



Europeiska
kommissionen



CASP2022

Samordnade aktiviteter
om produktsäkerhet

Luftrenare och
steriliseringsapparater
med ozon



Slutrapport

Rättsliga frågor
och
konsumentfrågor

Innehållsförteckning

Innehållsförteckning	2
Förteckning över förkortningar	2
Sammanfattning	3
Del 1	
1. Översikt över aktiviteten	4
1.1. Deltagande marknadskontrollmyndigheter	4
1.2. Produktomfattning och testkriterier	4
1.2.1. Produktomfattning	4
1.2.2. Testkriterier	4
2. Provtagning och testning	5
2.1. Provtagningsfördelning och kanaler	5
2.2. Testningsprocess	5
3. Testresultat	6
3.1. Översikt över testresultaten och de viktigaste slutsatserna	6
3.2. Resultat per punkt	6
3.3. Slutsatser om testresultaten	7
4. Riskbedömningar och åtgärder	8
4.1. Resultat av riskbedömningen	8
4.2. Korrigerande åtgärder	8
5. Slutsatser och rekommendationer	9
5.1. Slutsatser	9
5.2. Rekommendationer till berörda parter	9
Del 2	
1. Vad är CASP?	10
Roller och ansvarsområden	
2. Arbetsplan för produktspecifika aktiviteter	11
3. Verktyg och processer för produktspecifika aktiviteter	12

Förteckning över förkortningar

FÖRKORTNING	BESKRIVNING
CASP	Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet
DG JUST	Europeiska kommissionens generaldirektorat för rättsliga frågor och konsumentfrågor
EES	Europeiska ekonomiska samarbetsområdet
EN	Europeisk standard
EU	Europeiska unionen
Kommissionen	Europeiska kommissionen
LVD	Lågspänningsdirektivet (2014/35/EU)
MSA	Marknadskontrollmyndighet
PSA	Produktspecifik aktivitet
RAPEX	Systemet för snabbt utbyte av information
Rapex-riktlinjer	Beslut (EU) 2019/417
UV	Ultraviolett

Sammanfattning

Aktivitetens mål

De samordnade aktiviteterna om produktsäkerhet (CASP) gör det möjligt för alla marknadskontrollmyndigheter från länder inom Europeiska unionen (EU)/Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES) att samarbeta för att se till att osäkra produkter snabbt tas bort från den inre marknaden. Denna aktivitet var inriktad på luftrenare och steriliseringsapparater med ozon. Produkterna samlades in och testades enligt gemensamt överenskomna kriterier i ett europeiskt laboratorium som valts ut av de deltagande marknadskontrollmyndigheterna.

Produktomfattning

Nätanslutna luftrenare och steriliseringsapparater med ozon som står på golv eller yta.

Huvudsakliga testkriterier

Testplanen omfattade följande:

- ett urval av punkter från den europeiska standarden (EN) 60335-1:2012 Elektriska hushållsapparater och liknande bruksföremål - Säkerhet (används tillsammans med EN 60335-2-65 om luftreningsapparater);
- EN 60335-2-109 - Punkt 32 Strålning, toxicitet och liknande faror;
- EN 62471:2008 Fotobiologisk säkerhet hos lampor och lampsystem.

Resultat

- Totalt uppfyllde 14 av de 16 testade proverna inte minst ett av de krav som omfattas av testplanen.
- De punkter i EN 60335-1:2012 som gav särskilt många prov som inte uppfyllde kraven var punkt 7 - Märkning (11 prover), punkt 8 - Skydd av strömförande delar (7 prover), punkt 22 - Konstruktion (9 prover) och punkt 29 - Luftavstånd, krypavstånd och fast isolering (8 prover).
- Sammanlagt 7 av 16 prover uppfyllde inte kraven i EN 62471:2008 Fotobiologisk säkerhet hos lampor och lampsystem.
- Totalt 10 av 16 prover uppfyllde inte kraven i punkt 32 i EN 60335-2-109:2010 - Strålning, toxicitet och liknande faror.

Slutsatser

Aktiviteten visade alarmerande resultat, eftersom 14 av 16 prover inte uppfyllde minst ett av kraven i testplanen. Detta tyder på att de ekonomiska aktörerna har svårt att uppfylla de relevanta standarderna, inte bara de som rör produktspecifika faror utan även de allmänna kraven på elsäkerhet.

Efter de åtgärder som utlöstes av den gemensamma testkampanjen (fram till den 14 april 2023) drogs två produkter tillbaka från marknaden. Åtgärderna för de övriga produkter som inte uppfyllde kraven har ännu inte vidtagits.

Viktiga rekommendationer

För konsumenter

- Använd produkterna på ett lämpligt sätt och **följ** noga **instruktionerna om användningstid och användningssätt och var uppmärksam på de varningar** som finns på enheterna. Använd endast reservdelar som godkänts av tillverkaren.
- Var försiktig när du använder ozonproducerande utrustning. **Ozon är starkt korrosivt** och dåligt konstruerade enheter som producerar höga nivåer av detta ämne kan försämra elsäkerheten.

För ekonomiska aktörer

När du utformar sådana produkter, se till att:

- ultraviolet (UV) strålning inte kommer i direkt kontakt med ögon eller hud;
- produktens filter inte kan tas bort utan att använda ett verktyg och att produkten inte kan användas utan filter;
- produkten inte producerar ozonnivåer som är farliga för användaren.

Följ de grundläggande principerna **för design för elektrisk produktsäkerhet**.

