



Euroopa Liidu  
Nõukogu

Brüssel, 12. märts 2024  
(OR. en)

7631/24  
ADD 1

ENV 285  
SAN 151  
DELECT 51

## SAATEMÄRKUSED

---

Saatja:	Euroopa Komisjoni peasekretär, allkirjastanud Martine DEPREZ, direktor
Kättesaamise kuupäev:	11. märts 2024
Saaja:	Thérèse BLANCHET, Euroopa Liidu Nõukogu peasekretär
Komisjoni dok nr:	C(2024) 1459 final - Annex
Teema:	LISA järgmise dokumendi juurde: komisjoni delegeeritud otsus, millega täiendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivi (EL) 2020/2184 ja kehtestatakse meetodika mikroplasti mõõtmiseks olmevees

---

Käesolevaga edastatakse delegatsioonidele dokument C(2024) 1459 final - Annex.

---

Lisatud: C(2024) 1459 final - Annex

Brüssel, 11.3.2024  
C(2024) 1459 final

ANNEX

**LISA**

**järgmise dokumendi juurde:**

**komisjoni delegeeritud otsus,**

**millega täiendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivi (EL) 2020/2184 ja  
kehtestatakse meetodika mikroplasti mõõtmiseks olmevees**

## LISA

### **OLMEVEES SISALDUVA MIKROPLASTI MÕÕTMISE METOODIKA**

#### **1. Mõisted**

Käesolevas lisas kasutatakse järgmisi mõisteid:

- 1) „mikroplast“ – väike eraldiseisev objekt, mis on tahke, vees lahustumatu ning koosneb osaliselt või täielikult sünteetilisest polümeeridest või keemiliselt modifitseeritud looduslikest polümeeridest;
- 2) „osake“ – väga väike selgete füüsiliste piiridega aineosa;
- 3) „mikroplastiosake“ – mikroplastist objekt, mille mõõtmed on kuni 5 mm ning mille pikkuse ja laiuse suhe on kuni 3;
- 4) „mikroplastikiud“ – mikroplastist objekt, mille pikkus on kuni 15 mm ning mille pikkuse ja laiuse suhe on suurem kui 3;
- 5) „polümeer“ — aine, mille molekulides paiknevad järjestikku ühesugused või erinevad monomeerühikud. Sellised molekulid peavad olema erinevate molekulmassidega, kusjuures erinevused molekulmassis peavad eelkõige tulenema monomeerühikute arvust. Polümeer vastab järgmistele tingimustele:
  - i) aines on massilt ülekaalus molekulid, mis koosnevad vähemalt kolmest monomeerühikust, mis on kovalentselt seotud vähemalt ühe muu monomeerühiku või muu reagendiga;
  - ii) ühesuguse molekulmassiga molekulid on aines massilt vähemuses;
- 6) „monomeerühik“ – monomeeri reaktsioonijärgne vorm polümeeris;
- 7) „sünteetiline polümeer“ – inimese loodud materjal, mis on saadud sellise polümeerumisprotsessi tulemusena, mida looduslikult ei toimu;
- 8) „mikroplasti kontsentratsioon“ – vees sisalduva mikroplasti kogus, mis on väljendatud mikroplastiobjektide (osakesed ja/või kiud) arvuna vee kuupmeetri kohta;
- 9) „looduslik polümeer“ – polümeer, mis on tekkinud looduslikult toimuva polümeerumisprotsessi tulemusena ega ole keemiliselt modifitseeritud;
- 10) „mikroplastiosakese suurus“ – pindalaga ekvivalentne läbimõõt, mis on määratud mikroplasti optilise või keemilise kujutise järgi;
- 11) „pindalale vastav läbimõõt“ – sellise ringi läbimõõt, mille pindala on sama kui osakese optiliste või hüperspektraalsete keemiliste kujutiste kahemõõtmelisel projektsioonil;
- 12) „mikroplastikiu suurus“ – mikroplastikiu projitseeritud laiuse keskmine väärtus;
- 13) „lahustumatu polümeer“ – polümeer, mille lahustuvus vees on olmevee puhul asjakohastes termilistes ja keemilistes tingimustes alla 2 g/l;

