



LIETUVOS RESPUBLIKOS EKONOMIKOS IR INOVACIJŲ MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ŪKIO MINISTRO 2008 M. SPALIO 8 D. ĮSAKYMO NR. 4-459 „DĖL TAM TIKRŲ PAVOJINGŲ MEDŽIAGŲ NAUDOJIMO RIBOJIMO ELEKTROS IR ELEKTRONINĖJE ĮRANGOJE TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2019 m. gegužės 31 Nr. 4-343
Vilnius

1. P a k e i ė i u Lietuvos Respublikos ūkio ministro 2008 m. spalio 8 d. įsakymą Nr. 4-459 „Dėl Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje taisyklių patvirtinimo“:

1.1. Pakeičiu nurodytą įsakymą ir jį išdėstau nauja redakcija (Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje taisyklės nauja redakcija nedėstomos):

„LIETUVOS RESPUBLIKOS EKONOMIKOS IR INOVACIJŲ MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL TAM TIKRŲ PAVOJINGŲ MEDŽIAGŲ NAUDOJIMO RIBOJIMO ELEKTROS IR ELEKTRONINĖJE ĮRANGOJE TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO

Perkeldamas ir įgyvendindamas 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo (OL 2011 L 174, p. 88) su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2017 m. lapkričio 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva (ES) 2017/2102 (OL 2017 L 305, p. 8), ir vadovaudamasis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1999 m. gruodžio 27 d. nutarimo Nr. 1482 „Dėl institucijų, įgaliotų tvirtinti privalomuosius produktų saugos reikalavimus ir nustatyti atitikties įvertinimo reikalavimus, paskyrimo“ 1.5 papunkčiu:

1. T v i r t i n u pridedamas Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje taisyklės (toliau – Taisyklės).

2. N u s t a t a u, kad Taisyklėse nustatytas rinkos priežiūros institucijos funkcijas pagal kompetenciją atlieka Valstybinė vartotojų teisių apsaugos tarnyba ir Valstybinė akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnyba prie Sveikatos apsaugos ministerijos.“

1.2. Pakeičiu preambulę ir ją išdėstau taip:

„Perkeldamas ir įgyvendindamas 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo (OL 2011 L 174, p. 88) su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2018 m. kovo 1 d. Komisijos deleguotąją direktyva (ES) 2018/742 (OL 2018 L 123, p. 112), ir vadovaudamasis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1999 m. gruodžio 27 d. nutarimo Nr. 1482 „Dėl institucijų, įgaliotų tvirtinti privalomuosius produktų saugos reikalavimus ir nustatyti atitikties įvertinimo reikalavimus, paskyrimo“ 1.5 papunkčiu:“.

