

<p>Nazwa projektu</p> <p>Projekt rozporządzenia Ministra Rozwoju i Technologii zmieniającego rozporządzenie w sprawie zasadniczych wymagań dotyczących ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Rozwoju i Technologii (MRiT)</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu</p> <p>Kamila Król, Podsekretarz Stanu w MRiT</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu</p> <p>Piotr Zabadała, Zastępca Dyrektora Departamentu Innowacji i Polityki Przemysłowej w MRiT, tel. 22 411 95 31, e-mail: piotr.zabadała@mrit.gov.pl</p> <p>Patrycja Ruśkowska, główny specjalista, Departament Innowacji i Polityki Przemysłowej w MRiT, tel. 22 411 95 15, e-mail: Patrycja.Ruskowska@mrit.gov.pl</p>	<p>Data sporządzenia:</p> <p>20.12.2022 r.</p> <p>Źródło:</p> <p>Art. 9 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (Dz. U. z 2021 r. poz. 1344 oraz z 2022 r. poz. 974).</p> <p>Nr w wykazie prac legislacyjnych MRiT: 75</p>
---	--

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Rozporządzenie Ministra Rozwoju i Finansów z dnia 21 grudnia 2016 r. w sprawie zasadniczych wymagań dotyczących ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym (Dz. U. z 2021 r. poz. 1513, 1924 oraz z 2022 r. poz. 937, 1361 i 2017) wdraża w zakresie swojej regulacji do krajowego porządku prawnego dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym (Dz. Urz. UE L 174 z 01.07.2011, str. 88, z późn. zm.), zwaną dalej „dyrektywą RoHS II”.

Nowelizacja niniejszego rozporządzenia jest związana z koniecznością przeprowadzenia transpozycji do prawa krajowego następujących aktów delegowanych (UE):

- 1) dyrektywy delegowanej Komisji (UE) 2022/1631 z dnia 12 maja 2022 r. zmieniającej, w celu dostosowania do postępu naukowo-technicznego, załącznik IV do dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE w odniesieniu do wyłączenia dotyczącego stosowania ołowiu w kablach i przewodach nadprzewodzących z tlenków bizmutowo-strontowo-wapniowo-miedziowych oraz ołowiu w ich połączeniach elektrycznych (Dz. Urz. UE L 245 z 22.09.2022, str. 45);
- 2) dyrektywy delegowanej Komisji (UE) 2022/1632 z dnia 12 maja 2022 r. zmieniającej, w celu dostosowania do postępu naukowo-technicznego, załącznik IV do dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE w odniesieniu do wyłączenia dotyczącego stosowania ołowiu w niektórych urządzeniach do obrazowania rezonansem magnetycznym (Dz. Urz. UE L 245 z 22.09.2022, str. 48).

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Nowelizacja rozporządzenia Ministra Rozwoju i Finansów z dnia 21 grudnia 2016 r. w sprawie zasadniczych wymagań dotyczących ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym jest związana z obowiązkiem transpozycji dyrektyw delegowanych, zmieniających dyrektywę RoHS II, do prawa krajowego. Zmiana ta polega na aktualizacji adresu publikacyjnego dyrektywy RoHS II. Dyrektywy w aktach prawa krajowego są przywoływane w odnośnikach informujących o wdrożeniu w określonym akcie normatywnym (ustawie lub rozporządzeniu). Jeżeli dyrektywa wdrożona do prawa krajowego ulega zmianom, informacja zawarta w odnośniku, wskazująca określone publikatory dyrektyw zmieniających, staje się istotna dla adresata przepisów danego rozporządzenia.

Pomimo, że odnośnik jest elementem aktu normatywnego o charakterze informacyjnym, a nie normatywnym to ustalenie, czy dany akt prawa krajowego wdraża dyrektywę w jej zmienionym kształcie, ma charakter merytoryczny.

Przedmiotem projektowanych przepisów są wyłączenia w odniesieniu do ołowiu - substancji objętej ograniczeniami, wymienionej w załączniku II do dyrektywy 2011/65/UE.

Przedmiotowe przepisy stanowią odpowiedź Komisji Europejskiej na złożone wnioski o przyznanie wyłączeń w zakresie stosowania ołowiu w wybranych zastosowaniach, procedowane jest zgodnie z art. 5 ust. 2 akapit trzeci dyrektywy RoHS II.

