



CASP2021

Attività Coordinate per
la Sicurezza dei Prodotti



Culle reclinate e
altalene per neonati



Relazione
finale

Indice

Indice	2
Elenco delle abbreviazioni	2
Sintesi	3
Parte 1	
1. Panoramica dell'attività	4
1.1 AVM partecipanti	4
1.2 Ambito del prodotto e criteri di prova	5
1.2.1 Ambito del prodotto	5
1.2.2 Criteri di prova	5
2. Campionamento e test	6
2.1 Distribuzione del campionamento	6
2.2 Processo di prova	7
3. Esiti dei test	8
3.1 Panoramica degli esiti dei test e dei risultati principali	8
3.2 Esiti per tipo di prodotto	9
3.3 Esiti per canale di vendita	10
3.4 Conclusioni relative agli esiti dei test	10
4. Valutazione del rischio e misure	11
4.1 Esiti della valutazione del rischio	11
4.2 Misure correttive adottate sui prodotti testati	11
5. Conclusioni e raccomandazioni	12
5.1 Conclusioni	12
5.2 Raccomandazioni per le parti interessate	13
Parte 2	
1. Cos'è il CASP?	14
Ruoli e responsabilità	14
2. Piano di lavoro dell'ASP	15
3. Strumenti e processi dell'ASP	16

Elenco delle abbreviazioni

ABBREVIAZIONE	DESCRIZIONE
ASP	Attività specifica per prodotto
AVM	Autorità di vigilanza del mercato
CASP	Attività Coordinate per la Sicurezza dei Prodotti
DG JUST	Direzione generale della Giustizia e dei consumatori della Commissione europea
DSGP	Direttiva relativa alla sicurezza generale dei prodotti (2001/95/CE)
EISMEA	Agenzia esecutiva del Consiglio europeo per l'innovazione e le PMI
EN	Norma europea
Linee guida RAPEX	Decisione (UE) 2019/417
MS	Stato(i) membro(i)
OE	Operatore economico
OVR	Orientamenti per la valutazione del rischio
Safety Gate	Sistema di allerta rapido per i prodotti non alimentari pericolosi
SEE	Spazio economico europeo
UE	Unione Europea

Sintesi

Obiettivi dell'attività

I progetti delle Attività Coordinate per la Sicurezza dei Prodotti (CASP) consentono a tutte le autorità di vigilanza del mercato (AVM) dei paesi dell'Unione europea (UE)/dello Spazio economico europeo (SEE) di collaborare per rafforzare la sicurezza dei prodotti immessi sul mercato unico europeo. La presente attività si è concentrata su due categorie di articoli per puericoltura, che sono state identificate dalle AVM come prioritarie per un'indagine mirata sulla sicurezza. I prodotti sono stati campionati e testati secondo criteri stabiliti di comune accordo all'interno di un laboratorio europeo selezionato dalle AVM partecipanti.

Ambito del prodotto

1. Culle reclinare
2. Altalene per neonati

Principali criteri di prova

È stata inclusa nei piani di test una selezione di clausole dalle seguenti due norme europee (EN):

- EN 12790:2009 - Articoli per puericoltura - Culle reclinare;
- EN 16232:2013 + A1:2018 - Articoli per puericoltura - Altalene per neonati.

Sia i test chimici che quelli meccanici sono stati eseguiti dal laboratorio. Le AVM hanno effettuato controlli sulle avvertenze, le marcature e le istruzioni nelle rispettive lingue nazionali.

Raccomandazioni chiave

Per i consumatori

Prestare particolare attenzione alle avvertenze e alle marcature e seguire attentamente le istruzioni.

Segnalare eventuali problemi di sicurezza che si presentano al momento dell'utilizzo di un prodotto e tenersi informati sulle operazioni di richiamo.

Smaltire correttamente l'imballaggio e tenerlo lontano dai bambini. Se non correttamente smaltito, presenta rischi di soffocamento.

Per gli operatori economici (OE)

Essere consapevoli dei propri obblighi in virtù della legislazione applicabile.

Comunicare con chiarezza le modalità di richiamo ai consumatori.



Risultati

- Numero di prodotti testati - 105:
 - 68 culle reclinare
 - 37 altalene per neonati.
- Il 51 % dei campioni (54) ha soddisfatto i requisiti del piano di test.
- Il 49 % dei campioni (51) non ha soddisfatto almeno uno dei requisiti del piano di test.
- I test meccanici hanno rivelato un numero considerevolmente maggiore di malfunzionamenti (48 %) rispetto ai test chimici (2 %).
- La categoria di prodotti delle altalene per neonati ha presentato un tasso di malfunzionamento molto più elevato (68 %) rispetto alle culle reclinare (38 %).
- Nel complesso, il 46 % dei campioni non ha soddisfatto i requisiti di avvertenze, marcature e istruzioni.

Conclusioni

Quasi la metà dei campioni testati non ha soddisfatto i requisiti pertinenti.

I risultati delle prove suggeriscono che, sebbene solo un numero limitato di prodotti presenti rischi chimici, i rischi individuati dai test meccanici sono abbastanza gravi. Sono necessari ulteriori sforzi per proteggere i consumatori dell'UE e impedire la comparsa di articoli per puericoltura pericolosi sul mercato unico.

Le valutazioni del rischio effettuate dalle AVM hanno dimostrato che cinque campioni presentavano un rischio grave, cinque un rischio elevato e nove un rischio medio.

