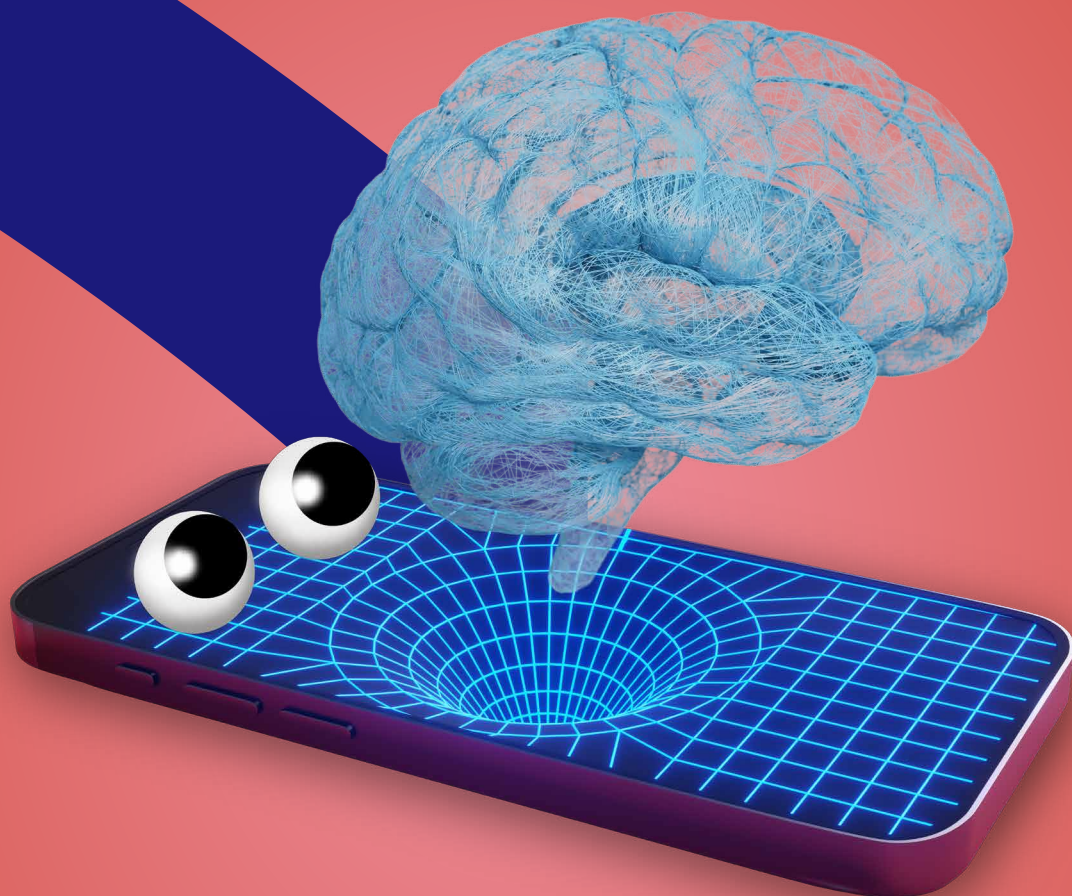




CASP 2025

**HA – Geð
heilbrigðisáhættur**

Lokaskýrsla

EFNISYFIRLIT

Skrá yfir skammstafanir	3
Samantekt	4
Markmið	4
Afrakstur.....	4
Niðurstöður.....	4

HLUTI I

Yfirlit yfir starfsemi	6
Inngangur og meginmarkmið	6
Þátttakandi markaðseftirlitsyfirvöld	7
Helstu verkefni og afrakstur	8
Umfang starfseminnar	8
Vinnuaðferð	8
Áfangagögn	10
Niðurstöður	11

HLUTI II

Hvað er CASP?.....	13
Vinnuáætlun hliðstæðra aðgerða.....	14
Yfirlit yfir nálganir Hliðstæðra aðgerða	15

Skrá yfir skammstafanir

AI	Gervigreind
CASP	Samræmd starfsemi um öryggi vöru
DG JUST	Dómsmála- og neytendaskrifstofa
EFTA	EFTA Fríverslunarsamtök Evrópu
EISMEA	Evrópska nýsköpunarráðið og framkvæmdaskrifstofa lítilla og meðalstórra fyrirtækja
EO	Rekstraraðili
ESB	Evrópusambandið
GDPR	Almenn reglugerð um gagnavernd
GPSR	Almenn reglugerð um öryggi vöru
HA	Hliðstæð aðgerð
IM	Millifundur
KoM	Gangsetningarfundur
MSA	Markaðseftirlitsyfirvald

Samantekt

Markmið

Meginmarkmið verkefnisins um samræmda starfsemi varðandi öryggi vara (CASP) er að vernda heilsu og öryggi evrópskra neytenda með því að styðja innlend yfirvöld frá ESB/EFTA-ríkjum sem bera ábyrgð á markaðseftirliti (MSA) til að samræma starfsemi sína betur. Hliðstæð starfsemi CASP 2025 varðandi geðheilbrigðisáættur miðaði að því

að brúa eyður í mati á geðheilbrigðisáættu sem stafar af nýjum tæknivörum samkvæmt almennu reglugerðinni um öryggi vöru (GPSR). Starfsemin auðveldaði samskipti milli eftirlitstofnana og sameinaði gögn frá mörgum atvinnugreinum til að styðja við þróun mögulegra aðferða við formlegt áættumat.

