



Europese  
Commissie



# CASP2021

Gecoördineerde acties  
voor veilige producten

Persoonlijke  
beschermingsmiddelen



Eind-  
rapport

# Inhoudsopgave

Inhoudsopgave	2
Lijst met afkortingen	2
Samenvatting	3
<b>Deel 1</b>	
<b>1. Overzicht van de activiteit</b>	<b>4</b>
1.1 Deelnemende MSA's	4
1.2 Productbereik en testcriteria	5
1.2.1 Productbereik	5
1.2.2 Testcriteria	6
<b>2. Bemonstering en beproeving</b>	<b>7</b>
2.1 Bemonsteringsverdeling en -kanalen	7
2.2 Testproces	8
<b>3. Testresultaten</b>	<b>9</b>
3.1 Overzicht van de testresultaten en voornaamste bevindingen	9
3.2 Resultaten per producttype	9
3.3 Resultaten per detailhandelskanaal	11
3.4 Conclusies van de testresultaten	11
<b>4. Risicobeoordeling en maatregelen</b>	<b>12</b>
4.1 Resultaten van de risicobeoordeling	12
4.2 Genomen corrigerende maatregelen	12
<b>5. Conclusies en aanbevelingen</b>	<b>13</b>
5.1 Conclusies	13
5.2 Aanbevelingen voor belanghebbenden	14
<b>Deel 2</b>	
<b>1. Wat is CASP?</b>	<b>15</b>
Rollen en verantwoordelijkheden	15
<b>2. PSA-werkplan</b>	<b>16</b>
<b>3. PSA-tools en -processen</b>	<b>17</b>

## Lijst met afkortingen

AFKORTING	BESCHRIJVING
CASP	Coordinated Activities on the Safety of Products (Gecoördineerde acties voor veilige producten)
DG JUST	Directoraat-generaal Justitie en Consumenten
EER	Europese Economische Ruimte
EISMEA	Europees Uitvoerend Agentschap Innovatieraad en het mkb
EN	Europese Norm
EO	Economic Operator (marktdeelnemer)
EU	Europese Unie
LED	Lichtgevende diode
MSA	Market Surveillance Authority (Autoriteit voor markttoezicht)
PBM	Persoonlijke beschermingsmiddelen
PBM-verordening	Verordening (EU) 2016/425 betreffende persoonlijke beschermingsmiddelen
PSA	Productspecifieke activiteit
RAG	Risk Assessment Guidelines (richtsnoeren voor de risicobeoordeling)
RAPEX-richtsnoeren	Besluit (EU) 2019/417
RAPV	Richtlijn algemene productveiligheid (2001/95/EG)

# 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 gericht op vier categorieën van persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM). De producten werden bemonsterd en getest volgens gezamenlijk overeengekomen criteria in een enkel Europees laboratorium dat door de deelnemende MSA's was geselecteerd.

### Productbereik

1. helmen voor fietsers en voor gebruikers van skateboards of rolschaatsen (zowel voor volwassenen als voor kinderen);
2. veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten in omgevingen met een bewezen risico op hoofdletsel in combinatie met een risico op verwurging;
3. zichtbaarheidsaccessoires voor niet-professioneel gebruik met en zonder lichtgevende diodes (LED's);
4. waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid voor niet-professioneel gebruik.

### Belangrijkste testcriteria

- Europese Norm (EN) 1078:2012+A1:2021 – Helmen voor fietsers en voor gebruikers van skateboards en rolschaatsen;
- EN 1080:2013 - Veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten in omgevingen met een bewezen risico op hoofdletsel in combinatie met een risico op verwurging;
- EN 13356:2001 - Zichtbaarheidsaccessoires voor niet-professioneel gebruik;
- EN 1150:1999 - Waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid voor niet-professioneel gebruik.

## Resultaten

- Aantal geteste producten – 131:
  - 70 helmen voor fietsen, skateboards en rolschaatsen;
  - 2 veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten;
  - 41 zichtbaarheidsaccessoires met en zonder LED-verlichting;
  - 18 stuks waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid.
- In totaal voldeden 91 monsters (69 %) aan de testeisen.
- In totaal voldeden 40 monsters (31 %) niet aan ten minste één van de testeisen.
- De categorie waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid had een aanzienlijk hoger gebrekenpercentage (61 %) dan de andere productcategorieën.
- In totaal 85 % van de monsters voldeed niet aan de eisen inzake waarschuwingen, merktekens en instructies.

## Belangrijkste aanbevelingen

### Voor consumenten

Koop alleen producten die voorzien zijn van een CE-markering en vergezeld gaan van een gebruiksaanwijzing in uw taal.

Wees voorzichtig, PBM bieden slechts beperkte bescherming. PBM beschermen niet tegen ongevallen, maar verminderen alleen de kans op letsel, of de ernst van het opgelopen letsel.

Neem de aanbevelingen van de fabrikant in acht betreffende de pasvorm en het dragen van het product.

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

### Voor marktdeelnemers (economic operators - EO's)

Controleer of de op de markt gebrachte PBM voldoen aan de eisen van Verordening (EU) 2016/425 (PBM-verordening). U kunt de Commissie en uw MSA om verder advies vragen.

Elk beschermingsmiddel moet vergezeld gaan van een verklaring van overeenstemming, of in de gebruiksaanwijzing moet een link naar de webpagina met deze verklaring zijn opgenomen.



## Conclusies

De categorie waarvoor de meeste monsters niet aan de desbetreffende eisen voldeden, was waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid. Gebruikers van PBM kunnen een vals gevoel van veiligheid krijgen wanneer de producten niet voldoen aan de eisen van de toepasselijke normen.

Uit risicobeoordelingen van de MSA's bleek dat 9 monsters een ernstig risico inhielden, 11 een hoog risico en 6 een gemiddeld risico.

