



CASP 2025

Eindrapport

INHOUDSOPGAVE

Lijst met afkortingen.....	3
Samenvatting	4
Overzicht van CASP 2025 en haar activiteiten	4
Belangrijkste resultaten en conclusies van CASP 2025	4
Belangrijkste aanbevelingen	7
Het CASP 2025-project	8
Beschrijving van CASP 2025 en diens activiteiten	8
Deelnemende MSA's	9
Productspecifieke activiteiten	10
Chemicaliën.....	10
Fietszitjes (herhalingstest)	11
Horizontale activiteiten	13
Geestelijke gezondheidsrisico's.....	13
Conclusies	14
Algemene conclusies.....	14
Aanbevelingen	15

Lijst met afkortingen

ANEC	Europese vereniging voor de coördinatie van consumentenvertegenwoordiging in normalisatie
CASP	Coordinated Activities on the Safety of Products (Gecoördineerde acties voor veilige producten)
EC	Europese Commissie
EVA	Europese Vrijhandelsassociatie
EN	Europese norm
EU	Europese Unie
GPSR	Verordening inzake algemene productveiligheid 2023/988
HA	Horizontale activiteit
MSA	Market Surveillance Authority (Autoriteit voor markttoezicht)
PFAS	Per- en polyfluoralkylstoffen
POP's	Verordening persistente organische verontreinigende stoffen 2019/1021
PSA	Productspecifieke activiteit
REACH	Verordening inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen 1907/2006
XRF	Röntgenfluorescentie

Samenvatting

Overzicht van CASP 2025 en haar activiteiten

Algemene beschrijving

Dankzij het CASP-project (Coordinated Activities on the Safety of Products – Gecoördineerde acties voor veilige producten) kunnen autoriteiten voor markttoezicht (MSA's) in EU- en EVA-landen nauw samenwerken om de veiligheid van producten die worden verkocht op de interne markt te garanderen.

CASP is hoofdzakelijk bedoeld om een veilige interne markt te waarborgen door MSA's de tools te geven om producten die op markt worden gebracht gezamenlijk te testen, de risico's ervan te beoordelen en gemeen-

schappelijke standpunten en procedures voor markttoezicht te formuleren. Daarnaast moet CASP discussies faciliteren en een zinvolle uitwisseling van ideeën tot stand brengen om nieuwe gemeenschappelijke benaderingen, methodes, praktische tools en richtsnoeren te ontwikkelen. CASP draagt bij aan het creëren van meer bewustwording omtrent productveiligheid onder marktdeelnemers en consumenten door een boeiende communicatiestrategie gericht op de activiteiten en resultaten van CASP.

Beschrijving van de activiteiten

Het CASP-project brengt MSA's samen om gezamenlijk te werken op basis van hun prioriteiten. Elk jaar bestaat het CASP uit een aantal activiteiten, onderverdeeld in productspecifieke activiteiten (PSA's) en horizontale activiteiten (HA's). Er vonden drie activiteiten plaats in het kader van CASP 2025: twee PSA's en één HA. PSA 1 richtte zich op het testen van producten die bemonsterd waren op de nationale markten van de MSA's voor **chemicaliën**.

PSA 2 richtte zich op het hertesten van **fietszitjes** na het testen van deze productcategorie in het kader van CASP 2019. In de HA bespraken de deelnemers de potentiële risico's van nieuwe technologische producten voor de geestelijke gezondheid en identificeerden ze benaderingen om de uitdagingen van MSA's bij het beoordelen van deze risico's het beste aan te pakken.

Productspecifieke activiteiten	Horizontale activiteiten
PSA 1 – Chemicaliën PSA 2 – Fietszitjes (herhalingstest)	HA – Geestelijke gezondheidsrisico's

Belangrijkste resultaten en conclusies van CASP 2025

Productspecifieke activiteiten

Voor de twee PSA's verzamelden de deelnemende MSA's 156 producten: 128 monsters werden getest in het kader van PSA 1, en 25¹ in het kader van PSA 2. De bemonstering werd uitgevoerd volgens methoden die op elke productcategorie waren afgestemd en volgden een overeengekomen verdeling onder de deelnemende

autoriteiten. Hoewel de benaderingen licht verschilden, gebruikten MSA's meestal een op risico gebaseerde bemonsteringsmethode.

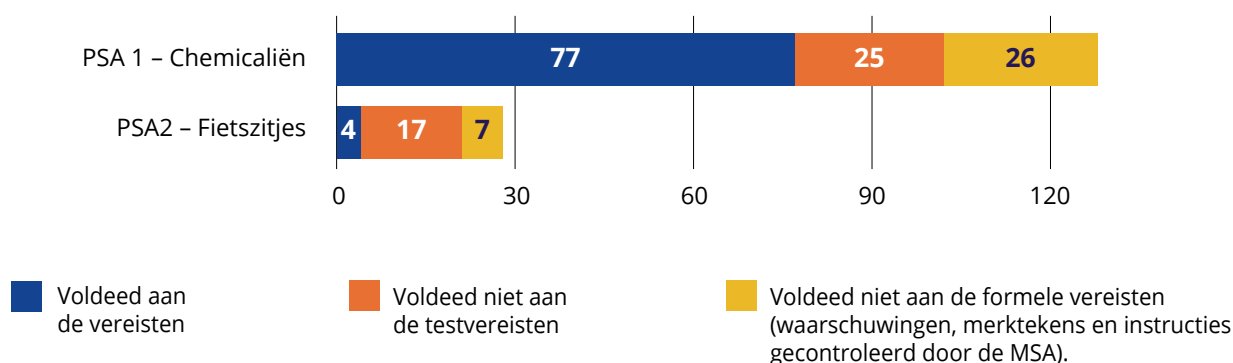
¹ Bij drie monsters werden de waarschuwingen, markeringen en instructies gecontroleerd; er konden echter geen laboratoriumtests worden uitgevoerd voor deze monsters omdat deze tijdens de verzending verloren waren gegaan.