För offentliga myndigheter

- Fortsätt att inrikta marknadsövervakningen på luftrenare och steriliseringsapparater med ozon. Detta är en **ny produktsektor** som kräver betydande ingripanden för att säkerställa överensstämmelse och hantera de nuvarande riskerna.
- **Upplys konsumenterna** om riskerna med dessa produkter.

För standardiseringsorganisationer

Överväg att utarbeta en standard specifikt för denna klass av produkter, med tanke på deras uppenbara popularitet och de svårigheter som tillverkarna verkar ha när det gäller att tillverka en säker produkt som uppfyller kraven.

1. Översikt över aktiviteten

1.1. Deltagande marknadskontrollmyndigheter

Totalt deltog fyra marknadskontrollmyndigheter från fyra EU-medlemsstater i den produktspecifika aktiviteten (PSA) för luftrenare och steriliseringsapparater med ozon.

Tabell 1 - Förteckning över deltagande marknadskontrollmyndigheter

LAND	MSA
Slovakien	Slovakiska handelsinspektionen
Slovenien	Marknadsinspektionen i Republiken Slovenien
Sverige	Elsäkerhetsverket
Tjeckien	Tjeckiska myndigheten för handelsinspektion

1.2. Produktomfattning och testkriterier

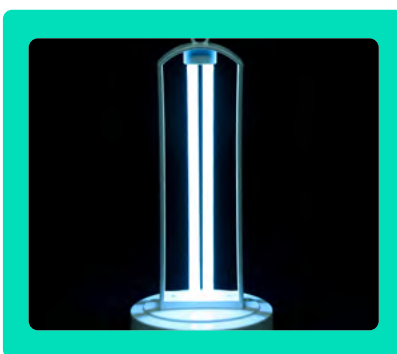
1.2.1. Produktomfattning

Marknadskontrollmyndigheterna kom överens om att begränsa produktomfattningen till nätanslutna och golv- eller ytstående

enheter. Batteridrivna produkter och kommersiella eller inbyggda produkter omfattades inte av denna aktivitet.



LUFTRENARE MED OZON



UV-LAMPA

1.2.2. Testkriterier

Luftrenare och steriliseringsapparater med ozon regleras inte av någon produktspecifik lagstiftning, förutom lågspänningsdirektivet (2014/35/EU) (LVD). EN 60335-2-65 kan användas för att bedöma den elektriska säkerheten hos luftrenare för hushållsbruk och liknande ändamål, men det finns inga specifika krav för att bedöma ozonutsläppen och säkerheten hos UV-strålningskällor för dessa specifika produkter. Därför användes de lämpligaste harmoniserade standarderna genom analogi¹.

Baserat på diskussioner med marknadskontrollmyndigheterna och den tekniska experten kom man därför överens om att testplanen skulle omfatta kraven i följande standarder:

- **EN 60335-1:2012 Elektriska hushållsapparater och liknande bruksföremål - Säkerhet.** Denna standard anger de viktigaste kraven för alla nätanslutna hushållsapparater och används tillsammans med relevanta specialstandarder, t ex EN 60335-2-65 Särskilda fordringar på luftreningsapparater. Ett urval av tester på grundval av relevanta punkter utfördes för att identifiera de huvudsakliga elektriska och mekaniska riskerna med proverna.

- **EN 60335 Elektriska hushållsapparater och liknande bruksföremål - Del 2-109: Särskilda fordringar för vattenreningsutrustning med UV-strålning.** I synnerhet användes punkt 32 Strålning, toxicitet och liknande faror för att bedöma om det genererade ozonet överskred de gränsvärden som anges i standarden.
- **EN 62471:2008 Fotobiologisk säkerhet hos lampor och lampsystem.** Denna standard användes av laboratoriet som riktmärke för UV-strålkällans säkerhet och, även om enskilda punkter inte behandlades, gavs ett utlåtande om huruvida lampsystemet i fråga uppfyllde kraven.

Utöver laboratorietesterna kontrollerade marknadskontrollmyndigheterna även de medföljande varningarna, märkningarna och instruktionerna på sina nationella språk. En checklista med de viktigaste kraven utarbetades av den tekniska experten för att ge ytterligare vägledning till marknadskontrollmyndigheterna.

¹ Följande standarder användes som direkt tillämpliga standarder för denna produktklass: EN 60335-1:2012 Allmän standard för nätanslutna hushållsapparater; EN 62471:2008 Fotobiologisk säkerhet hos lampor och lampsystem.

2. Provtagning och testning

2.1. Provtagningsfördelning och kanaler

Provtagningen utfördes på grundval av ett första urval som gjordes av var och en av marknadskontrollmyndigheterna, i enlighet med särdragen på varje marknad. Totalt 18 prover samlades in av marknadskontrollmyndigheterna både online (15 prover) och från fysiska butiker (tre prover). Ett prov ansågs

slutligen ligga utanför tillämpningsområdet, eftersom det endast är avsett för yrkesmässigt bruk och inte finns tillgängligt på marknaden för konsumenter². Dessutom köpte den svenska marknadskontrollmyndigheten ett prov online, men det anlände aldrig till myndighetens lokaler och testades därför inte.