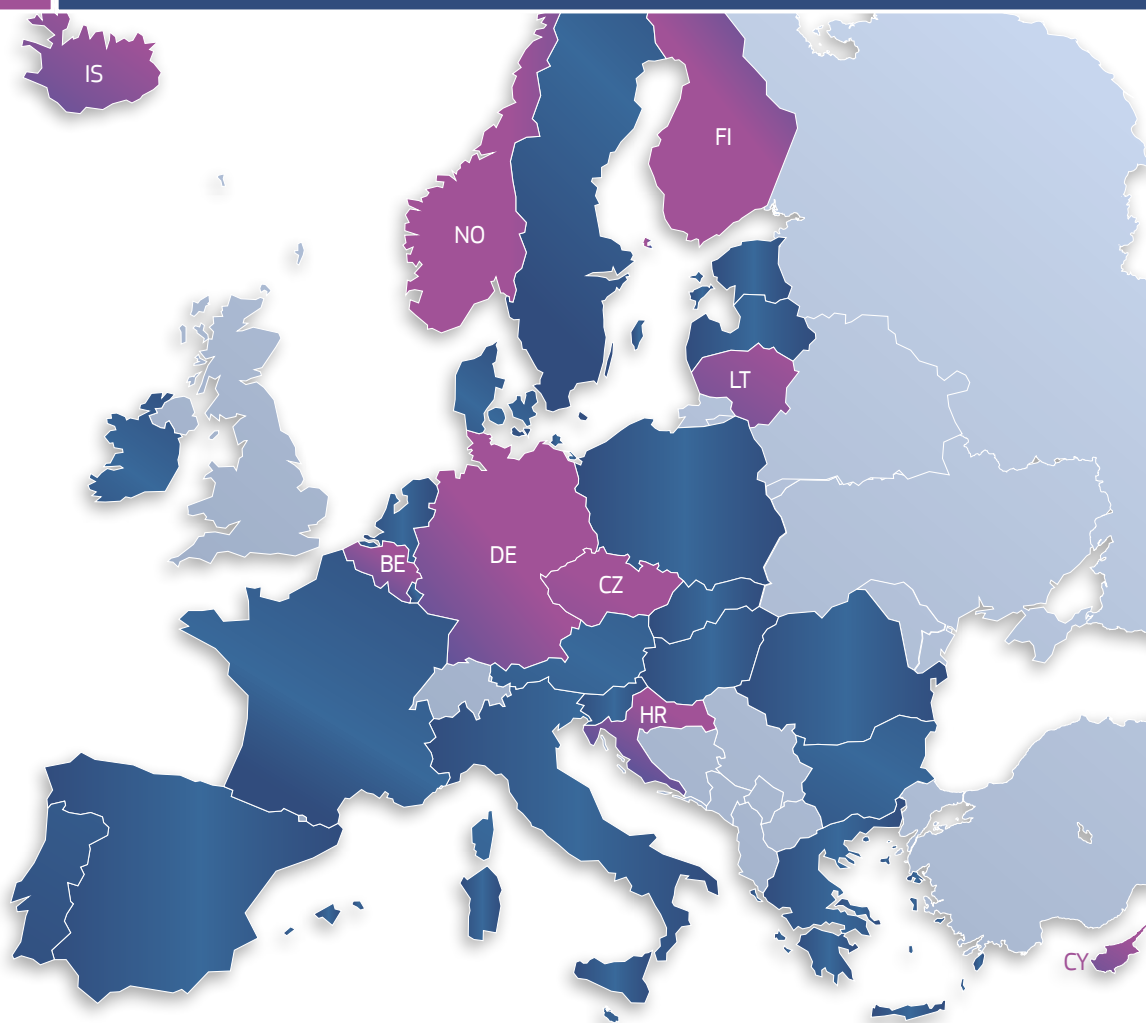
Van de belangrijkste maatregelen die zijn genomen ten aanzien van producten die niet aan de eisen voldeden, zijn 5 producten van de markt gehaald en 13 uit de handel genomen.

# 1. Overzicht van de activiteit

## 1.1 Deelnemende MSA's

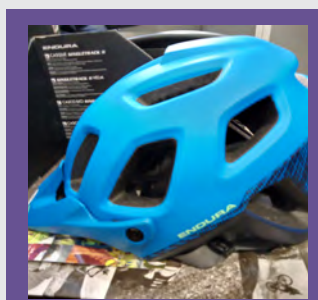
In totaal namen 10 MSA's uit 7 EU-lidstaten en 2 EER-landen deel aan de productspecifieke activiteit (PSA) voor PBM, zoals weergegeven in onderstaande afbeelding.

LAND	MSA
België	Federale Overheidsdienst Economie - Directoraat-generaal Kwaliteit en Veiligheid
Cyprus	Departement arbeidsinspectie
Duitsland	Districtsbestuur van Düsseldorf Regering van Opper-Beieren - Handelsinspectie
Finland	Fins Agentschap voor veiligheid en chemische stoffen
IJsland	Autoriteit voor huisvesting en bouw
Kroatië	Staatsinspectie
Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument
Noorwegen	Noors Directoraat voor civiele bescherming
Tsjechië	Tsjechische handelsinspectie



## 1.2 Productbereik en testcriteria

### 1.2.1 Productbereik



**HELMEN VOOR FIETSERS EN VOOR GEBRUIKERS VAN SKATEBOARDS OF ROLSCHAATSEN (ZOWEL VOOR VOLWASSENEN ALS VOOR KINDEREN)**

Helmen voor fietsers en gebruikers van skateboards of rolschaatsen zijn ontworpen om bescherming te bieden aan het hoofd van de gebruiker tijdens de impact met de grond na een val. Deze helmen bestaan uit een schaal, voeringen (zachtere kussentjes aan de binnenkant) en een kinband die over de onderkaak is aangebracht.



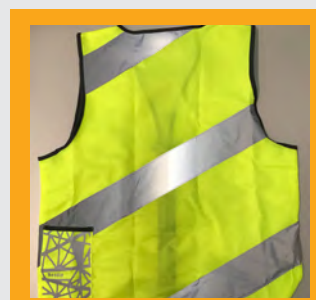
**VEILIGHEIDSHELMEN VOOR JONGE KINDEREN VOOR RECREATIEVE ACTIVITEITEN IN OMGEVINGEN MET EEN BEWEZEN RISICO OP HOOFDLETSEL IN COMBINATIE MET EEN RISICO OP VERWURGING**

Veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten in omgevingen met een bewezen risico op hoofdletsel in combinatie met het risico van verwurging hebben een minder stevig retentiesysteem (altijd groen) dat vanzelf ontgrendeld wordt wanneer een kracht van meer dan 90 Newton wordt uitgeoefend.