Voor beide PSA's werden de laboratoriumtests uitgevoerd in erkende laboratoria volgens een gezamenlijk door de MSA's overeengekomen testplan. Naast de laboratoriumtesten controleerden de MSA's de waarschuwingen, merktekens en instructies in hun nationale taal/talen.

Waar tekortkomingen werden vastgesteld, voerden de MSA's corrigerende maatregelen uit, voornamelijk om producten van de markt te halen die een risico vormen voor de gezondheid en veiligheid van consumenten. De eindresultaten geven geen statistisch robuust beeld van de Europese interne markt.

Onderstaande grafiek geeft de algemene resultaten per PSA weer.

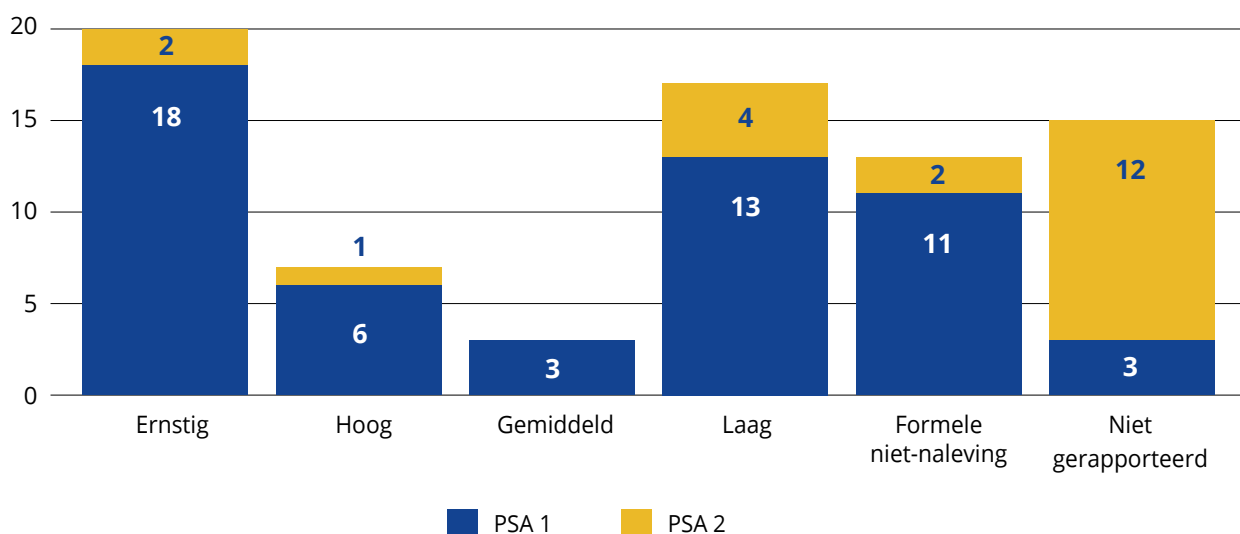
Afbeelding 1: Algemene testresultaten inclusief controle op waarschuwingen, markeringen en instructies (N=156)



Voor monsters die niet aan de vereisten voldeden, voerden de MSA's risicobeoordelingen uit om de potentiële schade voor eindgebruikers en de waarschijnlijkheid dat deze zich voordoet te evalueren. Gezamenlijke risicobeoordelingen zijn een belangrijk onderdeel van de PSA-laboratoriumbijeenkomsten, want die stellen MSA's in

staat om hun benaderingen op elkaar af te stemmen en complexe gevallen te bespreken. Deze bijeenkomsten boden ook de gelegenheid om verslag uit te brengen over de uit te voeren corrigerende maatregelen en hier afspraken over te maken.

Afbeelding 2: Overzicht van de risiconiveaus van de monsters die niet aan de eisen voldeden (N=75)²



² Tot 28-4-2026 (opgenomen).

Tabel 1: Samenvatting van de genomen corrigerende maatregelen per PSA

Type maatregelen	PSA1	PSA2	TOTAAL
Product terugroepen van eindgebruikers	6	1	7
Het uit de markt nemen van het product	10	4	14
Verbod op de verkoop van het product	10	0	10
Vernietiging van het product	6	0	6
Verkoopstop	2	0	2
Verwijdering van de productvermelding door de online marktplaats/webwinkel	5	1	6
Sancties tegen de marktdeelnemer	0	3	3
Verzoek aan de marktdeelnemer om het product te wijzigen/verbeteren	3	5	8
Verzoek aan de marktdeelnemer om het product van passende waarschuwingen te voorzien	0	3	3
Informereren van de verantwoordelijke MSA	2	0	2
Anders	18 ³	3	21
TOTAAL	62	20	82

Naar aanleiding van de acties die door de twee testcampagnes in gang zijn gezet, werden er 12 Safety Gate-ken-

nisgevingen uitgegeven voor PSA 1 – Chemicaliën en twee voor PSA 2 – Fietszitjes.

