



CASP 2025

Relazione finale

INDICE

Elenco delle abbreviazioni	3
Sintesi	4
Panoramica del CASP 2025 e delle sue attività.....	4
Principali risultati e conclusioni del CASP 2025	4
Raccomandazioni principali	7
Progetto CASP 2025.....	8
Descrizione del CASP 2025 e delle sue attività	8
AVM partecipanti.....	9
Attività specifiche per prodotto.....	10
Sostanze chimiche.....	10
Seggiolini da bicicletta per bambini (ripetizione delle prove)	11
Attività orizzontali	13
Rischi per la salute mentale.....	13
Conclusioni	14
Conclusioni generali.....	14
Raccomandazioni	15

Elenco delle abbreviazioni

ANEC	Associazione europea per il coordinamento della rappresentanza dei consumatori in materia di normazione
CASP	Attività coordinate per la sicurezza dei prodotti
CE	Commissione europea
EFTA	Associazione europea di libero scambio
EN	Norma europea
UE	Unione europea
GPSR	Regolamento relativo alla sicurezza generale dei prodotti 2023/988
AO	Attività orizzontale
AVM	Autorità di vigilanza del mercato
PFAS	Sostanze per- e polifluoroalchiliche
POP	Regolamento sugli inquinanti organici persistenti 2019/1021
ASP	Attività specifica per prodotto
REACH	Regolamento 1907/2006 concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche
XRF	Fluorescenza a raggi X

Sintesi

Panoramica del CASP 2025 e delle sue attività

Descrizione generale

Il progetto Attività coordinate per la sicurezza dei prodotti (CASP) promuove la cooperazione tra le autorità di vigilanza del mercato (AVM) dei paesi dell'UE e dell'EFTA per garantire la sicurezza dei prodotti venduti nel mercato unico.

L'obiettivo principale del CASP è quello di garantire un mercato unico sicuro fornendo alle AVM gli strumenti per testare congiuntamente i prodotti immessi sul mercato, valutare i rischi che comportano e definire posizioni e procedure comuni per la vigilanza del merca-

to. Inoltre, il CASP mira ad agevolare le discussioni e a istituire un significativo scambio di idee per elaborare approcci, metodologie, strumenti pratici e linee guida comuni. Contribuisce anche alla creazione di una maggiore consapevolezza sulla sicurezza dei prodotti tra gli operatori economici e i consumatori attraverso una strategia di comunicazione coinvolgente sulle sue attività e i suoi risultati.

Descrizione delle attività

Il progetto CASP riunisce le AVM per collaborare sulla base delle loro priorità. Ogni anno, il CASP comprende diverse attività, raggruppate in Attività specifiche per prodotto (ASP) e Attività orizzontali (AO). Nell'ambito del CASP 2025 si sono svolte tre attività: due ASP e una AO. L'ASP 1 si è concentrata sull'analisi di prodotti campionati sui mercati nazionali delle AVM per individuare la presenza di **sostanze chimiche**. L'ASP 2 si è concentrata

sulla ripetizione delle prove sui **seggolini da bicicletta per bambini**, dopo aver testato questa categoria di prodotti nell'ambito del CASP 2019. Nell'AO, i partecipanti hanno discusso i potenziali rischi per la salute mentale dei nuovi prodotti tecnologici e hanno identificato gli approcci per affrontare al meglio le sfide delle AVM nella valutazione di questi rischi.

Attività specifiche per prodotto	Attività orizzontali
ASP 1 - Sostanze chimiche ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini (ripetizione delle prove)	AO - Rischi per la salute mentale

Principali risultati e conclusioni del CASP 2025

Attività specifiche per prodotto

Nell'ambito delle due ASP, le AVM partecipanti hanno raccolto 156 prodotti: 128 campioni sono stati analizzati in base all'ASP1, e 25¹ in base all'ASP 2. Il campionamento è stato effettuato utilizzando metodologie adatte a ciascuna categoria di prodotti e ha seguito una distribu-

zione concordata tra le autorità partecipanti. Sebbene gli approcci possano variare leggermente, le AVM adottano in genere un metodo di campionamento basato sul rischio.

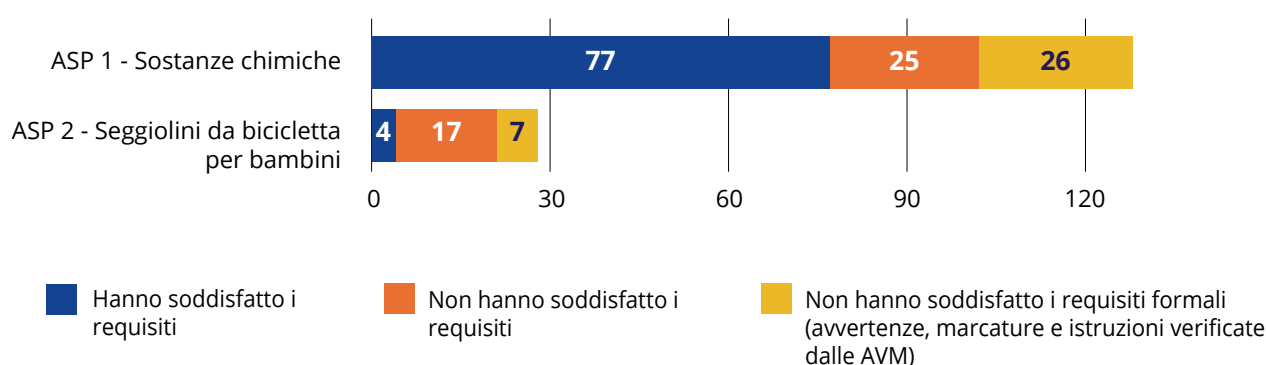
¹ Per tre campioni, sono stati eseguiti controlli su avvertenze, marcature e istruzioni; tuttavia, non è stato possibile eseguire prove di laboratorio su questi campioni perché sono andati persi durante la spedizione.

