



2024/2174

3.9.2024

**VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2024/2174**

**z 2. septembra 2024,**

**ktorým sa stanovujú pravidlá uplatňovania nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2024/573, pokiaľ ide o formát označení niektorých výrobkov a zariadení obsahujúcich fluórované skleníkové plyny, a ktorým sa zrušuje vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2015/2068**

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2024/573 zo 7. februára 2024 o fluórovaných skleníkových plynoch, ktorým sa mení smernica (EÚ) 2019/1937 a zrušuje nariadenie (EÚ) č. 517/2014<sup>(1)</sup>, a najmä na jeho článok 12 ods. 17,

keďže:

- (1) Nariadenie (EÚ) 2024/573 obsahuje požiadavky na označovanie určitých výrobkov a zariadení, ktoré obsahujú fluórované skleníkové plyny alebo ktorých fungovanie od týchto plynov závisí.
- (2) Nariadením (EÚ) 2024/573 sa nahradilo nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 517/2014<sup>(2)</sup> a zmenili niektoré pravidlá označovania výrobkov a zariadení obsahujúcich fluórované skleníkové plyny. Keďže vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) 2015/2068<sup>(3)</sup> sa stanovil formát označení výrobkov a zariadení obsahujúcich fluórované skleníkové plyny podľa nariadenia (EÚ) č. 517/2014, uvedené vykonávacie nariadenie by sa takisto malo nahradiť.
- (3) V záujme jasnosti je vhodné stanoviť formulácie, ktoré sa majú uvádzať na označeniach uvedených v článku 12 ods. 1 a 5 nariadenia (EÚ) 2024/573, a stanoviť požiadavky na zabezpečenie viditeľnosti a čitateľnosti takýchto označení, pokiaľ ide o ich usporiadanie a umiestnenie, s prihliadnutím na priestorové obmedzenia na určitých druhoch výrobkov.
- (4) Aby sa zabezpečilo, že pri výrobkoch obsahujúcich fluórované skleníkové plyny, ktoré podliehajú aj nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008<sup>(4)</sup>, najmä pokiaľ ide o označovanie nádob, ako sú nádrže, sudy a cestné a železničné cisterny, sa použije jednotné označenie, mali by sa informácie o označovaní stanovené v nariadení (EÚ) 2024/573 uvádzať na označení podľa nariadenia (ES) č. 1272/2008 v časti pre doplnujúce informácie.

<sup>(1)</sup> Ú. v. EÚ L, 2024/573, 20.2.2024, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2024/573/oj>.

<sup>(2)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 517/2014 zo 16. apríla 2014 o fluórovaných skleníkových plynoch, ktorým sa zrušuje nariadenie (ES) č. 842/2006 (Ú. v. EÚ L 150, 20.5.2014, s. 195, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2014/517/oj>).

<sup>(3)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2015/2068 zo 17. novembra 2015, ktorým sa podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 517/2014 stanovuje formát označení výrobkov a zariadení obsahujúcich fluórované skleníkové plyny (Ú. v. EÚ L 301, 18.11.2015, s. 39, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2015/2068/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/2068/oj)).

<sup>(4)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 zo 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí (Ú. v. EÚ L 353, 31.12.2008, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1272/oj>).

- (5) V prípade malých výrobkov, ktoré patria do rozsahu pôsobnosti článku 12 ods. 1 písm. f) až h) nariadenia (EÚ) 2024/573, je potrebné stanoviť praktické spôsoby odovzdávania požadovaných informácií používateľom, a to aj použitím digitálne čitateľných odkazov na informácie uvedené v článku 12 ods. 3 písm. b) a c). S cieľom zohľadniť osobitné požiadavky na označovanie výrobkov a zariadení na lekárske použitie v rozsahu pôsobnosti smernice Európskeho parlamentu a Rady 2001/83/ES<sup>(5)</sup> a nariadení Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004<sup>(6)</sup>, (EÚ) 2019/6<sup>(7)</sup> a (EÚ) 2017/745<sup>(8)</sup> a stanovené v uvedených právnych aktoch by sa mali stanoviť dodatočné metódy na poskytovanie požadovaných informácií používateľom, pokiaľ ide o uvedené výrobky a zariadenia.
- (6) Uplatňovanie tohto nariadenia by sa malo odložiť v súlade s dátumom začatia uplatňovania článku 12 nariadenia (EÚ) 2024/573.
- (7) Pri presadzovaní ustanovení uvedených v tomto nariadení by sa mali zohľadniť regulačné postupy na zmenu existujúcich požiadaviek na označovanie alebo proces zmeny preznačovania zariadení alebo výrobkov, ktoré už boli uvedené na trh EÚ.
- (8) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom výboru pre fluórované skleníkové plyny zriadeného podľa článku 34 nariadenia (EÚ) 2024/573,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

