



CASP2021

Koordinerede aktiviteter
for produkters sikkerhed



Skråstole og
spædbarnsgynger



Endelig
rapport

Indholdsfortegnelse

Indholdsfortegnelse	2
Liste over forkortelser	2
Resumé	3
Del I	
1. Oversigt over aktiviteten	4
1.1 Deltagende MSA'er	4
1.2 Inkluderede produkter og testkriterier	5
1.2.1 Inkluderede produkter	5
1.2.2 Testkriterier	5
2. Prøvetagning og test	6
2.1 Fordeling af prøvetagningen	6
2.2 Testprocedure	7
3. Testresultater	8
3.1 Oversigt over testresultaterne og de vigtigste konklusioner	8
3.2 Resultater efter produkttype	9
3.3 Resultater pr. detailkanal	10
3.4 Konklusioner på testresultaterne	10
4. Risikovurdering og foranstaltninger	11
4.1 Resultater af risikovurdering	11
4.2 Korrigerende foranstaltninger truffet for testede produkter	11
5. Konklusioner og anbefalinger	12
5.1 Konklusioner	12
5.2 Anbefalinger til interessenter	13
Del II	
1. Hvad er CASP?	14
Roller og ansvar	14
2. PSA-arbejdsplan	15
3. PSA-værktøjer og -processer	16

Liste over forkortelser

FORKORTEELSE	BESKRIVELSE
CASP	Koordinerede aktiviteter for produkternes sikkerhed
EISMEA	Forvaltningsorganet for Det Europæiske Innovationsråd og SMV'er
EN	Europæisk standard
EO	Erhvervsdrivende
EU	Den Europæiske Union
EØS	Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde
GD JUST	Europa-Kommissionens Generaldirektorat for Retlige Anliggender og Forbrugere
GPSD	Direktivet om produktsikkerhed i almindelighed (2001/95/EF)
MS	Medlemsstat
MSA	Markedsovervågningsmyndighed
PSA	Produktspecifik aktivitet
RAG	Retningslinjer for risikovurdering
RAPEX-retningslinjer	Afgørelse (EU) 2019/417
Safety Gate	Det hurtige varslingsystem for farlige nonfoodprodukter

Resumé

Målsætninger for aktiviteten

Projekterne om koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed (CASP) giver alle markedsovervågningsmyndigheder (MSA'er) i landene i Den Europæiske Union (EU)/Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde (EØS) mulighed for at samarbejde om at styrke sikkerheden af produkter, der markedsføres på Europas indre marked. Denne aktivitet fokuserede på to kategorier af børneomsorgsartikler, som blev identificeret af MSA'erne som en prioritet for en målrettet sikkerhedsundersøgelse. Der blev udtaget prøver af produkterne, og de blev testet efter kriterier, der var vedtaget i fællesskab, i et europæisk laboratorium udvalgt af de deltagende MSA'er.

Inkluderede produkter

1. Skråstole
2. Babygynger

Vigtigste testkriterier

Et udvalg af afsnit fra følgende to europæiske standarder (EN) blev medtaget i testplanerne:

- EN 12790:2009 — Børneomsorgsprodukter — skråstole
- EN 16232:2013 + A1:2018 — Børneomsorgsprodukter — babygynger

Både kemiske og mekaniske test blev udført af laboratoriet. MSA'erne foretog kontrol af advarsler, mærkninger og instrukser på deres nationale sprog.

Vigtige anbefalinger

Til forbrugerne

Vær særlig opmærksom på advarsler og mærkninger, og følg omhyggeligt instruktionerne.

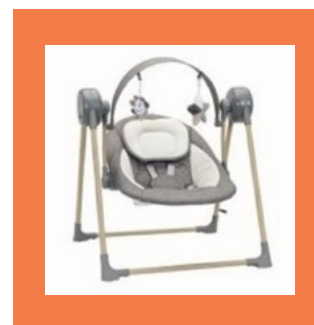
Indberet alle sikkerhedsproblemer, der opstår ved brug af et produkt, og hold dig informeret om tilbagekaldeshandlinger

Bortskaf emballagen korrekt, og hold den væk fra børn. Den udgør kvælningrisici, hvis den ikke bortskaffes korrekt.

Til erhvervsdrivende

Vær opmærksom på dine forpligtelser i henhold til gældende lovgivning.

Kommunikér klart med forbrugerne om tilbagekaldelser.



Resultater

- Antal testede produkter — 105:
 - 68 skråstole
 - 37 babygynger.
- I alt 51 % af prøverne (54) opfyldte kravene i testplanen.
- I alt 49 % af prøverne (51) opfyldte ikke mindst ét af kravene i testplanen.
- De mekaniske test viste et betydeligt større antal fejl (48 %) end de kemiske test (2 %).
- Produktkategorien spædbarnsgynger havde en meget højere fejlfrekvens (68 %) end skråstolene (38 %).
- I alt 46 % af prøverne overholdt ikke kravene til advarsler, mærkninger og instruktioner

Konklusioner

Næsten halvdelen af de testede prøver overholdt ikke de relevante krav.

Resultaterne af testene tyder på, at selv om kun et lille antal produkter indeholder kemiske risici, er de risici, der blev afsløret ved de mekaniske test, temmelig alvorlige. Der er behov for en yderligere indsats for at beskytte EU's forbrugere og forhindre farlige børneomsorgsartikler i at blive markedsført på det indre marked.

Risikovurderinger foretaget af MSA'erne viste, at 5 prøver udgjorde en alvorlig risiko, 5 en høj risiko og 9 en middelsrisiko.

