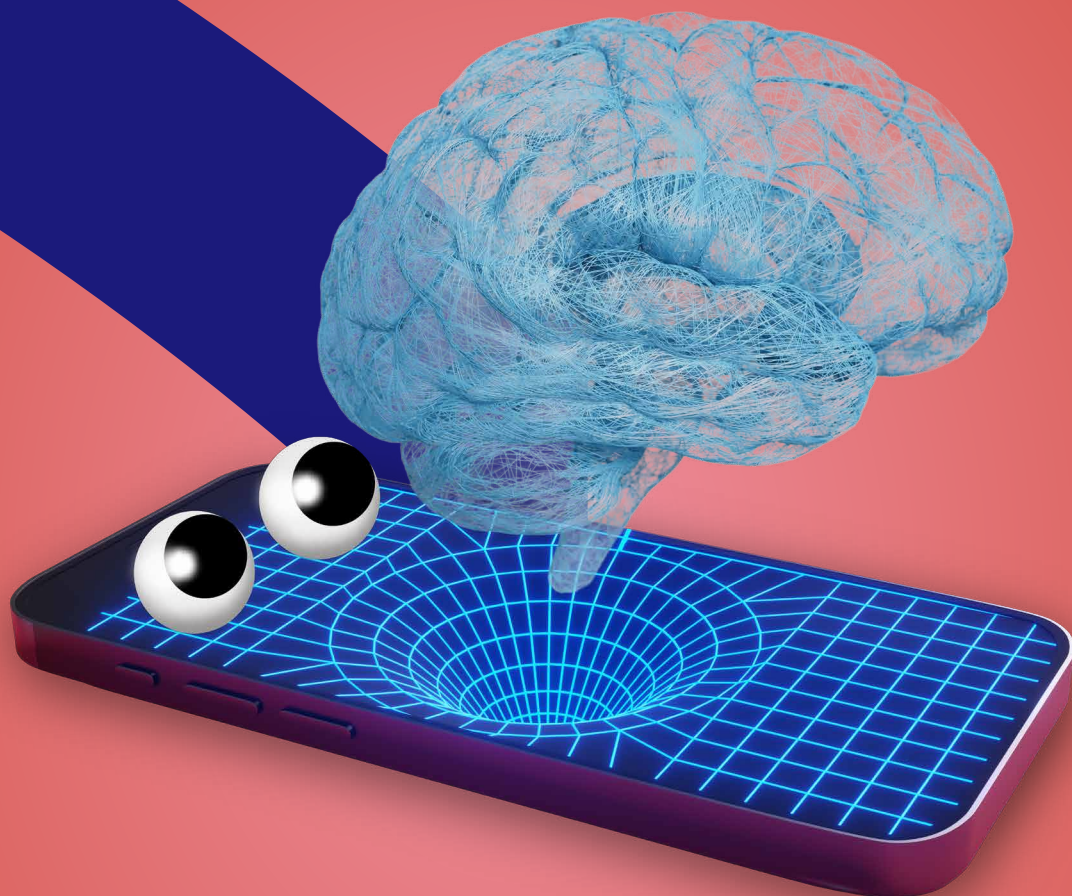




CASP 2025

HA – rioscaí sláinte meabhrach

Tuarascáil ghníomhaíochta deiridh

CLÁR NA N-ÁBHAR

Liosta giorrúchán.....	3
Achoimre feidhmiúcháin	4
Cuspóirí.....	4
Torthaí	4
Conclúidí.....	4

CUID I

Forbhreathnú ar ghníomhaíocht.....	6
Réamhrá agus príomhchuspóirí.....	6
Údaráis um fhaireachas margaidh rannpháirteacha	7
Príomhghníomhaíochtaí agus torthaí.....	8
Raon feidhme na gníomhaíochta	8
Cur chuige oibre	8
Inseachadta.....	10
Conclúidí	11

CUID II

Cad is CASP ann?	13
Plean oibre gníomhaíochta cothrománach.....	14
Forbhreathnú ar an gcur chuige gníomhaíochta cothrománach.....	15

Liosta giorrúchán

IS	An intleacht shaorga
CASP	Gníomhaíochtaí Comhordaithe maidir le Sábháilteacht Táirgí
ARD-STIÚRTHÓIREACHT JUST	An AS um Cheartas agus Tomhaltóirí
CSTE	Comhlachas Saorthrádála na hEorpa
EISMEA	Comhairle Nuálaíochta na hEorpa agus Gníomhaireacht Feidhmiúcháin FBManna
EO	Oibreoir eacnamaíoch
AE	Aontas Eorpach
GDPR	Rialachán Ginearálta maidir le Cosaint Sonraí
GPSR	An Rialachán Ginearálta maidir le Sábháilteacht Táirgí
HA	Gníomhaíocht chothrománach
IM	Cruinniú idirmheánach
KoM	Cruinniú tosaithe
ÚFM	Údarás um fhaireachas margaidh

Achoimre feidhmiúcháin

Cuspóirí

Is é príomhchuspóir thionscadal na Gníomhaíochta Comhordaithe maidir le Sábháilteacht Táirgí (CASP) sláinte agus sábháilteacht thomhaltóirí Eorpacha a chosaint trí thacú le húdaráis náisiúnta ó thíortha AE/CSTE atá freagrach as faireachas margaidh (ÚFManna) chun a ngníomhaíochtaí a chomhordú níos fearr. Bhí sé mar aidhm ag gníomhaíocht chothrománach CASP 2025 maidir le rioscaí sláinte meabhrach a thabhairt ar

bhearnaí i measúnú na rioscaí sláinte meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua faoin Rialachán Ginearálta maidir le Sábháilteacht Táirgí (GPSR). D'éascaigh an ghníomhaíocht malartú idir ÚFManna agus fianaise thrasearnála chomhdhlúite chun tacú le forbairt cineálacha cur chuige a d'fhéadfadh a bheith ann maidir le measúnuithe riosca foirmiúla.

