



CASP2021

Gecoördineerde acties
voor veilige producten



Wipstoelen en
babyschommels



Eind-
rapport

Inhoudsopgave

Inhoudsopgave	2
Lijst van afkortingen	2
Samenvatting	3
Deel 1	
1. Overzicht van de activiteit	4
1.1 Deelnemende MSA's	4
1.2 Productbereik en testcriteria	5
1.2.1 Productbereik	5
1.2.2 Testcriteria	5
2. Bemonstering en beproeving	6
2.1 Bemonsteringsverdeling	6
2.2 Testproces	7
3. Testresultaten	8
3.1 Overzicht van de testresultaten en voornaamste bevindingen	8
3.2 Resultaten per producttype	9
3.3 Resultaten per detailhandelskanaal	10
3.4 Conclusies van de testresultaten	10
4. Risicobeoordeling en maatregelen	11
4.1 Resultaten van de risicobeoordeling	11
4.2 Corrigerende maatregelen voor geteste producten	11
5. Conclusies en aanbevelingen	12
5.1 Conclusies	12
5.2 Aanbevelingen voor belanghebbenden	13
Deel 2	
1. Wat is CASP?	14
Rollen en verantwoordelijkheden	14
2. PSA-werkplan.	15
3. PSA-tools en -processen	16

Lijst van afkortingen

AFKORTING	BESCHRIJVING
CASP	Gecoördineerde acties voor veilige producten
DG JUST	Directoraat-generaal Justitie en Consumenten van de Europese Commissie
EEA	Europese Economische Ruimte
EISMEA	Europees Uitvoerend Agentschap Innovatieraad en het mkb
EN	Europese Norm
EO	Marktdeelnemer
EU	Europese Unie
MS	Lidstaat
MSA	Autoriteit voor markttoezicht
PSA	Productspecifieke activiteit
RAG	Richtsnoeren voor de risicobeoordeling
RAPEX-richtsnoeren	Besluit (EU) 2019/417
RAPV	Richtlijn algemene productveiligheid (2001/95/EG)
SAFETY GATE	Snel waarschuwingssysteem voor gevaarlijke non-food producten

Samenvatting

Doelstellingen van de activiteit

De projecten Gecoördineerde acties voor veilige producten (Coordinated Activities on the Safety of Products - CASP) stellen alle markttoezichtautoriteiten (MSA's) van de Europese Unie (EU) / de landen van de Europese Economische ruimte (EER) in staat samen te werken aan de verbetering van de veiligheid van producten die op de Europese interne markt worden gebracht. Deze activiteit was toegespitst op twee categorieën kinderverzorgingsartikelen, die door de MSA's als prioritair voor een gericht veiligheidsonderzoek waren aangemerkt. De producten werden bemonsterd en getest volgens gezamenlijk overeengekomen criteria in een Europees laboratorium dat door de deelnemende MSA's was geselecteerd.

Productbereik

1. Wipstoelen
2. Babyschommels

Belangrijkste testcriteria

Een selectie van bepalingen uit de volgende twee Europese normen (EN's) werd opgenomen in de testplannen:

- EN 12790:2009 - Artikelen voor zuigelingen en peuters - Wipstoelen;
- EN 16232:2013 + A1:2018 - Artikelen voor zuigelingen en peuters - Babyschommels.

Er werden zowel chemische als mechanische tests door het laboratorium uitgevoerd. De MSA's controleerden de waarschuwingen, merktekens en instructies in hun nationale talen.

Belangrijkste aanbevelingen

Voor consumenten

Let vooral op waarschuwingen en merktekens en volg de instructies nauwgezet op.

Meld alle veiligheidsproblemen die zich voordoen bij het gebruik van een product en houd uzelf op de hoogte van terugroepacties.

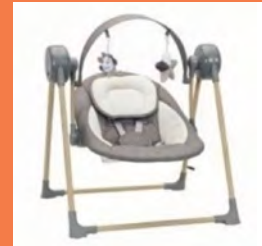
Gooi de verpakking op de juiste wijze weg en houd deze buiten het bereik van kinderen. De verpakking kan verstikkingsgevaar opleveren als deze niet op de juiste manier wordt weggegooid.

Voor marktdeelnemers

(economic operators - EO's)

Wees u bewust van uw verplichtingen krachtens de toepasselijke wetgeving.

Communiceer duidelijk met consumenten over terugroepacties.



Resultaten

- Aantal geteste producten – 105:
 - 68 wipstoelen
 - 37 babyschommels.
- In totaal voldeed 51 % van de monsters (54) aan de eisen van het testplan.
- In totaal 49 % van de monsters (51) voldeed niet aan ten minste één van de eisen van het testplan.
- De mechanische tests brachten een aanzienlijk groter aantal gebreken aan het licht (48 %) dan de chemische tests (2 %).
- De categorie babyschommels had een veel hoger gebrekenpercentage (68 %) dan de wipstoelen (38 %).
- In totaal 46 % van de monsters voldeed niet aan de eisen inzake waarschuwingen, merktekens en instructies

Conclusies

Bijna de helft van de geteste monsters voldeed niet aan de relevante eisen.

De resultaten van de tests wijzen erop dat, hoewel slechts een klein aantal producten chemische risico's oplevert, de risico's die uit de mechanische tests naar voren komen, vrij ernstig zijn. Verdere inspanningen zijn nodig om de EU-consumenten te beschermen en te voorkomen dat gevaarlijke kinderverzorgingsartikelen op de interne markt worden gebracht.

Uit risicobeoordelingen van de MSA's bleek dat 5 monsters een ernstig risico vormden, 5 een hoog risico en 9 een gemiddeld risico.

