



CASP2021

Skoordynowane działania w zakresie bezpieczeństwa produktów



Leżaczki i huśtawki dla niemowląt



Sprawozdanie końcowe

Spis treści

Spis treści	2
Lista skrótów	2
Streszczenie	3
Część I	
1. Przegląd działalności	4
1.1 Organy nadzoru rynku uczestniczące w projekcie	4
1.2 Zakres przedmiotu badań i kryteria testowania	5
1.2.1 Zakres przedmiotu badań	5
1.2.2 Kryteria testowania	5
2. Pobieranie próbek i badania	6
2.1 Rozkład próbkowania	6
2.2 Proces badań	7
3. Wyniki badań	8
3.1 Przegląd wyników badań i głównych ustaleń	8
3.2 Wyniki według rodzaju produktu	9
3.3 Wyniki według kanału sprzedaży	10
3.4 Wnioski z wyników badań	10
4. Ocena ryzyka i środki	11
4.1 Wyniki oceny ryzyka	11
4.2 Środki naprawcze podjęte w stosunku do testowanych produktów	11
5. Wnioski i zalecenia	12
5.1 Wnioski	12
5.2 Zalecenia dla interesariuszy	13
Część II	
1. Czym jest CASP?	14
Zadania i obowiązki	14
2. Plan pracy PSA	15
3. Narzędzia i procesy DPPP	16

Lista skrótów

SKRÓT	OPIS
CASP	Skoordynowane działania w zakresie bezpieczeństwa produktów
DG JUST	Dyrekcja Generalna ds. Sprawiedliwości i Konsumentów Komisji Europejskiej
DPPP	Działanie poświęcone pojedynczemu produktowi
EISMEA	Agencja Wykonawcza Europejskiej Rady ds. Innowacji i ds. MŚP
EN	Norma europejska
EOG	Europejski Obszar Gospodarczy
GPSD	Dyrektywa w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów (General Product Safety Directive) (2001/95/WE)
ONR	Organy nadzoru rynku
PC	Państwo członkowskie
PG	Podmiot gospodarczy
Safety gate	System szybkiej informacji o niebezpiecznych produktach niezwyńnościowych
UE	Unia Europejska
WDOR	Wytyczne dotyczące oceny ryzyka
Wytyczne dotyczące zarządzania systemem szybkiej informacji „RAPEX”	Decyzja (UE) nr 2019/417

Streszczenie

Przedmiot działania

Projekty realizowane w ramach skoordynowanych działań w sprawie bezpieczeństwa produktów (Coordinated Activity on the Safety of Products, CASP) umożliwiają współpracę wszystkich organów państw członkowskich Unii Europejskiej (PC) oraz Europejskiego Obszaru Gospodarczego (EOG) odpowiedzialnych za nadzór rynku, ukierunkowaną na zwiększanie bezpieczeństwa produktów trafiających na europejski jednolity rynek. Działanie to koncentrowało się na dwóch kategoriach artykułów pielęgnacyjnych dla dzieci, które zostały uznane przez organy nadzoru rynku za priorytetowe w ukierunkowanym dochodzeniu w sprawie bezpieczeństwa. Próbkę produktów zostały pobrane i przetestowane zgodnie ze wspólnie uzgodnionymi kryteriami w europejskim laboratorium wybranym przez uczestniczące organy nadzoru rynku.

Zakres przedmiotu badań

1. Leżaczki
2. Huśtawki dla niemowląt

Główne kryteria testowania

W planach badań uwzględniono wybór klauzul z następujących dwóch norm europejskich (EN):

- EN 12790:2009 – Artykuły do użytku i pielęgnacji dzieci – Leżaczki niemowlęce;
- EN 16232:2013 + A1:2018 – Artykuły do użytku i pielęgnacji dzieci – Huśtawki dla niemowląt.

Laboratorium przeprowadziło testy chemiczne i mechaniczne. Organ nadzoru rynku przeprowadziły kontrole ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji w swoich językach narodowych.

Kluczowe zalecenia

Konsumenci

Zwróć szczególną uwagę na ostrzeżenia i oznaczenia, postępuj zgodnie z instrukcjami.

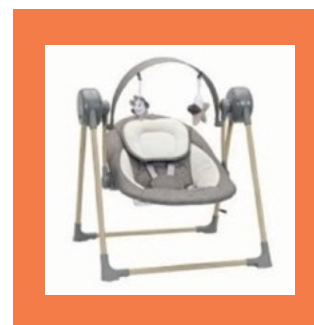
Zgłaszaj wszelkie problemy związane z bezpieczeństwem, które pojawiają się podczas używania produktu i bądź na bieżąco z akcjami odzyskania produktu od konsumentów.

Odpowiednio zutylizuj opakowanie i trzymaj je z dala od dzieci. Stwarza ono ryzyko uduszenia, jeśli nie zostanie prawidłowo zutylizowane.

Podmioty gospodarcze (PG)

Bądź świadomy swoich zobowiązań wynikających z obowiązujących przepisów.

Jasno komunikuj się z konsumentami na temat wycofania produktów.



Wyniki

- Liczba przebadanych produktów – 105:
 - 68 leżaczek
 - 37 huśtawek dla niemowląt
- Łącznie 51% próbek (54) spełniało wymagania planu badań.
- Łącznie 49% próbek (51) nie spełniało przynajmniej jednego z wymagań planu badań.
- Testy mechaniczne wykazały znacznie większą liczbę awarii (48%) niż testy chemiczne (2%).
- Kategoria huśtawek dla niemowląt miała znacznie wyższy wskaźnik awaryjności (68%) niż leżaczki (38%).
- Łącznie 46% próbek nie spełniało wymagań dotyczących ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji

Wnioski

Prawie połowa przebadanych próbek nie spełniała odpowiednich wymagań.

Wyniki testów sugerują, że chociaż tylko niewielka liczba produktów stwarza zagrożenie chemiczne, zagrożenia ujawnione w testach mechanicznych są dość poważne. Potrzebne są dalsze wysiłki w celu ochrony konsumentów w UE i powstrzymania pojawiania się na jednolitym rynku niebezpiecznych artykułów pielęgnacyjnych dla dzieci.

Oceny ryzyka przeprowadzone przez organ nadzoru rynku wykazały, że 5 próbek stanowiło poważne ryzyko, 5 wysokie, a 9 średnie.