Torthaí

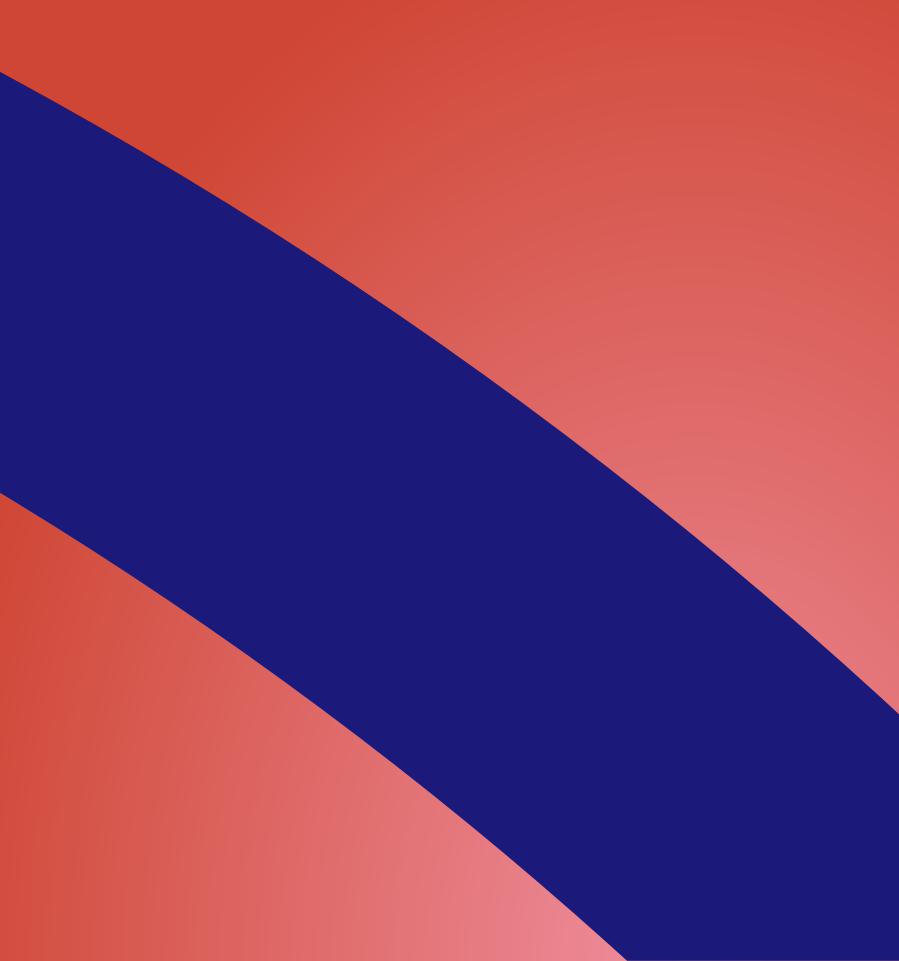
Ba é toradh na gníomhaíochta seo ná **páipéar coincheapa** le moltaí agus cur chuige féideartha maidir le measúnú riosca, ag tarraingt ar shaineolas dlíthiúil agus eolaíoch agus treisithe ag ionchur ó gheallsealbhóirí agus staidéir cháis phraiticiúla. Tá sé mar aidhm ag an

bpáipéar coincheapa gníomhú mar phointe tagartha ar féidir le ÚFManna a úsáid agus rioscaí féideartha sláinte meabhrach táirge á mbreithniú acu, agus mar bhloc tógála ar a bhféadfar treoir a fhorbairt amach anseo.

Conclúidí

Bhí sé mar aidhm ag an ngníomhaíocht aghaidh a thabhairt ar phríomhcheisteanna faireachais margaidh a eascraíonn as úrnuacht an ábhair, lena n-áirítear an taithí agus na hacmhainní teoranta atá ar fáil faoi láthair do ÚFManna le haghaidh measúnú riosca. Tá treoir shoiléir, oideachas ar chonairí riosca agus cleachtaí praiticiúla ríthábhachtach chun tús a chur le measúnuithe riosca

sláinte meabhrach a dhéanamh i gcleachtas. Le linn na gníomhaíochta, forbraíodh an páipéar coincheapa leis an aidhm saineolas ó réimsí éagsúla a thabhairt le chéile chun an fhianaise a nascann táirgí teicneolaíochta nua, a ngnéithe agus a bpatrúin úsáide le drochthorthaí sláinte meabhrach a leagan amach go cuimsitheach.



Cuid I

Forbhreathnú ar ghníomhaíocht

Réamhrá agus príomhchuspóirí

Éilíonn an GPSR nach mbíonn rioscaí do shláinte agus sábháilteacht tomhaltóirí, lena n-áirítear rioscaí do fholláine shíceolaíoch, ag baint le táirgí a chuirtear ar fáil ar mhargadh an AE nó a chuirtear ar fáil air¹. Sa chomhthéacs seo, bíonn ceistanna a bhaineann le tionchair táirgí teicneolaíochta nua ar an tsláinte mheabhrach os comhair ÚFManna níos mó agus níos mó. D'fhéadfadh na rioscaí seo teacht as feidhmiúlachtaí táirgí, roghanna dearaidh nó patrúin idirghníomhaíochta agus is minic a léirítear iad ar bhealaí nach bhfuil chomh láithreach nó inláimhsithe le rioscaí sábháilteachta fisiciúla traidisiúnta.

Cuireann measúnú rioscaí sláinte meabhrach dúshlán shonracha i láthair do ÚFManna. Go ginearálta, ní bhíonn uirlisí sábháilteachta táirgí, modhanna tástála agus caighdeán atá ann cheana féin deartha chun rioscaí den sórt sin a ghabháil agus tá taithí phraiticiúil sa réimse seo teoranta fós. Mar thoradh air sin, d'fhéadfadh éiginnteacht a bheith roimh ÚFManna agus iad ag cinneadh conas ba cheart breithnithe sláinte meabhrach a aithint, a mheasúnú agus aghaidh a thabhairt orthu laistigh de chreat fhorfheidhmiú sábháilteachta táirgí, rud a d'fhéadfadh a bheith ina chúis le cur chuige éagsúla ar fud na mBallstát agus leisce maidir leis na rioscaí seo a réiteach.

Bhí sé mar aidhm ag gníomhaíocht chothrománach (HA) CASP 2025 maidir le rioscaí sláinte meabhrach tacú le ÚFManna agus iad ag dul i ngleic leis na dúshlán seo trí fhóram struchtúrtha a sholáthar le haghaidh malartaithe agus machnaimh. Dhírigh an ghníomhaíocht ar thuiscint chomhroinnte a fhorbairt ar an gcaoi a bhféadfaí dul i ngleic le rioscaí sláinte meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua go praiticiúil, agus ceanglais dhlíthiúla, léargais eolaíocha atá ag teacht chun cinn agus réaltachtaí na hoibre faireachais margaidh á gcur san áireamh.

Ba é cuspóir foriomlán na gníomhaíochta tacú le ÚFManna chun tuiscint bhunúsach chomhroinnte a fhorbairt ar an gcaoi a bhféadfadh rioscaí sláinte meabhrach teacht chun cinn i ndáil le húsáid táirgí agus conas is féidir na rioscaí sin a mheas go praiticiúil, i bhfianaise an easpa caighdeán agus na teorach teoranta atá ar fáil ar an ábhar seo. Ba iad cuspóirí sonracha na gníomhaíochta (i) coincheapa agus cúinsí tábhachtacha a bhaineann le rioscaí sláinte meabhrach a aithint i gcomhthéacs sábháilteachta táirgí a shoiléiriú, agus (ii) cur chuige féideartha a fhiosrú do ÚFManna chun na cúinsí sin a chomhtháthú ina ngníomhaíochtaí measúnaithe agus forfheidhmithe atá ann cheana féin. Is é príomhthoradh na gníomhaíochta páipéar coincheapa, atá beartaithe mar dhoiciméad tagartha a thacaíonn le ÚFManna agus iad ag nascleanúint an réimse seo atá ag athrú i gcónaí agus a chuireann le cur chuige níos eolasaí agus níos comhtháite ar fud an AE.

