



Europos Sąjungos
Taryba

Briuselis, 2018 m. lapkričio 21 d.
(OR. en)

14561/18
ADD 1

ENV 798
MI 871
DELA CT 154

PRIDEDAMAS PRANEŠIMAS

nuo:	Europos Komisijos generalinio sekretoriaus, kurio vardu pasirašo direktorius Jordi AYET PUIGARNAU
gavimo data:	2018 m. lapkričio 19 d.
kam:	Europos Sąjungos Tarybos generaliniam sekretoriui Jeppe TRANHOLMUI- MIKKELSENUI
Komisijos dok. Nr.:	C(2018) 7505 final - Annex
Dalykas:	Komisijos deleguotosios direktyvos kuria, derinant prie mokslo ir technikos pažangos, iš dalies keičiamos Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES III priedo nuostatos dėl išimties, kuria šviną leidžiama naudoti kaip aktyvinimo medžiagą išlydžio lempų liuminoforų milteliuose, PRIEDAS

Delegacijoms pridedamas dokumentas C(2018) 7505 final - Annex.

Pridedama: C(2018) 7505 final - Annex



Briuselis, 2018 11 16
C(2018) 7505 final

ANNEX

PRIEDAS

prie

Komisijos deleguotosios direktyvos

kuria, derinant prie mokslo ir technikos pažangos, iš dalies keičiamos Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES III priedo nuostatos dėl išimties, kuria šviną leidžiama naudoti kaip aktyvinimo medžiagą išlydžio lempų liuminoforų milteliuose

PRIEDAS

III priedo 18.b punktas pakeičiamas taip:

„18.b	Švinas, naudojamas kaip aktyvinimo medžiaga (švino ne daugiau kaip 1 % masės) išlydžio lempų liuminoforų, pvz., BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5:\text{Pb}$), milteliuose, kai tos lempos skirtos naudoti įdegiui sudaryti	Nustoją galioti: – 2021 m. liepos 21 d. – 1–7 ir 10 kategorijoms; – 2021 m. liepos 21 d. – 8 ir 9 kategorijoms, išskyrus <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisus ir pramoninius stebėjimo ir kontrolės prietaisus; – 2023 m. liepos 21 d. – 8 kategorijos <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisams; – 2024 m. liepos 21 d. – 9 kategorijos pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir 11 kategorijai.
18.b-I	Švinas, naudojamas kaip aktyvinimo medžiaga (švino ne daugiau kaip 1 % masės) išlydžio lempų liuminoforų, pvz., BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5:\text{Pb}$), milteliuose, kai tos lempos skirtos naudoti medicininėje fototerapijos įrangoje	Taikoma 5 ir 8 kategorijoms, išskyrus IV priedo 34 punkte nurodytas reikmes, ir nustoją galioti 2021 m. liepos 21 d.“