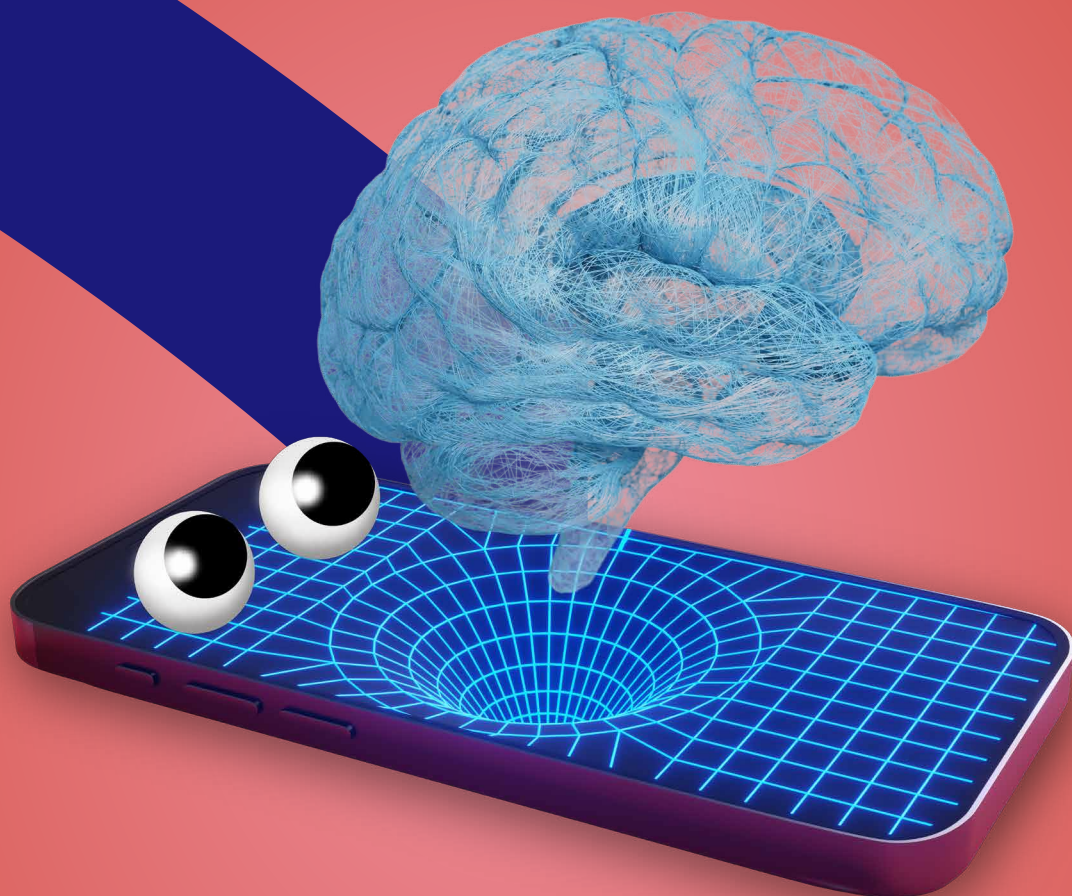




CASP 2025

**HA – Risici vedrørende
mental sundhed**

Endelig aktivitetsrapport

INDHOLDSFORTEGNELSE

Liste over forkortelser	3
Resumé.....	4
Mål.....	4
Resultater	4
Konklusioner	4

DEL I

Oversigt over aktiviteten.....	6
Indledning og vigtigste mål	6
Deltagende markedsovervågningsmyndigheder	7
Vigtigste aktiviteter og resultater	8
Afgrænsning af aktiviteten.....	8
Tilgang til arbejdet	8
Leverance	10
Konklusioner	11

DEL II

Hvad er CASP?.....	13
Arbejdsplan for den horisontale aktivitet.....	14
Oversigt over tilgangen til den horisontale aktivitet.....	15

Liste over forkortelser

AI	Kunstig intelligens
CASP	Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed
GD JUST	Generaldirektoratet for Retlige Anliggender og Forbrugere
EFTA	Den Europæiske Frihandelssammenslutning
EISMEA	Forvaltningsorganet for Det Europæiske Innovationsråd og SMV'er
ED	Erhvervsdrivende
EU	Den Europæiske Union
GDPR	Generel forordning om databeskyttelse
GPSR	Forordningen om produktsikkerhed i almindelighed
HA	Horisontal aktivitet
IM	Indledende møde
KoM	Opstartsmøde
MSA	Markedsovervågningsmyndighed

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 markedsovervågningsmyndighederne (MSA'erne) i EU/EFTA-landene, så de bedre kan koordinere deres aktiviteter. Den horisontale aktivitet i CASP 2025 om risici vedrørende mental sundhed havde til formål at afhjælpe

mangler ved vurdering af risici vedrørende mental sundhed, som udgøres af nye teknologiprodukter, i henhold til forordningen om produktsikkerhed i almindelighed (GPSR). Aktiviteten fremmede udvekslingen mellem MSA'erne og samlede tværsektoriel dokumentation med henblik på at understøtte udviklingen af mulige tilgange til formaliserede risikovurderinger.

