

EHS NEWS FLASH

(作成:SEAJ 環境情報専門委員会 独自の見解を含んでおり、内容を保証するものではありません。参考情報としてご利用下さい)

(情報区分;b グリーン調達)

(取得区分;1 委員会報告情報)

1) 件名

- ・ EU RoHS 指令除外項目修正の官報公布

2) 内容

- ・ 2016年4月16日、RoHS指令のAnnex IVの除外項目を1件修正する官報が公布された。
- ・ 官報の内容は、Annex IVの31項を削除し、新たに31a項を設けるというもの。

Annex IV to Directive 2011/65/EU is amended as follows:

(1) point 31 is deleted;

(2) the following point 31a is added:

‘31a. Lead, cadmium, hexavalent chromium, and polybrominated diphenyl ethers (PBDE) in spare parts recovered from and used for the repair or refurbishment of medical devices, including in vitro diagnostic medical devices, or electron microscopes and their accessories, provided that the reuse takes place in auditable closed-loop business-to-business return systems and that each reuse of parts is notified to the customer. Expires on:

- (a) 21 July 2021 for the use in medical devices other than in vitro diagnostic medical devices;
- (b) 21 July 2023 for the use in in vitro diagnostic medical devices;
- (c) 21 July 2024 for the use in electron microscopes and their accessories.’

3) SEAJ コメント

- ・ Annex IVの31項は「監査可能なクローズドループのB2B返却方式で再生される医療機器のスペアパーツに含まれる鉛、カドミウム、六価クロム」に関する適用除外であり、今回の改正(31a項)によってスペアパーツの用途限定(修理又は改修)、上市時期による制限の撤廃、除外対象製品の明確化および拡大(体外診断用医療機器を含む医療機器および電子顕微鏡)、除外物質の追加(PBDE)が行われている。

4) 添付情報・資料

- ・ なし

5) 関連情報

- ・ EU官報のURL

<http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=CELEX:32016L0585&from=EN>

6) その他

- ・ なし

Semiconductor Equipment Association of Japan (制定:2011,4,22)