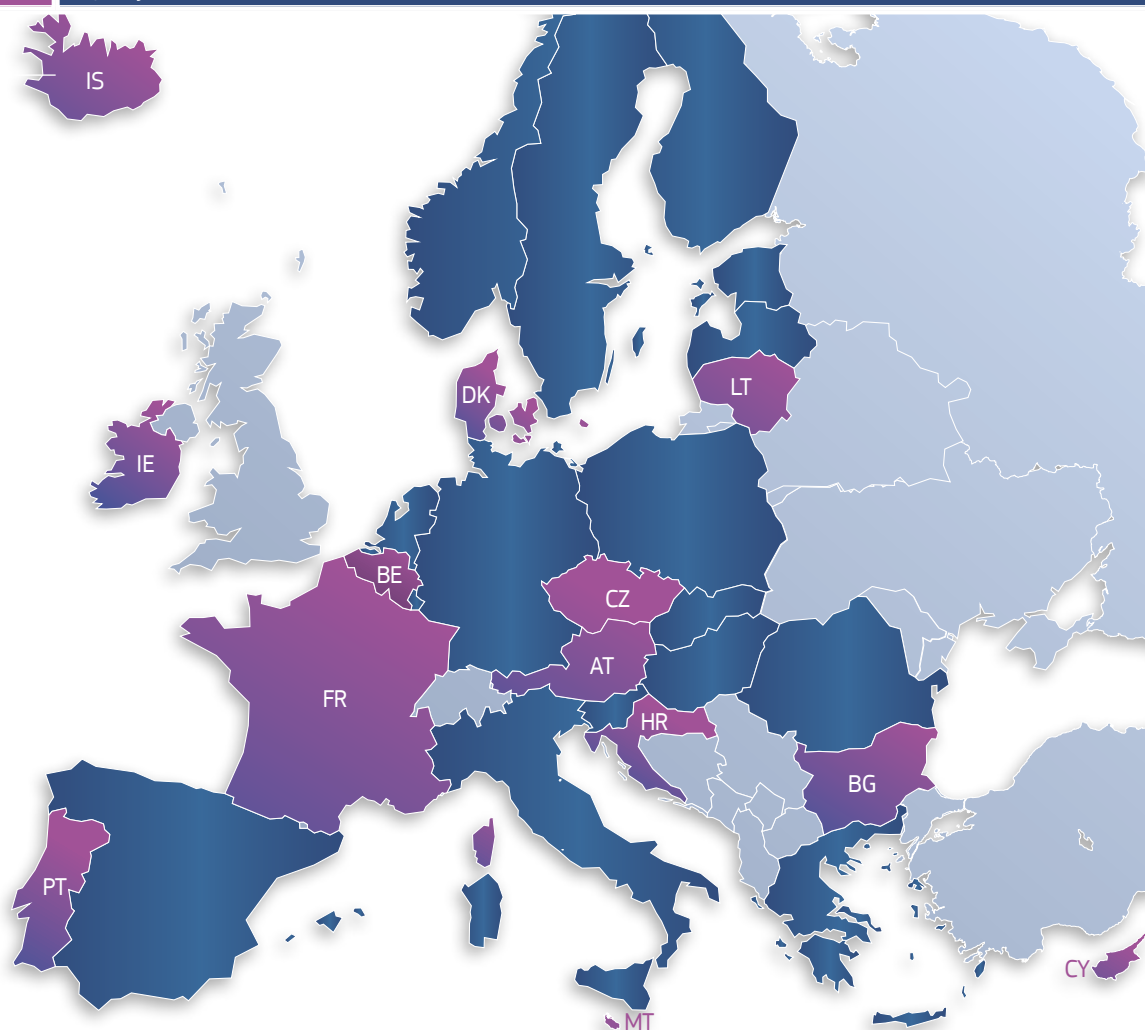
1 produkt został zgłoszony do odzyskania od konsumentów, a 12 zostało wycofanych.

1. Przegląd działalności

1.1 Organy nadzoru rynku uczestniczące w projekcie

Łącznie 14 organów nadzoru rynku z 12 państw członkowskich (PC) i 1 kraju EOG wzięło udział w działaniu poświęconemu pojedynczemu produktowi (DPPP) dotyczącemu leżaczek i huśtawek dla niemowląt, jak pokazano na poniższym obrazku.

KRAJ	ORGANY NADZORU RYNKU
Austria	Federalne Ministerstwo Spraw Społecznych, Zdrowia, Opieki i Ochrony Konsumentów, Dział III/A/2 – Bezpieczeństwo produktów
Belgia	Federalna Służba Publiczna ds. Gospodarki – Dyrekcja Generalna ds. Jakości i Bezpieczeństwa
Bułgaria	Komisja Ochrony Konsumentów
Chorwacja	Inspektorat Państwowy
Cypr	Służba Ochrony Konsumentów
Czechy	Czeska Inspekcja Handlowa
Dania	Duński Urząd Bezpieczeństwa Technicznego
Francja	Dyrekcja Generalna ds. Konkurencji, Konsumentów i Ścigania Nadużyć Dyrekcja Generalna ds. Ceł i Akcyzy
Irlandia	Komisja Ochrony Konkurencji i Konsumentów
Islandia	Urząd Mieszkalnictwa i Budownictwa
Litwa	Państwowy Urząd Ochrony Praw Konsumenta
Malta	Maltański Urząd ds. Konkurencji i Konsumentów
Portugalia	Dyrekcja Generalna ds. Konsumentów



1.2 Zakres przedmiotu badań i kryteria testowania

1.2.1 Zakres przedmiotu badań

Tabela 1 – Zakres przedmiotu badań

LEŻACZKI	HUŚTAWKI DLA NIEMOWLĄT
<p>Krzesetka dla niemowląt (stałe lub składane) zaprojektowane do umieszczania dziecka w pozycji półleżącej; przeznaczone dla dzieci o wadze do 9 kg, które nie są w stanie samodzielnie usiąść.</p>	<p>Podobne do leżaczek, ale pozwalają na kołysanie krzesła; przeznaczone dla dzieci o wadze do 9 kg, które nie są w stanie samodzielnie usiąść.</p>
	

1.2.2 Kryteria testowania

Plany badań obejmowały zarówno badania chemiczne, jak i mechaniczne (w oparciu o wymagania normy EN 12790:2009 dla leżaczek i EN 16232:2013 + A1:2018 dla huśtawek dla niemowląt). Bezpieczeństwo elektryczne zostało wyłączone z zakresu działania.

Oprócz testów laboratoryjnych organy nadzoru rynku sprawdziły również dołączone ostrzeżenia, oznaczenia i instrukcje w swoich językach narodowych. Ekspert techniczny przygotował listę kontrolną zawierającą główne wymagania, aby zapewnić dodatkowe wytyczne organom nadzoru rynku.



2. Pobieranie próbek i badania

2.1 Rozkład próbkowania

Dobór próby został przeprowadzony na podstawie wstępnej selekcji przez każdy z organów nadzoru rynku, zgodnie ze specyfiką każdego rynku.

Każdy organ nadzoru rynku został zaproszony do przetestowania łącznie 10 produktów, jednak całkowita liczba próbek została ostatecznie dostosowana do możliwości każdego organu nadzoru rynku oraz dostępności produktów na ich rynku. Oznaczało to, że niektóre organy nadzoru rynku pobierały próbki z większej liczby produktów niż inne. Organy nadzoru rynku wybrały, w jaki sposób podzielić całkowitą liczbę ocenianych

próbek między dwie kategorie produktów oraz czy pobierać próbki produktów ze wszystkich kategorii produktów, czy tylko z jednej.

Zebrano łącznie 104 próbki. W porozumieniu z organami nadzoru rynku jeden produkt został przetestowany zarówno jako leżaczek, jak i huśtawka dla niemowląt. W sumie laboratorium przebadano 105 próbek (68 leżaczków i 37 huśtawek dla niemowląt). Poniższa tabela przedstawia liczbę próbek zebranych przez organy nadzoru rynku.