Per entrambe le ASP, gli esami di laboratorio sono stati eseguiti in laboratori accreditati, in conformità con un piano di prove concordato congiuntamente dalle AVM. Oltre ai test condotti in laboratorio, le AVM hanno effettuato verifiche su avvertenze, marcature e istruzioni nella/e loro lingua/e nazionale/i.

Laddove sono state individuate delle carenze, le AVM hanno adottato misure correttive, finalizzate principalmente alla rimozione dal mercato dei prodotti che rappresentano un rischio per la salute e la sicurezza dei consumatori. I risultati finali non forniscono una rappresentazione statisticamente solida del mercato unico europeo.

Il grafico sottostante illustra i risultati complessivi per ciascuna ASP.

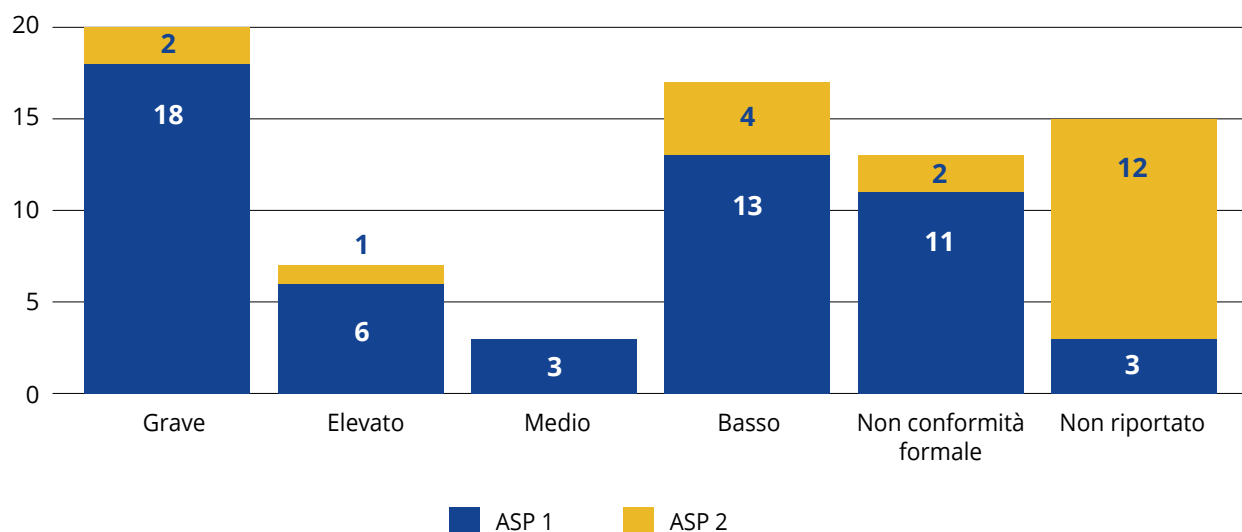
Figura 1: Risultati delle prove, inclusi i controlli relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni (N=156)



Le AVM hanno condotto valutazioni dei rischi per i campioni che non soddisfacevano i requisiti, al fine di valutare il potenziale pericolo per i consumatori finali e la probabilità che tale pericolo si concretizzasse. Le valutazioni congiunte dei rischi sono una componente cruciale

delle riunioni di laboratorio dell'ASP, consentendo alle AVM di armonizzare i propri approcci e discutere casi complessi. Queste riunioni hanno inoltre offerto l'occasione per illustrare e concordare le misure correttive da implementare.

Figura 2: Panoramica dei livelli di rischio per i campioni non conformi ai requisiti (N=75)²



² Fino al 28.4.2026 (incluso).

Tabella 1: Riepilogo delle misure correttive adottate per ASP

Tipologia di misure	ASP1	ASP2	TOTALE
Richiamo del prodotto dagli utenti finali	6	1	7
Ritiro del prodotto dal mercato	10	4	14
Divieto di vendita del prodotto	10	0	10
Distruzione del prodotto	6	0	6
Blocco delle vendite	2	0	2
Esclusione del prodotto dal listino da parte del portale/negozio online	5	1	6
Sanzioni nei confronti dell'operatore economico	0	3	3
Richiesta all'operatore economico di modificare/migliorare il prodotto	3	5	8
Richiesta all'operatore economico di contrassegnare il prodotto con avvertenze appropriate	0	3	3
AVM responsabile informata	2	0	2
Altro	18 ³	3	21
TOTALE	62	20	82

A seguito delle azioni intraprese mediante le due campagne di prova, sono state emesse 12 notifiche Safety

Gate per l'ASP 1 - Sostanze chimiche e due per l'ASP 2 - seggiolini da bicicletta per bambini.

