



# Svensk författningssamling

---

## Förordning om ändring i förordningen (2012:861) om farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning

SFS 2019:557

Publicerad  
den 9 juli 2019

Utfärdad den 4 juli 2019

Regeringen föreskriver<sup>1</sup> i fråga om förordningen (2012:861) om farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning

*dels* att punkt 6 i ikraftträdande- och övergångsbestämmelserna till förordningen och punkt 4 i ikraftträdande- och övergångsbestämmelserna till förordningen (2016:1191) om ändring i den förordningen ska upphöra att gälla,

*dels* att 3, 4 och 10 §§ ska ha följande lydelse,

*dels* att det ska införas en ny paragraf, 10 b §, av följande lydelse.

### 3 § Förordningen ska inte tillämpas på

1. vapen, ammunition och krigsmateriel som är avsedda att användas för specifikt militära ändamål samt annan utrustning som är nödvändig vid skydd av väsentliga säkerhetsintressen hos en medlemsstat i Europeiska unionen,

2. utrustning som är avsedd att skickas ut i rymden,

3. utrustning som är tillverkad enbart för att ingå som en del av en annan typ av utrustning som inte omfattas av eller är undantagen från denna förordnings tillämpningsområde, om den kan fylla sin funktion endast som en del av den utrustningen och endast kan ersättas av samma slags utrustning,

4. sådana storskaliga stationära industriverktyg som

a) utgörs av grupper av maskiner, utrustning, komponenter eller kombinationer av dessa,

b) fungerar tillsammans för en viss tillämpning,

c) installeras permanent och monteras ned av fackmän på en viss plats, och

d) används och underhålls av fackmän i en industriell produktionsanläggning eller anläggning för forskning eller utveckling,

5. sådana storskaliga fasta installationer som utgörs av kombinationer av två eller flera slags apparater eller annan utrustning som sätts samman, installeras och monteras ned av fackmän och är avsedda att användas permanent på en på förhand bestämd och särskilt avsedd plats,

6. transportmedel för personer eller varor, om transportmedlen är något annat än elektriska tvåhjuliga fordon som inte är typgodkända,

7. maskiner som uteslutande tillhandahålls för yrkesmässig användning, har en inbyggd källa för kraftgenerering eller traktionsdrift med extern strömkälla, är rörliga eller förflyttas kontinuerligt eller halvkontinuerligt

<sup>1</sup> Jfr Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2017/2101 av den 15 november 2017 om ändring av direktiv 2011/65/EU om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning.

mellan en följd av fasta arbetsstationer under arbetet, men inte är avsedda att användas på väg,

8. sådana aktiva medicintekniska produkter för implantation som avses i artikel 1.2 c i rådets direktiv 90/385/EEG av den 20 juni 1990 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om aktiva medicintekniska produkter för implantation, senast ändrat genom Europaparlamentets och rådets direktiv 2007/47/EG,

9. solcellspaneler avsedda att användas i ett system som fackmän har utformat, sammansatt och installerat och som permanent på en fastställd plats ska producera energi av solljus för offentlig, affärsmässig eller industriell användning eller användning i bostäder,

10. produkter som utformats uteslutande för forsknings- och utvecklings syften och som endast tillhandahålls för yrkesmässig verksamhet, och

11. orgelpipor.

**4 §** I denna förordning avses med

*elektrisk och elektronisk utrustning*: utrustning som behöver elektrisk ström eller elektromagnetiska fält för att åtminstone en av utrustningens avsedda funktioner ska fungera korrekt samt utrustning för generering, överföring och mätning av sådan ström och sådana fält, om utrustningen är avsedd att användas med en spänning på högst 1 000 volt växelström eller 1 500 volt likström,

*kabel*: en kabel med en märkspänning under 250 volt som tjänar som anslutning eller förlängning för att förbinda elektrisk eller elektronisk utrustning till ett eluttag eller för att ansluta två eller flera sådana utrustningar till varandra,

*medicinteknisk produkt*: en medicinteknisk produkt som avses i artikel 1.2 a i direktiv 93/42/EEG i lydelsen enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2007/47/EG, och som också är en elektrisk eller elektronisk utrustning,

*medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik*: en medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik som avses i artikel 1.2 b i direktiv 98/79/EG, i lydelsen enligt kommissionens direktiv 2011/100/EU, och

*reservdel*: en separat del som kan ersätta en del i en elektrisk eller elektronisk utrustning, om utrustningen inte kan fungera som avsett utan denna del och utrustningens funktionsduglighet kvarstår eller uppgraderas när delen ersätts av den separata delen.

**10 §** Förbudet i 8 § gäller inte reservdelar som återvunnits från

1. elektrisk och elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 1 juli 2006 och används i elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 1 juli 2016,

2. medicintekniska produkter eller övervaknings- och kontrollinstrument som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2014 och används i elektrisk och elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2024,

3. medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2016 och används i elektrisk och elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2026,

4. industriella övervaknings- och kontrollinstrument som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2017 och används i elektrisk och elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2027,

5. all annan elektrisk eller elektronisk utrustning som inte omfattas av rådets och Europaparlamentets direktiv 2002/95/EG av den 27 januari 2003 om begränsning av användningen av vissa farliga ämnen i elektriska och

elektroniska produkter, i lydelsen enligt kommissionens beslut 2011/534/EU och som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2019 och används i elektrisk och elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2029.

Första stycket gäller endast om återanvändningen sker i slutna kretslopp mellan företag och kan underkastas granskning samt om utrustningens konsumenter informeras om att återanvändning av reservdelar har skett.

**10 b §** Förbudet i 8 § gäller inte kablar och reservdelar som är avsedda för reparation, återanvändning, uppgradering av funktioner eller förbättrad kapacitet av

1. elektrisk eller elektronisk utrustning som släppts ut på marknaden före den 1 juli 2006,

2. medicintekniska produkter som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2014,

3. medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2016,

4. övervaknings- eller kontrollinstrument som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2014,

5. industriella övervaknings- och kontrollinstrument som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2017,

6. elektrisk eller elektronisk utrustning som omfattats av ett undantag och släppts ut på marknaden innan undantaget upphörde att gälla,

7. all annan elektrisk och elektronisk utrustning som inte omfattades av tillämpningsområdet för direktiv 2002/95/EG, i lydelsen enligt kommissionens beslut 2011/534/EU, och som släppts ut på marknaden före den 22 juli 2019.

---

Denna förordning träder i kraft den 22 juli 2019.

På regeringens vägnar

ISABELLA LÖVIN

Linnéa Klefbäck  
(Miljödepartementet)