



Европейска
КОМИСИЯ



CASP2022

Координирани дейности за осигуряване
на безопасността на продуктите

Хигиенни
продукти



Окончателен
доклад

Съдържание

Съдържание	2
Списък на съкращенията	2
Резюме	3
Част 1	
1. Преглед на дейността	4
1.1. Участващи органи за надзор на пазара (ОНП)	4
1.2. Продуктов обхват и критерии за изпитване	4
1.2.1 Продуктов обхват	4
1.2.2 Критерии за изпитване	5
2. Събиране на проби и изпитване	5
2.1. Разпределение на събирането на проби и канали за събиране на проби	5
2.2. Процес на изпитване	6
3. Резултати от изпитванията	6
3.1. Преглед на резултатите от изпитванията и основни констатации	6
3.2. Резултати по вид продукт	7
3.3. Заключение относно резултатите от изпитванията	7
4. Оценки на риска и мерки	8
4.1. Резултати от оценката на риска	8
4.2. Мерки, приети от ОНП	8
5. Заключение и препоръки	9
5.1. Заключение	9
5.2. Препоръки към заинтересованите страни	9
Част 2	
1. Какво е CASP?	10
Роли и отговорности	
2. Работен план на специфичните дейности, ориентирани към продукта	11
3. Инструменти и процеси на специфичните дейности, ориентирани към продукта	12

Списък на съкращенията

СЪКРАЩЕНИЕ	ОПИСАНИЕ
BG	Европейски стандарт
CASP	Координирани дейности за осигуряване на безопасността на продуктите
GPSD	Директива относно общата безопасност на продуктите (2001/95/EO)
ISO	Международна организация по стандартизация
REACH	Регламент (EO) № 1907/2006 относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали
SVHC	Вещества, пораждащи сериозно безпокойство
ГД „Правосъдие и потребители“	Генерална дирекция „Правосъдие и потребители“ на Европейската комисия
ЕИП	Европейско икономическо пространство
ЕК	Европейска комисия
ЕС	Европейски съюз
Насоки относно RAPEX	Решение (ЕС) 2019/417
Инструмент за НОР	Инструмент от насоките за оценка на риска
ОНП	Орган за надзор на пазара
СДОП	Специфична дейност, ориентирана към продукта

Резюме

Цели на дейността

Проектите „Координирани дейности за осигуряване на безопасността на продуктите“ (CASP) дават възможност на всички органи за надзор на пазара (ОНП) от държавите от Европейския съюз (ЕС)/Европейското икономическо пространство (ЕИП) да си сътрудничат за повишаване на безопасността на продуктите, пуснати на единния европейски пазар. Тази дейност беше съсредоточена върху хигиенните продукти. От продуктите бяха събрани проби и те бяха изпитани по общоприети критерии в една европейска лаборатория, избрана от участващите органи за надзор на пазара.

Продуктов обхват

1. Бебешки пелени
2. Немедицински подложки за инконтиненция, превръзки или предпазители
3. Външни менструални продукти (дамски превръзки и ежедневни дамски превръзки)
4. Вътрешни менструални продукти (тампони със или без апликатор)

Критерии за изпитване

Планът за изпитване включваше следните европейски стандарти (EN) и регламент:

- EN ISO 10993-18 — Химично характеризиране на материалите (Определяне на коефициента на неопределеност)
- EN ISO 10993-5 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност
- EN ISO 10993-23 — Изпитвания за раздразнения
- EN ISO 11737 – Изпитване на бιονатоварване — определяне на популация от микроорганизми (само тампони)
- REACH — Скрининг за вещества, пораждащи сериозно безпокойство (SVHC)

Резултати

Общо 30 хигиенни продукта бяха изпитани за тази дейност, включително:

- 11 памперса
- два немедицински продукта за инконтиненция
- 11 външни менструални продукта
- шест вътрешни менструални продукта

Общо 73 % от пробите (22) отговарят на всички изисквания на плана за изпитване. Осем проби не отговарят на изискванията на изпитването за цитотоксичност (инхибиране на клетъчния растеж <30 %).

Всички проби отговарят на изискванията съгласно проверките на ОНП на предупрежденията, маркировките и инструкциите.

Основни препоръки

За потребителите

- Следвайте инструкциите за употреба и обърнете внимание на препоръчаното време на употреба.
- Проверете целостта на продукта, преди да го използвате.
- Сменяйте пелените редовно или веднага щом се замърсят.
- Сменяйте хигиенните продукти редовно.
- Обръщайте внимание за дразнене или обрив в областта на кожата при контакт с продукта.