Afrakstur

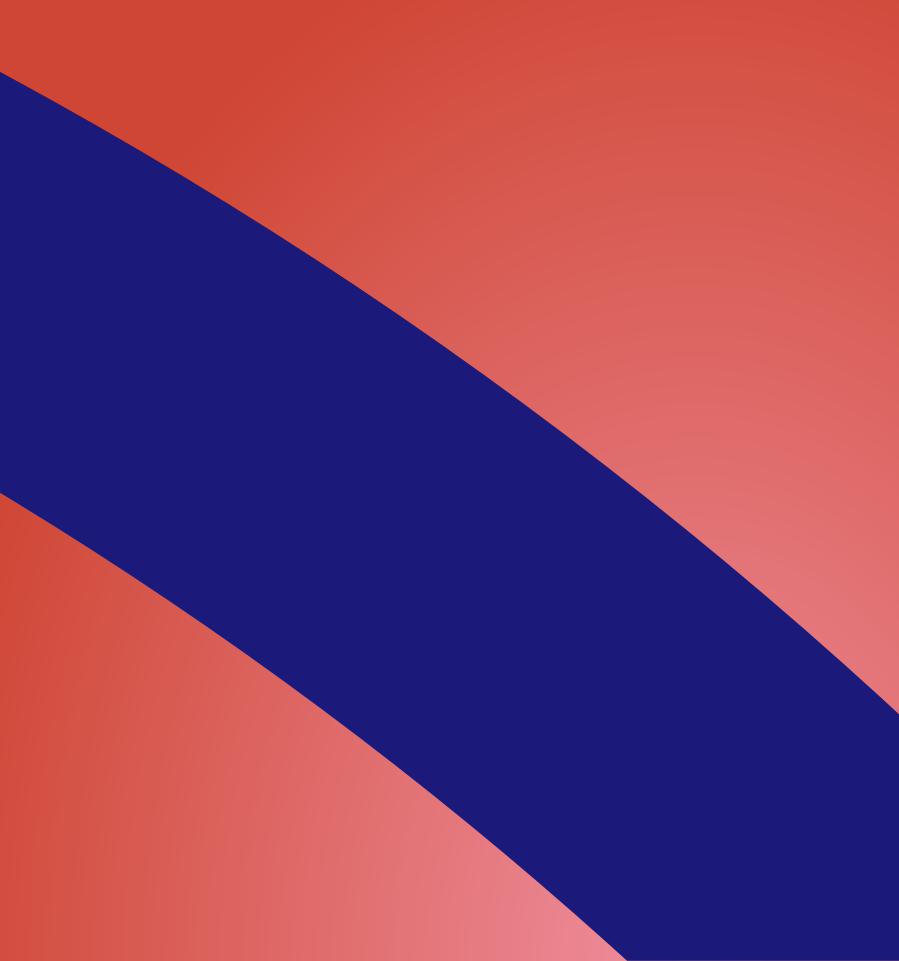
Afraktur starfseminnar var **hugmyndaskjal** með tillögum og mögulegum aðferðum við áættumat, þar sem stuðst er við lögræðilega og vísindalega þekkingu og styrkt með framlagi hagsmunaaðila og hagnýtum tilvikssögum.

Hugmyndaskjalið miðar að því að þjóna sem viðmiðun sem markaðseftirlitsaðilar geta notað þegar þeir íhuga hugsanlega geðheilbrigðisáættu af völdum vöru og sem grunnur fyrir framtíðarleiðbeiningar.

Niðurstöður

Markmiðið með aðgerðunum var að taka á lykilmálum varðandi markaðseftirlit sem upp koma vegna nýmælis viðfangsefnisins, þar á meðal þeirri takmörkuðu reynslu og úrræðum sem markaðseftirlitsyfirvöld hafa nú þegar til ráðstöfunar vegna áættumats. Skýrar leiðbeiningar, fræðsla um áættuleiðir og verklegar æfingar eru lykilatriði til að hefja framkvæmd áættumats

á geðheilbrigðissviði í reynd. Í gegnum allt verkefnið var hugmyndaskjalið þróað með það að markmiði að sameina sérfræðiþekkingu frá mismunandi sviðum til að setja fram ítarleg gögn sem tengja nýjar tæknivörur, eiginleika þeirra og notkunarmynstur við neikvæðar afleiðingar fyrir geðheilbrigði.



Hluti I

Yfirlit yfir starfsemi

Inngangur og meginmarkmið

GPSR krefst þess að vörur sem eru settar eða gerðar aðgengilegar á markaði í ESB valdi ekki áhættu fyrir heilsu og öryggi neytenda, þar með talið áhættu fyrir andlega vellíðan¹. Í þessu samhengi standa markaðseftirlitsaðilar í auknum mæli frammi fyrir spurningum sem tengjast áhrifum nýrra tækniframfara á geðheilsu. Þessar áhættur geta stafað af virkni vöru, hönnunarvalkostum eða samskiptamynstrum og birtast oft á þann hátt sem er síður augljós eða áþreifanlegur en hefðbundnar líkamlegar öryggisáhættur.

Mat á áhættu á geðheilbrigði hefur sérstakar áskoranir í för með sér fyrir MSA. Núverandi öryggisverkfæri fyrir vörur, prófunaraðferðir og staðlar eru almennt ekki hönnuð til að greina slíka áhættu og hagnýt reynsla á þessu sviði er enn takmörkuð. Þar af leiðandi geta MSA staðið frammi fyrir óvissu þegar ákvarðað er hvernig skal greina, meta og taka á geðheilbrigðisþáttum við framfylgd öryggis vöru, sem getur leitt til mismunandi aðferða milli aðildarríkja og tregðu við að takast á við þessa áhættu.

Hliðstæð aðgerð CASP 2025 (HA) um geðheilbrigðisáhættu miðaði að því að styðja við MSA við að takast á við þessar áskoranir með því að bjóða upp á skipulagðan vettvang fyrir skoðanaskipti og íhugun. Starfsemin beindist að því að þróa sameiginlegan skilning á því hvernig hægt er að takast á við geðheilbrigðisáhættu sem tengist nýjum tæknivörum í reynd, með hliðsjón af lagalegum kröfum, nýjum vísindalegum innsýnum og markaðseftirliti í reynd.

Meginmarkmið verkefnisins var að styðja við MSA við að þróa sameiginlegan grunnskilning á því hvernig áhætta fyrir geðheilbrigðismál getur komið upp í tengslum við notkun vöru og hvernig hægt er að taka tillit til slíkrar áhættu í reynd, miðað við skort á stöðlum og takmarkaða leiðbeiningar um þetta efni. Sérstök markmið verkefnisins voru að (i) skýra lykilhugtök og atriði sem skipta máli við greiningu á áhættu fyrir geðheilbrigði í samhengi við vöruöryggi og (ii) kanna mögulegar aðferðir fyrir markaðseftirlitsstofnanir til að samþætta slík atriði í núverandi aðgerðum við mat og framfylgd. Meginárangur verkefnisins er hugmyndaskjalið sem ætlað er að þjóna sem viðmiðun til stuðnings markaðseftirlitsyfirvöldum á síbreytilegu sviði og stuðla að upplýstari og samræmdari aðferðum innan ESB.