Attività orizzontali

Le attività orizzontali in CASP fungono da piattaforma di scambio di conoscenze per le AVM, consentendo loro di affrontare le sfide, condividere le prospettive e le migliori pratiche e sviluppare soluzioni efficaci. Nel CASP 2025, si è svolta un'attività orizzontale incentrata sull'affrontare i **rischi per la salute mentale** dei nuovi prodotti

tecnologici. Il risultato sviluppato nel corso di questa attività è un documento concettuale che offre prove e raccomandazioni per supportare le AVM nella valutazione di questi rischi e nel miglioramento dell'efficacia della vigilanza del mercato dei prodotti di nuova tecnologia.

³ Le misure classificate nella categoria «altro» non rientravano nelle altre categorie. In entrambe le ASP, si trattava principalmente di richieste da parte delle AVM agli operatori economici di apportare modifiche minori alle informazioni che accompagnano il prodotto e alle informazioni disponibili online, a seguito di controlli su avvertenze, marcature e istruzioni. Per diverse misure ASP 1 indicate come «altro», le AVM non hanno fornito ulteriori informazioni.

Raccomandazioni principali

Sulla base delle discussioni tenutesi tra le AVM durante il progetto e dei risultati delle attività, è stata formulata una serie completa di raccomandazioni per ciascuna ASP, indirizzate agli operatori economici e ai consumato-

ri. La versione completa di tali raccomandazioni è riportata alla fine della presente relazione e nelle relazioni di attività dedicate.

	ASP 1 -Sostanze chimiche	ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini (ripetizione delle prove)
Per i consumatori	Recenti test hanno dimostrato che alcuni indumenti impermeabili per bambini e alcuni materiali plastici e impermeabili, come le tende da doccia, contengono sostanze chimiche pericolose come i PFAS. Alcuni gioielli dall'aspetto "bohémien" possono contenere piombo e cadmio, che possono nuocere alla salute, danneggiare reni e ossa e persino provocare il cancro.	Prima dell'acquisto, assicurarsi che il seggiolino per bambini sia compatibile con la bicicletta, che indichi chiaramente l'altezza e il peso massimi del bambino e che sia dotato delle caratteristiche di sicurezza essenziali, quali cinture di sicurezza, poggiatesta e cinghie per i piedi. Ispezionare regolarmente il seggiolino, in particolare l'attacco, poiché le condizioni atmosferiche e l'uso frequente possono allentare le parti o danneggiare i componenti, il che può compromettere la sicurezza.
Per gli operatori economici	Se produci, distribuisce o importi un prodotto nell'UE, questo deve soddisfare i requisiti legali di sicurezza prima di essere immesso sul mercato. Oltre ad altre legislazioni dell'UE, i componenti e le sostanze presenti nei prodotti possono rientrare nel campo di applicazione del regolamento REACH e devono essere conformi ai suoi requisiti.	Assicurarsi che il seggiolino per bambini includa i sistemi di ritenuta richiesti.

Progetto CASP 2025

Descrizione del CASP 2025 e delle sue attività

CASP 2025 è la sesta edizione annuale del programma CASP. CASP comprende due tipi distinti di attività:

► **Attività specifiche per prodotto:** I partecipanti testano prodotti selezionati congiuntamente, prelevati dai rispettivi mercati nazionali, in laboratori accreditati all'interno dell'UE/EFTA, aderendo a criteri di prova concordati. CASP 2025 incorpora anche un'iniziativa di ripetizione delle prove. Le iniziative di ripetizione delle prove ripetono attività di vigilanza del mercato su larga scala (in questo caso, CASP 2019: seggiolini da bicicletta per bambini) per prodotti che in precedenza presentavano alti tassi di guasto e che hanno dato luogo a molte notifiche Safety Gate;

► **Attività orizzontali:** I partecipanti collaborano per affrontare le sfide complesse che le AVM devono affrontare in tutta l'UE/EFTA. I risultati delle AO includono in genere documenti di orientamento o documenti concettuali, nonché strumenti che vengono sviluppati congiuntamente nel corso dell'attività per sostenere la creazione di approcci armonizzati alle sfide comuni dell'AVM.

Prima dell'inizio del CASP 2025, la Commissione europea ha consultato le AVM per identificare i loro interessi e le loro priorità. Sulla base di questi elementi, le AVM hanno selezionato una serie di attività specifiche per prodotto e un'attività orizzontale, garantendo l'allineamento con i propri obiettivi di vigilanza del mercato.

Attività specifiche per prodotto	Attività orizzontali
ASP 1 - Sostanze chimiche ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini (ripetizione delle prove)	AO - Rischi per la salute mentale

Il calendario delle riunioni e degli eventi del progetto CASP 2025 è riportato nella Figura 3 di seguito.

Figura 3: Calendario del CASP 2025



AVM partecipanti

Al CASP 2025 hanno partecipato in totale 26 autorità provenienti da 18 Stati membri. Le autorità partecipanti per attività sono presentate nella Tabella 2 di seguito.

