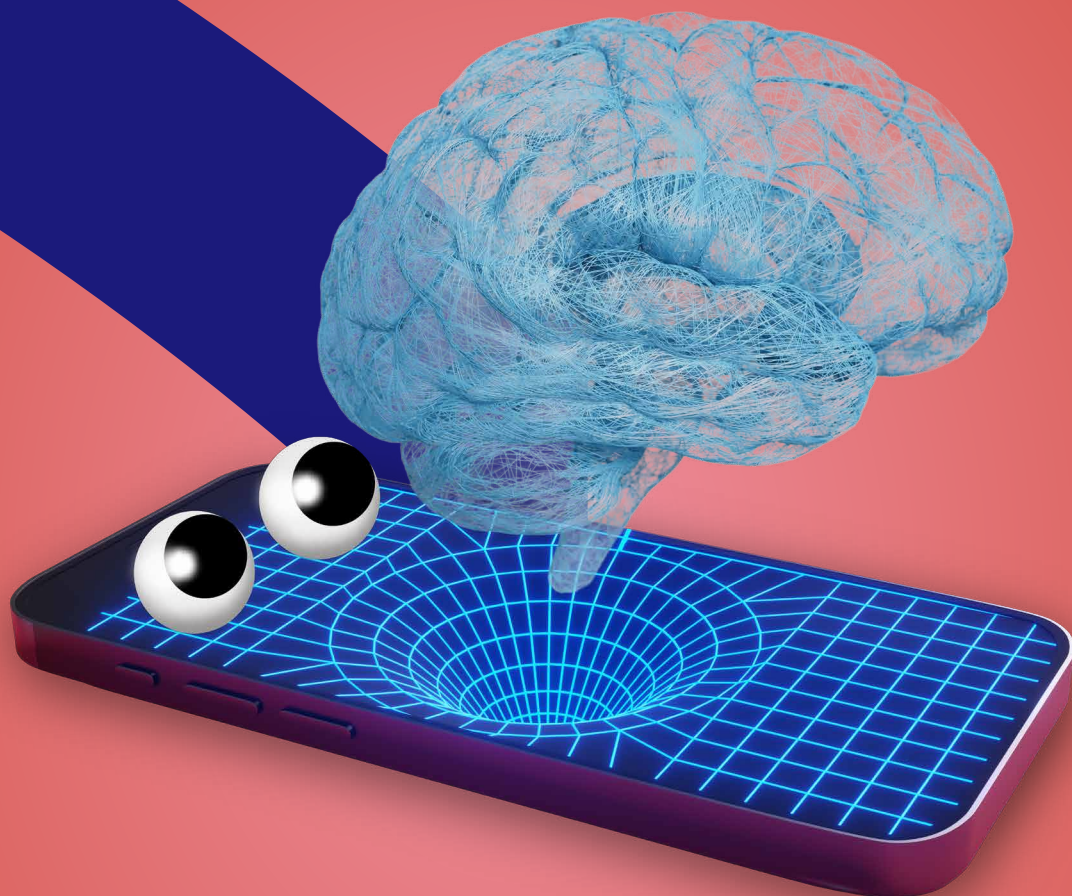




CASP 2025

HA - Psichikos sveikatos rizika

Galutinė veiklos ataskaita

TURINYS

Santrumpų sąrašas.....	3
Santrauka	4
Tikslai	4
Rezultatai.....	4
Išvados	4

I DALIS

Veiklos apžvalga.....	6
Įvadas ir pagrindiniai tikslai	6
Dalyvaujančios rinkos priežiūros institucijos	7
Pagrindinė veikla ir rezultatai.....	8
Veiklos apimtis.....	8
Darbo metodas	8
Rezultatas.....	10
Išvados	11

II DALIS

Kas yra CASP?	13
Horizontaliosios veiklos darbo planas	14
Horizontaliosios veiklos metodo apžvalga	15

Santrumpų sąrašas

DI	Dirbtinis intelektas
CASP	Koordinuotos gaminių saugos veiklos (angl. Coordinated Activity on the Safety of Products)
TEISINGUMO IR VARTOTOJŲ REIKALŲ GD	Teisingumo ir vartotojų reikalų generalinis direktoratas
ELPA	Europos laisvosios prekybos asociacija
EISMEA	Europos inovacijų tarybos ir MVĮ reikalų vykdomoji įstaiga
EVV	Ekonominės veiklos vykdytojas
ES	Europos Sąjunga
BDAR	Bendrasis duomenų apsaugos reglamentas
BGSR	Reglamentas dėl bendros gaminių saugos
HV	Horizontalioji veikla
TS	Tarpinis susitikimas
JS	Įvadinis susitikimas
RPI	Rinkos priežiūros institucija