Tabela 2 — Liczba próbek zebranych przez uczestniczące organy nadzoru rynku

Kraj	Organy nadzoru rynku	Zebrane próbki	
		Leżaczki	Huśtawki dla niemowląt
Austria	Federalne Ministerstwo Spraw Społecznych, Zdrowia, Opieki i Ochrony Konsumentów, Dział III/A/2 – Bezpieczeństwo produktów	6	1
Belgia	Federalna Służba Publiczna ds. Gospodarki – Dyrekcja Generalna ds. Jakości i Bezpieczeństwa	5	5
Bułgaria	Komisja Ochrony Konsumentów	6 ¹	5
Chorwacja	Inspektorat Państwowy	3	3
Cypr	Służba Ochrony Konsumentów	6	2
Czechy	Czeska Inspekcja Handlowa	5	5
Dania	Duński Urząd Bezpieczeństwa Technicznego	15	/
Francja	Dyrekcja Generalna ds. Konkurencji, Konsumentów i Ścigania Nadużyć	/	6
	Dyrekcja Generalna ds. Ceł i Akcyzy	/	2
Irlandia	Komisja Ochrony Konkurencji i Konsumentów	3	/
Islandia	Urząd Mieszkalnictwa i Budownictwa	6	2
Litwa	Państwowy Urząd Ochrony Praw Konsumenta	2	3
Malta	Malta Competition and Consumer Affairs Authority	3	3
Portugalia	Dyrekcja Generalna ds. Konsumentów	8	/
Łącznie		68	37

Organy nadzoru rynku mogą decydować o preferowanych kanałach pobierania próbek i zdobyć produkty zarówno w Internecie, jak i w sklepach fizycznych. Większość próbek (64%) pobrano w sklepach stacjonarnych.

¹ Jedna próbka z Bułgarii została zarejestrowana w pliku kodyfikacyjnym jako huśtawka dla dzieci, ale została również przetestowana jako pótleżąca kołyska, dlatego jest uwzględniona w obu kolumnach.

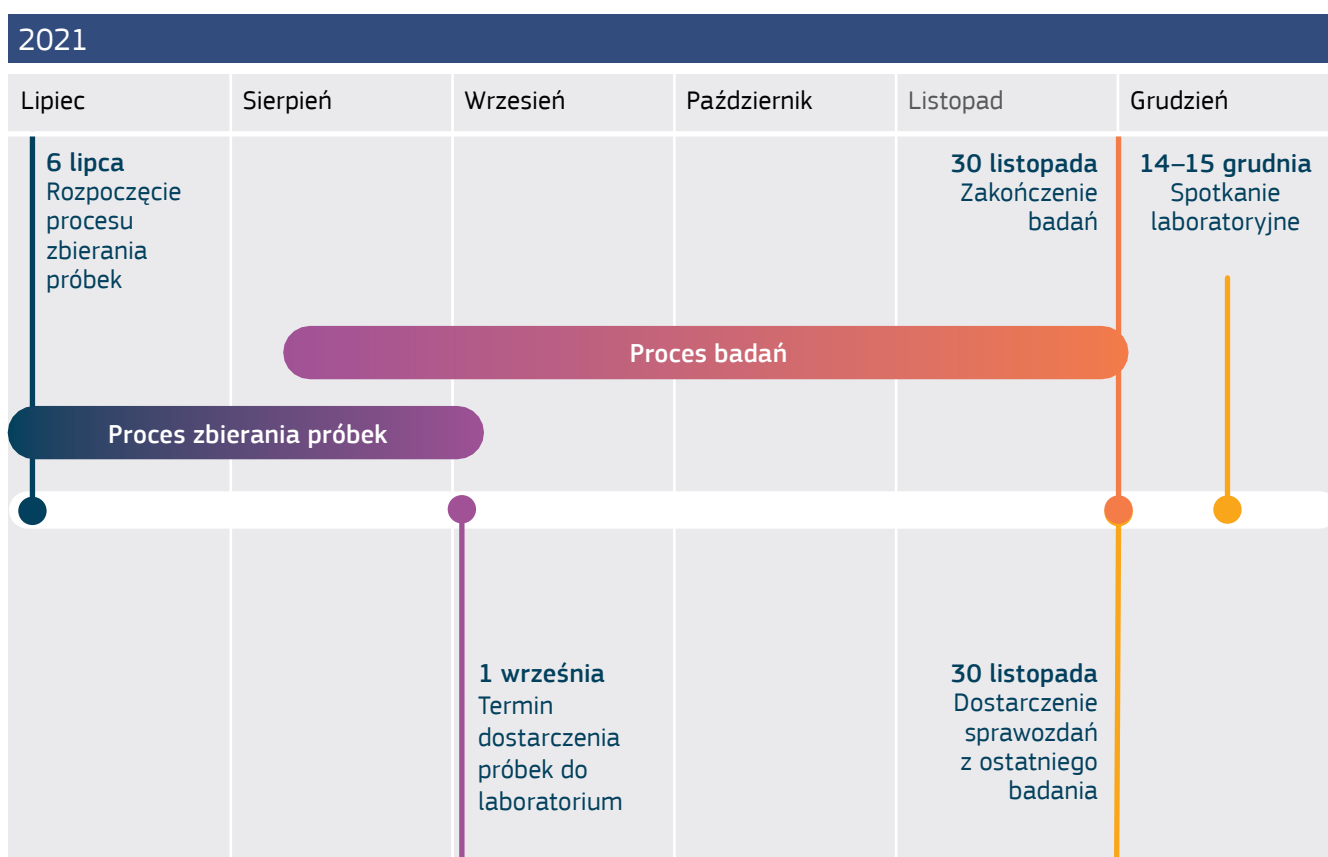
2.2 Proces badań

Na podstawie szeroko zakrojonych badań wtórnych wyłoniono 22 akredytowane laboratoria zlokalizowane w UE/EOG. Zespół projektowy przygotował specyfikacje przetargowe i zaprosił wskazane laboratoria do złożenia ofert. Do organów nadzoru rynku wpłynęły analizy porównawcze technicznej przydatności oraz oferty finansowe od trzech wytypowanych laboratoriów, które odpowiedziały na zaproszenie zespołu projektowego. Organy nadzoru rynku wybrały laboratorium, które uzyskało

najwięcej punktów pod względem jakości technicznej; posiadało ono akredytację i zdolność do przeprowadzenia wszystkich wymaganych testów, a oferowane przez nie ceny były konkurencyjne.

Organy nadzoru rynku miały dwa miesiące na pobranie próbek i przesłanie ich do laboratorium. Proces badań rozpoczął się bez opóźnień i zakończył się 30 listopada. Spotkanie laboratoryjne odbyło się 14 i 15 grudnia 2021 r. (w formacie hybrydowym²).

Ryc. 1 – Harmonogram procedury pobierania i badania próbek



² Członkowie zespołu Wykonawcy oraz przedstawiciele Dyrekcji Generalnej ds. Sprawiedliwości i Konsumentów Komisji Europejskiej (DG JUST) przebywali w laboratorium wraz z zespołem audiowizualnym; zaś organy nadzoru rynku dołączyły do spotkania za pośrednictwem platformy Zoom.