Tabella 2: AVM partecipanti⁴

Paese	AVM	ASP1	ASP2	AO
Belgio	Servizio pubblico federale dell'economia - Direzione generale della qualità e della sicurezza		x	x
	Ispettorato federale dell'ambiente	x		
Croazia	Ispettorato di Stato	x	x	
Cipro	Dipartimento dell'Ispettorato del lavoro			x
Cechia	Ministero dell'Industria e del Commercio			x
	Autorità ceca per l'ispezione del commercio		x	
Danimarca	Autorità danese per le tecnologie di sicurezza			x
Estonia	Autorità di protezione dei consumatori e di regolamentazione tecnica			x
Francia	Direzione generale per la politica della concorrenza, i consumatori e il controllo delle frodi	x	x	x
Germania	Direzione di Stato della Sassonia	x*	x*	x
	Governo dell'Alta Baviera – Ufficio di vigilanza sul Commercio		x	x
	Ispettorato del lavoro dello Stato di Brema		x*	
	Consiglio regionale di Tubinga		x	
Ungheria	Ministero dell'economia nazionale			x
	Autorità nazionale per il commercio e la protezione dei consumatori	x*	x*	
Irlanda	Commissione per la concorrenza e la protezione dei consumatori			x
Italia	Camera di commercio di Pistoia-Prato	x*		x
	Camera di commercio di Torino		x	
Lettonia	Centro per la protezione dei diritti dei consumatori	x		x
Lituania	Autorità di Stato per la protezione dei diritti dei consumatori	x*		x
Lussemburgo	Agenzia per l'ambiente del Lussemburgo	x*		
Malta	Autorità maltese per la concorrenza e i consumatori - Direzione Sorveglianza del mercato	x	x	x
Slovenia	Ispettorato del mercato della Repubblica di Slovenia			x
Spagna	Ministero dei diritti sociali, dei consumatori e dell'Agenda 2030		x	x
	Servizio di ispezione SOIVRE	x*		
Svezia	Agenzia svedese per le sostanze chimiche	x		

⁴ Le autorità indicate con un asterisco (*) hanno partecipato esclusivamente alla fase di prova. Esse sono autorizzate a partecipare al processo di prova, ma non sono coinvolte nelle riunioni relative alle attività, nelle discussioni e nei processi decisionali.

Attività specifiche per prodotto

Sostanze chimiche

A differenza delle ASP precedenti, l'ASP 1 - Sostanze chimiche non si è concentrata su una tipologia specifica di prodotto. Il progetto si rivolge ai prodotti di consumo che hanno una maggiore probabilità di contenere sostanze chimiche regolamentate o soggette a restrizioni, considerando fattori quali la composizione dei materiali, l'uso previsto e la potenziale esposizione dei consumatori, in particolare dei bambini. In questa attività è stato adottato un approccio alle prove basato sul rischio, concentrandosi sui pericoli chimici piuttosto che su un gruppo di prodotti predefinito. Sono state selezionate cinque categorie di prodotti per questa attività:

- ▶ articoli di consumo economici in plastica;
- ▶ prodotti per bambini realizzati con parti tessili;
- ▶ Prodotti per bambini in plastica;
- ▶ gioielli economici;
- ▶ abbigliamento e calzature per bambini.

Criteri di prova

Le prove sono state eseguite in conformità con la legislazione europea in materia di sostanze chimiche, basandosi principalmente sul regolamento relativo alla registrazione, alla valutazione, all'autorizzazione e alla restrizione delle sostanze chimiche (REACH), sull'articolo 3 e sull'allegato I del Regolamento sugli inquinanti organici persistenti (POP). Il piano di prove ha incorporato

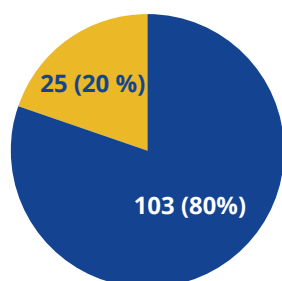
anche le norme europee e internazionali che definiscono i metodi analitici convalidati, tra cui la norma EN 17681 1:2025 per le sostanze per e polifluoroalchiliche (PFAS) nei tessuti e nei prodotti rivestiti, la norma ISO 14362 1:2017 per alcuni coloranti azoici nei componenti tessili e la norma EN 1811:2023 per il rilascio di nichel nei gioielli economici.

Risultati delle prove

Su 128 campioni testati, 25 (20 %) non hanno soddisfatto i requisiti del piano di prove. Inoltre, 33 campioni (26%) non hanno soddisfatto i requisiti relativi alle indicazioni,

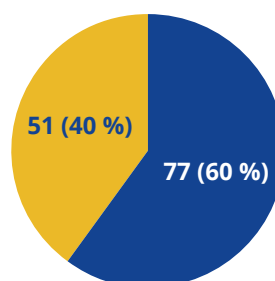
alle avvertenze e alle istruzioni nella o nelle lingue nazionali delle AVM.

Figura 4: Risultati complessivi delle prove (esclusi i controlli⁵ relativi ad avvertenze, marcature e informazioni sul prodotto) (N=128)