¹ GPSR, 3. gr. (2) og GPSR, 19. forsenda

Pátttakandi markaðseftirlitsyfirvöld

Tafla 1 - Listi yfir MSA sem taka þátt

#	Land	Nafn eftirlitsyfirvalda (enska)
1	 Belgía	Ríkisskrifstofa efnahagsmála – Stjórnarsvið gæða og öryggis
2	 Kýpur	Vinnueftirlitið
3	 Tékkland	Tékkneska viðskiptaeftirlitsstofnunin
4	 Danmörk	Öryggisstofnun Danmerkur
5	 Eistland	Neytendavernd og tækniefirlit
6	 Frakkland	Framkvæmdastjóri samkeppnismála, neytendamála og svikaeftirlits
7	 Þýskaland	Ríkisstjórn Efra Bæjarlands - Viðskiptaeftirlit
8	 Þýskaland	Ríkisstjórn Saxlands – deild 56
9	 Ungverjaland	Ráðuneytið fyrir þjóðarhagfræði
10	 Írland	Samkeppnis- og neytendaverndarráð
11	 Ítalía	Pistoia-Prato viðskiptaráðið
12	 Lettland	Neytendaréttindasmiðstöð
13	 Litháen	Neytendaréttindastofnun ríkisins
14	 Malta	Samkeppnis- og neytendamálastofnun Möltu
15	 Slóvenía	Markaðseftirlit Lýðveldisins Slóveníu
16	 Spánn	Ráðuneyti félagsréttinda, neytendamála og dagskrár 2030

Helstu verkefni og afrakstur

Umfang starfseminnar

Í CASP 2025 fór fram ein hliðstæð aðgerð sem beindi sjónum sínum að því að takast á við geðheilbrigðisáættur af nýjum tæknivörum. Þar sem engin lagaleg skilgreining er á því hvað telst ný tæknivara, einbeittu þátttakendur sér að vöruúrvali neytendavara með gervigreind (AI) eða nettengdri virkni, svo sem spjallþjónum með gervigreind

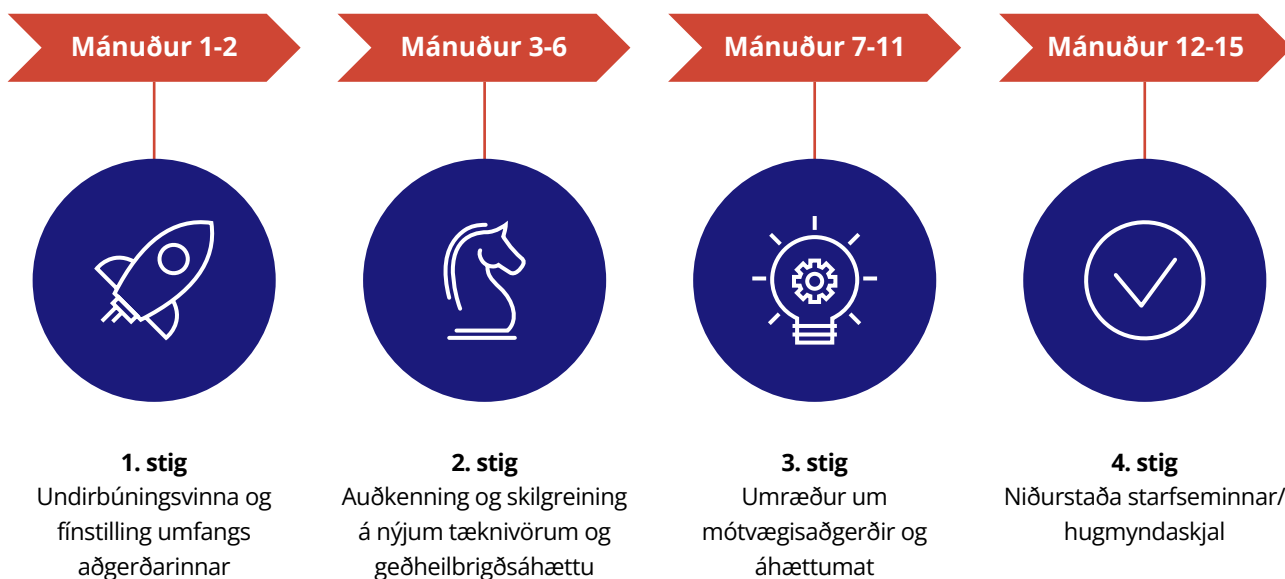
eða leikföngum og leikjum sem knúin eru af gervigreind. Í stað þess að einblína þröngt á tilteknar vörur, skoðaði verkefnið þessa breiðu flokka tæknivara og skoðaði áhættuferla tiltekinna hönnunareiginleika sem finnast í fjölbreyttum vörum.

Vinnuaðferð

Starfsemin var hönnuð sem **námsmiðuð æfing** til að auka vitund um geðheilsu sem áhyggjuefni varðandi vöruöryggi, kanna viðeigandi lagaleg og vísindaleg sjónarmið og greina helstu áskoranir og atriði sem gætu haft áhrif á framtíðaraðferðir og eftirfylgni á vettvangi ESB.

Vinnuaðferðin fyrir þessa starfsemi fylgdi fimm þrepa ferli eins og fram kemur á mynd 1.

Mynd 1: Vinnuáætlun hliðstæðra aðgerða



1. stig: Undirbúnings vinna

Fyrstastigjðbeindistaðþvíaðsafnabakgrunnsupplýsingum og fínstilla umfang starfseminnar. Þetta fól fyrst í sér umfangsviðtal við tæknisérfræðinga og skrifstofufulltrúa frá stjórnarsviði réttinda og neytenda (DG JUST) hjá framkvæmdastjórn Evrópusambandsins til að bera kennsl á væntingar og árangur starfseminnar. Þessu var fylgt eftir af könnun sem gerð var meðal nokkurra MSA sem tóku þátt til að safna upplýsingum um reynslu þeirra, óskir og áskoranir sem þau standa frammi fyrir þegar þau beita stöðlum með hliðstæðum hætti.