¹ GPSR, Airteagal 3(2) agus GPSR, Aithris 19

Údaráis um fhaireachas margaidh rannpháirteacha

Tábla 1 - Liosta na ÚFManna rannpháirteacha

#	Tír	Forbhreathnú ar an ngníomhaíocht (Béarla)
1	 An Bheilg	Geilleagar Feidearálach na Seirbhíse Poiblí - Ard-Stiúrtóireacht Cáilíochta agus Sábháilteachta
2	 An Chipir	An Roinn Cigireachta Saothair
3	 An tSeicia	Údarás Cigireachta Trádála na Seice
4	 An Danmhairg	Údarás Teicneolaíochta Sábháilteachta na Danmhairge
5	 An Eastóin	An tÚdarás Rialála Teicniúla agus Cosanta Tomhaltóirí
6	 An Fhrainc	An Ard-Stiúrtóireacht um Iomaíocht, Cosaint Tomhaltóirí agus Rialú Calaoise
7	 An Ghearmáin	Rialtas na Baváire Uachtarach - Cigireacht Trádála
8	 An Ghearmáin	Stiúrtóireacht Stáit na Sacsaine – Rannán 56
9	 An Ungáir	Aireacht na Geilleagair Náisiúnta
10	 Éire	An Coimisiún um Iomaíocht agus Cosaint Tomhaltóirí
11	 An Iodáil	Comhlachas Tráchtála Pistoia-Prato
12	 An Laitvia	Ionad um Chosaint Cearta Tomhaltóirí
13	 An Liotuáin	An tÚdarás Stáit um Chosaint Cearta Tomhaltóirí
14	 Málta	Údarás Iomaíochta agus Gnóthaí Tomhaltóirí Mhálta
15	 An tSlóivéin	Cigireacht Mhargaidh Phoblacht na Slóivéine
16	 An Spáinn	An Aireacht um Chearta Sóisialta, Gnóthaí Tomhaltóirí agus Clár Oibre 2030

Príomhghníomhaíochtaí agus torthaí

Raon feidhme na gníomhaíochta

I CASP 2025, tharla gníomhaíocht chothrománach amháin a dhírigh ar aghaidh a thabhairt ar an rioscaí sláinte meabhrach táirgí teicneolaíochta nua. Ós rud é nach bhfuil aon sainmhíniú dlíthiúil ann ar cad is táirge teicneolaíochta nua ann, dhírigh na rannpháirtithe raon feidhme an táirge ar tháirgí tomhaltóirí a bhfuil intleacht shaorga (IS) nó feidhmiúlachtaí nasctha leis an idirlíon

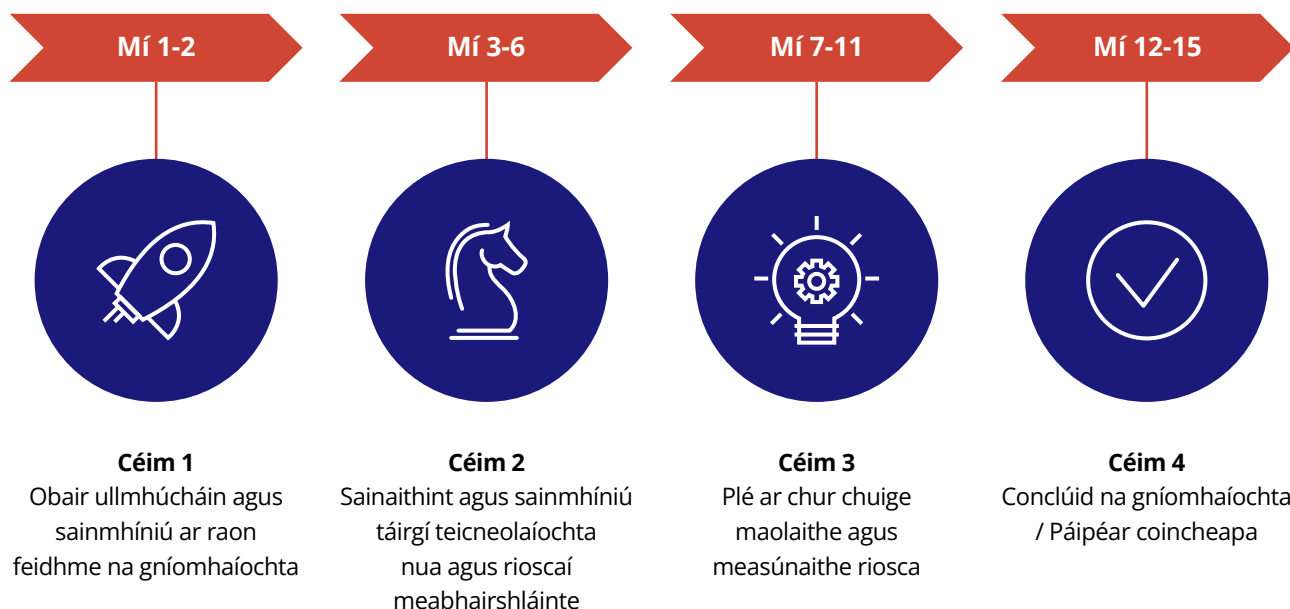
acu, amhail botaí comhrá IS nó bréagáin agus cluichí atá cumhachtaithe ag IS. In áit díriú go cúng ar tháirgí sonracha, rinne an ghníomhaíocht iniúchadh ar na catagóirí leathana seo de tháirgí teicneolaíochta agus scrúdaigh sí na conairí riosca a bhaineann le gnéithe dearaidh sonraí a fhaightear i réimse táirgí éagsúla.

Cur chuige oibre

Dearadh an ghníomhaíocht mar **cleachtadh dírithe ar fhoghlaím** chun feasacht a mhúscailt faoin tsláinte mheabhrach mar ábhar inné maidir le sábháilteacht táirgí, peirspictíochtaí dlíthiúla agus eolaíochá ábhartha a iniúchadh agus dúshlán agus cúinsí tábhachtacha a shainaithint a d'fhéadfadh cur chuige agus obair leantach amach anseo ar leibhéal an AE a chur ar an eolas.

Lean an cur chuige oibre don ghníomhaíocht seo próiseas cúig chéim mar a leagtar amach i bhFíor 1.

Fíor 1: Plean oibre gníomhaíochta cothrománach



Céim 1: Réamhobair

Dhírigh an chéad chéim ar fhaisnéis chúlra a bhailiú agus raon feidhme na gníomhaíochta a mhionchoigeartú. Áiríodh leis sin ar dtús agallamh scóipe leis an saineolaí teicniúil agus oifigigh deisce ón Ard-Stiúrthóireacht um Cheartas agus Tomhaltóirí (AS JUST) sa Choimisiún Eorpach chun ionchais agus táirgí insoláthartha na gníomhaíochta a shainaithint. Ina dhiaidh sin, rinneadh réamhchomhairliúcháin leis na Ballstáit rannpháirteacha chun faisnéis a bhailiú faoina dtaithí, a roghanna agus na dúshláin atá rompu maidir le measúnú a dhéanamh ar rioscaí meabhairshláinte.