Ad-1)

Procedowane zmiany w przepisach krajowych, implementowane z dyrektywy delegowanej Komisji (UE) 2022/1631 z dnia 12 maja 2022 r., umożliwią stosowanie ołowiu w kablach i przewodach nadprzewodzących z tlenków bizmutowo-strontowo-wapniowo-miedziowych (BSCCO – ang. Bismuth strontium calcium copper oxide oraz ich połączeniach elektrycznych z innymi częściami składowymi sprzętu elektrycznego i elektronicznego (SEE) (poz. 48 zał. IV dyrektywy 2011/55/UE) z terminem ważności – 30 czerwca 2027 r.

Stopy lutownicze zawierające ołów stosuje się do łączenia przewodów i kabli nadprzewodzących z innymi częściami składowymi SEE. Obecnie na rynku nie ma dostępnej bezołowiowej alternatywy, która zapewniłaby wystarczający poziom niezawodności w przypadku zastosowań, w których wymagane są takie właściwości, jak plastyczność, czy niska rezystywność w niskich temperaturach.

Dzięki zastosowaniu ołowiu w stopach lutowniczych, w przewodach różnego rodzaju urządzeń elektronicznych możliwe jest uzyskanie wyższej rozdzielczości obrazów na potrzeby diagnostyki medycznej, czy badań naukowych. Dodanie ołowiu do BSCCO umożliwia produkcję wydajniejszego i bardziej niezawodnego sprzętu, co jest korzystne z punktu widzenia opieki zdrowotnej i innowacyjności.

W ocenie wniosku stwierdzono, iż aktualnie nie jest wykonalne zastąpienie ołowiu w materiale nadprzewodzącym i związanych z nim stopach lutowniczych przy zachowaniu takich samych parametrów technicznych. Nie oczekuje się także, aby było to możliwe w najbliższej przyszłości.

Ad-2)

Procedowane zmiany w przepisach krajowych, implementowane z dyrektywy delegowanej Komisji (UE) 2022/1632 z dnia 12 maja 2022 r., umożliwią stosowanie ołowiu w niektórych urządzeniach do obrazowania rezonansem magnetycznym. W załączniku IV do dyrektywy 2011/65/UE w pozycji 27 dodaje się lit. c) niewbudowanych cewkach MRI, dla których deklarację zgodności danego modelu wydano po raz pierwszy przed dniem 23 września 2022 r. oraz d) urządzeniach MRI zawierających wbudowane cewki, stosowanych w polach magnetycznych w promieniu 1 m od izocentrum magnesu w sprzęcie medycznym do obrazowania rezonansem magnetycznym, dla których deklarację zgodności wydano po raz pierwszy przed dniem 30 czerwca 2024 r. z terminem ważności – 30 czerwca 2027 r.

Dyrektywą delegowaną 2014/7/UE Komisja przyznała wyłączenie dotyczące stosowania ołowiu w stopach lutowniczych, powłokach zakończeń komponentów elektrycznych i elektronicznych i płytek obwodów drukowanych, połączeniach przewodów elektrycznych, osłonach i złączkach w obudowie stosowanych w niektórych rodzajach sprzętu do obrazowania rezonansem magnetycznym (MRI – z ang. Magnetic Resonance Imaging) („wyłączenie”), poprzez włączenie tych zastosowań do załącznika IV do dyrektywy 2011/65/UE. Wyłączenie to miało wygasnąć w dniu 30 czerwca 2020 r.

W ocenie wniosku o przedłużenie, która obejmowała ocenę naukowo-techniczną, stwierdzono, że urządzenia MRI wykonane zgodnie ze starym projektem są uzależnione od komponentów MRI zawierających ołów, a ich kompatybilność z nowymi bezołowiowymi komponentami MRI jest bardzo ograniczona. W ocenie tej stwierdzono ponadto, że bezołowiowe modele niewbudowanych cewek MRI są już dostępne. Jednak, jeżeli chodzi o urządzenia MRI z wbudowanymi cewkami, w celu opracowania rozwiązań bezołowiowych niezbędny jest dodatkowy czas na umożliwienie rozwoju technicznego i przeprowadzenie procedury zatwierdzenia.

Projektowane rozporządzenie zapewnia pełną implementację prawa unijnego, harmonizując przepisy w zakresie możliwości stosowania ołowiu skategoryzowanego jako substancja niebezpieczna, w wyrobach elektrycznych i elektronicznych na mocy wyłączenia z dyrektywy RoHS II, wprowadzanych do obrotu na jednolitym rynku Unii Europejskiej.

Nowelizowane rozporządzenie umożliwi zniesienie barier technicznych oraz prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie stosowania substancji niebezpiecznych w określonym sprzęcie elektrycznym i elektronicznym. Ułatwi także międzynarodowy obrót towarowy.