3. Wyniki badań

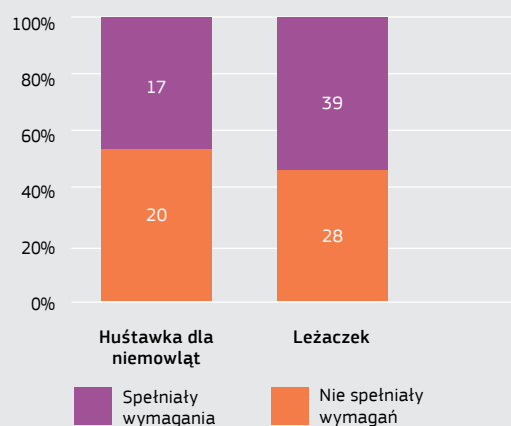
3.1 Przegląd wyników badań i głównych ustaleń

Łącznie 54 ze 105 próbek przebadanych przez laboratorium spełniało wymagania określone w ostatecznym planie badań, jak pokazano na poniższym wykresie. Pozostałe 51 próbek nie spełniało przynajmniej jednego z wymagań.

Ryc. 2 – Ogólne wyniki badań (N=105)



Ryc. 3 – Wyniki kontroli ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji – Leżaczki i huśtawki dla niemowląt (N=104)



Testy mechaniczne wykazały o wiele większą liczbę awarii (48%) niż testy chemiczne (2%). Tylko dwie huśtawki nie spełniły wymagań badań chemicznych: jedna huśtawka nie spełniała wymagań punktu 6.2 dotyczącego migracji niektórych pierwiastków, a druga huśtawka nie spełniała wymagań punktu 6.3 dotyczących formaldehydu.

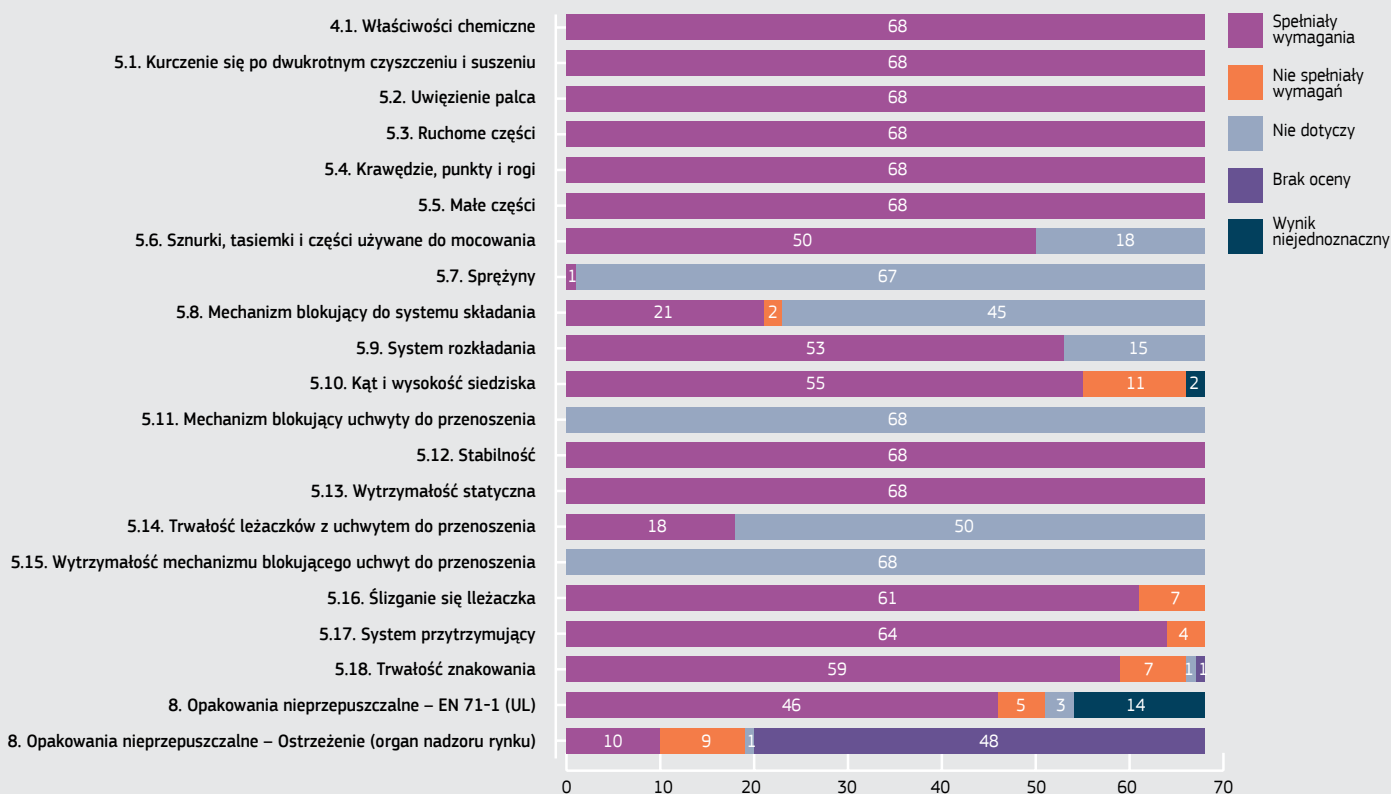
Organy nadzoru rynku przeprowadziły kontrole ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji w swoich językach narodowych: 46% próbek nie spełniało wymagań. Duża liczba ostrzeżeń i instrukcji nie była dostępna w danym języku, nie została podana albo była nieczytelna.