2. stig: Greining og skilgreining á vörum og áhættum

Annað stig verkefnisins hófst með því að þróa uppbyggingu áfangagagna. Byggt á endurgjöfinni sem safnað var í KoM, dró verkefnateymið saman drög að hugmyndaskjalinu og staðfesti það með MSA í gegnum samvinnu við Wiki á netinu. Á öðru stigi verkefnisins hafði verkefnateymið samband við og tók viðtöl við nokkra hagsmunaaðila, þar á meðal hönnuði nýrra tæknivara, fræðimenn, hagsmunasamtök og kennara, til að safna saman ýmsum sjónarmiðum um geðheilbrigðisáhættu nýrra tæknivara og leggja sitt af mörkum við þróun hugmyndaskjalsins. Í öðru stigi dró verkefnateymið og tæknilegir sérfræðingar saman bakgrunnskafla hugmyndaskjalsins, þar á meðal

Fyrsta áfanga lauk með gangsetningarfundi (KoM) í mars 2025 þegar verkefnateymið kynnti umfang starfseminnar, markmið og áætluð áfangagögn, ásamt niðurstöðum fyrsta samráðsfundarins. Á meðan á KoM stendur var MSA boðið til að taka þátt í gagnvirkum hugmyndavinnufundi til að deila þörfum sínum og væntingum varðandi hugmyndaskjalið og skýra hvernig það myndi nýtast þeim sem best.

inngang, lagalegt samhengi og vísindalegan bakgrunn. Fyrir fyrsta millifundinn voru drög að hugmyndaskjalinu kynnt fyrir fjármálaráðgjöfum til yfirferðar.

Á fyrsta upplýsingafundinum voru fyrstu drög að hugmyndaskjalinu kynnt og haldin var gagnvirk lota með notkun samvinnutóls á netinu til að safna endurgjöf um gildi fyrstu kaflanna og til að safna punktum um væntingar og forgangs röðun fyrir þá kafla sem eftir eru. Þremur hagsmunaaðilum var boðið að kynna sér málið á ráðstefnunni til að deila innsýn sinni og sjónarmiðum varðandi geðheilbrigðisáhættu af völdum nýrra tækniáfurða.

3. stig: Mótvægisáðgerðir og áhættumat

Þriðja stig starfseminnar snerist um að þróa aðferðir við áhættumat og ráðstafanir til að draga úr áhættu. Á þessu stigi voru kaflar hugmyndaskjalsins um aðferðir við áhættumat og innsýn frá rekstraraðilum samdir. Fyrir annan millifundinn var öðrum drög hugmyndaskjalsins deilt með MSA á Wiki til yfirferðar.

Markmið annars millifundsins var fyrst og fremst að fínstilla tillögur og aðferðir við mat á áhættupáttum

í geðheilbrigðismálum. Tveir hagsmunaaðilar kynntu vinnu sína á þessum fundi og tóku þátt í umræðunum á seinni hluta fundarins. Önnur drög hugmyndaskjalsins voru kynnt og haldnir voru vinnuhópar með MSA til að ræða skilning þeirra á fyrirhuguðum aðferðum við áhættumat og samræmingu við væntingar þeirra. Opin umræða fór fram til að fara yfir hugmyndaskjalið í heild sinni og greina hvort einhverjar eyður væru eftir sem þarf að bæta úr í lokaútgáfunni.

4. stig: Niðurstaða aðgerðarinnar

Á fjórða stigi var markmiðið að ljúka hugmyndaskjalinu og fá ábendingar og samþykki MSA. Fyrir lokafundinn deildi verkefnahópurinn endurskoðuðum drögum að hugmyndaskjalinu með eftirlitsstofnunum og ráðfærði sig við þær fyrir lokaumferð endurskoðunar. Á lokafundinum voru frekari ábendingar og athugasemdir ræddar til að ljúka þróun gagna. Á þessum fundi beittu eftirlitsaðilar þeirri þekkingu sem safnað var í hugmyndaskjalinu

til að ræða áhættu af einni nýrri tæknivöru og hvernig hægt er að útrýma henni, draga úr henni eða vara við henni. Eftir lokafundinn fengu eftirlitsstofnanir nokkra daga til að leggja lokahönd á athugasemdir sínar við hugmyndaskjalið. Eftir að hafa samþætt endurgjöfina deildi verkefnateymið lokaútgáfu greinarinnar með MSA á Wiki til staðfestingar.