Santrauka

Tikslai

Pagrindinis projekto „Koordinuotų produktų saugos veiklų“ (CASP) tikslas – apsaugoti Europos vartotojų sveikatą ir užtikrinti jų saugą, padedant ES ir ELPA šalių rinkos priežiūros institucijoms (RPI) geriau koordinuoti savo veiklą. CASP 2025 m. horizontalia veikla, skirta psichikos sveikatos rizikai, buvo siekiama pašalinti spragas,

susijusias su naujų technologijų gaminių keliamos psichikos sveikatos rizikos vertinimu pagal Bendrąjį gaminių saugos reglamentą (BGSR). Ši veikla paskatino RPI keitimąsi informacija ir leido konsoliduoti tarpsektorinius įrodymus, kuriais bus remiamasi rengiant galimus formalizuoto rizikos vertinimo metodus.

Rezultatai

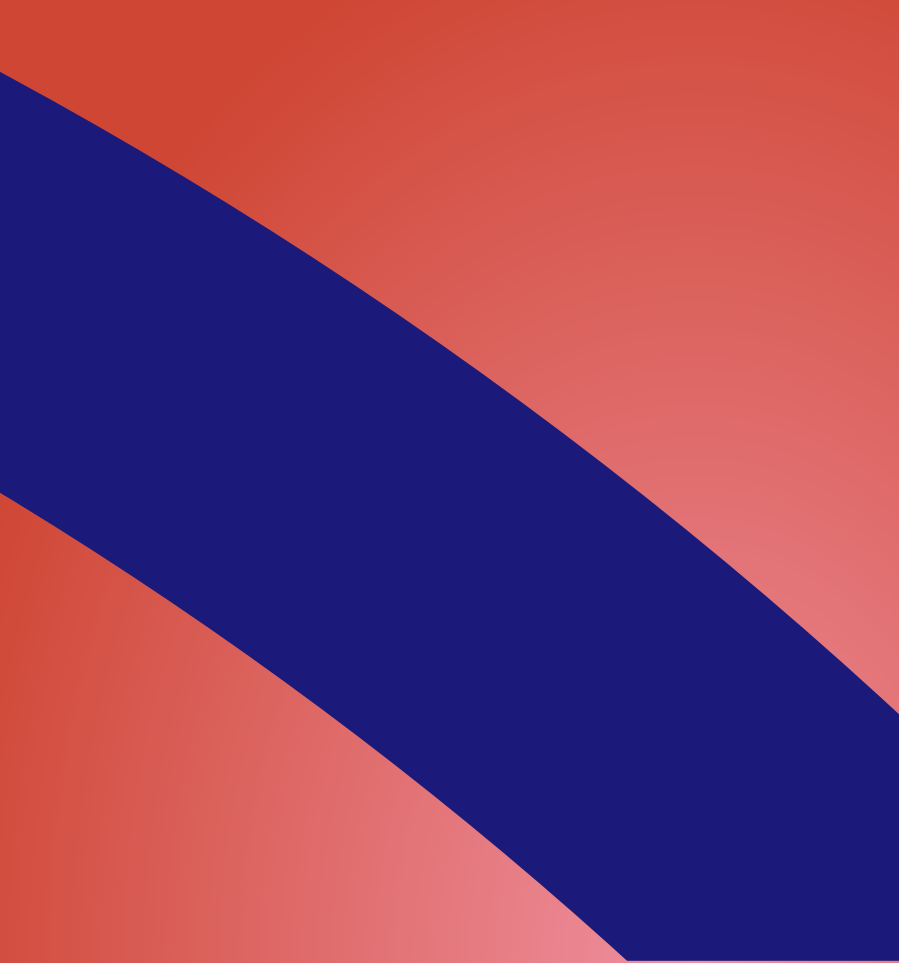
Šios veiklos rezultatas – **konceptinis dokumentas** su rekomendacijomis ir galimais rizikos vertinimo metodais, parengtas remiantis teisinėmis bei mokslinėmis žiniomis ir sustiprintas suinteresuotųjų šalių įžvalgomis bei praktiniais pavyzdžių tyrimais. Šiuo koncepciniu dokumentu

siekiama sukurti atskaitos tašką, kuriuo RPI galėtų naudotis vertindamos galimą gaminio keliamą riziką psichikos sveikatai, ir pagrindą, kuriuo remiantis ateityje būtų galima rengti gaires.