Horizontale activiteiten

Horizontale activiteiten in CASP dienen als een platform voor kennisuitwisseling voor MSA's, waardoor ze uitdagingen kunnen aanpakken, perspectieven en beste praktijken kunnen delen en oplossingen kunnen ontwikkelen. In CASP 2025 vond er één horizontale activiteit plaats gericht op het aanpakken van de **geestelijke**

gezondheidsrisico's van nieuwe technologische producten. Het resultaat van deze activiteit is een conceptdocument met bewijs en aanbevelingen om MSA's te ondersteunen bij het beoordelen van deze risico's en het verbeteren van de effectiviteit van het markttoezicht op nieuwe technologische producten.

³ De maatregelencategorie 'overig' viel niet binnen de andere categorieën. Bij beide PSA's ging het voornamelijk om verzoeken van MSA's aan marktdeelnemers om kleine wijzigingen aan te brengen in de informatie bij het product en in de informatie die online beschikbaar is, naar aanleiding van controles van waarschuwingen, markeringen en instructies. Voor verschillende PSA 1-maatregelen die als 'overig' werden aangeduid, gaven de MSA's geen verdere informatie.

Belangrijkste aanbevelingen

Op basis van de besprekingen tussen de MSA's tijdens het project en de resultaten van de activiteiten werd voor elke PSA een uitgebreide reeks aanbevelingen opgesteld, gericht aan marktdeelnemers en consumenten.

De volledige versie van deze aanbevelingen is te vinden aan het einde van dit rapport en in de specifieke activiteitenverslagen.

	PSA 1 – Chemicaliën	PSA 2 – Fietszitjes (herhalingstest)
Voor consumenten	Recente tests hebben aangetoond dat sommige waterdichte kinderkleding en sommige kunststoffen en waterdichte materialen zoals douchegordijnen gevaarlijke chemicaliën zoals PFAS bevatten. Sommige “bohemian-achtige” sieraden kunnen lood en cadmium bevatten die schadelijk kunnen zijn voor uw gezondheid, uw nieren en botten kunnen beschadigen en zelfs kanker kunnen veroorzaken.	Controleer voor aankoop of het fietszitje op uw fiets past, duidelijk de maximale lengte en het maximale gewicht van het kind aangeeft en voorzien is van essentiële veiligheidsvoorzieningen zoals schouderriemen, voetsteunen en voetriemen. Inspecteer het fietszitje van uw kind regelmatig, vooral de bevestiging van het zitje, want door het weer en veelvuldig gebruik kunnen onderdelen losraken of beschadigd raken, wat de veiligheid kan beïnvloeden.
Voor marktdeelnemers	Als u een product fabriceert, distribueert of importeert naar de EU, moet het voldoen aan de wettelijke veiligheidseisen voordat het op de markt mag worden gebracht. Naast andere EU-wetgeving kunnen de onderdelen en stoffen in uw producten onder REACH vallen en moeten ze voldoen aan de vereisten van REACH.	Zorg ervoor dat uw fietszitje de vereiste bevestigingssystemen bevat.

Het CASP 2025-project

Beschrijving van CASP 2025 en diens activiteiten

CASP 2025 is de zesde jaarlijkse editie van het CASP-programma. CASP omvat twee verschillende soorten activiteiten:

► **Productspecifieke activiteiten:** Deelnemers testen gezamenlijk geselecteerde producten, verzameld in hun nationale markten, in geaccrediteerde laboratoria binnen de EU/EVA en houden zich daarbij aan gezamenlijk overeengekomen testcriteria. CASP 2025 bevat ook een hertestinitiatief. Hertestinitiatieven herhalen grootschalige markttoezichtactiviteiten (in dit geval CASP 2019: Fietszitjes) voor producten die eerder hoge percentages falende monsters hadden en die resulteerden in veel meldingen op Safety Gate;

► **Horizontale activiteiten:** Deelnemers werken samen om complexe uitdagingen aan te pakken waarmee MSA's in de hele EU/EVA te maken hebben. De resultaten van de HA's omvatten doorgaans richtsnoeren of conceptdocumenten, evenals hulpmiddelen die tijdens de activiteit gezamenlijk worden ontwikkeld ter ondersteuning van de totstandkoming van geharmoniseerde benaderingen van gemeenschappelijke MSA-uitdagingen.

Voor de start van CASP 2025 heeft de Europese Commissie MSA's geraadpleegd om hun belangen en prioriteiten te identificeren. Op basis van deze input selecteerden de MSA's een reeks productspecifieke activiteiten en één horizontale activiteit, waarbij ze zorgden voor afstemming op hun doelstellingen voor markttoezicht.

Productspecifieke activiteiten	Horizontale activiteiten
PSA 1 – Chemicaliën PSA2 – Fietszitjes (herhalingstest)	HA – Geestelijke gezondheidsrisico's

De tijdlijn van de vergaderingen en evenementen van het CASP 2025-project wordt weergegeven in afbeelding 3 hieronder.

Afbeelding 3: Tijdlijn van CASP 2025



Deelnemende MSA's

In totaal deden er 26 autoriteiten uit 18 EU-lidstaten mee aan CASP 2025. De deelnemende autoriteiten per activiteit staan vermeld in Tabel 2 hieronder.