Resultater

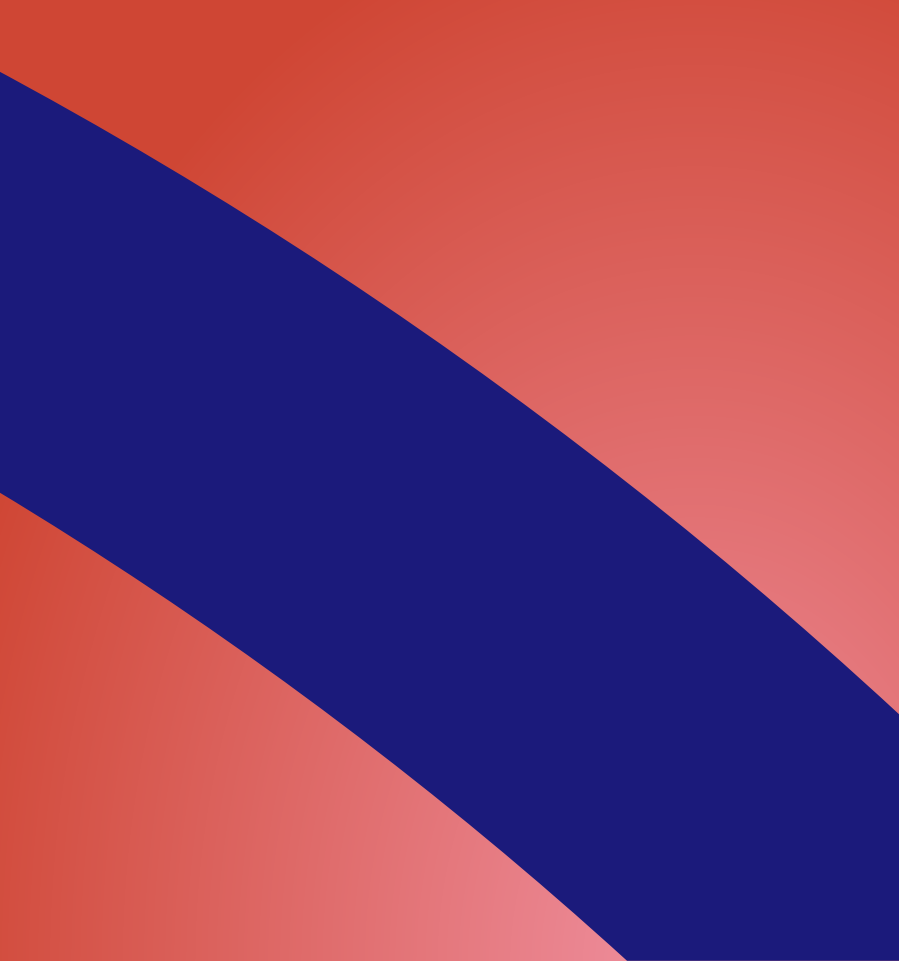
Resultatet af denne aktivitet var et **konceptdokument** med anbefalinger og mulige tilgange til risikovurdering, der bygger på retlig og videnskabelig ekspertise og er underbygget af input fra interessenter og praktiske casestudier. Konceptdokumentet har til formål at fungere som

et referencegrundlag, som MSA'erne kan anvende i vurderingen af de mulige risici vedrørende mental sundhed, der er forbundet med et produkt, samt som et udgangspunkt for udarbejdelsen af fremtidige retningslinjer.

Konklusioner

Formålet med aktiviteten var at tage fat på centrale spørgsmål i markedsovervågning, der opstår som følge af emnets nye karakter, herunder de nuværende begrænsede erfaringer og ressourcer, som MSA'erne råder over i forbindelse med risikovurdering. Tydelige retningslinjer, undervisning i risikoveje og praktiske øvelser er afgørende for, at arbejdet med at vurdere risici vedrørende

mental sundhed kan påbegyndes i praksis. I løbet af projektet blev der udarbejdet et konceptdokument, som har til formål at samle ekspertise fra forskellige fagområder for at give en omfattende redegørelse for den videnskabelige dokumentation, der knytter nye teknologiprodukter, deres funktioner og brugsmønstre sammen med negative konsekvenser for den mentale sundhed.



Del I

Oversigt over aktiviteten

Indledning og vigtigste mål

I henhold til GPSR må produkter, der bringes i omsætning eller stilles til rådighed på EU-markedet, ikke udgøre en risiko for forbrugernes sundhed og sikkerhed, herunder risici for deres psykiske velbefindende.¹ I denne sammenhæng bliver MSA'erne i stigende grad konfronteret med spørgsmål vedrørende nye teknologiprodukters indvirkning på den mentale sundhed. Disse risici kan skyldes produktets funktioner, designvalg eller interaktionsmønstre og kommer ofte til udtryk på måder, der er mindre umiddelbare eller håndgribelige end traditionelle fysiske sikkerhedsrisici.

