



CASP 2024

Højstole

Endelig aktivitetsrapport

*Retlige
Anliggender
og Forbrugere*

INDHOLDSFORTEGNELSE

Liste over forkortelser	III
Resumé.....	III

DEL I

Oversigt over aktiviteten	2
Deltagende MSA'er	2
Inkluderede produkter	2
Testkriterier	3
Stikprøveudtagning og test	4
Fordeling af stikprøver	4
Testprocedure.....	4
Testresultater.....	5
Oversigt over testresultaterne og de vigtigste fund	5
Resultater pr. bestemmelse	5
Resultater pr. stikprøvekanal	6
Konklusioner på testresultaterne	6
Risikovurdering og korrigerende foranstaltninger	7
Resultater af risikovurderinger	7
Korrigerende foranstaltninger	7
Konklusioner og anbefalinger	8
Konklusioner	8
Anbefalinger til interessenter.....	8

DEL II

Hvad er CASP?.....	11
Arbejdsplan for produktspecifikke aktiviteter	12
Processer og værktøjer til produktspecifikke aktiviteter	13

Liste over forkortelser

CASP	Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed
GD JUST	Generaldirektoratet for Retlige Anliggender og Forbrugere
EC	Europa-Kommissionen
EFTA	Den Europæiske Frihandelssammenslutning
EN	Europæisk standard
EU	Den Europæiske Union
GPSR	Forordning 2023/988 om produktsikkerhed i almindelighed
IM	Indledende møde
MSA	Markedsovervågningsmyndighed
PSA	Produktspecifik aktivitet
TSD	Direktiv 2009/48/EF om legetøj

Resumé

Mål

Det overordnede mål med CASP-projektet – Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed – er at beskytte de europæiske forbrugeres sundhed og sikkerhed ved at støtte de nationale myndigheder i EU/EFTA-landene, der

er ansvarlige for markedsovervågning (MSA'er), så de bedre kan koordinere deres aktiviteter. MSA'erne deltager i fælles stikprøveudtagning, test og risikovurdering af specifikke produkter under CASP-projektet.

Inkluderede produkter

Højstole er et vigtigt produkt til små børn, da det betyder, at helt små børn kan sidde med ved et almindeligt bord

i en hævet stol med sele, der har en passende størrelse til barnet.

Vigtigste testkriterier og resultater

Hver af de 60 stikprøver blev testet i forhold til standarden **EN 14988:2017+A1:2020**.

Af de 60 testede højstole opfyldte 48 (80%) stikprøver ikke mindst ét af kravene i testplanen. Når man ser bort fra testresultaterne vedrørende bestemmelse 9 om

mærkning, opfyldte 24 stikprøver (40%) ikke mindst ét af kravene i testplanen:

Undersøgelse af produktinformationen – advarsler, mærkning og vejledninger – udført af MSA'erne viste, at 38 ud af 60 stikprøver ikke opfyldte kravene.

Konklusioner

Testkampagnen identificerede, at de vigtigste problemer vedrørte bestemmelse 8.12: Stabilitet og bestemmelse 8.9: Risiko for at falde ned. Disse fejl udgør en betydelig risiko for små børn, herunder risikoen for at falde ned fra et højt sted eller få hoved/hals i klemme. Som et resultat af denne testkampagne indgav MSA'erne 6¹ Safety Gate-underretninger. Ifølge risikovurderinger udført af

MSA'erne udgjorde 13 stikprøver en alvorlig risiko, 1 udgjorde en høj risiko, og 11 udgjorde en lav risiko. De vigtigste foranstaltninger, der er truffet for de produkter, som ikke opfyldte kravene, er: 1 produkt blev tilbagekaldt fra slutbrugerne, 9 blev trukket tilbage fra markedet, og salg af 2 blev forbudt.

Vigtige anbefalinger til interessenter

Til forbrugerne

- ▶ Før du bruger en højstol til dit barn, skal du sørge for, at den er stabil, og at dit barn kan spændes sikkert fast, hvis det er relevant.
- ▶ Lad ikke dit barn bruge en defekt stol, og meld eventuelle fejl til sælgeren og forbrugerbeskyttelsesmyndighederne.
- ▶ Hold øje med smådele, der nemt kan tages af, eller mellemrum, som barnets arme eller ben kan sidde fast i, eller som kan skade barnet.
- ▶ Lad ikke dit barn sove i en højstol.
- ▶ Vær opmærksom på risikoen for, at stolen vælter, når barnet skubber fødderne mod bordet.
- ▶ Brug altid den originale sele.

Til erhvervsdrivende

- ▶ Læs den relevante standard for at sikre, at afstanden mellem sæde og bakke er i overensstemmelse med standarden.
- ▶ Der er udgivet en ny version af standarden. Vær opmærksom på nye grænser for bestemte elementer.
- ▶ Hvis du har problemer med at fortolke den gældende standard, kan du kontakte dit nationale standardiseringsorgan for at få hjælp. Advarsler og vejledninger skal være fyldestgørende, holdbare og nemme at se.
- ▶ Når du sælger produkter online, skal du sikre dig, at alle nødvendige produktoplysninger forefindes på sproget i det land, du sælger produktet i.
- ▶ Vær ekstra forsigtig for at undgå aftagelige smådele, der kan forårsage kvælning (tilstoppet luftvej).
- ▶ Tjek dine produkter regelmæssigt for at sikre, at de opfylder de væsentlige sikkerhedskrav.

Anbefalinger til standardiseringsorganisationer

- ▶ Nogle produkter markedsføres til børn op til seks år, men standarden dækker kun produkter til børn op til tre år. Det skal tydeligt fremhæves, at produktet kan bruges som højstol op til tre år og derefter som almindelig stol op til seks år.
- ▶ Det vil være en god idé at sikre, at billederne på stikprøverne stemmer overens med produktets brugsanvisning.
- ▶ Sørg for, at bogstavernes størrelse og oplysningernes synlighed er passende.
- ▶ Vedrørende bestemmelse 8.12.2.6: Stabilitet er der brug for en afklaring af, hvad der udgør en vandret del af højstolen.