**ZICHTBAARHEIDSACCESSOIRES MET EN ZONDER LED-VERLICHTING**

Zichtbaarheidsaccessoires verhogen de zichtbaarheid van gebruikers in omgevingen met zeer weinig omgevingsverlichting. Typische niet-professionele gebruikers van zichtbaarheidsaccessoires zijn fietsers, motorrijders, voetgangers, hardlopers, schoolkinderen, ruiters, etc.



**WAARSCHUWINGSKLEDING MET HOGE ZICHTBAARHEID VOOR NIET-PROFESSIO-NEEL GEBRUIK**

Zichtbaarheidsvesten zijn bedoeld om de aanwezigheid van de gebruiker visueel aan te geven bij daglicht en, wanneer deze verlicht worden door koplampen van voertuigen, zoeklichten of straatlantaarns, in het donker. Zichtbaarheidsvesten in het kader van deze activiteit waren waarschuwingsvesten voor volwassenen en kinderen die niet bestemd waren voor professioneel gebruik, in de fluorescerende kleuren die in de norm worden gespecificeerd (groen, geelgroen, geel, geeloranje, oranje, oranje-rood, rood en roze).

## 1.2.2 Testcriteria

Het definitieve testplan, becommentarieerd en goedgekeurd door de MSA's, wordt hieronder samengevat.

- **EN 1078:2012+A1:2021** – Helmen voor fietsers en voor gebruikers van skateboards of rolschaatsen: schokabsorberend vermogen, sterkte, effectiviteit, laterale/rotatieproeven.
- **EN 1080:2013** – Veiligheidshelmen voor jonge kinderen: schokabsorberend vermogen, ontgrendelingskracht van het retentiesysteem, kleur, laterale/rotatieproeven.
- **EN 13356:2001** – Zichtbaarheidsaccessoires voor niet-professioneel gebruik: algemene eisen (minimumoppervlakte van retroreflecterend materiaal), fotometrische eisen voor nieuwe monsters voor waarnemings- en invalshoeken en LED-proeven (luminantie en kleur van LED-verlichting).
- **EN 1150:1999** – Waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid voor niet-professioneel gebruik: minimumoppervlak van achtergrond- en retroreflecterende materialen, kleurcoördinaten en luminatiefactoren voor nieuwe achtergrondmaterialen en materialen die aan ultraviolette straling zijn blootgesteld.

Naast de laboratoriumtests controleerden de MSA's ook de bijbehorende waarschuwingen, merktekens en instructies in hun eigen talen.



## 2. Bemonstering en beproeving

### 2.1 Bemonsteringsverdeling en -kanalen

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

De MSA's bepaalden hoe zij het totale aantal monsters dat zij beoordeelden, zouden verdelen over de vier productcategorieën, en of zij al dan niet producten uit alle productcategorieën zouden bemonsteren. De monsters werden zowel online als in fysieke winkels verzameld.

De MSA's verzamelden 131 monsters en stuurden die naar het laboratorium voor tests:

- 70 helmen (voor volwassenen en kinderen) voor fietsers en gebruikers van skateboards of rolschaatsen;
- 2 veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten met risico op verwurging;
- 41 zichtbaarheidsaccessoires;
- 18 stuks waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid.

Tabel 1 - Bemonsteringsverdeling

LAND	MSA	Helmen (voor volwassenen en kinderen) voor fietsers en gebruikers van skateboards of rolschaatsen	Veiligheids-helmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten met risico op verwurging	Zichtbaarheidsaccessoires	Waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid	Totaal
België	Federale Overheidsdienst Economie – Directoraat-generaal Kwaliteit en Veiligheid	11	0	3	1	15
Cyprus	Departement arbeidsinspectie	6	0	0	0	6
Duitsland	Districtsbestuur van Düsseldorf	10	0	7	4	21
	Regering van Opper-Beieren - Handelsinspectie	7	0	5	1	13
Finland	Fins Agentschap voor veiligheid en chemische stoffen	0	0	12	0	12
IJsland	Autoriteit voor huisvesting en bouw	7	0	5	4	16
Kroatië	Staatsinspectie	7	0	0	0	7
Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument	8	0	6	5	19
Noorwegen	Noors Directoraat voor civiele bescherming	4	2	3	3	12
Tsjechië	Tsjechische handelsinspectie	10	0	0	0	10
<b>Totaal</b>		<b>70</b>	<b>2</b>	<b>41</b>	<b>18</b>	<b>131</b>