За стопанските субекти

- Помислете за биосъвместимост при избора на суровини и производствени процеси за хигиенни продукти.
- Вземете предвид биосъвместимостта при избора на суровини и производствени процеси за хигиенни продукти.

За публични органи

- Продължавайте да наблюдавате пазара на хигиенни продукти.
- Продължавайте да проучвате ефектите от цитотоксичността на хигиенните продукти.
- Оценете възможността за регулиране на хигиенните продукти на равнище ЕС.

За организациите по стандартизация

- Оценете различни варианти за стандартизиране на безопасността на хигиенните продукти, включително бебешки пелени.

Заклучения

При липсата на специфично за сектора законодателство за хигиенните продукти, планът за изпитване за тази дейност е разработен така, че да гарантира подходящи, точни, надеждни и сравними изпитвания в съответствие със стандартите за биологична безопасност, свързани с медицинските изделия, както и избрани изпитвания на вещества съгласно REACH в редица хигиенни продукти.

Всички хигиенни продукти отговарят на изискванията на избраното изпитване на вещества съгласно REACH и повечето от тях отговарят на изискванията на хармонизираните стандарти за биологична и химична оценка на медицинските изделия.

Резултатите показват, че освен една дамска превръзка, предимно бебешките пелени (7 от 11 проби) не отговарят на изискванията на EN ISO 10993-5: 2009 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност.

ОНП са оценили риска за безопасност във връзка с цитотоксичността като нисък. Като се имат предвид ограничените налични данни, продължава да е важно да се извършва допълнително наблюдение и изпитване на хигиенните продукти, за да се гарантира, че те са безопасни. Тъй като бебетата са особено уязвима група, е важно производителите да оценяват безопасността на материалите, използвани в производствения процес, както и родителите и лицата, полагащи грижи, да спазват инструкциите и препоръчителното време за употреба на пелените.

1. Преглед на дейността

1.1. Участващи органи за надзор на пазара (ОНП)

В специфичната дейност, ориентирана към продукта (СДОП) относно хигиенните продукти, участваха четири ОНП от четири държави — членки на ЕС.

Таблица 1 — Списък на участващите ОНП

ДЪРЖАВА	ОНП
Австрия	Федерално министерство на социалните въпроси, здравеопазването, грижите и защитата на потребителите
Белгия	Федерална обществена служба „Здравеопазване, безопасност на хранителната верига и околна среда“
Франция	Главна дирекция „Политика на конкуренцията, защита на потребителите и контрол на измамите“
Хърватия	Държавен инспекторат

1.2. Продуктов обхват и критерии за изпитване

1.2.1. Продуктов обхват

ОНП се споразумяха да ограничат обхвата на продуктите до хигиенни продукти за еднократна употреба, които не са класифицирани като медицински изделия и следователно не попадат в обхвата на Регламент (ЕС) 2017/745¹ относно

медицинските изделия. Бебешки пелени, немедицински подложки за инконтиненция, както и външни и вътрешни менструални продукти бяха определени като четирите основни групи за тази дейност.

			
БЕБЕШКИ ПЕЛЕНИ	НЕМЕДИЦИНСКИ ПОДЛОЖКИ ЗА ИНКОНТИНЕНЦИЯ	ВЪНШНИ МЕНСТРУАЛНИ ПРОДУКТИ	ВЪТРЕШНИ МЕНСТРУАЛНИ ПРОДУКТИ

¹ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/BG/TXT/?uri=CELEX%3A32017R0745>

1.2.2. Критерии за изпитване

Съгласно Директивата относно общата безопасност на продуктите (2001/95/ЕО) (GPSD)^{2,3} всички продукти, пуснати на единния пазар, трябва да бъдат безопасни. Въпреки че хигиенните продукти не са регулирани от специфичното за продуктите законодателство, в GPSD се посочва, че при липса на специални разпоредби и когато не са налични стандарти EN, изготвени в рамките на мандата, определен от Европейската комисия (ЕК), безопасността на продуктите следва да се оценява, като се използват националните стандарти и се транспонират всички други съответни европейски или международни стандарти, препоръки на Комисията, кодекси за добри практики, научните постижения и нивата на безопасност, които потребителите могат разумно да очакват. Следвайки този подход, планът за изпитване

се състоеше от съответните стандарти EN, прилагани по аналогия, и от разпоредбите за изделията в Регламента относно⁴ REACH за вещества, пораждащи сериозно безпокойство (SVHC), които са приложими за хигиенни продукти. Тези изпитвания бяха избрани от техническия експерт и одобрени от участващите ОНП. Пълният план за изпитване е посочен в *таблица 2*.