■ Hanno soddisfatto i requisiti ■ Non hanno soddisfatto i requisiti

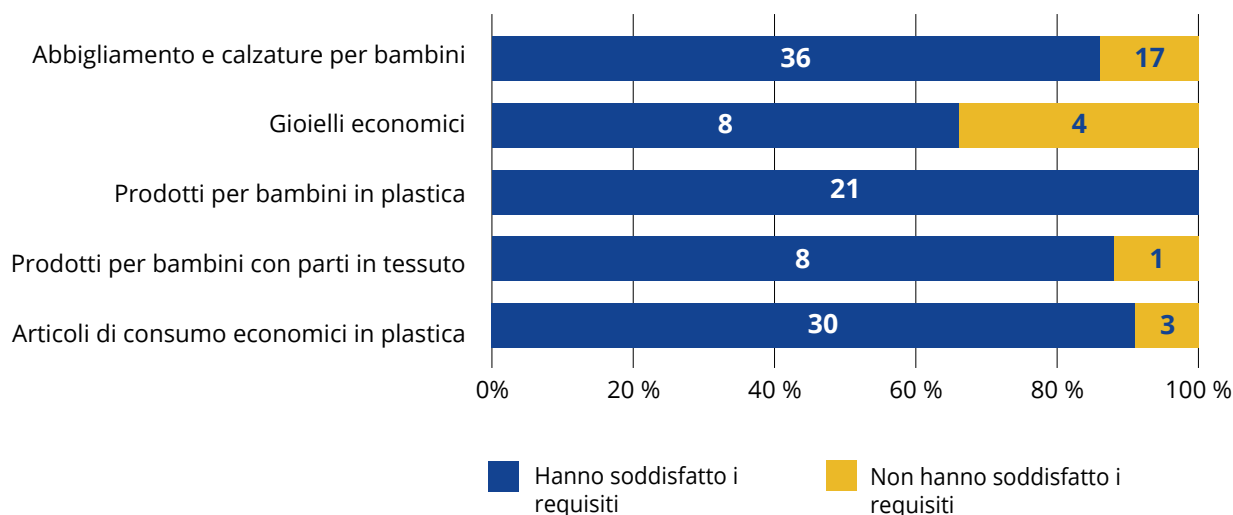
Figura 5: Risultati complessivi delle prove (compresi i controlli delle AVM relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni sul prodotto) (N=128)



⁵ Le AVM hanno controllato le marcature, le avvertenze e le istruzioni sui loro campioni sulla base della lista di controllo preparata dal perito.

Il tasso di non conformità nelle cinque categorie di prodotti ha registrato notevoli variazioni. La Figura 6 mostra i risultati delle prove per categoria di prodotto.

Figura 6: Risultati delle prove per categoria di prodotto



Le non conformità chimiche erano principalmente legate alle sostanze PFAS presenti nei prodotti tessili impermeabili o rivestiti, in particolare nell'abbigliamento e

nelle calzature per bambini, nonché ai gioielli economici che superavano i livelli consentiti dal REACH per cadmio, piombo e nichel.

Livelli di rischio e misure adottate

Sulla base dei risultati delle prove, le AVM hanno effettuato le valutazioni del rischio e hanno stabilito le misure correttive da adottare. In totale, 18 campioni sono

stati giudicati a rischio grave, 6 a rischio elevato e 13 a rischio basso. A seguito di questa attività, le AVM hanno emesso 12 notifiche di Safety Gate.

Seggiolini da bicicletta per bambini (ripetizione delle prove)

I seggiolini da bicicletta per bambini sono prodotti di consumo montati sulla parte anteriore o posteriore e progettati per trasportare i bambini piccoli sulle biciclette. Poiché questi seggiolini sono utilizzati da passeggeri molto vulnerabili, garantire la loro sicurezza è fondamentale. Questo prodotto è stato testato anche nell'ambito del progetto CASP 2019.

L'attività ha riguardato i seggiolini per bambini sia anteriori che posteriori. L'ambito comprendeva seggiolini posteriori per un peso massimo di 15 kg (A15), seggiolini posteriori per un peso massimo di 22 kg (A22) e seggiolini anteriori per un peso massimo di 15 kg (C15).

Criteri di prova

Si tratta di un'attività di ripetizione del test che applica gli stessi criteri di prova del CASP 2019, con l'obiettivo di consentire una vigilanza del mercato su larga scala dei prodotti con un'alta incidenza di non conformità. Il piano di prove per questa attività prevedeva prove basate sulla norma **EN 14344:2022**.

Rispetto al CASP 2019, l'unico cambiamento riguarda l'applicazione della norma aggiornata EN 14344:2022, che sostituisce la versione del 2004. La norma rivista ha introdotto requisiti nuovi e aggiornati, tra cui i rischi di strangolamento, l'infiammabilità e l'etichettatura del prodotto, oltre a disposizioni di prova aggiuntive o riviste.

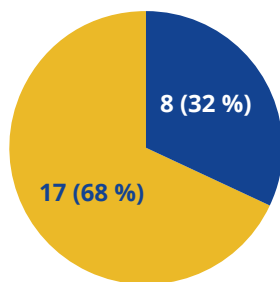
Risultati delle prove

Dei 25 campioni testati, 17 (68%) non hanno soddisfatto i requisiti del piano di prove. Inoltre, 22 campioni non hanno soddisfatto i requisiti relativi a marcature, avvertenze e istruzioni nella o nelle lingue nazionali delle AVM.

I difetti riguardavano principalmente i sistemi di ritenuta, la resistenza meccanica e la durata, gli spigoli e le sporgenze, le protezioni laterali e i sistemi di ritenzione

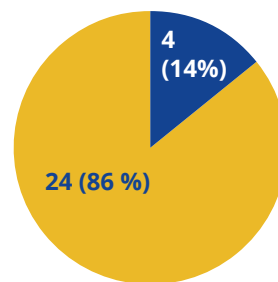
dei piedi. La clausola 8.3.1 (spigoli e sporgenze) ha mostrato un alto tasso di non conformità, pari al 44% dei campioni sottoposti alla prova. Inoltre, cinque campioni non hanno soddisfatto un numero considerevole di requisiti, risultando non conformi a un numero di clausole compreso tra 13 e 16 del piano di prove.

