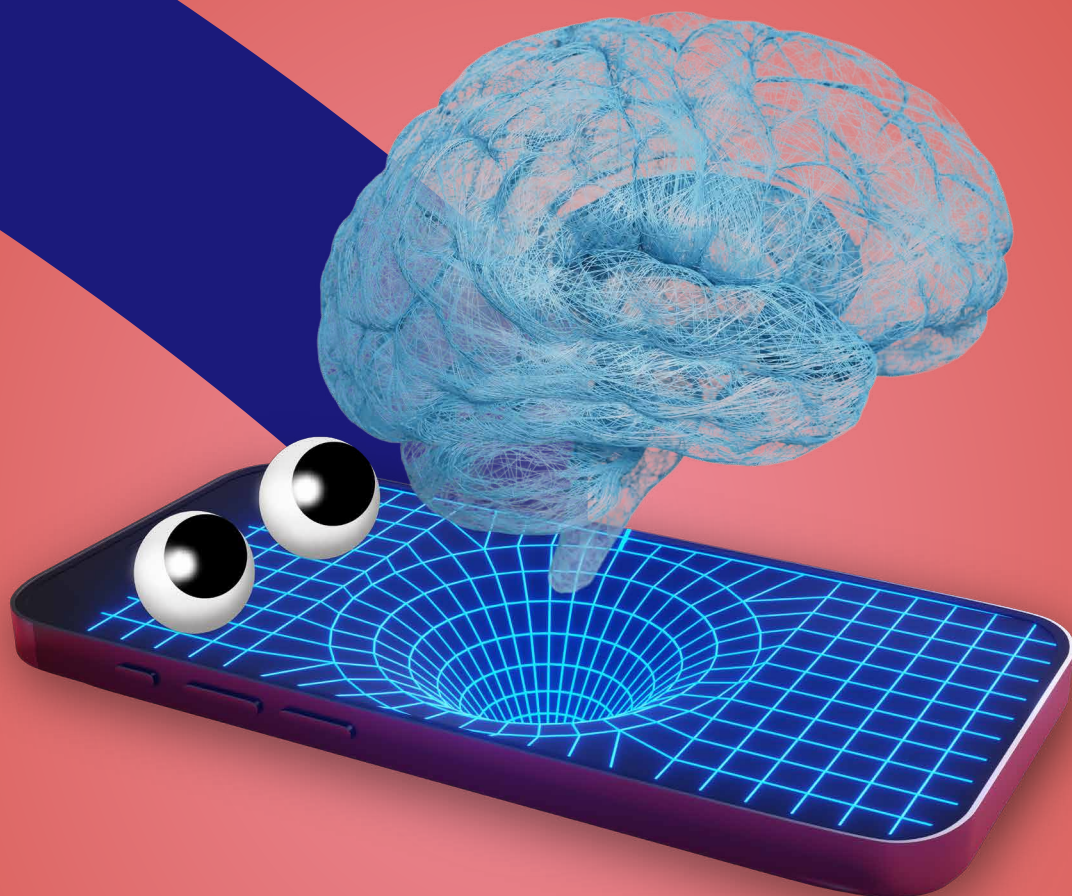




CASP 2025

**HT – vaimse tervise
riskid**

Tegevuse lõpparuanne

SISUKORD

Lühendite loetelu	3
Kommenteeritud kokkuvõte.....	4
Eesmärgid.....	4
Tulemused.....	4
Kokkuvõtted.....	4

II OSA

Tegevuse ülevaade	6
Sissejuhatus ja peamised eesmärgid.....	6
Osalevad turujärelevalveasutused	7
Põhitegevused ja tulemused	8
Tegevuse kohaldamisala	8
Tööviis	8
Väljund.....	10
Kokkuvõtted	11

II OSA

Mis on CASP?.....	13
Horisontaalse tegevuse töökava	14
Horisontaalse tegevuse lähenemisviisi ülevaade.....	15

Lühendite loetelu

TI	Tehisintellekt
CASP	Koordineeritud tegevus toodete ohutuse tagamiseks
DG JUST	Õigus- ja tarbijaküsimuste peadirektoraat
EFTA	Euroopa Vabakaubanduse Assotsiatsioon
EISMEA	Euroopa Innovatsiooninõukogu ja VKEda Rakendusamet
EV	Ettevõtja
EL	Euroopa Liit
GDPR	Isikuandmete kaitse üldmäärus
GPSR	Üldine tooteohutuse määrus
HT	Horisontaalne tegevus
IM	Vahepealne kohtumine
KoM	Avakoosolek
TJA	Turujärelevalveasutus

Kommenteeritud kokkuvõte

Eesmärgid

Koordineeritud tegevus toodete ohutuse tagamiseks (CASP) on projekt, mille üldeesmärk on kaitsta Euroopa tarbijate tervist ja ohutust, toetades ELi/EFTA riikide turujärelevalveasutusi (TJAsid) nende tegevuse paremini koordineerimisel. CASP 2025 raames läbiviidud vaimse tervise riskidega seotud horisontaalne tegevus oli

suunatud uute tehnoloogiatoodete tõttu tekkivate vaimse tervise riskide hindamise lünkade kõrvaldamisele vastavalt üldisele tooteohutuse määrusele (GPSR). See tegevus soodustas TJAd vahelist teabevahetust ja koondas sektoriüleseid tõendeid, et toetada võimalike lähene-misviiside väljatöötamist ametlike riskihindamiste jaoks.