В допълнение към лабораторните изпитвания, ОНП провериха и придружаващите предупреждения, маркировки и инструкции на техния национален език(езици). Техническият експерт изготви контролен списък с основните изисквания, за да предоставят допълнителни насоки за ОНП.

Таблица 2 — План за изпитване

СТАНДАРТ/ ЗАКОНОДАТЕЛСТВО	ИЗПИТВАНИЯ
EN ISO 10993-5: 2009 Биологично оценяване на медицински изделия	Част 5: Изпитвания за in vitro цитотоксичност
EN ISO 10993-18 Биологично оценяване на медицински изделия	Част 18: Химично характеризирание на материалите за медицински изделия в рамките на процеса на управление на риска
EN ISO 10993-23: 2021 Биологично оценяване на медицински изделия	Част 23: Изпитвания за раздразнения
ISO 11737-1:2018 + Изм. 1:2021	Стерилизация на медицински устройства. Микробиологични методи. Част 1: Определяне на популацията на микроорганизмите в продуктите (само тампони)
REACH	SVHC скрининг — Екстракция с разтворител чрез GC-MS или HPLC (или други аналитични методи). Изпитването е извършено върху готови продукти (продукт като цяло).

2. Събиране на проби и изпитване

2.1. Разпределение на събирането на проби и канали за събиране на проби

Всеки ОНП беше поканен да вземе проба от общо седем продукта. ОНП се споразумяха да вземат проби от продукти от всяка от четирите категории продукти, като вземат предвид наличността на продуктите на националните пазари.

Общо 30 проби бяха събрани от ОНП и изпратени в лабораторията за изпитване. Пробите включваха 11 бебешки

пелени, 2 немедицински подложки за инконтиненция, 11 външни менструални продукта (дамски превръзки и ежедневни дамски превръзки) и 6 вътрешни менструални продукта (тампони с/без апликатор). Всички 30 проби бяха събрани от физически магазини.

Таблица 3 — Брой на пробите, събрани от участващите ОНП

ДЪРЖАВА	ОНП	БЕБЕШКИ ПЕЛЕНИ	НЕМЕДИЦИНСКИ ПРОДУКТИ ЗА ИНКОНТИНЕНЦИЯ	ВЪНШНИ МЕНСТРУАЛНИ ПРОДУКТИ	ВЪТРЕШНИ МЕНСТРУАЛНИ ПРОДУКТИ
Австрия	Федерално министерство на социалните въпроси, здравеопазването, грижите и защитата на потребителите	3	0	2	2
Белгия	Федерална обществена служба „Здравеопазване, безопасност на хранителната верига и околна среда“	4	0	2	1
Франция	Главна дирекция „Политика на конкуренцията, защита на потребителите и контрол на измамите“	1	2	2	2
Хърватия	Държавен инспекторат	3	0	5	1
ОБЩО		11	2	11	6

² <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/BG/ALL/?uri=CELEX%3A32001L0095>

³ Регламент (ЕС) 2023/988 относно общата безопасност на продуктите е публикуван в „Официален вестник“ на 23 май 2023 г.: https://eur-lex.europa.eu/legal-content/BG/TXT/?uri=uriserv%3AOJ.L_.2023.135.01.0001.01.ENG&toc=OJ%3AL%3A2023%3A135%3ATOC Той влиза в сила на 12 юни 2023 г. и ще започне да се прилага на 13 декември 2024 г.

⁴ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/BG/TXT/?uri=CELEX%3A32006R1907>