Tabell 2 - Antal prover som samlats in av deltagande marknadskontrollmyndigheter

COUNTRY	MSA	ANTAL PROVER
Slovakien	Slovakiska handelsinspektionen	4
Slovenien	Marknadsinspektionen i Republiken Slovenien	4
Sverige	Elsäkerhetsverket	6
Tjeckien	Tjeckiska myndigheten för handelsinspektion	4
TOTALT		18

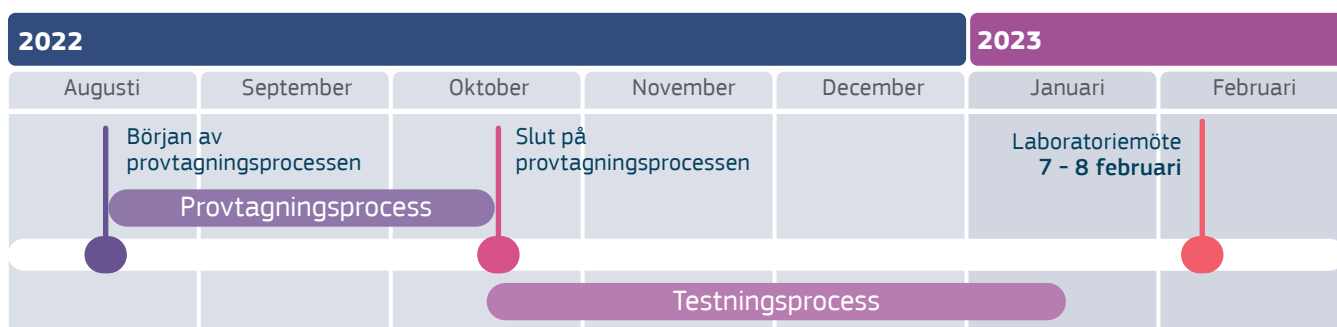
2.2. Testningsprocess

Testlaboratoriet för denna aktivitet valdes ut genom ett anbuds-förfarande som inleddes i maj 2022. Anbuds-specifikationerna skickades till 209 laboratorier i EU/EES som hade identifierats genom projektgruppens strategi för att engagera laboratorier. Varje laboratorium ombads lämna in ett erbjudande som innehöll de uppgifter som nämns i anbudsinfördran, t.ex. detaljerad information om priser och styrkande dokument med bevis på certifiering, experters relevanta erfarenhet och testrapporter. Fyra laboratorier lämnade in en offert inom den angivna tidsramen och samtliga bjöds in till en intervju för att ytterligare diskutera sin offert. Under det mellanliggande

mötet presenterades jämförande analyser av den tekniska kvaliteten och de ekonomiska aspekterna av de erbjudanden som laboratorierna lämnat för marknadskontrollmyndigheterna. Marknadskontrollmyndigheterna valde det laboratorium som fick högst poäng när det gäller den tekniska kvaliteten.

Efter valet av laboratorium fick marknadskontrollmyndigheterna tre månader på sig att samla in prover och skicka dem till laboratoriet. Testprocessen drabbades inte av några förseningar och slutfördes den 24 januari 2023. Laboratoriemötet ägde rum den 7-8 februari 2023.

Figur 1 - Tidsplan för provtagnings- och testprocessen



² Produkten ansågs inte ingå i omfattningen och resultaten av testningen ingår inte i siffrorna i denna rapport.

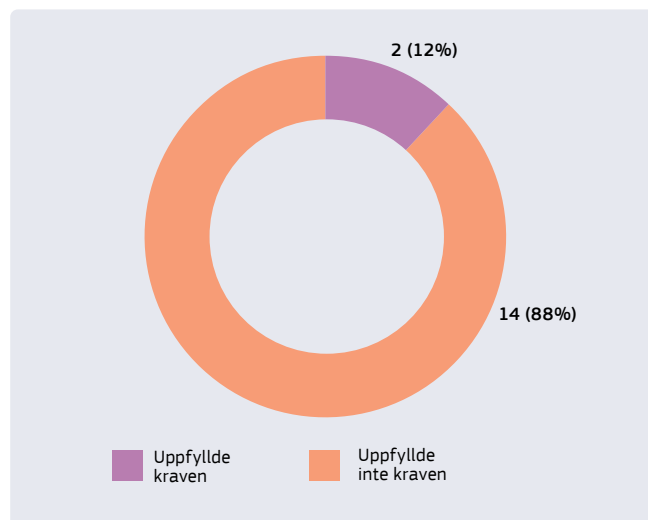
3. Testresultat

3.1. Översikt över testresultaten och de viktigaste slutsatserna

Totalt 14 av 16 testade prover uppfyllde inte minst ett av kraven i testplanen, vilket framgår av *figur 2*.

Marknadskontrollmyndigheterna kontrollerade varningar, märkningar och instruktioner på sina nationella språk. Av 16 prover uppfyllde 10 inte kraven. De vanligaste problemen med bristande efterlevnad var: saknade varningar och märkningar, produktinformation som inte är på det officiella språket, ofullständiga instruktioner för apparater som innehåller UV-C-avgivare.