Procedowane za pośrednictwem ww. dyrektyw delegowanych Komisji (UE): 2022/1631 i 2022/1632 wyłączenia, stanowiące przedmiot projektowanych przepisów krajowych, przyniosą wymierne korzyści dla przedsiębiorców oraz końcowych użytkowników, w tym jednostek opieki medycznej.

W rezultacie przyznanych wyłączeń procesy produkcji, wprowadzania do obrotu oraz stosowania SEE, zawierających w swym składzie ołów, będą mogły być nadal realizowane. Wyłączenia te stanowiąc będą ułatwienie dla przedsiębiorców, dystrybutorów oraz końcowych użytkowników ołowiu w zastosowaniach elektronicznych i elektrycznych. Zapewnią czas na realizację badań mających na celu wprowadzenie rozwiązań alternatywnych,

eliminację ołowiu z omawianych zastosowań. Przygotują przemysł produkcji SEE do stopniowej adaptacji nowych uwarunkowań regulacyjnych i technicznych po dniu 30 czerwca 2027 r. Pozwolą użytkownikom, w tym jednostkom opieki medycznej na stosowanie SEE (w tym urządzeń do obrazowania diagnostycznego) opartych na technologiach wykorzystujących ołów.

Czas obowiązywania wyłączenia miał negatywny wpływ na innowacyjność.

Wyłączenia są zgodne z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady i w związku z tym nie obniżają poziomu ochrony środowiska i zdrowia przewidzianego w tym rozporządzeniu.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Państwa członkowskie Unii Europejskiej mają obowiązek stosować swoje przepisy krajowe w odniesieniu do ww. dyrektyw delegowanych Komisji (UE): 2022/1631 i 2022/1632 – od dnia 1 marca 2023 r. oraz są obowiązane opublikować je najpóźniej do dnia 28 lutego 2023 r.

Problem zostanie rozwiązany legislacyjnie we wszystkich państwach członkowskich Unii Europejskiej, przez dostosowanie przepisów krajowych do przepisów ww. dyrektyw delegowanych w zakresie wprowadzenia przedmiotowych wyłączeń dotyczących ołowiu w zastosowaniach elektronicznych i elektrycznych.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Przedsiębiorcy, producenci, importerzy i dystrybutorzy (komponentów) wyrobów elektronicznych zaw. ołów, w tym stosowanych do diagnostyki obrazowej	1628* Szczegółowe wyjaśnienia zawarto w pkt. 7 OSR.	Główny Urząd Statystyczny (GUS)	Podmioty te są obowiązane do zapewnienia zgodności wyrobów z wymaganiami określonymi w dyrektywie RoHS II. Podmioty te otrzymują prawo do stosowania wybranych substancji niebezpiecznych na mocy wyłączeń, wprowadzanych dyrektywami delegowanymi Komisji (UE): 2022/1631 i 2022/1632, zmieniających załącznik IV dyrektywy RoHS II.
Jednostki opieki medycznej	1098	Główny Urząd Statystyczny (GUS)	Podmioty te mogą nadal stosować infrastrukturę medyczną z elementami ołowianymi.

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Projekt zostanie poddany konsultacjom zgodnie z uchwałą nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2022 r. poz. 348). Projekt zostanie zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej, na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji, w serwisie Rządowy Proces Legislacyjny.

Projekt zostanie przekazany do organizacji pozarządowych, wybranych z wykazu znajdującego się na stronie internetowej: <https://www.gov.pl/web/rozwoj/wez-udzial-w-konsultacjach-publicznych-w-ramach-rzadowego-procesu-legislacyjnego/> oraz podmiotom zainteresowanym kompetencyjnie tematyką przedmiotowego rozporządzenia.

Wśród organizacji, do których zostanie przekazany projekt niniejszego rozporządzenia w ramach konsultacji publicznych i opiniowania, znajdują się następujące zrzeszenia i izby przedsiębiorców, urzędy i związki zawodowe: AURAEKO Organizacja Odzysku Sprzętu Elektrycznego i Elektronicznego S.A., APPLiA – Związek Pracodawców AGD, Biosystem S.A., Bioelektra Group, Sieć Badawcza Łukasiewicz, ElektroEko Organizacja Odzysku Sprzętu Elektrycznego i Elektrotechnicznego S.A., ELECTRO-SYSTEM S.A. Organizacja Odzysku SEiE, Instytut Ochrony Środowiska – Państwowy Instytut Badawczy, Krajowa Izba Gospodarcza, Krajowa Izba Gospodarcza Elektroniki i Telekomunikacji, Ogólnopolska Izba Gospodarcza Ochrony Środowiska, Ogólnopolska Izba Gospodarcza Recyklingu, Ogólnopolska Izba Gospodarcza Wyrobów Medycznych POLMED, Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED, Polskie Towarzystwo Ultrasonograficzne, Polska Izba Gospodarcza Elektrotechniki, Polska Izba Przemysłu Chemicznego, Polska Organizacja Handlu i Dystrybucji, Polski Związek Przemysłu Oświetleniowego, Stowarzyszenie Dystrybutorów i Producentów Części Zamiennych, Stowarzyszenie Elektryków Polskich – SEP, Związek Producentów Sprzętu Oświetleniowego „Pol-lighting”, Agencja Bezpieczeństwa