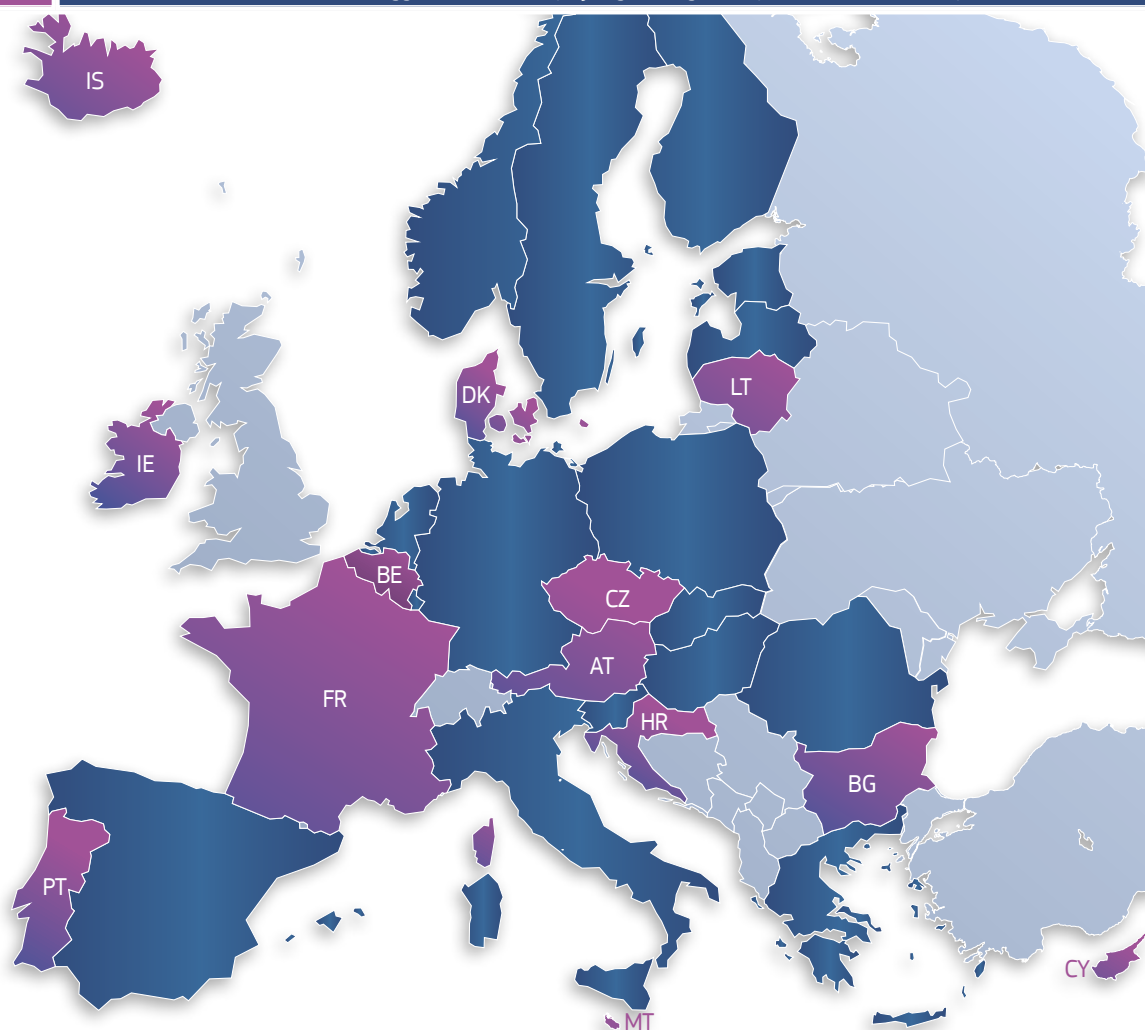
1 produkt blev tilbagekaldt fra markedet, og 12 blev trukket tilbage.

1. Oversigt over aktiviteten

1.1 Deltagende MSA'er

I alt 14 MSA'er fra 12 EU-medlemsstater og 1 EØS-land deltog i den produktspecifikke aktivitet (PSA) for skråstole og spædbarnsgynger, som vist på billedet nedenfor.

LAND	MSA
Belgien	Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet for kvalitet og sikkerhed
Bulgarien	Kommissionen for forbrugerbeskyttelse
Cypern	Forbrugerbeskyttelsestjeneste
Danmark	Den danske myndighed for sikkerhedsstyrelsen
Frankrig	Generaldirektoratet for konkurrence, forbrugeranliggender og forebyggelse af svig Generaldirektoratet for Told og Punktafgifter
Irland	Konkurrence- og forbrugerbeskyttelseskommissionen
Island	Bolig- og bygningsmyndigheden
Kroatien	Statsinspektorat
Litauen	Den statslige myndighed for beskyttelse af forbrugerrettigheder
Malta	Maltas myndighed for konkurrence og forbrugerbeskyttelse
Portugal	Generaldirektoratet for forbrugerbeskyttelse
Tjekkiet	Tjekkisk handelsinspektionsmyndighed
Østrig	Forbundsministeriet for sociale anliggender, sundhed, pleje og forbrugerbeskyttelse, enhed III/A/2 - produksikkerhed



1.2 Inkluderede produkter og testkriterier

1.2.1 Inkluderede produkter

Tabel 1 - Inkluderede produkter

SKRÅSTOLE	SPÆDBARNSGYNGER
<p>Faste stole eller klapstole til spædbørn designet til, at ét barn kan sidde i tilbagelænet stilling; beregnet til børn, der vejer op til 9 kg, og som ikke er i stand til at sidde op uden hjælp.</p>	<p>Minder om en skråstol, men her kan stolen gynge; beregnet til børn, der vejer op til 9 kg, og som ikke er i stand til at sidde op uden hjælp.</p>
	

1.2.2 Testkriterier

Testplanerne omfattede både kemiske og mekaniske test (baseret på kravene i EN 12790:2009 for skråstole og EN 16232:2013 + A1:2018 for spædbarnsgynger). Elektrisk sikkerhed blev undtaget fra aktivitetens anvendelsesområde.

Ud over laboratorietestene kontrollerede MSA'erne også de ledsagende advarsler, mærkninger og instruktioner på deres egne sprog. En tjekliste med de vigtigste krav blev udarbejdet af den tekniske ekspert for at give yderligere vejledning til MSA'erne.



2. Prøvetagning og test

2.1 Fordeling af prøvetagningen

Prøvetagningen blev foretaget på grundlag af en forudgående udvælgelse foretaget af hver af MSA'erne i overensstemmelse med de særlige forhold på hvert marked.

Hver MSA blev opfordret til at tage prøver af i alt 10 produkter. Det samlede antal prøver blev dog til sidst justeret for at modsvare kapaciteten hos hver enkelt MSA og tilgængeligheden af produkterne på deres marked. Dette betød, at nogle MSA'er tog flere prøver produkter end andre. MSA'erne valgte, hvordan det samlede antal prøver, de vurderede, skulle fordeles mellem de to produktkategorier, og hvorvidt der skulle udtages prøver af produkter fra begge produktkategorier eller kun fra én.

Der blev indsamlet i alt 104 prøver. Efter aftale med MSA'erne blev ét produkt testet både som en skråstol og som en spædbarnsgyng. Således blev i alt 105 prøver (68 skråstole og 37 spædbarnsgyng) testet af laboratoriet. Tabellen herunder viser det antal stikprøver, der blev indsamlet af MSA'erne.