Figur 2 - Övergripande testresultat (exklusive varningar, märkningar och instruktioner) (N=16)

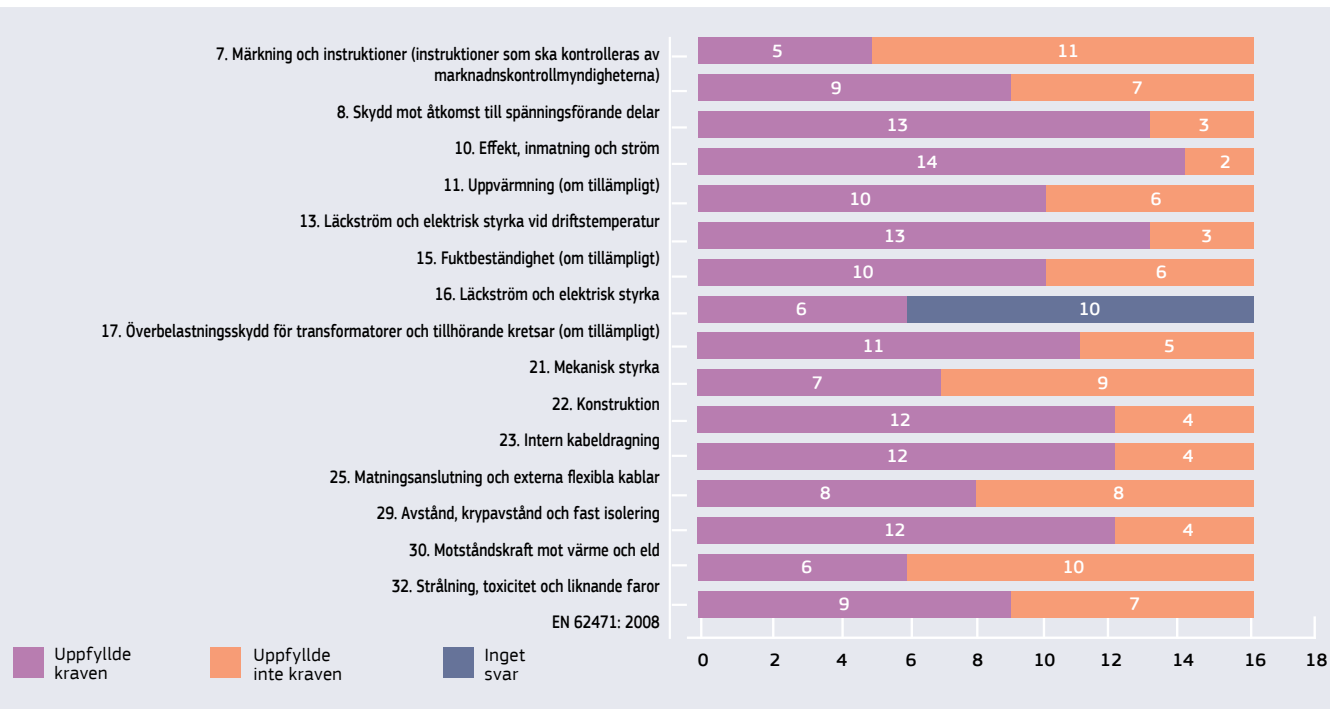


3.2. Resultat per punkt

Om man tittar på resultaten per punkt i EN 60335-1:2012, är punkterna som gav ett särskilt stort antal prover som inte uppfyllde kraven punkt 7 (Märkning), punkt 8 (Skydd mot åtkomst till spänningsförande delar), punkt 22 (Konstruktion) och punkt

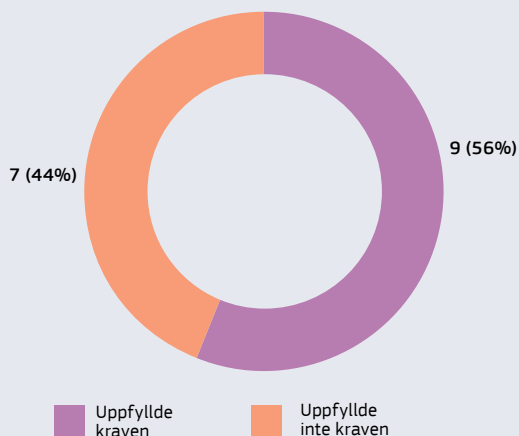
29 (Avstånd, krypvstånd och fast isolering). *Figur 3* ger en mer detaljerad översikt över testresultaten per punkt.

Figur 3 - Testresultat per punkt - EN 60335-1:2012 (N=16)



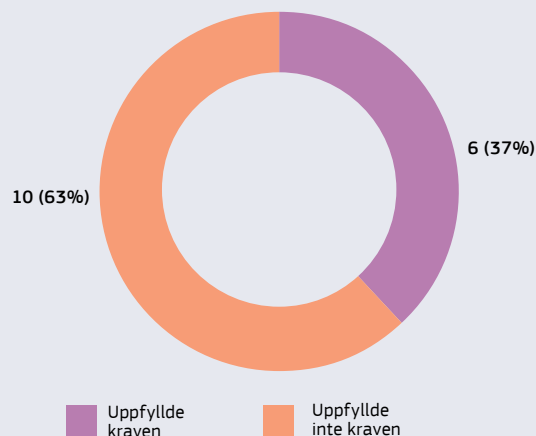
Vid test mot EN 62471:2008 Fotobiologisk säkerhet hos lampor och lampsystem uppfyllde sju av 16 prover inte kraven (se Figur 4).

Figur 4 - Resultat - EN 62471:2008 (N=16)



Vid test mot EN 60335-2-109:2010, Punkt 32 Strålning, toxicitet och liknande faror, uppfyllde 11 av 16 prover inte kraven (se Figur 5).

