



Eiropas Savienības
Padome

Briselē, 2018. gada 21. novembrī
(OR. en)

14561/18
ADD 1

ENV 798
MI 871
DELECT 154

PAVADVĒSTULE

Sūtītājs:	Direktors <i>Jordi AYET PUIGARNAU</i> kungs, Eiropas Komisijas ģenerālsekretāra vārdā
Saņemšanas datums:	2018. gada 19. novembris
Saņēmējs:	Eiropas Savienības Padomes ģenerālsekretārs <i>Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN</i> kungs
K-jas dok. Nr.:	C(2018) 7505 final - Annex
Temats:	PIELIKUMS dokumentam - Komisijas Deleģētā direktīva, ar ko, pielāgojot zinātnes un tehnikas attīstībai, Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2011/65/ES III pielikumu groza attiecībā uz atbrīvojumu par svinu kā luminiscentā pulvera aktivatoru gāzizlādes spuldzēs, kurās ir luminofori

Pielikumā ir pievienots dokuments C(2018) 7505 *final - Annex*.

Pielikumā: C(2018) 7505 *final - Annex*

Briselē, 16.11.2018.
C(2018) 7505 final

ANNEX

PIELIKUMS

dokumentam

Komisijas Deleģētā direktīva,

ar ko, pielāgojot zinātnes un tehnikas attīstībai, Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2011/65/ES III pielikumu groza attiecībā uz atbrīvojumu par svinu kā luminiscentā pulvera aktivatoru gāzizlādes spuldzēs, kurās ir luminofori

PIELIKUMS

Direktīvas III pielikumā 18.(b) ierakstu aizstāj ar šādu:

“18(b)	Svins kā luminiscentā pulvera aktivators (svins ne vairāk kā 1 % masas) gāzizlādes spuldzēs, kurās ir tādi luminofori kā BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5\text{:Pb}$), ja šīs spuldzes izmanto par sauļošanās lampām	Zaudē spēku: – 2021. gada 21. jūlijā attiecībā uz 1.– 7. un 10. kategoriju, – 2021. gada 21. jūlijā attiecībā uz 8. un 9. kategoriju, izņemot attiecībā uz <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskajām ierīcēm un rūpnieciskā monitoringa un kontroles instrumentiem, – 2023. gada 21. jūlijā attiecībā uz 8. kategorijas <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskajām ierīcēm, – 2024. gada 21. jūlijā attiecībā uz 9. kategorijas rūpnieciskā monitoringa un kontroles instrumentiem un attiecībā uz 11. kategoriju
18(b)-I	Svins kā luminiscentā pulvera aktivators (svins ne vairāk kā 1 % masas) gāzizlādes spuldzēs, kurās ir tādi luminofori kā BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5\text{:Pb}$), ja šīs spuldzes izmanto medicīniskās fototerapijas iekārtās	Piemēro 5. un 8. kategorijai (izņemot lietojumus, uz kuriem attiecas IV pielikuma 34. ieraksts); zaudē spēku 2021. gada 21. jūlijā”