## Článok 1

### Formát označení

1. Informácie na označení musia byť na pozadí označenia jasne viditeľné a musia mať takú veľkosť a rozmiestnenie, aby boli ľahko čitateľné. Ak sa informácie vyžadované týmto nariadením pridajú na existujúce označenie, veľkosť písma nesmie byť menšia ako veľkosť najmenšieho písma inej informácie na danom označení alebo prípadne na existujúcich štítkoch s názvami, na iných informačných etiketách výrobku alebo v príbalových letákok.
2. Celé označenie aj s obsahom musí byť vytvorené tak, aby sa zaistilo jeho pevné pripevnenie na výrobku alebo zariadení, ako aj čitateľnosť obsahu za bežných prevádzkových podmienok v čase uvedenia na trh a počas celého obdobia, keď výrobok alebo zariadenie obsahuje fluórované skleníkové plyny alebo od nich závisí jeho fungovanie.
3. Označenie musí obsahovať tento text: „obsahuje fluórované skleníkové plyny“.
4. Informácie o hmotnosti fluórovaných skleníkových plynov sú v prípade potreby vyjadrené v kilogramoch alebo gramoch a ekvivalent CO<sub>2</sub> je vyjadrený v tonách s použitím hodnôt potenciálu globálneho otepľovania fluórovaných skleníkových plynov uvedených v stĺpci „GWP“ v prílohách I, II a III k nariadeniu (EÚ) 2024/573.

<sup>(5)</sup> Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2001/83/ES zo 6. novembra 2001, ktorou sa ustanovuje zákonník Spoločenstva o humánných liekoch (Ú. v. ES L 311, 28.11.2001, s. 67).

<sup>(6)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 z 31. marca 2004, ktorým sa stanovujú postupy Spoločenstva pri povoľovaní liekov na humánne použitie a na veterinárne použitie a pri vykonávaní dozoru nad týmito liekmi a ktorým sa zriaďuje Európska agentúra pre lieky (Ú. v. EÚ L 36, 30.4.2004, s. 1).

<sup>(7)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/6 z 11. decembra 2018 o veterinárnych liekoch a o zrušení smernice 2001/82/ES (Ú. v. EÚ L 4, 7.1.2019, s. 43).

<sup>(8)</sup> Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 z 5. apríla 2017 o zdravotníckych pomôckach, zmene smernice 2001/83/ES, nariadenia (ES) č. 178/2002 a nariadenia (ES) č. 1223/2009 a o zrušení smerníc Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS (Ú. v. EÚ L 117, 5.5.2017, s. 1).

5. Keď je zariadenie vopred plnené fluórovanými skleníkovými plynmi alebo ak jeho fungovanie závisí od takýchto plynov, pričom sa takéto plyny môžu pridať mimo výrobného miesta a výsledné celkové množstvo nie je uvedené výrobcom, označenie musí obsahovať množstvo plnené na výrobnom mieste alebo množstvo, pre ktoré je zariadenie určené, a musí na ňom byť miesto pre množstvo pridané mimo výrobného miesta, ako aj pre výsledné celkové množstvo fluórovaných skleníkových plynov, ktoré pred sprevádzkovaním zariadenia vloží dodávateľ alebo prípadne inštalatér zariadenia.

6. Ak sa má výrobok vrátane nádoby obsahujúcej fluórované skleníkové plyny alebo predmiešané polyoly tiež označovať podľa nariadenia (ES) č. 1272/2008, informácie uvedené v článku 12 ods. 3, 5 a 7 až 15 nariadenia (EÚ) 2024/573 sa uvádzajú v časti pre doplňujúce informácie na označení podľa článku 25 nariadenia (ES) č. 1272/2008.