Wewnętrznego, Agencja Rezerw Materiałowych, Agencja Rozwoju Przemysłu S.A., Biuro do spraw Substancji Chemicznych, Generalny Inspektor Ochrony Danych Osobowych, Główny Inspektor Ochrony Środowiska, Federacja Przedsiębiorców Polskich, Forum Związków Zawodowych, Komisja Krajowa NSZZ „Solidarność”, Konfederacja Lewiatan, Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych, Polska Agencja Inwestycji i Handlu S.A., Polska Agencja Rozwoju Przedsiębiorczości, Polski Komitet Normalizacyjny, Polskie Centrum Akredytacji, Pracodawcy Rzeczypospolitej Polskiej, Federacja Stowarzyszeń Naukowo-Technicznych Naczelnej Organizacji Technicznej, Urząd Ochrony Konkurencji i Konsumentów, Urząd Patentowy Rzeczypospolitej Polskiej, Urząd Zamówień Publicznych, Związek Przedsiębiorców i Pracodawców, Związek Rzemiosła Polskiego oraz Związek Pracodawców Business Centre Club.

Konsultacje publiczne oraz opiniowanie zostaną przeprowadzone w okresie: styczeń 2023 r. (przewidziany czas trwania konsultacji: 14 dni)

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]											
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0-10)
Dochody ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Wydatki ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Saldo ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

Źródła finansowania

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla sektora finansów publicznych.

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

		Skutki							
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)	
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z r.)	duże przedsiębiorstwa	0	0	0	0	0	0	0	
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	0	0	0	0	0	0	0	
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	0	0	0	0	0	0	0	
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Zniesienie barier technicznych umożliwi prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie stosowania substancji niebezpiecznych w określonym sprzęcie elektrycznym i elektronicznym oraz wpłynie na ułatwienie międzynarodowego obrotu towarowego.							

	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	Zniesienie barier technicznych umożliwi prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie stosowania substancji niebezpiecznych w określonym sprężeniu elektrycznym i elektronicznym oraz wpłynie na ułatwienie międzynarodowego obrotu towarowego.
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe, w tym osoby starsze i osoby z niepełnosprawnościami	Prawidłowo funkcjonujący system oceny zgodności to eliminacja wszelkich zagrożeń, jakie stwarza sprzęt elektryczny i elektroniczny. Jak również zapewnienie ochrony zdrowia przez stabilną opiekę medyczną w szpitalach dla obywateli. Brak wpływu projektu rozporządzenia na osoby starsze i niepełnosprawne.
Niemierzalne	Przedsiębiorstwa (producent, importer, dystrybutor)	Funkcjonowanie systemu oceny zgodności wg zasad obowiązujących w Unii Europejskiej gwarantuje przedsiębiorcom prawo do korzystania z traktatowej zasady swobodnego przepływu towarów. Dostosowanie prawa krajowego do regulacji unijnych zapewni podmiotom gospodarczym prawo do swobodnego obrotu wyrobami, w tym elektronicznymi wyrobami medycznymi.
	Jednostki opieki zdrowotnej	Jednostki opieki zdrowotnej będą mogły w niezakłóconym trybie eksploatować infrastrukturę diagnostyczną do obrazowania – MRI.

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń

*Źródło: dane na temat produkcji ważniejszych wyrobów przemysłowych GUS – kwiecień 2022 r. Należy zaznaczyć, iż klasyfikacja urządzeń i stosowana nomenklatura przez krajowe organy statystyki państwowej: Polskiej Klasyfikacji Wyrobów i Usług (PKWiU), klasyfikacja statystyczna towarów, podstawowego elementu Wspólnej Taryfy Celnej (CN), Standardowej Klasyfikacji Handlu Międzynarodowego (SITC), nie jest spójna z terminologią stosowaną w ww. dyrektywach Komisji (UE) z dnia 11 sierpnia 2021 r., stanowiących przedmiot transpozycji.