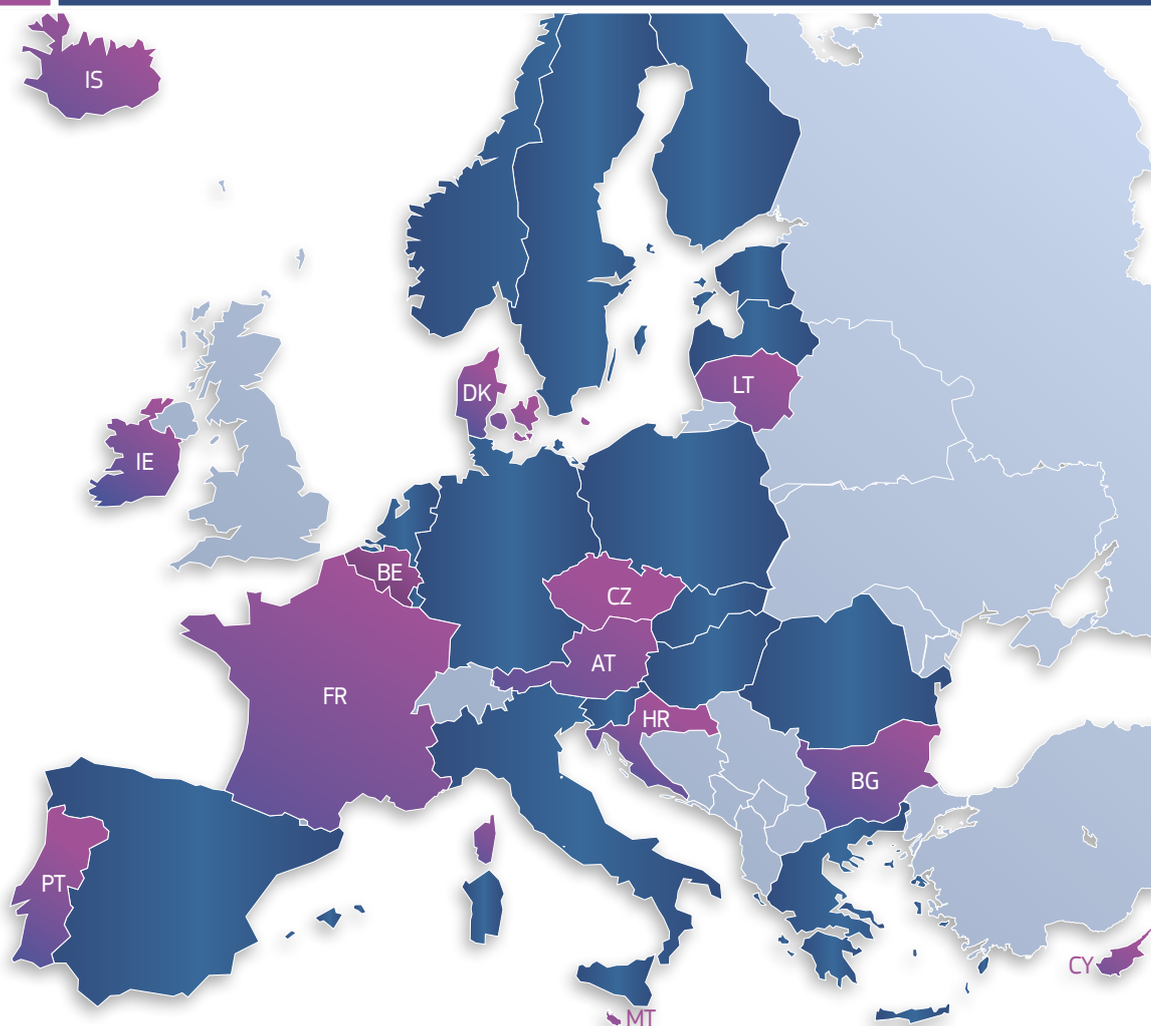
Un prodotto è stato richiamato dal mercato e 12 sono stati ritirati.

1. Panoramica dell'attività

1.1 AVM partecipanti

Nel complesso, 14 AVM provenienti da 12 Stati membri (SM) dell'UE e da un paese del SEE hanno partecipato all'attività specifica per prodotto (ASP) incentrata sulle culle reclinare e le altalene per neonati, come illustrato nell'immagine sottostante.

PAESE	AVM
Austria	Ministero federale degli affari sociali, della salute, dell'assistenza e della protezione dei consumatori, Unità III/A/2 - sicurezza dei prodotti
Belgio	Servizio pubblico federale dell'economia - Direzione generale della qualità e della sicurezza
Bulgaria	Commissione per la protezione dei consumatori
Cechia	Autorità ceca per l'ispezione del commercio
Cipro	Servizio di protezione dei consumatori
Croazia	Ispettorato di Stato
Danimarca	Autorità danese per la tecnologia della sicurezza
Francia	Direzione generale per il Consumo, la concorrenza e la lotta alle frodi Direzione Generale delle Dogane e delle Imposte Indirette
Irlanda	Commissione per la concorrenza e la protezione dei consumatori
Islanda	Autorità per l'edilizia abitativa e la costruzione
Lituania	Autorità di Stato per la protezione dei diritti dei consumatori
Malta	Autorità maltese per la concorrenza e i consumatori
Portogallo	Direzione generale dei consumatori



1.2 Ambito del prodotto e criteri di prova

1.2.1 Ambito del prodotto

Tabella 1 - Ambito del prodotto

CULLE RECLINATE	ALTALENE PER NEONATI
<p>Sedie fisse o pieghevoli per lattanti concepite per collocare un bambino in posizione reclinata; destinate a neonati con un peso di fino a 9 kg incapaci di stare seduti da soli.</p>	<p>Simili alle culle reclinabili, ma consentono al seggiolino di oscillare; destinate a neonati con un peso di fino a 9 kg incapaci di stare seduti da soli.</p>
	

1.2.2 Criteri di prova

I piani di test includevano sia test chimici che meccanici (basati sui requisiti delle norme EN 12790:2009 per le culle reclinabili e EN 16232:2013 + A1:2018 per le altalene per neonati). La sicurezza elettrica è stata esclusa dall'ambito dell'attività.

Oltre ai test di laboratorio, le AVM hanno inoltre effettuato controlli sulle avvertenze, le marcature e le istruzioni di accompagnamento nelle rispettive lingue. È stata preparata dal perito una lista di controllo con i requisiti principali, al fine di fornire ulteriori orientamenti alle AVM.



2. Campionamento e test

2.1 Distribuzione del campionamento

Il campionamento è stato effettuato sulla base di una preselezione effettuata da ciascuna delle AVM, in linea con le peculiarità di ogni mercato.

Ogni AVM è stata invitata a effettuare il campionamento di un totale di dieci prodotti. Tuttavia, il numero totale di campioni è stato infine adattato alla capacità di ogni AVM e alla disponibilità dei prodotti nel rispettivo mercato. Questo significa che alcune AVM hanno campionato un numero maggiore di prodotti rispetto ad altre. Le AVM hanno scelto il modo in cui

distribuire il numero totale dei campioni valutati tra le due categorie di prodotti e se eseguire il campionamento di articoli appartenenti a entrambe le categorie o solo a una.

È stato raccolto un numero totale di 104 campioni. Di concerto con le AVM, un prodotto è stato testato sia in quanto culla reclinata che altalena per neonati. Pertanto, sono stati testati dal laboratorio complessivamente 105 campioni (68 culle reclinata e 37 altalene per neonati). La tabella seguente illustra il numero di campioni raccolti dalle AVM.