Céim 2: Aitheantas agus sainmhíniú táirgí agus rioscaí

Cuireadh tús leis an dara céim den ghníomhaíocht le struchtúr an tseachadta a fhorbairt. Bunaithe ar an aiseolas a bailíodh sa KoM, dhréachtaigh an fhoireann tionscadail imlíne an pháipéir choincheapa agus rinne siad é a bhailíochtú leis na ÚFManna trí chomhairliúcháin chomhoibríocha ar Vicí ar líne. Le linn an dara céim, chuaigh foireann an tionscadail i dteagmháil le roinnt páirtithe leasmhara agus chuir siad agallamh orthu, lena n-áirítear dearthóirí táirgí teicneolaíochta nua, acadóirí, eagraíochtaí abhcóideachta agus oideoirí, chun dearchtaí éagsúla a bhailiú faoi na rioscaí meabhairshláinte a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua agus chun cur le forbairt an pháipéir coincheapa. Le linn an dara céim, dhréachtaigh an fhoireann tionscadail agus saineolaithe teicniúla caibidlí

Tháinig deireadh leis an gcéad chéim le cruinniú tosaithe (KoM) i mí an Mhárta 2025, nuair a chuir an fhoireann tionscadail raon feidhme, cuspóirí agus táirgí insoláthartha beartaithe na gníomhaíochta, agus toradh an tsuirbhé i láthair. Le linn an KoM, tugadh cuireadh do na ÚFManna páirt a ghlacadh i seisiún smaointeoireachta idirghníomhach chun a gcuid riachtanas agus ionchais maidir leis an bpáipéar coincheapa a roinnt, chun a shoiléiriú conas a bheadh sé an-úsáideach dóibh.

cúlra an pháipéir choincheapa, lena n-áirítear an réamhrá, an comhthéacs dlíthiúil agus an cúlra eolaíoch. Roimh an gcéad chruinniú idirmheánach (IM), roinneadh an dréacht-pháipéar coincheapa leis na ÚFManna lena athbhreithniú.

Le linn an chéad IM, cuireadh an chéad dréacht den pháipéar coincheapa i láthair agus reáchtáladh seisiún idirghníomhach ina n-úsáidtear uirlis chomhoibríoch ar líne chun aiseolas a bhailiú maidir le luach na gcéad chaibidlí, agus chun ionchur a bhailiú maidir le hionchais agus tosaíochtaí le haghaidh na gcaibidlí atá fágtha. Tugadh cuireadh do thriúr geallsealbhóirí cur i láthair a dhéanamh le linn an IM, chun a gcuid léargais agus peirspictíochtaí a roinnt faoi na rioscaí sláinte meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua.

Céim 3: Cur chuige maolaithe agus measúnaithe riosca

Bhí an tríú céim den ghníomhaíocht dírithe ar chineálacha cur chuige a fhorbairt le haghaidh measúnú riosca agus moltaí maidir le maolú riosca. Le linn na céime seo, dréachtaíodh caibidlí an pháipéir choincheapa ar chur chuige measúnaithe riosca agus léargais ó oibreoirí eacnamaíocha. Roimh an dara cruinniú idirmheánach, roinneadh an dara dréacht den pháipéar coincheapa leis na ÚFManna ar Wiki lena athbhreithniú.

Ba é príomhaidhm an dara Measúnú Inmheánach ná na moltaí agus na cineálacha cur chuige maidir le measúnú

rioscaí sláinte meabhrach a fheabhsú. Chuir beirt gheallsealbhóirí a gcuid oibre i láthair le linn an chruinnithe seo, agus chuir siad leis an bplé le linn an dara leath den chruinniú. Cuireadh an dara dréacht den pháipéar coincheapa i láthair, agus tionóladh seisiúin bheaga leis na ÚFManna chun a dtuiscint ar na cineálacha cur chuige measúnaithe riosca atá beartaithe agus an aillíniú lena n-ionchais a phlé. Reáchtáladh plé oscailte chun athbhreithniú a dhéanamh ar an bpáipéar coincheapa ina iomláine agus chun aon bhearnaí atá fágtha le réiteach sa leagan deiridh a aithint.

Céim 4: Conclúid na gníomhaíochta

Le linn an ceathrú céim, ba é an cuspóir an páipéar coincheapa a thabhairt chun críche agus aiseolas agus formheas na ÚFManna a fháil. Roimh an gcrúinniú deiridh, roinn an fhoireann tionscadail dréacht athbhreithnithe den pháipéar coincheapa leis na ÚFManna agus chuaigh siad i gcomhairle leo le haghaidh babhta deiridh athbhreithnithe. Ag an gcrúinniú deiridh, pléadh aiseolas agus tuairimí breise chun forbairt na dtáirgí inbhainte a thabhairt chun críche. Le linn na seisiúin seo, chuir na ÚFManna an t-eolas a bailíodh sa pháipéar coincheapa

i bhfeidhm chun plé a dhéanamh ar na rioscaí a bhaineann le táirge teicneolaíochta nua amháin roghnaithe agus chun plé a dhéanamh ar an gcaoi ar féidir iad seo a dhíchur, a mhaolú, nó rabhadh a thabhairt fúthu. I ndiaidh an chruinnithe dheireanaigh, tugadh roinnt laethanta do na ÚFManna chun a gcuid tuairimí ar an bpáipéar coincheapa a chur i gcrích. Tar éis an t-aiseolas a chomhtháthú, roinn an fhoireann tionscadail an leagan deiridh den pháipéar leis na ÚFManna ar an Vicí lena mbailíochtú.

