



Euroopa Liidu
Nõukogu

Brüssel, 21. november 2018
(OR. en)

14561/18
ADD 1

ENV 798
MI 871
DELECT 154

SAATEMÄRKUSED

Saatja:	Euroopa Komisjoni peasekretär, allkirjastanud Jordi AYET PUIGARNAU, direktor
Kättesaamise kuupäev:	19. november 2018
Saaja:	Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, Euroopa Liidu Nõukogu peasekretär
Komisjoni dok nr:	C(2018) 7505 final - Annex
Teema:	LISA järgmise dokumendi juurde: komisjoni delegeeritud direktiiv, millega muudetakse tehnika arenguga kohandamise eesmärgil Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivi 2011/65/EL III lisa seoses erandiga, milles käsitletakse plii kasutamist aktivaatorina lahenduslampide fluorestseerivas pulbris, mis sisaldab luminofoore

Käesolevaga edastatakse delegatsioonidele dokument C(2018) 7505 final - Annex.

Lisatud: C(2018) 7505 final - Annex



EUROOPA
KOMISJON

Brüssel, 16.11.2018
C(2018) 7505 final

ANNEX

LISA

järgmise dokumendi juurde:

komisjoni delegeeritud direktiiv,

**millega muudetakse tehnika arenguga kohandamise eesmärgil Euroopa Parlamendi ja
nõukogu direktiivi 2011/65/EL III lisa seoses erandiga, milles käsitletakse plii
kasutamist aktivaatorina lahenduslampide fluorestseeravas pulbris, mis sisaldab
luminofore**

LISA

III lisa kanne 18(b) asendatakse järgmisega:

„18(b)	Plii aktivaatorina lahenduslampide fluorestseeruva pulbri (kuni 1 massiprotsent pliid) kihis lampide puhul, mida kasutatakse solaariumilampidena ja mis sisaldavad selliseid luminofoore nagu BSP (BaSi2O5:Pb)	Aegub: – 21. juulil 2021 kategooriate 1–7 ja 10 puhul; – 21. juulil 2021 kategooriate 8 ja 9 puhul, välja arvatud <i>in vitro</i> diagnostika meditsiiniseadmete ning tööstuslike järelevalve- ja juhtimisseadmete puhul; – 21. juulil 2023 kategooria 8 <i>in vitro</i> diagnostika meditsiiniseadmete puhul; – 21. juulil 2024 kategooria 9 tööstuslike seire- ja kontrolliseadmete ning kategooria 11 puhul.
18(b)-I	Plii aktivaatorina lahenduslampide fluorestseeruva pulbri (kuni 1 massiprotsenti pliid) kihis lampide puhul, mis sisaldavad selliseid luminofoore nagu BSP (BaSi2O5:Pb) ja mida kasutatakse meditsiinilistes valgusteraapia seadmetes	Kohaldatakse kategooriate 5 ja 8 puhul (välja arvatud IV lisa kirjega 34 hõlmatud kasutusviisid) ja kehtivusaeg lõpeb 21. juulil 2021.“