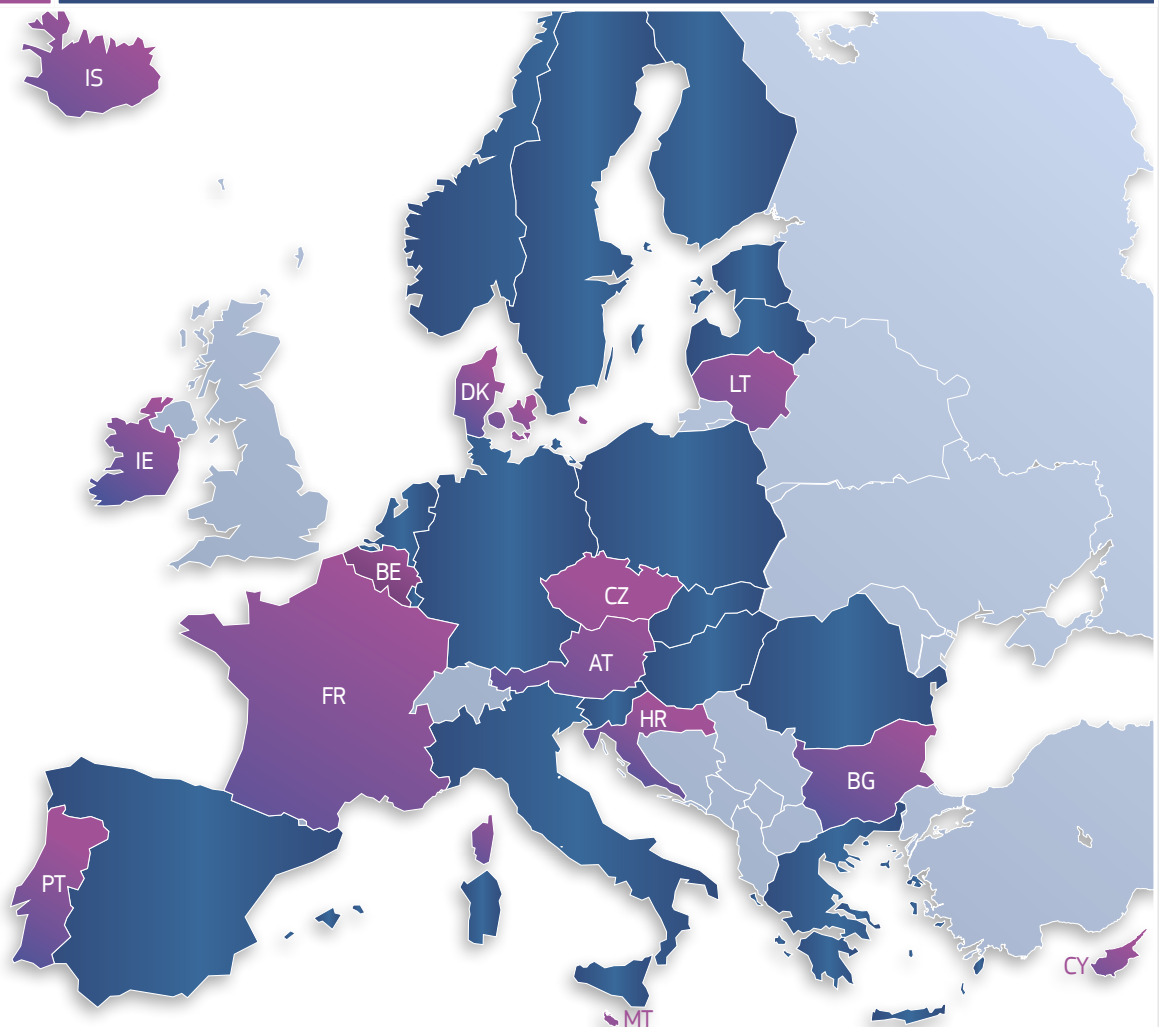
1 product werd van de markt gehaald en 12 werden uit de handel genomen.

1. Overzicht van de activiteit

1.1 Deelnemende MSA's

In totaal namen 14 MSA's uit 12 EU-lidstaten (MS) en 1 EER-land deel aan de productspecifieke activiteit (PSA) Wipstoelen en babyschommels, zoals weergegeven in de onderstaande afbeelding.

LAND	MSA
België	Federale Overheidsdienst Economie - Directoraat-generaal Kwaliteit en Veiligheid
Bulgarije	Commissie voor consumentenbescherming
Cyprus	Dienst consumentenbescherming
Denemarken	Deense Autoriteit voor Veiligheidstechnologie
Frankrijk	Directoraat-generaal Concurrentie en Fraudebestrijding Directoraat-generaal Douane en Accijnzen
Ierland	Commissie voor mededinging en consumentenbescherming
IJsland	Autoriteit voor huisvesting en bouw
Kroatië	Staatsinspectie
Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument
Malta	Maltese autoriteit voor mededinging en consumentenzaken
Oostenrijk	Bondsministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid, Zorg en Consumentenbescherming, Eenheid III/A/2 - productveiligheid
Portugal	Directoraat-generaal Consumentenzaken
Tsjechië	Tsjechische handelsinspectie



1.2 Productbereik en testcriteria

1.2.1 Productbereik

Tabel 1 – Productbereik

WIPSTOLEN	BABYSCHOMMELS
<p>Vaste of opvouwbare kinderstoeltjes die ontworpen zijn om een kind in een liggende positie te laten zitten; bedoeld voor kinderen tot 9 kg die nog niet zelf kunnen zitten.</p>	<p>Vergelijkbaar met wipstoelen, maar zij laten de stoel schommelen; bedoeld voor kinderen tot 9 kg die nog niet zelf kunnen zitten.</p>
	

1.2.2 Testcriteria

De testplannen omvatten zowel chemische als mechanische tests (gebaseerd op de voorschriften van EN 12790:2009 voor wipstoelen en EN 16232:2013 + A1:2018 voor babyschommels). Elektrische veiligheid viel buiten het bereik van de activiteit.

Naast de laboratoriumtests controleerden de MSA's ook de bijbehorende waarschuwingen, merktekens en instructies in hun eigen talen. Door een technische deskundige werd een checklist met de belangrijkste vereisten opgesteld als aanvullende leidraad voor de MSA's.



2. Bemonstering en beproeving

2.1 Bemonsteringsverdeling

De bemonstering werd uitgevoerd op basis van een voorselectie door elk van de MSA's, in overeenstemming met de kenmerken van elke markt.

Elke MSA werd verzocht in totaal 10 producten te bemonsteren. Het totale aantal monsters werd echter uiteindelijk aangepast aan de capaciteit van elke MSA en de beschikbaarheid van de producten op hun markt. Dit betekende dat sommige MSA's meer producten bemonsterden dan andere. De MSA's bepaalden hoe zij het totale aantal te beoordelen monsters zouden

verdelen over de twee productcategorieën en of zij producten uit beide productcategorieën zouden bemonsteren of slechts uit één.

In totaal werden 104 monsters verzameld. In overeenstemming met de MSA's werd 1 product getest als zowel wipstoel en als babyschommel. In totaal werden dus 105 monsters (68 wipstoelen en 37 babyschommels) door het laboratorium getest. De onderstaande tabel geeft het aantal monsters weer dat door de MSA's is verzameld.