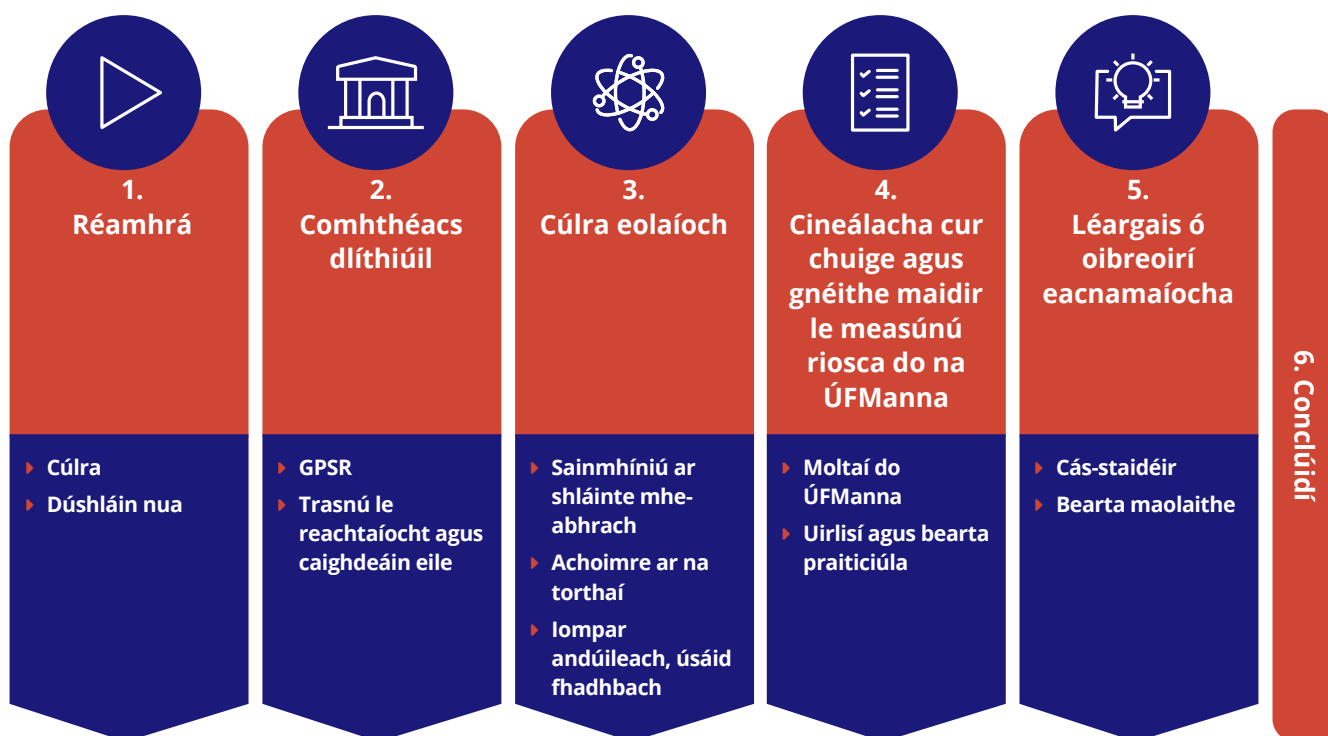
Inseachadta

Forbraíodh páipéar coincheapa mar phointe tagartha do ÚFManna agus measúnú riosca á bhreithniú ar tháirge teicneolaíochta nua a bhfuil amhras ann go bhfuil tionchair dhiúltacha aige ar shláinte mheabhrach úsáideoirí. Bhí sé mar aidhm ag an bpáipéar coincheapa fianaise dhlíthiúil, eolaíoch agus ó gheallsealbhoirí a chomhdhlúthú chun an t-eolas reatha faoi na rioscaí sláinte

meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua a mhapáil agus conas is féidir le ÚFManna é seo a chur i bhfeidhm go praiticiúil i measúnuithe riosca foirmiúla.

Tá an páipéar coincheapa roinnte ina shé chaibidil, agus tá achoimre orthu thíos.

Fíor 2: Struchtúr páipéir coincheapa



1. Réamhrá

Leagtar amach sa chaibidil seo raon feidhme an pháipéir agus na príomhdhúshláin a bhíonn roimh ÚFManna agus iad ag measúnú rioscaí sláinte meabhrach mar gheall ar:

- easpa **taithí agus acmhainní** le haghaidh measúnú riosca sláinte meabhrach;
- sainmhínte** doiléire ar a bhfuil i gceist le riosca sláinte meabhrach;

- forbairtí teicneolaíocha** tapa a sháraíonn forbairt coimircí nó idirghabhálacha rialála;
- an **raon táirgí** leathan le rioscaí féideartha sláinte meabhrach; agus
- tionchair na dtáirgí **aonair agus comhthéacs-shonrach** an-ard ar shláinte mheabhrach.

2. Comhthéacs dlíthiúil

Áirítear sa chaibidil seo na sainmhínte dlíthiúla ar cad is táirge agus riosca ann, agus conas a oireann rioscaí sláinte meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua laistigh de na sainmhínte sin. Clúdaíonn an chaibidil freisin trasnú an GPSR le reachtaíocht eile ar an ábhar seo, lena n-áirítear an tAcht um Intleacht Shaorga,

an tAcht um Sheirbhísí Digiteacha, agus an Rialachán Ginearálta maidir le Cosaint Sonraí (GDPR), i measc nithe eile. Tugann sé forbhreathnú ar chaighdeáin a d'fhéadfaí a chur i bhfeidhm de réir analaí maidir le táirgí teicneolaíochta nua chun a sábháilteacht a mheas i ndáil le sláinte mheabhrach.

3. Cúlra eolaíoch

Déantar achoimre sa chaibidil chúlra eolaíoch ar thaighde reatha ar éifeachtaí na teicneolaíochta ar an meabhairshláinte, ag féachaint go háirithe ar an bhfianaise a nascann táirgí teicneolaíochta le patrúin úsáide fhadbacha. Déantar cur síos ann ar ghnéithe dearaidh agus ar inacmhainneachtaí sonracha, agus ar an gcaoi a bhfuil

baint acu seo le drochthorthaí sláinte meabhrach, agus breithnítear fachtóirí maolaitheacha a d'fhéadfadh na héifeachtaí seo ar shláinte mheabhrach a dhéanamh níos measa nó a athrú. Pléitear teorainneacha agus dúshlán na fianaise atá ann cheana féin, agus sainaitheann na bearnaí taighde atá fágtha.

4. Cineálacha cur chuige agus gnéithe maidir le measúnú riosca do na ÚFManna

Leagtar amach sa cheathrú caibidil moltaí do ÚFManna maidir le measúnuithe riosca sláinte meabhrach a dhéanamh. Is minic a bhíonn an fhianaise atá ar fáil do ÚFManna neamhiomlán nó neamhchinnte agus ní bhíonn dochair inchreidte soiléir. Cur chuige agus ionstraimí molta is féidir le ÚFManna a úsáid mar phointe tosaigh do mheasúnuithe riosca sláinte meabhrach.

Áirítear leis seo roinnt uirlisí cliniciúla ar féidir le ÚFManna tagairt a dhéanamh dóibh chun tuiscint a fháil ar an gcaoi a bhféadfar sláinte mheabhrach a mheas agus a chainníochtú, chomh maith le straitéis fianaise ilfhoinsí chun ÚFManna a threorú tríd an bpróiseas chun fianaise a bhailiú agus rioscaí a aithint chomh maith agus is féidir leo, i bhfianaise na dteorainneacha bunúsacha.