Vurderingen af risici vedrørende mental sundhed udgør særlige udfordringer for MSA'erne. De eksisterende værktøjer, testmetoder og standarder vedrørende produktsikkerhed er generelt ikke udformet til at dokumentere disse risici, og den praktiske erfaring på dette område er stadig begrænset. Derfor kan det være forbundet med usikkerhed, når MSA'erne skal afgøre, hvordan hensyn til den mentale sundhed skal identificeres, vurderes og håndteres inden for rammerne af håndhævelse af produktsikkerhed, og det kan føre til divergerende tilgange på tværs af medlemsstaterne og tøven med hensyn til at håndtere disse risici.

Den horisontale aktivitet (HA) i CASP 2025 om risici vedrørende mental sundhed havde til formål at støtte MSA'erne i at håndtere disse udfordringer ved at skabe et struktureret forum for udveksling og refleksion. Aktiviteten fokuserede på at skabe en fælles forståelse af, hvordan man i praksis kan håndtere risici vedrørende mental sundhed i forbindelse med nye teknologiprodukter, under hensyntagen til lovkrav, nye videnskabelige indsigter og de konkrete forhold i forbindelse med markedsovervågning.

Det overordnede mål med aktiviteten var at støtte MSA'erne i at udarbejde en fælles grundlæggende forståelse af, hvordan der kan opstå risici for den mentale sundhed i forbindelse med brug af produkter, og hvordan sådanne risici kan tages i betragtning i praksis, i betragtning af manglen på standarder og de begrænsede retningslinjer på området. De specifikke mål for aktiviteten var at (i) afklare centrale begreber og overvejelser, der er relevante for identifikation af risici vedrørende mental sundhed i forbindelse med produktsikkerhed, og (ii) undersøge mulige tilgange, som MSA'erne kan anvende for at integrere sådanne overvejelser i deres eksisterende vurderings- og håndhævelsesaktiviteter. Aktivitetens primære resultat er et konceptdokument, der skal fungere som et referencedokument, som skal hjælpe medlemsstaterne med at navigere på dette område, der er i konstant udvikling, og bidrage til mere velinformerede og sammenhængende tilgange i hele EU.

¹ GPSR, artikel 3, stk. 2, og GPSR, betragtning 19

Deltagende markedsovervågningsmyndigheder

Tabel 1 - Liste over deltagende MSA'er

Nr.	Land	Myndighedens navn (på dansk)
1	 Belgien	Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet for kvalitet og sikkerhed
2	 Cypern	Departementet for arbejdstilsyn
3	 Tjekkiet	Tjekkisk handelsinspektionsmyndighed
4	 Danmark	Den danske myndighed for sikkerhedsteknologi
5	 Estland	Myndighed for forbrugerbeskyttelse og teknisk regulering
6	 Frankrig	Generaldirektoratet for konkurrence, forbrugerbeskyttelse og bekæmpelse af svig
7	 Tyskland	Regeringen i Oberbayern – Handelstilsynsmyndigheden
8	 Tyskland	Statsdirektoratet i Sachsen – Afdeling 56
9	 Ungarn	Ministeriet for national økonomi
10	 Irland	Konkurrence- og forbrugerbeskyttelseskommisionen
11	 Italien	Handelskammeret i Pistoia-Prato
12	 Letland	Center for beskyttelse af forbrugerrettigheder
13	 Litauen	Den statslige myndighed for beskyttelse af forbrugerrettigheder
14	 Malta	Maltas myndighed for konkurrence og forbrugerbeskyttelse
15	 Slovenien	Markedsinspektoratet i Republiken Slovenien
16	 Spanien	Ministeriet for sociale rettigheder, forbrugeranliggender og agendaen for 2030

Vigtigste aktiviteter og resultater

Afgrænsning af aktiviteten

Den horisontale aktivitet i CASP 2025 omhandlede risici vedrørende mental sundhed ved nye teknologiprodukter. Da der ikke findes nogen retlig definition af, hvad der udgør et nyt teknologiprodukt, indsnævrede deltagerne omfanget til forbrugerprodukter med kunstig intelligens (AI) eller internetforbundne funktioner, såsom