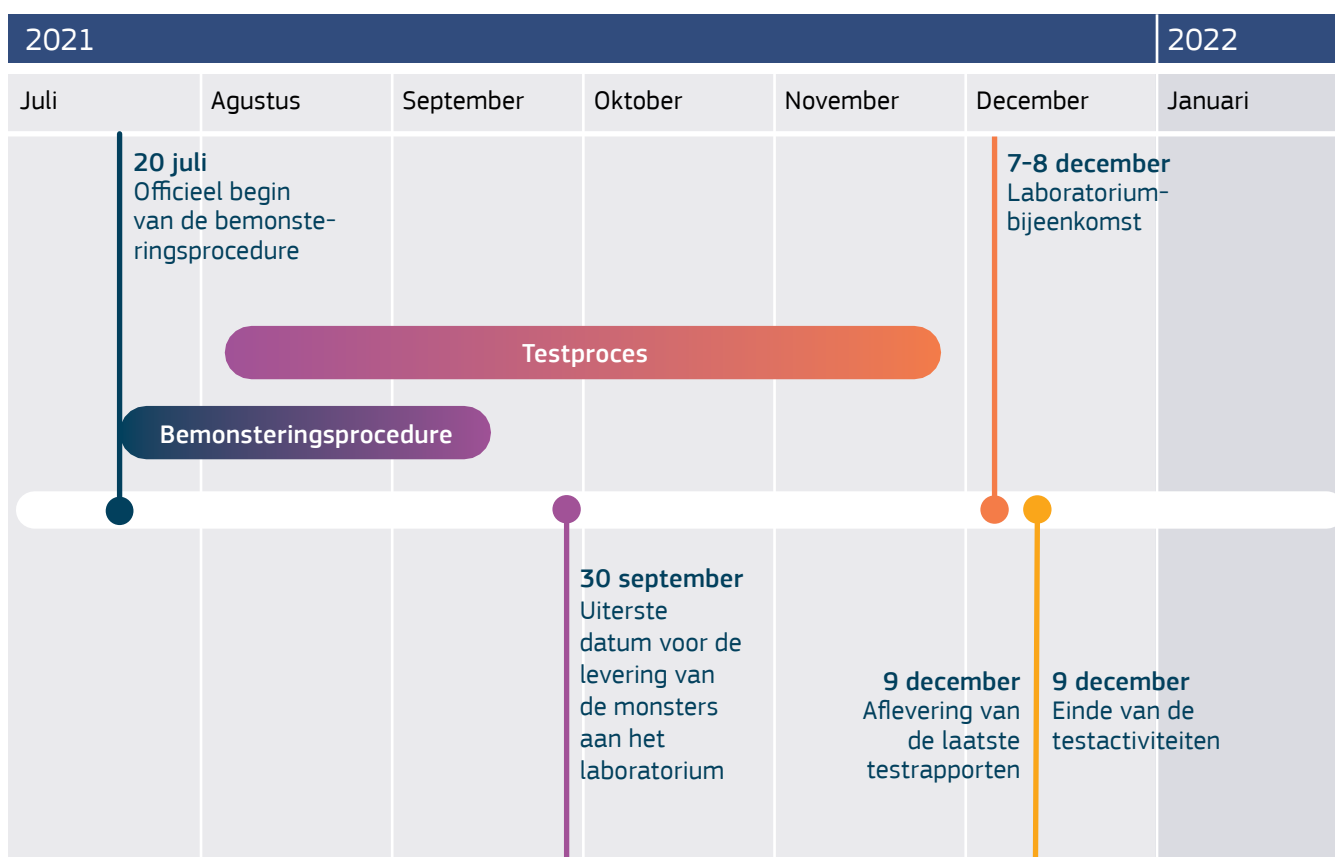
MSA's konden zelf bepalen welke bemonsteringskanalen hun voorkeur hadden en konden de producten zowel online als in fysieke winkels afnemen. Het merendeel van de monsters (67 %) werd in fysieke winkels verzameld.

## 2.2 Testproces

Dankzij uitgebreid documentenonderzoek werden 57 in de EU/EER gevestigde geaccrediteerde laboratoria geïdentificeerd. Het projectteam stelde specificaties voor de aanbiedingen op en nodigde de laboratoria uit om hun aanbiedingen in te dienen. De MSA's ontvingen vergelijkende analyses van de technische geschiktheid en de financiële aanbiedingen van de negen laboratoria die op de uitnodiging hadden gereageerd. De MSA's kozen het laboratorium dat de meeste punten kreeg voor technische kwaliteit; het beschikte over de accreditatie en benodigde capaciteit om alle gevraagde tests uit te voeren en de prijs was concurrerend.

De MSA's hadden 2,5 maanden de tijd om de monsters te verzamelen en naar het laboratorium te sturen. Het testproces werd op 9 december afgerond; de laboratoriumbijeenkomst vond plaats op 7 en 8 december 2021 (in hybride vorm<sup>1</sup>).

Afbeelding 1 - Tijdlijn van het bemonsterings- en testproces



<sup>1</sup> Leden van het team van de contractant en de vertegenwoordigers van het directoraat-generaal Justitie en consumenten (DG JUST) waren met het audiovisuele team aanwezig op de locatie van het laboratorium, terwijl de MSA's de vergadering via Zoom bijwoonden.



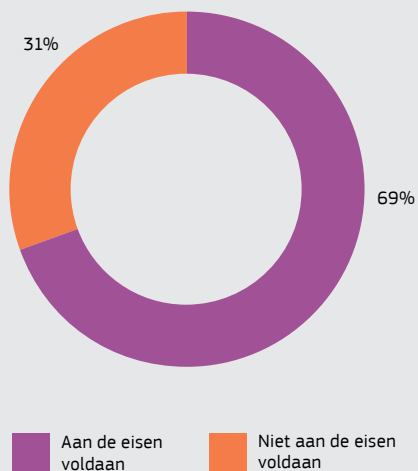
## 3. Testresultaten

### 3.1 Overzicht van de testresultaten en voornaamste bevindingen

In totaal voldeden 91 van de 131 door het laboratorium geteste monsters aan alle in de definitieve testplannen vastgestelde eisen, zoals blijkt uit onderstaande grafiek. De overige 40 monsters voldeden niet aan ten minste één van de eisen.

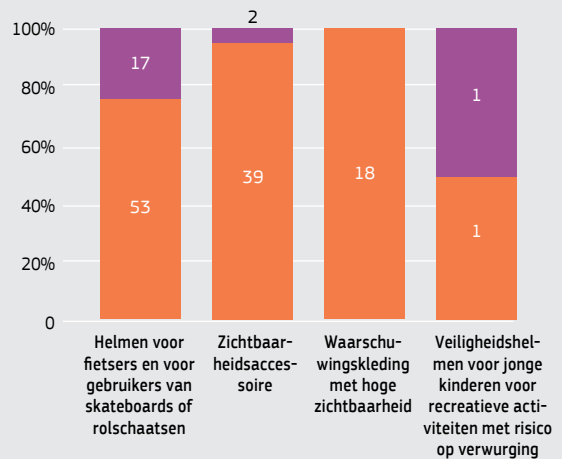
Afbeelding 2

Algemene testresultaten (N=131)



Afbeelding 3

Resultaten van de controles van waarschuwingen, merktekens en instructies (N=131)

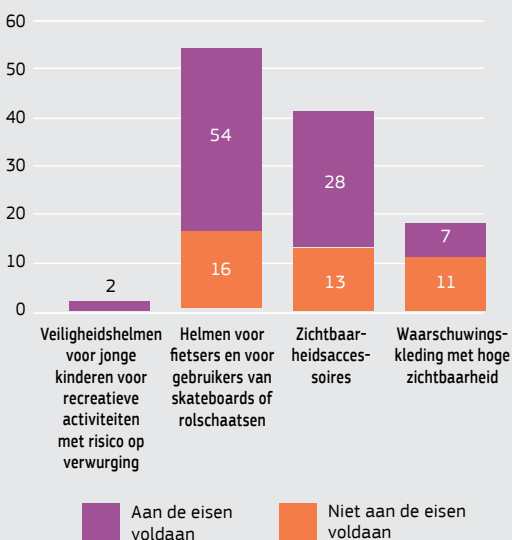


De MSA's controleerden de waarschuwingen, merktekens en instructies in hun nationale talen: 85 % van de monsters voldeed niet aan de eisen.