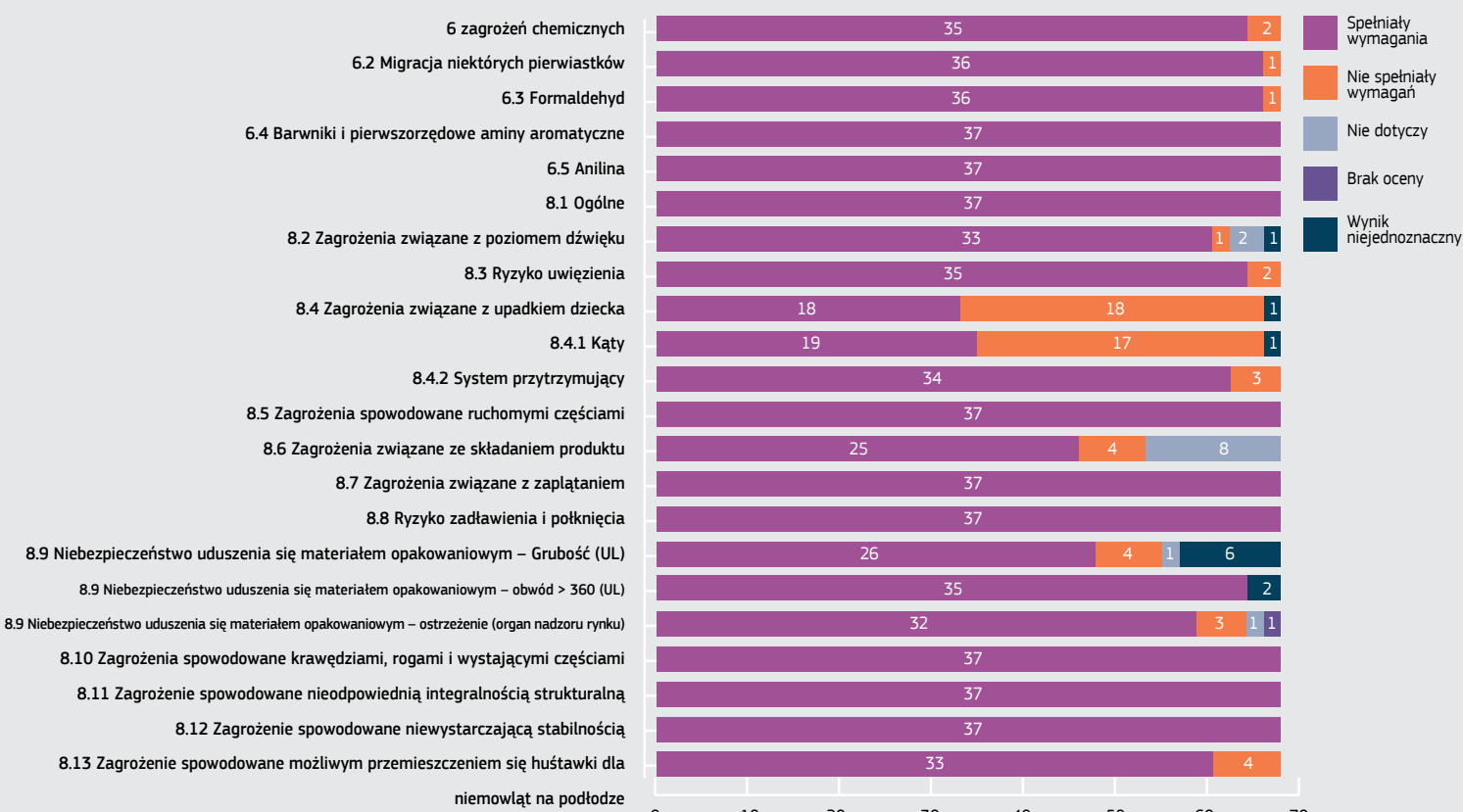
3.2 Wyniki według rodzaju produktu

Kategoria huśtawek dla niemowląt miała znacznie wyższy wskaźnik awaryjności (68%) niż leżaczki (38%). Wyniki badań według poszczególnych punktów dla każdej kategorii produktów przedstawiono na poniższych wykresach³.

Ryc. 4 – Wyniki badań według poszczególnych punktów, EN 12790:2009 – Leżaczki (N=68)



Ryc. 5 – Wyniki testów według poszczególnych punktów, EN 16232:2013 + A1:2018 – Huśtawki dla niemowląt (N=37)



³ Punkty oznaczone jako „niejednoznaczne” odnoszą się do testów, które wykazały wartości, które były zbyt bliskie limitom ustalonym przez odpowiednią normę, aby zdecydować o wyniku pozytywnym lub negatywnym.

3.3 Wyniki według kanału sprzedaży

Większość próbek (64%) pochodziła ze sklepów stacjonarnych.

Nie było różnicy w wynikach badań w oparciu o kanał detaliczny: 54% próbek zebranych online spełniało wszystkie wymagania, podobnie jak 54% próbek pobranych ze sklepów fizycznych.

3.4 Wnioski z wyników badań

W badanych próbkach zidentyfikowano zarówno zagrożenia mechaniczne, jak i chemiczne, jednak zagrożenie chemiczne było znacznie niższe niż ryzyko mechaniczne.

Zagrożenia mechaniczne

Jeśli chodzi o leżaczki, najwyższy wskaźnik niezaliczonych testów (16%) dotyczył punktu 5.10 odnoszącego się do kąta i wysokości siedziska, a następnie punktu 5.16 dotyczącego ślizgania się (10%). Punkt 5.10 dotyczy ergonomii: jeśli produkt jest nieprawidłowo zaprojektowany, dziecko może doznać nieodwracalnego uszkodzenia kręgosłupa. Zagrożenia związane z punktem 5.16 odnoszą się do upadku leżaczka (jeśli nie jest on umieszczony na ziemi) i obrażeń, jakie może to spowodować u niemowlęcia.

Jeśli chodzi o huśtawki dla dzieci, najwyższy wskaźnik niezaliczonych testów (49%) dotyczył punktu 8.4 odnoszącego się do zagrożeń związanych z upadkiem dziecka, a następnie punktu 8.4.1 dotyczącego kątów (46%) i punktu 8.4.2 dotyczącego systemów przytrzymujących (8%). Obawa polega na tym, że dziecko może wyslizgnąć się z huśtawki i doznać urazu (siniaków lub złamań). Jeśli jednak huśtawka zostanie umieszczona na stole, uraz może być poważniejszy; nawet śmiertelny, jeśli dziecko zostało pozostawione bez opieki.

Zagrożenia chemiczne

Zagrożenia chemiczne zaobserwowano tylko w 2% zbadanych artykułów pielęgnacyjnych dla dzieci; i tylko w przypadku huśtawek dla niemowląt. Leżaczki przeszły wszystkie testy związane z zagrożeniami chemicznymi. Warto wspomnieć, że norma mająca zastosowanie do huśtawek dla niemowląt wymaga bardziej kompleksowych badań chemicznych (w tym testów na obecność formaldehydu, barwników, pierwszorzędowych amin aromatycznych i aniliny) niż norma dotycząca leżaczek.

Opakowania, ostrzeżenia, oznaczenia i instrukcje

Blisko połowa próbek (46%) nie spełniała wymagań dotyczących ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji. Wiele produktów zostało dostarczonych z niepełnymi informacjami lub nie było informacji we właściwych językach, a niektóre produkty były sprzedawane bez wskazówek dotyczących bezpieczeństwa (np. brakowało piktogramu „Nigdy nie zostawiaj dziecka bez opieki”). Wytyczne dotyczące bezpieczeństwa są niezbędne do bezpiecznego użytkowania każdego produktu.

Ponadto pewna liczba próbek (cztery huśtawki dla niemowląt i pięć leżaczek) nie przeszła testów laboratoryjnych materiału opakowaniowego. Jeśli opakowanie z PVC jest wystarczająco duże, aby zakryć głowę dziecka i wystarczająco cienkie, aby przylgnąć do ust i nosa, stwarza poważne ryzyko uduszenia. Jeśli jednak towarzyszą mu odpowiednie ostrzeżenia (jak miało to miejsce w przypadku jednego leżaczka i jednej huśtawki dla niemowląt), ryzyko to maleje.

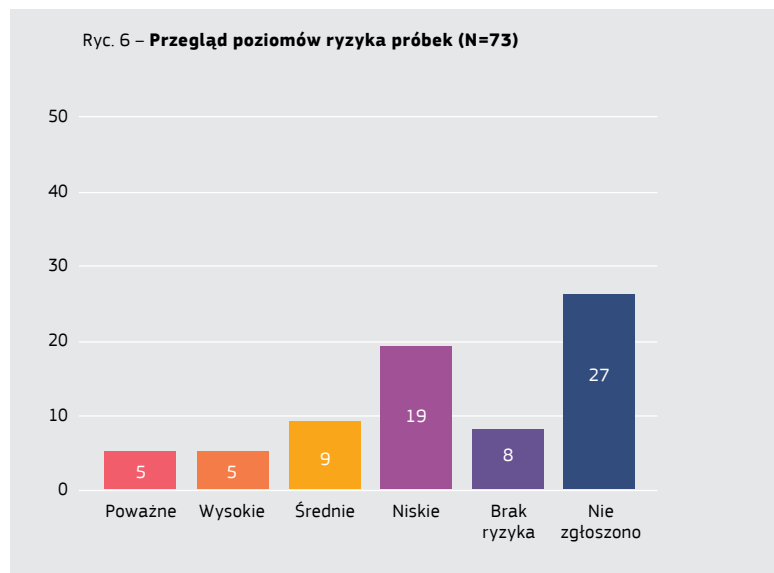


4. Ocena ryzyka i środki

4.1 Wyniki oceny ryzyka

Zgodnie z GPSD⁴ produkt musi być bezpieczny podczas przewidywanego użytkowania przez cały okres jego użytkowania. Dlatego przy ocenie, czy produkt stwarza ryzyko, podejście do oceny musi opierać się na wspólnych i powtarzalnych zasadach oceny ryzyka, ustanowionych w Decyzji (UE) 2019/417⁵ (Wytyczne dotyczące zarządzania systemem szybkiej informacji RAPEX). Aby opracować oceny ryzyka, organy nadzoru rynku wykorzystwały narzędzie RAG⁶ zarządzane przez KE.