- 14) „prioriteetsed polümeerid“ – järgmised polümeerid, mida tuleb mikroplasti kvalitatiivsel määramisel arvesse võtta:
- i) polüetüleen (PE);
  - ii) polüpropüleen (PP);
  - iii) polüetüleentereftalaat (PET);
  - iv) polüstüreen (PS);
  - v) polüvinüülkloriid (PVC);
  - vi) polüamiid (PA);
  - vii) polüuretaan (PU);
  - viii) polümetüülmetakrülaad (PMMA);
  - ix) polütetrafluoroetüleen (PTFE);
  - x) polükarbonaat (PC);
- 15) „liigitus polümeeri järgi“ – analüüsitud osakeste liigitamine järgmisesse kolme kategooriasse:
- i) määratud prioriteetne polümeer;
  - ii) määratud sünteetiline polümeer või keemiliselt modifitseeritud looduslik polümeer, mis ei ole prioriteetsete polümeeride loetelus;
  - iii) muu (nt mineraalid, looduslik polümeer vms) või määramata;
- 16) „liigitus suuruse järgi“ – mikroplastiosakeste liigitamine pindalale vastava läbimõõdu järgi ühte järgmistest vahemikest:
- i)  $20 \leq$  pindalale vastav läbimõõt  $< 50 \mu\text{m}$ ;
  - ii)  $50 \leq$  pindalale vastav läbimõõt  $< 100 \mu\text{m}$ ;
  - iii)  $100 \leq$  pindalale vastav läbimõõt  $< 300 \mu\text{m}$ ;
  - iv)  $300 \leq$  pindalale vastav läbimõõt  $< 1000 \mu\text{m}$ ;
  - v)  $1000 \leq$  pindalale vastav läbimõõt  $< 5000 \mu\text{m}$ ;
- 17) „filtrijada“ – rühmiti järjestikku paigutatud filtrid, millega kogutakse osakesi läbi filtrite voolavast veest;
- 18) „tühiproov“ – proov, mis on läbinud kogu proovivõtu-, töötlemis- ja mõõteprotsessi ning mida analüüsitakse samal viisil kui tavaproovi, kuid mis ei ole analüüdiga kokku puutunud;
- 19) „võnkespektroskoopia“ – meetod, millega mõõdetakse nähtava valguse ja infrapunakiirguse vastastikmõju ainega, mis väljendub neeldumise, hajumise või peegeldumisena;
- 20) „Raman-spektroskoopia“ – spektroskoopiline meetod, millega määratakse tahkise, vedelike ja gaaside molekulide võnkemoodid; põhineb proovi valgustamisel tugeva monokroomse valgusallikaga ja seejärel materjalist mitteelastselt hajunud valguseosa mõõtmisel;

- 21) „infrapunaspetspektroskoopia“ (IP) – spektroskoopiline meetod, millega määratakse tahkise, vedelike ja gaaside molekulide võnkemoodid; selleks mõõdetakse infrapunakiirguse ja aine vastastikmõju, mis väljendub neeldumise või peegeldumisenä;
- 22) „Fourier' infrapuna-mikrospektroskoopia“ ( $\mu$ -FTIP) – infrapunaspetspektroskoopia variant, milles FTIP-spektromeeter on ühendatud mikroskoobisüsteemiga, et saada ruumlahutusega infrapunaspetspektrid ja keemilised kujutised;
- 23) „Raman-mikrospektroskoopia“ ( $\mu$ -Raman) – Raman-spektroskoopia variant, milles Raman-spektromeeter on ühendatud mikroskoobisüsteemiga, et saada ruumlahutusega spektrid ja keemilised kujutised;
- 24) „kvantkaskaadlaseriga infrapunamikroskoopia“ – infrapunamikroskoopia variant, milles infrapunakiirguse allikana kasutatakse reguleeritavat kvantkaskaadlaserit (QCL), et saada ruumlahutusega infrapunaspetspektrid ja keemilised kujutised.

## 2. Olmevees sisalduva mikroplasti mõõtmise metoodika

Olmeveest osakeste ja kiudude kogumiseks kasutatakse filtrijada. Seejärel kasutatakse optilise mikroskoopiaga või keemilisel kaardistamisel saadud kujutisi üksikute osakeste suuruse ja kuju kindlakstegemiseks ning võnkemikrospektroskoopiat osakeste koostise määramiseks. Metoodika peab piirduma osakestega, mille üks mõõde on 20  $\mu\text{m}$ ...5 mm, ning kiududega, mille pikkus on 20  $\mu\text{m}$ ...15 mm. Metoodikat kasutatakse, et määrata mikroplasti kontsentratsioon, mida väljendatakse mikroplasti osakeste arvuna vee kuupmeetri kohta, ning eelnevalt määratud suurusvahemike, kuju ja koostise kategooriatesse liigitatud mikroplastide kontsentratsioonid.