### 3.2 Resultaten per producttype

Afbeelding 4

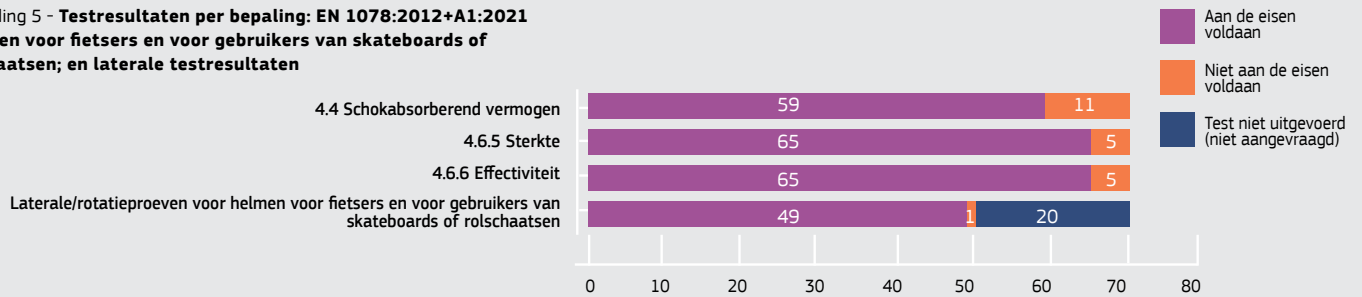
Testresultaten per productcategorie (N=131)



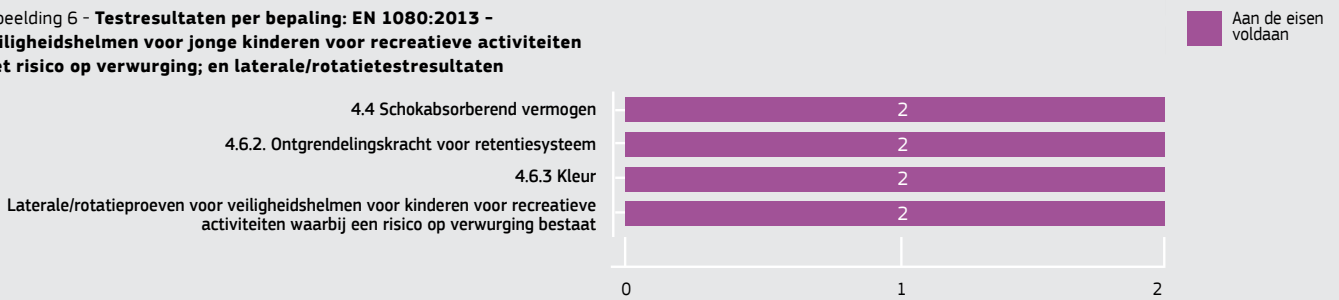
De productcategorie met de meeste monsters die niet voldeden aan ten minste één van de eisen van het testprotocol was waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid (61 %), gevolgd door zichtbaarheidsaccessoires (32 %) en helmen voor fietsers en gebruikers van skateboards of rolschaatsen (23 %). Alle 14 geteste monsters met LED-verlichting voldeden aan de eisen.

De testresultaten per bepaling voor elke productcategorie worden weergegeven in de onderstaande grafieken.

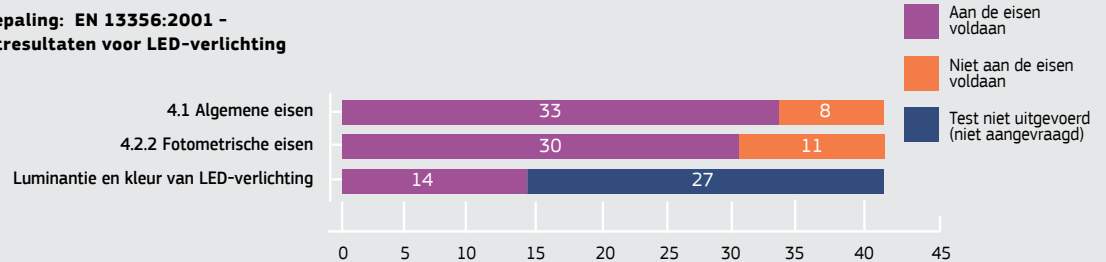
Afbeelding 5 - Testresultaten per bepaling: EN 1078:2012+A1:2021 - Helmen voor fietsers en voor gebruikers van skateboards of rolschaatsen; en laterale testresultaten



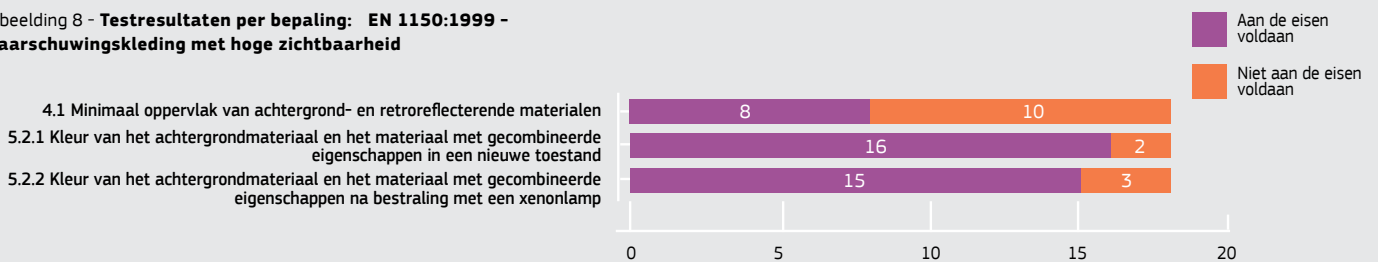
Afbeelding 6 - Testresultaten per bepaling: EN 1080:2013 - Veiligheidshelmen voor jonge kinderen voor recreatieve activiteiten met risico op verwurging; en laterale/rotatietestresultaten