Ryc. 6 przedstawia poziomy ryzyka (na podstawie ocen ryzyka przeprowadzonych przez organy nadzoru rynku) próbek, które nie spełniały wymagań.

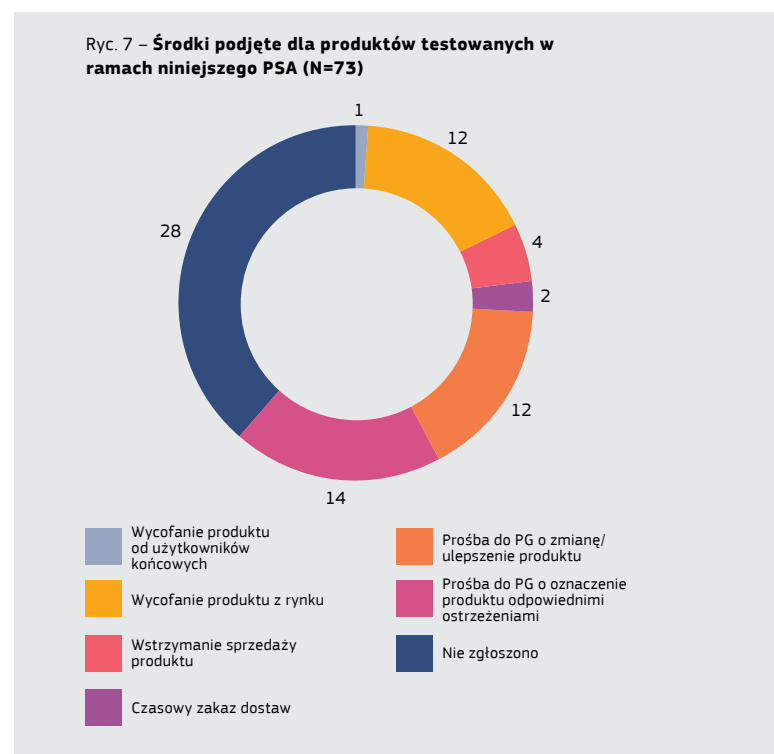


4.2 Środki naprawcze podjęte w stosunku do testowanych produktów

Na podstawie wyników testów i przeprowadzonych ocen ryzyka organy nadzoru rynku decydują, jakie środki naprawcze należy podjąć w odniesieniu do produktów, które nie są zgodne z prawodawstwem UE lub obowiązującymi normami, aby powstrzymać wprowadzanie niebezpiecznych produktów na jednolity rynek. Ryc. 7 ilustruje główne podjęte środki.

Ponadto, w przypadku zidentyfikowania poważnego ryzyka, organy nadzoru rynku są prawnie zobowiązane do dokonania zgłoszenia w Safety Gate (zgodnie z art. 12 ust. 1 GPSD⁷). Wytyczne RAPEX⁸ zalecają również składanie powiadomień o środkach podjętych wobec produktów stwarzających zagrożenie mniej niż poważne.

W wyniku działań wywołanych wspólną kampanią testową 9 produktów zostało objętych obowiązkiem zgłoszenia w Safety Gate, a 5 dodatkowych zgłoszeń jest jeszcze w toku.



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

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

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

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

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

5. Wnioski i zalecenia

5.1 Wnioski

Łącznie 49% przebadanych próbek nie spełniało wymagań obowiązujących norm. Kategoria huśtawek dla niemowląt miała znacznie wyższy wskaźnik awaryjności (68%) niż leżaczki (38%).

Wyniki testów sugerują, że chociaż tylko niewielka liczba produktów stanowi zagrożenie chemiczne, zagrożenia ujawnione w testach mechanicznych są dość poważne i potrzebne są dalsze wysiłki w celu ochrony konsumentów w UE i powstrzymania pojawiania się niebezpiecznych artykułów pielęgnacyjnych dla dzieci na jednolitym rynku.

Ponadto blisko połowa próbek (49%) nie spełniała wymagań dotyczących ostrzeżeń, oznaczeń i instrukcji. Stanowią one ważną część profilu ryzyka każdego produktu, ponieważ dostarczają rodzicom/opiekunom kluczowych informacji na temat montażu i prawidłowego użytkowania produktu.

Organy nadzoru rynku wydały 9 powiadomień Safety Gate na podstawie wyników niniejszego PSA (kolejne 5 powiadomień jest w toku) i zażądały od podmiotów gospodarczych wycofania produktów od konsumentów lub z rynku, lub zaprzestania ich sprzedaży, jeśli zostały one uznane za stwarzające poważne, wysokie lub średnie ryzyko.



5.2 Zalecenia dla interesariuszy

Poniższe zalecenia są efektem badań i dyskusji prowadzonych przez przedstawicieli organów nadzoru rynku w trakcie projektu.

Konsumenci

Ostrzeżenia, oznaczenia i instrukcje. Zwróć szczególną uwagę na ostrzeżenia i oznaczenia towarzyszące produktom. Powinny one być dostępne w językach narodowych kraju sprzedaży.

Korzystanie z produktów. Przeczytaj uważnie instrukcję, aby bezpiecznie korzystać z produktu. Następujące elementy są bardzo ważne podczas korzystania z leżaczka lub huśtawki dla niemowląt:

- sprawdzenie, jak prawidłowo korzystać z systemu pasów bezpieczeństwa, pasów naramiennych i mechanizmu blokującego;
- nigdy nie zostawiać dziecka bez opieki w leżaczku lub huśtawce;
- nigdy nie używać tych produktów na podwyższonej powierzchni (np. stole);
- produkty te nie są przeznaczone do długotrwałego spania, dlatego nie należy ich używać do tego celu.

Wycofanie produktu i konieczność zwrotu produktu przez konsumentów oraz zgłaszanie problemów z bezpieczeństwem. Dowiedz się, gdzie można znaleźć informacje o wycofanych produktach i reaguj, gdy ktoś skontaktuje się z Tobą w sprawie wycofania produktu. Sprawdź system Safety Gate, który zawiera informacje o wycofanych lub zakazanych produktach. Wszelkie zidentyfikowane problemy dotyczące bezpieczeństwa należy zawsze zgłaszać właściwemu organowi nadzoru rynku.