Tulemused

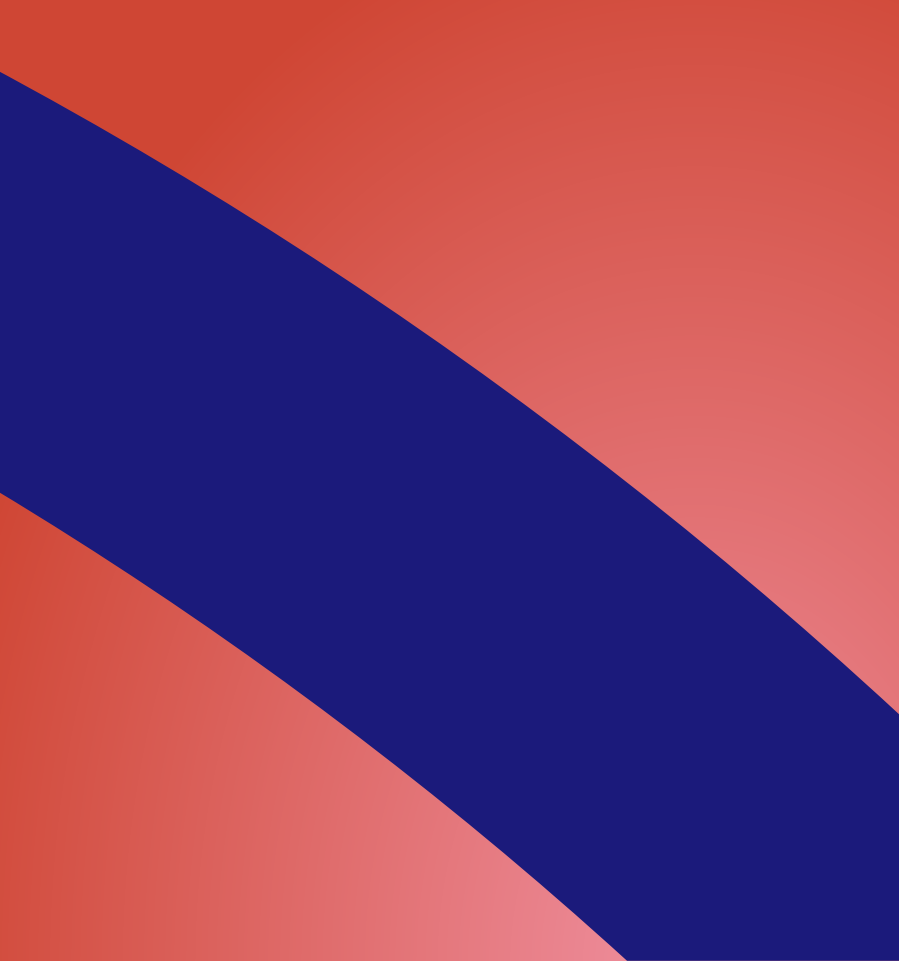
Selle tegevuse tulemuseks oli **kontseptsioonidokument** soovitude ja võimalike lähenemisviisidega riskihindamisele, mis tugines õiguslikele ja teaduslikele eksperditeadmistele ning mida toetasid sidusrühmade panus ja praktilised juhtumiuuringud. Kontseptsioonidokumendi

eesmärk on olla liikmesriikide pädevatele asutustele võrdlusaluseks toote võimalike vaimse tervise riskide hindamisel ning vundamendiks, millele tuginedes saab edaspidiseid suuniseid välja töötada.

Kokkuvõtte

Meetme eesmärk oli käsitleda peamisi turujärelevalvega seotud küsimusi, mis tulenevad teema uudsusest, sealhulgas TJAd praegused piiratud kogemused ja riskihindamiseks kättesaadavad ressursid. Selged juhised, riskiteede alane koolitus ja praktilised harjutused on üliolulised, et alustada vaimse tervise riskide hindamiste

praktilist läbiviimist. Kogu tegevuse vältel töötati välja kontseptsioonidokument, mille eesmärk oli koondada eri valdkondade eksperditeadmisi, et põhjalikult esitada tõendusmaterjal, mis seob uued tehnoloogiatooted, nende omadused ja kasutusmustrid vaimse tervise halvenemisega.



Il osa

Tegevuse ülevaade

Sissejuhatus ja peamised eesmärgid

GPSRi kohaselt ei tohi ELi turule lastud või seal kättesaadavaks tehtud tooted kujutada endast ohtu tarbijate tervisele ja ohutusele, sealhulgas psühholoogilisele heaolule¹. Selles kontekstis seisavad TJAd üha sagedamini silmitsi küsimustega, mis puudutavad uute tehnoloogiatoodete mõju vaimsele tervisele. Need riskid võivad tuleneda toote funktsioonidest, disainivalikutest või kasutajate käitumismustritest ning avalduvad sageli viisil, mis on vähem vahetu või käegakatsutav kui traditsioonilised füüsilised ohutusriskid.

Vaimse tervise riskide hindamine seab TJADEle konkreetseid väljakutseid. Olemasolevad tooteohutuse vahendid, katsemeetodid ja standardid ei ole üldjuhul mõeldud selliste riskide tuvastamiseks ning praktilised kogemused on selles valdkonnas endiselt piiratud. Seetõttu võivad TJAd tunda end ebakindlalt, kui nad peavad otsustama, kuidas tuleks vaimse tervise aspekte tooteohutuse jõustamise raames kindlaks teha, hinnata ja käsitleda, mis võib kaasa tuua liikmesriikide erinevaid lähenemisviise ja kõhklusi nende riskide käsitlemisel.

CASP 2025 raames läbiviidud vaimse tervise riskidega seotud horisontaalne tegevus (HT) oli suunatud TJADE toetamisele nende väljakutsetega toimetulekul, pakku-des struktureeritud foorumit kogemuste vahetamiseks ja aruteludeks. Tegevuse keskmes oli ühise arusaama kujundamine sellest, kuidas uute tehnoloogiatoodetega seotud vaimse tervise riske praktikas käsitleda, võttes arvesse õiguslikke nõudeid, uusi teaduslikke avastusi ja turujärelevalve töö tegelikku olukorda.