Afbeelding 7 - Testresultaten per bepaling: EN 13356:2001 - Zichtbaarheidsaccessoires; en testresultaten voor LED-verlichting



Afbeelding 8 - Testresultaten per bepaling: EN 1150:1999 - Waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid



## 3.3 Resultaten per detailhandelskanaal

De tests brachten geen verschillen aan het licht tussen de producten die in de verschillende detailhandelskanalen waren bemonsterd.

## 3.4 Conclusies van de testresultaten

Uit de resultaten van de uitgevoerde tests blijkt dat meer dan 25 % van de in het kader van deze activiteit geteste producten veiligheidsproblemen vertoont, niet alleen met betrekking tot onjuiste merktekens en onjuiste of onvoldoende informatie, maar ook met betrekking tot belangrijke veiligheidsgebreken die aan de hand van de testparameters zijn vastgesteld. Uit de resultaten van de laboratoriumtests bleek dat 40 van de 131 geteste producten (31 %) niet voldeden aan ten minste één van de in de geharmoniseerde normen vastgelegde essentiële veiligheidseisen (bijvoorbeeld met betrekking tot het schokabsorberend vermogen van helmen of het zichtbaarheidsniveau van zichtbaarheidskleding en -accessoires).

### Waarschuwingkleding met hoge zichtbaarheid

Uit de resultaten van de tests voor waarschuwingkleding met hoge zichtbaarheid voor niet-professionele gebruikers bleek dat 11 van de 18 verzamelde monsters (61 %) niet aan de relevante eisen voldeden. De voornaamste reden was dat het door het achtergrondmateriaal of het retroreflecterend materiaal bestreken gebied te klein was.

### Zichtbaarheidsaccessoires

Uit de resultaten van de tests voor zichtbaarheidsaccessoires bleek dat 13 van de 41 verzamelde monsters (31 %) niet aan de relevante eisen voldeden. Alle 14 geteste monsters met LED-verlichting voldeden aan de eisen van het door het laboratorium vastgestelde testprotocol (wat kleur en luminantie betreft).

### Helmen voor fietsen/skateboarden/rolschaatsen (voor zowel volwassenen als kinderen) en veiligheidshelmen voor jonge kinderen die bestemd zijn voor gebruik tijdens recreatieve activiteiten in omgevingen waarvan is aangetoond dat zij risico's op hoofdletsel in combinatie met verwurging opleveren

Uit de resultaten van de tests bleek dat 16 van de helmen (voor zowel volwassenen als kinderen) van de 70 verzamelde monsters (23 %) niet voldeden aan de essentiële veiligheidseisen. De resultaten van de tests met veiligheidshelmen voor jonge kinderen zijn bijzonder verontrustend omdat deze leeftijdsgroep een grotere kans op ongevallen heeft en de verwondingen aan het hoofd ernstiger zijn.

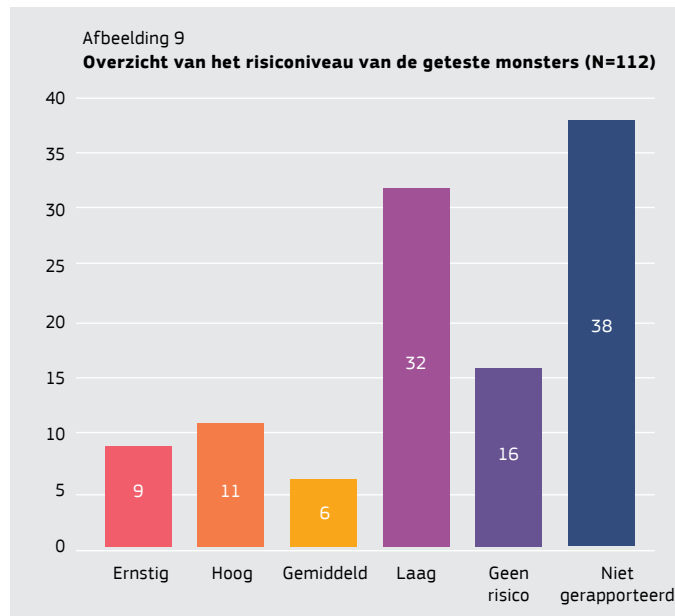


## 4. Risicobeoordeling en maatregelen

### 4.1 Resultaten van de risicobeoordeling

Overeenkomstig de PBM-verordening<sup>2</sup> mogen persoonlijke beschermingsmiddelen alleen op de markt worden aangeboden als zij, wanneer zij goed worden onderhouden en voor het beoogde doel worden gebruikt, aan deze verordening voldoen en geen gevaar opleveren voor de gezondheid of veiligheid van personen, huisdieren of goederen. Bij de beoordeling of een product een risico inhoudt, moet de aanpak gebaseerd zijn op Besluit (EU) 2019/417<sup>3</sup> (de RAPEX-richtsnoeren). Voor de ontwikkeling van de risicobeoordelingen hebben de MSA's gebruik gemaakt van de tool Richtsnoeren voor de risicobeoordeling (RAG)<sup>4</sup> dat door de EC wordt beheerd.

Afbeelding 9 geeft de risiconiveaus weer (gebaseerd op de door de MSA's uitgevoerde risicobeoordelingen) van de monsters die niet aan de vereisten voldeden.