Tabel 2: Deelnemende MSA's⁴

Land	MSA	PSA1	PSA2	HA
België	Federale Overheidsdienst Economie – Algemene directie Kwaliteit en Veiligheid		x	x
	Federale Milieu-inspectie	x		
Kroatië	Staatsinspectie	x	x	
Cyprus	Departement arbeidsinspectie			x
Tsjechië	Ministerie van Industrie en Handel			x
	Tsjechische handelsinspectie		x	
Denemarken	Deense autoriteit voor veiligheidstechnologie			x
Estland	Autoriteit voor consumentenbescherming en technische regelgeving			x
Frankrijk	Directoraat-generaal Mededingingsbeleid, Consumentenzaken en Fraudebestrijding	x	x	x
Duitsland	Staatsdirectoraat van Saksen	x*	x*	x
	Regering van Opper-Beieren – Handelsinspectie		x	x
	Handelstoezicht van de deelstaat Bremen		x*	
	Regionale Raad van Tübingen		x	
Hongarije	Ministerie van Economische Zaken			x
	Nationale autoriteit voor handel en consumentenbescherming	x*	x*	
Ierland	Commissie voor Mededinging en Consumentenbescherming			x
Italië	Kamer van Koophandel van Pistoia-Prato	x*		x
	Kamer van Koophandel van Torino		x	
Letland	Centrum voor bescherming van consumentenrechten	x		x
Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument	x*		x
Luxemburg	Milieuagentschap Luxemburg	x*		
Malta	Maltese autoriteit voor mededinging en consumentenzaken	x	x	x
Slovenië	Marktinspectie van de Republiek Slovenië			x
Spanje	Ministerie van Sociale Rechten, Consumentenzaken en Agenda voor 2030		x	x
	Inspectiedienst SOIVRE	x*		
Zweden	Het Zweedse bureau voor chemische stoffen	x		

⁴ De autoriteiten met een asterisk (*) waren alleen testdeelnemers. Deze namen deel aan het testen, maar werden niet betrokken bij activiteitenvergaderingen, discussies en besluitvorming.

Productspecifieke activiteiten

Chemicaliën

In tegenstelling tot eerdere PSA's was PSA 1 – Chemicaliën niet gericht op een specifiek producttype. De activiteit was gericht op consumentenproducten met een grotere kans op het bevatten van gereguleerde of aan beperkingen onderhevige chemicaliën, waarbij rekening werd gehouden met factoren als samenstelling van het materiaal, beoogde gebruik en mogelijke blootstelling van consumenten, met name kinderen. Bij deze activiteit werd een risicogebaseerde testaanpak toegepast, waarbij de nadruk lag op chemische gevaren in plaats van op een vooraf gedefinieerde productgroep. Er werden vijf productcategorieën geselecteerd voor deze activiteit:

- ▶ Goedkope gebruiksartikelen van kunststof;
- ▶ Kinderproducten met onderdelen van textiel;
- ▶ Kinderproducten van kunststof;
- ▶ Goedkope sieraden;
- ▶ Kinderkleding en -schoeisel.

Testcriteria

De tests zijn uitgevoerd in overeenstemming met de EU-wetgeving voor chemicaliën, voornamelijk gebaseerd op de REACH-verordening (Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals) en op Artikel 3 en Bijlage I van de POP-verordening (Persistent Organic Pollutants). Het testplan bevatte ook Europese

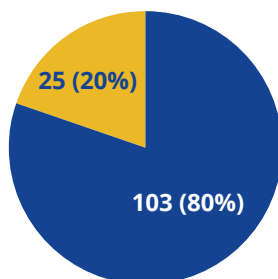
en internationale normen die gevalideerde analysemethoden vastleggen, waaronder EN 17681 1:2025 voor per- en polyfluoralkylstoffen (PFAS) in textiel en gecoate producten, ISO 14362 1:2017 voor bepaalde azokleurstoffen in textielcomponenten en EN 1811:2023 voor het vrijkomen van nikkel in goedkope sieraden.

Testresultaten

Van de 128 geteste monsters voldeden er 25 (20%) niet aan de eisen van het testplan. Daarnaast voldeden 33 monsters (26%) niet aan de vereisten voor markeringen,

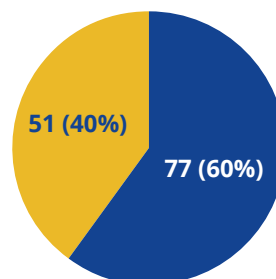
waarschuwingen en instructies in de nationale taal/talen van de MSA's.

Afbeelding 4: Algemene testresultaten (exclusief controle⁵ op waarschuwingen, markeringen en productinformatie) (N=128)



■ Voldeed aan de vereisten ■ Voldeed niet aan de vereisten

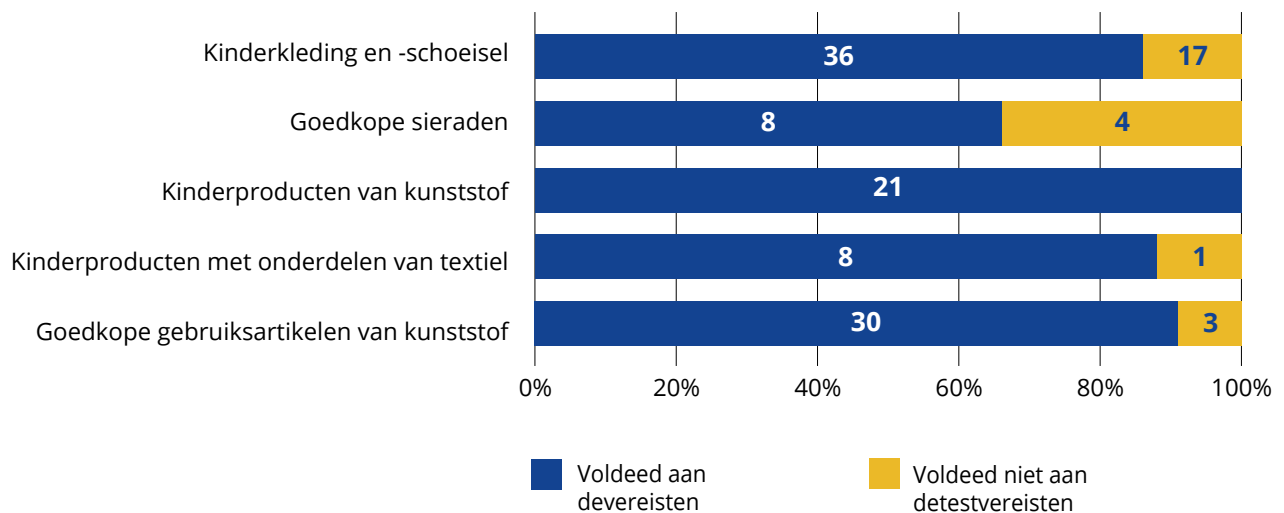
Afbeelding 5: Algemene testresultaten (inclusief controles op waarschuwingen, markeringen en productinformatie) (N=128)