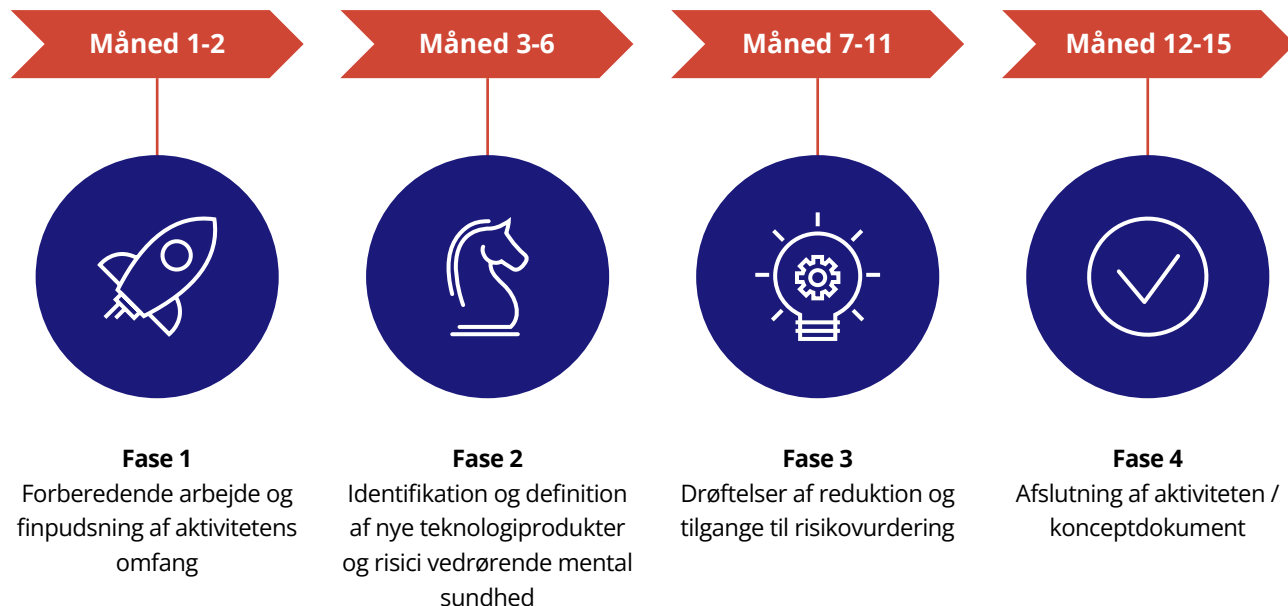
AI-chatbots eller AI-drevet legetøj og AI-drevne spil. I stedet for at have et snævert fokus på bestemte produkter undersøgte projektet disse brede kategorier af teknologiprodukter og analyserede risikoveje for bestemte designelementer, der forekommer i en række forskellige produkter.

Tilgang til arbejdet

Aktiviteten var udformet som en **læringsorienteret øvelse**, der skulle øge bevidstheden om mental sundhed som et produksikkerhedsspørgsmål, undersøge relevante retlige og videnskabelige perspektiver samt identificere centrale udfordringer og overvejelser, der kan danne grundlag for fremtidige tilgange og opfølgningsarbejde på EU-plan.

Tilgangen til arbejdet i denne aktivitet var en tilgang med fire faser, som skitseret i figur 1 nedenfor.

Figur 1: Tilgang til arbejdet i den horisontale aktivitet



Fase 1: Forberedende arbejde

I den første fase var der fokus på at indsamle baggrundsoplysninger og præcisere omfanget af aktiviteten. Dette omfattede en afgrænsende samtale med den tekniske ekspert og kontorphonale fra Europa-Kommissionens Generaldirektorat for Retlige Anliggender og Forbrugere (GD JUST) for at afdække prioriteter i og forventninger til aktiviteten. Dette blev efterfulgt af en indledende høring med de deltagende MSA'er for at indsamle oplysninger om deres erfaringer, præferencer og udfordringer, som de står over for, når de skal vurdere risici vedrørende mental sundhed.

Fase 2: Identifikation og definition af produkter og risici

Aktivitetens anden fase begyndte med udarbejdelsen af leverancens struktur. På baggrund af den feedback, der blev indsamlet på KoM, udarbejdede projektteamet et udkast til konceptdokumentet og afstemte det med MSA'erne gennem fælles onlinehøringer via Wiki'en. Under fase to kontaktede og interviewede projektteamet en række interessenter, herunder udviklere af nye teknologiprodukter, forskere, interesseorganisationer og undervisere, for at indsamle forskellige perspektiver på risici vedrørende mental sundhed, der er forbundet med nye teknologiprodukter, og inddrage disse i udarbejdelsen af konceptdokumentet. Projektteamet og de tekniske eksperter udarbejdede baggrundskapitlerne

Den første fase blev afsluttet med et opstartsmøde (KoM) i juni 2025, hvor projektteamet præsenterede aktivitetens omfang og mål samt dens retlige og videnskabelige kontekst og resultatet af den indledende høring. Under KoM blev MSA'erne inviteret til at deltage i en interaktiv brainstormingsession, hvor de kunne fortælle om deres behov og forventninger til konceptdokumentet med henblik på at afklare, hvordan det bedst muligt kunne komme dem til gavn.

i konceptdokumentet i fase to, herunder indledningen, retsgrundlaget og den videnskabelige baggrund. Forud for det første indledende møde (IM) blev udkastet til konceptdokumentet sendt til MSA'erne til gennemgang.