Meetme üldine eesmärk oli toetada TJASid ühise alusarusaama kujundamisel selle kohta, kuidas võivad toote kasutamisega seoses tekkida vaimse tervise riskid ning kuidas neid riske praktikas arvesse võtta, arvestades standardite puudumist ja selle teema kohta kättesaadavate juhiste piiratust. Meetme konkreetsed eesmärgid olid järgmised: (i) selgitada tooteohutuse kontekstis vaimse tervise riskide kindlakstegemisega seotud põhimõisteid ja kaalutlusi ning (ii) uurida võimalikke lähenemisviise, mille abil TJAd saaksid need kaalutlused integreerida oma olemasolevatesse hindamis- ja jõustamistegevustesse. Tegevuse peamine tulemus on kontseptsioonidokument, mis on mõeldud viitedokumendiks, mis aitab TJADEl selles arenevas valdkonnas orienteeruda ning toetab teadlikumate ja ühtsemate lähenemisviiside kujundamist kogu ELis.

¹ GPSR, artikli 3 lõige 2 ja GPSR, põhjendus 19

Osalevad turujärelevalveasutused

Tabel 1. Osalevate TJAdede loetelu

#	Riik	Asutuse nimi (inglise keeles)
1	 Belgia	Föderaalne majanduslane avalik teenistus, kvaliteedi ja ohutuse peadirektoraat
2	 Küpros	Tööinspektsiooni osakond
3	 Tšehhi	Tšehhi kaubandusinspektsioon
4	 Taani	Taani ohutustehnika amet
5	 Eesti	Tarbijakaitse ja Tehnilise Järelevalve Amet
6	 Prantsusmaa	Konkurentsipoliitika, tarbijaküsimuste ja pettuste kontrolli peadirektoraat
7	 Saksamaa	Ülem-Baieri valitsus – Kaubanduse järelevalveamet
8	 Saksamaa	Saksi liidumaa direktoraat – osakond 56
9	 Ungari	Rahvamajandusministeerium
10	 Iirimaa	Konkurentsi- ja tarbijakaitsekomisjon
11	 Itaalia	Pistoia-Prato kaubanduskoda
12	 Läti	Tarbijakaitse keskus
13	 Leedu	Riiklik tarbijakaitseamet
14	 Malta	Malta konkurentsi- ja tarbijakaitseamet
15	 Sloveenia	Sloveenia Vabariigi turuinspektsioon
16	 Hispaania	Sotsiaalsete õiguste, tarbijaküsimuste ja tegevuskava 2030 ministeerium

Põhitegevused ja tulemused

Tegevuse kohaldamisala

CASP 2025 raames läbiviidud horisontaalne tegevus käsitles uute tehnoloogiatoodetega seotud vaimse tervise riske. Kuna puudub õiguslik määratlus selle kohta, mis on uus tehnoloogiatoode, keskendusid osalejad tootevalikus tarbekaupadele, millel on tehisintellekti (TI) või internetiga ühendatud funktsioonid, nagu näiteks TI-põhised

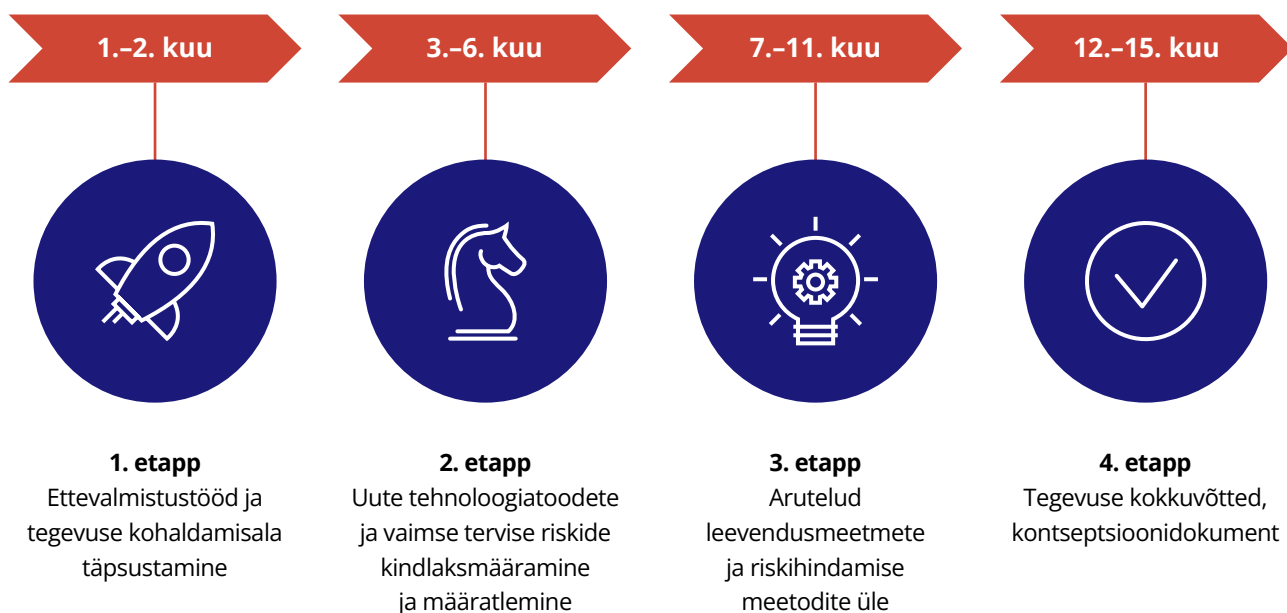
juturobotid või TI-põhised mänguasjad ja mängud. Selle asemel, et keskenduda kitsalt konkreetsetele toodetele, uuriti käesoleva tegevuse raames tehnoloogiatoodete laiemaid kategooriaid ning analüüsiti erinevates toodetes esinevate konkreetsete disainilahendustega seotud riskeid.