1.3. Pakeičiu nurodytuoju įsakymu patvirtintas Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje taisyklės:

1.3.1. Pakeičiu 2 punktą ir jį išdėstau taip:

- „2. Taisyklės taikomos šių kategorijų EEĮ:
- 2.1. stambiems namų apyvokos prietaisams;
 - 2.2. smulkiems namų apyvokos prietaisams;
 - 2.3. informacinės technologijos ir telekomunikacijų įrangai;
 - 2.4. vartotojų įrangai;
 - 2.5. apšvietimo įrangai;
 - 2.6. elektriniams ir elektroniniams įrankiams;
 - 2.7. žaislams, laisvalaikio ir sporto įrangai;
 - 2.8. medicinos priemonėms (prietaisams);
 - 2.9. stebėjimo ir kontrolės prietaisams, įskaitant pramoninius stebėjimo ir kontrolės prietaisus;
 - 2.10. automatiniais daiktų išdavimo aparatais;
 - 2.11. kitai į išvardytas kategorijas neįtrauktai EEĮ.“
- 1.3.2. Pakeičiu 4.8 papunktį ir jį išdėstau taip:
- „4.8. aktyvioms implantuojamoms medicinos priemonėms;“.
- 1.3.3. Papildau 4.11 papunkčiu:
- „4.11. vamzdiniais vargonams.“
- 1.3.4. Pakeičiu 5.2 papunktį ir jį išdėstau taip:
- „5.2. **Aktyvioji implantuojamoji medicinos priemonė** – kaip apibrėžta Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techniniame reglamente, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“;“.
- 1.3.5. Pakeičiu 5.14 papunktį ir jį išdėstau taip:
- „5.14. **In vitro diagnostikos medicinos priemonė** – kaip apibrėžta *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techniniame reglamente, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. 679 „Dėl *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“;“.
- 1.3.6. Pakeičiu 5.17 papunktį ir jį išdėstau taip:
- „5.17. **Medicinos priemonė (prietaisas)** (toliau – medicinos priemonė) – kaip apibrėžta Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatyme;“.
- 1.3.7. Pakeičiu 5.18 papunktį ir jį išdėstau taip:
- „5.18. **Ne keliais judantys mechanizmai, tiekiami tik profesionaliems naudotojams**, – mechanizmai, turintys integruotą energijos šaltinį arba išorinį energijos šaltinį turinčią traukos pavarą, kurių veikimui reikalingas mobilumas ar nuolatinis arba pusiau nuolatinis perkėlimas iš vienos stacionarios darbo vietos į kitą ir kurie tiekiami tik profesionaliems naudotojams;“.
- 1.3.8. Pakeičiu 9 punktą ir jį išdėstau taip:
- „9. Taisyklių 7 punktas taikomas medicinos priemonėms ir stebėjimo bei kontrolės prietaisams, pateikiamiems rinkai nuo 2014 m. liepos 22 d., *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėms, pateikiamoms rinkai nuo 2016 m. liepos 22 d., pramoniniams stebėjimo bei kontrolės prietaisams, pateikiamiems rinkai nuo 2017 m. liepos 22 d., ir visai kitai EEĮ, kuri nepateko į Taisyklių taikymo sritį ir kuri pateikiama rinkai nuo 2019 m. liepos 22 d.“
- 1.3.9. Pakeičiu 10 punktą ir jį išdėstau taip:
- „10. Taisyklių 7 punktas netaikomas kabeliams ar atsarginėms dalims, skirtiems toliau išvardytos EEĮ remontui, pakartotiniam naudojimui, funkcijų tobulinimui arba galingumo stiprinimui:
- 10.1. EEĮ, pateiktoms rinkai iki 2006 m. liepos 1 d.;
 - 10.2. medicinos priemonėms, pateiktoms rinkai iki 2014 m. liepos 22 d.;
 - 10.3. stebėjimo ir kontrolės prietaisams, pateiktiems rinkai iki 2014 m. liepos 22 d.;
 - 10.4. *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėms, pateiktoms rinkai iki 2016 m. liepos 22 d.;
- d.;

10.5. pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams, pateiktiems rinkai iki 2017 m. liepos 22 d.;

10.6. EEĮ, dėl kurios buvo padaryta išimtis Taisyklių III skyriaus nustatyta tvarka ir kuri buvo pateikta rinkai tos išimties galiojimo laikotarpiu;

10.7. visai kitai EEĮ, kuri nepateko į Taisyklių taikymo sritį ir kuri pateikiama rinkai iki 2019 m. liepos 22 d.“

1.3.10. Pakeičiu 11 punktą ir jį išdėstau taip:

„11. Jei pakartotinis naudojimas vyksta uždaros patikrinamos grandinės principu veikiančioje „verslas verslui“ surinkimo sistemoje ir jei vartotojas informuojamas apie pakartotinių atsarginių dalių naudojimą, Taisyklių 7 punktas netaikomas pakartotinai naudotoms atsarginėms dalims:

11.1. paimtoms iš EEĮ, pateiktos rinkai iki 2006 m. liepos 1 d., ir naudojamoms EEĮ, pateiktai rinkai iki 2016 m. liepos 1 d.;

11.2. paimtoms iš medicinos priemonių arba stebėjimo bei kontrolės prietaisų, pateiktų rinkai iki 2014 m. liepos 22 d., ir naudojamų EEĮ, pateiktai rinkai iki 2024 m. liepos 22 d.;

11.3. paimtoms iš *in vitro* diagnostikos medicinos priemonių, pateiktų rinkai iki 2016 m. liepos 22 d., ir naudojamų EEĮ, pateiktai rinkai iki 2026 m. liepos 22 d.;

11.4. paimtoms iš pramoninių stebėjimo bei kontrolės prietaisų, pateiktų rinkai iki 2017 m. liepos 22 d., ir naudojamų EEĮ, pateiktai rinkai iki 2027 m. liepos 22 d.;

11.5. paimtoms iš visos kitos EEĮ, kuriai nebuvo taikoma 2003 m. sausio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2002/95/EB dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo (OL 2003 L 37, p. 19) ir kuri pateikta rinkai iki 2019 m. liepos 22 d., ir naudojamoms EEĮ, pateiktai rinkai iki 2029 m. liepos 22 d.“

