

**GEDELEGEERDE RICHTLIJN (EU) 2018/741 VAN DE COMMISSIE****van 1 maart 2018****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 een toepassing van lood als legeringselement in koper****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 2011/65/EU van het Europees Parlement en de Raad van 8 juni 2011 betreffende beperking van het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen in elektrische en elektronische apparatuur <sup>(1)</sup>, en met name artikel 5, lid 1, onder a),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 2011/65/EU verplicht lidstaten ervoor te zorgen dat elektrische en elektronische apparatuur die in de handel wordt gebracht geen lood bevat.
- (2) De bestaande vrijstelling 6(c) van bijlage III bij Richtlijn 2011/65/EU staat het gebruik toe van lood in koperlegeringen met ten hoogste 4 gewichtsprocent lood tot en met 21 juli 2016. De Commissie heeft vóór 21 januari 2015 een verzoek om verlenging van die vrijstelling met betrekking tot de categorieën 1 tot en met 7 en 10 ontvangen overeenkomstig artikel 5, lid 5, van Richtlijn 2011/65/EU.
- (3) Lood in koperlegeringen zorgt voor een betere verspaning en dient als smeermiddel, bevordert de verwerkbaarheid van de koperlegeringen en verleent de eindcomponent specifieke eigenschappen zoals corrosiebestendigheid.
- (4) Momenteel kunnen de alternatieven voor koperlegeringen die ten hoogste 4 gewichtsprocent lood bevatten niet worden beschouwd als wetenschappelijk of technisch mogelijk. Daarom is een verlenging van de vrijstelling voor de duur van vijf jaar vanaf de vervaldatum van de vorige vrijstelling gerechtvaardigd om de uitvoering van een uitgebreid onderzoek van de toeleveringsketen mogelijk te maken.
- (5) Voor de categorieën 1 tot en met 7 en 10 moet de vrijstelling worden verlengd tot en met 21 juli 2021, zodat een uitgebreid onderzoek van de toeleveringsketen kan worden gevoerd op basis waarvan bij de volgende herziening het toepassingsgebied van de vrijstelling kan worden beperkt. Voor andere categorieën dan de categorieën 1 tot en met 7 en 10 blijft de huidige vrijstelling gelden gedurende de in artikel 5, lid 2, van Richtlijn 2011/65/EU vastgestelde perioden.
- (6) Richtlijn 2011/65/EU moet derhalve dienovereenkomstig worden gewijzigd,

HEEFT DE VOLGENDE RICHTLIJN VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Bijlage III bij Richtlijn 2011/65/EU wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze richtlijn.

*Artikel 2*

1. De lidstaten zorgen ervoor dat de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen die nodig zijn om aan deze richtlijn te voldoen uiterlijk op 30 juni 2019 worden vastgesteld en bekendgemaakt. Zij delen de Commissie de tekst van die bepalingen onverwijld mee.

Zij passen die bepalingen toe vanaf 1 juli 2019.

Wanneer de lidstaten die bepalingen vaststellen, wordt in de bepalingen zelf of bij de officiële bekendmaking ervan naar deze richtlijn verwezen. De regels voor deze verwijzing worden vastgesteld door de lidstaten.

2. De lidstaten delen de Commissie de tekst van de bepalingen van intern recht mee die zij op het onder deze richtlijn vallende gebied vaststellen.

<sup>(1)</sup> PBL 174 van 1.7.2011, blz. 88.

*Artikel 3*

Deze richtlijn treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

*Artikel 4*

Deze richtlijn is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 1 maart 2018.

*Voor de Commissie*

*De voorzitter*

Jean-Claude JUNCKER

—

## BIJLAGE

In bijlage III bij Richtlijn 2011/65/EU wordt punt 6(c) vervangen door:

„6(c)	Koperlegeringen met ten hoogste 4 gewichtsprocent lood	Vervalt op: <ul style="list-style-type: none"><li>— 21 juli 2021 voor de categorieën 1 tot en met 7 en 10</li><li>— 21 juli 2021 voor de categorieën 8 en 9 met uitzondering van medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek en industriële meet- en regelapparatuur</li><li>— 21 juli 2023 voor medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek van categorie 8</li><li>— 21 juli 2024 voor industriële meet- en regelapparatuur van categorie 9 en voor categorie 11”</li></ul>
-------	--	---