Figur 5 - Resultat, EN 60335-2-109:2010 - Punkt 32 Strålning, toxicitet och liknande faror (N=16)



3.3. Slutsatser om testresultaten

14 av 16 prover uppfyllde inte kraven i testplanen med hänsyn till de tester som utförts av laboratoriet och marknadskontrollmyndigheternas kontroller av varningar, märkningar och instruktioner. Vissa prover uppfyllde inte vissa tekniska krav avseende produktens specifika funktion och ändamål, för vilka det inte finns några direkt tillämpliga harmoniserade standarder och för vilka andra standarder tillämpades analogt. Det fanns dock ett betydande antal prover som inte uppfyllde elsäkerhetskraven, för vilka riskprofilen är väletablerad i förhållande till alla elektriska produkter.

Luftrenare och steriliseringsapparater med ozon är en relativt ny produkttyp, och testresultaten visar att tillverkarna har svårt att uppfylla de relevanta hälso- och säkerhetskraven och standarderna. Detta kan bero på att marknaden är omogen eller på att det saknas direkt relevanta produktstandarder, men även grundläggande krav på elsäkerhet, som bygger på väletablerade tekniska principer, respekterades ibland inte.

Några av de viktigaste slutsatserna som drogs av aktiviteten är följande:

- De testade produkterna uppvisar faror som kan utgöra en betydande risk för användarna, antingen i samband med principerna för grundläggande elsäkerhet eller i samband med produktens specifika funktion.
- Konstruktörer och tillverkare har svårt att minska de specifika riskerna med nya produkter, särskilt när det inte finns några standarder för att kvantifiera dem. Det verkar som om många aktörer på den framväxande marknaden för luftrenare inte har tagit tillräcklig hänsyn till de säkerhetskrav i lågspänningsdirektivet³ som alltid måste uppfyllas.
- Det finns inga särskilda krav på att utvärdera dessa produkters effektivitet, vilket innebär att en produkt kan vara säker när det gäller utsläpp, men att den faktiskt inte uppfyller sitt avsedda syfte (att rena luften).

Huvudsakliga risker

De huvudsakliga typer av risker som identifierats i testerna är följande:

- **Elektrisk stöt och brand**, för de prover som inte uppfyllde de elektriska kraven.
- **Exponering för UV-strålning**. Detta kan orsaka allvarliga skador på ögon och hud om exponeringen är tillräckligt långvarig.
- **Exponering för ozon**. Denna naturligt förekommande gas är oxiderande och kan, när den förekommer i koncentrationer över de angivna gränsvärdena, vara skadlig för andningsorganen för alla konsumenter, men särskilt för dem med särskilda sårbarheter (t.ex. personer som lider av astma).
- **Missbruk som kunde förutses**. Det finns inneboende risker med dessa produkter. Riskerna är inte alltid uppenbara för användaren, och inte heller säkra användningssätt. Därför är **instruktioner och varningar** avgörande för riskhanteringen.
- Om det t.ex. inte tydligt framgår av instruktionerna att användaren ska lämna rummet när luftrenaren med ozon är påslagen, kan användaren stanna kvar i rummet och utsättas för ozonnivåer över gränsvärdena. Vidare kan produkter ha delar som är utbytbara under produktens förväntade livslängd. Om dessa inte har exakt samma utformning och specifikation som den ursprungliga delen kan de påverka den risk som produkten utgör, eftersom den kanske inte längre är samma produkt som ursprungligen utformades och tillverkades.

³ EUR-Lex - 32014L0035 - SV - EUR-Lex (europa.eu)

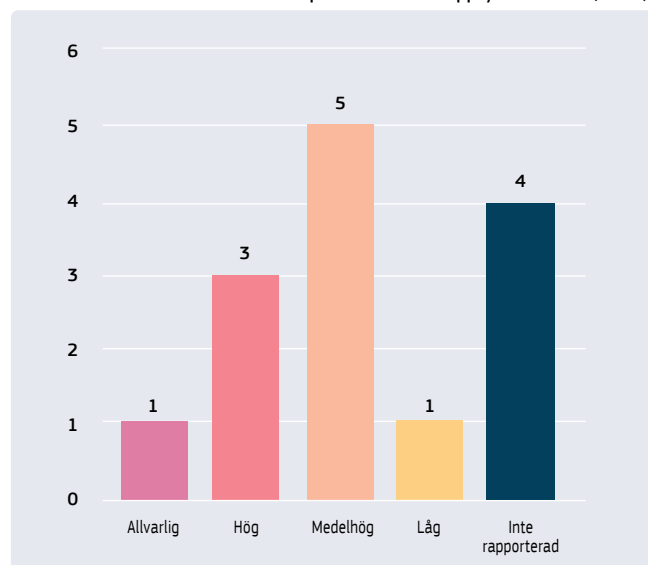
4. Riskbedömningar och åtgärder

4.1. Resultat av riskbedömningen

Alla enheter som är direkt anslutna till elnätet måste uppfylla kraven i lågspänningsdirektivet. Vid bedömningen av om en produkt utgör en risk bör de principer som fastställs i Rapex-riktlinjerna⁴ följas. I dessa riktlinjer beskrivs en riskbedömningsmetod som kan användas av marknadskontrollmyndigheterna för att bedöma den risknivå som konsumentprodukter utgör för konsumenternas hälsa och säkerhet, och för att besluta om en Safety Gate-anmälan är nödvändig. Särskilda riktlinjer för riskbedömning⁵, eller «RAG-verktyg», för att utföra riskbedömningar (som tar hänsyn till principerna i Rapex-riktlinjerna) finns tillgängligt på Rapex webbplats och i Rapex-applikationen.

Figur 6 visar risknivåerna (baserat på de riskbedömningar som utförts av marknadskontrollmyndigheterna) för de prover som inte uppfyllde kraven.