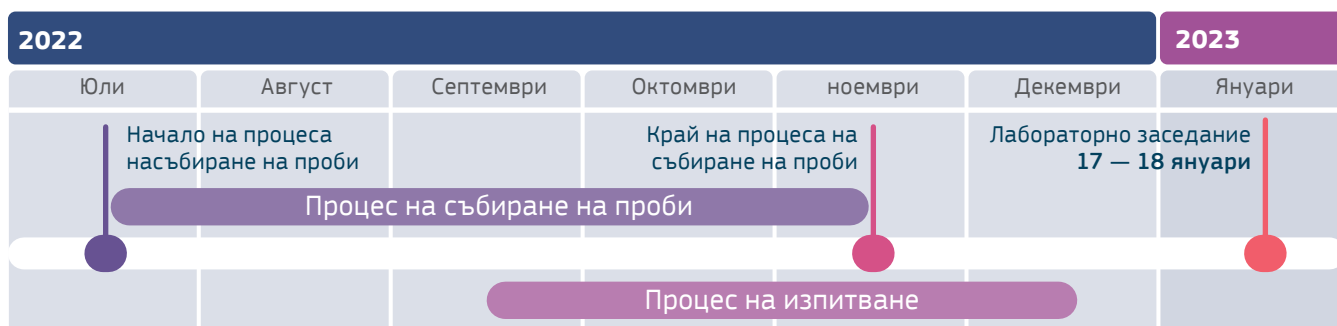
2.2. Процес на изпитване

Лабораторията за изпитване за тази дейност беше избрана чрез тръжна процедура, стартирала през юни 2022 г. Тръжните спецификации бяха изпратени до 57 лаборатории в ЕС/ЕИП, които бяха идентифицирани съгласно стратегията за ангажиране на лабораторията на екипа по проекта. От всяка лаборатория беше поискано да представи оферта, включваща елементите, посочени в тръжния документ, като подробна информация за ценообразуването и подкрепящите документи, предоставящи доказателства за сертифициране, съответния опит на експертите и доклади от изпитвания. Четири лаборатории подадоха оферта в дадения срок. Въз основа на пълнотата и конкурентоспособността на офертите, три лаборатории бяха предварително избрани и поканени на интервю, за да се обсъдят допълнително офертите им. По време на междинното заседание на ОНП бяха представени сравнителни анализи на

техническото качество и финансовите аспекти на офертите, получени от лабораториите. Поради техническата сложност, екипът на проекта покани представители на трите предварително избрани лаборатории да представят своите оферти и да отговорят на въпроси от ОНП по време на заседанието. ОНП избраха лабораторията, която получи най-голям брой крайни точки въз основа на качеството и финансовата конкурентоспособност на своята оферта.

След избора на лабораторията, на ОНП бяха дадени 2 месеца, за да съберат пробите и да ги изпратят в лабораторията. Процесът на вземане на проби беше разширен, за да се даде възможност на ОНП да вземат проби от допълнителни продукти. Процесът на изпитване не срещна закъснения и приключи на 21 декември 2022 г. Лабораторното заседание се проведе на 17 — 18 януари 2023 г.

Фигура 1 — График на процеса на вземане на проби и изпитване



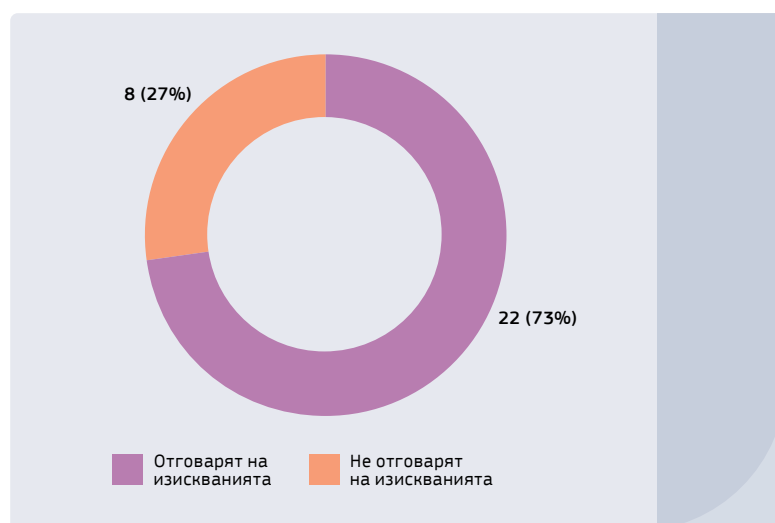
3. Резултати от изпитванията

3.1. Преглед на резултатите от изпитванията и основни констатации

Общо 22 от 30-те проби, изпитвани от лабораторията, отговарят на всички изисквания, посочени в окончателния план за изпитване, както е показано на графиката по-долу. Останалите осем проби не отговарят на изискванията на EN ISO 10993-5: 2009 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност.

ОНП извършиха проверки на предупрежденията, маркировките и инструкциите на своя национален език(езици) и всичките 30 проби отговаряха на изискванията.