⁵ MSA's controleerden markeringen, waarschuwingen en instructies op hun monsters op basis van de checklist die was opgesteld door de technisch expert.

De mate van niet-naleving varieerde aanzienlijk tussen de vijf productcategorieën. Afbeelding 6 toont de testresultaten per productcategorie.

Afbeelding 6: Testresultaten per productcategorie



Chemische niet-naleving had vooral te maken met PFAS-gerelateerde stoffen in waterdichte of gecoate textielproducten, met name kinderkleding en -schoeisel, en

met goedkope sieraden die het toegestane REACH-niveau voor cadmium, lood en nikkel overschreden.

Risiconiveaus en genomen maatregelen

Op basis van de testresultaten voerden de MSA's een risicoboordeeling uit en besloten ze welke corrigerende maatregelen er moesten worden genomen. In totaal werden 18 monsters beoordeeld als een ernstig risico,

zes als een hoog risico en 13 als een laag risico. Naar aanleiding van deze activiteit hebben MSA's 12 Safety Gate-kennisgevingen ingediend.

Fietszitjes (herhalingstest)

Kinderzitjes voor op de fiets zijn consumentenproducten voor of achterop de fiets, die ontworpen zijn om jonge kinderen op de fiets te vervoeren. Omdat deze stoelen door zeer kwetsbare passagiers worden gebruikt, is het van cruciaal belang dat hun veiligheid wordt gegarandeerd. Dit product werd ook getest tijdens het CASP 2019-project.

De activiteit had betrekking op kinderzitjes voor en achter op de fiets. Het toepassingsgebied omvatte achterzitjes voor een maximaal gewicht van 15 kg (A15), achterzitjes voor een maximaal gewicht van 22 kg (A22) en voorzitjes voor een maximaal gewicht van 15 kg (C15).

Testcriteria

Dit was een hertestactiviteit waarbij dezelfde testcriteria werden toegepast als bij CASP 2019, met als doel om grootschalig markttoezicht mogelijk te maken op producten met een hoge incidentie van niet-naleving. Het testplan voor deze activiteit omvatte tests gebaseerd op **EN 14344:2022**.

Vergeleken met CASP 2019 betrof de enige verandering de toepassing van de bijgewerkte norm EN 14344:2022, ter vervanging van de versie uit 2004. Met de herziene norm zijn nieuwe en bijgewerkte vereisten geïntroduceerd, waaronder verstikkingsrisico's, ontvlambaarheid en productetikettering, evenals aanvullende of herziene testvoorschriften.

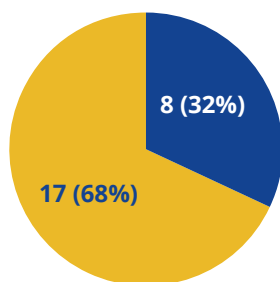
Testresultaten

Van de 25 geteste monsters voldeden er 17 (68%) niet aan de testvereisten. Daarnaast voldeden 22 monsters niet aan de vereisten voor markeringen, waarschuwingen en instructies in de nationale taal/talen van de MSA's.

De tekortkomingen hadden vooral te maken met bevestigingssystemen, mechanische sterkte en duurzaamheid, randen en uitsteeksels, zijdelingse bescherming en

voetbevestigingssystemen. Voor bepaling 8.3.1 (randen en uitsteeksels) was het percentage met tekortkomingen het hoogst, waarbij 44% van de monsters de test niet doorstond. Daarnaast voldeden vijf monsters niet aan een aanzienlijk aantal vereisten, waarbij al deze monster niet voldeden aan tussen de 13 en 16 bepalingen van het testplan.

Afbeelding 7: Algemene testresultaten (exclusief controle op waarschuwingen, markeringen en instructies) (N=25)

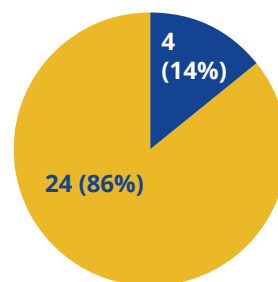


Voldeed aan de vereisten



Voldeed niet aan de vereisten

Afbeelding 8: Algemene testresultaten (inclusief controle op waarschuwingen, markeringen en instructies) (N=28⁶)



Risiconiveaus en genomen maatregelen

Op basis van de testresultaten voerden de MSA's een risicobeoordeling uit en besloten ze welke corrigerende maatregelen er moesten worden genomen. In totaal werden twee monsters werden beoordeeld als een ernstig risico, één als een hoog risico, drie als een gemid-

deld risico en vier als een laag risico. Naar aanleiding van de acties die door de gezamenlijke testcampagne in gang zijn gezet, werden er voor twee kinderfietszitjes Safety Gate-kennisgevingen uitgegeven.