Tabella 2 - Numero di campioni raccolti dalle AVM partecipanti

PAESE	AVM	Campioni raccolti	
		Culle reclinata	Altalene per neonati
Austria	Ministero federale degli affari sociali, della salute, dell'assistenza e della protezione dei consumatori, Unità III/A/2 - sicurezza dei prodotti	6	1
Belgio	Servizio pubblico federale dell'economia - Direzione generale della qualità e della sicurezza	5	5
Bulgaria	Commissione per la protezione dei consumatori	6	5
Cechia	Autorità ceca per l'ispezione del commercio	5	5
Cipro	Servizio di protezione dei consumatori	6	2
Croazia	Ispettorato di Stato	3	3
Danimarca	Autorità danese per la tecnologia della sicurezza	15	/
Francia	Direzione generale per il Consumo, la concorrenza e la lotta alle frodi	/	6
	Direzione Generale delle Dogane e delle Imposte Indirette	/	2
Irlanda	Commissione per la concorrenza e la protezione dei consumatori	3	/
Islanda	Autorità per l'edilizia abitativa e la costruzione	6	2
Lituania	Autorità di Stato per la protezione dei diritti dei consumatori	2	3
Malta	Autorità maltese per la concorrenza e i consumatori	3	3
Portogallo	Direzione generale dei consumatori	8	/
TOTALE		68	37

Le AVM potevano stabilire i canali di campionamento di propria preferenza e raccogliere i prodotti sia online che nei negozi fisici. La maggior parte dei campioni (64 %) è stata raccolta in negozi fisici.

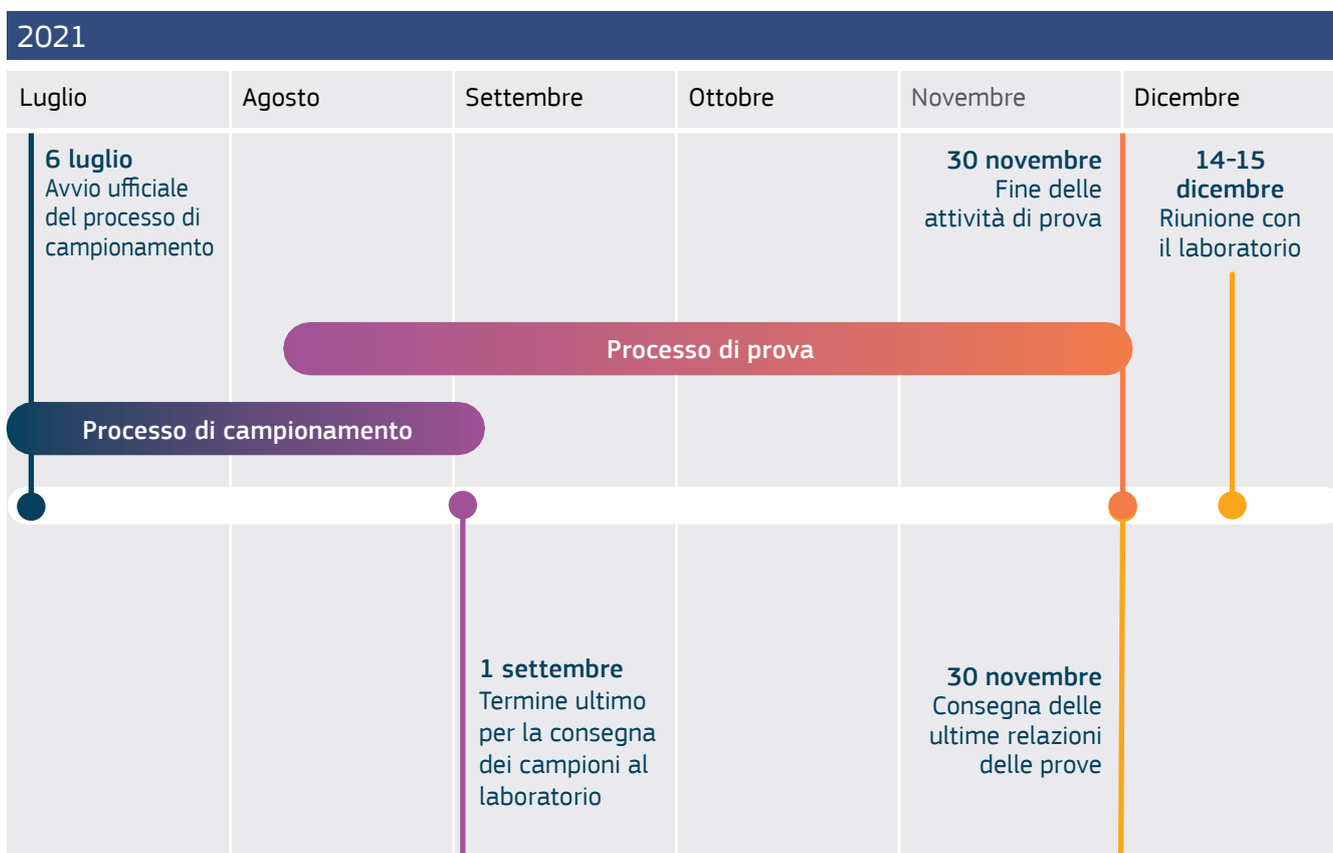
¹ Un campione proveniente dalla Bulgaria è stato registrato nel fascicolo di codificazione come un'altalena per bambini, ma è stato inoltre testato come una culla reclinata. Pertanto, viene contato in entrambe le colonne.

2.2 Processo di prova

Sulla base di un'ampia ricerca a tavolino, sono stati identificati 22 laboratori accreditati situati nell'UE/SEE. Il team del progetto ha preparato un capitolato d'appalto e ha invitato i laboratori identificati a presentare le proprie offerte. Alle AVM è stata presentata un'analisi comparativa dell'idoneità tecnica e delle offerte finanziarie dei tre laboratori che hanno risposto al bando del team del progetto. Le AVM hanno selezionato il laboratorio che ha ricevuto il punteggio più alto in termini di qualità tecnica, che disponeva dell'accreditamento e della capacità di eseguire tutti i test richiesti e il cui prezzo offerto era competitivo.

Alle AVM sono stati concessi due mesi per raccogliere i campioni e trasmetterli al laboratorio. Il processo di prova non ha incontrato ritardi ed è stato completato il 30 novembre. La riunione con il laboratorio si è tenuta il 14 e 15 dicembre 2021 (in un formato ibrido²).