5. Léargais ó oibreoirí eacnamaíocha

Dírítear sa chúigiú caibidil ar chás-staidéir ar fhéinmharuithe agus dúnbhásuithe a bhaineann le botaí comhrá nó táirgí teicneolaíochta nua eile, agus breithnítear inti a mhéid is féidir gnéithe díobhálacha andúile a bhaineann le tionchair mheabhairshláinte a bhaint nó a mhaolú. Leagtar béim ann ar ghníomhaíochtaí is féidir le hoibreoirí eacnamaíocha (EONna) a dhéanamh agus ba cheart

dóibh a dhéanamh chun rioscaí a dtáirgí a mhaolú, amhail gnéithe atá cosúil leis an duine a theorannú agus socruithe cosanta a chumasú mar réamhshocrú. Tá cás-staidéar praiticiúil ar ardán cearrbhachais ar líne sa chaibidil seo², chun na castachtaí a bhaineann le measúnú a dhéanamh ar rioscaí sláinte meabhrach táirge teicneolaíochta ar leith i gcleachtas a léiriú.

6. Conclúidí

Leagann an chonclúid béim ar an bhfíric gur chéad phointe tagartha é an páipéar coincheapa do ÚFManna le breithniú i measúnuithe riosca sláinte meabhrach, agus

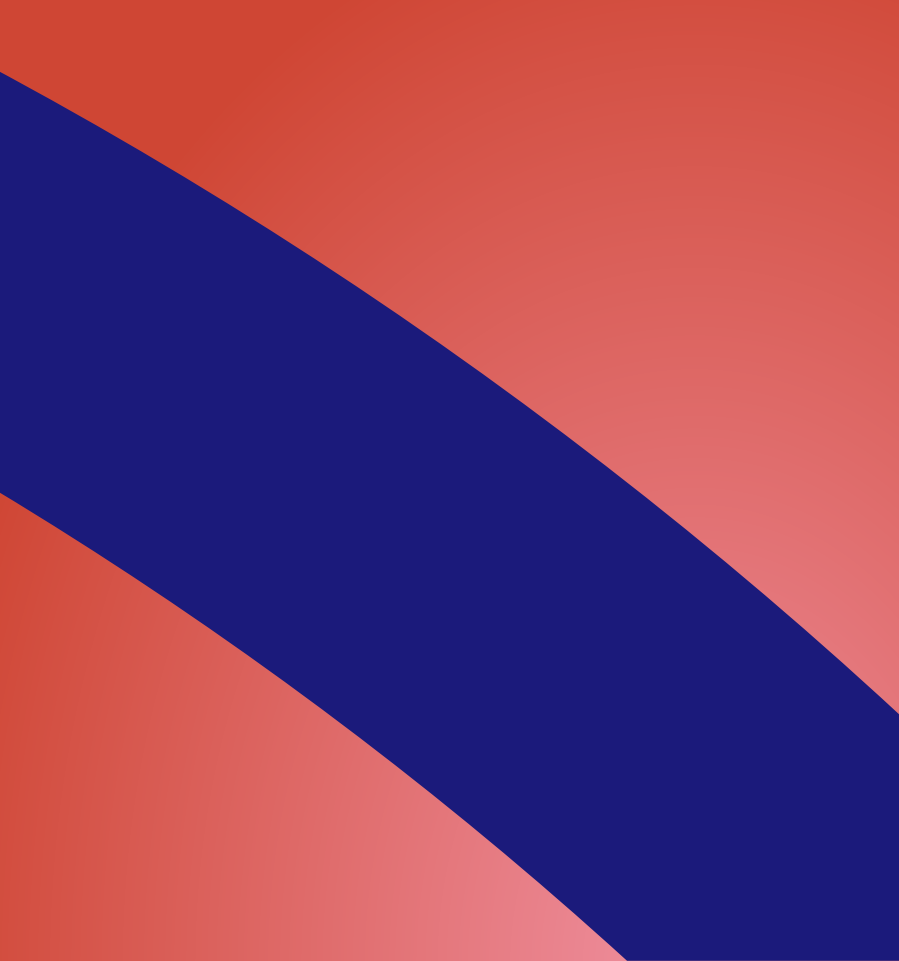
é á aithint nach doiciméad treorach céim ar chéim é le leanúint. Is bunchloch é ar a bhféadfar treoir agus taithí phraiticiúil den sórt sin a thógáil amach anseo.

Conclúidí

Cuireann measúnú a dhéanamh ar na rioscaí sláinte meabhrach a bhaineann le táirgí teicneolaíochta nua roinnt dúshlán roimh ÚFManna, i bhfianaise úrnuaigh agus chastacht an ábhair agus na dtáirgí lena mbaineann. Níl an fhianaise eolaíoch ná an creat dlíthiúil agus na treoirínte do bhainistíocht ghnó sna ÚFManna sainmhínithe go soiléir, agus is críoch nua iad na gnéithe síceolaíocha den mheasúnú riosca do bhainistíocht ghnó sna ÚFManna, a bhíonn cleachtaithe de ghnáth le rioscaí sláinte agus sábháilteachta fisiciúla táirgí a mheas. Tá gá le tuilleadh gníomhaíochtaí agus comhair chun leanúint den obair ullmhúcháin a leagan d'fhorbairt treorach chuimsitheach agus chomhchuibhithe le haghaidh measúnú riosca.

Trí fhianaise eolaíoch, saineolas dlíthiúil agus léargais atá ar fáil a bhailiú ó raon leathan geallsealbhóirí, bhí an ghníomhaíocht seo in ann tírdhreach reatha an eolais agus conairí féideartha le breithniú ag ÚFManna a mhapáil. Chuir sé pointe tosaigh ar fáil do na ÚFManna le haghaidh measúnú riosca, as a bhféadfar treoir céim ar chéim a fhorbairt amach anseo, a luaithe a bheidh measúnuithe déanta ag na ÚFManna agus taithí phraiticiúil faighte acu.

² Roblox



Cuid II

Cad is CASP ann?

Cuireann na Gníomhaíochtaí Comhordaithe maidir le Sábháilteacht Táirgí (CASP) ar chumas údarais faireachais margaidh ó thíortha an Aontais Eorpaigh / Chomhaontú

Saorthrádála na hEorpa comhoibriú agus sábháilteacht táirgí a chuirtear ar an Margadh Aonair a neartú.

Áirítear le CASP 2025 dhá ghníomhaíocht atá sainiúil don táirge agus gníomhaíocht chothrománach amháin.

Rannpháirtithe sna gníomhaíochtaí táirge-shonracha

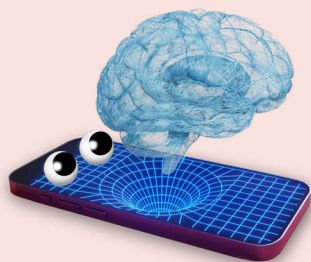
na táirgí a roghnaíodh go comhpháirteach agus a sampláladh ar a margaí náisiúnta faoi seach a thástáil. Déantar na táirgí a thástáil i saotharlanna creidiúnaithe san AE/CSTE de réir na gcrítear tástála a comhaontaíodh go coitianta.