Tabel 2 - Aantal door deelnemende MSA's verzamelde monsters

LAND	MSA	Verzamelde monsters	
		Wipstoelen	Babyschommels
België	Federale Overheidsdienst Economie - Directoraat-generaal Kwaliteit en Veiligheid	5	5
Bulgarije	Commissie voor consumentenbescherming	6 ¹	5
Cyprus	Dienst consumentenbescherming	6	2
Denemarken	Deense Autoriteit voor Veiligheidstechnologie	15	/
Frankrijk	Directoraat-generaal Concurrentie en Fraudebestrijding	/	6
	Directoraat-generaal Douane en Accijnzen	/	2
Ierland	Commissie voor mededinging en consumentenbescherming	3	/
IJsland	Autoriteit voor huisvesting en bouw	6	2
Kroatië	Staatsinspectie	3	3
Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument	2	3
Malta	Maltese autoriteit voor mededinging en consumentenzaken	3	3
Oostenrijk	Bondsministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid, Zorg en Consumentenbescherming, Eenheid III/A/2 - productveiligheid	6	1
Portugal	Directoraat-generaal Consumentenzaken	8	/
Tsjechië	Tsjechische handelsinspectie	5	5
TOTAAL		68	37

MSA's konden zelf bepalen welke bemonsteringskanalen hun voorkeur hadden en konden de producten zowel online als in fysieke winkels afnemen. Het merendeel van de monsters (64 %) werd in fysieke winkels verzameld.

¹ Eén monster uit Bulgarije werd in het codificatiedossier geregistreerd als een babyschommel, maar werd ook getest als wipstoel. Daarom wordt het product in beide kolommen meegeteld.

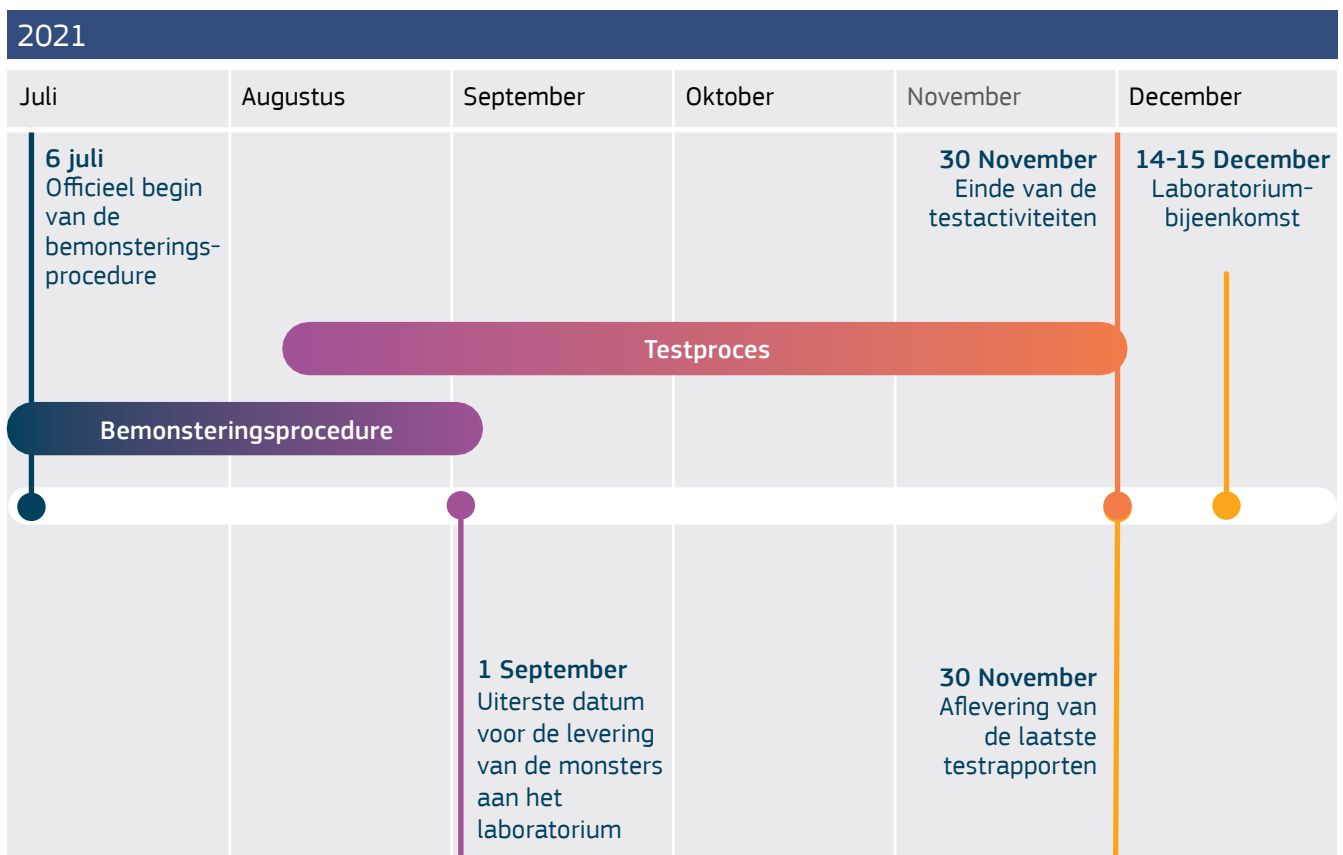
2.2 Testproces

Op basis van uitgebreid documentenonderzoek werden 22 in de EU/EER gevestigde geaccrediteerde laboratoria geïdentificeerd. Het projectteam stelde specificaties voor de aanbiedingen op en nodigde de geïdentificeerde laboratoria uit om hun aanbiedingen in te dienen. De MSA's ontvingen vergelijkende analyses van de technische geschiktheid en de financiële aanbiedingen van de drie laboratoria die op de uitnodiging van het projectteam hadden gereageerd. De MSA's kozen het laboratorium dat de meeste punten kreeg voor technische kwaliteit; het beschikte

over de accreditatie en capaciteit om alle gevraagde tests uit te voeren en de aangeboden prijs was concurrerend.

De MSA's hadden twee maanden de tijd om de monsters te verzamelen en naar het laboratorium te sturen. Het testproces heeft geen vertraging opgelopen en is op 30 november voltooid. De laboratoriumbijeenkomst vond plaats op 14 en 15 december 2021 (in een hybride vorm²).

Afbeelding 1 - Tijdlijn van het bemonsterings- en testproces



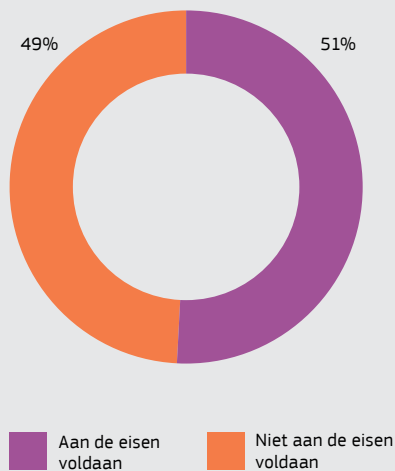
² Leden van het team van de contractant en vertegenwoordigers van het directoraat-generaal Justitie en Consumenten van de Europese Commissie (DG JUST) waren samen met het audiovisuele team in het laboratorium aanwezig; de MSA's namen deel aan de vergadering via Zoom.