Under det første IM blev det første udkast til konceptdokumentet præsenteret, og der blev afholdt en interaktiv session ved hjælp af et onlinesamarbejdsværktøj med henblik på at indhente feedback om indholdet i de første kapitler samt at indsamle input om forventninger og prioriteter for de resterende kapitler. Tre interessenter blev inviteret til at holde oplæg under IM for at fortælle om deres indsigt og perspektiver om risici vedrørende mental sundhed ved nye teknologiprodukter.

Fase 3: Reduktion og tilgange til risikovurdering

Aktivitetens tredje fase drejede sig om at udarbejde metoder til risikovurdering og anbefalinger til risikoreduktion. I denne fase blev der udarbejdet udkast til kapitlerne i konceptdokumentet om risikovurderingsmetoder og indsigt fra de erhvervsdrivende. Forud for det andet indledende møde blev det andet udkast til konceptdokumentet lagt ud på Wiki'en, så MSA'erne kunne gennemgå det.

Formålet med det andet IM var først og fremmest at finpudse anbefalingerne og metoderne til vurdering af risici vedrørende mental sundhed. To interessenter

præsenterede deres arbejde under dette møde, hvilket dannede grundlag for drøftelserne i mødets anden halvdel. Det andet udkast til konceptdokumentet blev fremlagt, og der blev afholdt gruppediskussioner med MSA'erne, hvor de drøftede deres forståelse af de foreslåede risikovurderingsmetoder, og i hvor høj grad disse stemte overens med deres forventninger. Der blev afholdt en åben snak med henblik på at gennemgå konceptdokumentet som helhed og identificere eventuelle resterende mangler, der skulle udbedres i den endelige udgave.

Fase 4: Afslutning af aktiviteten

Målet i den fjerde fase var at færdiggøre konceptdokumentet og indhente feedback og godkendelse fra MSA'erne. Forud for det afsluttende møde fremsendte projektteamet det reviderede udkast til konceptdokumentet til MSA'erne og indhentede deres synspunkter i forbindelse med en sidste gennemgang. På det afsluttende møde blev der drøftet yderligere feedback og kommentarer, og der blev afholdt en session med interaktivt spil. I løbet af denne session anvendte MSA'erne

den viden, de havde indsamlet i konceptdokumentet, til at snakke om risiciene ved et udvalgt nyt teknologiprodukt og til at drøfte, hvordan disse risici kan elimineres eller mindskes, eller hvordan der kan advares om dem. Efter det afsluttende møde fik MSA'erne et par dage til at færdiggøre deres kommentarer til konceptdokumentet. Efter at have indarbejdet denne feedback delte projektteamet den endelige udgave af dokumentet med MSA'erne på Wiki'en med henblik på deres godkendelse.