¹ Til og med d. 19.03.2025.



Del I

Oversigt over aktiviteten

Deltagende MSA'er

		Land	MSA
1		Bulgarien	Kommissionen for forbrugerbeskyttelse
2		Kroatien	Statsinspektorat
3		Cypern	Forbrugerbeskyttelsesmyndighed
4		Tjekkiet	Tjekkisk handelsinspektionsmyndighed
5		Frankrig	Generaldirektoratet for konkurrence, forbrugerbeskyttelse og bekæmpelse af svig
6		Tyskland	Kompetencecenter for markedsovervågning – handelstilsynsmyndigheden – Oberbayerns delstatsregering
7		Island	Bolig- og bygningsmyndigheden
8		Irland	Konkurrence- og forbrugerbeskyttelseskommisionen
9		Litauen	Den statslige myndighed for beskyttelse af forbrugerrettigheder ²
10		Malta	Maltas myndighed for konkurrence og forbrugerbeskyttelse
11		Portugal	Økonomi- og Fødevarerikkerhedsmyndigheden

PSA 2 – Højstole er en koordineret aktivitet med den canadiske MSA, Health Canada. Det overordnede mål med denne koordinerede aktivitet er at

udveksle test- og risikovurderingsmetoder og endelige resultater og at informere hinanden om de respektive kommunikationskampagner.





Inkluderede produkter

Højstole kan bruges, når barnet skal spise, som en integreret, separat bordkomponent, eller blot som en stol, når barnet skal sidde ved et bord. De vigtigste funktioner er selve sædet, et selesystem i form af en

tværstang eller bælte/stropper, en fodstøtte og den forhøjede del af stolen, der indeholder dem. De endelige inkluderede produkter i aktiviteten er vist i tabel 1.

² MSA'er kan deltage i CASP-projektet udelukkende i test-delen. Deltagere, som kun deltager i test-delen, kan deltage i testprocessen, men er ikke involveret i drøftelser og beslutningstagning og deltager ikke i aktivitetsmøderne.

Tabel 1: Inkluderede produkter

Produktkategori	Foto	Bemærkninger
Traditionelle højstole		Fokus på prisvenlige produkter, højstole i forskellige materialer og med usædvanlige former.
Højstole med sammenklappeligt element		
Højstole med dobbeltfunktion som legetøj eller gynger		Højstole med dobbeltfunktion som legetøj eller gynger, kun testet i henhold til EN 14988:2017+A1:2020. Hvis gyngen indeholdt legetøjselementer, blev legetøjet udelukket.
Højstole med et bord og som kan skilles ad		

Højstole kan udgøre en alvorlig risiko på grund af mekaniske og kemiske problemer, som forstærkes af de tiltænkte brugeres sårbarhed. Højstolen skal være sikker

for barnet at sidde i og have et effektivt selesystem. Små åbninger, aftagelige sektioner og små dele udgør en risiko for, at barnet kan komme til skade.

Testkriterier

Testplanen for denne aktivitet omfatter mekanisk og kemisk prøvning i henhold til EN 14988:2017+A1:2020. Mekanisk prøvning (bestemmelse 8.1 til 8.12, bestemmelse

9) blev udført på alle stikprøver, mens kemisk prøvning (bestemmelse 6) blev udført på 22 stikprøver fra fire MSA'er³.

³ CY, FR, MT, PT

Stikprøveudtagning og test

Fordeling af stikprøver

MSA'ernes stikprøveudtagning var baseret på den fordeling af stikprøver, der blev aftalt under det indledende møde (IM). MSA'erne købte 60 stikprøver, både online og i fysiske

butikker. I alt blev der indsamlet 41 sammenklappelige og 19 ikke-sammenklappelige højstole.