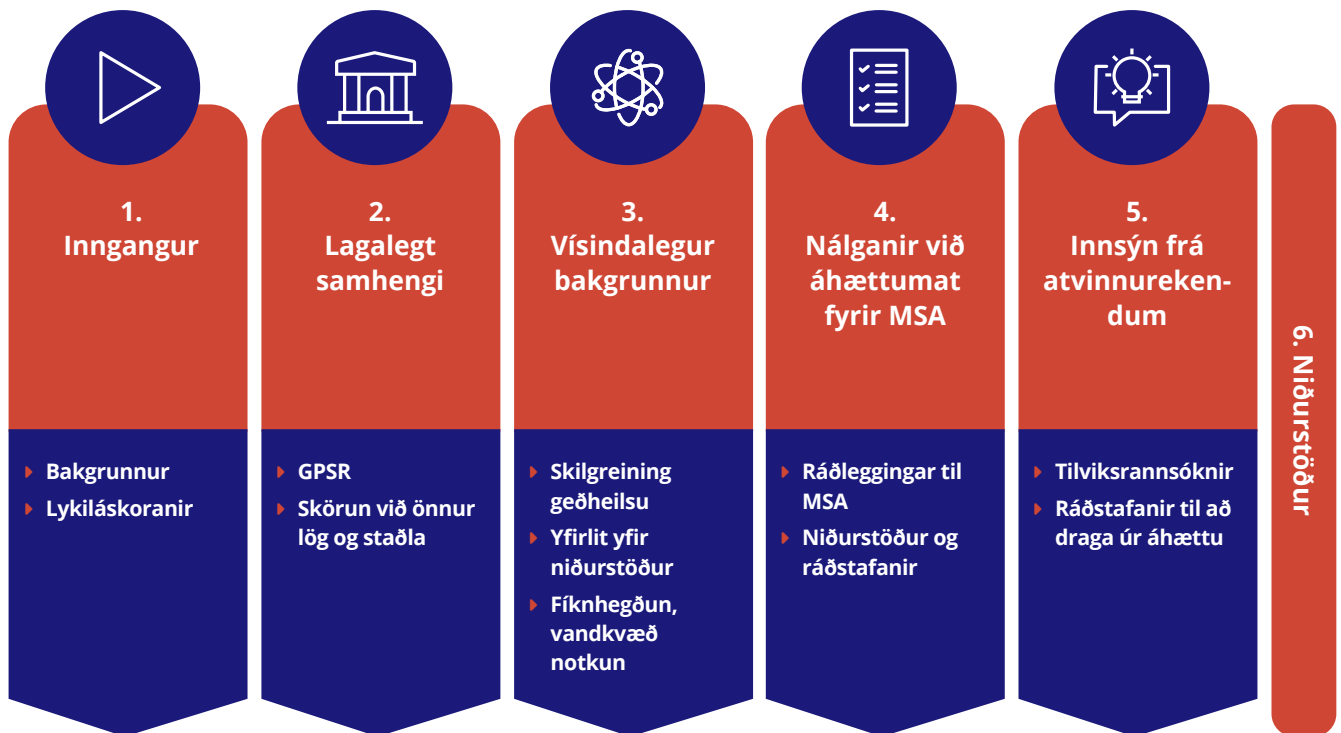
Áfangagögn

Hugmyndaskjal var þróað sem viðmiðun fyrir MSA þegar þau íhuga áhættumat á nýrri tæknivöru sem grunur leikur á að hafi neikvæð áhrif á geðheilsu notenda. Markmið hugmyndaskjalsins var að sameina lagaleg, vísindaleg og hagsmunaaðilaleg gögn til að kortleggja núverandi

þekkingu á geðheilbrigðisáhættu nýrra tæknafurða og hvernig markaðseftirlitsaðilar geta beitt þessari þekkingu í reynd í formlegu áhættumati.

Hugmyndaskjalið skiptist í sex kafla, sem eru teknir saman hér að neðan.

Mynd 2: Uppbygging hugmyndaskjals



1. Inngangur

Í þessum kafla er fjallað um umfang greinarinnar og helstu áskoranir sem MSA standa frammi fyrir við mat á áhættu á geðheilsu vegna:

- ▶ skort á **reynslu og úrræði** fyrir mat á geðheilbrigðisáhættu;
- ▶ ókýrar **skilgreiningar** um hvað telst vera áhætta í geðheilbrigðismálum;
- ▶ hraðvirk **tækniþróun** sem fer fram úr þróun verndarráðstafana eða reglugerða;
- ▶ breitt **úrval af vörum** með hugsanlegri áhættu fyrir geðheilsu; og
- ▶ mjög **einstaklings- og samhengisbundin** áhrif vara á geðheilsu.

2. Lagalegt samhengi

Þessi kafli inniheldur lagalegar skilgreiningar á því hvað telst vera vara og áhætta, og hvernig áhætta fyrir geðheilbrigði sem stafar af nýjum tæknivörum fellur undir þessar skilgreiningar. Kaflinn fjallar einnig um tengsl GPSR við aðra löggjöf um þetta efni, þar á meðal lögin um gervigreind, lög um stafræna þjónustu og

almennu persónuverndarreglugerðina (GDPR), svo eitthvað sé nefnt. Það veitir yfirlit yfir staðla sem má beita á hliðstæðan hátt á nýjar tæknivörur til að meta öryggi þeirra í tengslum við geðheilsu.

3. Vísindalegur bakgrunnur

Í kaflanum um vísindalegan bakgrunn er dregin saman núverandi rannsókn á áhrifum tækni á geðheilsu, sérstaklega með hliðsjón af vísbendingum sem tengja tæknivörur við vandkvæð notkunarmynstur. Hann lýsir sérstökum hönnunareiginleikum og tókum og hvernig

það hefur verið tengt neikvæðum afleiðingum fyrir geðheilsu, og fjallar um áhrifaþætti sem geta aukið eða breytt þessum áhrifum á geðheilsu. Fjallað er um takmarkanir og áskoranir núverandi gagna og greint er frá eyðum í rannsóknum sem eftir eru.

4. Nálganir við áhættumat fyrir MSA

Í fjórða kaflanum eru ráðleggingar fyrir MSA um hvernig eigi að meta áhættu fyrir geðheilbrigði. Sönnunargögnin sem MSA hafa aðgang að eru oft ófullkomin eða óviss og ekki er augljóst hvort um sé að ræða trúverðugan skaða. Í kaflanum er farið yfir aðferðir og verkfæri sem MSA geta notað sem upphafspunkt fyrir áhættumat

á geðheilsu. Þetta felur í sér nokkur klínísk verkfæri sem MSA geta vísað í til að skilja hvernig hægt er að meta og magngreina geðheilsu, sem og fjölþætta sönnunastefnu til að leiðbeina MSA í gegnum ferlið við að safna gögnum og greina áhættu eftir bestu getu, miðað við innbyggðar takmarkanir.

5. Innsýn frá atvinnurekendum

Fimmti kaflinn fjallar um tilviksrannsóknir á sjálfsvígum og manndrápum sem tengjast spjallþjónum eða öðrum nýjum tæknivörum og fjallar um að hve miklu leyti hægt er að fjarlægja eða draga úr skaðlegum og ávanabindandi eiginleikum sem tengjast áhrifum á geðheilsu. Þar er lögð áhersla á aðgerðir sem rekstraraðilar geta og ættu

að grípa til til að draga úr áhættu af völdum vara sinna, svo sem að takmarka mannlega eiginleika og virkja verndarstillingar sjálfgefið. Þessi kaflinn inniheldur hagnýta rannsókn á leikjavettvangi², til að sýna fram á flækjustig þess að meta geðheilbrigðisáhættu af völdum tiltekinnar tækniáfurðar.