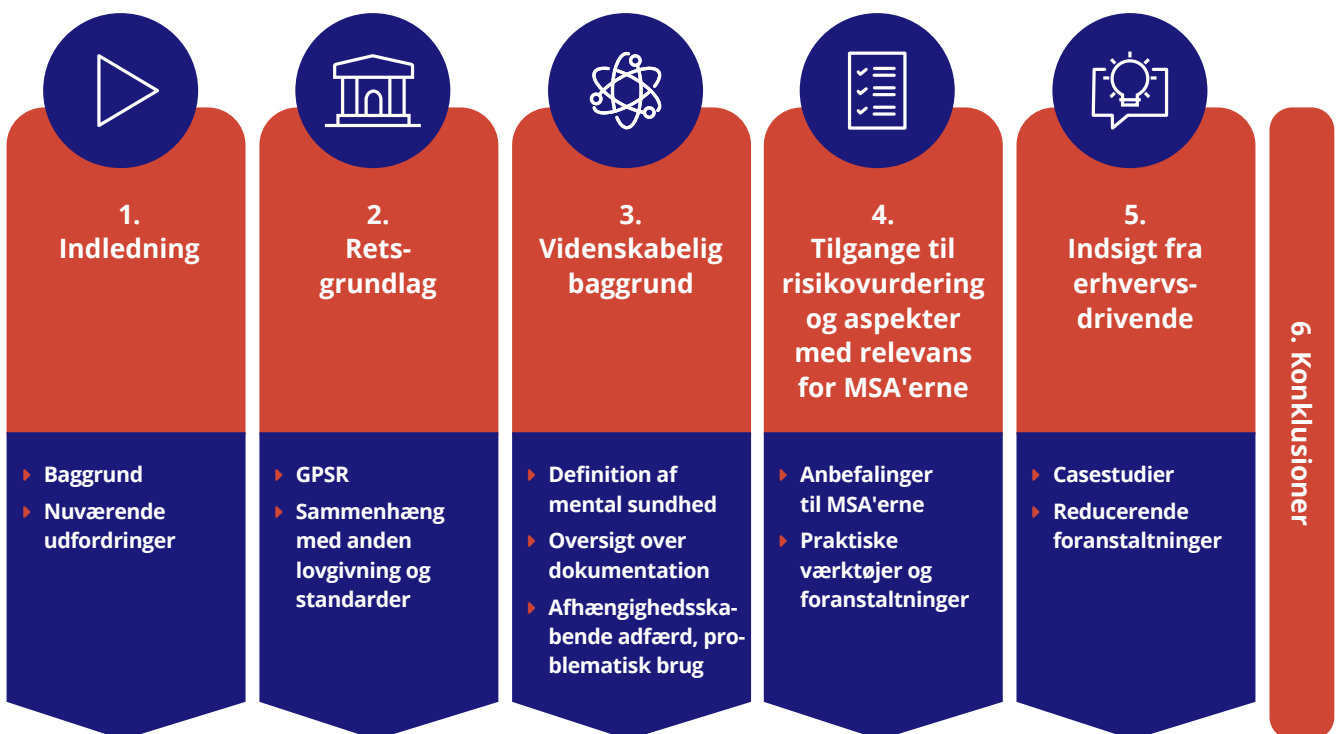
Leverance

Der er udarbejdet et konceptdokument, der skal tjene som referencegrundlag for MSA'erne, når de skal foretage en risikovurdering af et nyt teknologiprodukt, som mistænkes for at have negative konsekvenser for brugernes mentale sundhed. Formålet med konceptdokumentet var at samle retlige, videnskabelige og interessentbase-rede oplysninger for at kortlægge den aktuelle viden om

risici vedrørende mental sundhed, der er forbundet med nye teknologiprodukter, og hvordan MSA'er kan anvende denne viden i praksis i forbindelse med formelle risikovurderinger.

Konceptdokumentet er opdelt i seks kapitler, som er sammenfattet nedenfor.

Figur 2: Konceptdokumentets struktur



1. Indledning

Dette kapitel beskriver dokumentets omfang og de væsentligste udfordringer, som MSA'erne står over for i forbindelse med vurderingen af risici vedrørende mental sundhed som følge af:

- ▶ en mangel på **erfaring og ressourcer** til vurdering af risici vedrørende mental sundhed
- ▶ uklare **definitioner** af, hvad der udgør en risiko vedrørende mental sundhed

- ▶ hastige **teknologiske udviklinger**, der går hurtigere end udviklingen af sikkerhedsforanstaltninger eller regulerende tiltag
- ▶ det brede **udvalg af produkter** med potentielle risici vedrørende mental sundhed
- ▶ produkternes meget **individuelle og kontekstspecifikke** konsekvenser for den mentale sundhed.

2. Retsgrundlag

Dette kapitel indeholder de retlige definitioner af, hvad der udgør et produkt og en risiko, og hvordan risici vedrørende mental sundhed, der udgøres af nye teknologiprodukter, passer ind under disse definitioner. Kapitlet omhandler desuden, hvordan GPSR hænger sammen med anden lovgivning på dette område, herunder blandt

andet AI-forordningen, forordningen om digitale tjenester og den generelle forordning om databeskyttelse (GDPR). Det indeholder et overblik over standarder, der kan anvendes analogt på produkter baseret på ny teknologi med henblik på at vurdere deres sikkerhed i forhold til mental sundhed.

3. Videnskabelig baggrund

Kapitlet om den videnskabelige baggrund opsummerer den nuværende forskning i teknologiens indvirkning på den mentale sundhed, med særligt fokus på den dokumentation, der knytter teknologiprodukter til problematiske brugsmønstre. Det beskriver specifikke designkarakteristika og affordans, og hvordan disse er

blevet knyttet til negative konsekvenser for den mentale sundhed, og ser nærmere på modererende faktorer, der kan forværre eller ændre disse virkninger på den mentale sundhed. Begrænsningerne og udfordringerne ved den foreliggende dokumentation drøftes, og de resterende huller i forskningen kortlægges.

4. Tilgange til risikovurdering og aspekter med relevans for MSA'erne

I det fjerde kapitel skitseres anbefalinger til MSA'er om, hvordan de bør gribe vurderinger af risici vedrørende mental sundhed an. De oplysninger, som MSA'erne har til rådighed, er ofte ufuldstændige eller usikre, og der er ingen tydelige tegn på plausible skader. Kapitlet beskriver nogle instrumenter og generelle tilgange, som MSA'erne kan bruge som udgangspunkt ved vurdering af risici vedrørende mental sundhed. Dette omfatter en

række kliniske værktøjer, som MSA'erne kan bruge til at forstå, hvordan mental sundhed kan vurderes og kvantificeres, samt en strategi baseret på dokumentation fra flere kilder, der skal vejlede MSA'erne gennem processen med at indsamle dokumentation og identificere risici så godt som muligt, i betragtning af de begrænsninger der i sagens natur findes.