3. Testresultaten

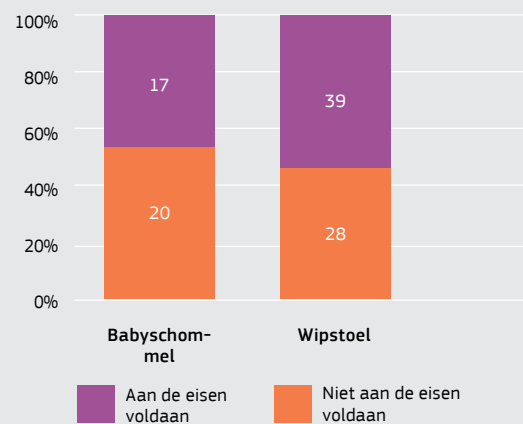
3.1 Overzicht van de testresultaten en voornaamste bevindingen

In totaal voldeden 54 van de 105 door het laboratorium geteste monsters aan de in de definitieve testplannen vastgestelde eisen, zoals blijkt uit onderstaande grafiek. De overige 51 monsters voldeden niet aan ten minste één van de eisen.

Afbeelding 2
Algemene testresultaten (N=105)



Afbeelding 3
Resultaten van de controles van waarschuwingen, merktekens en instructies – Wipstoelen en schommels (N=104)



De mechanische proeven brachten een veel groter aantal storingen aan het licht (48 %) dan de chemische proeven (2 %). Slechts twee babyschommels voldeden niet aan de eisen van de chemische tests: één babyschommel voldeed niet aan de eisen van punt 6.2 inzake de migratie van bepaalde elementen en één babyschommel voldeed niet aan de eisen van punt 6.3 inzake formaldehyde.

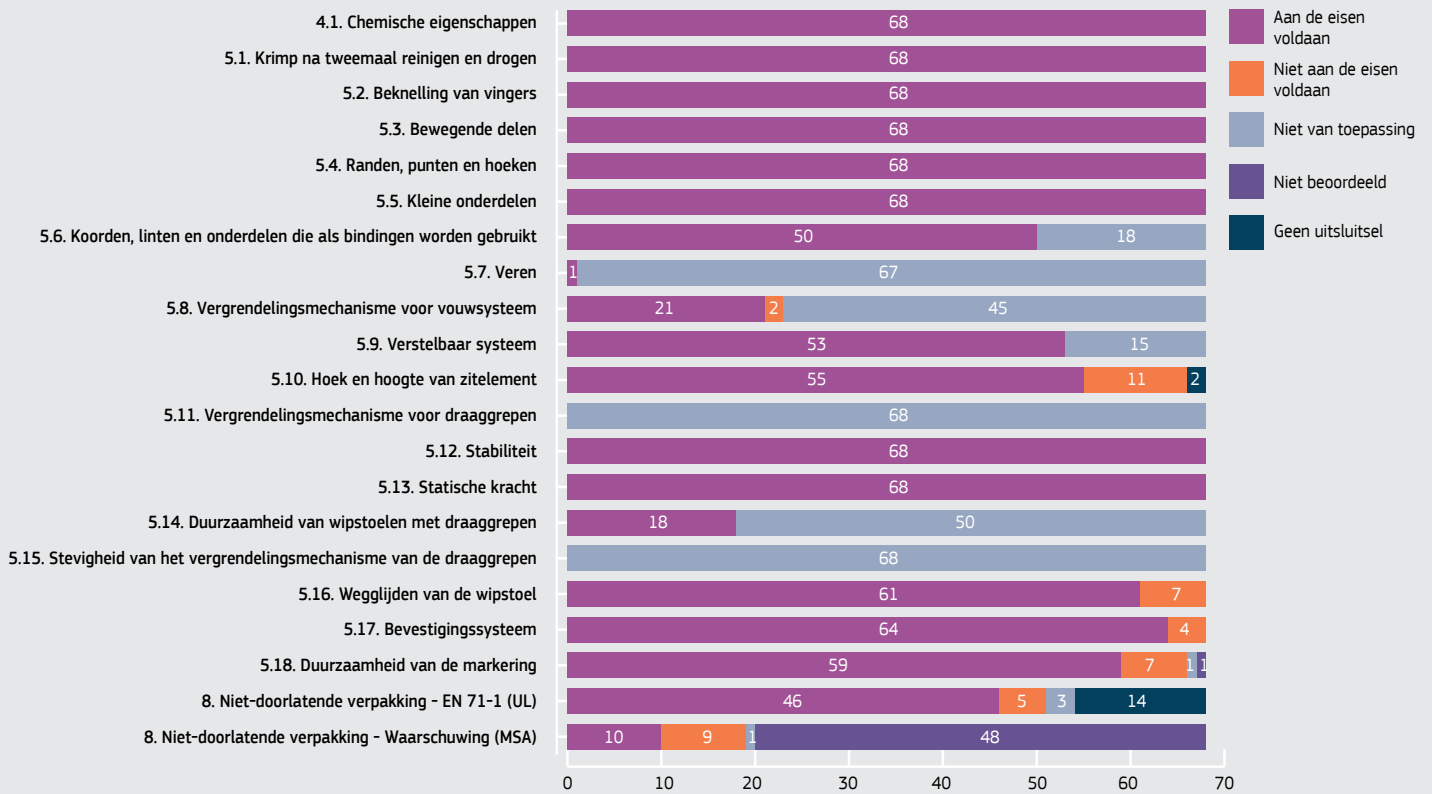
De MSA's controleerden de waarschuwingen, merktekens en instructies in hun nationale talen: 46 % van de monsters voldeed niet aan de eisen. Een groot aantal waarschuwingen en instructies was ofwel niet opgesteld in de betreffende taal, was afwezig of onleesbaar.



3.2 Resultaten per producttype

De categorie babyschommels had een veel hoger gebrekenpercentage (68 %) dan de wipstoelen (38 %). De testresultaten per bepaling voor elke productcategorie worden weergegeven in de onderstaande grafieken³.

Afbeelding 4 - Testresultaten per bepaling, EN 12790:2009 - Wipstoelen (N=68)



Afbeelding 5 - Testresultaten per bepaling, EN 16232:2013 + A1:2018 - Babyschommels (N=37)



³ De bepalingen met "geen uitsluitel" hebben betrekking op tests die waarden opleverden die te dicht bij de in de relevante norm vastgestelde grenswaarden lagen om een positief of negatief oordeel te kunnen vellen.