Tööviis

See tegevus oli kavandatud **õppimisele suunatud harjutusena**, mille eesmärk oli tõsta teadlikkust vaimse tervise kui tooteohutuse küsimusest, uurida asjakohaseid õiguslikke ja teaduslikke seisukohti ning selgitada välja peamised väljakutsed ja kaalutlused, mis võivad aidata kujundada tulevasi lähenemisviise ja järelmeetmeid ELi tasandil.

Selle tegevuse puhul järgiti neljaetapilist protsessi, mida on kujutatud allpool joonisel 1.

Joonis 1. Horisontaalse tegevuse tööviis



1. etapp: ettevalmistustööd

Esimeses etapis keskenduti taustateabe kogumisele ja tegevuse kohaldamisala täpsustamisele. See hõlmas kohaldamisala kindlaksmääramise vestlust tehnilise eksperdi ning Euroopa Komisjoni õigus- ja tarbijaküsimuste peadirektoraadi (DG JUST) ametnikega, et teha kindlaks tegevuse prioriteedid ja ootused. Sellele järgnes esialgne konsulteerimine osalevate TJAdega, et koguda teavet nende kogemuste, eelistuste ja probleemide kohta seoses vaimse tervise riskide hindamisega.

Esimene etapp lõppes 2025. aasta juunis toimunud ava-koosolekuga (KoM), kus projektirühm tutvustas tegevuse kohaldamisala, eesmärgi, õiguslikku ja teaduslikku konteksti ning esialgse konsulteerimise tulemusi. KoMi raames kutsuti TJAsid osalema interaktiivsel ideede genereerimise istungil, et jagada oma vajadusi ja ootusi kontseptsioonidokumendi suhtes ning selgitada, kuidas see oleks neile kõige kasulikum.

2. etapp: toodete ja riskide kindlaksmääramine ja määratlemine

Tegevuse teine etapp algas väljundi struktuuri väljatöötamisest. KoMis kogutud tagasiside põhjal koostas projektirühm kontseptsioonidokumendi kavandi ja kooskõlastas selle TJAdega koostööl põhinevate veebipõhiste Wiki-konsultatsioonide kaudu. Teise etapi jooksul võttis projektirühm ühendust mitmete sidusrühmadega, sealhulgas uute tehnoloogia- ja disainitööstuste, teadlaste, huvirühmade ja haridustöötajatega, ning viis nendega läbi intervjuusid, et koguda erinevaid seisukohti uute tehnoloogia- ja disainitööstuste vaimse tervise riskide kohta ning kasutada neid kontseptsioonidokumendi väljatöötamisel. Teise etapi jooksul koostasid projektirühm ja tehnilised

ekspertid kontseptsioonidokumendi taustapeatükid, sealhulgas sissejuhatuse, õigusliku konteksti ja teadusliku tausta. Enne esimest vahekohtumist (IM) edastati kontseptsioonidokumendi kavand TJAdele läbivaatamiseks.

Esimese IMi raames tutvustati kontseptsioonidokumendi esimest kavandit ning toimus interaktiivne arutelu, kus kasutati koostööpõhist veebitööriista, et koguda tagasisidet esimeste peatükkide sisu kohta ning saada ettepanekuid ülejäänud peatükkidega seotud ootuste ja prioriteetide kohta. Kolm huvirühma esindajat kutsuti IMile, et jagada oma mõtteid ja seisukohti uute tehnoloogia- ja disainitööstuste vaimse tervise riskide kohta.

3. etapp: riski leevendamise ja hindamise meetodid

Tegevuse kolmas etapp keskendus riskide hindamise meetodite väljatöötamisele ja riskide leevendamise soovitusete koostamisele. Selle etapi jooksul koostati kontseptsioonidokumendi peatükid, mis käsitlevad riskihindamise meetodeid ja ettevõtjate seisukohti. Enne teist vahekohtumist jagati Wiki kaudu kontseptsioonidokumendi teist kavandit TJAdele läbivaatamiseks.

Teise IMi eesmärk oli eelkõige täpsustada soovitusi ja meetodeid vaimse tervise riskide hindamiseks. Kaks huvirühma esitasid selle kohtumise käigus oma töö tulemused, mis andsid panuse kohtumise teisel poolel toimunud arutellusele. Esitati kontseptsioonidokumendi teine kavand ning peeti töörühmade koosolekuid TJAdega, et arutada nende arusaama kavandatavatest riskihindamise meetoditest ja nende vastavust TJAd ootustele. Toimus avatud arutelu, mille käigus vaadati kontseptsioonidokument tervikuna läbi ja selgitati välja lõppversioonis täiendamist vajavad lüngad.

4. etapp: tegevuse kokkuvõtte

Neljanda etapi eesmärk oli kontseptsioonidokument lõplikult viimistleda ning saada TJAdelt tagasisidet ja heakskiitu. Enne viimast koosolekut jagas projektirühm kontseptsioonidokumendi läbivaadatud kavandit TJAdega ja konsulteeris nendega viimases läbivaatamisvõrrus. Viimasel kohtumisel arutati täiendavat tagasisidet ja märkusi ning viidi läbi interaktiivne mänguseanss. Selle istungi käigus kasutasid TJAd kontseptsioonidokumendi

kogutud teadmisi, et arutada ühe valitud uue tehnoloogia- ja disainitööstuste riske ning seda, kuidas neid saaks kõrvaldada, leevendada või nende eest hoiatada. Pärast viimast kohtumist anti TJAdele mitu päeva aega, et viimistleda oma märkusi kontseptsioonidokumendi kohta. Pärast tagasiside arvesse võtmist jagas projektirühm dokumendi lõplikku versiooni Wiki kaudu TJAdele kinnitamiseks.

