus thuringiensis* subsp. israeliensis, *Bacillus thuringiensis* subsp. kurstaki, *Beauveria bassiana*, benfluralin, klodinafop, klopuralid, *Cydia pomonella* Granulovirus (CpGV), ciprodinil, diklorprop-P, epoksikonazol, fenpiroksimat, fluazinam, flutolanil, fosetil, *Lecanicillium muscarium*, mepanipirim, mepikvat, *Metarhizium anisopliae* var. *Anisopliae*, metkonazol, metrafenon, *Phlebiopsis gigantea*, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, pirimetanil, *Pythium oligandrum*, rimsulfuron, spinosad, *Streptomyces* K61, tiaklopid, tolklofos-metil, *Trichoderma asperellum*, *Trichoderma atroviride*, *Trichoderma gamsii*, *Trichoderma harzianum*, triklopir, trineksapak, tritikonazol, *Verticillium albo-atrum* in ziram

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS ⁽¹⁾ ter zlasti prvega odstavka člena 17 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽²⁾ določa aktivne snovi, ki se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, klodinafop, klopuralid, ciprodinil, diklorprop-P, fosetil, mepanipirim, metkonazol, metrafenon, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, pirimetanil, rimsulfuron, spinosad, tiaklopid, tolklofos-metil, triklopir, trineksapak, tritikonazol in ziram so bila nazadnje podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2018/524 ⁽³⁾. Obdobja odobritve navedenih snovi se iztečejo 30. aprila 2019.
- (3) Obdobja odobritve aktivnih snovi benfluralin, fluazinam, flutolanil in mepikvat se iztečejo 28. februarja 2019.

⁽¹⁾ UL L 309, 24.11.2009, str. 1.

⁽²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 540/2011 z dne 25. maja 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede seznama registriranih aktivnih snovi (UL L 153, 11.6.2011, str. 1).

⁽³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/524 z dne 28. marca 2018 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, identičen kot sev AQ 713, klodinafop, klopuralid, ciprodinil, diklorprop-P, fosetil, mepanipirim, metkonazol, metrafenon, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, pirimetanil, kvinoksifen, rimsulfuron, spinosad, tiaklopid, tiametoksam, tiram, tolklofos-metil, triklopir, trineksapak, tritikonazol in ziram (UL L 88, 4.4.2018, str. 4).

- (4) Obdobja odobritve aktivnih snovi abamektin, *Bacillus thuringiensis* subsp. Aizawai, *Bacillus thuringiensis* subsp. israeliensis, *Bacillus thuringiensis* subsp. kurstaki, *Beauveria bassiana*, *Cydia pomonella* Granulovirus (CpGV), epoksikonazol, fenpiroksimat, *Lecanicillium muscarium*, *Metarhizium anisopliae* var. *Anisopliae*, *Phlebiopsis gigantea*, *Pythium oligandrum*, *Streptomyces* K61, *Trichoderma asperellum*, *Trichoderma atroviride*, *Trichoderma gamsii*, *Trichoderma harzianum* in *Verticillium albo-atrum* se iztečejo 30. aprila 2019.
- (5) Vloge za obnovitev odobritve navedenih snovi so bile vložene v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽⁴⁾.
- (6) Ker se je ocenjevanje navedenih snovi zavleklo iz razlogov, na katere vlagatelji ne morejo vplivati, se bo odobritev navedenih snovi verjetno iztekla, preden bo sprejeta odločitev o obnovitvi njihove odobritve. Zato je treba odložiti iztek obdobja odobritev.
- (7) Glede na cilj prvega odstavka člena 17 Uredbe (ES) št. 1107/2009 v zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne obnovi, ker merila za odobritev niso izpolnjena, Komisija določi isti datum veljavnosti kot pred to uredbo ali datum začetka veljavnosti Uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi ne obnovi, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. V zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija poskusila določiti, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (8) Ob upoštevanju, da se obdobja odobritve aktivnih snovi benfluralin, fluazinam, flutolanil in mepikvat iztečejo 28. februarja 2019, bi morala ta uredba začeti veljati čim prej.
- (9) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (10) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni v skladu s Prilogo k tej uredbi.

Člen 2

Ta uredba začne veljati tretji dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 31. januarja 2019

Za Komisijo

Predsednik

Jean-Claude JUNCKER

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 844/2012 z dne 18. septembra 2012 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka podaljšanja odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 252, 19.9.2012, str. 26).