3.3 Resultaten per detailhandelskanaal

Het merendeel van de monsters (64 %) was afkomstig van fysieke winkels.

Er was geen verschil in de testresultaten op basis van het detailhandelskanaal: 54 % van de monsters die online werden verzameld, voldeed aan alle eisen, net als 54 % van de monsters die in fysieke winkels werden verzameld.

3.4 Conclusies van de testresultaten

In de geteste monsters werden zowel mechanische als chemische risico's vastgesteld. Het chemische risico was echter aanzienlijk lager dan het mechanische risico.

Mechanische risico's

Wat de wipstoelen betreft, had het hoogste gebrekenpercentage (16 %) betrekking op bepaling 5.10 inzake de hoek en de hoogte van de zitting, gevolgd door bepaling 5.16 inzake wegglijden (10 %). Bepaling 5.10 heeft betrekking op ergonomie: als het product verkeerd is ontworpen, kan een kind onherstelbare schade aan de wervelkolom oplopen. De risico's in verband met bepaling 5.16 houden verband met het vallen van de wipstoel (als deze niet op de grond staat) en de verwondingen die dit bij een zuigeling kan veroorzaken.

Wat de babyschommels betreft, had het hoogste gebrekenpercentage (49 %) betrekking op bepaling 8.4 inzake gevaren door vallen van een kind, gevolgd door bepaling 8.4.1 inzake hoeken (46 %) en bepaling 8.4.2 inzake bevestigingsystemen (8 %). De zorg is dat een kind uit de babyschommel kan glijden en letsel kan oplopen (kneuzingen en/of breuken). Als de babyschommel echter op een tafel is geplaatst, kan het letsel ernstiger zijn; zelfs fataal als het kind zonder toezicht wordt achtergelaten.

Chemische risico's

Slechts in 2 % van de geteste kinderverzorgingsartikelen werden chemische risico's vastgesteld; alleen bij de babyschommels slaagden de wipstoelen voor alle tests in verband met chemische risico's. Hierbij moet worden vermeld dat de norm voor babyschommels uitgebreidere chemische tests vereist (en tests omvat op formaldehyde, kleurstoffen, primaire aromatische aminen en aniline) dan de norm voor wipstoelen.

Verpakking, waarschuwingen, merktekens en instructies

Bijna de helft van de monsters (49 %) voldeed niet aan de eisen inzake waarschuwingen, merktekens en instructies. Veel producten werden geleverd met onvolledige informatie of informatie die niet in de juiste talen was opgesteld, en sommige werden verkocht zonder veiligheidsinstructies (zo ontbrak het pictogram «Laat een kind nooit zonder toezicht alleen»). De veiligheidsvoorschriften zijn essentieel voor een veilig gebruik van elk product.

Bovendien doorstond een aantal monsters (vier babyschommels en vijf wipstoelen) de laboratoriumtests op het verpakkingsmateriaal niet. Als de PVC-verpakking groot genoeg is om het hoofd van een kind te bedekken en dun genoeg om zich aan de mond en neus vast te kleven, bestaat er een ernstig risico op verstikking. Als de verpakking echter vergezeld gaat van de juiste waarschuwingen (zoals het geval was bij één wipstoel en één babyschommel), neemt dit risico af.

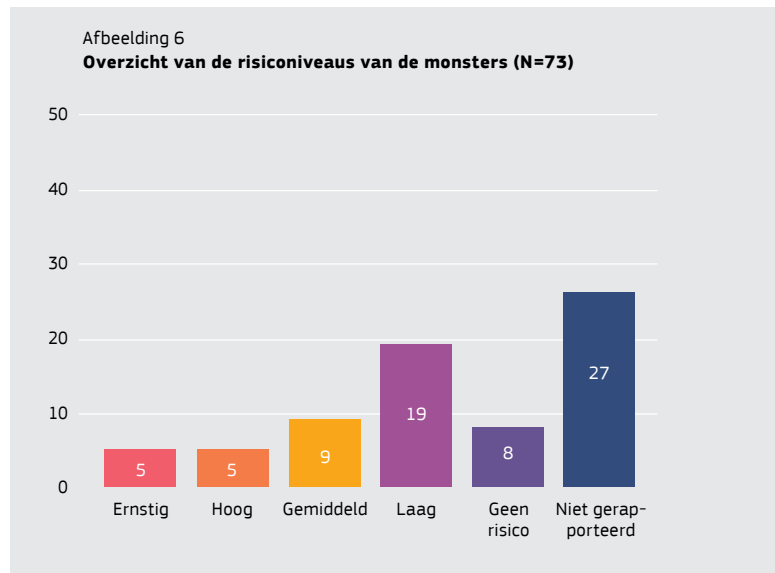


4. Risicobeoordeling en maatregelen

4.1 Resultaten van de risicobeoordeling

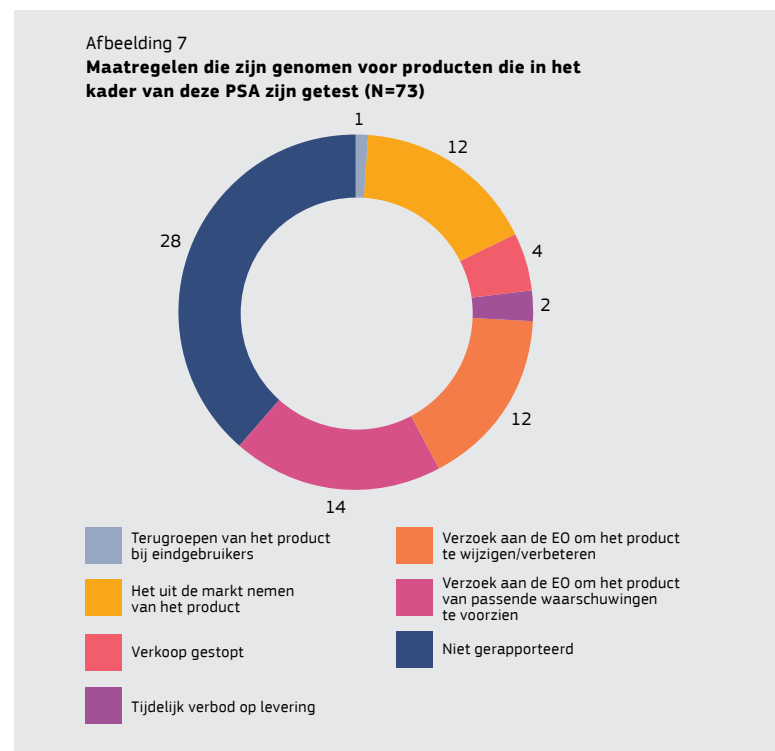
Volgens de RAPV⁴ moet een product tijdens het te verwachten gebruik ervan gedurende de gehele levensduur veilig zijn. Daarom moet bij de beoordeling of een product een risico inhoudt, worden uitgegaan van de gemeenschappelijke en reproduceerbare risicobeoordelingsbeginselen die zijn vastgelegd in Besluit (EU) 2019/417⁵ (de RAPEX-richtsnoeren). Voor de ontwikkeling van de risicobeoordelingen hebben de MSA's gebruik gemaakt van de door de EC beheerde RAG-tool⁶.