W związku z tym przedstawione dane (w pkt 4 OSR) mają charakter szacunkowy i mogą nie identyfikować grup produktów w taki sam sposób, jak czynią to akty prawne.

Ze względu na duży stopień zagregowania danych, dosyć trudna do interpretacji jest Polska Klasyfikacja Wyrobów i Usług stosowana w odniesieniu do produkcji. Do celów określenia liczby przedsiębiorstw według klasyfikacji PKWiU wzięto pod uwagę następujące obszary gospodarki, objęte przepisami dyrektywy RoHS II:

- produkcja komputerów, wyrobów elektronicznych i optycznych,
- produkcja urządzeń elektrycznych,
- produkcja maszyn i urządzeń,
- naprawa, konserwacja i instalowanie maszyn i urządzeń.

8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu

nie dotyczy

Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur <input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur <input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektroniczności.	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy

Komentarz:

Obowiązki przedsiębiorców zawarte w projekcie rozporządzenia, występują również w obecnym stanie prawnym wynikającym z rozporządzenia Ministra Rozwoju i Finansów z dnia 21 grudnia 2016 r. w sprawie zasadniczych wymagań dotyczących ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym.

Zmiana rozporządzenia polega na aktualizacji metryczki publikacyjnej dyrektywy RoHS II.

9. Wpływ na rynek pracy

Brak wpływu.

10. Wpływ na pozostałe obszary

środowisko naturalne
 sytuacja i rozwój regionalny
 sądy powszechne, administracyjne
lub wojskowe

demografia
 mienie państwowe
 inne:

informatyzacja
 zdrowie

Omówienie wpływu

Ze względu na brak rozwiązań alternatywnych zastąpienie lub wyeliminowanie ołowiu w zastosowaniach lutowniczych w wybranych urządzeniach, w tym medycznych, stosowanych do diagnostyki obrazowania za pomocą rezonansu magnetycznego substytucja jest aktualnie naukowo i technicznie niemożliwa. Stąd decyzja Komisji o przyznaniu niniejszych wyłączeń, które procedowane jest zgodnie z przepisami UE z zakresu bezpiecznego zarządzania chemikaliami, tj. z rozporządzeniem (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) i utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniającym dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylającym rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (Dz. Urz. UE L 396 z 30.12.2006, str. 1). W związku z powyższym przedmiotowe wyłączenie nie obniża poziomu ochrony środowiska i zdrowia przewidzianego w tym rozporządzeniu.

Dodatkowo prawidłowo funkcjonujący system oceny zgodności ma na celu zminimalizowanie wszelkich zagrożeń dla zdrowia użytkowników oraz środowiska naturalnego.

Zgodnie z art. 5 ust. 2 akapit trzeci dyrektywy RoHS II, wyłączenia, przyznane na mocy ww. dyrektyw delegowanych obowiązywać będą przez okres od 2 do 7 lat. Przyjęcie takiego rozwiązania umożliwi czasowe stosowanie ołowiu w zastosowaniach lutowniczych, zapewniając wystarczający czas na zidentyfikowanie rozwiązań alternatywnych i zapewni bezpieczeństwo medyczne w zakresie diagnostyki obrazowej.

Takie rozwiązanie nie koliduje z postępem naukowo-technicznym.

Brak wpływu projektu rozporządzenia na osoby starsze i niepełnosprawne.

11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego

Rozporządzenie wejdzie w życie z dniem 1 marca 2023 r. Planuje się, aby ogłoszenie niniejszego rozporządzenia nastąpiło najpóźniej do dnia 28 lutego 2023 r.

12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?

Ewaluacja efektów projektu będzie następowała każdego roku. Przynajmniej dzięki raportowi dotyczącemu funkcjonowania systemu kontroli wyrobów podlegających dyrektywom nowego podejścia, przygotowywanego corocznie przez Prezesa Urzędu Ochrony Konkurencji i Konsumentów, jako organu właściwego w kwestiach nadzoru rynku. Mierniki stanowią dane statystyczne w zakresie działań i środków podejmowanych przez organy nadzoru rynku. Jednocześnie efektywność krajowego systemu nadzoru rynku jest omawiana corocznie podczas posiedzeń Komitetu sterującego ds. Nadzoru Rynku. Komitet pełni funkcję nieformalnej platformy wymiany informacji i opinii pomiędzy przedstawicielami administracji państwowej zaangażowanymi w realizację zadań w obszarze nadzoru rynku.

13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)

Brak.