Figura 1 - Calendario del processo di campionamento e prova



² I membri del team del contraente e i rappresentanti della direzione generale della giustizia e dei consumatori della Commissione europea (DG JUST) erano presenti presso il laboratorio con il team audiovisivo; le AVM hanno partecipato alla riunione via Zoom.

3. Esiti dei test

3.1 Panoramica degli esiti dei test e dei risultati principali

Nel complesso, 54 dei 105 campioni testati dal laboratorio hanno soddisfatto i requisiti definiti nei piani di test finali, come mostrato nel grafico sottostante. I restanti 51 campioni non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti.

Figura 2
Esiti complessivi del test (N=105)

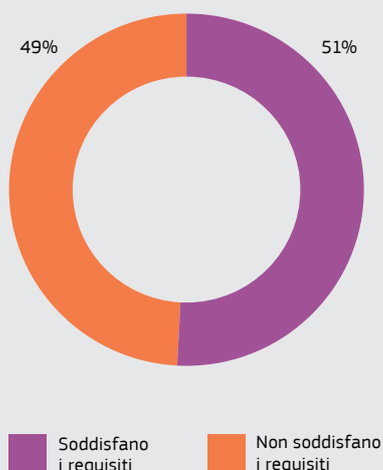
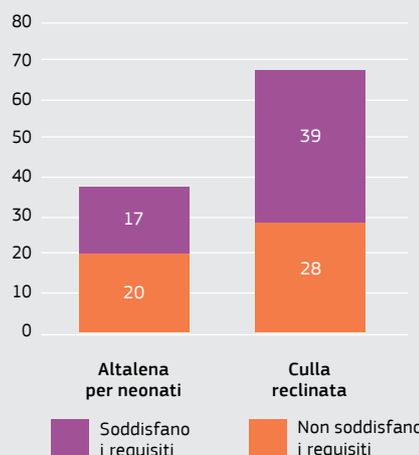


Figura 3
Esiti delle verifiche di avvertenze, marcature e istruzioni – Culle reclinare e altalene per neonati (N=104)



I test meccanici hanno rivelato un numero molto più alto di malfunzionamenti (48 %) rispetto ai test chimici (2 %). Solo due altalene per neonati non hanno soddisfatto i requisiti dei test chimici: un'altalena per neonati non ha soddisfatto i requisiti della clausola 6.2 sulla migrazione di alcuni elementi e un'altalena per neonati non ha soddisfatto i requisiti della clausola 6.3 sulla formaldeide.

Le AVM hanno effettuato verifiche sulle avvertenze, le marcature e le istruzioni nelle rispettive lingue nazionali: il 46 % dei campioni non ha soddisfatto i requisiti. Numerose avvertenze e istruzioni non erano in lingua, non erano presenti o erano illeggibili.



3.2 Esiti per tipo di prodotto

La categoria di prodotti di altalene per neonati ha presentato un tasso di malfunzionamento molto più elevato (68 %) rispetto alle culle reclinare (38 %). Gli esiti dei test per clausola per ogni categoria di prodotto sono illustrati nei grafici sottostanti³.

Figura 4 - Esiti dei test per clausola, EN 12790:2009 – Culle reclinare (N=68)