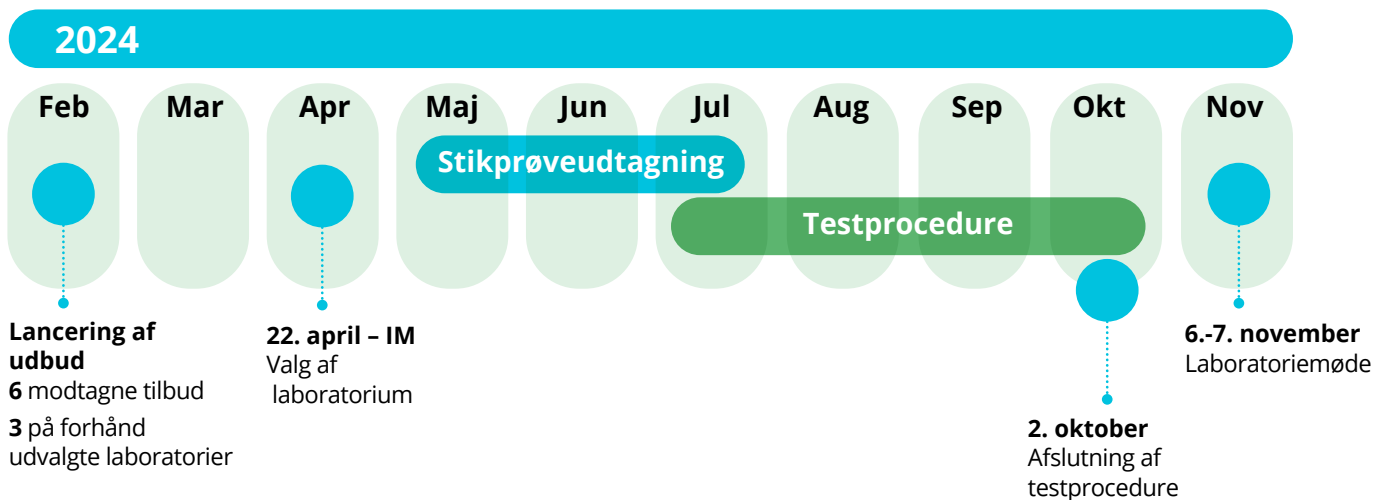
Testprocedure

Testlaboratoriet til denne aktivitet blev udvalgt gennem en udbudsprocedure. Udbudsspecifikationerne blev sendt til 18 laboratorier i EU/EFTA, der var blevet identificeret gennem projektgruppens strategi for inddragelse. Hvert laboratorium blev bedt om at indsende et tilbud med detaljeret prisinformation, dokumentation for certificering, eksperternes relevante erfaring og skabeloner til testrapporter. Seks laboratorier indsendte tilbud inden fristen. Tre laboratorier blev udvalgt på grundlag af deres tilbuds fuldstændighed og konkurrencedygtighed og indbudt til samtale.

På IM fik MSA'erne forelagt sammenlignende analyser af den tekniske kvalitet og de finansielle aspekter af de udvalgte tilbud. MSA'erne valgte det laboratorium, der fik det højeste antal slutpoint på grundlag af deres tilbuds kvalitet og pris.

Efter udvælgelsen af laboratoriet fik MSA'erne to måneder til at indsamle stikprøverne og sende dem til laboratoriet.

Figur 1: Tidslinje for stikprøveudtagnings- og testproceduren

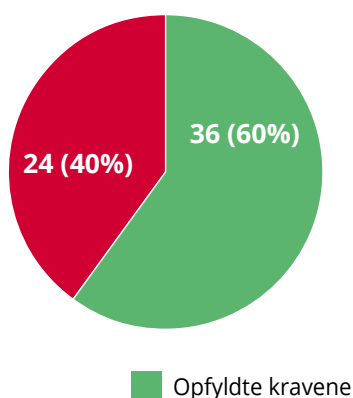


Testresultater

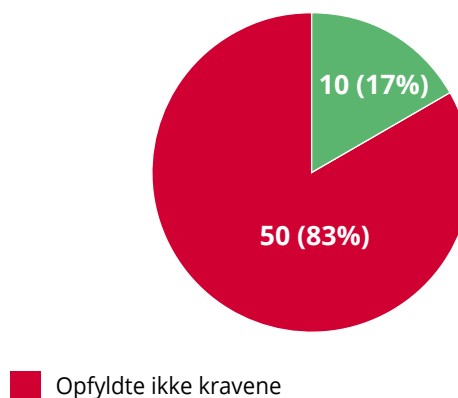
Oversigt over testresultaterne og de vigtigste fund

I alt 24 (40%) ud af 60 stikprøver opfyldte ikke alle kravene i testplanen, hvis man ser bort fra resultaterne vedrørende bestemmelse 9 om mærkning.

Figur 2: Samlede testresultater (eksklusive resultater vedr. bestemmelse 9) (N = 60)



Figur 3: Samlede testresultater (inklusive advarsler, mærkning og vejledninger) (N = 60)



MSA'erne kontrollerede advarsler, mærkning og vejledninger på deres nationale sprog. I alt opfyldte 38 (63%) ud af 60 stikprøver ikke kravene. De mest almindelige problemer med manglende overholdelse var:

- ▶ manglende købsinformation på salgsstedet med de oplysninger, der er anført i bestemmelse 9.4.
- ▶ manglende eller forkert mærkning med grafiske symboler (bestemmelse 9.2.1).
- ▶ manglende overskrift i vejledningen med teksten "Vigtigt, læs omhyggeligt og gem til senere brug" med mindst 5 mm høje bogstaver (bestemmelse 9.3).

Hvis vi tager både laboratoriets test og MSA'ernes kontrol af advarsler, mærkning og vejledninger, opfyldte i alt 50 (83%) stikprøver ikke mindst ét af kravene.

Alle 22 stikprøver, der omfattede kemisk prøvning i deres testplan, opfyldte kravene i EN 14988:1:2017 + A1:2020 bestemmelse 6: Migration af visse elementer. I juli 2024 blev der dog indført en ny ændring (EN 14988:1:2017 + A1:2020 + A2:2024), som medførte ændringer i bestemmelse 6.