⁶ Bij drie monsters werden de waarschuwingen, markeringen en instructies gecontroleerd; er konden echter geen laboratoriumtests worden uitgevoerd voor deze monsters omdat deze tijdens de verzending verloren waren gegaan.

Horizontale activiteiten

Geestelijke gezondheidsrisico's

Context en toepassingsgebied

De Verordening algemene productveiligheid (GPSR), die op 13 december 2024 in werking is getreden, vereist dat consumentenproducten veilig zijn voordat ze op de markt worden aangeboden. De verordening betreft expliciet risico's voor de lichamelijke en geestelijke gezondheid van consumenten. Aangezien deze verordening nog zo nieuw is en vanwege de complexiteit van schade aan de geestelijke gezondheid, worden MSA's echter geconfronteerd met uitdagingen bij het beoordelen ervan. Deze risico's zijn vaak minder zichtbaar, kunnen zich in de loop van de tijd cumulatief ontwikkelen en zijn sterk

afhankelijk van de betreffende gebruikerscontext en gebruikspatronen.

Het doel van de HA over risico's voor de geestelijke gezondheid was het verzamelen van belangrijke juridische, wetenschappelijke en casestudygegevens om de ontwikkeling van een uitgebreide aanpak van dit evoluerende gebied van productveiligheid te ondersteunen en om MSA's een referentiepunt te bieden voor risicobeoordelingen van nieuwe technologische producten op het gebied van geestelijke gezondheid.

Proces

De activiteit bestond uit vier fasen, te beginnen met voorbereidend werk om het toepassingsgebied van de activiteit en de doelstellingen ervan te beperken. In de tweede fase werden de nieuwe technologische producten en de risico's voor de geestelijke gezondheid geïdentificeerd en gedefinieerd op basis van input van een

groot aantal actoren, waaronder juridische deskundigen en academici. Tijdens de derde fase waren de tussentijdse bijeenkomsten gericht op mogelijke benaderingen voor risicobeoordeling en risicobeperkende instrumenten. De vierde fase was gericht op het uitwerken en afronden van het conceptdocument.

Resultaten

Het resultaat van de HA was een conceptdocument over de risico's van nieuwe technologische producten voor

de geestelijke gezondheid. De zes hoofdstukken worden hieronder kort beschreven.

Hoofdstuk	Focus
1. Inleiding	Achtergrondinformatie, context en belangrijkste uitdagingen voor MSA's.
2. Juridische context	Wettelijke definities van producten en risico's en raakvlakken van de GPSR met andere regelgeving.
3. Wetenschappelijke achtergrond	Samenvatting en evaluatie van bestaand wetenschappelijk bewijs dat specifieke ontwerpkenmerken en gebruikspatronen in verband brengt met nadelige gevolgen voor de geestelijke gezondheid.
4. Benaderingen en aspecten van risicobeoordeling voor MSA's	Aanbevolen benaderingen en instrumenten die MSA's kunnen gebruiken als uitgangspunt voor risicobeoordelingen van de geestelijke gezondheid.
5. Inzichten van marktdeelnemers	Bespreking van casestudies van zelfmoorden en moorden in verband met het gebruik van nieuwe technologische producten en aanbevelingen voor marktdeelnemers om de risico's voor de geestelijke gezondheid tijdens de ontwerpfase van producten te minimaliseren.
6. Conclusies	Belangrijkste conclusies en doelstellingen van het document.

Conclusies

Algemene conclusies

In totaal hebben 26 autoriteiten uit 18 EU-lidstaten hun inspanningen op het gebied van markttoezicht gecombineerd om de veiligheid van producten die op de Europese markt worden gebracht te verbeteren door:

- ▶ 156 producten in hun respectieve markten te bemonsteren en te laten testen in gezamenlijk geselecteerde, geaccrediteerde laboratoria in de EU;
- ▶ De resultaten van de testen te analyseren, gezamenlijk de door de testen aan het licht gebrachte risico's te be-

oordelen, en passende corrigerende maatregelen voor niet-conforme producten die gezondheids- en veiligheidsrisico's voor consumenten opleveren te bepalen;

- ▶ 14 meldingen op Safety Gate te plaatsen;
- ▶ Gezamenlijk een conceptdocument te ontwikkelen over de risico's van nieuwe technologische producten voor de geestelijke gezondheid.

Productspecifieke activiteiten

In totaal voldeden 42 van de 153 geteste producten niet aan ten minste één van de in de testplannen vastgestelde eisen. Daarvan werden er 20 geclassificeerd als producten met een ernstig risico, zeven met een hoog risico, drie met een gemiddeld risico en 17 met een laag risico.

Op basis van de resultaten van de risicobeoordelingen hebben de MSA's passende maatregelen geïmplementeerd. Er werden 14 meldingen geplaatst op Safety Gate om ervoor te zorgen dat informatie wordt gedeeld met andere MSA's, consumenten en marktdeelnemers.

De gezamenlijke risicobeoordelingen die binnen de twee PSA's werden uitgevoerd, boden de MSA's waardevolle praktische mogelijkheden om hun aanpak voor het omgaan met niet-conforme producten op elkaar af te stemmen. Deze sessies vergemakkelijkten de uitwisseling van ideeën en beste praktijken en hielpen bij het ophelderen van twijfels over risicobeoordelingsprocessen. De open dialoog tijdens de activiteiten bevorderde een beter begrip tussen de MSA's, waardoor uiteindelijk de algehele effectiviteit van markttoezichtactiviteiten werd versterkt.