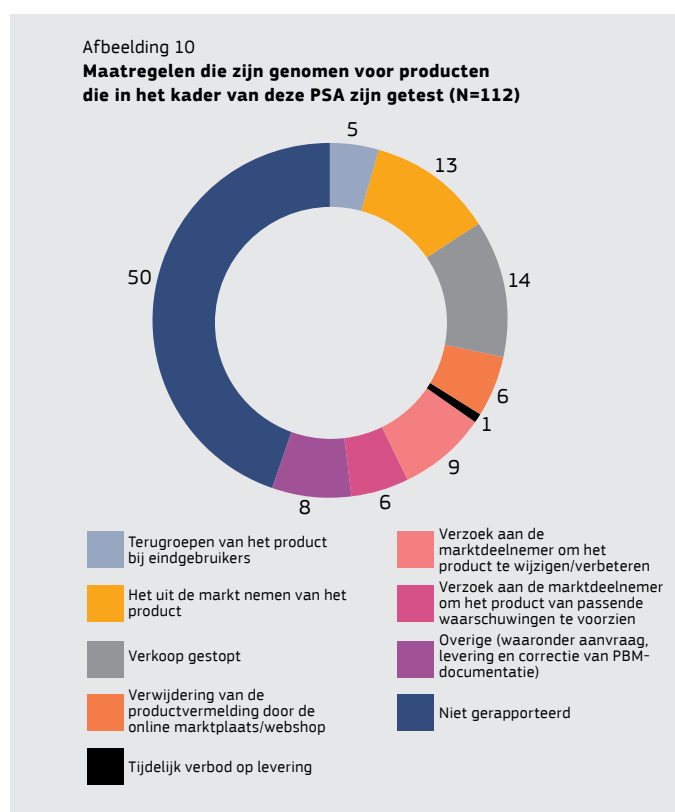


### 4.2 Genomen corrigerende maatregelen

Op basis van de testresultaten en de uitgevoerde risicobeoordelingen beslisten de MSA's welke corrigerende maatregelen moeten worden genomen ten aanzien van de producten die niet aan de EU-wetgeving en/of de toepasselijke normen voldoen die zijn opgesteld om te voorkomen dat gevaarlijke producten op de interne markt worden gebracht. Afbeelding 10 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 RAPV). In de RAPEX-richtsnoeren<sup>5</sup> wordt ook aanbevolen kennisgevingen in te dienen over maatregelen die zijn genomen tegen producten die een minder dan ernstig risico inhouden.

Naar aanleiding van de acties die naar aanleiding van de gezamenlijke testcampagne zijn ondernomen, zijn vanaf 1 april 2022 voor drie producten Safety Gate-kennisgevingen ingediend en zijn kennisgevingen voor nog eens vijf producten in behandeling.



<sup>2</sup> <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/?uri=CELEX%3A32016R0425>

<sup>3</sup> <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/HTML/?uri=CELEX:32019D0417&from=NL>

<sup>4</sup> <https://ec.europa.eu/rag/#/screen/home>

<sup>5</sup> <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/?uri=LEGISUM%3A4390682>

# 5. Conclusies en aanbevelingen

## 5.1 Conclusies

In totaal voldeed 31 % van de geteste monsters niet aan de eisen van de toepasselijke normen. In vergelijking met de andere productcategorieën voldeed een veel groter aantal monsters van waarschuwingskleding met hoge zichtbaarheid niet aan de relevante eisen (61%).

Er is een grote hoeveelheid persoonlijke beschermingsmiddelen op de EU-markt die niet voldoet aan de eisen inzake waarschuwingen, merktekens en instructies.

De fabrikanten moeten hun producten verbeteren om de EU-consumenten te beschermen tegen persoonlijke

beschermingsmiddelen die niet aan de desbetreffende eisen voldoen en de gebruikers een vals gevoel van veiligheid kunnen geven.

De MSA's hebben op basis van de resultaten van deze PSA drie Safety Gate-kennisgevingen ingediend (nog eens vijf kennisgevingen zijn in behandeling) en hebben de marktdeelnemers verzocht de verkoop van de producten die volgens de beoordeling een ernstig, groot of middelgroot risico inhouden, stop te zetten, terug te roepen of uit de handel te nemen, en de desbetreffende vermeldingen op online marktplaatsen/webshops te verwijderen.



## 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.** Koop alleen producten met een CE-markering en let vooral op de bijbehorende waarschuwingen en markeringen. Deze moeten beschikbaar zijn in de nationale talen van het land van verkoop.

**Gebruik van producten.** Lees de instructies die bij de PBM worden geleverd zorgvuldig door, zodat het product veilig kan worden gebruikt. PBM bieden slechts een beperkte bescherming. PBM-producten bieden geen volledige bescherming tegen ongevallen, maar verminderen de kans op letsel of de ernst van het opgelopen letsel.

**Terugroepen en melden van veiligheidsproblemen.** Weet waar informatie over teruggeroepen producten kan worden gevonden en reageer wanneer u in het kader van een terugroepactie wordt gecontacteerd. Controleer regelmatig of er updates zijn in het Safety Gate-systeem (dat informatie bevat over teruggeroepen of verboden producten). Stop onmiddellijk met het gebruik van een teruggeroepen product en volg de terugroepinstructies. Alle vastgestelde veiligheidsproblemen moeten altijd worden gemeld aan de bevoegde MSA en aan de fabrikant of de detailhandelaar.

### Voor EO's (marktdeelnemers)

**De conformiteitsverklaring moet voor alle persoonlijke beschermingsmiddelen beschikbaar zijn.** Alle PBM moeten voldoen aan de essentiële gezondheids- en veiligheidsvoorschriften van de PBM-verordening (door ze te testen aan de hand van de geharmoniseerde norm die overeenstemt met het door de fabrikant opgegeven gebruiksdoel). Indien advies nodig is, staan de Commissie en de MSA's ter beschikking.

**Controleer of uw producten geen namaak zijn.** Als verantwoordelijke onderneming moet u de tijd nemen om na te gaan of de producten die u levert geen namaak zijn. U moet de merktekens en de conformiteitsverklaring controleren om na te gaan of zij voldoen aan de Europese veiligheidseisen voor het product. De PBM moeten voorzien zijn van het CE-merkteken. De CE-markering geeft aan dat de onderzoeksprocedure van het EU-type is uitgevoerd en dat het product voldoet aan de essentiële gezondheids- en veiligheidsvoorschriften. Bovendien moeten alle persoonlijke beschermingsmiddelen worden voorzien van de naam en het adres van de fabrikant, het type, het model- of serienummer en het partijnummer, zodat zij naar behoren kunnen worden geïdentificeerd.