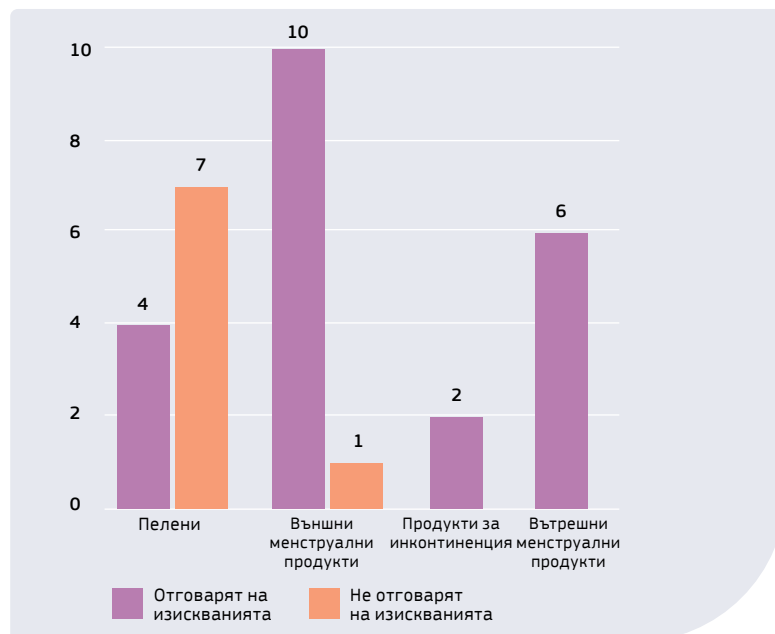
Фигура 2 — Общи резултати от изпитването (N=30)



3.2. Резултати по вид продукт

Докато всички изпитани продукти за инконтиненция и вътрешни менструални продукти отговарят на изискванията, седем пелени и една санитарна подложка не отговарят на изискванията на EN ISO 10993-5: 2009 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност.

За да проучи допълнително причината за неуспеха на цитотоксичността, лабораторията пое инициативата да избере една пелена, която първоначално не отговаряше на изискванията на изпитването за цитотоксичност, и я изпита отново без суперабсорбиращия материал. При тези условия продуктът премина изпитването. Това потвърждава предположението на лабораторията, че именно суперабсорбиращият материал може да е отговорен за високия процент на инхибиране на клетъчния растеж.



3.3. Заключение относно резултатите от изпитванията

Всички хигиенни продукти отговарят на изискванията на избраните изпитвания на вещества съгласно REACH и повечето от тях отговарят на изискванията на хармонизираните стандарти за биологична и химична оценка на медицинските изделия, които се прилагат по аналогия.

В нито един от продуктите не са открити SVHC над граничните стойности и всички вътрешни менструални продукти отговарят на изискванията на изпитването за бионатомарване (ISO 11737-1: 2018 + Amd. 1:2021). Само 1 дамска превръзка от 11 външни менструални продукта не отговаря на изискванията на EN ISO 10993-5: 2009 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност. От изпитаните 11 търговски марки бебешки пелени, 4 отговарят на всички изисквания. При 7 пелени е наблюдаван цитотоксичен ефект при L292 клетки (инхибиране на клетъчния растеж $\approx 95\%$).

Цитотоксичността на тези материали показва наличието на химични вещества, които потенциално могат да увредят човешките кератиноцити и да причинят нарушаване на кожната бариера. Въпреки че установената цитотоксичност може да се счита за рисков фактор по отношение на дразнене и други инфекции, когато кожата влезе в контакт с химичните вещества, е необходимо допълнително разследване от токсиколог, за да се идентифицират откритите вещества и да се извърши оценка на риска въз основа на подх одящи токсикологични данни. В допълнение към химическата оценка, абсорбцията и капацитетът за задържане на пелените също са важни, за да се вземат предвид при оценката на риска от мигриране на цитотоксична течност от вътрешните слоеве към външните части, които са в контакт с кожата.

Всички продукти отговарят на изискванията на проверките на предупреждения, маркировки и инструкции (които оценяват пълнотата на информацията и предупрежденията за правилната употреба на хигиенните продукти на националния(те) език(ци) на държавата).