5. Indsigt fra erhvervsdrivende

Det femte kapitel fokuserer på casestudier af selvmord og drab, der har forbindelse til chatbots eller andre nye teknologiprodukter, og undersøger, i hvilket omfang skadelige og afhængighedsskabende funktioner, der har indvirkning på den mentale sundhed, kan fjernes eller mindskes. Det fremhæver de foranstaltninger, som erhvervsdrivende kan og bør træffe for at mindske risiciene

ved deres produkter, f.eks. ved at begrænse menneskelignende funktioner og aktivere beskyttende indstillinger som standard. Dette kapitel indeholder et praktisk case-studie om en onlinespilplatform,² som skal illustrere de kompleksiteter, der er forbundet med at vurdere risici vedrørende mental sundhed ved et specifikt teknologisk produkt i praksis.

6. Konklusioner

I konklusionen fremhæves det, at konceptdokumentet er et første udgangspunkt, som MSA'erne kan tage i betragtning ved vurderinger af risici vedrørende mental sundhed, og det understreges, at det ikke er en trinvis

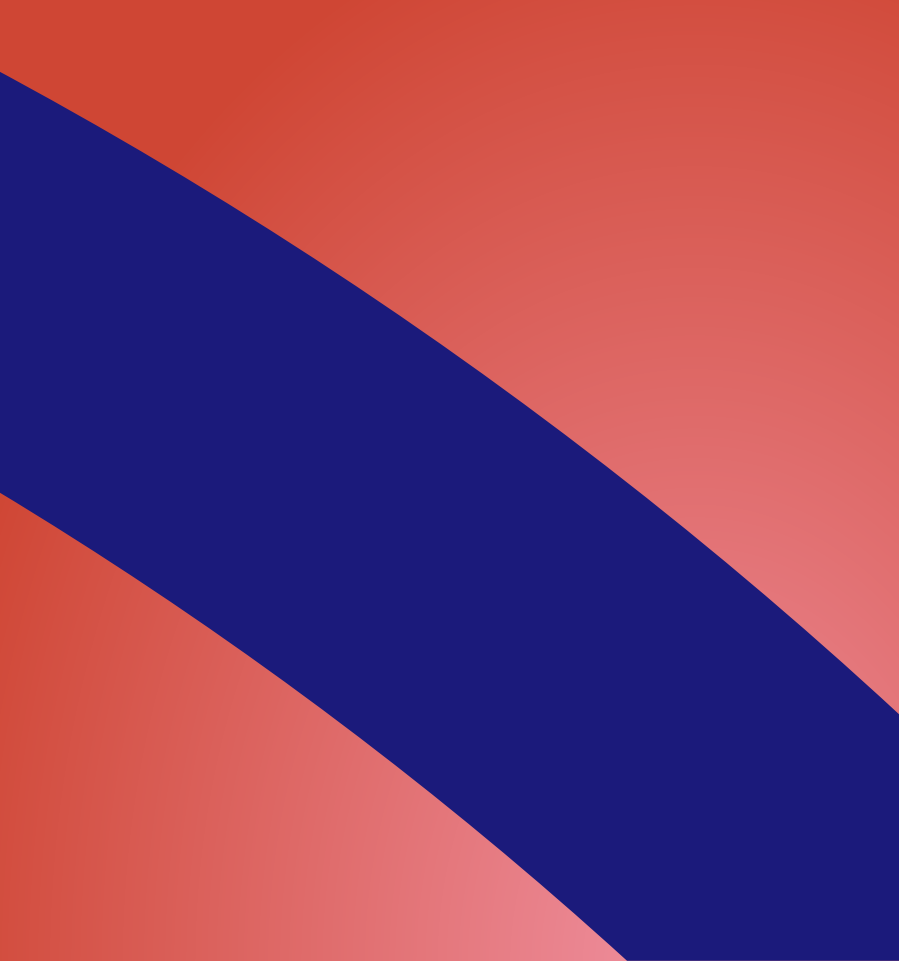
vejledning, der skal følges. Det er et fundament, som en sådan vejledning og praktisk erfaring kan bygge på i fremtiden.

Konklusioner

Vurdering af risici vedrørende mental sundhed ved nye teknologiprodukter udgør en række udfordringer for MSA'erne, i betragtning af emnets og de pågældende produkters nye karakter og kompleksitet. Hverken den videnskabelige dokumentation eller de juridiske rammer og retningslinjer for MSA'erne er klart defineret, og de psykologiske aspekter af risikovurdering er nyt territorium for MSA'erne, som generelt er vant til at vurdere produkternes risici for fysisk sundhed og sikkerhed. Der er behov for yderligere tiltag og samarbejde for fortsat at lægge grundlaget for udarbejdelsen af omfattende og harmoniserede retningslinjer for risikovurdering.

Ved at samle den foreliggende videnskabelige dokumentation, retlig ekspertise og indsigter fra en bred vifte af interessenter formåede aktiviteten at kortlægge det nuværende vidensgrundlag og de mulige veje, som MSA'erne kan overveje. Den gav MSA'erne et udgangspunkt for risikovurdering, hvorfra der kan udarbejdes en fremtidig trinvis vejledning, når MSA'erne har afprøvet vurderingerne og opnået praktisk erfaring.