Figura 7: Risultati complessivi delle prove (enclusi i controlli relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni) (N=25)



■ Hanno soddisfatto i requisiti ■ Non hanno soddisfatto i requisiti

Figura 8: Risultati complessivi delle prove (inclusi i controlli relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni) (N=28⁶)



Livelli di rischio e misure adottate

Sulla base dei risultati delle prove, le AVM hanno effettuato le valutazioni del rischio e hanno stabilito le misure correttive da adottare. In totale, due campioni sono stati giudicati a rischio grave, uno a rischio elevato, tre a

rischio medio e quattro a rischio basso. A seguito delle azioni intraprese mediante questa campagna di prova, sono state emesse notifiche Safety Gate per due seggiolini da bicicletta per bambini.

⁶ Per tre campioni, sono stati eseguiti controlli su avvertenze, marcature e istruzioni; tuttavia, non è stato possibile eseguire prove di laboratorio su questi campioni perché sono andati persi durante la spedizione.

Attività orizzontali

Rischi per la salute mentale

Contesto e ambito

Il Regolamento relativo alla sicurezza generale dei prodotti (GPSR), che entrerà in vigore il 13 dicembre 2024, richiede che i prodotti di consumo siano sicuri prima di essere messi a disposizione sul mercato. Esso riguarda espressamente i rischi per la salute fisica e mentale dei consumatori. Tuttavia, data la novità e la complessità dei danni legati alla salute mentale, le AVM devono affrontare delle sfide per valutarli. Questi rischi sono spesso meno visibili, possono svilupparsi in modo cumulativo

nel tempo e dipendono fortemente dai contesti e dai modelli di utilizzo dei singoli utenti.

Per quanto riguarda i rischi per la salute mentale, l'AO mirava a raccogliere prove giuridiche, scientifiche e basate su casi di studio a sostegno dello sviluppo di un approccio completo a questa area in evoluzione della sicurezza dei prodotti e fornire alle AVM un punto di riferimento per le valutazioni dei rischi per la salute mentale legati ai prodotti tecnologici di nuova generazione.

Processo

L'attività ha seguito un processo in quattro fasi, iniziando con un lavoro preparatorio per restringere l'ambito dell'attività e i suoi obiettivi. La seconda fase ha comportato l'identificazione e la definizione dei nuovi prodotti tecnologici e dei rischi per la salute mentale, sulla base dei contributi di un'ampia gamma di attori, tra cui esperti

legali e accademici. Durante la terza fase, gli incontri intermedi si sono concentrati sui possibili approcci di valutazione del rischio e sugli strumenti di mitigazione. La quarta fase si è concentrata sulla messa a punto e sulla finalizzazione del documento concettuale.

Risultati

Il risultato dell'AO è stato un documento concettuale sui rischi per la salute mentale legati ai prodotti tecnologici

di nuova generazione. I sei capitoli sono descritti brevemente di seguito.

Capitoli	Focus
1. Introduzione	Informazioni di base, contesto e principali sfide affrontate dalle AVM.
2. Contesto legale	Definizioni legali di prodotti e rischi e intersezione del GPSR con altre normative.
3. Background scientifico	Riepilogo e valutazione delle prove scientifiche esistenti che collegano caratteristiche di design e modelli di utilizzo specifici con esiti negativi per la salute mentale.
4. Approcci e aspetti della valutazione dei rischi per le AVM	Approcci e strumenti consigliati che le AVM possono utilizzare come punto di partenza per le valutazioni del rischio per la salute mentale.
5. Approfondimenti da parte degli operatori economici	Revisione di casi di studio relativi a suicidi e omicidi legati all'uso di prodotti tecnologici di nuova generazione e raccomandazioni rivolte agli operatori economici per ridurre al minimo i rischi per la salute mentale durante la fase di progettazione dei prodotti.
6. Conclusioni	Principali conclusioni e obiettivi del documento.

Conclusioni

Conclusioni generali

Nel complesso, 26 autorità provenienti da 18 diversi Stati membri hanno congiunto i propri sforzi di vigilanza del mercato per rafforzare la sicurezza dei prodotti immessi sul mercato europeo mediante:

- ▶ campionamento di 156 prodotti nei rispettivi mercati, inviandoli per le prove a laboratori accreditati e selezionati congiuntamente nell'UE;
- ▶ analisi dei risultati delle prove, valutando congiuntamente i rischi rilevati dalle prove e decidendo le misu-

re correttive da adottare per i prodotti non conformi che presentano rischi per la salute e la sicurezza dei consumatori;

- ▶ emissione di 14 notifiche su Safety Gate;
- ▶ Co-Sviluppo di un documento concettuale per affrontare argomenti orizzontali chiave relativi ai rischi per la salute mentale legati ai prodotti tecnologici di nuova generazione.

Attività specifiche per prodotto

Su 153 prodotti testati, 42 non erano conformi ad almeno uno dei requisiti indicati nei piani di prove. Tra questi, 20 prodotti sono stati valutati come comportanti rischi gravi, sette presentavano un rischio elevato, tre un rischio medio e 17 un rischio basso.

In base ai risultati delle valutazioni del rischio, le AVM hanno implementato misure appropriate. Sono state emesse 14 notifiche tramite Safety Gate per garantire la condivisione delle informazioni con altre AVM, consumatori e operatori economici.

Gli esercizi congiunti di valutazione del rischio svolti nell'ambito delle due ASP hanno fornito alle AVM preziose opportunità pratiche per allineare i loro approcci alla gestione dei prodotti non conformi. Queste sessioni hanno facilitato lo scambio di idee e di buone pratiche e hanno contribuito a chiarire i dubbi relativi processi di valutazione del rischio. Il dialogo aperto instauratosi nel corso delle attività ha favorito una comprensione più armonizzata tra le AVM, rafforzando in ultima analisi l'efficacia complessiva delle attività di vigilanza del mercato.