7. V prípade, že fluórované skleníkové plyny sú regenerované alebo recyklované alebo určené pre určité použitia v súlade s článkom 12 ods. 7 až 13 nariadenia (EÚ) 2024/573, na označení nádoby sa v príslušných prípadoch uvádza tento text:

- a) „100 % recyklované“ v prípade recyklovaných fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohách I a II k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré neobsahujú žiadne pôvodné látky;
- b) „100 % regenerované“ v prípade regenerovaných fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohách I a II k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré neobsahujú žiadne pôvodné látky, alebo v prípade zmesí, ak pridané pôvodné látky s cieľom upraviť zloženie zmesi netvorí viac než 10 % hmotnosti zmesi;
- c) „Len na zneškodnenie“: v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohe I k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré sú uvedené na trh, sprístupnené alebo dodávané na zneškodnenie;
- d) „Len na priamy vývoz z EÚ“: v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohe I k nariadeniu (EÚ) 2024/573 a dodávaných výrobcom alebo dovozcom podniku na priamy vývoz voľne loženého tovaru z Únie;
- e) „Len na použitie vo vojenskom vybavení“: v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohe I k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré sú uvedené na trh, sprístupnené alebo dodávané na použitie vo vojenskom vybavení;
- f) „Len na leptanie/čistenie v odvetví polovodičov“: v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohe I a II k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré sú uvedené na trh, sprístupnené alebo dodávané na účely leptania a čistenia v odvetví polovodičov;
- g) „Len na použitie ako východisková surovina“: v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v prílohe I k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré sú uvedené na trh, sprístupnené alebo dodávané na použitie ako východisková surovina;
- h) „Len na výrobu dávkovacích inhalátorov“ v prípade fluórovaných skleníkových plynov uvedených v oddiele 1 prílohy I k nariadeniu (EÚ) 2024/573, ktoré sú uvedené na trh, sprístupnené alebo dodávané na výrobu dávkovacích inhalátorov;

Ak nádoby obsahujú fluórované skleníkové plyny uvedené v prvom pododseku písm. c) až g) a uvedené v oddiele 1 prílohy I k nariadeniu (EÚ) 2024/573, text, ktorý sa má uviesť na označeniach v zmysle uvedených písmen, sa doplní o toto vyhlásenie: „Vyňaté z kvóty podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2024/573“.

8. Zariadenia uvedené v článku 12 ods. 1 písm. a), b) a c) nariadenia (EÚ) 2024/573, ktoré sú izolované penou fúkanou fluórovanými skleníkovými plynmi, sa opatria označením, ktoré obsahuje tento text: „Pena obsahuje fluórované skleníkové plyny“.

9. Označenia sú umiestnené v súlade s článkom 12 ods. 4 nariadenia (EÚ) 2024/573, a ak je to možné, vedľa existujúcich štítkov s názvom alebo na označeniach s informáciami o výrobku alebo zariadení, ktoré obsahuje fluórované skleníkové plyny.

10. Ak veľkosť výrobku uvedeného v článku 12 ods. 1 písm. f) až h) nariadenia (EÚ) 2024/573 neumožňuje čitateľnosť úplných informácií uvedených v článku 12 ods. 3 v súlade s článkom 12 ods. 4 druhým pododsekom uvedeného nariadenia, text „Obsahuje fluórované skleníkové plyny“ v jazykoch, ktoré sa už na výrobku používajú, sa môže doplniť digitálne čitateľným odkazom na informácie uvedené v článku 12 ods. 3 písm. b) a c) nariadenia (EÚ) 2024/573.

11. Okrem metódy poskytovania informácií stanovenej v odseku 10 sa v prípade dávkovacích inhalátorov uvedených v článku 12 ods. 1 písm. f) nariadenia (EÚ) 2024/573 alebo alternatívne k tejto metóde môže označenie „Obsahuje fluórované skleníkové plyny“ umiestniť na vonkajší obal v zmysle článku 1 bodu 24 smernice 2001/83/ES alebo článku 4 bodu 26 nariadenia (EÚ) 2019/6 alebo prípadne na predajný obal zdravotníckej pomôcky uvedenej v článku 1 ods. 9 nariadenia (EÚ) 2017/745, a uviesť aspoň v jazykoch používaných na označovanie iných informácií na vonkajšom obale alebo prípadne na predajnom obale za predpokladu, že príbalový leták alebo návod na použitie obsahujú všetky informácie uvedené v článku 12 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2024/573.