6. Niðurstöður

Í niðurstöðum er lögð áhersla á að hugmyndaskjalið þjóni sem fyrsta viðmiðun fyrir MSA til að íhuga við mat á geðheilbrigðisáhættu, og viðurkennt er að þetta eru

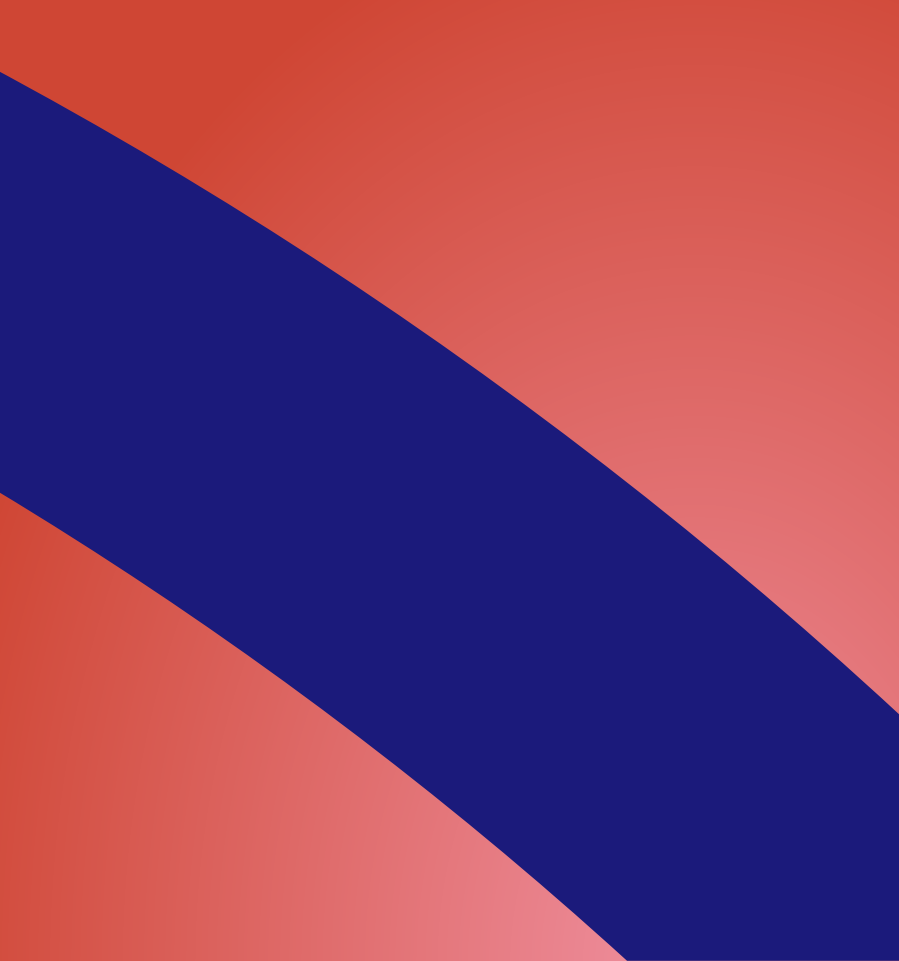
ekki nákvæmar leiðbeiningar til að fylgja eftir. Þetta er grunnur sem slík leiðsögn og hagnýt reynsla getur byggst á í framtíðinni.

Niðurstöður

Mat á geðheilbrigðisáhættu af völdum nýrra tækniframfara hefur í för með sér nokkrar áskoranir fyrir MSA, miðað við nýjung og flækjustig viðfangsefnisins og þeirra vara sem um ræðir. Hvorki vísindalegar sannanir né lagalegur rammi og leiðbeiningar fyrir MSA eru skýrt skilgreindar og sálfræðilegir þættir áhættumats eru nýtt landsvæði fyrir MSA, þar sem vaninn er að meta líkamlega heilsu- og öryggisáhættu af völdum vara. Frekari aðgerðir og samstarf er nauðsynlegt til að halda áfram að leggja grunninn að þróun alhliða og samræmdra leiðbeininga um áhættumat.

Með því að safna saman tiltækum vísindalegum gögnum, lögfræðilegri þekkingu og innsýn frá fjölbreyttum hagsmunaaðilum var hægt að kortleggja núverandi þekkingarlandslag og mögulegar leiðir fyrir MSA. Þetta veitti markaðseftirlitsstofnunum upphafspunkt fyrir áhættumat, sem hægt er að þróa ítarlegar leiðbeiningar út frá í framtíðinni þegar markaðseftirlitsstofnanir hafa reynt mat og öðlast hagnýta reynslu.

² Roblox



Hluti II

Hvað er CASP?

Samræmd starfsemi um öryggi vöru (CASP) gerir markaðseftirlitsyfirvöldum frá löndum Evrópusambandsins / Evrópska

efnahagssvæðisins kleift að vinna saman og efla öryggi vara sem settar eru á innri markaðinn.

CASP 2025 inniheldur tvær vörusértækar aðgerðir og eina lárétta aðgerð.

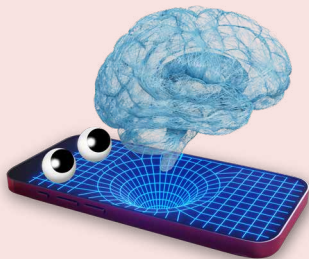
Þátttakendur í vörusértæku aðgerðinni prófa sýni af sameiginlega völdum vörum á viðkomandi landsmörkuðum. Vörurnar eru prófaðar á viðurkenndum rannsóknarstofum í ESB/EFTA samkvæmt sameiginlegum prófunarviðmiðum.