Attività orizzontale

La collaborazione tra le AVM dei Paesi UE/EFTA è essenziale per affrontare le sfide comuni in materia di vigilanza del mercato. Nel CASP 2025, l'attività orizzontale (AO) si è concentrata sulla promozione della cooperazione tra le autorità al fine di individuare approcci armonizzati per affrontare i rischi per la salute mentale associati ai rapidi sviluppi dei nuovi prodotti tecnologici.

L'attività mirava a identificare le sfide principali che le AVM devono affrontare nella valutazione dei rischi per la salute mentale legati ai nuovi prodotti tecnologici e a

sviluppare raccomandazioni per affrontarle. Si è concentrata sulla raccolta di prove e competenze provenienti da diverse aree di conoscenza e sulla loro sintesi in un documento programmatico, concepito come una base su cui sviluppare le future linee guida e adattarle al panorama in evoluzione. L'attività ha anche cercato di identificare i possibili approcci a cui le AVM possono fare riferimento nella valutazione dei rischi per la salute mentale e ha evidenziato le raccomandazioni per gli operatori economici, affinché si concentrino sull'eliminazione e la mitigazione dei rischi durante la fase di progettazione.

Raccomandazioni

Le seguenti raccomandazioni si basano sui risultati del processo di prova e sulle discussioni tra le AVM partecipanti, con il supporto aggiuntivo dell'ANEC, che ha contribuito alla stesura di queste raccomandazioni.

Per i consumatori

ASP 1 - Sostanze chimiche

- ▶ Recenti prove hanno dimostrato che alcuni materiali plastici e impermeabili, tra cui tende da doccia e indumenti impermeabili per bambini, contengono sostanze chimiche pericolose come i PFAS. È possibile evitare queste sostanze chimiche scegliendo tessuti alternativi trattati con cere naturali o finiture non fluorurate.
- ▶ Indossi gioielli di bigiotteria ogni giorno? Alcuni articoli possono rilasciare metalli nocivi come il piombo o il nichel quando vengono indossati. L'esposizione prolungata può nuocere alla salute e il nichel può scatenare allergie permanenti.

ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini

- ▶ Qualora si intenda acquistare un seggiolino da bicicletta per bambini, assicurarsi che sia dotato di cinture di sicurezza, poggiatesta e cinghie per i piedi: se manca uno di questi elementi, potrebbe essere poco sicuro.
- ▶ Assicurarsi che sia disponibile un manuale d'uso, in modo da poter verificare che il seggiolino sia compatibile con la propria bicicletta.
- ▶ Ispezionare regolarmente il seggiolino da bicicletta, in particolare l'attacco del seggiolino. Le condizioni atmosferiche e l'uso frequente possono influire sulla sua sicurezza.

Per gli operatori economici

ASP 1 - Sostanze chimiche

- ▶ Il metodo di analisi dei PFAS aggiornato nella norma EN 17681-1: 2025 è più rigoroso rispetto alla versione precedente. Ciò potrebbe avere importanti ripercussioni in materia di conformità, in quanto potrebbe rilevare un numero maggiore di casi di non conformità rispetto alla versione precedente.
- ▶ È necessario conoscere bene il proprio fornitore e i propri prodotti, nonché scegliere e verificare attentamente i fornitori. In caso di dubbio, richiedere ulteriori test e la certificazione di conformità del prodotto. Come misura volontaria, è possibile richiedere la conferma della conformità e i dati relativi all'articolo e ai suoi componenti all'interno della catena di fornitura.

Generali

- ▶ **Acquistare da fonti affidabili:** acquistare da rivenditori e marchi affidabili, che identifichino chiaramente il produttore e il distributore; Evitare mercati online sconosciuti o inaffidabili.
- ▶ **Controllare le informazioni sulla sicurezza del prodotto:** prima dell'acquisto, accertarsi che il prodotto riporti chiaramente i dati di contatto del produttore o dell'importatore nell'UE. Ciò è utile per segnalare problemi o difetti.
- ▶ **Seguire pratiche di utilizzo sicure:** Utilizzare i prodotti secondo le istruzioni, ad esempio assicurandosi che i bambini indossino il casco e le cinture di sicurezza quando usano i seggiolini per la bicicletta ed evitando di dormire con indosso i gioielli di bigiotteria. Interrompere immediatamente l'uso dei prodotti se vengono richiamati o se causano reazioni allergiche.
- ▶ **Controllare prima di acquistare:** per verificare se il prodotto che si sta acquistando (con lo stesso numero di lotto e/o codice prodotto) è stato identificato come pericoloso, consultare [Safety Gate](#). In caso di dubbio, contattare il produttore.
- ▶ **Segnalare problemi di sicurezza:** qualsiasi problema di sicurezza o incidente relativo al proprio prodotto può essere segnalato all'autorità di tutela dei consumatori. Visita il [Gateway per la sicurezza dei consumatori](#)

- ▶ Utilizzare l'analisi di fluorescenza a raggi X (XRF) per rilevare piombo, cadmio e nichel. Questo metodo rapido ed efficace può aiutare distributori e venditori a garantire la conformità dei prodotti.

ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini

- ▶ Assicurarsi che il seggiolino per bambini includa i sistemi di ritenuta richiesti.
- ▶ Non mostrare nelle pubblicità un uso non sicuro dei seggiolini da bicicletta per bambini, come ad esempio un bambino senza cinture di sicurezza o casco, o un bambino non sorvegliato.
- ▶ Implementare misure adeguate per ridurre al minimo l'esposizione a oggetti appuntiti come le viti.