PRILOGA

Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 74 se za ziram datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 89 se za *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342 datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 90 se za mepanipirim datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 92 se za tiakloprid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 123 se za klodinafop datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (6) v šestem stolpcu vrstice 124 se za pirimikarb datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 125 se za rimsulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (8) v šestem stolpcu vrstice 126 se za tolklofos-metil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (9) v šestem stolpcu vrstice 127 se za tritikonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (10) v šestem stolpcu vrstice 129 se za klopiralid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (11) v šestem stolpcu vrstice 130 se za ciprodinil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (12) v šestem stolpcu vrstice 131 se za fosetil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (13) v šestem stolpcu vrstice 132 se za trineksapak datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (14) v šestem stolpcu vrstice 133 se za diklorprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (15) v šestem stolpcu vrstice 134 se za metkonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (16) v šestem stolpcu vrstice 135 se za pirimetanil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (17) v šestem stolpcu vrstice 136 se za triklopir datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (18) v šestem stolpcu vrstice 137 se za metrafenon datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (19) v šestem stolpcu vrstice 138 se za *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713 datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (20) v šestem stolpcu vrstice 139 se za spinosad datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (21) v šestem stolpcu vrstice 187 se za flutolanil datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2020“;
- (22) v šestem stolpcu vrstice 188 se za benfluralin datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2020“;
- (23) v šestem stolpcu vrstice 189 se za fluazinam datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2020“;
- (24) v šestem stolpcu vrstice 191 se za mepikvat datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2020“;
- (25) v šestem stolpcu vrstice 193 se za *Bacillus thuringiensis subsp. Aizawai* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;

- (26) v šestem stolpcu vrstice 194 se za *Bacillus thuringiensis subsp. israeliensis* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (27) v šestem stolpcu vrstice 195 se za *Bacillus thuringiensis subsp. kurstaki* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (28) v šestem stolpcu vrstice 197 se za *Beauveria bassiana* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (29) v šestem stolpcu vrstice 198 se za *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV) datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (30) v šestem stolpcu vrstice 199 se za *Lecanicillium muscarium* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (31) v šestem stolpcu vrstice 200 se za *Metarhizium anisopliae* var. *Anisopliae* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (32) v šestem stolpcu vrstice 201 se za *Phlebiopsis gigantea* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (33) v šestem stolpcu vrstice 202 se za *Pythium oligandrum* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (34) v šestem stolpcu vrstice 203 se za *Streptomyces* K61 datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (35) v šestem stolpcu vrstice 204 se za *Trichoderma atroviride* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (36) v šestem stolpcu vrstice 206 se za *Trichoderma harzianum* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (37) v šestem stolpcu vrstice 207 se za *Trichoderma asperellum* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (38) v šestem stolpcu vrstice 208 se za *Trichoderma gamsii* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (39) v šestem stolpcu vrstice 209 se za *Verticillium albo-atrum* datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (40) v šestem stolpcu vrstice 210 se za abamektin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (41) v šestem stolpcu vrstice 211 se za epoksikonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
- (42) v šestem stolpcu vrstice 213 se za fenpiroksimat datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2020“;
-

DIREKTIVE

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/169

z dne 16. novembra 2018

o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v dielektrični keramiki v nekaterih kondenzatorjih 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca v dielektrični keramiki v kondenzatorjih z nazivno napetostjo 125 V AC ali 250 V DC ali več z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 7(c)–II v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Diskretni keramični kondenzatorji z nazivno napetostjo 125 V AC ali 250 V DC ali več so zmožni shranjevanja in sproščanja električnega naboja (elektrostatična kapacitivnost) in vključeni v visokonapetostne tokokroge v najrazličnejši električni in elektronski opremi. Uporabljajo se na vseh vrstah trgov in v vseh vrstah uporab, na primer v sistemih javne infrastrukture, industrijski avtomatizaciji, črpanju nafte in pridobivanju rudnin, pretvorbi elektrike, dobavi električnega toka visoke moči, telekomunikacijah in medicinskih pripomočkih.
- (6) Svinec v dielektrični keramiki zagotavlja visoko dielektrično konstanto pri visoki delovni napetosti, visoko zmogljivost shranjevanja energije (tudi pri visokih temperaturah), nizko uhajanje pri visoki napetosti in visokih temperaturah ter majhne izgube pri visokem toku, frekvenci in temperaturah.
- (7) Nadomestitev ali odstranitev svinca iz nekaterih keramičnih kondenzatorjev zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja,

⁽¹⁾ UL L 174, 1.7.2011, str. 88.

ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Izjemo za uporabo svinca v dielektrični keramiki v kondenzatorjih z nazivno napetostjo 125 V AC ali 250 V DC ali več bi bilo zato treba obnoviti. Zaradi jasnosti bi bilo v Prilogo III k Direktivi 2011/65/EU vnesti navedbo, da so uporabe, zajete v vnosu 7(c)–I in 7(c)–IV, izključene iz vnosa 7(c)–II.

- (8) Ker za zadevne uporabe na trgu niso še niso na voljo zanesljive alternative, bi bilo treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (9) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogo III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (10) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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

⁽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).

PRILOGA

V Prilogi III se vnos 7(c)–II nadomesti z naslednjim:

„7(c)–II	Svinec v dielektrični keramiki v kondenzatorjih z nazivno napetostjo 125 V AC ali 250 V DC ali več	Se ne uporablja za uporabe, zajete v točkah 7(c)–I in 7(c)–IV te Priloge. Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1 do 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 za <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.“
----------	--	--

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/170**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v dielektrični keramiki na osnovi PZT za uporabo v nekaterih kondenzatorjih 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca v dielektrični keramiki na osnovi PZT za uporabo v kondenzatorjih, ki so del integriranih vezij ali diskretnih polprevodnikov, z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 7(c)–IV v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Za keramične kondenzatorje, ki si del integriranih vezij ali diskretnih polprevodnikov, se uporabljajo dielektrični keramični materiali na osnovi PZT (svinec-cirkonijevega titanata). Keramika na osnovi PZT, ki vsebuje svinec, omogoča visok piezoelektrični učinek, ima visoko dielektrično konstanto ter piroelektrične in feroelektrične lastnosti.
- (6) Popolna nadomestitev ali odstranitev svinca iz takšnih kondenzatorjev zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Izjemo za uporabo svinca v dielektrični keramiki na osnovi PZT za uporabo v kondenzatorjih, ki so del integriranih vezij ali diskretnih polprevodnikov, bi bilo zato treba obnoviti.
- (7) Ker za zadevne uporabe trenutno na trgu niso na voljo zanesljive alternative in takšne alternative najverjetneje ne bodo na voljo niti v bližnji prihodnosti, bi bilo treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (8) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogi III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (9) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

⁽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).

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 7(c)–IV nadomesti z naslednjim:

„7(c)–IV	Svinec v dielektrični keramiki na osnovi PZT za uporabo v kondenzatorjih, ki so del integriranih vezij ali diskretnih polprevodnikov	Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1 do 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 za <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.“
----------	--	--

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/171**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za kadmij in njegove spojine v električnih kontaktih 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Kadmij je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba kadmija in njegovih spojin v električnih kontaktih z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 8(b) v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Materiali za električne kontakte, ki vsebujejo kadmij, se uporabljajo v številnih elektromehanskih napravah kot sestavni deli, ki lahko občasno prenašajo električni tok skozi kontaktne površine. Zadevne naprave so zlasti stikala elektromotorjev, releji in kontaktorji, stikala električnih orodij in aparatov, varovalke za stikalno opremo, napajalni sklopi, senzorji za zaznavanje prisotnosti/časovnega zamika in osvetlitvene nadzorne plošče.
- (6) Kadmij v električnih kontaktih zagotavlja bistvene lastnosti, kot so velika zmogljivost, dušenje oblokov, večja prevodnost, manjša erozija kontaktov in preprosta izdelava v primerjavi z alternativami.
- (7) Za nekatere uporabe, zajete v veljavni izjemi, nadomestitev ali odstranitev kadmija zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva ali pa je potrebnega več časa, da se zagotovi zanesljivost razpoložljivih nadomestkov. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Za navedene uporabe bi jo bilo zato treba obnoviti.
- (8) Za vse druge uporabe, trenutno zajete v izjemi, pogoji za obnovitev niso izpolnjeni. Izjeme za navedene uporabe bi se morale še naprej uporabljati, in sicer 12 mesecev po začetku veljavnosti te delegirane direktive v skladu s členom 5(6) Direktive 2011/65/EU.
- (9) Ker za uporabe, ki so predmet te obnovitve, na trgu niso na voljo zanesljive alternative ali pa je potrebnega več časa, da se zagotovi zanesljivost takšnih alternativ, bi bilo za navedene uporabe treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.

⁽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).