**Vörusértæk
aðgerð 1**
Íðefni



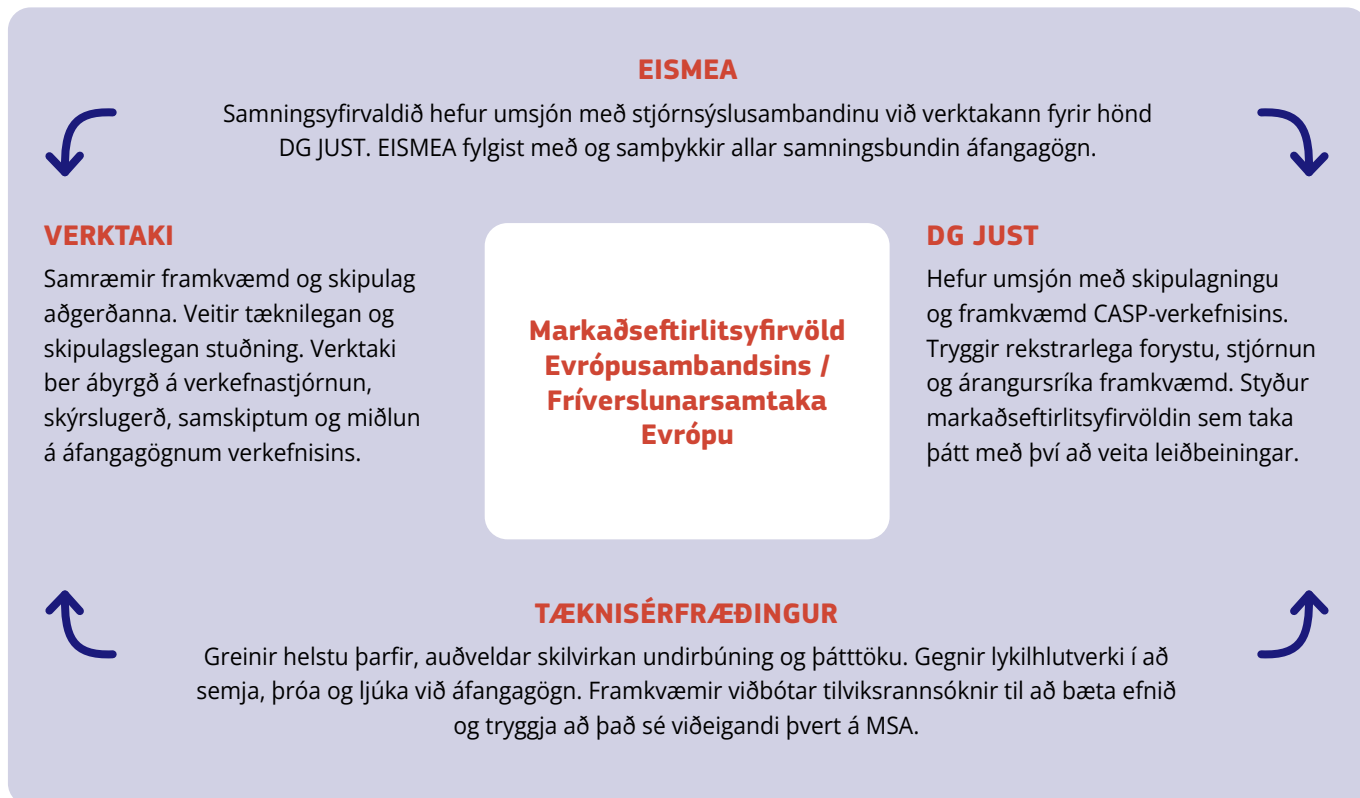
**Vörusértæk
aðgerð 2**
Barnabílstólar



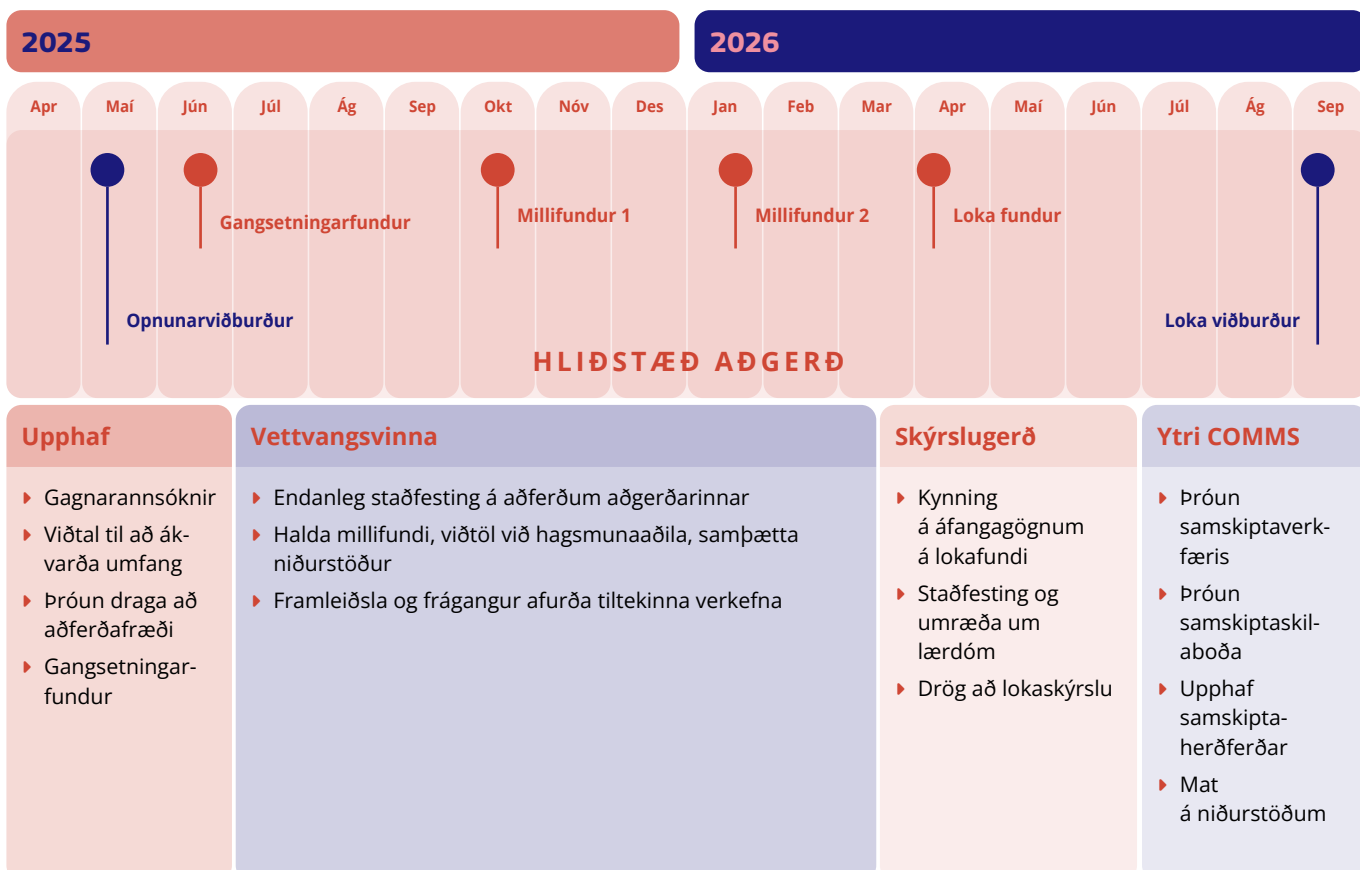
HA
Geðheilbrigðisáhættur

Láréttar aðgerðir veita vettvang fyrir markaðseftirlitsyfirvöld til að skiptast á þekkingu. Með leiðsögn tæknisérfræðinga á viðkomandi sviðum þróa þátttakendur sameiginlegar aðferðir, verklagsreglur og hagnýt tæki til markaðseftirlits.

Hlutverk og skyldur



Vinnuáætlun hliðstæðra aðgerða



Yfirlit yfir nálganir Hliðstæðra aðgerða

0 CASP-forvinna

DG JUST framkvæmir forgangsröðun með markaðseftirlitsyfirvöldum til að velja málefni sem varða sameiginlega hagsmunum áður en hver CASP-verkefni er sett af stað. Lárétt starfsemi CASP 2025 endurspeglar áhuga markaðseftirlitsyfirvalda á að fá leiðbeiningar um greiningu og mat á geðheilbrigðisáætlu af völdum nýrra tækniáfurða.

1 Fínstilling á markmiðum starfseminnar

Fínstilling markmiða um starfsemi felur í sér ítarlegt ferli til að tryggja samræmi við þarfir og væntingar markaðseftirlitsyfirvalda. Þetta ferli hefst með því að framkvæma kannanir, gagnarannsóknir og ítarlegt þarfamat til að fá innsýn frá markaðseftirlitsyfirvöldum um sérþarfir þeirra, áskoranir og forgangsröðun, og greina lykiláhrslusvið fyrir hverja starfsemi. Gangsetningarfundur er svo skipulagður til að ræða helstu markmið og fá endurgjöf, mer veitir vettvang fyrir opna umræðu og útlistun á markmiðum. Í gegnum allt þetta ferli tryggir náð samstarf við markaðseftirlitsyfirvöld í gegnum samráð á wiki-síðum svo markmiðin séu raunhæf, framkvæmanleg og í samræmi við rekstrarmarkmið þeirra.

2 Þróun aðferðafræði

Þróun aðferðafræðinnar hefst með upphafsdrögum, sem eru byggð á og fínstillt með þremur millifundum og áframhaldandi wiki-samráði við markaðseftirlitsyfirvöld. Drögunum er stöðugt breytt og fínstillt út frá endurgjöf frá markaðseftirlitsyfirvöldum, til að tryggja að þau séu hagnýt og sniðin að þeirra sérstöku þörfum. Þetta endurtekna ferli tryggir að lokaniðurstaðan sé alhliða og í góðu samræmi við markmið og þarfir markaðseftirlitsyfirvalda.

3 Þróun áfangagagna