1) Proovid kogutakse filtreerimise teel, suunates olmevett läbi nelja filtriga filtrijada. Filtrid tuleks paigaldada filtrihoidikutesse, mis sobivad positiivse rõhu all töötamiseks. Esimene filter tähisega (a) peab kinni püüdma osakesed suurusega alates 100  $\mu\text{m}$  ning teine filter tähisega (b) osakesed suurusega alates 20  $\mu\text{m}$ . Kolmas filter tähisega (c) peab kinni püüdma osakesed suurusega alates 100  $\mu\text{m}$  ning neljas filter tähisega (d) osakesed suurusega alates 20  $\mu\text{m}$ . Filtritega (a) ja (b) kogutakse olmeveest suspendeerunud ainet. Filtreid (c) ja (d) kasutatakse, kui see on nõutav, et võtta tühiproove, mille järgi hinnatakse eelkõige laboriseadmetest, reaktiividest ja ümbritsevast atmosfäärast pärit mikroplastiga saastumise ulatust, mis toimub proovivõtu-, töötlemis- ja analüüsietappide ajal. Selleks, et minimeerida atmosfäärast pärit saaste sattumist proovidesse, tuleks nõutav veekogus suunata läbi filtrijada otse proovivõtukohast ilma vahepealset kogumis- või hoiuanumat kasutamata. Vahepealset kogumis- või hoiuanumat võib kasutada üksnes siis, kui filtrijada läbimine vahetult proovivõtukohas on võimatu või eapraktiline, eelkõige tehnilistel või ohutusega seotud põhjustel.

2) Proovide võtmise, töötlemise, säilitamise ja analüüsimise kõigis etappides tuleb järgida kõiki mõistlikke ettevaatusabinõusid, et vältida proovide saastumist ümbritsevast keskkonnast, isikukaitsevahenditest või laboriseadmetest pärit plastiosakestega. Kõik proovi töötlemiseks kasutatavad vedelikud filtritakse (0,45  $\mu\text{m}$  või väiksema avasuurusega filter) enne kasutamist.

3) Veeproovi minimaalne ruumala on 1 000 (tuhat) liitrit. Filtrijada läbinud vee summaarne maht mõõdetakse ja dokumenteeritakse.

4) Võnkemikrospektroskoopiliselt võib proovi analüüsida otse algsetel kogumisfiltritel, kui need sobivad kasutatava analüüsimeetodiga. Algne kogumisfilter võib meetodiga mitte sobida, kui filtri pind ei ole piisavalt sile, filtrilt hajunud signaal põhjustab häireid, esineb fluorestsents või läbilastav optiline signaal neeldub.

5) Kui proovi ei ole võimalik otse kogumisfiltril analüüsida, võib tahked osakesed uuesti vedelikus suspendeerida ja viia edasiseks analüüsimiseks muule sobivale alusele. Vajaduse korral võib rakendada tihedusel põhinevat eraldamist ja/või keemilist/ensümaatilist töötlust, et vähendada muude kui plastmaterjalide, näiteks mineraalide, metallioksiidide ja looduslike orgaaniliste ainete sisaldust.

6) Kui rakendatakse kasutaja juurutatud meetodit, kontrollitakse katseliselt selle nõuetekohasust, et hinnata saagist kummagi filtri ((a) ja (b)) puhul. Selleks võib filtrijadasse sisenevat prooviveevoogu rikastada teadaoleva koguse selgelt määratavate mikroplastidega ning kontrollida saagist pärast analüüsiprotsessi. Rikastamiseks kasutatav vesi peab sisaldama osakesi, mille suurus, tihedus ja arv on filtritega (a) ja (b) saadud saagise hindamisel asjakohased. Kui hinnatakse filtriga (a) saadud saagist, on soovitatav kasutada rikastamiseks osakesi suurusvahemikus 120...200  $\mu\text{m}$ . Selleks, et hinnata filtriga (b) saadud saagist, on soovitatav kasutada rikastamiseks osakesi suurusvahemikus 30...70  $\mu\text{m}$ . Saagise hindamiseks kasutatakse vähemalt kahest prioriteetsest polümeerist osakesi. Kasutatavatest polümeeridest peab vähemalt üks olema suurema tihedusega kui vesi (nt PET) ja vähemalt üks väiksema tihedusega kui vesi (nt PE). Rikastamiseks kasutatavate osakeste arv peab alati olema vahemikus 50...150. Analüüsimeetod loetakse vastuvõetavaks, kui saagis jääb vahemikku 100 %  $\pm$  40 %.