Tabel 2 - Antal prøver indsamlet af deltagende MSA'er

Land	MSA	Indsamlede prøver	
		Skråstole	Spædbarnsgynger
Belgien	Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet for kvalitet og sikkerhed	5	5
Bulgarien	Kommissionen for forbrugerbeskyttelse	6 ¹	5
Cypern	Forbrugerbeskyttelsestjeneste	6	2
Danmark	Den danske myndighed for sikkerhedsstyrelsen	15	/
Frankrig	Generaldirektoratet for konkurrence, forbrugeranliggender og forebyggelse af svig	/	6
	Generaldirektoratet for Told og Punktafgifter	/	2
Irland	Konkurrence- og forbrugerbeskyttelseskommissionen	3	/
Island	Bolig- og bygningsmyndigheden	6	2
Kroatien	Statsinspektorat	3	3
Litauen	Den statslige myndighed for beskyttelse af forbrugerrettigheder	2	3
Malta	Maltas myndighed for konkurrence og forbrugerbeskyttelse	3	3
Portugal	Generaldirektoratet for forbrugerbeskyttelse	8	/
Tjekkiet	Tjekkisk handelsinspektionsmyndighed	5	5
Østrig	Forbundsministeriet for sociale anliggender, sundhed, pleje og forbrugerbeskyttelse, enhed /A/2 - produksikkerhed	6	1
I alt		68	37

MSA'erne kunne vælge deres foretrukne prøveudtagningskanaler og indsamle produkterne både online og i fysiske butikker. Størstedelen af prøverne (64 %) blev indsamlet i fysiske butikker.

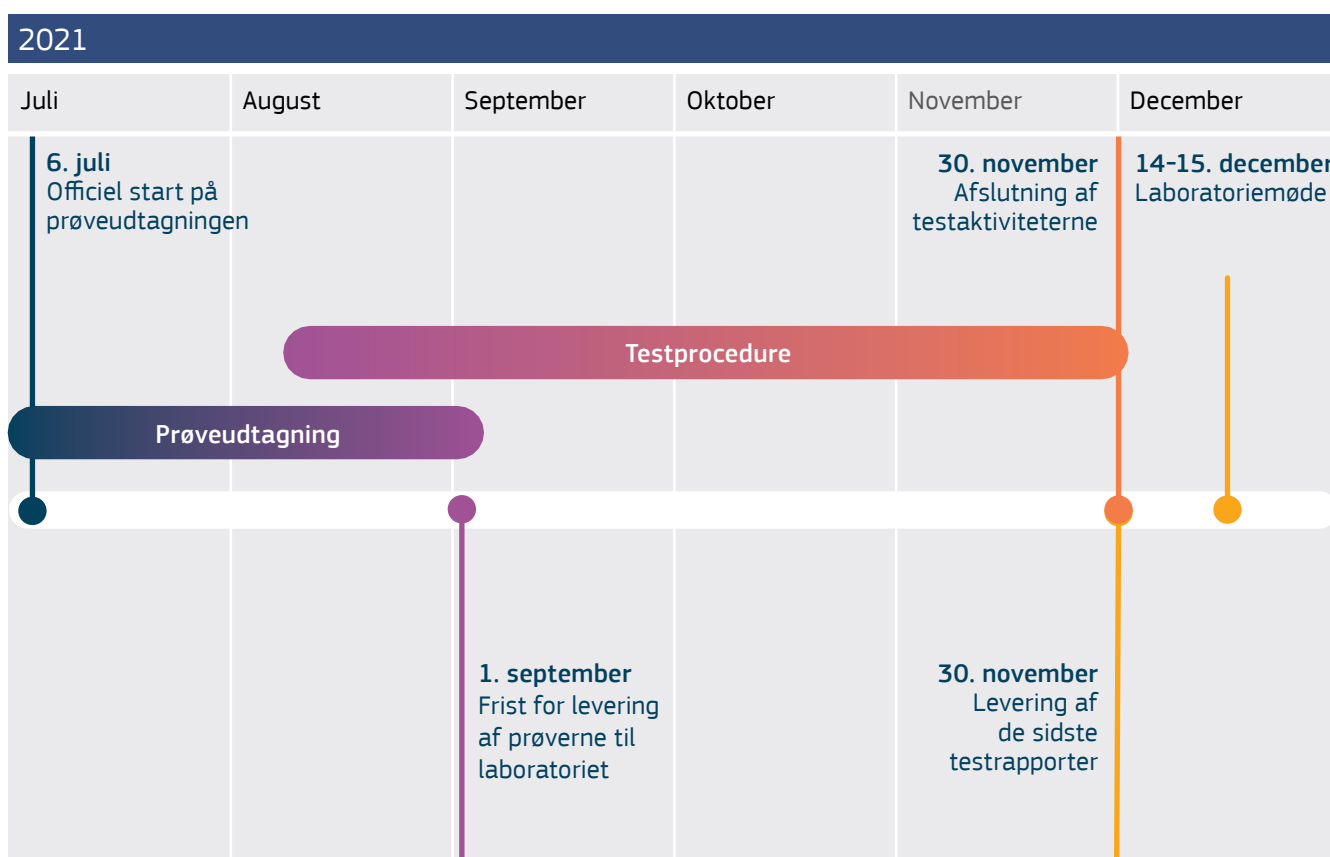
¹ En prøve fra Bulgarien blev registreret i kodificeringsfilen som en babygyng, men den blev også testet som en skråstol. Den er derfor talt med i begge kolonner.

2.2 Testprocedure

På grundlag af omfattende skrivebordsforskning blev der identificeret 22 akkrediterede laboratorier i EU/EØS. Projektteamet udarbejdede udbudsspecifikationer og opfordrede de udvalgte laboratorier til at afgive tilbud. MSA'erne blev forelagt den komparative analyse af den tekniske egnethed og de økonomiske tilbud for de tre laboratorier, som svarede på projektteamets invitation. MSA-erne valgte det laboratorium, der fik de højeste antal point med hensyn til teknisk kvalitet; det var akkrediteret og havde kapacitet til at udføre alle de ønskede test, og pristilbuddet var konkurrencedygtigt.

MSA'erne havde to måneder til at indsamle prøverne og sende dem til laboratoriet. Der var ingen forsinkelser i testproceduren, og den blev afsluttet den 30. december. Laboratoriemødet fandt sted den 14. og 15. december 2021 (i hybridformat²).