12. Označenie výrobkov a zariadení uvedené v článku 12 ods. 15 nariadenia (EÚ) 2024/573 musí od dátumov zákazu uvedených v prílohe IV k uvedenému nariadeniu obsahovať tento text:

- a) v prípade zariadení uvedených v bode 2 písm. b), bode 4, bode 5 písm. c), bode 7 písm. b), c) a d), bode 8 písm. b) až e), bode 9 písm. b) až f) a bode 11 písm. c) prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Zakázané prevádzkovať, pokiaľ si to nevyžadujú bezpečnostné požiadavky, ktoré sa musia uplatňovať v mieste prevádzky“ doplnený o odkaz na príslušnú bezpečnostnú požiadavku, na základe ktorej by bolo nutné ich používanie, alebo ak nie je možné pred uvedením na trh špecifikovať bezpečnostnú požiadavku pre konkrétne miesto prevádzky, pričom na označení musí byť poskytnuté miesto pre túto špecifikáciu, ktorú má pred uvedením zariadenia do prevádzky uviesť dodávateľ alebo prípadne inštalatér alebo prevádzkovateľ zariadenia;
- b) v prípade pién uvedených v bodoch 16 a 17 písm. a) a b) prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Zakázané používať, pokiaľ si to nevyžadujú vnútroštátne bezpečnostné normy“, pričom sa špecifikujú vnútroštátne bezpečnostné normy s krátkym opisom podmienok, na základe ktorých by bolo ich použitie nevyhnutné;
- c) v prípade pién uvedených v bode 17 písm. c) prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Zakázané používať, pokiaľ si to nevyžadujú bezpečnostné požiadavky“, pričom sa špecifikujú bezpečnostné požiadavky s krátkym opisom podmienok, na základe ktorých by bolo ich použitie nevyhnutné;
- d) v prípade technických aerosólov uvedených v bode 19 písm. c) prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Zakázané používať, pokiaľ si to nevyžaduje vnútroštátna bezpečnostná norma(-y)“, pričom sa špecifikujú vnútroštátne bezpečnostné normy s krátkym opisom podmienok, na základe ktorých by bolo ich použitie nevyhnutné; alebo, ak sa používajú na lekárske aplikácie: „Len na lekárske použitie“;
- e) v prípade technických aerosólov uvedených v bode 19 písm. b) prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Zakázané používať, pokiaľ si to nevyžaduje bezpečnostná požiadavka(-y)“, pričom sa špecifikujú bezpečnostné požiadavky s krátkym opisom podmienok, na základe ktorých by bolo ich použitie nevyhnutné; alebo, ak sa používajú na lekárske aplikácie: „Len na lekárske použitie“;
- f) v prípade zariadení používaných na ochladzovanie pokožky uvedených v bode 21 prílohy IV k nariadeniu (EÚ) 2024/573: „Len na lekárske použitie“.

## Článok 2

### Zrušenie

Vykonávacie nariadenie (EÚ) 2015/2068 sa zrušuje.

Odkazy na vykonávacie nariadenie (EÚ) 2015/2068 sa považujú za odkazy na toto nariadenie a znejú v súlade s tabuľkou zhody v prílohe.

Článok 3

**Nadobudnutie účinnosti**

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Uplatňuje sa od 1. januára 2025.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 2. septembra 2024

Za Komisiu  
*predsedníčka*  
Ursula VON DER LEYEN

## PRÍLOHA

## Tabuľka zhody

Vykonávacie nariadenie (EÚ) 2015/2068	Toto nariadenie
článok 1	–
článok 2 ods. 1	článok 1 ods. 1
článok 2 ods. 2	článok 1 ods. 2
článok 2 ods. 3	článok 1 ods. 3
článok 2 ods. 4	článok 1 ods. 4
článok 2 ods. 5	článok 1 ods. 5
článok 2 ods. 6	článok 1 ods. 6
článok 2 ods. 7	článok 1 ods. 7
článok 2 ods. 8	článok 1 ods. 8
článok 2 ods. 9	článok 1 ods. 9
článok 3	článok 2
článok 4	článok 3