Horizontale activiteit

Samenwerking tussen MSA's in de EU/EVA-landen is essentieel voor het aanpakken van gemeenschappelijke uitdagingen op het gebied van markttoezicht. Voor CASP 2025 was de horizontale activiteit (HA) gericht op het bevorderen van samenwerking tussen autoriteiten om geharmoniseerde benaderingen te identificeren voor het aanpakken van de risico's voor de geestelijke gezondheid die gepaard gaan met snelle ontwikkelingen in nieuwe technologische producten.

De activiteit was gericht op het identificeren van de belangrijkste uitdagingen waarmee MSA's worden geconfronteerd bij het beoordelen van de risico's van nieuwe technologische producten voor de geestelijke gezond-

heid en het ontwikkelen van aanbevelingen om deze aan te pakken. De focus lag op het verzamelen van bewijs en expertise uit verschillende kennisgebieden en het samenvoegen van deze in een conceptdocument, bedoeld als bouwsteen op basis waarvan toekomstige richtlijnen kunnen worden ontwikkeld en aangepast aan het veranderende landschap. De activiteit was er ook op gericht om mogelijke benaderingen te identificeren waarnaar MSA's kunnen verwijzen bij het beoordelen van risico's voor de geestelijke gezondheid. Ook werden er aanbevelingen voor marktdeelnemers benadrukt om zich te richten op het elimineren en beperken van risico's tijdens de ontwerpfase.

Aanbevelingen

De volgende aanbevelingen zijn gebaseerd op de resultaten van het testproces en de discussies tussen de deelnemende MSA's, met extra steun van ANEC, dat heeft bijgedragen aan het opstellen van deze aanbevelingen.

Voor consumenten

PSA 1 – Chemicaliën

- ▶ Recente tests hebben aangetoond dat sommige kunststoffen en waterdichte materialen, waaronder douchegordijnen en waterdichte kinderkleding, gevaarlijke chemicaliën zoals PFAS bevatten. U kunt deze chemicaliën vermijden door te kiezen voor alternatief textiel dat behandeld is met een natuurlijke was of een niet-gefluoreerde afwerking.
- ▶ Draagt u elke dag modesieraden? Sommige artikelen kunnen schadelijke metalen, zoals lood of nikkel, afgeven wanneer ze gedragen worden. Langdurige blootstelling kan uw gezondheid schaden en nikkel kan levenslange allergieën veroorzaken.

PSA 2 – Fietszitjes

- ▶ Denkt u erover om een fietszitje voor kinderen te kopen? Controleer of het schouderriemen, voetsteunen en voetbanden heeft – als een van deze ontbreekt, kan het onveilig zijn.
- ▶ Controleer dat er een gebruikershandleiding beschikbaar is, zodat u kunt kijken of het zitje op uw fiets past.
- ▶ Inspecteer het fietszitje van uw kind regelmatig, vooral de bevestiging van het zitje. Het weer en veelvuldig gebruik kunnen de veiligheid beïnvloeden.

Voor marktdeelnemers

PSA 1 – Chemicaliën

- ▶ De bijgewerkte PFAS-testmethode in EN 17681-1: 2025 is strenger dan de vorige versie. Het kan belangrijke gevolgen hebben voor de naleving, omdat het meer niet-naleving kan signaleren dan de vorige versie.
- ▶ Ken uw leverancier en uw producten. Kies en controleer uw leveranciers zorgvuldig. Vraag in geval van twijfel om aanvullende tests en bewijs dat het product aan de eisen voldoet. Als vrijwillige maatregel kunt u binnen de toeleveringsketen om bevestiging van naleving en om gegevens over het artikel en de onderdelen ervan vragen.
- ▶ Voer een röntgenfluorescentieanalyse uit om lood, cadmium en nikkel te detecteren. Deze snelle en effectieve methode kan distributeurs en verkopers helpen om ervoor te zorgen dat hun producten voldoen aan de voorschriften.

Algemeen

- ▶ **Koop bij betrouwbare bronnen:** Koop bij betrouwbare retailers en merken die de fabrikant en distributeur van het product duidelijk vermelden. Vermijd onbekende of onbetrouwbare online marktplaatsen.
- ▶ **Controleer de productveiligheidsinformatie:** Controleer vóór aankoop of het product duidelijke contactgegevens van de fabrikant of importeur in de EU heeft. Dit helpt u om problemen of defecten te melden.
- ▶ **Volg de praktijken voor veilig gebruik:** Gebruik producten zoals ze bedoeld zijn. Zorg er bijvoorbeeld voor dat kinderen een helm en schouderbanden dragen als ze een fietszitje gebruiken en slaap niet met modesieraden om. Stop onmiddellijk met het gebruik van producten als ze worden teruggedroepen of allergische reacties veroorzaken.
- ▶ **Controleer vóór aankoop:** Kijk op [Safety Gate](#) van de EU om te zien of het product dat u koopt (met hetzelfde batchnummer en/of dezelfde productcode) als gevaarlijk is geïdentificeerd. Neem bij twijfel contact op met de fabrikant.
- ▶ **Meld veiligheidsproblemen:** Wist u dat u veiligheidsproblemen of ongelukken met uw product kunt melden aan de consumentenbeschermingsautoriteit? Kijk op de [Consumer Safety Gateway-pagina](#)

PSA 2 – Fietszitjes

- ▶ Zorg ervoor dat uw fietszitje de vereiste bevestigingsystemen bevat.
- ▶ Laat geen onveilig gebruik van fietszitjes zien in advertenties – zoals een kind zonder schouderbanden of helm, of een kind zonder toezicht.
- ▶ Neem de juiste maatregelen om blootstelling aan scherpe voorwerpen zoals schroeven tot een minimum te beperken.
- ▶ Wist u dat er een nieuwe versie van de EN 14344 norm is? De versie van 2022 bevat nieuwe risico's die niet door de versie van 2004 werden gedekt. Controleer de nieuwste norm om er zeker van te zijn dat uw producten voldoen aan de vereisten, aangezien dit een vermoeden van conformiteit met de wetgeving geeft.