Figur 1 — Tidslinje for prøveudtagnings- og testprocessen



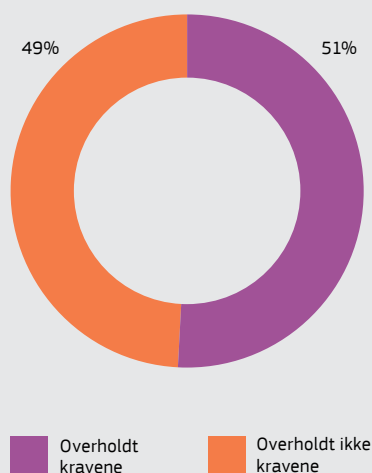
² Medlemmerne af leverandørens hold og repræsentanterne fra Europa-Kommissionens Generaldirektorat for Retlige Anliggender og Forbrugere (GD JUST) var på laboratoriet sammen med det audiovisuelle team; MSA'erne deltog i mødet via Zoom.

3. Testresultater

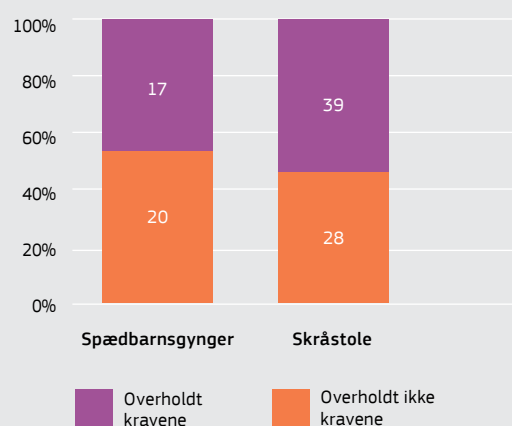
3.1 Oversigt over testresultaterne og de vigtigste konklusioner

I alt 54 ud af de 105 prøver, som laboratoriet testede, overholdt kravene i den endelige testplan, som vist i skemaet herunder. De resterende 51 prøver overholdt ikke mindst ét af kravene.

Figur 2 — Samlede testresultater (N=105)



Figur 3 — Resultater af kontrol af advarsler, mærkninger og instrukser — skråstole og spædbarnsgynger (N=104)



De mekaniske test afslørede et meget højere antal fejl (48 %) end de kemiske test (2 %). Kun to spædbarnsgynger overholdt ikke kravene til de kemiske tests: en spædbarnsgynger overholdt ikke kravene i afsnit 6.2 om migration af visse elementer, og en spædbarnsgynger overholdt ikke kravene i afsnit 6.3 om formaldehyd.

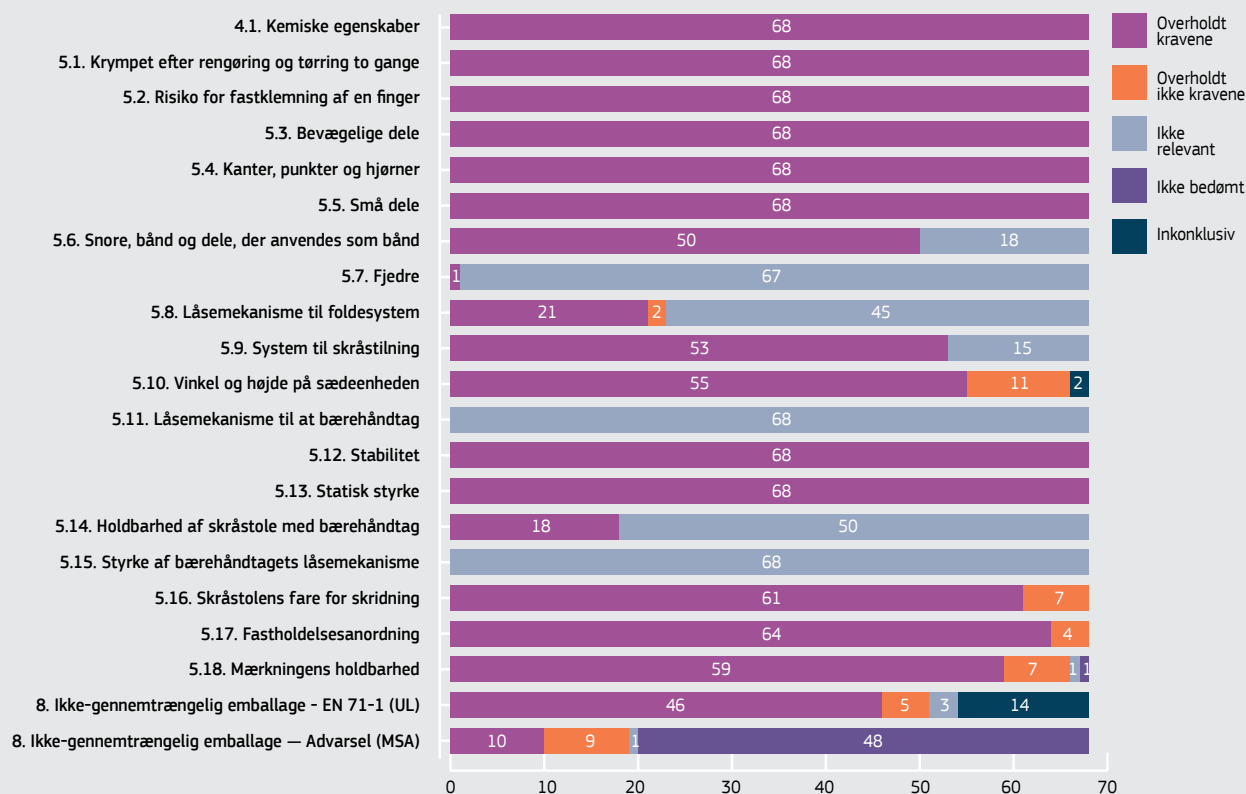
MSA'erne foretog kontroller af advarsler, mærkninger og instrukser på deres nationale sprog: 46 % af prøverne overholdt ikke kravene. Et stort antal advarsler og instruktioner fandtes enten ikke på sproget, var fraværende eller ulæselige.



3.2 Resultater efter produkttype

Produktkategorien spædbarnsgynger havde en meget højere fejlfrekvens (68 %) end skråstolene (38 %). Testresultaterne pr. afsnit for hver produktkategori er illustreret i nedenstående grafer³.