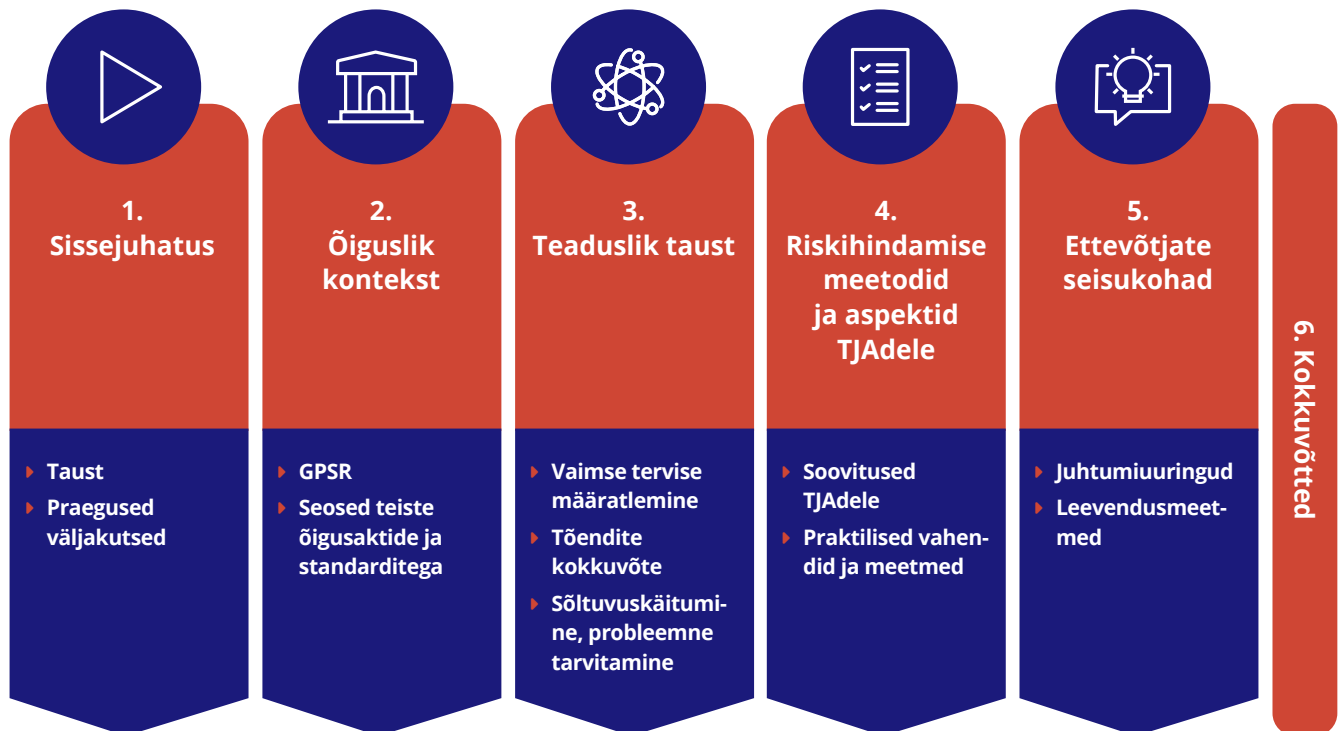
Väljund

KoostatikontseptsioonidokumentvõrdluseluseksTJAdele, kes kaaluvad uue tehnoloogiatoote riskihindamist, kui on alust arvata, et sellel võib olla negatiivne mõju kasutajate vaimsele tervisele. Kontseptsioonidokumendi eesmärk oli koondada õiguslikke, teaduslikke ja sidusrühmade andmeid, et kaardistada praegused teadmised uute

tehnoloogiatoodetega kaasnevate vaimse tervise riskide kohta ning selgitada, kuidas TJAd saavad neid ametlikes riskihindamistes praktiliselt rakendada.

Kontseptsioonidokument on jagatud kuueks peatükiks, mille sisu on allpool kokku võetud.

Joonis 2: kontseptsioonidokumendi struktuur



1. Sissejuhatus

Selles peatükis kirjeldatakse dokumendi kohaldamisala ning TJAd peamisi väljakutseid vaimse tervise riskide hindamisel, mida põhjustavad

- puuduvad **kogemused ja ressursid** vaimse tervise riskide hindamiseks;
- ebaselged **määratlused** selle kohta, mis kujutab endast vaimse tervise riski;

- tehnoloogia kiire areng**, mille tempo ületab kaitsemeetmete või regulatiivsete sekkumiste arengut;
- lai **valik tooteid**, mis võivad kujutada endast ohtu vaimsele tervisele; ning
- toodete väga **individuaalne ja kontekstist sõltuv** mõju vaimsele tervisele.

2. Õiguslik kontekst

Selles peatükis on esitatud õiguslikud määratlused selle kohta, mida tähendavad mõisted „toode” ja „risk”, ning selles on selgitatud, kuidas uute tehnoloogiatoodetega kaasnevad vaimse tervise riskid on seotud nende määratlustega. Samuti käsitletakse selles peatükis GPSRi seoseid teiste õigusaktidega sellel teemal, sealhulgas

tehisintellekti käsitleva õigusakti, digiteenuste määruse ja isikuandmete kaitse üldmäärusega (GDPR). See annab ülevaate standarditest, mida võib analoogia põhjal kohaldada uutele tehnoloogiatoodetele, et hinnata nende ohutust vaimse tervise seisukohast.