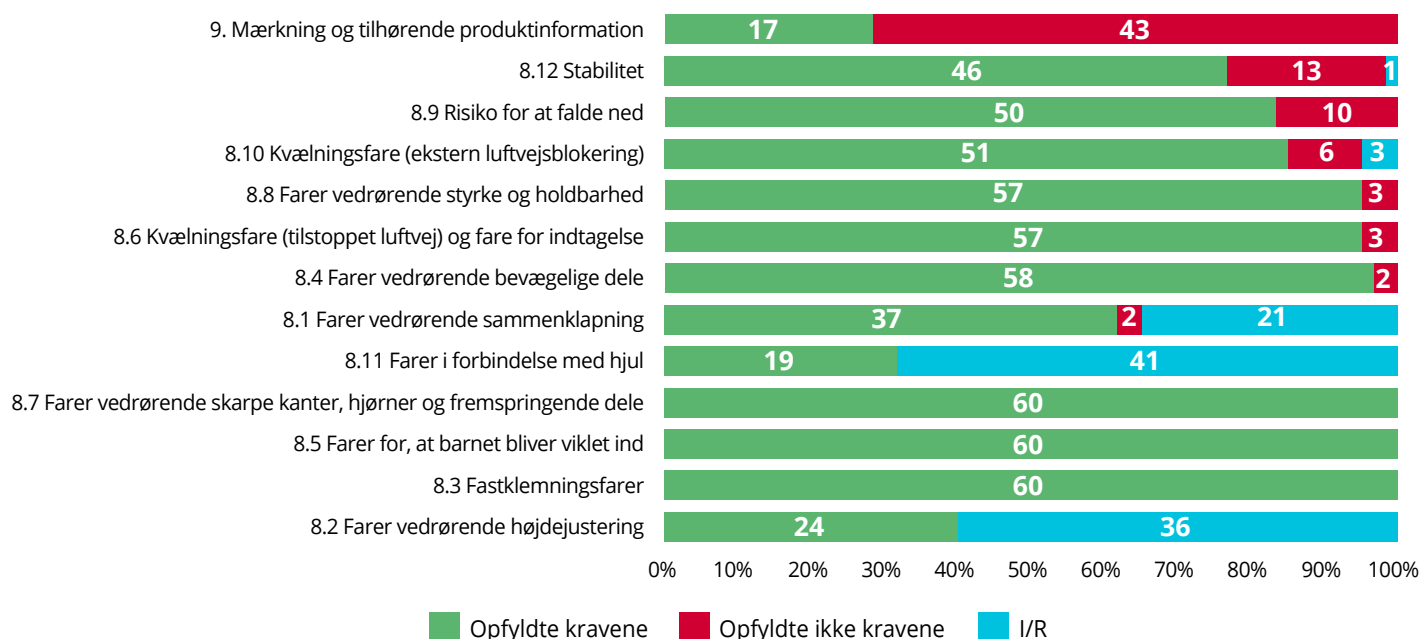
Resultater pr. bestemmelse

Når man ser på resultaterne af EN 14988:1:2017 + A1:2020, omfattede bestemmelserne med en særlig høj fejlprocent bestemmelse 9: Mærkning, bestemmelse 8.12: Stabilitet og bestemmelse 8.9: Risiko for at falde ned. Figur 4 giver et detaljeret overblik over testresultaterne pr. bestemmelse.

Med fokus på de specifikke typer af højstole blev 41 sammenklappelige højstole og 19 ikke-sammenklappelige højstole testet. Hvis man ser bort fra resultaterne vedrørende bestemmelse 9, opfyldte 41% af de sammenklappelige højstole og 37% af de ikke-sammenklappelige højstole ikke mindst ét af testkravene. Når man medtager

resultaterne vedrørende bestemmelse 9, steg fejlprocenterne, idet 78% af de sammenklappelige højstole og 79% af de ikke-sammenklappelige højstole ikke opfyldte mindst et af testkravene. Der ser ikke ud til at være nogen væsentlige forskelle mellem de to kategorier.

Figur 4: Testresultater efter bestemmelse

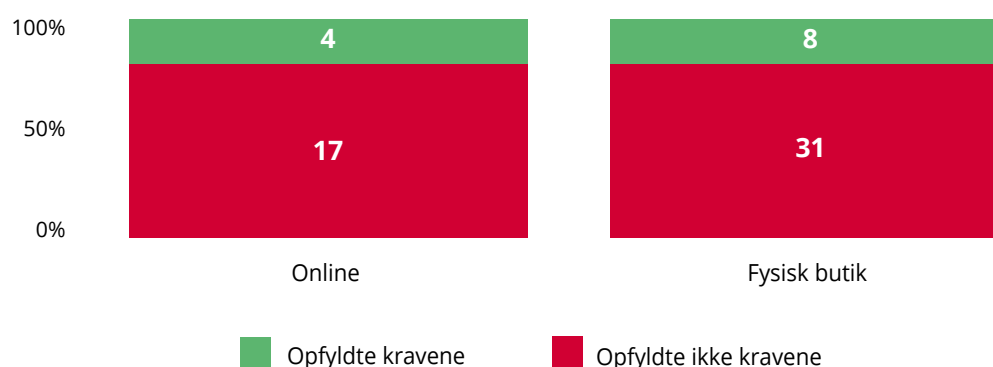


Resultater pr. stikprøvekanal

I alt 39 stikprøver blev anskaffet fra fysiske butikker, og 21 blev købt online. Testresultaterne afslørede, at 81% af de produkter, der var købt på nettet, ikke opfyldte kravene i

testplanen. Ligeledes opfyldte 79,5% af de stikprøver, der var købt i fysiske butikker, heller ikke kravene.

Figur 5: Testresultater pr. stikprøvekanal (N =60)



Konklusioner på testresultaterne

Denne aktivitet fokuserede på mellemstore højstole, inklusive udgaver med dobbelt formål, f.eks. højstole, der også kan bruges som gynger. Alle 22 stikprøver, der blev testet for kemisk migration, opfyldte kravene i de etablerede standarder. Ændringen af EN 14988:2017+A2:2024 har dog opdateret grænserne for visse elementer ved kemisk prøvning og tilpasset dem til de strengere standarder i EN 71-3:2019+A1:2021. Denne ændring indfører strengere grænser for stoffer som krom VI, aluminium og

bly. Resultatet er, at tre stikprøver, som bestod testen, nu ikke ville opfylde de nye krav.

Fejlprocenten på 40% (eksklusive bestemmelse 9: Mærkning) er bekymrende. Specifikt var der en fejlprocent på 22% vedrørende bestemmelse 8.1.2 om krav til stabilitet og en fejlprocent på 16% vedrørende bestemmelse 8.9 om risikoen for at falde ned på grund af selektionsmetoder, der ikke overholdt kravene, eller utilstrækkelig

sideværts beskyttelse. Disse fejl udgør en betydelig risiko for små børn, herunder risikoen for at falde ned fra et højt sted eller få hoved/hals i klemme, da børn ofte bevæger sig og kan forsøge at stikke af fra højstolen.