**Terugroepingen.** Duidelijke communicatie met de consumenten over hoe zij de producten die zij kopen moeten registreren, zodat zij informatie ontvangen over terugroepacties. Maak terugroepkenisgevingen 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

**Testen van LED.** Veel voor de consument beschikbare zichtbaarheidsaccessoires bevatten LED-lampjes. Er zijn echter geen normen voor dit soort producten. De norm voor zichtbaarheidsaccessoires (EN 13356) moet worden herzien om er eisen voor LED-lampen in op te nemen, of er moet een nieuwe norm worden ontwikkeld.

### Voor Europese en nationale autoriteiten

**Houd PBM onder toezicht.** Gezien het grote aantal monsters dat niet aan de eisen van de laboratoriumtests voldeed of de controles van de waarschuwingen, merktekens en instructies niet doorstaan heeft, moeten de persoonlijke beschermingsmiddelen onder toezicht worden gehouden en moeten de marktdeelnemers richtsnoeren krijgen voor de desbetreffende documentatievoorschriften.

**De verwijzing naar de norm in de verklaring van overeenstemming moet overeenstemmen met het toepassingsgebied van het product.** Indien de norm die door de fabrikant wordt gebruikt om de conformiteit van het product te beoordelen (certificering) niet overeenstemt met het toepassingsgebied van het product, voeren de MSA's, om de veiligheid van het product voor de consument te beoordelen, tests uit aan de hand van de norm die is ontworpen om het aangegeven gebruiksdoel te regelen.

**Geharmoniseerde richtsnoeren voor zichtbaarheidsaccessoires.** Er zijn geharmoniseerde richtsnoeren nodig voor de indeling van zichtbaarheidsproducten van reflecterend/fluorescerend materiaal en/of LED's om tot een gemeenschappelijke opvatting te komen over welke soort producten PBM zijn en welke niet.

# 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.**

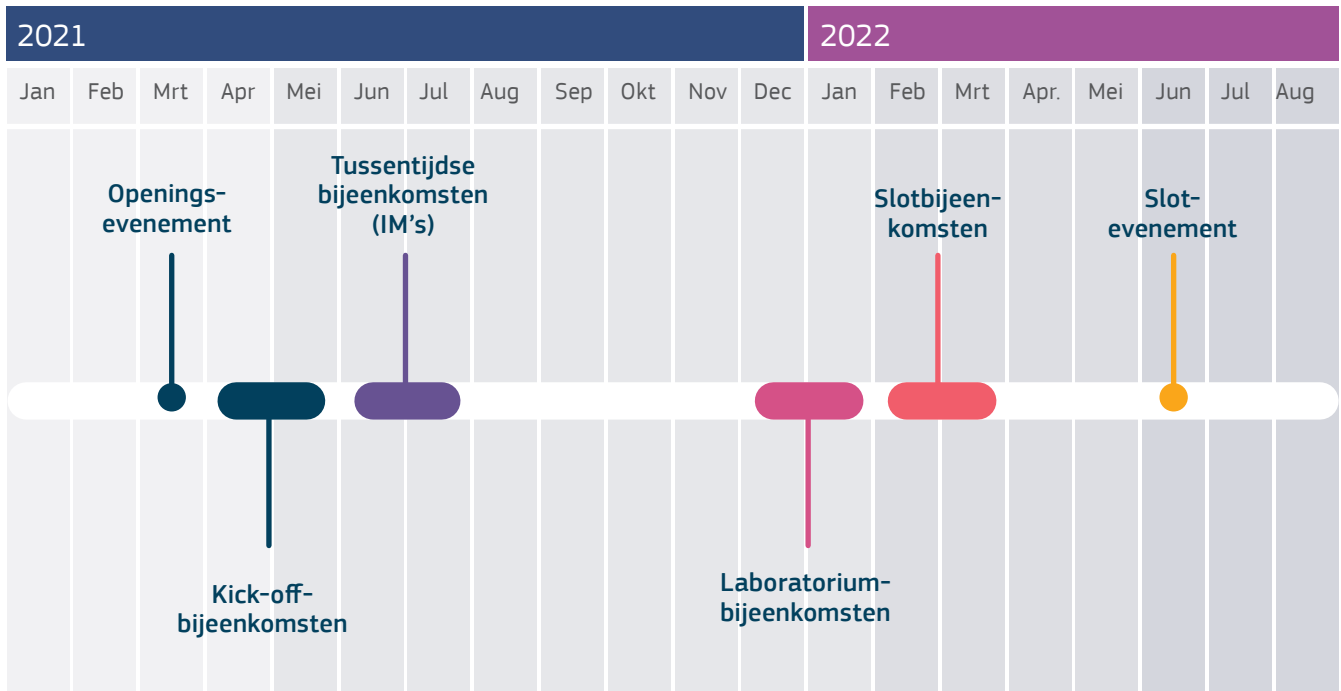
## Productspecifieke activiteiten (PSA's)



## Rollen en verantwoordelijkheden

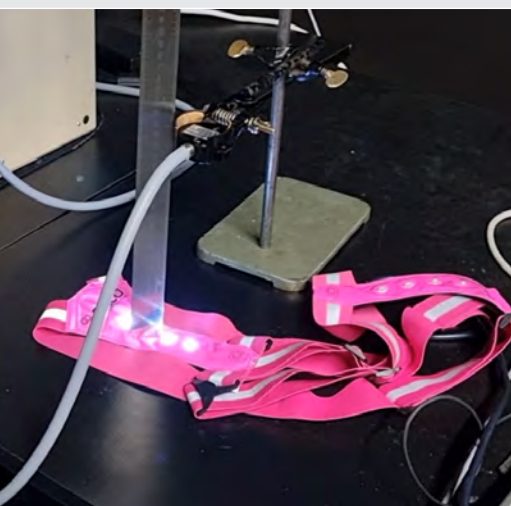


# 2. PSA-werkplan



**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](mailto: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](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 978-92-76-51779-5 doi: 10.2838/236636 D5-09-22-156-NL-N