Išvados

Šia veikla buvo siekiama spręsti pagrindines rinkos priežiūros problemas, kylančias dėl temos naujumo, įskaitant šiuo metu ribotą RPI patirtį ir išteklius, būtinus rizikos vertinimui atlikti. Aiškios gairės, informacijos teikimas apie rizikos veiksnius ir praktinės užduotys yra itin svarbūs, kad rizikos psichikos sveikatai vertinimą būtų galima

pradėti taikyti praktikoje. Vykdam šią veiklą konceptinis dokumentas buvo rengiamas siekiant sutelkti įvairių sričių ekspertines žinias, kad būtų išsamiai išdėstyti įrodymai, siejantys naujų technologijų gaminius, jų savybes bei naudojimo pobūdį su neigiamu poveikiu psichikos sveikatai.



I dalis

Veiklos apžvalga

Įvadas ir pagrindiniai tikslai

BGSR reikalaujama, kad ES rinkai pateikiami ar joje tiekiami gaminiai nekeltų pavojaus vartotojų sveikatai ir saugai, įskaitant riziką psichologinei gerovei¹. Šiame kontekste RPI vis dažniau susiduria su klausimais, susijusiais su naujų technologijų gaminių poveikiu psichikos sveikatai. Ši rizika gali kilti dėl gaminių funkcinių savybių, dizaino sprendimų ar sąveikos pobūdžio ir dažnai pasireiškia ne taip tiesiogiai ar apčiuopiamai kaip tradicinė rizika fizinei saugai.

Rizikos psichikos sveikatai vertinimas RPI kelia ypatingų iššūkių. Esamos gaminių saugos priemonės, bandymų metodai ir standartai paprastai nėra pritaikyti tokiai rizikai nustatyti, o praktinė patirtis šioje srityje tebėra ribota. Dėl to RPI gali kilti neaiškumų nustatant, kaip psichikos sveikatos aspektai turėtų būti identifikuojami, vertinami ir sprendžiami vykdant gaminių saugos užtikrinimo veiklą, o tai gali lemti skirtingus valstybių narių požiūrius ir dvejones dėl šios rizikos valdymo.

CASP 2025 m. horizontaliosios veiklos (HV), skirtos psichikos sveikatos rizikai, tikslas buvo padėti rinkos priežiūros institucijoms (RPI) spręsti šiuos iššūkius – tam sukurta struktūrizuota diskusijų ir svarstymų platforma. Vykdant šią veiklą didžiausias dėmesys skirtas bendram supratimui apie tai, kaip praktiškai vertinti su naujų technologijų gaminiiais susijusią riziką psichikos sveikatai, atsižvelgiant į teisinius reikalavimus, naujas mokslines įžvalgas ir rinkos priežiūros darbo tikrovę.

Bendras šios veiklos tikslas – padėti RPI suformuoti bendrą pamatinį supratimą apie tai, kaip gali kilti rizika psichikos sveikatai, susijusi su gaminių naudojimu, ir kaip tokią riziką galima vertinti praktikoje, atsižvelgiant į tai, kad trūksta standartų, o gairių šia tema pateikiama nedaug. Konkretūs šios veiklos tikslai buvo: (i) išaiškinti pagrindines sąvokas ir aspektus, svarbius nustatant riziką psichikos sveikatai gaminių saugos srityje, ir (ii) išnagrinėti galimus būdus, kaip RPI galėtų integruoti šiuos aspektus į savo esamą vertinimo ir teisės aktų vykdymo užtikrinimo veiklą. Pagrindinis šios veiklos rezultatas – koncepcinis dokumentas, kuris turi būti naudojamas kaip orientyras, padedantis RPI orientuotis šioje kintančioje srityje, ir kuriuo prisidedama prie labiau pagrįstų bei nuoseklesnių požiūrių visoje ES.