Advarsler, mærkning og vejledninger

MSA'ernes kontrol af advarsler, mærkning og vejledninger på deres nationale sprog afslørede, at 38 stikprøver (63%) ikke opfyldte kravene. Disse elementer er en vigtig kilde til information for forældre/omsorgspersoner om

Gennemgangen af resultaterne tyder på, at producenterne af nogle af produkterne ikke gennemførte en overensstemmelsesvurdering, før produkterne blev markedsført.

produktet og om, hvordan det bruges på sikker vis. Korrekt mærkning med grafiske symboler er afgørende for, at forbrugerne kan forstå alle de mulige risici, der er forbundet med brugen af højstole.

Risikovurdering og korrigerende foranstaltninger

Resultater af risikovurderinger

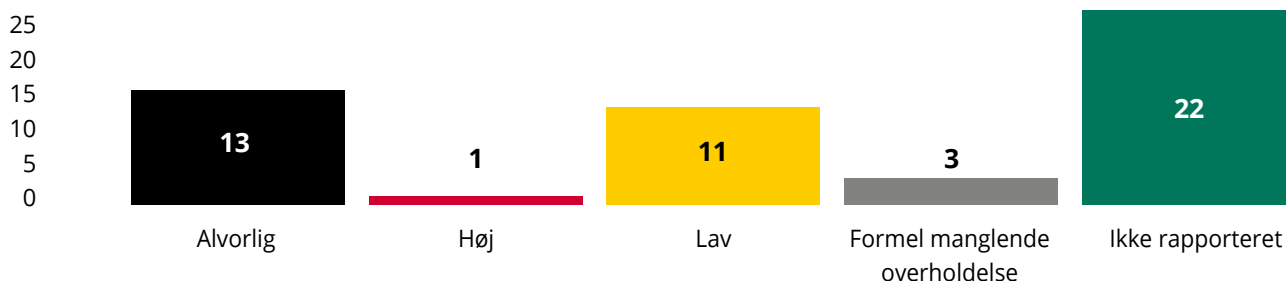
Når det vurderes, om et produkt udgør en risiko, skal artikel 26 om underretning om farlige produkter via Safety Gate-systemet for hurtig varsling overholdes⁴.

I alt 50 (83%) stikprøver opfyldte ikke kravene. Det skyldtes, at de ikke bestod enten mekanisk prøvning eller kontrollen af advarsler, mærkning og vejledninger

eller begge dele⁵. 14 stikprøver blev vurderet at udgøre enten en alvorlig risiko (13) eller en høj risiko (1). 11 stikprøver blev vurderet at udgøre en lav risiko.

Figur 6 viser risikoniveauerne for de stikprøver, som ikke opfyldte kravene.

Figur 6: Risikoniveauer for stikprøverne



Korrigerende foranstaltninger

På baggrund af testresultaterne og de udførte risikovurderinger beslutter MSA'erne, hvilke korrigerende foranstaltninger der skal træffes for produkter, som ikke overholder EU-lovgivningen og/eller gældende standarder. Figur 7 viser de korrigerende foranstaltninger, der blev truffet for produkter, som ikke opfyldte testkravene.

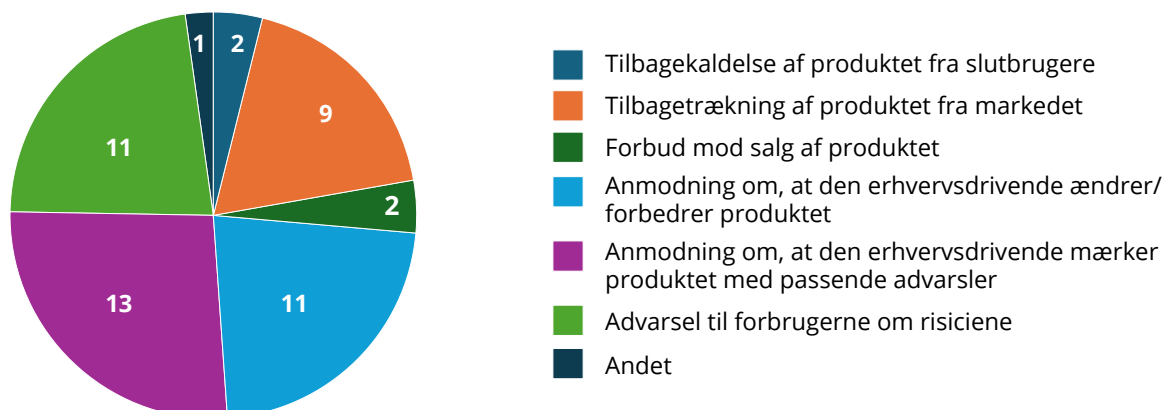
Når der konstateres en alvorlig risiko, er MSA'erne desuden juridisk forpligtet til at indgive en underretning i Safety Gate-systemet for hurtig varsling i henhold til artikel 26 i GPSR. På grundlag af GPSR og forordning (EU) 2019/1020 anbefales det også at indsende meddelelser om foranstaltninger, der er truffet for produkter, som vurderes at udgøre en mindre-end-alvorlig risiko.

Efter de aktioner, der blev udløst af denne testkampagne, blev der indgivet Safety Gate-underretninger for 6 produkter.

⁴ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/1020 af 20. juni 2019 om markedsovervågning og produktoverensstemmelse.

⁵ Produkter, der opfyldte testkravene, men ikke kravene til advarsler, mærkning og vejledninger, rapporteres under betegnelsen "Formel manglende overholdelse".

Figur 7: Foranstaltninger truffet for produkter, som ikke opfyldte kravene (N = 49)



Konklusioner og anbefalinger

Konklusioner

Aktiviteten afslørede en høj fejlprocent: 24 (40%) af de 60 stikprøver af højstole opfyldte ikke mindst ét af kravene i testplanen, eksklusiv resultaterne vedrørende bestemmelse 9: Mærkning. Testkampagnen identificerede, at de vigtigste problemer vedrørte stabilitet og risikoen for at falde ned.