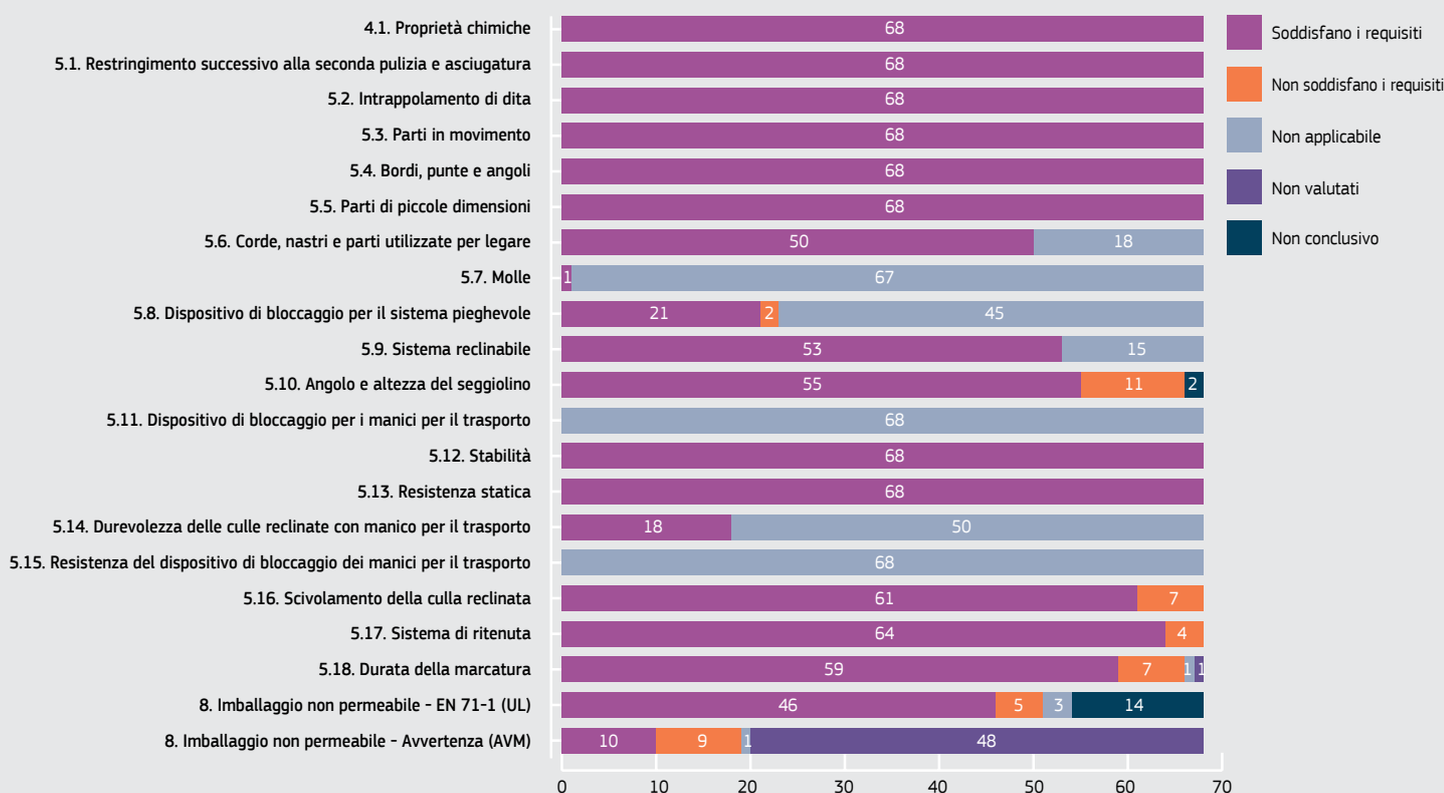
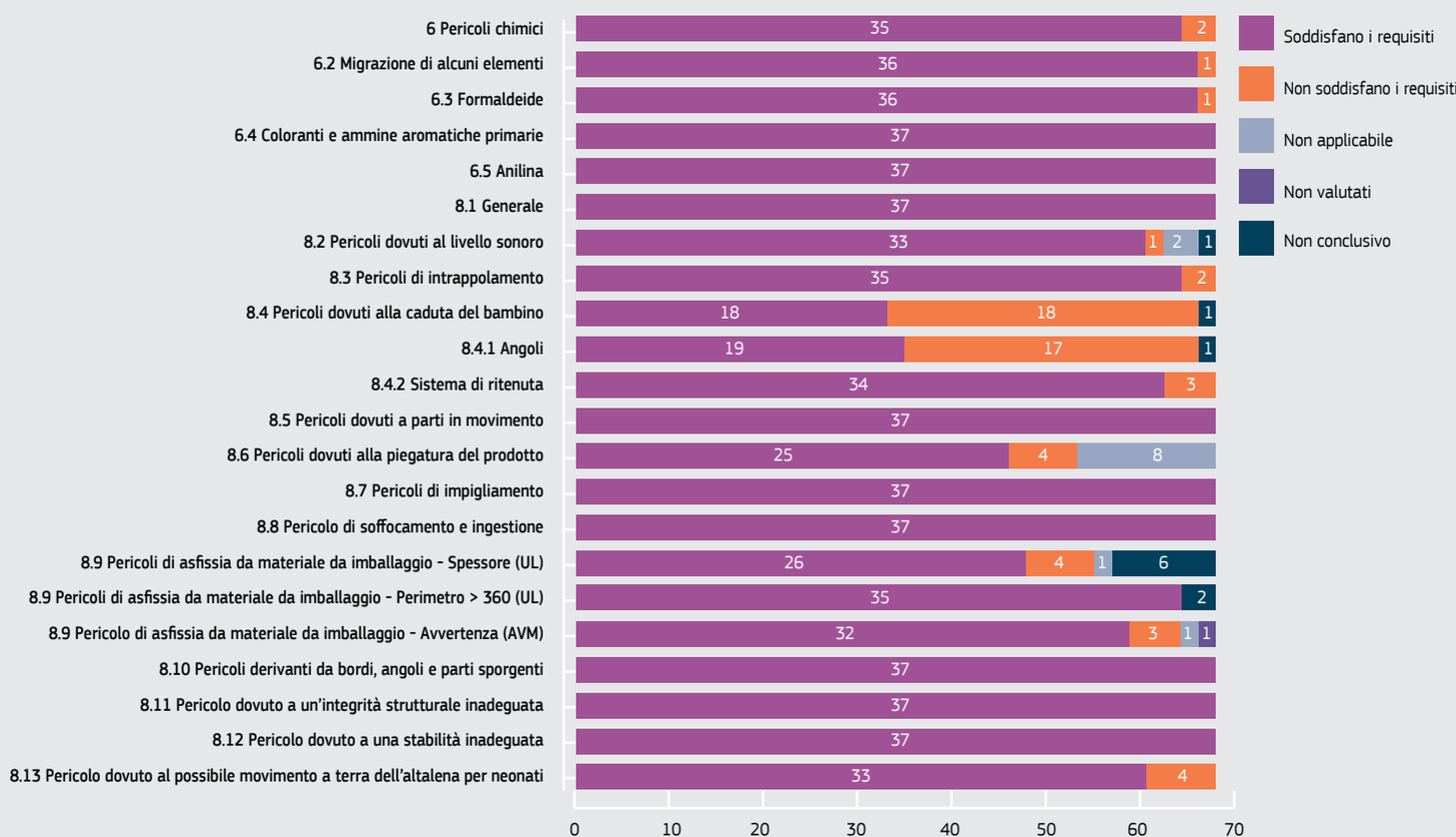


Figura 5 - Esiti dei test per clausola, EN 16232:2013 + A1:2018 - Altalene per neonati (N=37)



³ Le clausole contrassegnate come "non conclusive" si riferiscono a test che hanno rivelato valori troppo vicini ai limiti definiti dalla norma pertinente per stabilire un superamento o mancato superamento.

3.3 Esiti per canale di vendita

La maggior parte dei campioni (64 %) proveniva da negozi fisici.

Non sono state rinvenute differenze negli esiti dei test in base al canale di vendita: il 54 % dei campioni raccolti online ha soddisfatto tutti i requisiti, così come il 54 % di quelli raccolti nei negozi fisici.

3.4 Conclusioni relative agli esiti dei test

Sono stati identificati nei campioni testati sia rischi meccanici che chimici. Tuttavia, il rischio chimico era sostanzialmente inferiore al rischio meccanico.

Rischi meccanici

Per quanto riguarda le culle reclinare, il tasso di malfunzionamento più elevato (16 %) era correlato alla clausola 5.10 sull'angolo e l'altezza del seggiolino, seguita dalla clausola 5.16 sullo scivolamento (10 %). La clausola 5.10 è relativa all'ergonomia: se il prodotto è progettato in modo sbagliato, un bambino può subire danni irreversibili alla spina dorsale. I rischi correlati alla clausola 5.16 sono legati alla caduta della culla reclinata (qualora non sia appoggiata a terra) e alle lesioni che ciò può causare a un neonato.

Per quanto riguarda le altalene per neonati, il tasso di malfunzionamento più elevato (49 %) era correlato alla clausola 8.4 sui rischi dovuti alla caduta di un bambino, seguita dalle clausole 8.4.1 sugli angoli (46 %) e 8.4.2 sui sistemi di ritenuta (8 %). La preoccupazione è che un bambino possa scivolare dall'altalena e subire una ferita (contusioni e/o fratture). Tuttavia, se l'altalena per neonati è posizionata su un tavolo, la lesione potrebbe essere più grave; persino fatale qualora il bambino sia stato lasciato da solo.

Rischi chimici

I rischi chimici sono stati identificati solo nel 2 % degli articoli per puericoltura testati e solo nelle altalene per neonati; le culle reclinare hanno superato tutti i test relativi ai rischi chimici. Vale la pena ricordare che la norma applicabile alle altalene per neonati richiede test chimici più estesi (e include test per la formaldeide, i coloranti, le ammine aromatiche primarie e l'anilina) rispetto alla norma per le culle reclinare.