Figur 4 — Testresultater pr. afsnit, EN 12790:2009 — skråstole (N=68)



Figur 5 — Testresultater pr. afsnit, EN 16232:2013 + A1:2018 — Spædbarnsgynger (N=37)



³ Afsnittene mærket "usikkert", henviser til test, der afslørede værdier, som var for tæt på de grænser, der er fastsat i den relevante standard, til at fastslå, om produktet bestod testen.

3.3 Resultater pr. detailkanal

Størstedelen af prøverne (64 %) kom fra fysiske butikker.

Der var ingen forskel i testresultaterne baseret på detailkanalen: 54 % af de prøver, der blev indsamlet online, overholdt alle kravene, ligesom 54 % af dem, der blev indsamlet fra fysiske butikker.

3.4 Konklusioner på testresultaterne

Der blev konstateret både mekaniske og kemiske risici i de testede prøver. Den kemiske risiko var imidlertid væsentligt lavere end den mekaniske risiko.

Mekaniske risici

For skråstolene var den højeste fejlprocent (16 %) relateret til afsnit 5.10 om sædets vinkel og højde efterfulgt af afsnit 5.16 om skridning (10%). Afsnit 5.10 er relateret til ergonomi: Hvis produktet er udformet forkert, kan et barn lide uoprettelige rygskader. Risici i forbindelse med afsnit 5.16 er knyttet til skråstole, der falder ned (hvis de ikke er anbragt på gulvet), og de skader, som dette kan medføre for et spædbarn.

Hvad angår spædbarnsgynger, var den højeste fejlprocent (49 %) relateret til afsnit 8.4 om farer, der skyldes, at et barn falder ned, efterfulgt af afsnit 8.4.1 om vinkler (46 %) og 8.4.2 om fastholdelsesordninger (8 %). Problemet er, at et barn kan glide ud af spædbarnsgyngen og pådrage sig skader (blå mærker og/eller brud). Men hvis spædbarnsgyngen er anbragt på et bord, kan skaden være mere alvorlig; endda dødelig, hvis barnet er blevet efterladt uden opsyn.

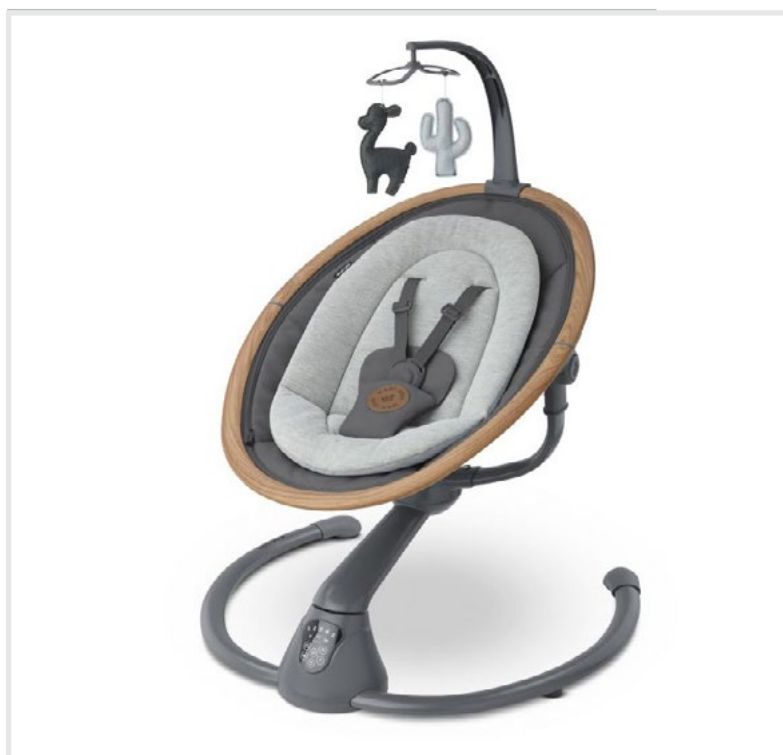
Kemiske risici

Der blev kun konstateret kemiske risici i 2 % af de testede børneomsorgsartikler; og kun blandt spædbarnsgynger skråstolene bestod alle testene vedrørende kemiske risici. Det er værd at nævne, at standarden, der gælder for spædbarnsgynger kræver mere omfattende test for kemikalier (der omfatter test for formaldehyd, farvestoffer, primære aromatiske aminer og anilin) end standarden for skråstole.

Emballage, advarsler, mærkninger og instruktioner

Næsten halvdelen af prøverne (46 %) overholdt ikke kravene til advarsler, mærkninger og instruktioner. Mange produkter blev leveret med ufuldstændige oplysninger, ellers var oplysningerne ikke på de rigtige sprog, og nogle produkter blev solgt uden sikkerhedsvejledning (f.eks. manglede piktogrammet »Efterlad aldrig et barn uden opsyn«). Sikkerhedsvejledningen er afgørende for sikker brug af ethvert produkt.

Desuden bestod flere prøver (fire spædbarnsgynger og fem skråstole) ikke laboratorietestene for emballagemateriale. Hvis PVC-emballagen er stor nok til at dække et barns hoved og tynd nok til at hænge fast i dets mund og næse, udgør den en alvorlig risiko for kvælning. Hvis den derimod ledsages af de korrekte advarsler (som det var tilfældet med en skråstol og en spædbarnsgynger), reduceres denne risiko.

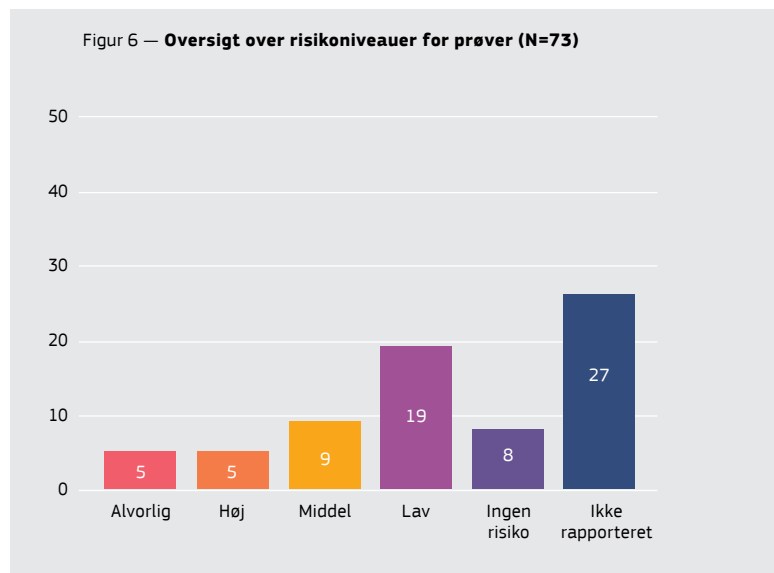


4. Risikovurdering og foranstaltninger

4.1 Resultater af risikovurdering

Ifølge GPSD⁴ skal et produkt være sikkert under dets forventede brug i løbet af hele produktets levetid. Ved vurderingen af, om et produkt udgør en risiko, skal metoden derfor baseres på de fælles og reproducerbare risikovurderingsprincipper, der er fastlagt i afgørelse (EU) 2019/417⁵ (RAPEX-retningslinjerne). Til udarbejdelse af risikovurderingerne anvendte de MSA'erne RAG-værktøjet, der⁶ forvaltes af Europa-Kommissionen.