MSA'erne kontrollerede advarsler, mærkning og vejledninger på deres nationale sprog, og 38 (63%) af stikprøverne

opfyldte ikke kravene. Dette er en vigtig del af risikoprofilen for produkter til børn, da det giver forældre/omsorgspersoner særdeles vigtige oplysninger om et produkts korrekte brug og tilsigtede aldersgruppe.

MSA'erne udsendte 6 Safety Gate-underretninger og pålagde de erhvervsdrivende at trække produkterne tilbage fra markedet og advare forbrugerne om risiciene.

Anbefalinger til interessenter

De følgende anbefalinger er baseret på resultatet af testen og drøftelserne blandt MSA'erne i løbet af projektet.

Til forbrugerne:

- ▶ Ved du, hvem der har lavet dit barns højstol? Se efter producentens kontaktoplysninger, så du kan indberette problemer eller defekter.
- ▶ Kan du lide at sidde på en vakkelvorn stol? Før du bruger en højstol til dit barn, skal du sørge for, at den er stabil, og at dit barn kan spændes sikkert fast, hvis det er relevant.
- ▶ Du ville ikke selv sidde på en stol, der var gået i stykker. Så lad ikke dit barn bruge en defekt stol, og meld eventuelle fejl til sælgeren og forbrugerbeskyttelsesmyndighederne.
- ▶ Hold øje med smådele, der nemt kan tages af, og som dit barn kan putte i munden og få galt i halsen, eller mellemrum, som barnets arme eller ben kan sidde fast i, eller som kan skade barnet – især, hvis højstolen kan klappes sammen.
- ▶ Lad ikke dit barn sove i en højstol.
- ▶ Læs produktinformationen omhyggeligt.
- ▶ Brug altid selesystemet, da bakken ikke er et alternativ til at holde barnet fast. Hvis der er et spænde, skal det bruges i henhold til producentens anvisninger.
- ▶ Vær opmærksom på risikoen for, at stolen vælter, når barnet skubber fødderne mod bordet.
- ▶ Plastemballagen skal smides ud med det samme, da barnet kan lege med den og blive kvalt.
- ▶ Tjek på [Safety Gate](#) for at se, om det produkt, du er ved at købe, er blevet identificeret som farligt.
- ▶ Indberet eventuelle sikkerhedsproblemer eller ulykker med dit produkt til din forbrugerbeskyttelsesmyndighed på [Consumer Safety Gateway](#).

Til erhvervsdrivende:

- ▶ Advarsler og vejledninger skal være fyldestgørende, holdbare og nemme at se.
- ▶ Når du sælger produkter online, skal du sikre dig, at alle nødvendige produktoplysninger forefindes på sproget i det land, du sælger produktet i, og opdatere dem, når det er nødvendigt.
- ▶ Der er udgivet en ny version af standarden, så vær opmærksom på de nye grænser for visse elementer, f.eks. aluminium, bly og krom.
- ▶ Hvis du har problemer med at fortolke den gældende standard, kan du kontakte dit nationale standardiseringsorgan for at få hjælp.
- ▶ Vær ekstra forsigtig for at undgå aftagelige smådele, der kan forårsage kvælning (tilstoppet luftvej).
- ▶ Selesystemet skal holde barnet sikkert på plads. Læs den relevante standard for at sikre, at afstanden mellem sæde og bakke er i overensstemmelse med standarden.
- ▶ Der har været fejl vedrørende stabilitet, risiko for, at barnet kunne falde ned, og advarsler og mærkning af visse testede produkter. Tjek dine produkter regelmæssigt for at sikre, at de opfylder de væsentlige sikkerhedskrav.

Til standardiseringsorganisationer:

- ▶ Aldersgruppe for standarden: Nogle produkter markedsføres til børn op til seks år, men standarden dækker kun produkter til børn op til tre år. Det skal tydeligt fremhæves, at produktet kan bruges som højstol op til tre år og derefter som almindelig stol op til seks år. Laboratoriet foreslog at give bedre oplysninger på købsstedet for at kunne skelne mellem kravene i den europæiske standard (EN) for møbler til børn.
- ▶ Forslag om at tilføje et normativt krav i standarden. Det ville være tilrådeligt at sikre, at billederne på stikprøverne er i overensstemmelse med produktets brugsanvisning (f.eks. ikke viser et billede af et barn, der bruger højstolen uden selesystemet).
- ▶ Mærkning og vejledninger: Sørg for, at bogstavernes størrelse og oplysningernes synlighed er passende (f.eks. ikke skjult på bagsiden eller i bunden af produktet).
- ▶ Vedrørende bestemmelse 8.12.2.6: Stabilitet er der brug for en afklaring af, hvad der udgør en vandret del af højstolen. I øjeblikket er laboratorierne ikke enige om fortolkningen. Det, som ét laboratorium betragter som en vandret del (og tester som sådan), anerkendes måske ikke som en sådan af et andet, hvilket fører til uoverensstemmelser i testresultaterne.



Del II

Hvad er CASP?

Projektet CASP (Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed) giver mulighed for et tæt samarbejde mellem markedsovervågningsmyndigheder i lande i Den

Europæiske Union/Den Europæiske Frihandelssammenlutning med henblik på at garantere sikkerheden af produkter på det indre marked.

CASP 2024 omfattede syv produktspecifikke testaktiviteter og to horisontale aktiviteter.

Deltagerne i de produktspecifikke aktiviteter tester de produkter, der er udvalgt i fællesskab, og som der er udtaget prøver af på deres respektive nationale markeder. Produkterne testes på akkrediterede laboratorier i EU/EFTA i henhold til de testkriterier, der er aftalt i fællesskab.