4. Оценки на риска и мерки

4.1. Резултати от оценката на риска

Според GPSD всички продукти, пуснати на пазара на ЕС, трябва да бъдат безопасни. При липса на специфично законодателство за хигиенните продукти и когато не са налични стандарти EN, създадени в рамките на мандатите, определени от Комисията, в GPSD се посочва, че безопасността на продуктите следва да се оценява, като се използват всички други съответни национални, европейски или международни стандарти, кодекси за добра практика, състоянието на техниката и нивата на безопасност, които потребителите могат разумно да очакват.

Когато се оценява дали даден продукт представлява риск, подходът трябва да се основава на Решение (ЕС) 2019/417 (Насоките относно RAPEX)⁵. За да разработят оценките на риска, МПП използваха инструмента Насоки за оценка на риска (НРП)⁶, управляван от ЕК.

MSA оцениха осемте проби, които не отговарят на изискванията, като представляващи нисък риск предвид липсата на данни за биосъвместимост и несигурността по отношение на причината и въздействието на откритата цитотоксичност. По мнение на ОНП, стойностите на цитотоксичност следва да бъдат оценени във връзка с други данни за биосъвместимост и предвидената употреба на продукта.

4.2. Мерки, приети от ОНП

Въз основа на резултатите от изпитванията и извършените оценки на риска, държавите членки решават какви мерки трябва да бъдат предприети по отношение на продуктите, които не отговарят на изискванията на прилаганите стандарти и разпоредби за изпитване. Като се има предвид,

че рискът, породен от осемте продукта, които не отговарят на изискванията на изпитването за цитотоксичност *in vitro*, се счита за нисък, ОНП информираха стопанските субекти за резултатите и не приеха никакви мерки.

⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/BG/LSU/?uri=CELEX%3A32019D0417>

⁶ RAG ECL V10 (europa.eu)

5. Заключение и препоръки

5.1. Заключение

При липсата на специфично за сектора законодателство за хигиенните продукти, планът за изпитване за тази дейност е разработен така, че да гарантира подходящи, точни, надеждни и сравними изпитвания в съответствие със стандартите за биологична безопасност, свързани с медицинските изделия (серия EN ISO 10993), както и избрани изпитвания на вещества (REACH) в редица хигиенни продукти. Всички хигиенни продукти отговарят на изискванията на избраното изпитване на вещества съгласно REACH и повечето от тях отговарят на изискванията на хармонизираните стандарти за биологична и химична оценка на медицинските изделия. В нито един от продуктите не са открити SVHC над граничните стойности и всички вътрешни менструални продукти отговарят на изискванията на изпитването за бионатотварване.

Резултатите показват, че освен 1 дамска превръзка, предимно бебешките пелени (7 от 11) не отговарят на изискванията на EN ISO 10993-5: 2009 — Изпитвания за *in vitro* цитотоксичност.

ОНП са оценили риска за безопасност във връзка с цитотоксичността като нисък. Като се имат предвид ограничените налични данни, продължава да е важно да се извършва допълнително наблюдение и изпитване на хигиенните продукти, за да се гарантира, че те са безопасни. Тъй като бебетата принадлежат към особено уязвима група, е важно производителите да оценят безопасността на материалите, използвани в производствения процес, и родителите и лицата, които се грижат за тях, да следват инструкциите и препоръчителните часове за употреба на пелени.

5.2. Препоръки към заинтересованите страни

Следващите препоръки се основават на резултатите от процеса на изпитване и обсъжданията между ОНП по време на проекта.

За потребителите

- Следвайте инструкциите за употреба и обърнете внимание на препоръчаното време на употреба.
- Проверете целостта на продукта, преди да го използвате.
- Сменяйте пелените редовно или веднага щом се замърсят.
- Сменяйте хигиенните продукти редовно.
- Обърнете внимание на дразнене или обрив в областта на кожата при контакт с продукта.

За европейските и националните органи

- Продължавайте да наблюдавате пазара на хигиенни продукти.
- Продължавайте да проучвате ефектите от цитотоксичността на хигиенните продукти.
- Оценете възможността за регулиране на хигиенните продукти на равнище ЕС.

За стопанските субекти

- Вземете предвид биосъвместимостта при избора на суровини и производствени процеси за хигиенни продукти.
- Повишавайте осведомеността на потребителите относно правилната употреба на хигиенни продукти.

За организациите по стандартизация

- Оценявайте различни варианти за стандартизиране на безопасността на хигиенните продукти, включително бебешки пелени.



1. Какво е CASP?

Координираните дейности за осигуряване на безопасността на продуктите (CASP) дават възможност на органите за надзор на пазара от държавите от Европейския съюз/Европейското икономическо пространство да си сътрудничат и да повишават безопасността на продуктите, пуснати на единния пазар.