Afbeelding 6 toont de risiconiveaus (gebaseerd op de door de MSA's uitgevoerde risicobeoordelingen) van de monsters die niet aan de vereisten voldeden.



4.2 Corrigerende maatregelen voor geteste producten

Op basis van de testresultaten en de uitgevoerde risicobeoordelingen beslissen de MSA's welke corrigerende maatregel moet worden genomen ten aanzien van de producten die niet aan de EU-wetgeving en/of de toepasselijke normen voldoen, om te voorkomen dat gevaarlijke producten op de interne markt worden gebracht. Afbeelding 7 geeft de belangrijkste maatregelen weer die zijn genomen. Daarnaast zijn MSA's wettelijk verplicht om, wanneer een ernstig risico wordt vastgesteld, een kennisgeving in te dienen in Safety Gate (overeenkomstig artikel 12, lid 1, van de RAPV⁷). In de RAPEX-richtsnoeren⁸ wordt ook aanbevolen kennisgevingen in te dienen over maatregelen die zijn genomen tegen producten die een minder dan ernstig risico inhouden. Naaraanleiding van de acties die naar aanleiding van de gezamenlijke testcampagne zijn ondernomen, zijn voor 9 producten Safety Gate-kennisgevingen ingediend en zijn kennisgevingen voor nog eens 5 producten in behandeling



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

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

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

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

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

5. Conclusies en aanbevelingen

5.1 Conclusies

In totaal voldeed 49 % van de geteste monsters niet aan de eisen van de toepasselijke normen. De categorie babyschommels had een veel hoger gebrekenpercentage (68 %) dan de wipstoelen (38 %).

De resultaten van de tests wijzen erop dat, hoewel slechts een klein aantal producten chemische risico's oplevert, de risico's die uit de mechanische tests naar voren komen, vrij ernstig zijn en dat verdere inspanningen nodig zijn om de EU-consumenten te beschermen en te voorkomen dat gevaarlijke kinderverzorgingsartikelen op de interne markt worden gebracht.

Bovendien voldeed bijna de helft van de monsters (49 %) niet aan de eisen inzake waarschuwingen, merktekens en gebruiksaanwijzingen. Deze vormen een belangrijk onderdeel van het risicoprofiel van elk product, aangezien zij ouders/verzorgers cruciale informatie verschaffen over de assemblage en het juiste gebruik van een product.

De MSA's hebben 9 Safety Gate-kennisgevingen ingediend op basis van de resultaten van deze PSA (5 andere kennisgevingen zijn in behandeling) en hebben de marktdeelnemers verzocht de producten terug te roepen of uit de handel te nemen, of de verkoop ervan stop te zetten wanneer werd geoordeeld dat ze een ernstig, hoog of gemiddeld risico inhielden.



5.2 Aanbevelingen voor belanghebbenden

De volgende aanbevelingen zijn gebaseerd op de resultaten van het testproces en de besprekingen tussen de MSA's tijdens het project.

Voor consumenten

Waarschuwingen, merktekens en instructies. Let met name goed op waarschuwingen, merktekens en instructies. Deze moeten beschikbaar zijn in de nationale talen van het land van verkoop.

Gebruik van producten. Lees de instructies zorgvuldig voor een veilig gebruik van het product. De volgende elementen zijn zeer belangrijk bij het gebruik van een wipstoel of een babyschommel:

- let op het juiste gebruik van het bevestigingssysteem, de schouderriemen en het vergrendelingsmechanisme;
- laat het kind nooit zonder toezicht in een wipstoel of babyschommel liggen;
- gebruik deze producten nooit op een verhoogd oppervlak (bijv. een tafel);
- deze producten zijn niet ontworpen om gedurende langere perioden in te slapen, dus gebruik ze niet voor dit doel.

Terugroepen en melden van veiligheidsproblemen. Weet waar informatie over teruggeroepen producten kan worden gevonden en reageer wanneer u over een terugroepactie wordt gecontacteerd. Houd het Safety Gate-systeem in de gaten; dit bevat informatie over teruggeroepen of verboden producten. Elk veiligheidsprobleem dat wordt vastgesteld, moet altijd worden gemeld aan de bevoegde MSA.

Weggoeien van de verpakking. Let op de plastic verpakking, en houd deze uit de buurt van kinderen. De verpakking kan verstikkingsgevaar opleveren als deze niet op de juiste manier wordt weggegooid.

Voor EO's (marktdeelnemers)

Wees u bewust van uw verplichtingen krachtens de toepasselijke wetgeving. Neem alle nodige voorzorgsmaatregelen om ervoor te zorgen dat de producten volledig voldoen aan de eisen van de RAPV. De normen EN 12790 voor wipstoelen en EN 16232 voor babyschommels bieden betrouwbare technische oplossingen die fabrikanten kunnen volgen tijdens het ontwerp en de productie van een product om aan te tonen dat zij voldoen aan de verplichte wettelijke eisen. De bij de producten verstrekte instructies moeten correct en duidelijk weergegeven zijn en vertaald zijn in de nationale talen van het land van verkoop.

Terugroepingen. Duidelijke communicatie met de consumenten over hoe zij de producten die zij kopen moeten registreren, zodat zij informatie ontvangen over mogelijke terugroepacties. Maak terugroepkennisgevingen duidelijk en toegankelijk, en vermeld altijd de gevaren die het product inhoudt. Controleer regelmatig het effect van een terugroepactie en pas de strategie dienovereenkomstig aan.

Voor normalisatie-instellingen

Chemische testen. Alle wipstoelen voldeden aan de eisen van de chemische tests, maar twee babyschommels niet. De norm EN 16232:2013 + A1:2018 inzake babyschommels omvat echter veel uitgebreidere chemische tests (en omvat tests op formaldehyde, kleurstoffen, primaire aromatische aminen en aniline) dan EN 12790:2009 (voor wipstoelen). De norm EN 12790:2009 moet worden herzien zodat ook de in EN 16232:2013 bedoelde chemische tests erin worden opgenomen.