Figur 6 - Översikt över risknivåerna för de prover som inte uppfyllde kraven (N=14)



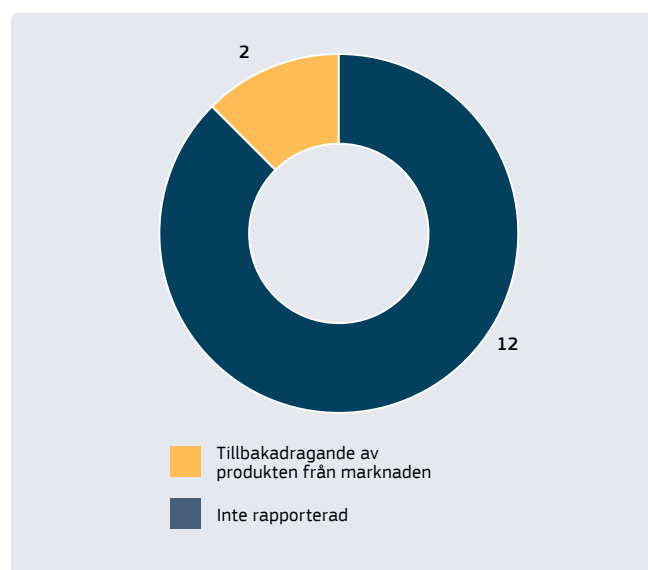
4.2. Korrigerande åtgärder

Baserat på testresultaten och de riskbedömningar som utförts beslutar marknadskontrollmyndigheterna vilka korrigerande åtgärder som måste vidtas avseende de produkter som inte överensstämmer med EU-lagstiftningen och/eller de tillämpliga standarderna, som utvecklats för att hjälpa till med att utforma säkra och kompatibla produkter. Figur 7 visar de korrigerande åtgärder som vidtagits för de produkter som inte uppfyllde kraven.

När en allvarlig risk identifieras är marknadskontrollmyndigheterna dessutom skyldiga att lämna in en anmälan i Safety Gate (i enlighet med artikel 12.1 i direktivet om allmän produktsäkerhet (2001/95/EG)⁶. I Rapex-riktlinjerna⁷ rekommenderas också att man anmäler åtgärder som vidtagits mot produkter som utgör en mindre allvarlig risk.

Efter de åtgärder som utlöstes av den gemensamma testkampanjen (fram till den 14 april 2023) drogs två produkter tillbaka från marknaden. Åtgärderna för de övriga produkter som inte uppfyllde kraven har ännu inte vidtagits.

Figur 7 - Åtgärder som vidtagits för prover som inte uppfyllde kraven (N=14)



⁴ Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2019/417 av den 8 november... - EUR-Lex (europa.eu)

⁵ RAG ECL V10 (europa.eu)

⁶ Förordning (EU) 2023/988 om allmän produktsäkerhet har offentliggjorts i Europeiska unionens officiella tidning den 23 maj 2023:

EUR-Lex - 32023R0988 - SV - EUR-Lex (europa.eu)

⁷ Den träder i kraft den 12 juni 2023 och tillämpas från och med den 13 december 2024.

EUR-Lex - 4390682 - SV - EUR-Lex (europa.eu)

5. Slutsatser och rekommendationer

5.1. Slutsatser

Luftrenare och steriliseringsapparater med ozon är en relativt ny produkttyp, och de regleras inte av någon annan produktspecifik lagstiftning än lågspänningsdirektivet. Det finns en standard (EN 60335-2-65) som kan användas för att bedöma elsäkerheten hos luftrenare för hushållsbruk och liknande ändamål, men det finns inga specifika krav för att bedöma ozonutsläppen eller säkerheten hos UV-strålningskällor för dessa specifika produkter. Därför användes de lämpligaste tillgängliga harmoniserade standarderna genom analogt.

Aktiviteten visar alarmerande resultat, eftersom 14 av 16 prover inte uppfyllde de krav som anges i testplanen. Detta visar att de ekonomiska aktörerna har svårt att minska de specifika farorna med nya produkter, eftersom det inte finns några standarder

för att kvantifiera dessa och de endast kan använda standarder analogt.

De viktigaste identifierade riskerna är: elektriska stötar, brand, exponering för UV-strålning över gränsvärdena, vilket kan orsaka skador på ögon och hud, exponering för ozonhalter över gränsvärdena, vilket kan skada andningssystemet, risker relaterade till felaktig användning av produkter på grund av ofullständiga, felaktiga eller saknade varningar, märkningar och instruktioner.

Efter de åtgärder som utlöstes av den gemensamma testkampanjen (fram till den 14 april 2023) drogs två produkter tillbaka från marknaden. Åtgärderna för de övriga produkter som inte uppfyllde kraven har ännu inte vidtagits.

5.2. Rekommendationer till berörda parter

Följande rekommendationer baseras på resultatet av testprocessen och diskussioner mellan marknadskontrollmyndigheterna under projektet.

För konsumenter

Var försiktig när du köper luftrenare och steriliseringsapparater med ozon, eftersom det finns **allmänna elektriska risker** och **produktspecifika risker** i alla produkter som ingår i urvalet och som testats.

Använd produkterna på ett lämpligt sätt och **följ** noga **instruktionerna** om användningstid och användningssätt och **var uppmärksam på de varningar** som finns på enheterna. Använd endast reservdelar som godkänts av tillverkaren.