CASP2022 включва шест специфични дейности, ориентирани към продукта, и четири хоризонтални дейности.

Специфичните дейности, ориентирани към продукта, изпитват различни видове продукти, които могат да представляват риск за потребителите. Продуктите се подбират и събират от участващите органи за надзор на пазара и се проверяват по общоприет план за изпитване.



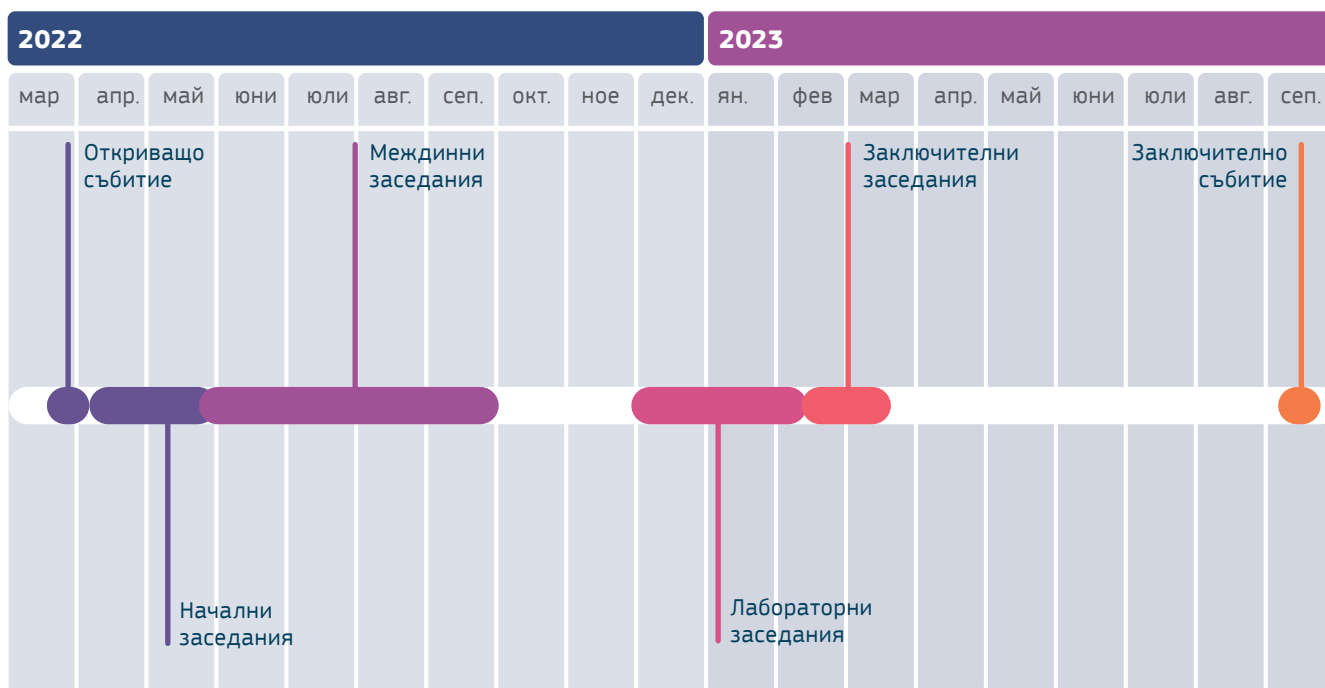
Хоризонталните дейности осигуряват форум за обмен на идеи и най-добри практики между органите за надзор на пазара. Под ръководството на технически експерт те разработват общи подходи, процедури и практически инструменти за надзор на пазара.



Роли и отговорности



2. Работен план на специфичните дейности, ориентирани към продукта



Непрекъсната вътрешна комуникация чрез платформата Wiki Confluence

СТАРТИРАНЕ	СЪБИРАНЕ НА ПРОБИ И ИЗПИТВАНЕ	ИЗГОТВЯНЕ НА ДОКЛАД	ВЪНШНИ КОМУНИКАЦИИ
Документално проучване	Тръжен процес за избор на лаборатория	Оценка на риска	Разработване на инструментариум за комуникация
Интервюта за определяне на обхвата	Избор на лаборатория и сключване на договори	Координиране на мерките, приети от органите за надзор на пазара	Разработване на комуникационни послания
Проект на план за изпитване и събиране на проби	Събиране на проби и транспортиране	Изготвяне на окончателни доклади	Стартиране на комуникационна кампания
Картографиране на лаборатории	Процес на изпитване и доклади от изпитвания	Изхвърляне или връщане на пробите на органите за надзор на пазара	Оценка на въздействието



3. Инструменти и процеси на специфичните дейности, ориентирани към продукта

0

Процес, предхождащ CASP

ГД „Правосъдие и потребители“ провежда процедура за определяне на приоритетите, за да избере продуктите категории. Шестте продуктови категории CASP2022 бяха избрани от участващите органи за надзор на пазара чрез консултация, организирана от ГД „Правосъдие и потребители“.