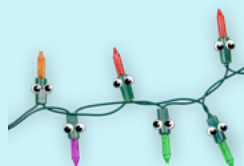
CASP 2024 omfatter desuden en enkelt gentaget testaktivitet. Den gentagne test er baseret på den samme testplan som i den forrige testkampagne for den pågældende testkategori og omfatter at gentage omfattende markedsovervågningsaktiviteter for de pågældende produktkategorier for at kontrollere overensstemmelsesniveauet efter en bestemt periode.



PSA 1
Sutter



PSA 2
Højstole



PSA 3
Lyskæder



PSA 4
Elektriske
minivarmerapparater



PSA 5
E-cigaretter til
engangsbrug

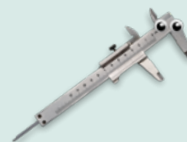


PSA 6
Børnecykler



PSA 7
Slimlegetøj
(gentaget test)

Horisontale aktiviteter tilvejebringer et forum til vidensudveksling for markedsovervågningsmyndighederne. Under vejledning af tekniske eksperter på de relevante områder udarbejder deltagerne fælles tilgange, procedurer og praktiske værktøjer til markedsovervågning.

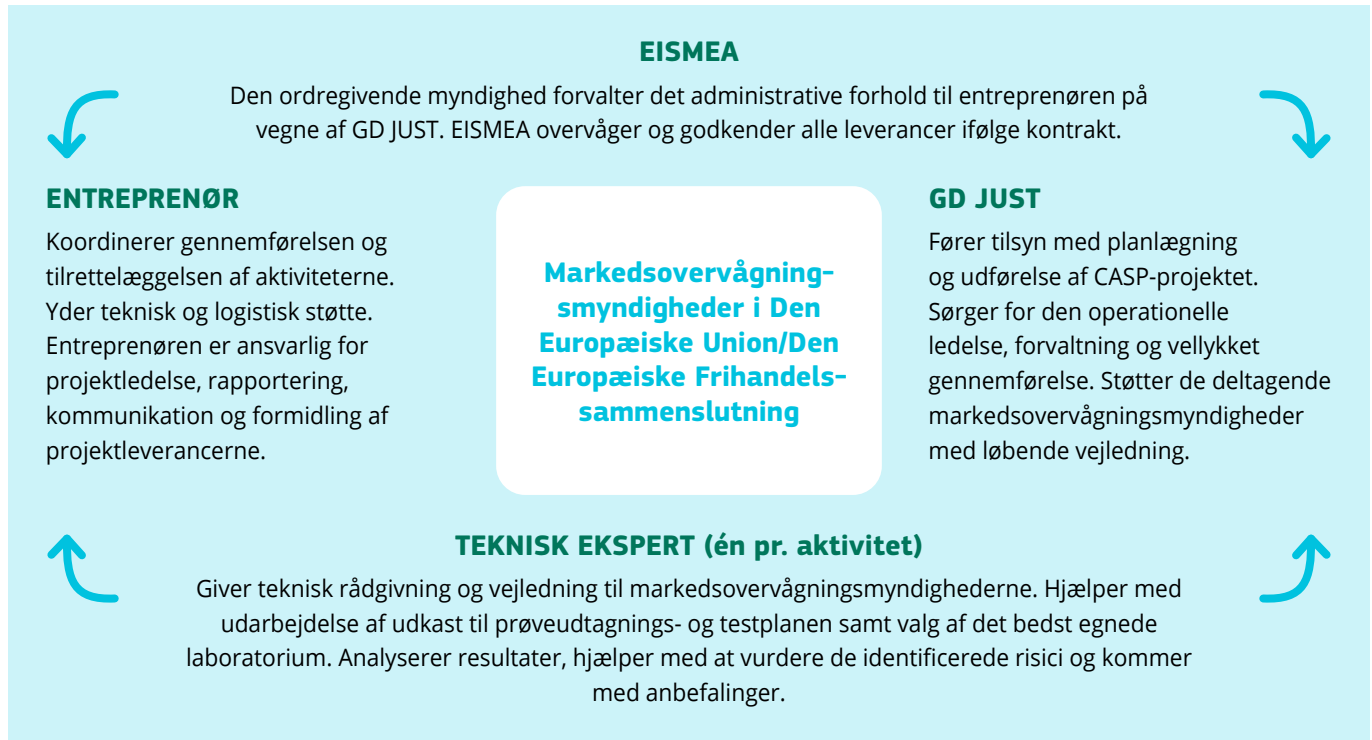


HA 1
Standardisering – anvendelse
af standarder via analogi

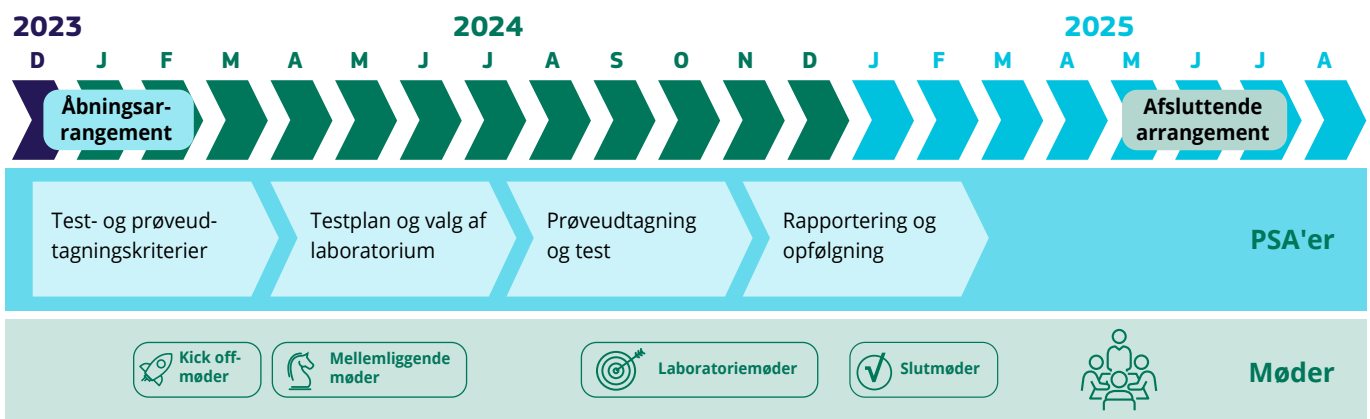


HA 2
Startpakke til nye
medlemmer

Roller og ansvarsområder



Arbejdsplan for produktspecifikke aktiviteter



Ikrafttrædelse	Prøveudtagning og test	Rapportering	Ekstern kommunikation
<ul style="list-style-type: none"> Skribesundersøgelser Afgrænsende samtaler Udarbejdelse af udkast til test- og prøveudtagningsplanen Kortlægning af laboratorier 	<ul style="list-style-type: none"> Laboratieudbudsproces Valg af laboratorium og kontraktindgåelse Prøveudtagning og transport Testproces og testrapporter 	<ul style="list-style-type: none"> Risikovurdering Koordinering af foranstaltninger vedtaget af MSA'erne Udarbejdelse af udkast til endelige rapporter Bortskaffelse eller returnering af prøver til MSA'erne 	<ul style="list-style-type: none"> Udarbejdelse af kommunikationspakke Udarbejdelse af kommunikationsbudskaber Lancering af en kommunikationskampagne Konsekvensvurdering



**Kommunikation
og formidling**

Processer og værktøjer til produktspecifikke aktiviteter

0 Processen før CASP

GD JUST gennemfører en øvelse til fastlæggelse af prioriteter sammen med markedsovervågningsmyndighederne for at udvælge produktkategorierne for hvert CASP-projekt. Udvælgelsesprocessen omfatter både nye og tidligere testede produktkategorier inden for rammerne af et CASP-projekt.

1 Validering af test- og prøveudtagningsplaner

De tekniske eksperter udarbejder udkast til testplanerne på baggrund af de prioriteter, som markedsovervågningsmyndighederne har fastsat, og de vigtigste identificerede produktfarer. Udkastene præsenteres på kick off-møderne og finjusteres og valideres derefter af deltagerne.

2 Valg af laboratorium

Entreprenørens team kortlægger testlaboratorierne og kontakter dem for at indsamle foreløbige tilbud og andre relevante oplysninger. Udbudsprocessen sættes i gang efter kick off-møderne, og tilbuddene sammenlignes og evalueres. På de mellemliggende møder vælger markedsovervågningsmyndighederne ét laboratorium pr. aktivitet.