Algemeen

- ▶ **Begrijp wettelijke verplichtingen en leef ze na:** Zorg ervoor dat alle producten voldoen aan de toepasselijke veiligheidsvereisten, waaronder de GPSR en relevante regelgeving voor chemicaliën zoals REACH en de POP-verordening.
- ▶ **Monitor proactief de productveiligheid:** Beoordeel regelmatig in hoeverre uw producten voldoen aan de veiligheidsnormen en pak risico's snel aan. Blijf op de hoogte van wijzigingen in EU-wetgeving en -normen, zoals de bijgewerkte EN 17681-1:2025 voor PFAS-tests en EN 14344:2022 voor fietszitjes voor kinderen.
- ▶ **Zorg voor veilige marketing- en verkooppraktijken:** Maak geen reclame voor onveilig productgebruik en voldoe aan de GPSR-vereisten voor verkoop op afstand en online marktplaatsen, met inbegrip van de verantwoordelijkheden overeenkomstig artikel 19 en 22.
- ▶ **Beheer terugroepacties effectief:** Wanneer u een terugroepbericht uitvaardigt, moet u voldoen aan de GPSR. Artikel 36 specificeert de elementen die het terugroepbericht moet bevatten. Het wordt aanbevolen om voor consistentie het sjabloon van de Europese Commissie voor terugroepberichten te gebruiken. Houd de impact van de terugroepactie nauwlettend in de gaten en pas uw aanpak zo nodig aan. Informeer consumenten dat ze onmiddellijk moeten stoppen met het gebruik van het product en hoe ze de producten naar u kunnen terugsturen.
- ▶ **Vraag indien nodig om advies:** Neem contact op met nationale [markttoezichtautoriteiten](#) of [helpdesks](#) voor ondersteuning en verduidelijking over wettelijke verplichtingen.

Voor normalisatie-instellingen

PSA 1 – Chemicaliën

- ▶ De EN 1811-norm stelt dat, waar mogelijk, drie monsters van een voorwerp getest moeten worden op het vrijkomen van nikkel. Er moeten voorzieningen worden getroffen om één monster te testen als er niet meer beschikbaar zijn.

PSA 2 – Fietszitjes

- ▶ EN 14344:2022 staat de bevestiging van een C15 voorzitje voor kinderen tot 15 kg aan de voorste stuurgeometrie van de fiets toe. Dit kan het stuurmechanisme en de rijrichting aan de voorkant beïnvloeden, wat kan leiden tot verwondingen voor zowel het kind als de fietser.
- ▶ Bepaling 8.3.1 van EN 14344:2022 moet worden herzien in het licht van de vorige bepaling 6.2 van EN 14344:2004. De herziening van 2022 vervangt objectief verifieerbare vereisten over scherpe of ruwe randen door een grotendeels subjectieve beoordeling. Bovendien lijkt het onderscheid dat wordt gemaakt tussen dergelijke vereisten voor binnen en buiten het beschermde volume onvoldoende gerechtvaardigd en kan het baat hebben bij verdere verduidelijking of vereenvoudiging.
- ▶ Bepaling 9.2.2.2 (Gebruiksaanwijzingen) van EN 14344:2022 moet worden gewijzigd om expliciet in te gaan op de mogelijke invloed van kinderkleding op de prestaties van bevestigingssystemen. De norm moet in het bijzonder erkennen dat extra kledinglagen die vaak in koudere omstandigheden worden gedragen, de juiste afstelling en effectiviteit van het bevestigingssysteem kunnen beïnvloeden. Fabrikanten en gebruikers moeten de juiste begeleiding krijgen.

EUROPESE COMMISSIE
Directoraat-generaal Justitie en Consumenten
Directoraat Consumenten
Unit B4 Productveiligheid en snel waarschuwingssysteem
E-mail: JUST-B4@ec.europa.eu

De Europese Commissie is niet aansprakelijk voor de gevolgen van hergebruik van deze publicatie.

© Europese Unie, 2026.

Het beleid inzake hergebruik van documenten van de Europese Commissie wordt uitgevoerd op basis van Besluit 2011/833/EU van de Commissie van 12 december 2011 inzake het hergebruik van documenten van de Commissie (PB L 330 van 14.12.2011, blz. 39).

Tenzij anders vermeld, is het hergebruik van dit document toegestaan onder een Creative Commons Naamsvermelding 4.0 Internationaal (CC-BY 4.0)-licentie (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Dit betekent dat hergebruik is toegestaan, mits rechthebbenden op de juiste manier worden vermeld en eventuele wijzigingen worden aangegeven.

Voor elk gebruik of elke reproductie van onderdelen die geen eigendom zijn van de Europese Unie, kan het nodig zijn rechtstreeks toestemming te vragen aan de respectievelijke houders van de rechten.

Informatie over de Europese Unie in alle officiële talen van de EU is beschikbaar op de website van Europa: https://europa.eu/european-union/index_nl



Bureau voor publicaties
van de Europese Unie

Luxemburg: Bureau voor publicaties van de Europese Unie, 2026
ISBN 978-92-68-40409-6
doi:10.2838/5077877