



Kemikalier og Biocider
J.nr. 2025 - 122354
Ref. MABNH
Den 16. juni 2026

Notat om høring vedrørende udkast til bekendtgørelse om begrænsning af anvendelse af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr i EU (RoHS-bekendtgørelsen)

Høringsnotat vedrørende bekendtgørelse om begrænsning af anvendelse af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr i EU (RoHS-bekendtgørelsen).

Bekendtgørelsen implementerer Europa-Parlamentet og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af anvendelsen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr.

Med dette bekendtgørelsesudkast implementeres Kommissionens tre delegerede direktiver: KOMMISSIONENS DELEGEREDE DIREKTIV (EU) 2025/1802 af 8. september 2025 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU for så vidt angår en undtagelse for bly i loddemateriale med højt smeltepunkt, KOMMISSIONENS DELEGEREDE DIREKTIV (EU) 2025/2363 af 8. september 2025 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU for så vidt angår en undtagelse for bly i glas eller keramiske komponenter, og KOMMISSIONENS DELEGEREDE DIREKTIV (EU) 2024/2364 af 8. september 2025 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU for så vidt angår en undtagelse for bly som legeringselement i stål, aluminium og kobber.

Udkast til bekendtgørelse blev sendt i høring hos en bred kreds af myndigheder og organisationer den 6. juni 2026, med frist for afgivelse af høringssvar den 15. juni 2026. Høringen har ikke givet anledning til ændringer.

Miljøstyrelsen har modtaget 2 høringssvar under den eksterne høring.

DPA (Dansk Producentansvar) har ingen bemærkninger til de ændringer, der gennemføres ved nærværende bekendtgørelse.

Medicoindustrien bemærker overordnet, at de støtter, at man fra dansk side implementerer iht. de fem principper for implementering af erhvervsrettet EU-lovgivning, samt at man fra dansk side ikke overimplementerer, da det sikrer sammenhæng mellem EU-regler og nationale regler for en industri som medicoindustrien, der opererer på europæisk plan. De gør samtidig opmærksom på, at den europæiske medicoindustri i RoHS-sammenhæng har særlige behov med henvisning til en lang og kompleks forsyningskæde, at de primært er downstream-brugere af EEE-komponenter, og at de er afhængige af, at leverandører først udvikler og derefter kan levere alternative løsninger til dem. Alternativerne skal medicoindustrien efterfølgende testes mhp. patientsikkerhed, ydeevne og kvalitet iht. kravene i reglerne om medicinsk udstyr.

Miljøstyrelsen bemærker hertil, at implementeringen er sket i overensstemmelse med de fem principper for erhvervsrettet EU-regulering.

Bemærkningerne giver ikke anledning til ændringer i bekendtgørelsen.