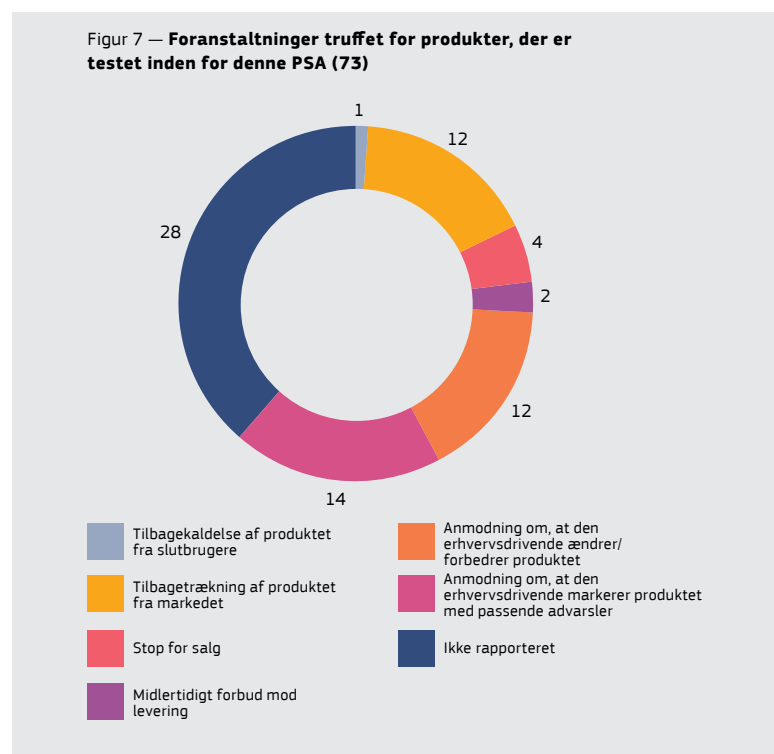
Figur 6 viser risikoniveauerne (baseret på de risikovurderinger, MSA'erne har foretaget) for de prøver, der ikke overholdt kravene.



4.2 Korrigerende foranstaltninger truffet for testede produkter

På baggrund af testresultaterne og de udførte risikovurderinger beslutter MSA'erne, hvilke korrigerende foranstaltninger der skal træffes for de produkter, der ikke overholder EU-lovgivningen, og/eller de gældende standarder for at forhindre, at farlige produkter forekommer på det indre marked. Figur 7 illustrerer de vigtigste foranstaltninger, der er truffet.

Når der konstateres en alvorlig risiko, er MSA'er desuden juridisk forpligtet til at indgive en anmeldelse i Safety Gate (i henhold til artikel 12, stk. 1, i GPSD⁷). RAPEX-retningslinjerne⁸ anbefaler desuden, at der indgives meddelelser om foranstaltninger, der er truffet over for produkter, der udgør en mindre end alvorlig risiko. Efter de aktioner, der blev udløst af den fælles testkampagne, blev 9 produkter genstand for Safety Gate-meddelelser, og meddelelser for yderligere 5 produkter er endnu ikke indgivet.



⁴ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/HTML/?uri=CELEX:32001L0095&from=DA>

⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/HTML/?uri=CELEX:32019D0417&from=DA>

⁶ <https://ec.europa.eu/rag/#/screen/home>

⁷ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/ALL/?uri=CELEX%3A32001L0095>

⁸ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/?uri=LEGISUM%3A4390682>

5. Konklusioner og anbefalinger

5.1 Konklusioner

I alt 49 % af de testede prøver overholdt ikke kravene i de gældende standarder. Produktkategorien spædbarnsgynger havde en meget højere fejlfrekvens (68 %) end skråstolene (38 %).

Resultaterne af testene tyder på, at selv om kun et lille antal produkter udgør kemiske risici, er de risici, der blev afsløret ved de mekaniske test, temmelig alvorlige, og der er behov for en yderligere indsats for at beskytte forbrugere i EU og forhindre, at farlige børneomsorgsartikler kommer i omsætning på det indre marked.

Desuden overholdt næsten halvdelen af prøverne (49 %) ikke kravene til advarsler, mærkninger og instruktioner. Disse er en vigtig del af risikoprofilen for ethvert produkt, da de giver forældre/omsorgspersoner særdeles vigtige oplysninger om et produkts montering og korrekte brug.

MSA'er udstedte 9 Safety Gate-meddelelser på grundlag af resultatet af denne PSA (yderligere 5 meddelelser er endnu ikke indgivet), og de anmodede de erhvervsdrivende om at tilbagekalde eller trække produktet tilbage fra markedet eller stoppe salget af det, når det blev vurderet, at det udgjorde en alvorlig, høj eller middel risiko.



5.2 anbefalinger til interessenter

Følgende anbefalinger er baseret på resultatet af testproceduren og drøftelserne blandt MSA'er i løbet af projektet.

Til forbrugerne

Advarsler, mærkninger og instruktioner. Vær særlig opmærksom på de advarsler og mærkninger, der ledsager produkterne. Disse bør være tilgængelige på de nationale sprog i salgslandet.

Anvendelse af produkter. Læs instruktionerne omhyggeligt for en sikker brug af produktet. Følgende elementer er meget vigtige, når du bruger en skråstol eller spædbarnsgyngende:

- være opmærksom på, hvordan man bruger fastholdelsessystemet, skulderstropper og låsemekanismen korrekt
- efterlad aldrig barnet uden opsyn i en skråstol eller spædbarnsgyngende
- brug aldrig disse produkter på en forhøjet overflade (f.eks. et bord)
- disse produkter er ikke designet til at sove i dem i længere perioder, så du må ikke bruge dem til dette formål.