7) Kui materjal viiakse kogumisfiltritest (a) või (b) üle muule analüüsiks sobivale alusele (teisene filter või muu sobiv pind), tuleb seda eelistatavalt teha ilma osaproovideks jaotamiseta. Kui analüüsimeetod hõlmab osaproovideks jaotamist, peab analüüsiv lõpp-proov vastama vähemalt 10 %-le materjalist, mis koguti alguses prooviks võetud veehulgast. Filtritega (a) ja (b) kogutud materjale analüüsitakse eraldi.

8) Filtreid (c) ja (d) kasutatakse tühiproovide saamiseks. Filtriga (c) saadud tühiproov koosneb 100  $\mu\text{m}$  filtrist ning sellega tehakse läbi samad töötlemis- ja analüüsietapid nagu kogumisfiltriga (a). Filtriga (d) saadud tühiproov koosneb 20  $\mu\text{m}$  filtrist ning sellega tehakse läbi samad töötlemis- ja analüüsietapid nagu kogumisfiltriga (b). Analüüsi tegemise käigus tekkiva taustsaaste tüüpilise taseme kvantitatiivseks määramiseks on soovitatav kummagi filtritüübiga koguda, töödelda ja analüüsida vähemalt kümme tühiproovi. Nende väärtuste abil arvutatakse taust-mikroplastisaaste keskvärtus ( $\mu$ ) ja standardhälve ( $\sigma$ ). Seejärel kogutakse korrapäraselt täiendavaid tühiproove ja analüüsitakse neid, et jälgida taustsaaste taseme muutusi. Kui mis tahes korrapäraselt kogutud tühiproov ületab taustsaaste keskvärtust ( $\mu$ ) rohkem kui kolmekordse standardhälbe ( $\sigma$ ) võrra, peab labor selgitama välja suurenenud saastumise allika ja võtma meetmeid saaste vähendamiseks.

9) Enne võnkespektroskoopilise analüüsi tegemist kasutatakse optilist mikroskoopiat või keemilist kaardistamist, et mõõta või hinnata täis filtril või proovialusel olevate geneeriliste osakeste ( $\geq 20 \mu\text{m}$ ) arvu. Kui filtril olevate geneeriliste osakeste üldarv on liiga suur, et seda mõistliku ajavahemiku jooksul mõõta, võib analüüsi tegija piirduda filtri ühe või mitme väiksema piirkonna mõõtmisega: piirkonna valikul tuleb järgida asjakohaseid osaproovideks jaotamise strateegiaid, et säilitada proovi esindavus. Osaproovid peavad hõlmama vähemalt 20 % proovialuse või filtri pindalast. Kui kasutatakse filtri piirkondi, peab analüüsi tegija analüüsima kõiki osakesi ja kiude suurusvahemikus  $\geq 20 \mu\text{m}$ .

10) Mikroplastiosakeste ja -kiudude koostise analüüs tehakse võnkespektroskoopiliste meetodite abil, nagu näiteks  $\mu$ -FTIP,  $\mu$ -Raman või samaväärsed variandid, nt QCL-IP. Seadmetega peab olema võimalik saada IP-/Raman-spektrid osakestest, mille suurus on kuni 20  $\mu\text{m}$ . Mikroplastiosakeste ja -kiudude suuruse määramiseks kasutatakse optilisi kujutisi või keemilist kaardistamist. Optilised kujutised saadakse vähemalt neljakordse suurendusega objektiiviga. Osakeste liigitus suuruse järgi peab põhinema pindalale vastaval läbimõõdul

alati, kui seadme kasutajal on võimalik seda võimalust kasutada. Ainult juhul, kui seda kasutada ei saa, kasutatakse muul viisil mõõdetud läbimõõte. Esitatakse muul viisil mõõdetud läbimõõdu tüüp.