- (10) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogo III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (11) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 8(b) nadomesti z naslednjim:

„8(b)	Kadmij in njegove spojine v električnih kontaktih	Uporablja se za kategorije 8, 9 in 11 ter preneha veljati: — 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 za <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.
8(b)–I	Kadmij in njegove spojine v električnih kontaktih v: — varovalkah, — temperaturnih regulatorjih, — napravah za toplotno zaščito motorjev (razen hermetičnih naprav za toplotno zaščito motorjev), — stikalih za izmenični tok z nazivno zmogljivostjo: — 6 A ali več pri 250 V AC ali več, ali — 12 A ali več pri 125 V AC ali več; — stikalih za enosmerni tok z nazivno zmogljivostjo 20 A ali več pri 18 V DC ali več in — stikalih z uporabo pri frekvenci napajalne napetosti ≥ 200 Hz.	Uporablja se za kategorije 1 do 7 in 10 ter preneha veljati 21. julija 2021.“

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/172**z dne 16. novembra 2018**

o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v spajkah za dokončanje stabilnih električnih povezav med polprevodniškim čipom in nosilcem v integriranih paketih mikroelektronskih stikalnih vezij („flip chip“) 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca v spajkah za dokončanje stabilnih električnih povezav med polprevodniškim čipom in nosilcem v integriranih paketih mikroelektronskih stikalnih vezij („flip chip“) z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 15 v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Svinčene spajke se uporabljajo v povezavah v stikalnih vezjih („flip chip“) kot spajkalne kroglice in spajke za pritrdjevanje čipa na nosilec. Spajke morajo biti odporne proti uničenju zaradi elektromigracije pri izjemno visokih gostotah toka in zmožne ustvarjati hierarhijo spajk, ki omogoča stopenjsko namestitev in predelavo komponent v proizvodnem postopku. Prav tako morajo biti zelo duktilne, da se zmanjša termomehanska obremenitev na metalurške strukture pod kroglico, zlasti pri večjih čipih.
- (6) Za nekatere uporabe, zajete v veljavni izjemi, nadomestitev ali odstranitev svinca zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Za navedene uporabe bi jo bilo zato treba obnoviti.
- (7) Za vse druge uporabe, trenutno zajete v izjemi, pogoji za obnovitev niso izpolnjeni. Izjeme za navedene uporabe bi se morale še naprej uporabljati, in sicer 12 mesecev po začetku veljavnosti te delegirane direktive v skladu s členom 5(6) Direktive 2011/65/EU.
- (8) Ker za uporabe, ki so predmet te obnovitve, na trgu niso na voljo zanesljive alternative, bi bilo za navedene uporabe treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.

⁽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) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogo III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (10) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 15 nadomesti z naslednjim:

„15	Svinec v spajkah za dokončanje stabilnih električnih povezav med polprevodniškim čipom in nosilcem v integriranih paketih mikroelektronskih stikalnih vezij („flip chip“)	Uporablja se za kategorije 8, 9 in 11 ter preneha veljati: — 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 za <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.
15(a)	Svinec v spajkah za dokončanje stabilnih električnih povezav med polprevodniškim čipom in nosilcem v integriranih paketih mikroelektronskih stikalnih vezij („flip chip“), ki izpolnjujejo vsaj eno od naslednjih meril: — polprevodniška tehnologija 90 nm ali več, — polprevodniški čip velikosti 300 mm² ali več v polprevodniški tehnologiji katere koli velikosti, — paket nakopičenih čipov velikosti 300 mm² ali več ali silicijevih povezovalnih plasti v velikosti 300 mm² ali več.	Uporablja se za kategorije 1 do 7 in 10 ter preneha veljati 21. julija 2021.“