Tilbagekaldelser og indberetning af

sikkerhedsproblemer. Hold øje med steder, hvor du kan finde information om tilbagekaldte produkter, og reager, når du bliver kontaktet om en tilbagekaldelse. Hold øje med Safety Gate-systemet, som indeholder oplysninger om tilbagekaldte eller forbudte produkter. Alle sikkerhedsproblemer, der er identificeret, skal altid indberettes til den kompetente MSA.

Bortskaffelse af emballage. Vær opmærksom på plastemballage, og hold den væk fra børn. Den udgør kvælningsrisici, hvis den ikke bortskaffes korrekt.

Til erhvervsdrivende

Vær opmærksom på dine forpligtelser i henhold til gældende lovgivning. Tag alle nødvendige forholdsregler for at sikre, at produkterne er i fuld overensstemmelse med kravene i GPSD. EN 12790 for skråstole og EN 16232 til spædbarnsgyngende indeholder pålidelige tekniske løsninger, som producenter kan følge under design og produktion af et produkt for at påvise, at de overholder de obligatoriske lovkrav. De instruktioner, der følger med produkterne, skal være korrekte, tydeligt illustrerede og oversat til de nationale sprog i salgslandet.

Tilbagekaldelser. Kommuniker klart med forbrugerne om, hvordan de skal registrere de produkter, de køber, så de modtager oplysninger om eventuelle tilbagekaldelser. Gør tilbagekaldelsesmeddelelser klare og tilgængelige, og angiv altid de farer, som produktet udgør. Overvåg regelmæssigt virkningen af en tilbagekaldelse, og juster strategien i overensstemmelse hermed.

Til standardiseringsorganisationer

Kemisk testning. Alle skråstolene overholdt kravene i de kemiske tests, men det gjorde to spædbarnsgyngende ikke. EN 16232:2013 + A1:2018 om spædbarnsgyngende indeholder dog en langt mere omfattende kemikalietest (og omfatter test for formaldehyd, farvestoffer, primære aromatiske aminer og anilin) end EN 12790:2009 (for skråstole). EN 12790:2009 bør revideres for også at omfatte de kemiske test, der er beskrevet i EN 16232:2013.

Sondring mellem skråstole og spædbarnsgyngende.

De gældende standarder bør indeholde en definition, der giver det muligt tydeligt at skelne mellem de to produkttyper. Flere produkter, der blev testet i denne PSA, blev klart markedsført og solgt som gyngende, selvom de var fremstillet i henhold til standarden for skråstole. I definitionen i EN 12790:2009 er der ingen henvisning til produktets bevægelse og heller ikke til, at bevægelsen frembringes af barnet.

Til europæiske og nationale myndigheder

Hold skråstole og spædbarnsgyngende under

overvågning. I betragtning af at næsten halvdelen af de produkter, der blev taget prøver af, og som blev testet i forbindelse med denne aktivitet ikke overholdt mindst et af kravene i testplanerne, bør disse produktkategorier holdes under overvågning (udfør test, kontrollér advarslerne, mærkningerne og instruktionerne, og tag kontakt til de erhvervsdrivende).

Samarbejde med standardiseringsorganisationer.

MSA'erne og Europa-Kommissionen bør samarbejde med de relevante udvalg fra de europæiske standardiseringsorganisationer for at forbedre sikkerheden ved disse produkter (og desuden anvende resultaterne af test udført af de enkelte MSA'er eller under koordinerede aktiviteter). Overvåg offentliggørelsen af nye versioner af relevante standarder. Den Europæiske Standardiseringsorganisation arbejder i øjeblikket på EN 12790-1:2020, som forventes offentliggjort i anden halvdel af 2022.

1. Hvad er CASP?

Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed (CASP) gør det muligt for markedsovervågningsmyndighederne (MSA'er) fra EU/EØS-lande at samarbejde og styrke sikkerheden ved produkter, der bringes i omsætning på det indre marked.

Produktspecifikke aktiviteter

(PSA'er) tester forskellige typer produkter, der kan udgøre en risiko for forbrugerne. Produkterne udvælges og indsamles af de involverede MSA'er og undersøges ved hjælp af en testplan, der er aftalt i fællesskab.

Horisontale aktiviteter (HA'er)

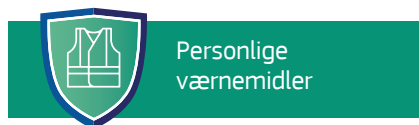
udgør et forum for MSA'er, hvor de kan udveksle idéer og bedste praksis. Under ledelse af en teknisk ekspert udvikler de fælles tilgange, procedurer og praktiske værktøjer til markedsovervågning.

Hybride aktiviteter

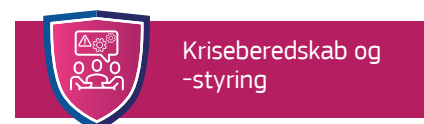
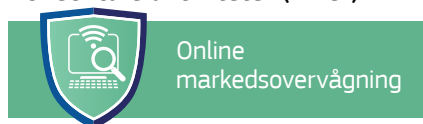
letter tværfaglige diskussioner og gennemførelse af testkampagner. Resultaterne bruges til at udvikle fælles tilgange og metoder.

CASP 2021 omfatter fem PSA'er, tre HA'er og én hybrid aktivitet. De blev på forhånd udvalgt af de deltagende MSA'er gennem en høring arrangeret af GD JUST.

Produktspecifikke aktiviteter (PSA'er)



Horisontale aktiviteter (HA'er)



Roller og ansvar

EISMEA

- Den ordregivende myndighed — forvalter det administrative forhold til kontrahenten på vegne af GD JUST
- Overvåger og godkender alle leverancer i henhold til kontrakt

Leverandør EY/Pracsis

- Koordinerer gennemførelsen og tilrettelæggelsen af aktiviteterne
- Sørger for teknisk og logistisk baggrund
- Er ansvarlig for rapportering, kommunikation og formidling af resultaterne