1

Утвърждаване на плановете за изпитване и събиране на проби

Техническите експерти изготвят плановете въз основа на обратната информация от органа за надзор на пазара и наличния бюджет. Проектите се представят на началното заседание, след което се доработват и утвърждават от органите за надзор на пазара чрез Wiki.

2

Избор на лаборатория

Екипът на изпълнителя картографира лабораториите и се свързва с тях, за да събере информация за цени и друга информация. Тръжната процедура се стартира след провеждане на началното заседание и офертите се оценяват. По време на междинните заседания участващите органи за надзор на пазара решават коя лаборатория да изберат.

3

Събиране и транспортиране на проби

Органите за надзор на пазара събират съответните проби от своите национални пазари и ги регистрират в досие за кодификация. След извършване на предварителни проверки органите за надзор на пазара изпращат пробите в лабораторията.

4

Изпитване и предоставяне на доклади за изпитванията

Лабораторията изпитва пробите в съответствие с договорения план за изпитване и качва докладите от изпитванията в Wiki. Органите за надзор на пазара изискват разяснения, ако е необходимо, и одобряват докладите.

5

Оценка на риска

Техническият експерт и органите за надзор на пазара разработват сценарии въз основа на избрани проби по време на лабораторното заседание и анализират рисковете. Органите за надзор на пазара извършват оценки на риска на всички проби, които не отговарят на законовите изисквания.

6

Качване на сценарии в инструмента „Насоки за оценка на риска“

Сценариите, разработени по време на проекта, се качват в инструмента „Насоки за оценка на риска“.

7

Мерки, приети от органите за надзор на пазара

Органите за надзор на пазара предприемат подходящи мерки по отношение на въпросните продукти и ги съобщават чрез Safety Gate.

8

Външни комуникации

Дейностите по външна комуникация стартират на заключителното събитие. С това се поставя началото на 2–3-седмична общоевропейска комуникационна кампания.

Инструменти

За всяка специфична дейност, ориентирана към продукта, и за цялостния проект CASP2022 се създават **аудио-визуални клипове**, предназначени за потребителите и широката аудитория.

Разработени са **информационни материали** за проекта CASP2022, за всяка специфична дейност, ориентирана към продукта.

Изготвят се **окончателни доклади** за всяка дейност и за проекта CASP2022. Те са преведени на всички официални езици на ЕС, както и на норвежки и исландски.

Канали

Комуникационният материал се разпространява с помощта на:

- [Уебстраницата на ЕК CASP](#)
- Национални комуникационни канали на органите за надзор на пазара
- Съответната преса и други заинтересовани страни

ЕВРОПЕЙСКА КОМИСИЯ

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

Европейската комисия не носи никаква отговорност за каквито и да е последици от повторното използване на настоящата публикация.

© Европейски съюз, 2023 г.

Политиката по отношение на повторната употреба на документи на Европейската комисия е уредена с Решение 2011/833/ЕС на Комисията от 12 декември 2011 г. относно повторната употреба на документи на Комисията (ОВ L 330, 14.12.2011 г., стр. 39). Освен ако не е отбелязано друго, повторната употреба на настоящия документ е разрешена съгласно лиценз Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Това означава, че повторната употреба се позволява, при условие че надлежно се посочи източникът и се укажат евентуалните промени.

За употребата или възпроизвеждането на елементи, които не са собственост на Европейския съюз, трябва да се поиска разрешение директно от носителите на авторските права.

Информация за Европейския съюз на всички официални езици на ЕС е на разположение на уебсайта Eurора на адрес https://european-union.europa.eu/index_bg



Служба за публикации
на Европейския съюз

Люксембург: Служба за публикации на Европейския съюз, 2023 г.
PDF ISBN 978-92-68-03793-5 doi:10.2838/288740 DS-03-23-175-BG-N