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/173**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec in kadmij v tiskarskih črnilih za nanašanje poslikav na steklo 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec in kadmij sta omejeni snovi iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca in kadmija v nekaterih uporabah za nanašanje poslikav na steklo z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 21 v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Svinec in kadmij v tiskarskih črnilih za nanašanje na steklo zagotavljata obstojno poslikavo izdelkov, zlasti na steklenih bučkah sijalk. Poslikava ima lahko več namenov, na primer označevanje z oznakami skladnosti (CE) in oznakami v zvezi z odlaganjem odpadne električne in elektronske opreme (OEEE), navedba proizvajalca ter vrste in moči sijalke, kar je pomembno z varnostnega vidika, ter informacij o pravilni zamenjavi sijalk in njihovem recikliranju. Obstojnost poslikave je pomembna, da se ohrani njihova čitljivost preko celotne življenjske dobe izdelka, kot to zahtevajo zakoni in varnostni standardi za izdelke.
- (6) Svinec zagotavlja bistvene lastnosti, kot so dobra oprijemljivost, nižje temperature nanašanja poslikave ter večja obstojnost in prosojnost.
- (7) Kadmij se uporablja za doseganje določenih odtenkov poslikave pri različnih uporabah, vključno z uporabo za varnostne in opozorilne namene, pri katerih naj bi nekateri odtenki izboljšali vidnost. Zagotavlja tudi pomembne funkcije filtriranja.
- (8) Za nekatere uporabe, zajete v veljavni izjemi v zvezi s kategorijami 1 do 7 in 10, nadomestitev ali odstranitev svinca zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Za navedene uporabe in kategorije bi bilo zato izjemo treba obnoviti.
- (9) Za nekatere uporabe, zajete v veljavni izjemi v zvezi s kategorijami 1 do 7 in 10, nadomestitev ali odstranitev kadmija zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006. Za navedene uporabe in kategorije bi bilo zato izjemo 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).

- (10) Za vse druge uporabe, trenutno zajete v izjemi, pogoji za obnovitev niso izpolnjeni. Izjeme za navedene uporabe bi se morale še naprej uporabljati, in sicer 12 mesecev po začetku veljavnosti te delegirane direktive v skladu s členom 5(6) Direktive 2011/65/EU.
- (11) Ker za uporabe, ki vključujejo svinec in so predmet te obnove, na trgu niso na voljo zanesljive alternative, bi bilo za navedene uporabe treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (12) Ker za uporabe, ki vključujejo kadmij in so predmet te obnove, na trgu niso na voljo zanesljive alternative, bi bilo za navedene uporabe treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (13) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogo III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (14) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 21 nadomesti z naslednjim:

„21	Svinec in kadmij v tiskarskih črnilih za nanašanje poslikav na steklo, npr. borosilikatno steklo ali natronsko steklo	Uporablja se za kategorije 8, 9 in 11 ter preneha veljati: — 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 za <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.
21(a)	Kadmij, kadar se uporablja za barvno poslikavo na steklu, da zagotovi funkcije filtriranja v okviru osvetlitvene komponente v zaslonih in nadzornih ploščah električne in elektronske opreme	Uporablja se za kategorije 1 do 7 in 10, razen uporab, zajetih v vnosu 21(b) ali vnosu 39 v tej prilogi, ter preneha veljati 21. julija 2021.
21(b)	Kadmij v tiskarskih črnilih za nanašanje poslikav na steklo, npr. borosilikatno steklo ali natronsko steklo	Uporablja se za kategorije 1 do 7 in 10, razen uporab, zajetih v vnosu 21(a) ali vnosu 39 v tej prilogi, ter preneha veljati 21. julija 2021.
21(c)	Svinec v tiskarskih črnilih za nanašanje poslikav na steklo, razen na borosilikatno steklo	Uporablja se za kategorije 1 do 7 in 10 ter preneha veljati 21. julija 2021.“

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/174**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec, vezan v kristalnem steklu, kakor je opredeljeno v Direktivi Sveta 69/493/EGS, 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca, vezanega v kristalnem steklu, kakor je opredeljeno v Prilogi I (kategorije 1, 2, 3 in 4) k Direktivi Sveta 69/493/EGS ⁽²⁾, z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 29 v Prilogi III k Direktivi 2011/65/EU. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Svinčevi oksidi (PbO ali Pb₃O₄) se uporabljajo kot intermediati za kemično sintezo svinčevega kristalnega stekla. Svinčevo kristalno steklo se uporablja v električni in elektronski opremi, ker njegova edinstvena kombinacija procesnih (čas hlajenja, delovni razpon), optičnih (lomni količnik, razpršitev) in dekorativnih (trdota po Vickersu) lastnosti omogoča proizvodnjo električnih ali elektronskih izdelkov, ki jih sicer ne bi bilo možno proizvesti, na primer posebnih svetilk in lestencev, električnih ogledal, stenskih in ročnih ur, digitalnih okvirov za fotografije in gradbenih materialov (razsvetljenih zidakov).
- (6) Nadomestitev ali odstranitev svinca iz kristalnega stekla zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽³⁾. Za kategorije 1 do 7 in 10 bi bilo izjemo za uporabo svinca, vezanega v kristalnem steklu, kakor je opredeljeno v Prilogi I (kategorije 1, 2, 3 in 4) k Direktivi 69/493/EGS, zato treba obnoviti.
- (7) Ker za zadevne uporabe trenutno na trgu niso na voljo zanesljive alternative in takšne alternative najverjetneje ne bodo na voljo niti v bližnji prihodnosti, bi bilo treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (8) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogi III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (9) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