- ▶ Esiste una nuova versione della norma EN 14344. La versione 2022 include nuovi rischi che non erano coperti da quella del 2004. Verificare la norma più recente per assicurarsi che i propri prodotti siano conformi, in quanto ciò conferisce la presunzione di conformità alla normativa.

Generali

- ▶ **Comprendere e rispettare gli obblighi legali:** assicurarsi che tutti i prodotti soddisfino i requisiti di sicurezza applicabili, tra cui il GPSR e le normative chimiche pertinenti, come REACH e POP.
- ▶ **Monitorare la sicurezza dei prodotti proattivamente:** verificare regolarmente la conformità dei propri prodotti alle norme di sicurezza e affrontare tempestivamente eventuali rischi. Mantenersi aggiornati sulle modifiche alla legislazione e alle norme dell'UE, come la versione aggiornata della norma EN 17681-1:2025 relativa alle prove sui PFAS e la norma EN 14344:2022 relativa ai seggiolini da bicicletta per bambini.

Per gli organismi di normazione

ASP 1 - Sostanze chimiche

- ▶ La norma EN 1811 stabilisce che, quando possibile, tre campioni di un articolo devono essere testati per il rilascio di nichel. È necessario prevedere la possibilità di testare un singolo elemento quando non ne sono disponibili altri.

ASP 2 - Seggiolini da bicicletta per bambini

- ▶ La norma EN 14344:2022 consente il fissaggio di un seggiolino anteriore C15 per un bambino fino a 15 kg alla geometria dello sterzo anteriore della bicicletta. Questo può potenzialmente influenzare il meccanismo di sterzo e la direzione di marcia frontale, con il rischio di lesioni sia per il bambino che per il ciclista.
- ▶ La clausola 8.3.1 della norma EN 14344:2022 deve essere rivista alla luce della precedente clausola 6.2 della norma EN 14344:2004. La revisione del 2022 sostituisce

- ▶ **Garantire pratiche di marketing e di vendita sicure:** evitare di pubblicizzare un uso non sicuro del prodotto e rispettare i requisiti del GPSR in materia di vendite a distanza e mercati online, comprese le responsabilità di cui agli Articoli 19 e 22.

- ▶ **Gestire efficacemente i richiami:** all'emissione di un avviso di richiamo, assicurarsi di rispettare il GPSR. L'articolo 36 specifica gli elementi che l'avviso di richiamo deve includere. Per mantenere coerenza, si consiglia di utilizzare il modello della Commissione europea relativo all'avviso di richiamo. Monitorare attentamente l'impatto del richiamo e, se necessario, adattare il proprio approccio. Informare i consumatori circa la necessità di interrompere immediatamente l'utilizzo del prodotto e in merito alle modalità di restituzione dei prodotti.

- ▶ **Chiedere consiglio quando è necessario:** contattare le [autorità di vigilanza del mercato](#) o gli [helpdesk](#) nazionali per assistenza e chiarimenti sugli obblighi legali.

i requisiti oggettivamente verificabili relativi a spigoli vivi o ruvidi con una valutazione ampiamente soggettiva. Inoltre, la distinzione introdotta tra tali requisiti all'interno e all'esterno del volume protetto appare non sufficientemente giustificata e potrebbe beneficiare di ulteriori chiarimenti o semplificazioni.

- ▶ La clausola 9.2.2.2 (Istruzioni per l'uso) della norma EN 14344:2022 deve essere modificata per affrontare in modo esplicito il potenziale impatto dell'abbigliamento dei bambini sulle prestazioni dei sistemi di ritenuta. In particolare, la norma dovrebbe riconoscere che gli strati di abbigliamento aggiuntivi comunemente indossati in condizioni di freddo possono influire sulla regolazione corretta e sull'efficacia del sistema di ritenuta. Occorre fornire una guida appropriata ai produttori e agli utenti.

COMMISSIONE EUROPEA
Direzione generale della Giustizia e dei consumatori
Direzione generale per i consumatori
Unità B4 Sicurezza dei prodotti e sistema di allerta rapido
E-mail: JUST-B4@ec.europa.eu

La Commissione europea non è responsabile di alcuna conseguenza derivante dal riutilizzo di questa pubblicazione.

© Unione europea, 2026.

La politica di riutilizzo dei documenti della Commissione europea è attuata sulla base della decisione 2011/833/UE della Commissione, del 12 dicembre 2011, relativa al riutilizzo dei documenti della Commissione (GU L 330 del 14.12.2011, pag. 39).

Salvo diversa indicazione, il riutilizzo di questo documento è autorizzato con licenza Creative Commons Attribuzione 4.0 Internazionale (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.it>). Ciò significa che il riutilizzo è consentito a condizione che venga dato il giusto credito e che vengano indicate le eventuali modifiche.

Per qualsiasi utilizzo o riproduzione di elementi non di proprietà dell'Unione europea, è necessario richiedere l'autorizzazione direttamente ai titolari del diritto d'autore.

Sul sito web Europa sono disponibili informazioni sull'Unione europea in tutte le lingue ufficiali dell'UE:

https://europa.eu/european-union/index_it



■ Ufficio delle pubblicazioni
dell'Unione europea

Lussemburgo: Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea, 2026
ISBN 978-92-68-40401-0
doi:10.2838/6061765