Onderscheid tussen wipstoelen en babyschommels. De toepasselijke normen moeten een definitie bevatten die een duidelijk onderscheid tussen de twee producttypes mogelijk maakt. Verscheidene in deze PSA geteste producten werden duidelijk als schommels op de markt gebracht en verkocht, ook al waren ze vervaardigd op basis van de norm voor wipstoelen. In de definitie van EN 12790:2009 wordt niet verwezen naar de beweging van het product, noch naar het feit dat de beweging door het kind wordt veroorzaakt.

Voor Europese en nationale autoriteiten

Houd wipstoelen en schommels onder toezicht.

Aangezien bijna de helft van de in het kader van deze activiteit bemonsterde en geteste producten niet voldeed aan ten minste één van de in de testplannen opgenomen eisen, moeten deze productcategorieën onder toezicht worden gehouden (tests uitvoeren, de waarschuwingen, merktekens en instructies controleren, en contact opnemen met de EO's).

Samenwerken met normalisatie-instellingen. De MSA's en de Europese Commissie moeten samenwerken met de relevante comités van de Europese normalisatie-instellingen om de veiligheid van deze producten te verbeteren (en ook gebruik maken van de resultaten van tests die door individuele MSA's of tijdens gecoördineerde activiteiten zijn uitgevoerd). Toezicht houden op de publicatie van nieuwe versies van relevante normen. Het Europees Comité voor Normalisatie werkt momenteel aan EN 12790-1:2020, de publicatie wordt verwacht in de tweede helft van 2022.

1. Wat is CASP?

Dankzij de Gecoördineerde acties voor veilige producten (CASP) kunnen markttoezichtautoriteiten (MSA's) in EU- en EER-landen samenwerken bij de verbetering van de veiligheid van producten die op de Europese markt worden gebracht.

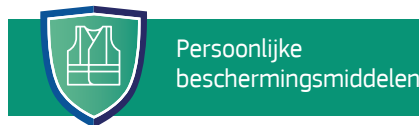
Productspecifieke activiteiten (PSA's) testen verschillende soorten producten die een risico voor de consument kunnen inhouden. De producten worden geselecteerd en verzameld door de betrokken MSA's en worden onderzocht aan de hand van een gemeenschappelijk overeengekomen testplan.

Horizontale activiteiten (HA's) bieden een forum voor MSA's om ideeën en beste praktijken uit te wisselen. Onder leiding van een technisch deskundige ontwikkelen zij gemeenschappelijke benaderingen, procedures en praktische tools voor het markttoezicht.

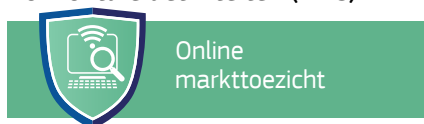
Hybride activiteiten vereenvoudigen horizontale discussies en voeren testcampagnes uit. De resultaten worden gebruikt om gemeenschappelijke benaderingen en methodologieën te ontwikkelen.

CASP 2021 omvat vijf PSA's, drie HA's en één hybride activiteit. Zij werden door de deelnemende MSA's vooraf geselecteerd via een door DG JUST georganiseerde raadpleging.

Productspecifieke activiteiten (PSA's)



Horizontale activiteiten (HA's)



Rollen en verantwoordelijkheden

EISMEA

- De aanbestedende dienst – beheert de administratieve relatie met de contractant namens DG JUST
- Bewaakt en keurt alle contractuele resultaten goed

Contractant EY/Pracsis

- Coördineert de uitvoering en organisatie van de activiteiten
- Zorgt voor technische en logistieke achtergrond
- Verantwoordelijk voor de verslaglegging, communicatie en verspreiding van de resultaten

Markttoezichtautoriteiten van EU/EER-lidstaten

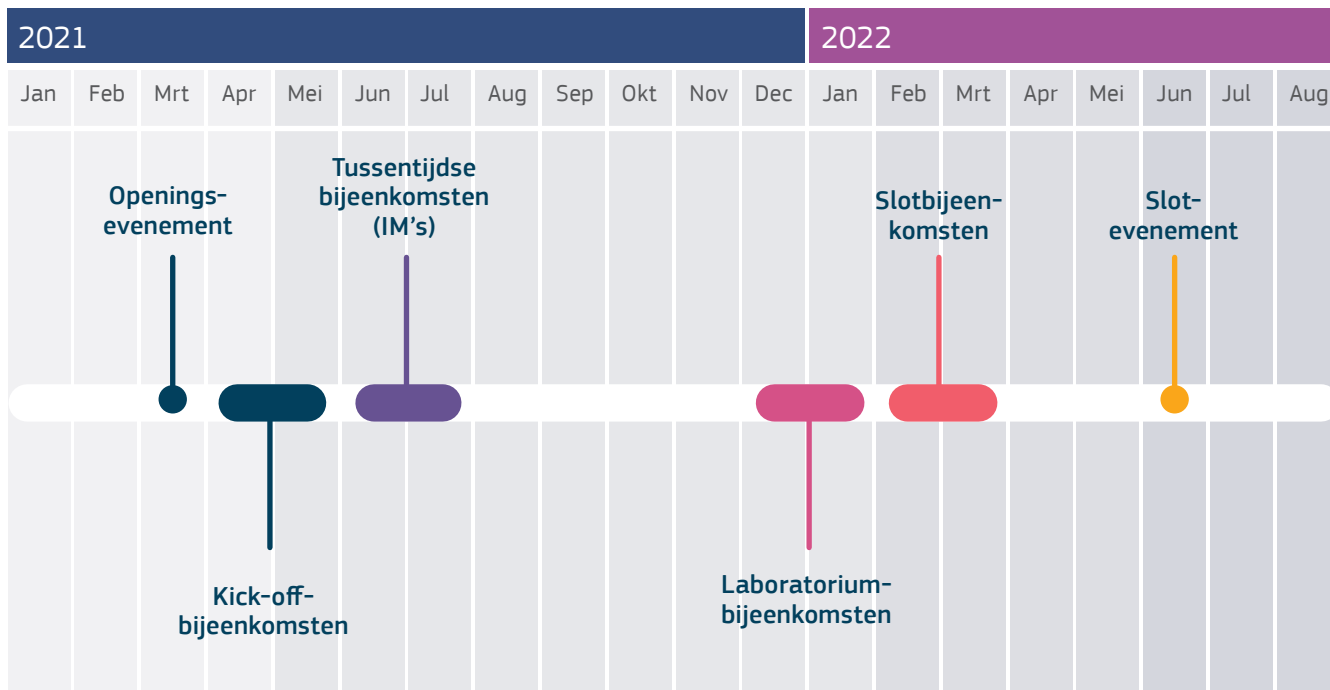
Technisch deskundige (één per PSA)