⁽¹⁾ UL L 174, 1.7.2011, str. 88.⁽²⁾ Direktiva Sveta 69/493/EGS z dne 15. decembra 1969 o približevanju zakonodaje držav članic o kristalnem steklu (UL L 326, 29.12.1969, str. 36).⁽³⁾ 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).

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 29 nadomesti z naslednjim:

„29	Svinec, vezan v kristalnem steklu, kakor je opredeljeno v Prilogi I (kategorije 1, 2, 3 in 4) k Direktivi Sveta 69/493/EGS (*)	Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1 do 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 za <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.
-----	--	---

(*) Direktiva Sveta 69/493/EGS z dne 15. decembra 1969 o približevanju zakonodaje držav članic o kristalnem steklu (UL L 326, 29.12.1969, str. 36).“

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/175**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinčev oksid v tesnilni friti, ki se uporablja pri pritrjevanju steklenih ploščic za določene laserske cevi, 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinčevega oksida v tesnilni friti, ki se uporablja pri pritrjevanju steklenih ploščic v argonskih in kriptomskih laserskih cevah, z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 32 v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Laserski izdelki, ki vsebujejo svinec, se uporabljajo kot viri koherentne svetlobe za široko paleto pomembnih uporab v znanosti in industriji, kot so spektroskopija, mikroskopija in holografija. Materiali na osnovi svinčevega oksida v argonskih in kriptomskih laserskih izdelkih zagotavljajo ključne termomehansko stabilne in vakuumске zatesnitve med optičnimi komponentami in lasersko cevjo.
- (6) Nadomestitev ali odstranitev svinca iz argonskih in kriptomskih laserskih cevi zaradi nerazpoložljivosti zanesljivih nadomestkov znanstveno in tehnično še vedno ni izvedljiva. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Za kategorije 1 do 7 in 10 bi bilo izjemo za uporabo svinčevega oksida v tesnilni friti, ki se uporablja pri pritrjevanju steklenih ploščic za argonske in kriptomске laserske cevi, zato treba obnoviti.
- (7) Ker za zadevne uporabe trenutno na trgu niso na voljo zanesljive alternative in takšne alternative najverjetneje ne bodo na voljo niti v bližnji prihodnosti, bi bilo treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (8) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogi III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (9) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo k tej direktivi.

⁽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).

Člen 2

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

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 32 nadomesti z naslednjim:

„32	Svinčev oksid v tesnilni friti, ki se uporablja pri pritrdjevanju steklenih ploščic za argonske in kriptonske laserske cevi	Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1 do 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 za <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.“
-----	---	--

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/176**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v površinski plasti nekaterih diod 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 (kategorije 1 do 11), so našteje v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Vendar je bila uporaba svinca v površinski plasti visokonapetostnih diod s steklenim ohišjem s cinkovim boratom z izjemo izvzeta iz te omejitve in je trenutno navedena v vnosu 37 v Prilogi III k navedeni direktivi. Navedena izjema je za kategorije 1 do 7 in 10 prenehala veljati 21. julija 2016.
- (4) Komisija je pred 21. januarjem 2015 v skladu s členom 5(5) Direktive 2011/65/EU prejela zahtevek za obnovitev navedene izjeme. Izjema ostane v veljavi, dokler ni sprejeta odločitev o navedenem zahtevku.
- (5) Visokonapetostne diode se uporabljajo v zunanjih napajalnikih IT in telekomunikacijske opreme ter v avtomobilski industriji. Med proizvodnjo visokonapetostnih diod se svinec iz steklenih zrn raztopi v raztopino za prevleko, tako da je vsebnost svinca v površinski plasti diod približno 2,5 %. Svinec torej ni dodan namenoma, temveč je posledica kontaminacije iz stekla, ki vsebuje svinec.
- (6) Preprečevanje kontaminacije površinske plasti visokonapetostnih diod znanstveno in tehnično ni izvedljivo in na trgu niso na voljo zanesljivi nadomestki. Izjema ne znižuje ravni varovanja okolja in zdravja, ki jo zagotavlja Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾. Za kategorije 1 do 7 in 10 bi bilo izjemo za uporabo svinca v površinski plasti visokonapetostnih diod s steklenim ohišjem s cinkovim boratom zato treba obnoviti.
- (7) Ker odstranitev svinca s preprečevanjem kontaminacije s svincom za zadevne uporabe še vedno ni izvedljiva in na trgu niso na voljo zanesljivi nadomestki, bi bilo treba izjemo za kategorije 1 do 7 in 10 obnoviti za najdaljše obdobje petih let, tj. 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.
- (8) Za kategorije, ki niso kategorije 1 do 7 in 10, obstoječa izjema ostane v veljavi za obdobja veljavnosti iz drugega pododstavka člena 5(2) Direktive 2011/65/EU. Zaradi jasnosti bi bilo treba v Prilogi III k navedeni direktivi vnesti datume izteka obdobja veljavnosti izjem.
- (9) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