Imballaggio, avvertenze, marcature e istruzioni

Quasi la metà dei campioni (46 %) non ha soddisfatto i requisiti relativi alle avvertenze, alle marcature e alle istruzioni. Molti prodotti sono stati forniti con informazioni incomplete o non erano nelle lingue corrette e alcuni sono stati venduti privi di linee guida sulla sicurezza (ad esempio, non era presente il pittogramma «Non lasciare mai un bambino incustodito»). Le linee guida sulla sicurezza sono essenziali per l'uso sicuro di qualsiasi prodotto.

Inoltre, un certo numero di campioni (quattro altalene per neonati e cinque culle reclinare) non ha superato i test di laboratorio sul materiale di imballaggio. Se l'imballaggio in PVC è abbastanza grande da coprire la testa di un bambino e abbastanza sottile da aderire alla bocca e al naso, presenta un grave rischio di asfissia. Tuttavia, se accompagnato dalle corrette avvertenze (come nel caso di una culla reclinata e di un'altalena per neonati), tale rischio diminuisce.

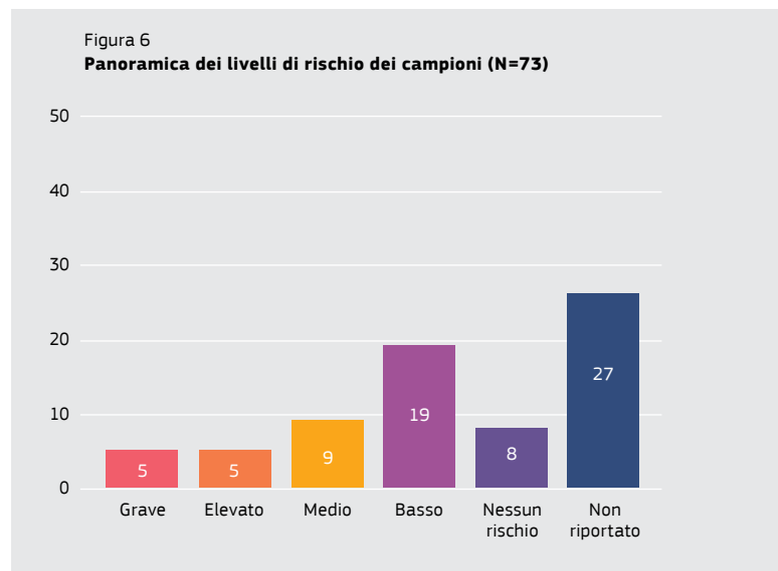


4. Valutazione del rischio e misure

4.1 Esiti della valutazione del rischio

Secondo la DSGP⁴, un prodotto deve essere sicuro durante l'uso prevedibile per tutto il suo ciclo di vita. Pertanto, nel valutare se un prodotto presenta un rischio, l'approccio deve basarsi su principi di valutazione del rischio comuni e riproducibili stabiliti in virtù della decisione (UE) 2019/417⁵ (le linee guida RAPEX). Per elaborare le valutazioni del rischio, le AVM si sono servite dello strumento RAG⁶ gestito dalla CE.

La figura 6 mostra i livelli di rischio (basati sulle valutazioni del rischio effettuate dalle AVM) dei campioni che non hanno soddisfatto i requisiti.



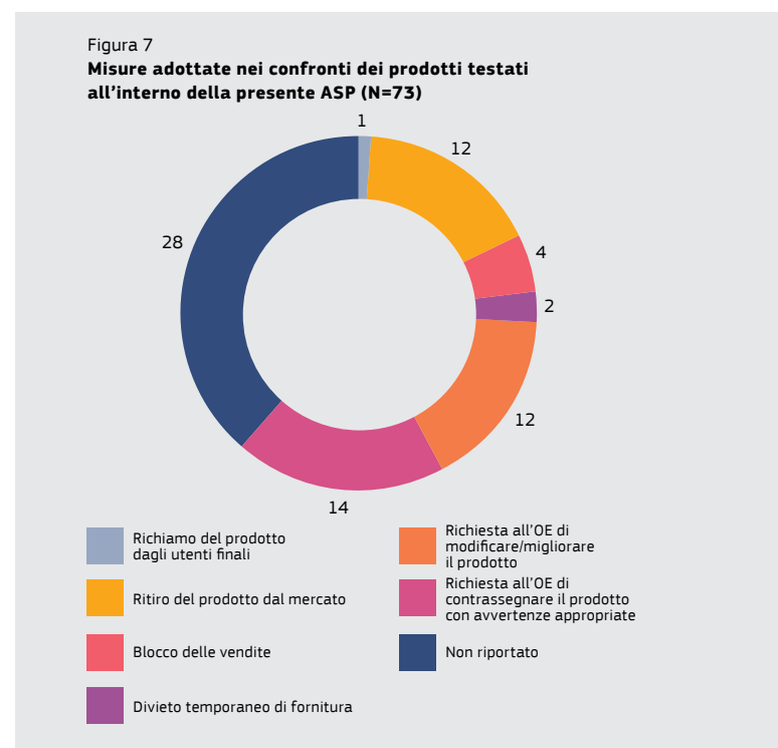
4.2 Misure correttive adottate sui prodotti testati

Sulla base degli esiti dei test e delle valutazioni del rischio effettuate, le AVM decidono quale misura correttiva è necessario intraprendere in relazione ai prodotti che non sono conformi alla legislazione dell'UE e/o alle norme applicabili al fine di impedire la comparsa di prodotti pericolosi sul mercato unico.

La figura 7 illustra le principali misure adottate.

Inoltre, qualora venga identificato un rischio grave, le AVM sono giuridicamente obbligate a presentare una notifica all'interno di Safety Gate (ai sensi dell'articolo 12.1 della DSGP⁷). Le linee guida RAPEX⁸ raccomandano inoltre l'emissione di notifiche sulle misure adottate per i prodotti che presentano un rischio meno grave.

In virtù delle azioni intraprese dalla campagna di test congiunta, nove prodotti sono stati soggetti a notifiche Safety Gate e sono in sospenso notifiche per altri cinque prodotti.



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

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

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

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

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

5. Conclusioni e raccomandazioni

5.1 Conclusioni

Nel complesso, il 49 % dei campioni testati non ha soddisfatto i requisiti delle norme applicabili. La categoria di prodotti di altalene per neonati ha presentato un tasso di malfunzionamento molto più elevato (68 %) rispetto alle culle reclinare (38 %).