3. Teaduslik taust

Teadusliku tausta peatükis antakse ülevaade tehnoloogia mõju vaimsele tervisele käsitlevatest uuringutest, pöörates erilist tähelepanu tõenditele, mis seovad tehnoloogiatooteid problemaatiliste kasutusharjumustega. Selles kirjeldatakse konkreetseid disainilahendusi ja kasutamise võimalusi ning seda, kuidas need on seotud vaimse

tervise halvenemisega, ning käsitletakse modereerivaid tegureid, mis võivad neid mõjusid vaimsele tervisele süvendada või muuta. Arutatakse olemasolevate tõendite piiranguid ja probleeme ning tuuakse välja allesjäänud teaduslikud lüngad.

4. Riskihindamise meetodid ja aspektid TJADEle

Neljandas peatükis esitatakse soovitusel, kuidas TJAd peaksid lähenema vaimse tervise riskide hindamisele. TJAd käsutuses olevad tõendid on sageli puudulikud või ebakindlad ning tõenäolised kahjud ei ole selged. Selles peatükis antakse ülevaade mõningatest vahenditest ja meetoditest, mida TJAd saavad kasutada vaimse tervise riskide hindamise lähtepunktina. See hõlmab mitmeid

kliinilisi vahendeid, millele TJAd saavad tugineda, et mõista, kuidas vaimset tervist saab hinnata ja kvantifitseerida, samuti mitmest allikast pärineva tõendusmaterjali strateegiat, mis juhendab TJAsid tõendusmaterjali kogumise ja riskide kindlakstegemise protsessis nii hästi kui võimalik, võttes arvesse nende olemuslikke piiranguid.

5. Ettevõtjate seisukohad

Viies peatükk keskendub juturobotite või muude uute tehnoloogiatoodetega seotud enesetappude ja tapmiste juhtumiuuringutele ning käsitleb seda, mil määral on võimalik kõrvaldada või leevendada kahjulikke ja sõltuvust tekitavaid omadusi, mis on seotud mõjudega vaimsele tervisele. Selles tuuakse esile meetmed, mida ettevõtjad võivad ja peaksid võtma oma toodetega seotud riskide

vähendamiseks, näiteks inimesesarnaste tunnuste piiramine ja kaitsvate seadistuste vaikimisi aktiveerimine. See peatükk sisaldab praktilist juhtumiuuringut veebipõhise mänguplatvormi kohta², et näidata, kui keeruline on praktikas hinnata riske, mis on seotud konkreetse tehnoloogiatoote mõjuga vaimsele tervisele.

6. Kokkuvõtte

Kokkuvõttes rõhutatakse, et kontseptsioonidokument on TJADEle esmane võrdlusalus vaimse tervise riskide hindamisel, tunnistades samas, et tegemist ei ole

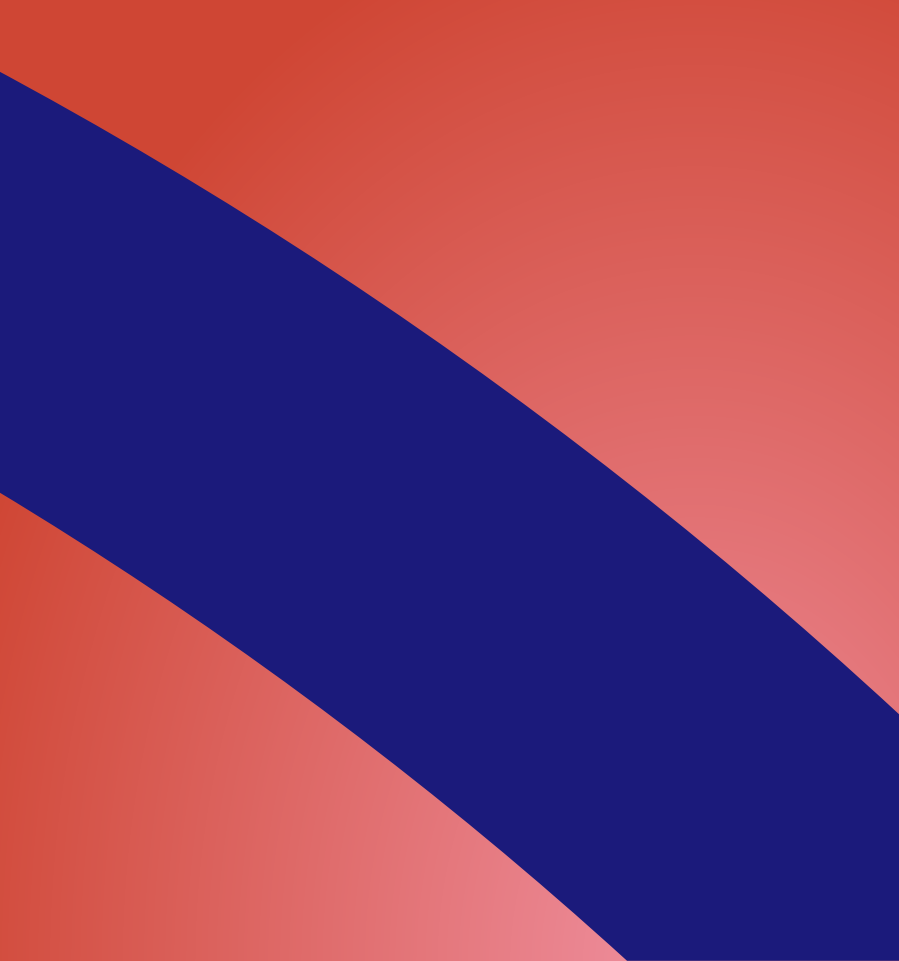
samm-sammulise juhendiga, mida tuleks järgida. See on alus, millele saab edaspidi selliseid juhiseid ja praktilisi kogemusi rajada.