⁽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).

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga III k Direktivi 2011/65/EU se spremeni v skladu s Prilogo 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. Besedila navedenih predpisov nemudoma sporočijo Komisiji.

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 besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, 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 37 nadomesti z naslednjim:

„37	Svinec v površinski plasti visokonapetostnih diod s steklenim ohišjem s cinkovim boratom	Preneha veljati: — 21. julija 2021 za kategorije 1 do 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 za <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.“
-----	--	--

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 naštet 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.“

DELEGIRANA DIREKTIVA KOMISIJE (EU) 2019/178**z dne 16. novembra 2018****o spremembi Priloge III k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta glede izjeme za svinec v ležajih in pušah, ki se uporabljajo v določeni necestni opremi za poklicno uporabo, 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 naštet v Prilogi I k navedeni direktivi.
- (3) Svinec je omejena snov iz Priloge II k Direktivi 2011/65/EU. Komisija je v skladu s členom 5(3) Direktive 2011/65/EU julija 2015 prejela zahtevek za odobritev izjeme za kategorijo 11, ki bo navedena v Prilogi III, za uporabo svinca v ležajih in pušah motorjev z notranjim zgorevanjem na dizelsko ali plinasto gorivo, ki se uporabljajo v necestni opremi za poklicno uporabo.
- (4) Ležaji in puše, ki vsebujejo svinec, so potrebni, da bi pri velikih motorjih in motorjih, ki obratujejo v težkih in zahtevnih pogojih in se uporabljajo v necestni opremi za poklicno uporabo, kot so prenosni zračni kompresorji, prenosna varilna oprema in prenosni žerjavi, dosegli zadovoljivo zanesljivost glede odpornosti na zaribanje, prilagodljivosti, možnosti uležajenja in odpornosti na zlomnine.
- (5) Trenutno na trgu ni na voljo drugih možnosti, ki ne bi vsebovale svinca in bi omogočale zadostno zanesljivost za področja uporabe motorjev necestne opreme za poklicno uporabo.
- (6) Ker ni na voljo ustreznih nadomestkov, nadomestitev ali odstranitve svinca v nekaterih motorjih v necestni opremi za poklicno uporabo znanstveno in tehnično 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 v ležajih in pušah motorjev z notranjim zgorevanjem na dizelsko ali plinasto gorivo, ki se uporabljajo v necestni opremi za poklicno uporabo, bi bilo torej treba odobriti in v Prilogi III k Direktivi 2011/65/EU dodati nov vpis št. 42. Za preprečitev prekrivanja področij uporabe izjem iz Priloge III in za večjo pravno varnost bi bilo treba dodati, da so uporabe, ki jih zajema vnos 6(c) Priloge III, izključene iz novega vnosa 42 v Prilogi III k Direktivi 2011/65/EU.
- (7) Ker za zadevne uporabe danes niso na voljo dovolj zanesljive alternative oziroma ni verjetno, da bodo v bližnji prihodnosti prišle na trg, bi bilo treba izjemo za kategorijo 11 Priloge I k Direktivi 2011/65/EU odobriti za obdobje veljavnosti največ pet let, ki začne teči 22. julija 2019, to pa je datum, od katerega bo navedena kategorija 11 spadala na področje uporabe člena 4(1) Direktive 2011/65/EU. Glede na rezultate nenehnih prizadevanj za iskanje ustreznih nadomestkov ni verjetno, da bi obdobje veljavnosti te izjeme negativno vplivalo na inovacije.
- (8) Direktivo 2011/65/EU bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

⁽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).