11) Osakeste ja kiudude määramine saadud spektrite abil toimub spektrikogus olevate teadaolevate materjalide spektritega võrdlemise teel. Määramiseks kasutatav spektrikogu peab sisaldama näidisspektreid kõigi prioriteetsete polümeeride kohta ning lisaks nende valkude, mineraalide ja looduslike polümeeride, näiteks tselluloosi kohta, mis võivad olmevees tavaliselt esineda.

12) Kui kasutatakse automaatset määramist, hinnatakse katselise kontrolli abil spektrite kattuvuse positiivseks tunnistamise asjakohaseid kriteeriume. Kontrollimisel võetakse arvesse kasutatud seadmete, spektrikogu ja määramisstrateegia eriomadusi. Kontrollimiseks võib kasutada puhtaid polümeeri mikroosakesi, kuid hindamine peab hõlmama olulisi suurusvahemikke, kuhu kuuluvaid osakesi proovivõtufiltrid kinni püüavad, nimelt a)  $> 100 \mu\text{m}$  ja b)  $20 \dots 100 \mu\text{m}$ . Kui spektrijärgse positiivse määramise kvaliteedi miinimumtase on kindlaks määratud, peab see jääma fikseerituks analüüsilaboris rakendatava katsemeetodi kasutamise jooksul.

13) Kummagi kogumisfiltriga ( $100 \mu\text{m}$  ja suuremate ning  $20 \mu\text{m}$  ja suuremate osakeste kogumiseks) kogutud materjalide kohta saadud andmed dokumenteeritakse eraldi. Kui kogutakse tühiproove, siis dokumenteeritakse kummagi kogumisfiltriga ( $20 \mu\text{m}$  ja suuremate ning  $100 \mu\text{m}$  ja suuremate osakeste kogumiseks) kogutud materjalide kohta saadud andmed eraldi.

14) Mõõtmisnõuded: filtrit või filtri piirkonda analüüsitakse nii, et uuritakse kõiki 1. peatüki punktides 3 ja 4 kirjeldatud suurusvahemikesse kuuluvaid mikroplastiosakesi ja -kiude.

15) Mikroplastiosakeste ja -kiudude kohta kogutud andmeid kasutatakse iga objekti liigitamiseks selle suuruse, arvu, kuju ja koostise alusel järgmiselt:

- a) kuju: 1. peatüki punktides 3 ja 4 esitatud määratlustele vastav osake või kiud;
- b) suurus (osakese puhul): 1. peatüki punktis 16 loetletud suurskategoria;
- c) koostis (osakese puhul): määratud 1. peatüki punkti 14 kohaseks prioriteetseks polümeeriks või 1. peatüki punkti 15 alapunkti ii kohaseks mitteprioriteetseks polümeeriks või 1. peatüki punkti 15 alapunkti iii kohaseks muuks materjaliks;
- d) polümeeri liik (kiu korral): kui kiu mõõtmed ja seadmete võimalused võimaldavad positiivselt määrata polümeeri liiki, määratakse see vastavalt 1. peatüki punktides 14 ja 15 määratletud kategooriatele, muul juhul märgitakse see määramata kiuna.

16) Kui filtritel või proovialusel oleva materjali analüüsi ei ole kaasatud kõiki asjaomasesse suurusvahemikku kuuluvaid kogutud tahkeid osakesi (nt osaproovideks jaotamise tõttu), tuleb andmed asjakohaselt skaleerida, et mikroplasti kontsentratsioon olmevee esialgses proovis oleks korrektselt väljendatud. Mikroplasti sisaldust olmevees väljendatakse mikroplastiosakeste või -kiudude arvuna kuupmeetri kohta.

17) Käesoleva meetodika kasutajad peavad tagama, et iga kogutud ja mõõdetud proovi kohta dokumenteeritakse järgmine lisateave:

- a) prooviks võetud vee kogumaht;
- b) proovide võtmise ja analüüsimise aeg ja koht;

- c) üksikasjad proovide töötlemise kohta;
- d) kasutatud spektroskoopiline meetod ja seade;
- e) üksikasjad osaproovideks jaotamise kohta analüüsi või proovi ettevalmistamise ajal;
- f) kõigi proovivõtuseadme või proovi ettevalmistamiseks kasutatud vahendite plastkoostisaine(te) keemiline olemus;
- g) iga kõrvalekalle meetodikast koos sellekohase põhjendusega.

18) Käesoleva meetodika kasutamisel rakendatakse labori- ja keskkonnaohutuse standardeeskirju.