1.3.11. Pakeičiu 14 punktą ir jį išdėstau taip:

„14. Paraiška dėl išimties atnaujinimo turi būti pateikiama likus ne mažiau kaip 18 mėnesių iki išimties galiojimo pabaigos, bet kokiu atveju išimtis ir toliau galioja, kol Europos Komisija priima sprendimą dėl išimties atnaujinimo paraiškos. Europos Komisijai priėmus sprendimą atmesti paraišką dėl išimties atnaujinimo arba sprendimą atšaukti išimtį, Taisyklių 1 ar 2 prieduose nurodyti sąrašai yra atitinkamai keičiami anksčiausiai 12 mėnesių ir vėliausiai 18 mėnesių laikotarpiu nuo Europos Komisijos sprendimo priėmimo dienos.“

1.3.12. Pakeičiu 15 punkto pirmąją pastraipą ir ją išdėstau taip:

„15. Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministerija, savo iniciatyva arba gavusi ekonominės veiklos vykdytojų prašymą, teikia pasiūlymus Europos Komisijai dėl Taisyklių 7 punkte nurodytų ribojamų medžiagų ar panašių medžiagų grupės sąrašo peržiūros ar dalinio keitimo (toliau – pasiūlymas). Pasiūlyme turi būti pateikiama bent ši informacija:“.

1.3.13. Pripažįstu netekusiu galios 51 punktą.

1.3.14. Pripažįstu netekusiu galios 53 punktą.

1.3.15. Pakeičiu 55 punktą ir jį išdėstau taip:

„55. Taisyklėse įtvirtinti bis(2-etilheksil)ftalato (DEHP), benzilbutilftalato (BBP), dibutilftalato (DBP) ir diizobutilftalato (DIBP) naudojimo apribojimai:

55.1. medicinos priemonėms, įskaitant *in vitro* diagnostikos medicinos priemones, bei stebėjimo ir kontrolės prietaisams, įskaitant pramoninius stebėjimo ir kontrolės prietaisus, taikomi nuo 2021 m. liepos 22 d.;

55.2. netaikomi kabeliams arba atsarginėms dalims, skirtiems EEĮ, rinkai pateiktos iki 2019 m. liepos 22 d., ir medicinos priemonių, įskaitant *in vitro* diagnostikos medicinos priemones, bei stebėjimo ir kontrolės prietaisų, įskaitant pramoninius stebėjimo ir kontrolės prietaisus, rinkai pateiktų iki 2021 m. liepos 22 d., remontui, pakartotiniam naudojimui, funkcijoms tobulinti ar galingumui stiprinti.“

1.3.16. Pakeičiu 1 priedo 6 punktą ir jį išdėstau taip:

„6.	Švinas:	
6.1.	esantis plieno sudėtyje kaip legiruojamasis elementas apdirbimo tikslais ir cinkuoto plieno sudėtyje,	<i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms

	sudarantis ne daugiau kaip 0,35 % masės;	taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje taisyklių (toliau – Taisyklės) 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.
6.1.1.	esantis plieno sudėtyje kaip legiruojamasis elementas apdirbimo tikslais ir cinkuoto plieno sudėtyje, sudarantis ne daugiau kaip 0,35 % masės; taip pat partijomis karštai cinkuoto plieno gaminiuose, sudarantis ne daugiau kaip 0,2 masės;	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
6.2.	esantis aliuminio lydinuose kaip legiruojamasis elementas, sudarantis ne daugiau kaip 0,4 % masės:	<i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.
6.2.1.	patekęs iš perdirbto aliuminio laužo, kuriame buvo švino;	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
6.2.2.	švinas aliuminio sudėtyje kaip legiruojamasis elementas apdirbimo tikslais, sudarantis ne daugiau kaip 0,4 %;	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
6.3.	vario lydiniai, kuriuose švinas sudaro ne daugiau kaip 4 % masės.	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.;

		pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.;“.
--	--	--

1.3.17. Pakeičiu 1 priedo 7 punktą:

„7.	Švinas:	
7.1.	esantis aukštos lydymosi temperatūros lydmetaluose (t. y. švino lydinuose, kuriuose švinas sudaro 85 % masės arba daugiau);	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms, išskyrus reikmes, kurioms taikomas šio priedo 24 punktas, taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.
7.2.	esantis serverių, laikmenų ir laikmenų masyvų sistemų, telekomunikacijų tinklų infrastruktūros perjungimo, signalizavimo, perdavimo ir tinklo valdymo įrangos lydmetaluose;	
7.3.	tai pat:	
7.3.1.	elektrinės ir elektroninės sudedamosios dalys, kuriose švino yra stiklo arba keramikos, išskyrus kondensatorių dielektriko keramiką, sudėtyje, pvz., pjezoelektroniniuose įtaisuose arba stiklo ar keramikos matricos junginyje;	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms, išskyrus reikmes, kurioms taikomas šio priedo 34 punktas, taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.
7.3.2.	švinas, esantis kondensatorių, kurių vardinė įtampa 125 V kintamosios srovės arba 250 V nuolatinės srovės arba didesnė, dielektriko keramikos sudėtyje;	

7.3.3.	švinas, esantis kondensatorių, kurių vardinė įtampa mažesnė kaip 125 V kintamosios srovės arba 250 V nuolatinės srovės, dielektriko keramikos sudėtyje;	Taikoma iki 2013 m. sausio 1 d. Nuo 2013 m. sausio 1 d. gali būti elektros ir elektroninės įrangos (toliau – EEĮ), kuri pateikta rinkai iki 2013 m. sausio 1 d., atsarginėse dalyse.
7.3.4.	švinas, esantis PZT tipo dielektriko keramikos medžiagoje, skirtoje kondensatoriams, kurie yra mikroschemų arba diskrečiųjų puslaidininkių dalis.	Taikoma iki 2016 m. liepos 21 d.“

1.3.18. Pakeičiu 1 priedo 10 punktą ir jį išdėstau taip:

„10.	Švinas, naudojamas šildymo, vėdinimo, oro kondicionavimo ir šaldymo (angl. – HVACR) įrenginių šaltnešio kompresorių slydimo guoliuose:	<i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
10.1.	švinas, naudojamas šildymo, vėdinimo, oro kondicionavimo ir šaldymo (angl. – HVACR) įrenginių šaltnešio kompresorių su sandariu sriegiu, kurių deklaruojama elektrinė varomoji galia yra 9 kW arba mažesnė, slydimo guoliuose.	Taisyklių 2.1 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2019 m. liepos 21 d.“

1.3.19. Pakeičiu 1 priedo 13 punktą ir jį išdėstau taip:

„13.	Švinas:	
13.1.	esantis optinėje įrangoje naudojamo balto stiklo sudėtyje;	<i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.; taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
13.2.	ir kadmis, esantis filtrų stiklo ir atspindžio etalonams naudojamo stiklo sudėtyje.	<i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir

		Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.
13.2.1.	Švinas metalo jonais dažyto optinio stiklo filtruose.	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.“
13.2.2.	Kadmis su kadmio junginiais lydyto spalvoto stiklo rūšių filtruose: išskyrus reikmes, kurioms taikomas šio priedo 39 punktas.	
13.2.3.	Kadmis ir švinas, esantys atspindžio etalonams naudojamam stiklo sudėtyje.	

1.3.20. Pakeičiu 1 priedo 24 punktą ir jį išdėstau taip:

„24.	Švinas, esantis lydmalių, naudojamų diskiniams ir planariniams daugiasluoksniams keraminiams kondensatorių masivams lituoti per juose esančias kiaurymes, sudėtyje.	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.“
------	---	---

1.3.21. Pakeičiu 1 priedo 34 punktą ir jį išdėstau taip:

„34.	Švinas, esantis kermeto pagrindu pagamintų derinamųjų potenciometrų sudedamosiose dalyse.	Taisyklių 2.1–2.7 ir 2.10 papunkčiuose nurodytoms kategorijoms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; kitiems Taisyklių 2.8 ir 2.9 papunkčiuose nurodytų kategorijų prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams ir Taisyklių 2.11 papunktyje nurodytai kategorijai taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.“
------	---	---

1.3.22. Pakeičiu 2 priedo 3.23¹ papunktį ir jį išdėstau taip:

„3.23 ¹ .	švinas, kadmis, šešiavalentis chromas ir polibrominti	Kitoms nei <i>in vitro</i>
----------------------	---	----------------------------

	difenileteriai (PBDE) iš medicinos prietaisų, įskaitant <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemones, elektroninius mikroskopus ir jų priedus, paimtose ir jiems remontuoti arba atnaujinti naudojamose atsarginėse dalyse su sąlyga, kad šios medžiagos pakartotinai naudojamos uždaro patikrinamos grandinės principu veikiančioje verslo verslui surinkimo sistemoje ir kad vartotojui visada pranešama apie pakartotinį dalių panaudojimą;	diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; elektroniniams mikroskopams ir jų priedams taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.“
--	--	--