PSA 1
Ceimiceáin



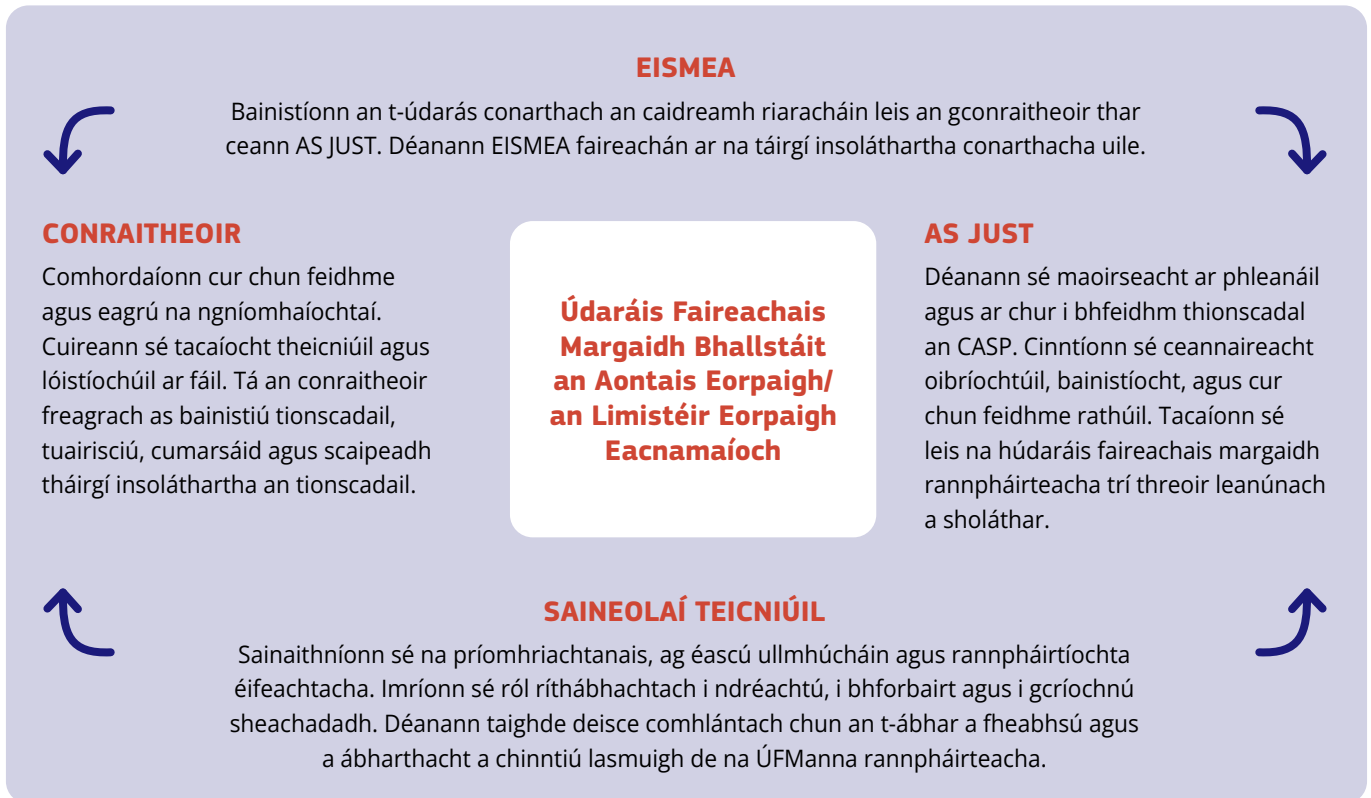
PSA 2
Suíocháin rothair
do leanaí



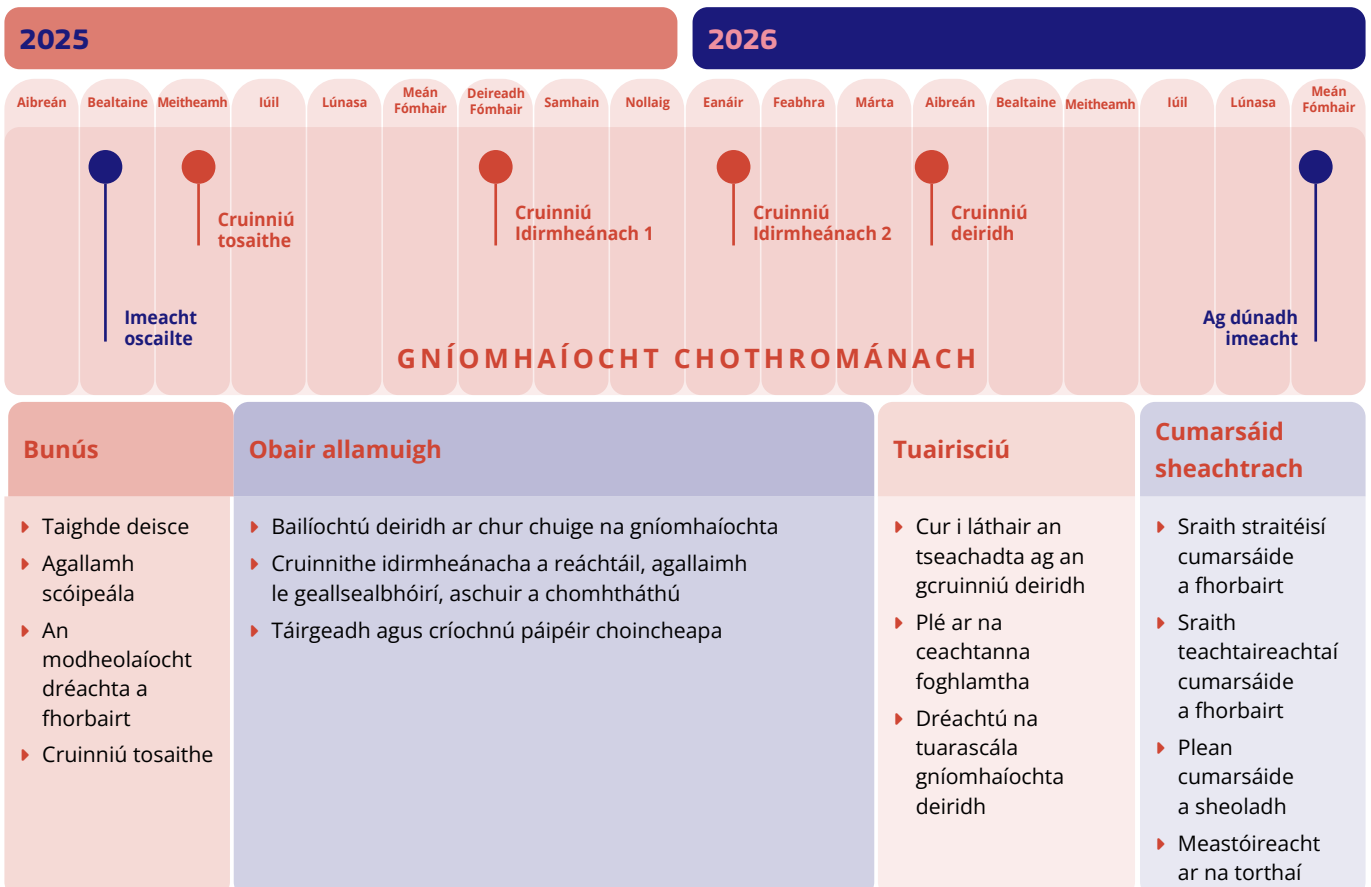
HA
Rioscaí sláinte
meabhrach

Cuireann Gníomhaíochtaí cothrománacha fóram malar-taithe eolais ar fáil d'údarais faireachais margaidh. Le treoir ó shaineolaithe teicniúla sna réimsí ábhartha, forbraíonn na rannpháirtithe cur chuige, nósanna imeachta agus uirlisí praiticiúla coiteanna le haghaidh faireachais mhargaidh.