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 najpozneje do 21. julija 2019 sprejmejo in objavijo zakone in druge predpise, potrebne za uskladitev s to direktivo. Komisiji nemudoma sporočijo besedilo navedenih predpisov.

Uporabljajo jih od 22. julija 2019.

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 doda vnos 42:

„42	Svinec v ležajih in pušah motorjev z notranjim zgorevanjem na dizelsko ali plinasto gorivo, ki se uporabljajo v necestni opremi za poklicno uporabo: — z delovno prostornino motorja ≥ 15 litrov ali — z delovno prostornino motorja < 15 litrov, motor pa je konstruiran za obratovanje v načinih uporabe, pri katerih mora biti čas od signala za zagon do polne obremenitve manj kot 10 sekund; ali se redno vzdrževanje običajno izvaja v težkem, umazanem zunanjem okolju, kot je pri uporabi v rudarstvu, gradbeništvu in kmetijstvu.	Uporablja se za kategorijo 11 ob izključitvi načinov uporabe, ki so zajeti v vnosu 6(c) te priloge. Preneha veljati 21. julija 2024.“
-----	--	---

AKTI, KI JIH SPREJMEJO ORGANI, USTANOVLJENI Z MEDNARODNIMI SPORAZUMI

SKLEP ODBORA ZA TRGOVINO št. 1/2018

z dne 13. decembra 2018

o spremembi Dodatka 1 k Prilogi XIII k Trgovinskemu sporazumu med Evropsko unijo in njenimi državami članicami na eni strani ter Kolumbijo, Ekvadorjem in Perujem na drugi strani [2019/179]

ODBOR ZA TRGOVINO JE –

ob upoštevanju Trgovinskega sporazuma med Evropsko unijo in njenimi državami članicami na eni strani ter Kolumbijo, Ekvadorjem in Perujem na drugi strani ter zlasti člena 13(1)(d) Sporazuma,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Kolumbija je na podlagi člena 209 Sporazuma Uniji 11. februarja 2014 predložila zahtevek za vključitev novih geografskih označb v Dodatek 1 k Prilogi XIII k Sporazumu. Unija je zaključila postopek ugovora in pregled devetih novih geografskih označb Kolumbije.
- (2) Na podlagi člena 257(2) Sporazuma je Pododbor za intelektualno lastnino 5. oktobra 2018 na srečanju med pogodbenico EU in Kolumbijo ocenil informacije o devetih novih geografskih označbah Kolumbije in Odboru za trgovino predlagal ustrezno spremembo Dodatka 1 k Prilogi XIII k Sporazumu.
- (3) Dodatek 1 k Prilogi XIII k Sporazumu bi bilo zato treba spremeniti.
- (4) Sklep o spremembi Dodatka 1 k Prilogi XIII k Sporazumu se lahko na podlagi člena 14(3) Sporazuma sprejme na srečanju Odbora za trgovino med pogodbenico EU in Kolumbijo, saj se nanaša izključno na dvostranski odnos med njima in ne vpliva na pravice in obveznosti druge andske države podpisnice –

SPREJEL NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

V preglednico pod točko (a) „Geografske označbe iz Kolumbije za kmetijske proizvode in živila, vina, žgane pijače in aromatizirana vina“ Dodatka 1 k Prilogi XIII k Sporazumu se dodajo vnosi iz Priloge k temu sklepu.

Člen 2

Ta sklep, pripravljen v dveh izvodih, podpišeta predstavnika Odbora za trgovino, ki sta za namene spremembe Sporazuma pooblaščenca za delovanje v imenu pogodbenic. Ta sklep začne učinkovati na dan zadnjega podpisa.

Ta sklep začne veljati na dan sprejetja.

V Quitu, Ekvador, 13. decembra 2018

Za Odbor za trgovino

Vodja delegacije EU
Matthias JØRGENSEN

Vodja delegacije Kolumbije
Juan Carlos CADENA

PRILOGA

Café de Nariño	kava
Café de Cauca	kava
Café del Huila	kava
Bizcocho de Achira del Huila	kruh, fino pecivo, slaščice, keksi in drugi pekovski izdelki
Queso Paipa	siri
Queso del Caquetá	siri
Clavel de Colombia	cvetje in okrasne rastline
Rosa de Colombia	cvetje in okrasne rastline
Crisantemo de Colombia	cvetje in okrasne rastline

ISSN 1977-0804 (elektronska različica)
ISSN 1725-5155 (tiskana različica)



Urad za publikacije Evropske unije
2985 Luxembourg
LUKSEMBURG

SL