I risultati dei test suggeriscono che, sebbene solo un numero limitato di prodotti presenti rischi chimici, i rischi individuati dai test meccanici sono abbastanza gravi e sono necessari ulteriori sforzi per proteggere i consumatori dell'UE e impedire la comparsa di articoli per puericultura pericolosi sul mercato unico.

Inoltre, quasi la metà dei campioni (49 %) non ha soddisfatto i requisiti di avvertenze, marcature e istruzioni. Questi ultimi costituiscono un'importante parte del profilo di rischio di qualsiasi prodotto, in quanto forniscono ai genitori/prestatori di assistenza informazioni cruciali relative al montaggio e all'uso corretto di un prodotto.

Le AVM hanno emesso nove notifiche Safety Gate basate sul risultato della presente ASP (altre cinque notifiche sono in sospeso) e hanno richiesto agli operatori economici di richiamare o ritirare i prodotti dal mercato oppure di interrompere le vendite quando valutati come comportanti un rischio grave, elevato o medio.



5.2 Raccomandazioni per le parti interessate

Le seguenti raccomandazioni sono basate sul risultato del processo di prova e sulle discussioni tra le AVM nel corso del progetto.

Per i consumatori

Avvertenze, marcature e istruzioni. Prestare particolare attenzione alle avvertenze e alle marcature che accompagnano i prodotti. Queste dovrebbero essere disponibili nelle lingue nazionali del paese di vendita.

Uso dei prodotti. Leggere attentamente le istruzioni per un uso sicuro del prodotto. I seguenti elementi sono molto importanti quando si usa una culla reclinata o un'altalena per neonati:

- prestare attenzione all'uso corretto del sistema di ritenuta, delle cinghie e del dispositivo di bloccaggio;
- non lasciare mai il bambino da solo in una culla reclinata o in un'altalena;
- non utilizzare mai questi prodotti su una superficie rialzata (ad esempio un tavolo);
- questi prodotti non sono progettati per periodi prolungati di sonno, pertanto non utilizzarli per tale scopo.

Richiami e segnalazione di problemi di sicurezza. Essere consapevoli di dove è possibile reperire le informazioni sui prodotti richiamati e reagire quando si viene contattati per un richiamo. Controllare il sistema Safety Gate, che contiene informazioni sui prodotti richiamati o vietati. Qualsiasi problema di sicurezza identificato deve essere sempre segnalato alla AVM competente.

Smaltimento degli imballaggi. Fare attenzione all'imballaggio di plastica e tenerlo lontano dai neonati. Se non correttamente smaltito, presenta rischi di soffocamento.

Per gli operatori economici

Essere consapevoli dei propri obblighi in virtù della legislazione applicabile. Prendere tutte le precauzioni necessarie al fine di garantire che i prodotti siano pienamente conformi ai requisiti della DSGP. La norma EN 12790 per le culle reclinata e la norma EN 16232 per le altalene per neonati forniscono soluzioni tecniche affidabili che i produttori possono seguire durante la progettazione e la fabbricazione di un prodotto, al fine di dimostrare la propria conformità ai requisiti giuridici obbligatori. Le istruzioni fornite con i prodotti devono essere corrette, chiaramente illustrate e tradotte nelle lingue nazionali del paese di vendita.

Richiami. Comunicare con chiarezza ai consumatori il modo in cui registrare i prodotti che acquistano affinché ricevano informazioni su possibili azioni di richiamo. Fare in modo che gli avvisi di richiamo siano chiari e accessibili e indicare sempre i pericoli comportati dal prodotto. Monitorare regolarmente l'impatto di un richiamo e regolare la strategia di conseguenza.

Per le organizzazioni di standardizzazione

Test chimici. Tutte le culle reclinata hanno soddisfatto i requisiti dei test chimici, mentre due altalene per neonati non lo hanno fatto. Tuttavia, la norma EN 16232:2013 + A1:2018 sulle altalene per neonati comporta test chimici molto più estesi (e include test per la formaldeide, i coloranti, le ammine aromatiche primarie e l'anilina) rispetto alla norma EN 12790:2009 (per le culle reclinata). La norma EN 12790:2009 dovrebbe essere rivista per includere inoltre i test chimici previsti dalla norma EN 16232:2013.

Distinzione tra culle reclinata e altalene per neonati.

Le norme applicabili dovrebbero includere una definizione che permetta una chiara distinzione tra i due tipi di prodotto. Diversi prodotti testati nella presente ASP sono stati chiaramente commercializzati e venduti come altalene sebbene siano stati fabbricati in base alle norme per le culle reclinata. Nella definizione inclusa nella norma EN 12790:2009 non vi è alcun riferimento al movimento del prodotto né al fatto che tale movimento sia creato dal bambino.

Per le autorità europee e nazionali

Mantenere le culle reclinata e le altalene per neonati sotto sorveglianza. Considerando che quasi la metà dei prodotti campionati e testati nella presente attività non ha soddisfatto almeno uno dei requisiti inclusi nei piani di test, queste categorie di prodotti dovrebbero essere tenute sotto sorveglianza (esecuzione di test, verifica di avvertenze, marcature e istruzioni e impegnarsi con gli OE).

Impegnarsi con le organizzazioni di standardizzazione.

Le AVM e la Commissione europea dovrebbero impegnarsi con i comitati pertinenti delle organizzazioni europee di standardizzazione al fine di migliorare la sicurezza di tali prodotti (e impiegare inoltre gli esiti dei test condotti dalle singole AVM o durante le attività coordinate). Monitorare la pubblicazione di nuove versioni di norme rilevanti. Il Comitato europeo di normalizzazione sta attualmente lavorando sulla norma EN 12790-1:2020, la cui pubblicazione è prevista nella seconda metà del 2022.

1. Cos'è il CASP?

Le Attività Coordinate per la Sicurezza dei Prodotti (CASP) permettono alle autorità di vigilanza del mercato (AVM) dei paesi UE/SEE di cooperare e di rafforzare la sicurezza dei prodotti immessi sul mercato unico.

Le **attività specifiche per prodotto (ASP)** testano diversi tipi di prodotti che possono rappresentare un rischio per i consumatori. I prodotti sono selezionati e raccolti dalle AVM coinvolte e sono analizzati attraverso un piano di test concordato.

Le **attività orizzontali (AO)** forniscono alle AVM un forum per lo scambio di idee e buone pratiche. Sotto la guida di un perito, sviluppano approcci comuni, procedure e strumenti pratici per la vigilanza del mercato.

