



Raad van de
Europese Unie

Brussel, 21 november 2018
(OR. en)

14561/18
ADD 1

ENV 798
MI 871
DELECT 154

BEGELEIDENDE NOTA

van:	de heer Jordi AYET PUIGARNAU, directeur, namens de secretaris-generaal van de Europese Commissie
ingekomen:	19 november 2018
aan:	de heer Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie
Nr. Comdoc.:	C(2018) 7505 final - Annex
Betreft:	BIJLAGE bij Gedelegeerde Richtlijn van de Commissie tot wijziging, met het oog op aanpassing aan de wetenschappelijke en technische vooruitgang, van bijlage III bij Richtlijn 2011/65/EU van het Europees Parlement en de Raad betreffende een vrijstelling voor lood als activator in het fluorescentiepoeder van gasontladingslampen met fosforen

Hierbij gaat voor de delegaties document C(2018) 7505 final - Annex.

Bijlage: C(2018) 7505 final - Annex



Brussel, 16.11.2018
C(2018) 7505 final

ANNEX

BIJLAGE

bij

Gedelegeerde Richtlijn van de Commissie

**tot wijziging, met het oog op aanpassing aan de wetenschappelijke en technische
vooruitgang, van bijlage III bij Richtlijn 2011/65/EU van het Europees Parlement en de
Raad betreffende een vrijstelling voor lood als activator in het fluorescentiepoeder van
gasontladingslampen met fosforen**

BIJLAGE

In bijlage III wordt vermelding 18(b) vervangen door:

"18(b)	Lood als activator in het fluorescentiepoeder (1 gewichtsprocent of minder) van gasontladingslampen bij gebruik als bruiningslampen met fosforen als BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5:\text{Pb}$)	Vervalt op: – 21 juli 2021 voor de categorieën 1 tot en met 7 en 10; – 21 juli 2021 voor de categorieën 8 en 9 met uitzondering van medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek en industriële meet- en regelapparatuur; – 21 juli 2023 voor medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek van categorie 8; – 21 juli 2024 voor industriële meet- en regelapparatuur van categorie 9 en voor categorie 11
18(b)-I	Lood als activator in het fluorescentiepoeder (1 gewichtsprocent of minder) van gasontladingslampen met fosforen als BSP ($\text{BaSi}_2\text{O}_5:\text{Pb}$) bij gebruik in medische apparatuur voor lichttherapie	Geldt voor de categorieën 5 en 8, met uitzondering van toepassingen die vallen onder punt 34 van bijlage IV, en vervalt op 21 juli 2021"