

A BIZOTTSÁG (EU) 2018/738 FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ IRÁNYELVE**(2018. február 27.)****a 2011/65/EU európai parlamenti és tanácsi irányelv III. mellékletének a cermet-alapú beállító potenciométer egyes alkatrészeiben lévő ólomra megadott mentesség tekintetében, a tudományos és a műszaki fejlődéshez történő hozzájárítás céljából történő módosításáról****(EGT-vonatkozású szöveg)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló, 2011. június 8-i 2011/65/EU európai parlamenti és tanácsi irányelvre⁽¹⁾ és különösen annak 5. cikke (1) bekezdésének a) pontjára,

mivel:

- (1) A 2011/65/EU irányelv előírja a tagállamok számára annak biztosítását, hogy a forgalomba hozott elektromos és elektronikus berendezések ne tartalmazzanak ólmot.
- (2) A 2011/65/EU irányelv III. mellékletének 34. bejegyzése 2016 július 21-ig mentességet adott az ólomnak a cermet-alapú beállító potenciométer egyes alkatrészeiben való alkalmazására. A Bizottsághoz a 2011/65/EU irányelv 5. cikke (5) bekezdésének megfelelően 2015. január 21. előtt kérelem érkezett e mentességnek az 1–7. és a 10. kategória tekintetében történő megújítására.
- (3) A beállító potenciométerek változtatható ellenállások. Az áramkör ellenállásának beállítását kefeérintkezővel végzik. Ezeket a termékek széles skálájában, például audiovizuális berendezésekben, kommunikációs berendezésekben, játékokban és mérőeszközökben, valamint elektromos háztartási készülékekben alkalmazzák. Ólmot rezisztív tintában lévő ólom-oxidként tartalmaznak, amely a kötőanyag szerepét tölti be.
- (4) Jelenleg megbízható ólommentes alternatívák nem állnak rendelkezésre, ezért az ólom helyettesítése még tudományosan és műszakilag nem kivitelezhető.
- (5) mivel az 1–7. és a 10. kategóriába tartozó érintett alkalmazások esetében ma még nem állnak rendelkezésre és várhatóan a közeljövőben sem fognak a piacra kerülni kellően megbízható alternatívák, az érvényességi időtartamot indokolt 2021. július 21-ig megállapítani. Az 1–7. és a 10. kategóriától eltérő kategóriák esetében az érvényben lévő mentesség a 2011/65/EU irányelv 5. cikke (2) bekezdésének második albekezdésében megállapított érvényességi időtartamig marad hatályban.
- (6) A 2011/65/EU irányelvet ezért ennek megfelelően módosítani kell,

ELFOGADTA EZT AZ IRÁNYELVET:

1. cikk

A 2011/65/EU irányelv III. melléklete ezen irányelv mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

(1) A tagállamok legkésőbb 2019. június 30-ig elfogadják és kihirdetik azokat a törvényi, rendeleti és közigazgatási rendelkezéseket, amelyek szükségesek ahhoz, hogy ennek az irányelvnek megfeleljenek. E rendelkezések szövegét haladéktalanul megküldik a Bizottság számára.

Ezeket a rendelkezéseket 2019. július 1-jétől alkalmazzák.

Amikor a tagállamok elfogadják ezeket a rendelkezéseket, azokban hivatkozni kell erre az irányelvre, vagy azokhoz hivatalos kihirdetésük alkalmával ilyen hivatkozást kell fűzni. A hivatkozás módját a tagállamok határozzák meg.

(2) A tagállamok közlik a Bizottsággal nemzeti joguk azon főbb rendelkezéseinek szövegét, amelyeket az ezen irányelv által szabályozott területen fogadnak el.

⁽¹⁾ HL L 174., 2011.7.1., 88. o.

3. cikk

Ez az irányelv az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

4. cikk

Ennek az irányelvnek a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2018. február 27-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Jean-Claude JUNCKER

MELLÉKLET

A 2011/65/EU irányelv III. mellékletében a 34. pont helyébe a következő szöveg lép:

„34.	A cermet-alapú beállító potenciométer egyes alkatrészeiben lévő ólom	A mentesség valamennyi kategóriára vonatkozik, és lejártának időpontja: <ul style="list-style-type: none">— az 1–7. és a 10. kategória esetében 2021. július 21.,— a 8. és a 9. kategóriába tartozó, az <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközöktől, valamint az ipari felügyeleti és vezérlő eszközöktől eltérő eszközök esetében 2021. július 21.,— a 8. kategóriába tartozó <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközök esetében 2023. július 21.,— a 9. kategóriába tartozó ipari felügyeleti és vezérlő eszközök és a 11. kategória esetében 2024. július 21.”
------	--	---