Utylizacja opakowania. Uważaj na plastikowe opakowanie i trzymaj je z dala od dziecka. Stwarza ono ryzyko uduszenia, jeśli nie zostanie prawidłowo zutylicowane.

Podmioty gospodarcze

Bądź świadomy swoich zobowiązań wynikających z obowiązujących przepisów. Podejmij wszelkie niezbędne środki ostrożności, aby upewnić się, że produkty są w pełni zgodne z wymaganiami GPSD. Norma EN 12790 dotycząca leżaczek i EN 16232 dotycząca huśtawek dla niemowląt zapewniają niezawodne rozwiązania techniczne, które producenci mogą stosować podczas projektowania i produkcji wyrobu, aby wykazać zgodność z obowiązującymi wymogami prawnymi. Instrukcje dołączone do produktów powinny być poprawne, czytelnie zilustrowane i przetłumaczone na języki narodowe kraju sprzedaży.

Wycofanie produktu i konieczność zwrotu produktu przez konsumentów. Jasno komunikuj się z konsumentami co do tego, w jaki sposób powinni zarejestrować kupowane produkty, aby otrzymywali informacje o możliwych działaniach związanych z wycofaniem produktu. Powiadomienia o wycofaniu powinny być jasne i dostępne, a także zawsze wskazywać zagrożenia stwarzane przez produkt. Regularnie monitoruj wpływ powiadomień o wycofaniu i odpowiednio dostosowuj strategię.

Organizacje normalizacyjne

Testy chemiczne. Wszystkie leżaczki spełniły wymagania badań chemicznych, ale dwie huśtawki dla dzieci już nie. Jednak norma EN 16232:2013 + A1:2018 dotycząca huśtawek dla niemowląt pociąga za sobą znacznie bardziej szczegółowe testy chemiczne (i obejmuje testy na obecność formaldehydu, barwników, pierwszorzędowych amin aromatycznych i aniliny) niż norma EN 12790:2009 (dla leżaczek). Norma EN 12790:2009 powinna zostać zrewidowana, aby uwzględnić również testy chemiczne przewidziane w normie EN 16232:2013.

Rozróżnienie między leżaczkami a huśtawkami dla niemowląt. Obowiązujące normy powinny zawierać definicję, która pozwala na wyraźne rozróżnienie między tymi dwoma rodzajami produktów. Kilka produktów testowanych w tym PSA było wyraźnie reklamowanych i sprzedawanych jako huśtawki, mimo że zostały wyprodukowane w oparciu o normę dla leżaczek. W definicji zawartej w normie EN 12790:2009 nie ma odniesienia do ruchu produktu ani do faktu, że ruch jest tworzony przez dziecko.

Organy europejskie i krajowe

Objemij nadzorem leżaczki i huśtawki dla niemowląt. Biorąc pod uwagę, że prawie połowa produktów pobranych i przetestowanych w ramach tego działania nie spełniała przynajmniej jednego z wymagań zawartych w planach badań, te kategorie produktów powinny być objęte nadzorem (należy przeprowadzać testy, sprawdzać ostrzeżenia, oznaczenia i instrukcje oraz nawiązywać współpracę z PG).

Współpracuj z organizacjami normalizacyjnymi. Organy nadzoru rynku i Komisja Europejska powinny współpracować z odpowiednimi komitetami z europejskich organizacji normalizacyjnych w celu poprawy bezpieczeństwa tych produktów (a także wykorzystywać wyniki badań przeprowadzonych przez poszczególne organy nadzoru rynku lub podczas skoordynowanych działań). Monitoruj publikacje nowych wersji odpowiednich norm. Europejski Komitet Normalizacyjny pracuje obecnie nad normą EN 12790-1:2020, jej publikacja spodziewana jest w drugiej połowie 2022 roku.

1. Czym jest CASP?

Skoordynowane działania w zakresie bezpieczeństwa produktów (CASP) umożliwiają organom nadzoru rynku z krajów UE/EOG współpracę i wzmocnienie bezpieczeństwa produktów wprowadzanych na jednolity rynek.

Działania poświęcone pojedynczym produktom (DPPP) testują różne rodzaje produktów, które mogą stanowić zagrożenie dla konsumentów. Produkty są wybierane i pozyskiwane przez zaangażowane organy nadzoru rynku i badane zgodnie z wspólnie uzgodnionym planem badań.

Działania horyzontalne (DH) stanowią forum dla organów nadzoru rynku do wymiany pomysłów i najlepszych praktyk. Pod kierunkiem eksperta technicznego opracowują wspólne podejścia, procedury i praktyczne narzędzia nadzoru rynku.

Działania hybrydowe ułatwiają prowadzenie dyskusji horyzontalnych i przeprowadzanie kampanii testowych. Wyniki są wykorzystywane do opracowywania wspólnych podejść i metodologii.

CASP 2021 obejmuje pięć DPPP, trzy DH i jedno działanie hybrydowe. Zostały one wstępnie wybrane przez uczestniczące organy nadzoru rynku w ramach konsultacji zorganizowanych przez DG JUST.

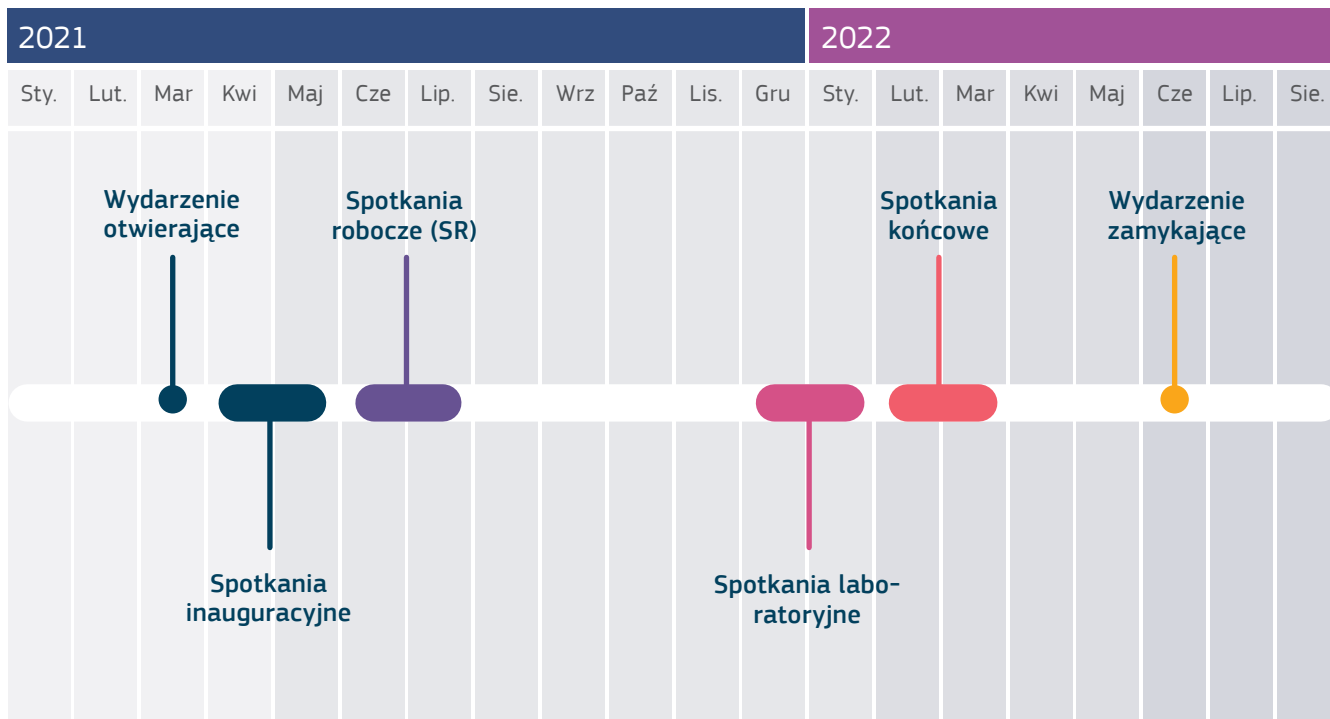
Działania poświęcone pojedynczym produktom (DPPP)