Róil agus freagrachtaí



Plean oibre gníomhaíochta cothrománach



Forbhreathnú ar an gcur chuige gníomhaíochta cothrománach

0 Próiseas réamh-CASP

Déanann DG JUST cleachtadh socraithe tosaíochtaí le húdaráis faireachais margaidh chun topaicí leasa choitinn a roghnú sula seoltar gach tionscadal CASP. Léiríonn gníomhaíocht chothrománach CASP 2025 spéis na n-údarás faireachais margaidh treoir a fháil maidir le rioscaí sláinte meabhra-ch táirgí teicneolaíochta nua a aithint agus a mheas.

1 Coigeartú mín ar chuspóirí gníomhaíochta

Tá próiseas cuimsitheach i gceist le hathchoigeartú cuspóirí gníomhaíochta chun a chinntiú go bhfuil siad i gcomhréir le riachtanais agus ionchais údarás faireachais margaidh. Tosaíonn an próiseas seo le suirbhéanna, taighde deisce, agus measúnú críochnúil ar riachtanais a dhéanamh chun léargais a bhailiú ó údaráis faireachais margaidh faoina riachtanais, dúshláin agus tosaíochtaí sonracha, agus príomhréimsí fócais don ghníomhaíocht á sainaitheint. Eagraítear cruinniú tosaigh ansin chun cuspóirí tosaigh a phlé agus aiseolas a bhailiú, rud a chuireann ardán ar fáil le haghaidh idirphlé oscailte agus chun cuspóirí a mhionchoigeartú. Le linn an phróisis seo, cinntíonn comhoibriú dlúth le húdaráis faireachais margaidh trí chomhairliúcháin Wiki go bhfuil na cuspóirí scagtha réalaíoch, indéanta, agus ailínithe lena spriocanna oibríochtúla.

2 Forbairt modheolaíochta

Tosaíonn forbairt na modheolaíochta le dréacht tosaigh, a ndéantar forbairt air agus a scagtar trí dhá chruinniú idirmheánacha agus comhairliúcháin leanúnacha Wiki le húdaráis faireachais margaidh. Déantar an dréacht a scagadh agus a choigeartú i gcónaí bunaithe ar aiseolas ó údaráis faireachais margaidh, rud a chinntíonn go bhfuil sé praiticiúil agus oiriúnaithe dá riachtanais shonracha. Cinntíonn an próiseas athchleachtach seo go bhfuil an modheolaíocht chríochnaitheach cuimsitheach agus ailínithe go maith le cuspóirí agus riachtanais na n-údarás bainistíochta margaidh.

3 Forbairt an tSeachadta

Déantar an táirge inlámhsithe a chomhfhorbairt leis na húdaráis faireachais margaidh chun ábharthacht a chinntiú. Agus ionchur ó údaráis faireachais margaidh á ionchorprú, tá an toradh indéanta, an páipéar coincheapa maidir le rioscaí sláinte meabhra-ch táirgí teicneolaíochta nua, bunaithe ar an modheolaíocht chomhaontaithe agus forbraíodh í faoi threoir an tsaineolaí theicniúil. Cinntíonn an cur chuige comhoibriú seo go bhfuil an toradh curtha in oiriúint do na riachtanais agus na dúshláin shonracha a shainaithníonn na ÚFManna, rud a fheabhsaíonn a éifeachtacht agus a thionchar.

4 Críochnú na dtorthaí, na gceachtanna foghlamtha agus na moltaí

Baineann an chéim dheireanach le bailíochtú na dtorthaí, plé a dhéanamh ar na ceachtanna a foghlaimíodh, agus moltaí a cheapadh. Cinntíonn an próiseas seo go soláthraíonn an tionscadal léargais luachmhara agus treoir inghníomhaithe le haghaidh gníomhaíochtaí amach anseo. Trí na torthaí deiridh a chur i láthair ag an gcruinniú deiridh, cinntítear go gcomhlíonann siad na cuspóirí agus na hionchais a socraíodh le linn an tionscadail. Mar fhocal scoir, soláthraíonn dréachtú tuarascálacha deiridh lena n-áirítear moltaí bunaithe ar na torthaí bailíochtaithe agus na ceachtanna foghlamtha treochlár le haghaidh feabhsuithe agus tionscnaimh amach anseo.

AN COIMISIÚN EORPACH

An AS um Cheartas agus Tomhaltóirí

Stiúrthóireacht na dTomhaltóirí

Aonad B4 Sábháilteacht Táirgí agus Córas Foláirimh Thapa

Ríomhphost: JUST-B4@ec.europa.eu

Níl an Coimisiún Eorpach faoi dhliteanas as aon iarmhairt a eascraíonn as athúsáid an fhoilseacháin seo.

© An tAontas Eorpach, 2026.

Cuirtear beartas athúsáide dhoiciméid an Choimisiúin Eorpaigh i bhfeidhm bunaithe ar Chinneadh 2011/833/AE ón gCoimisiún an 12 Nollaig 2011 maidir le hathúsáid dhoiciméid an Choimisiúin (IO L 330, 14.12.2011, lch. 39).

Mura luaitear a mhalairt, tá athúsáid an dhoiciméid seo údaraithe faoi Cheadúnas Sannta Creative Commons 4.0 Idimáisiúnta (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Ciallaíonn sé seo go gceadaítear athúsáid ar choinníoll go dtugtar creidiúint chuí agus go léirítear aon athruithe.

I gcás aon úsáide nó atáirgeadh eilimintí nach leis an Aontas Eorpach iad, d'fhéadfadh sé go mbeadh gá cead a lorg go díreach ó na sealbhóirí cearta faoi seach.

Íomhá chlúdaigh: © iStockphoto - Dragon Claws / mphilipps007

Tá eolas faoin Aontas Eorpach ar fáil i ngach teanga oifigiúil de chuid an AE ar shuíomh gréasáin Europa ag:

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



Oifig Foilseachán
an Aontais Eorpaigh

Lucsamburg: Oifig Foilseachán an Aontais Eorpaigh, 2026

ISBN 978-92-68-38111-3
doi:10.2838/9687058