Kokkuvõtte

Uute tehnoloogiatoodete vaimse tervise riskide hindamine seab TJADEle mitmeid väljakutseid, võttes arvesse teema ja asjaomaste toodete uudsust ning keerukust. Ei teaduslikud tõendid, õigusraamistik ega suunised TJADEle ei ole selgelt määratletud, ning riskihindamise psühholoogilised aspektid on TJADE jaoks uus valdkond, kuna nad on üldiselt harjunud hindama toodete füüsilise tervise ja ohutusega seotud riske. Vaja on täiendavaid meetmeid ja koostööd, et jätkata aluste loomist riskihindamise jaoks terviklike ja ühtlustatud suuniste väljatöötamiseks.

Kogudes olemasolevaid teaduslikke tõendeid, õiguslikke eksperditeadmisi ja mitmesuguste sidusrühmade seisukohti, suudeti selle tegevuse raames kaardistada praegune teadmiste olukord ning potentsiaalsed arengusuunad, mida TJAd võiksid kaaluda. See andis TJADEle riskihindamise lähtepunkti, mille alusel saab edaspidi välja töötada samm-sammulised juhised, kui TJAd on püüdnud viia läbi hindamisi ja omandanud praktilisi kogemusi.

² Roblox



Il osa

Mis on CASP?

Koordineeritud tegevus toodete ohutuse tagamiseks (Coordinated Activities on the Safety of Products, CASP) võimaldab Euroopa Liidu / Euroopa Vabakaubanduse

Assotsiatsiooni riikide turujärelevalveasutustel teha koostööd ja suurendada ühtsele turule lastud toodete ohutust.

CASP 2025 hõlmab kahte tootespetsiifilist tegevust ja ühte horisontaalset tegevust.

Tootepõhistes tegevustes osalejad katsetavad ühiselt valitud tooteid, mis kuuluvad nende vastavate riiklike turugude põhjal loodud valimisse. Tooteid katsetatakse ELi/ EFTA riikides asuvates akrediteeritud laborites vastavalt ühiselt kokkulepitud katsekriteeriumidele.



PSA1
Kemikaalid



PSA2
Laste jalgrattaistmed



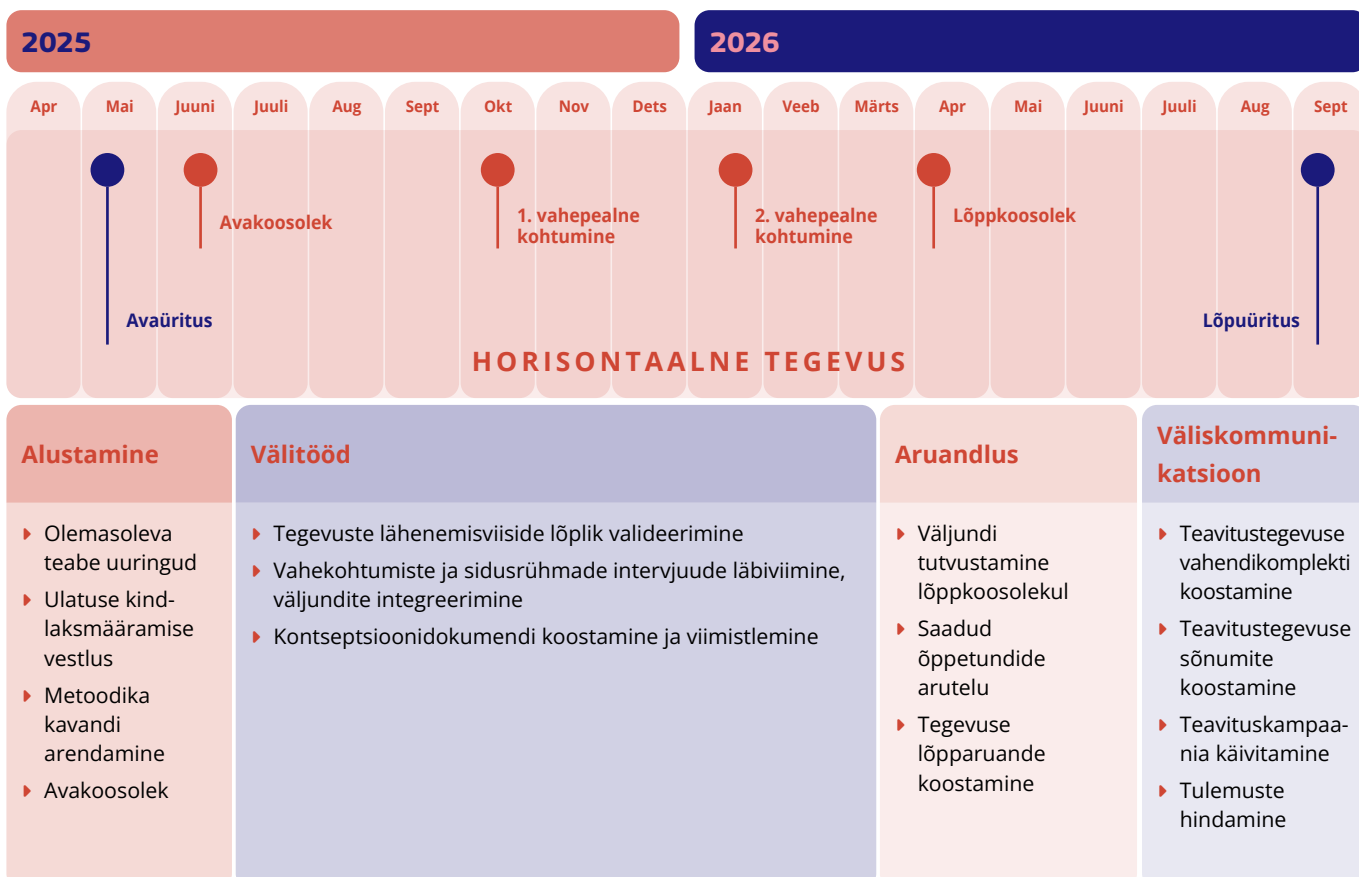
HT
Vaimse tervise riskid

Horisontaalsed tegevused pakuvad turujärelevalveasutustele teadmiste vahetamise foorumit. Vastavate valdkondade tehniliste ekspertide juhendamisel töötavad osalejad turujärelevalve jaoks välja ühised lähenemisviisid, menetlused ja praktilised vahendid.