Le **attività ibride** facilitano le discussioni orizzontali e conducono campagne di test. I risultati vengono utilizzati per lo sviluppo di approcci e metodologie comuni.

Il CASP 2021 include cinque ASP, tre AO e un'attività ibrida, preselezionate dalle AVM partecipanti attraverso una consultazione organizzata dalla DG JUST.

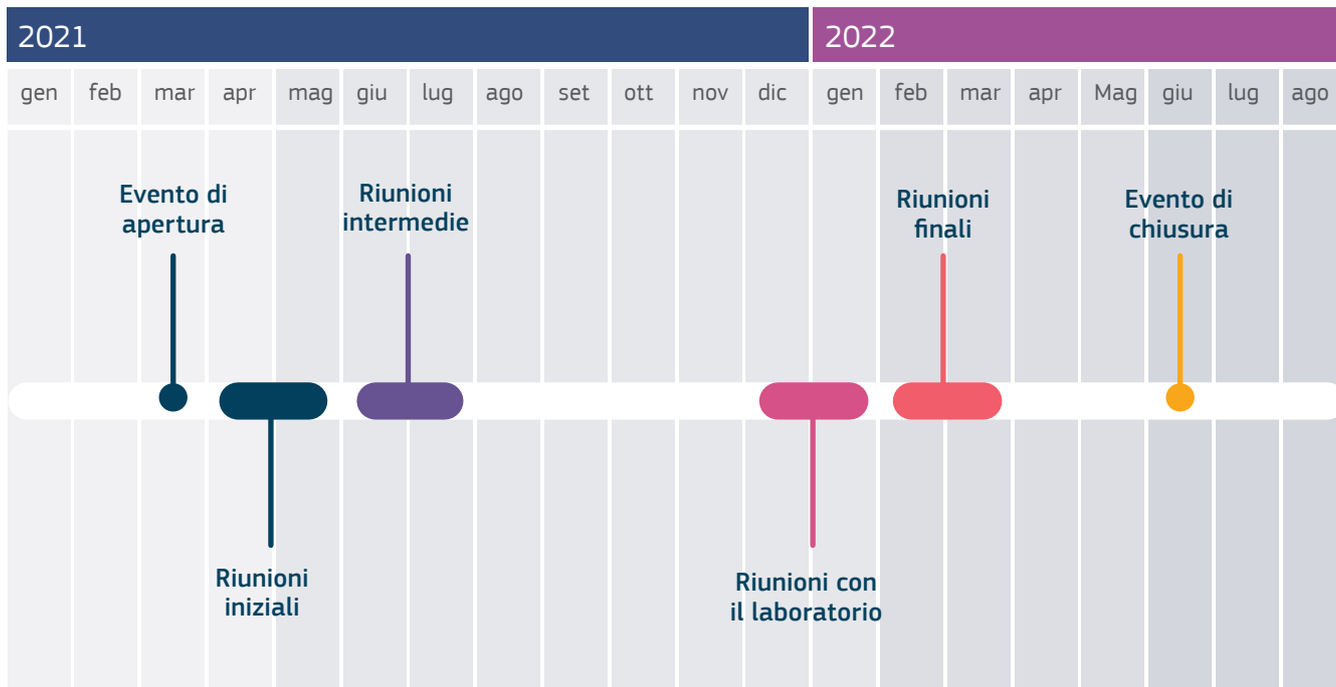
Attività specifiche per prodotto (ASP)



Ruoli e responsabilità

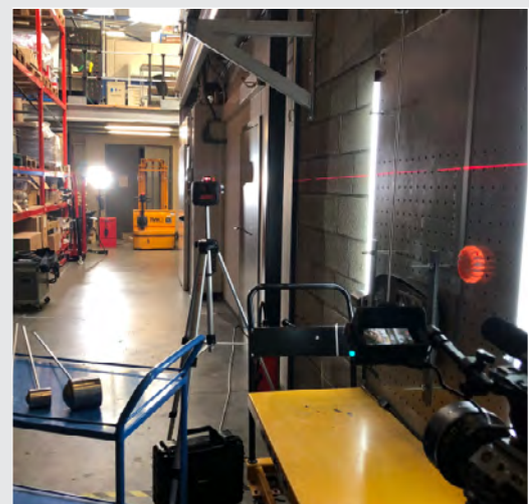


2. Piano di lavoro dell'ASP



Comunicazione interna continua attraverso la piattaforma Wiki Confluence

AVVIO	CAMPIONAMENTO E TEST	RENDICONTAZIONE	COMUNICAZIONI ESTERNE
Ricerca a tavolino	Procedura di appalto del laboratorio	Valutazione del rischio	Sviluppo di un kit di strumenti per la comunicazione
Interviste esplorative	Selezione e contrattazione del laboratorio	Coordinamento delle misure adottate dalle AVM	Sviluppo di messaggi di comunicazione
Progetto di piano di test e campionamento	Campionamento e trasporto	Elaborazione delle relazioni finali	Avvio della campagna di comunicazione
Mappatura del laboratorio	Processo e relazioni delle prove	Smaltimento o restituzione dei campioni alle AVM	Valutazione dell'impatto



3. Strumenti e processi dell'ASP



COMMISSIONE EUROPEA

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

La Commissione europea non può essere considerata responsabile per qualsiasi conseguenza derivante dal riutilizzo di questa pubblicazione.

© Unione europea, 2022.

La politica di riutilizzo dei documenti della Commissione europea è attuata dalla decisione 2011/833/UE della Commissione, del 12 dicembre 2011, relativa al riutilizzo dei documenti della Commissione (GU L 330 del 14.12.2011, pag. 39). Salvo diversa indicazione, il riutilizzo del presente documento è autorizzato ai sensi della licenza Creative Commons Attribution 4.0 International (CC BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Ciò significa che il riutilizzo è autorizzato a condizione che venga riconosciuta una menzione di paternità adeguata e che vengano indicati gli eventuali cambiamenti.

Per qualsiasi utilizzo o riproduzione di elementi che non sono di proprietà dell'Unione europea, potrebbe essere necessaria l'autorizzazione diretta dei rispettivi titolari dei diritti.

Il portale Europa contiene informazioni sull'Unione europea in tutte le lingue ufficiali https://europa.eu/european-union/index_it



Ufficio delle pubblicazioni
dell'Unione europea

Lussemburgo: Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea, 2022
PDF ISBN 978-92-76-51744-3 doi: 10.2838/682069 D5-05-22-110-IT-N