Markedstilsynsmyndigheder i EU/EØS-medlemsstater

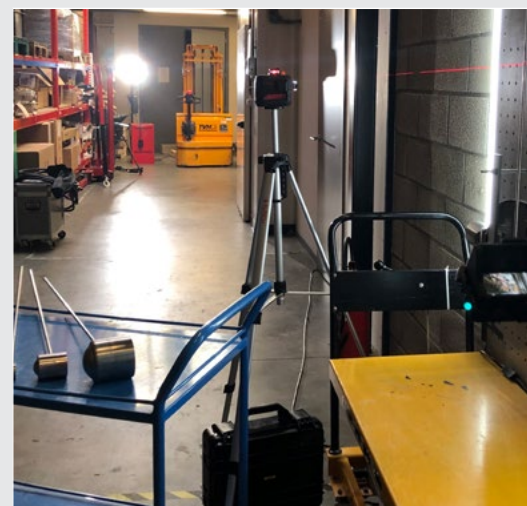
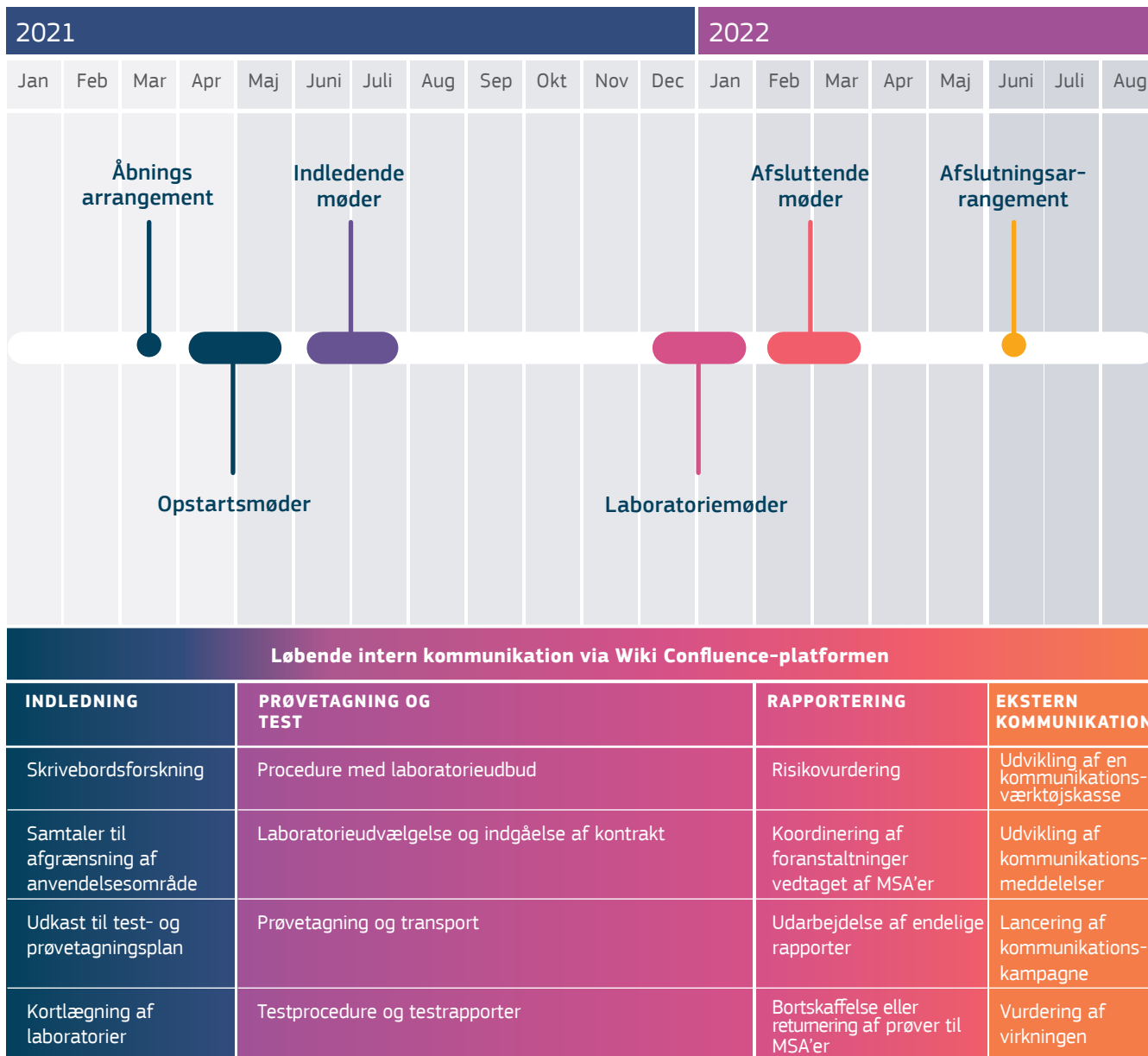
GD JUST

- Fører tilsyn med planlægningen og gennemførelsen af CASP-projekterne
- Sikrer operationelt lederskab, ledelse og vellykket gennemførelse
- Støtter de deltagende MSA'er ved at give vejledning

Teknisk ekspert (én pr. PSA)

- Giver teknisk rådgivning og vejledning til MSA'er
- Hjælper med udarbejdelsen af prøveudtagnings- og testplanen og valg af det bedst egnede laboratorium
- Analyserer resultater, hjælper med at vurdere de identificerede risici og foreslår anbefalinger

2. PSA-arbejdsplan



3. PSA-værktøjer og -processer



EUROPA-KOMMISSIONEN

Directorate-General for Justice and Consumers
Directorate Consumers
Unit E.4 Product Safety and Rapid Alert System
E-mail: JUST-RAPEX@ec.europa.eu

Europa-Kommissionen er ikke ansvarlig for nogen følger af videreanvendelsen af denne publikation.

© Den Europæiske Union, 2022

Politikken for videreanvendelse af Europa-Kommissionens dokumenter gennemføres i henhold til Kommissionens afgørelse 2011/833/EU af 12. december 2011 om videreanvendelse af Kommissionens dokumenter (EUT L 330 af 14.12.2011, s. 39).

Medmindre andet er angivet, er videreanvendelse af dette dokument tilladt under en Creative Commons Kreditering 4.0 International (CC-BY 4.0)-licens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Det betyder, at videreanvendelse er tilladt, med passende kildeangivelse og angivelse af eventuelle ændringer.

Ved enhver anvendelse eller gengivelse af elementer, der ikke ejes af Den Europæiske Union, kan det være nødvendigt at indhente tilladelse direkte fra de respektive rettighedshavere.

Oplysninger om EU er tilgængelige på alle EU's officielle sprog på Europawebstedet:
https://europa.eu/european-union/index_da



Den Europæiske Unions
Publikationskontor

Luxembourg: Den Europæiske Unions Publikationskontor, 2022
PDF ISBN 978-92-76-51738-2 doi:10.2838/554025 DS-05-22-110-DA-N