Ülesanded ja kohustused



Horisontaalse tegevuse töökaava



Horisontaalse tegevuse lähenemisviisi ülevaade

0 CASPile eelnev menetlus

Enne iga CASP-projekti käivitamist viib DG JUST koos turujärelevalveasutustega läbi prioriteedi seadmise, et valida välja ühist huvi pakuvad teemad. CASP 2025 horisontaalne tegevus kajastab turujärelevalveasutuste huvi saada juhiseid uute tehnoloogiliste toodete vaimse tervise riskide tuvastamiseks ja hindamiseks.

1 Tegevuse eesmärkide täpsustamine

Tegevuse eesmärkide täpsustamine hõlmab ulatuslikku protsessi, et tagada vastavus turujärelevalveasutuste vajadustele ja ootustele. See protsess algab küsitluste, olemasoleva teabe uurimise ja põhjaliku vajaduste hindamisega, et koguda turujärelevalveasutustelt teavet nende konkreetsete vajaduste, probleemide ja prioriteetide kohta ning määrata iga tegevuse jaoks kindlaks peamised valdkonnad, millele keskenduda. Seejärel korraldatakse avalduskoosolek, et arutada esialgseid eesmärke ja koguda tagasisidet, mis annab võimaluse avatud dialoogiks ja eesmärkide täpsustamiseks. Kogu selle protsessi vältel tagab tihe koostöö turujärelevalveasutustega Wiki kaudu konsulteerides, et täpsustatud eesmärgid on realistlikud, saavutatavad ja kooskõlas nende tegevuseesmärkidega.

2 Metoodika väljatöötamine

Metoodika väljatöötamine algab esialgsest kavandist, mida arendatakse edasi ja täiustatakse kahe vahepealse kohtumise ning turujärelevalveasutustega peetavate pidevate konsultatsioonide käigus Wiki kaudu. Kavandit täiustatakse ja kohandatakse pidevalt turujärelevalveasutuste tagasiside põhjal, tagades, et see on praktiline ja kohandatud nende konkreetsetele vajadustele. Selline iteratiivne protsess tagab, et lõplik metoodika on terviklik ja hästi kooskõlas TJAd eesmärkide ja vajadustega.

3 Väljundi väljatöötamine

Väljund töötatakse välja koos turujärelevalveasutustega, et tagada asjakohasus. Turujärelevalveasutuste panust arvesse võttes põhineb väljund (kontseptsioonidokument uute tehnoloogiliste toodete vaimse tervise riskide kohta) kokkulepitud metoodikal ja on välja töötatud tehnilise eksperdi juhendamisel. Selline koostööpõhine lähenemisviis tagab, et väljund on kohandatud vastavalt TJAd tuvastatud konkreetsetele vajadustele ja probleemidele, mis suurendab nende tõhusust ja mõju.

4 Tulemuste, saadud õppetundide ja soovitude viimistlemine

Viimane etapp hõlmab väljundite valideerimist, saadud õppetundide arutamist ja soovitude sõnastamist. See protsess tagab, et projekt annab väärtuslikke teadmisi ja rakendatavaid juhiseid tulevaste tegevuste jaoks. Lõplike väljundite esitamine lõppkohtumisel tagab, et need vastavad projekti käigus seatud eesmärkidele ja ootustele. Lõpuks aitab valideeritud tulemustel põhinevaid soovitusi ja saadud õppetunde sisaldavate lõpparuannete koostamine kujundada tegevuskava tulevaste täiustuste ja algatuste jaoks.

EUROOPA KOMISJON

Õigus- ja tarbijaküsimuste peadirektoraat

Tarbijate direktoraat

Üksus B4 – tooteohutus ja kiirhoiatussüsteem

E-post: JUST-B4@ec.europa.eu

Euroopa Komisjon ei vastuta käesoleva väljaande taaskasutamisest tulenevate tagajärgede eest.

© EuroopaLiit, 2026

Euroopa Komisjoni dokumentide taaskasutamise poliitika põhineb komisjoni 12. detsembri 2011. aasta otsusel 2011/833/EL komisjoni dokumentide taaskasutamise kohta (ELT L 330, 14.12.2011, lk 39).

Kui ei ole märgitud teisiti, on käesoleva dokumendi taaskasutamine lubatud Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) litsentsi alusel (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). See tähendab, et taaskasutamine on lubatud tingimusel, et esitatakse asjakohased andmed ja märgitakse kõik muudatused.

Muude kui Euroopa Liidule kuuluvate osade kasutamise või reprodutseerimise luba tuleb küsida otse vastavate õiguste omanikult.

Kaanepilt: © iStockphoto – Dragon Claws / mphillips007

Teave Euroopa Liidu kohta on kõikides ELi ametlikes keeltes kättesaadav Europa veebilehel

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



Euroopa Liidu
Väljaannete Talitus

Luksemburg: Euroopa Liidu Väljaannete Talitus, 2026

ISBN 978-92-68-38108-3
doi:10.2838/6429525