² Roblox



Del II

Hvad er CASP?

De koordinerede aktiviteter vedrørende produktsikkerhed (CASP) gør det muligt for markedsovervågningsmyndighederne fra lande i Den Europæiske Union/

Den Europæiske Frihandelssammenslutning at samarbejde og styrke sikkerheden ved produkter, der bringes i omsætning på det indre marked.

CASP 2025 omfatter to produktspecifikke aktiviteter og én horisontal aktivitet.

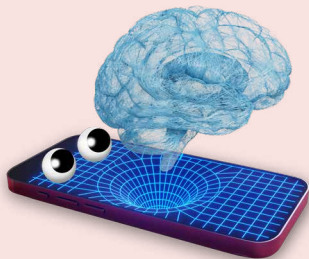
Deltagerne i de produktspecifikke aktiviteter tester de produkter, der er udvalgt i fællesskab, og som der er udtaget stikprøver af på deres respektive nationale markeder. Produkterne testes på akkrediterede laboratorier i EU/EFTA i henhold til de testkriterier, der er aftalt i fællesskab.



PSA 1
Kemikalier



PSA 2
Cykelstole



HA
Risici vedrørende
mental sundhed

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.

Roller og ansvarsområder



Arbejdsplan for den horisontale aktivitet



Oversigt over tilgangen til den horisontale aktivitet

0 Processen før CASP

GD JUST gennemfører en øvelse til fastlæggelse af prioriteter sammen med markedsovervågningsmyndighederne for at udvælge emner af fælles interesse, inden de enkelte CASP-projekter søsættes. Den horisontale aktivitet i CASP 2025 afspejler markedsovervågningsmyndighedernes interesse i at modtage vejledning om identifikation og vurdering af risici vedrørende mental sundhed ved nye teknologiske produkter.

1 Finjustering af aktivitetsmål

Finjusteringen af aktivitetsmål indebærer en omfattende proces for at sikre overensstemmelse med markedsovervågningsmyndighedernes behov og forventninger. Denne proces begynder med gennemførelse af undersøgelser, skrivebordsundersøgelser og en grundig behovsvurdering for at indsamle viden fra markedsovervågningsmyndighederne om deres specifikke behov, udfordringer og prioriteter, med henblik på at identificere centrale fokusområder for aktiviteten. Der afholdes derefter et opstartsmøde for at drøfte foreløbige mål og indsamle feedback. Dette møde udgør en platform for åben dialog og præcisering af målene. Gennem hele denne proces sikrer et tæt samarbejde med markedsovervågningsmyndighederne gennem arbejde på wikien, at de forbedrede mål er realistiske, opnåelige og i overensstemmelse med deres operationelle mål.

2 Udvikling af metoden

Udvikling af metoden begynder med et indledende udkast, som udbygges og forfines gennem to indledende møder og løbende arbejde på wikien med markedsovervågningsmyndighederne. Udkastet bliver løbende forbedret og justeret på baggrund af feedback fra markedsovervågningsmyndighederne for at sikre, at det er praktisk og skræddersyet til deres specifikke behov. Denne iterative proces sikrer, at den endelige metode er omfattende og godt afstemt med MSA'ernes mål og behov.

3 Udarbejdelse af leverancen

Leverancen udarbejdes sammen med markedsovervågningsmyndighederne for at sikre relevans. Med input fra markedsovervågningsmyndighederne er leverancen, konceptdokumentet om risici vedrørende mental sundhed, som nye teknologiske produkter udgør, baseret på den aftalte metode og udarbejdet med vejledning fra den tekniske ekspert. Denne samarbejdstilgang sikrer, at leverancen er skræddersyet til de specifikke behov og udfordringer, som MSA'erne har identificeret, hvilket forbedrer deres effektivitet og indvirkning.

4 Færdiggørelse af udfald, indhøstede erfaringer og anbefalinger

Det sidste trin omfatter validering af udfald, drøftelse af indhøstede erfaringer og formulering af anbefalinger. Denne proces sikrer, at projektet leverer værdifuld indsigt og brugbar vejledning til fremtidige aktiviteter. Ved at præsentere de endelige udfald på det afsluttende møde sikres det, at de mål og forventninger, der blev sat i løbet af projektet, bliver opfyldt. Endelig giver udarbejdelsen af endelige rapporter med anbefalinger baseret på de validerede udfald og indhøstede erfaringer en køreplan for fremtidige forbedringer og initiativer.

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, 2026.

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.

Forsidebillede: © iStockphoto - Dragon Claws / mphilips007

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



Den Europæiske Unions
Publikationskontor

Luxembourg: Den Europæiske Unions Publikationskontor, 2026

ISBN 978-92-68-38103-8
doi:10.2838/7793567