Detta är en ny typ av produkt och problem kan uppstå på hela marknaden (allt från välrenommerade märken till tillverkare utan varumärke).

Var försiktig när du använder ozonproducerande utrustning. Ozon är starkt korrosivt och dåligt konstruerade enheter som producerar höga nivåer av detta ämne kan försämra elsäkerheten.

För ekonomiska aktörer

När du utformar sådana produkter ska du bland annat se till att följande krav uppfylls:

- UV-strålning kommer inte i direkt kontakt med ögon eller hud;
- produktens filter kan inte tas bort utan att använda ett verktyg och produkten kan inte användas utan filter;
- produkten producerar inte ozonnivåer som är farliga för användaren.

Även om det **inte** finns **någon unik produktspecifik standard** som kan tillämpas på designstadiet, är de **grundläggande principerna för design för elektrisk produktsäkerhet** väletablerade och måste följas.

Det finns lämpliga standarder som kan användas för att bedöma utformningen av de produktspecifika egenskaperna, och dessa bör användas för att säkerställa att produkterna är «säkra» enligt lågspänningsdirektivet och inte utgör en risk för skada på användare och andra.

Kommunicera om **produktens prestanda** och ge **information om hur och var den ska användas**.

För offentliga myndigheter

Fortsätt att inrikta marknadsövervakningen på luftrenare och steriliseringsapparater med ozon. Detta är en ny produktsektor som kräver betydande ingripanden för att säkerställa överensstämmelse och hantera den nuvarande risken. Upplys konsumenterna om riskerna med dessa produkter.

För standardiseringsorgan

Överväg att **utveckla en standard specifikt för denna klass av produkter**, med tanke på deras uppenbara popularitet och de svårigheter som tillverkarna verkar ha när det gäller att tillverka en säker och överensstämmande produkt.

Överväg att utveckla **krav för att på lämpligt sätt utvärdera effekten** av dessa produkter.



1. Vad är CASP?

Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet (CASP) gör det möjligt för marknadskontrollmyndigheter från EU/EES-länder att samarbeta och stärka säkerheten för produkter som släpps ut på den inre marknaden.

CASP 2022 omfattar sex produktspecifika aktiviteter och fyra horisontella aktiviteter.

I **produktspecifika aktiviteter** testas olika typer av produkter som kan utgöra en risk för konsumenterna. Produkterna väljs ut och samlas in av de berörda marknadskontrollmyndigheterna och granskas med hjälp av en gemensamt överenskommen testplan.



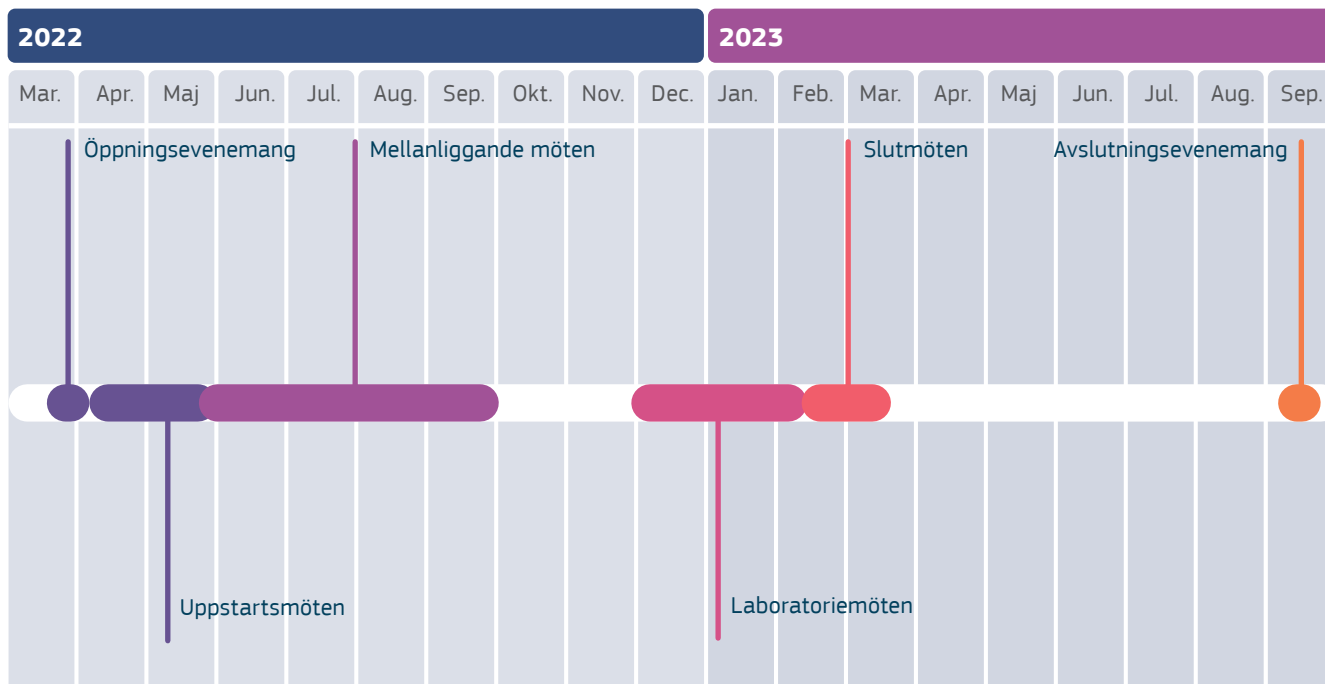
Horisontella aktiviteter utgör ett forum för marknadskontrollmyndigheterna för utbyte av idéer och bästa praxis. Under ledning av en teknisk expert utvecklar de gemensamma strategier, förfaranden och praktiska verktyg för marknadskontroll.