Zadania i obowiązki

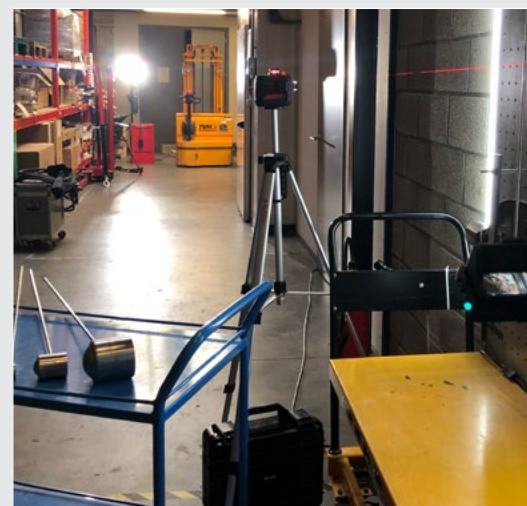


2. Plan pracy w ramach DPPP



Ciągła komunikacja wewnętrzna za pośrednictwem platformy Wiki Confluence

ROZPOCZĘCIE	POBIERANIE PRÓBEK I BADANIA	PRZEKAZYWANIE SPRAWOZDAŃ	KOMUNIKACJA ZEWNĘTRZNA
Badania wtórne	Proces przetargowy z udziałem laboratoriów	Ocena ryzyka	Opracowanie zestawu narzędzi komunikacyjnych
Wywiady pozwalające ustalić zakres	Wybór i zatrudnienie laboratorium	Koordinacja środków przyjętych przez organy nadzoru rynku	Opracowanie komunikatów
Wstępny plan badań i pobierania próbek	Pobieranie próbek i transport	Sporządzanie sprawozdań końcowych	Rozpoczęcie kampanii komunikacyjnej
Mapowanie laboratoryjne	Proces testowania i raporty z testów	Utylizacja lub zwrot próbek do organów nadzoru rynku	Ocena wpływu



3. Narzędzia i procesy DPPP

0

Proces realizowany przed CASP

DG JUST przeprowadza procedurę ustalania priorytetów w celu wybrania kategorii produktów. Pięć kategorii produktów CASP 2021 zostało wybranych przez uczestniczące organy nadzoru rynku w drodze konsultacji zorganizowanych przez DG JUST.

1

Walidacja planów badań i pobierania próbek

Eksperti techniczni przygotowują plany w oparciu o informacje zwrotne od organów nadzoru rynku i dostępny budżet. Wersje robocze są prezentowane podczas SI, a następnie dopracowywane i zatwierdzane przez organy za pośrednictwem Wiki.

2

Wybór laboratorium

Zespół wykonawcy mapuje laboratoria i kontaktuje się z nimi w celu zebrania cen i innych informacji. Po zakończeniu SI rozpoczyna się proces przetargowy, a oferty są oceniane. Podczas spotkań roboczych uczestniczące organy nadzoru rynku decydują, które laboratorium wybrać.

6

Przesyłanie scenariuszy do narzędzia RAG

Scenariusze opracowane w ramach projektu są przesyłane do narzędzia RAG.

5

Ocena ryzyka

Ekspert techniczny i organy nadzoru rynku opracowują scenariusze na podstawie wybranych próbek podczas spotkania laboratoryjnego i analizują ryzyka. Organ nadzoru rynku przeprowadzają oceny ryzyka na wszystkich próbkach, które nie spełniają wymogów prawnych.

4

Testowanie i dostarczanie raportów z testów

Laboratorium testuje próbki zgodnie z ustalonym planem badań i przesyła raporty z badań na Wiki. Organ nadzoru rynku proszą o raporty i zatwierdzają je.

3

Pobieranie i transport próbek

Organ nadzoru rynku pozyskują odpowiednie próbki ze swoich rynków krajowych i rejestrują je w pliku kodyfikacyjnym. Po przeprowadzeniu wstępnych kontroli organy wysyłają próbki do laboratorium.

7

Środki przyjęte przez organy nadzoru rynku

Organ nadzoru rynku podejmują odpowiednie środki w stosunku do danych produktów i zgłaszają je na Safety Gate.

8

Komunikacja zewnętrzna

Działania w zakresie komunikacji zewnętrznej rozpoczynają się podczas wydarzenia zamykającego. Oznacza to początek trwającej 2–3 tygodnie ogólnoeuropejskiej kampanii komunikacyjnej.

Narzędzia

Dla każdego DPPP, działania hybrydowego i całego projektu CASP 2021 produkowane są **klipey audiowizualne** skierowane do konsumentów i szerokiej publiczności. Dla projektu CASP 2021, dla każdego DPPP oraz dla działania hybrydowego opracowywane są **infografiki** skierowane do podmiotów gospodarczych. Dla każdego działania oraz dla projektu CASP 2021 sporządzane są **sprawozdania końcowe**. Są tłumaczone na wszystkie języki urzędowe UE oraz norweski i islandzki.

Kanały

Materiały komunikacyjne są rozpowszechniane za pomocą następujących kanałów:

- [Strona internetowa Safety Gate](#)
- [Strona internetowa KE CASP](#)
- [Media społecznościowe DG JUST](#)
- Krajowe kanały komunikacji organów nadzoru rynku
- Odpowiednia prasa i inne zainteresowane strony.

KOMISJA EUROPEJSKA

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

Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za skutki wynikające z ponownego wykorzystania niniejszej publikacji.

© Unia Europejska, 2022

Komisja Europejska wdrożyła politykę ponownego wykorzystywania swoich dokumentów zgodnie z decyzją Komisji 2011/833/UE z dnia 12 grudnia 2011 r. w sprawie ponownego wykorzystywania dokumentów Komisji (Dz.U. L 330 z 14.12.2011, s. 39). Z wyjątkiem przypadków, w których stwierdzono inaczej, ponowne wykorzystanie tego dokumentu jest dozwolone na podstawie licencji Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Oznacza to, że ponowne wykorzystanie jest dozwolone pod warunkiem odpowiedniego poinformowania o autorze oraz o wszelkich zmianach wprowadzonych w dokumencie.

W przypadku wykorzystania lub powielania elementów, które nie są własnością Unii Europejskiej, konieczne może być uzyskanie zgody bezpośrednio od właściwych podmiotów prawa autorskiego.

Informacje o Unii Europejskiej są dostępne we wszystkich językach urzędowych UE w portalu Europa:
https://europa.eu/european-union/index_pl