- Verstreckt technisch advies en richtsnoeren aan MSA's
- Biedt ondersteuning bij het opstellen van het bemonsterings- en testplan en het selecteren van het meest geschikte laboratorium
- Analyseert de resultaten, helpt bij de beoordeling van de vastgestelde risico's en doet aanbevelingen

DG JUST

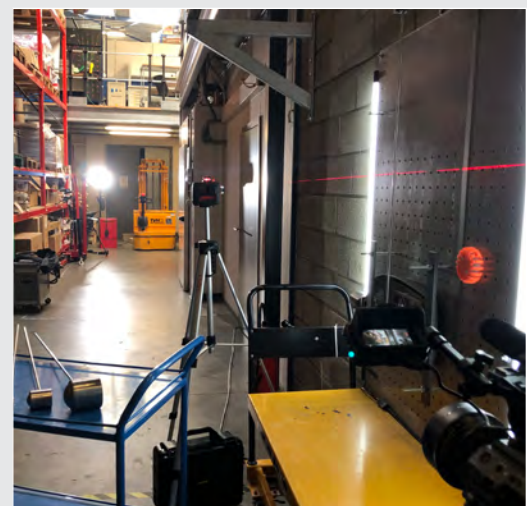
- Houdt toezicht op de planning en uitvoering van de CASP-projecten
- Zorgt voor operationeel leiderschap, beheer en succesvolle uitvoering
- Ondersteunt de deelnemende MSA's door begeleiding te bieden

2. PSA-werkplan



Continue interne communicatie via het Wiki Confluence-platform

BEGIN	BEMONSTERING EN BEPROEVING	RAPPORTAGE	EXTERNE COMMUNICATIE
Documentenonderzoek	Aanbestedingsprocedure voor laboratoria	Risicobeoordeling	Ontwikkeling van een communicatie-toolkit
Oriënterende gesprekken	Selectie en contractering van laboratoria	Coördinatie van door MSA's vastgestelde maatregelen	Ontwikkeling van communicatie-boodschappen
Ontwerp test- en bemonsteringsplan	Bemonstering en vervoer	Opstellen van eindverslagen	Start van de communicatie-campagne
Laboratoria in kaart brengen	Testproces en testrapporten	Verwijdering of terugzending van monsters aan MSA's	Beoordeling van het effect



3. PSA-tools en -processen

0

Pre-CASP-proces

DG JUST voert een prioriteitsbepaling uit om de productcategorieën te selecteren. De vijf productcategorieën voor CASP 2021 werden door de deelnemende MSA's geselecteerd via een door DG JUST georganiseerde raadpleging.

1

Validering van de test- en bemonsteringsplannen

De technische deskundigen stellen de plannen op aan de hand van de feedback van de MSA's en het beschikbare budget. De ontwerpen worden gepresenteerd op de KoM's en vervolgens verfijnd en gevalideerd door de MSA's via de Wiki.

2

Keuze van het laboratorium

Het team van de contractant brengt de laboratoria in kaart en neemt contact met hen op om prijzen en andere informatie te verzamelen. Na de KoM wordt de aanbestedingsprocedure gestart en worden de aanbiedingen geëvalueerd. Tijdens de tussentijdse bijeenkomsten beslissen de deelnemende MSA's welk laboratorium wordt geselecteerd.

6

Scenario's uploaden naar de RAG-tool

De tijdens het project ontwikkelde scenario's worden geüpload naar de RAG-tool.

5

Risicobeoordeling

De technisch deskundige en de MSA's ontwikkelen scenario's op basis van geselecteerde monsters tijdens de laboratoriumbijeenkomst en analyseren de risico's. MSA's voeren risicobeoordelingen uit op alle monsters die niet aan de wettelijke eisen voldoen.

4

Testen en afleveren van testrapporten

Het laboratorium test de monsters volgens het overeengekomen testplan en uploadt de testrapporten naar de Wiki. De MSA's vragen de verslagen op en keuren ze goed.

3

Verzameling en vervoer van monsters

De MSA's verzamelen de relevante monsters van hun nationale markten en registreren deze in een codificatiebestand. Na het uitvoeren van voorafgaande controles sturen de MSA's de monsters naar het laboratorium.

7

Door de MSA's genomen maatregelen

De MSA's nemen passende maatregelen ten aanzien van de producten in kwestie en melden deze op Safety Gate.

8

Externe communicatie

De externe communicatie-activiteiten worden gestart tijdens het slotevenement. Dit is het begin van een pan-Europese communicatiecampagne van 2 à 3 weken.

Tools

Audiovisuele clips gericht op consumenten en een algemeen publiek worden geproduceerd voor elke PSA, de hybride activiteit en het totale CASP 2021-project. Voor het project CASP 2021, voor elke PSA en voor de hybride activiteit worden **infographics** ontwikkeld die gericht zijn op de economische actoren.

Voor elke activiteit en voor het project CASP 2021 worden **eindrapporten** opgesteld. Ze zijn vertaald in alle officiële EU-talen plus Noors en IJslands.

Kanalen

Het communicatiemateriaal wordt verspreid met behulp van:

- [De Safety Gate-website](#)
- [De EC CASP-webpagina](#)
- [Sociale media van DG JUST](#)
- Nationale communicatiekanalen van de MSA's
- Relevante pers en andere belanghebbenden.

EUROPESE COMMISSIE

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

De Europese Commissie is niet aansprakelijk voor de gevolgen die voortvloeien uit hergebruik van deze publicatie.

© Europese Unie, 2022

Het beleid ten aanzien van hergebruik van documenten van de Europese Commissie wordt uitgevoerd overeenkomstig Besluit 2011/833/EU van de Commissie van 12 december 2011 betreffende het hergebruik van documenten van de Commissie (PB L 330 van 14.12.2011, blz. 39). Tenzij anders vermeld, is hergebruik van dit document toegestaan krachtens een Creative Commons Attribution 4.0 International (CC BY 4.0)-licentie (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Dit betekent dat hergebruik is toegestaan, mits de bron correct wordt aangegeven en eventuele wijzigingen worden vermeld.

Voor het gebruik of de reproductie van onderdelen die niet het eigendom zijn van de Europese Unie, kan het nodig zijn rechtstreeks om toestemming van de respectieve houders van het recht te verzoeken.

Informatie over de Europese Unie in alle officiële talen van de EU is beschikbaar op de Europa-website op: https://europa.eu/european-union/index_nl



Bureau voor publicaties
van de Europese Unie

Luxemburg: Bureau voor publicaties van de Europese Unie, 2022
PDF ISBN 978-92-76-51752-8 doi: 10.2838/47233 D5-05-22-110-NL-N