1.3.23. Pakeičiu 2 priedo 3.25 papunktį ir jį išdėstau taip:

„3.25.	švinas sumontuotųjų spausdintinių plokščių, naudojamų IIa ir IIb klasės (pagal Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninį reglamentą, patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“), mobiliosiose medicinos priemonėse, išskyrus nešiojamuosius skubiosios pagalbos defibriliatorius, lydmetaliuose;	IIa klasės prietaisams taikoma iki 2016 m. birželio 30 d. IIb klasės prietaisams taikoma iki 2020 m. gruodžio 31 d.“
--------	---	---

1.3.24. Pakeičiu 2 priedo 3.31 papunktį ir jį išdėstau taip:

„3.31.	švinas mikrokanalinėse plokštėse (MKP), naudojamose įrangoje, pasižyminčioje bent viena iš šių savybių:	Medicinos priemonėms ir stebėjimo bei kontrolės prietaisams taikoma iki 2021 m. liepos 21 d.; <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikoma iki 2023 m. liepos 21 d.; pramoniniams stebėjimo ir kontrolės prietaisams taikoma iki 2024 m. liepos 21 d.“
3.31.1.	kompaktišku elektronų ar jonų detektorių dydžiu, jeigu detektoriumi skirta erdvė yra ribota – ne daugiau kaip 3 mm/MKP (detektoriaus storis ir erdvė MKP įtaisyti), iš viso ne daugiau kaip 6 mm, o alternatyvi konstrukcija, kurioje būtų daugiau erdvės detektoriumi, yra moksliai ir techniškai neįmanoma;	
3.31.2.	dvimate erdvine skyra elektronams ar jonams aptikti, jeigu tenkinama bent viena iš šių sąlygų:	
3.31.2.1.	atsako trukmė trumpesnė nei 25 ns;	
3.31.2.2.	bandinio aptikimo zona didesnė nei 149 mm ² ;	
3.31.2.3.	daugėjimo faktorius didesnis nei $1,3 \times 10^3$;	
3.31.3.	aptinkant elektronus ar jonus, atsako trukmė trumpesnė nei 5 ns;	
3.31.4.	aptinkant elektronus ar jonus, bandinio aptikimo zona didesnė nei 314 mm ² ;	
3.31.5.	daugėjimo faktorius didesnis nei $4,0 \times 10^7$;	

1.3.25. Pakeičiu 2 priedo 3.33 papunktį ir jį išdėstau taip:

„3.33.	švinas kaip polivinilchlorido (PVC), naudojamo kaip	Taikoma iki 2018 m. gruodžio
--------	---	------------------------------

	bazinė medžiaga amperometriniuose, 31 d.“ potenciometriniuose ir konduktometriniuose elektrocheminiuose jutikliuose, naudojamuose <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėse, skirtuose kraujo, kūno skysčių ir kūno dujų analizei, šiluminis stabilizatorius;
--	--

1.3.26. Pakeičiu 2 priedo pavadinimą ir jį išdėstau taip:

**„PAVOJINGŲ MEDŽIAGŲ NAUDOJIMO RIBOJIMO ELEKTROS IR
ELEKTRONINĖJE ĮRANGOJE IŠIMČIŲ, SUSIJUSIŲ SU MEDICINOS PRIEMONĖMIS
IR STEBĖJIMO BEI KONTROLĖS PRIETAISAI, SĄRAŠAS“.**

1.3.27. Pakeičiu 3 priedo 5 punktą ir jį išdėstau taip:

„5. Deklaracijos objektas atitinka Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministro tvirtinamų Tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo ribojimo elektros ir elektroninėje įrangoje rinkos priežiūros taisyklių reikalavimus:_____.“

2. N u s t a t a u, kad:

2.1. šio įsakymo 1.1, 1.3.3, 1.3.7–1.3.11, 1.3.14 papunkčiai įsigalioja 2019 m. birželio 12 d.;

2.2. šio įsakymo 1.2, 1.3.16, 1.3.17, 1.3.20 ir 1.3.21 papunkčiai įsigalioja 2019 m. birželio

30 d.

Ekonomikos ir inovacijų ministras

Virginijus Sinkevičius