Roller och ansvarsområden



2. Arbetsplan för produktspecifika aktiviteter



Kontinuerlig intern kommunikation via Wiki Confluence-plattformen

INLEDNING	PROVTAGNING OCH TESTNING	RAPPORTERING	EXTERN KOMMUNIKATION
Skrivbordsforskning	Process för val av laboratorium	Riskbedömning	Utveckling av en verktygslåda för kommunikation
Omfattningsintervjuer	Process för val och anlåtande av laboratorium	Samordning av de åtgärder som vidtas av marknadskontrollmyndigheterna	Utveckling av kommunikationsmeddelanden
Utkast till test- och provtagningsplan	Provtagning och transport	Utarbetande av slutrapporter	Lansering av kommunikationskampanj
Kartläggning av laboratorium	Testprocess och testrapporter	Bortskaffande eller återlämnande av prover till marknadskontrollmyndigheterna	Bedömning av effekten



3. Verktyg och processer för produktspecifika aktiviteter

0

Process inför CASP

DG JUST genomför en prioriteringsövning för att välja ut produktkategorierna. De sex produktkategorierna i CASP 2022 valdes ut av de deltagande marknadskontrollmyndigheterna genom ett samråd som organiserades av DG JUST.

1

Validering av test- och provtagningsplanerna

De tekniska experterna utarbetar planerna på grundval av synpunkter från marknadskontrollmyndigheterna och den tillgängliga budgeten. Utkosten presenteras vid uppstartsmötet, sedan finjusteras och valideras de av marknadskontrollmyndigheterna via Wikin.

2

Urval av laboratorium

Uppdragstagarens team kartlägger laboratorier och kontakter dem för att samla in priser och annan information. Anbudsförfarandet inleds efter uppstartsmötet och anbuderna utvärderas. Under de mellanliggande mötena beslutar de deltagande marknadskontrollmyndigheterna vilket laboratorium som ska väljas.

3

Insamling och transport av prover

Marknadskontrollmyndigheterna samlar in relevanta prover från sina nationella marknader och registrerar dem i en kodifieringsfil. Efter att ha utfört preliminära kontroller skickar marknadskontrollmyndigheterna proverna till laboratoriet.

4

Testning och leverans av testrapporter

Laboratoriet testar proverna enligt den överenskomna testplanen och laddar upp testrapporterna till Wikin. Marknadskontrollmyndigheterna begär vid behov förtydliganden och godkänner rapporterna.

5

Riskbedömning

Den tekniska experten och marknadskontrollmyndigheterna utvecklar scenarier på grundval av utvalda prover under laboratoriemötet och analyserar riskerna. Marknadskontrollmyndigheterna utför riskbedömningar för alla prover som inte uppfyller rättsliga krav.

6

Uppladdning till verktøget för riktlinjer för riskbedömning

De scenarier som utvecklats under projektet laddas upp till verktøget för riktlinjer för riskbedömning.

7

Åtgärder som vidtas av marknadskontrollmyndigheterna

Marknadskontrollmyndigheterna vidtar lämpliga åtgärder för produkterna i fråga och rapporterar dem via Safety Gate.

8

Extern kommunikation

Den externa kommunikationsverksamheten lanseras vid avslutningsevenemanget. Detta kommer att följas av en 2-3 veckor lång kommunikationskampanj i hela Europa.

Verktøg

Audiovisuella klipp riktade till konsumenter och en allmän publik produceras för varje produktspecifik aktivitet och det övergripande CASP 2022-projektet.

Infografik som riktar sig till ekonomiska aktörer tas fram för CASP 2022-projektet, för varje produktspecifik aktivitet.

Slutrapporter utarbetas för varje aktivitet och för CASP 2022-projektet som helhet. De översätts till alla officiella EU-språk samt norska och isländska.

Kanaler

Kommunikationsmaterialet sprids med hjälp av:

- [Europeiska kommissionens CASP-webbplats](#)
- Marknadskontrollmyndigheternas nationella kommunikationskanaler
- Relevant press och andra intressenter

EUROPEISKA KOMMISSIONEN

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

Europeiska kommissionen är inte ansvarig för eventuella följder av vidareutnyttjandet av denna publikation.

© Europeiska unionen, 2023

Vidareutnyttjandet av Europeiska kommissionens handlingar regleras enligt kommissionens beslut 2011/833/EU av den 12 december 2011 om vidareutnyttjande av kommissionens handlingar (EUT L 330, 14.12.2011, s. 39). Om inte annat anges får detta dokument vidareutnyttjas enligt villkoren i licensen Creative Commons Attribution 4.0 International (CCBY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Detta innebär att vidareutnyttjande är tillåtet förutsatt att källa anges på lämpligt sätt liksom eventuella förändringar.

Tillstånd för användning eller mångfaldigande av delar som inte ägs av Europeiska unionen kan behöva sökas direkt från respektive upphovsrättsinnehavare.

På webbplatsen Europa finns det information om EU på alla officiella EU-språk:
https://europa.eu/european-union/index_sv



Luxemburg: Europeiska unionens publikationsbyrå, 2023
PDF ISBN 978-92-68-03624-2 doi:10.2838/2906 DS-03-23-173-SV-N