Áfangagögn eru þróuð í samvinnu við markaðseftirlitsyfirvöld til að tryggja viðeigandi niðurstöður. Með innleiðingu frá markaðseftirlitsyfirvöldum byggja áfangagögn, hugmyndaskjalið um geðheilbrigðisáætlu nýrrar tæknivöru, á samþykktari aðferðafræði og þróað með leiðsögn tæknisérfræðings. Þessi samvinnuaðferð tryggir að gögnin séu sniðin að þeim sérstöku þörfum og áskorunum sem markaðseftirlitsyfirvöld hafa bent á, sem eykur skilvirkni þeirra og áhrif.

4 Lokaákvörðun um niðurstöður, lærdóm og tillögur

Síðasta skrefið felst í því að staðfesta niðurstöður hverrar starfsemi, ræða lærdóminn og móta tillögur. Þetta ferli tryggir að verkefnið skili verðmætri innsýn og hagnýtum leiðbeiningum fyrir framtíðarstarfsemi. Með því að kynna niðurstöðurnar á lokafundinum er tryggt að markmið og væntingar sem settar voru í verkefninu náist. Að lokum veitir gerð lokaskýrslna, sem innihalda tillögur og lærdóm, vegvísi fyrir framtíðarúrbætur og verkefni.

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS

Stjórnarsvið réttinda og neytenda

Stjórnarsvið neytenda

Eining B4 Vöruöryggi og hraðviðvörðunarkerfi

Netfang: JUST-B4@ec.europa.eu

Framkvæmdastjórn Evrópusambandsins ber ekki ábyrgð á neinum afleiðingum sem stafa af endurnotkun þessarar útgáfu.

© Evrópusambandið, 2026.

Stefna framkvæmdastjórnar Evrópusambandsins um endurnotkun skjala er framkvæmd á grundvelli ákvörðunar framkvæmdastjórnarinnar 2011/833/ESB frá 12. desember 2011 um endurnotkun skjala framkvæmdastjórnarinnar (OJ L 330, 14.12.2011, bls. 39).

Nema annað sé tekið fram er endurnotkun þessa skjals heimil samkvæmt Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) leyfi (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Það þýðir að endurnotkun er leyfð að því gefnu að uppruna sé getið og allar breytingar tilgreindar.

Fyrir notkun eða afritun efnispáttá sem ekki eru í eigu Evrópusambandsins gæti þurft að leita leyfis hjá viðkomandi réttihöfum.

Forsíðumynd: © iStockphoto - Dragon Claws / mphilips007

Upplýsingar um Evrópusambandið á öllum opinberum tungumálum ESB er að finna á Evrópuvefnum:

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



Publications Office
of the European Union

Lúxemborg: Útgáfuskrifstofa Evrópusambandsins, 2026

ISBN 978-92-68-38114-4
doi:10.2838/3652190