3 Indsamling og transport af prøver

Markedsovervågningsmyndighederne indsamler prøver fra deres nationale markeder, udfører foreløbige kontroller og sender dem til det valgte testlaboratorium.

4 Test og levering af testrapporter

Laboratoriet tester prøverne i henhold til den aftalte testplan. Markedsovervågningsmyndighederne kontrollerer og validerer testrapporterne.

5 Risikovurdering

Den tekniske ekspert og markedsovervågningsmyndighederne foretager risikovurderinger af alle prøver, der ikke opfylder testkravene.

6 Foranstaltninger vedtaget af markedsovervågningsmyndighederne

Markedsovervågningsmyndighederne indfører korrigerende foranstaltninger for de produkter, der ikke opfylder kravene, og giver besked på Safety Gate.

7 Ekstern kommunikation

Den eksterne kommunikationskampagne lanceres, når alle testresultater er blevet valideret. Den udrulles via medier og influenceraktiviteter og understøttes af formidlingsaktiviteter fra interessenter.

Ekstern kommunikation

Kommunikationsværktøjer

- ▶ **Endelige rapporter** for hver aktivitet og for CASP 2024-projektet
- ▶ **Faktablade**
- ▶ **#ProductGo-spil og relaterede aktiver**
- ▶ **Pressekit og aktiver til sociale medier.**

Kanaler

Kommunikationsmaterialet formidles via:

- ▶ ec.europa.eu-webtilstedeværelse ([Safety Gate](#), [CASP-webside](#), [EISMEA news](#)-afsnit)
- ▶ GD JUSTs og EISMEAs konti på sociale medier
- ▶ Markedsovervågningsmyndighedernes kommunikationskanaler
- ▶ Udvalgte partnerinfluencere
- ▶ Udvalgte mediepartnerskaber.

EUROPA-KOMMISSIONEN

Generaldirektoratet for Retlige Anliggender og Forbrugere
 Direktoratet for forbrugere
 Afdeling B4, Produktsikkerhed og systemet for hurtig varslings
 E-mail: JUST-B4@ec.europa.eu

Europa-Kommissionen er ikke ansvarlig for eventuelle konsekvenser som følge af videreanvendelse af denne publikation.

© Den Europæiske Union, 2025.

Politikken for videreanvendelse af Europa-Kommissionens dokumenter gennemføres på grundlag af Kommissionens afgørelse 2011/833/EU af 12. december 2011 om videreanvendelse af Kommissionens dokumenter (EUT L 330 af 14.12.2011, s. 39). Medmindre andet er angivet, er videreanvendelse af dette dokument tilladt i henhold til en Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0)-licens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Det betyder, at videreanvendelse er tilladt, forudsat at der gives passende kreditering, og at eventuelle ændringer angives.

Det kan være nødvendigt at søge tilladelse om enhver anvendelse eller reproduktion af elementer, som ikke ejes af Den Europæiske Union, direkte hos de respektive rettighedshavere.

Der findes oplysninger om Den Europæiske Union på alle EU's officielle sprog på Europa-webstedet på: https://europea.eu/european-union/index_da



Den Europæiske Unions
 Publikationskontor

Luxembourg: Den Europæiske Unions Publikationskontor, 2025
 ISBN 978-92-68-26447-8
 doi:10.2838/0758157