¹ BGSR 3 straipsnio 2 dalis ir BGSR 19 konstatuojamoji dalis

Dalyvaujančios rinkos priežiūros institucijos

1 lentelė. Dalyvaujančių RPI sąrašas

#	Šalis	Institucijos pavadinimas (lietuviškai)
1	 Belgija	Federalinė viešoji tarnyba „Ekonomika“ – Kokybės ir saugos generalinis direktoratas
2	 Kipras	Darbo inspekcijos departamentas
3	 Čekija	Čekijos prekybos inspekcija
4	 Danija	Danijos saugos technologijų institucija
5	 Estija	Vartotojų apsaugos ir techninio reguliavimo tarnyba
6	 Prancūzija	Konkurencijos politikos, vartotojų reikalų ir sukčiavimo kontrolės generalinis direktoratas
7	 Vokietija	Aukštutinės Bavarijos vyriausybė – Pramonės priežiūros tarnyba
8	 Vokietija	Saksonijos žemės direktoratas – 56 departamentas
9	 Vengrija	Nacionalinės ekonomikos ministerija
10	 Airija	Konkurencijos ir vartotojų apsaugos komisija
11	 Italija	Pistoijos-Prato prekybos rūmai
12	 Latvija	Vartotojų teisių apsaugos centras
13	 Lietuva	Valstybinė vartotojų teisių apsaugos tarnyba
14	 Malta	Maltos konkurencijos ir vartotojų reikalų tarnyba
15	 Slovėnija	Slovėnijos Respublikos rinkos inspekcija
16	 Ispanija	Socialinių teisių, vartotojų reikalų ir 2030 m. darbotvarkės ministerija

Pagrindinė veikla ir rezultatai

Veiklos apimtis

CASP 2025 m. horizontaliosios veiklos apimtis apėmė naujų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai. Atsižvelgiant į tai, kad nėra teisinio apibrėžimo, kas yra naujų technologijų gaminy, dalyviai į gaminių apimtį įtraukė vartotojų gaminius, turinčius dirbtinio intelekto (DI) arba interneto ryšio funkcijų, pavyzdžiui, DI

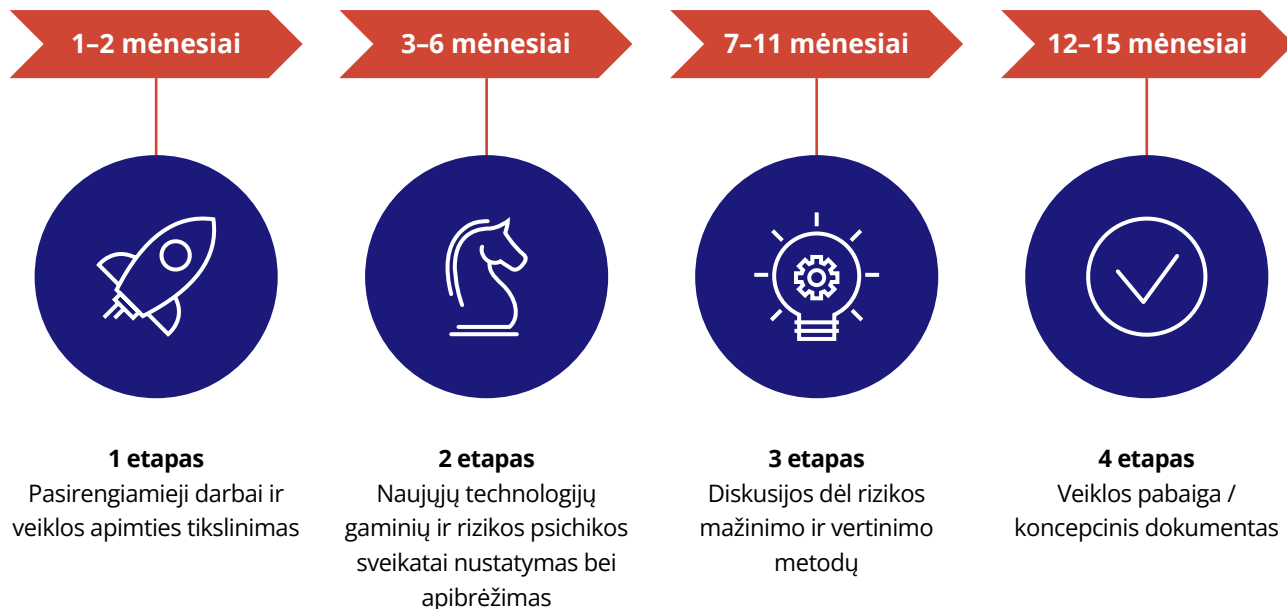
pokalbių robotus arba DI valdomus žaislus ir žaidimus. Užuo t siaurai susitelkus į konkrečius gaminius, šioje veikloje buvo nagrinėjamos šios plačios technologinių gaminių kategorijos ir tiriami konkrečių projektavimo savybių, būdingų įvairiems gaminiams, rizikos veiksniai.

Darbo metodas

Ši veikla buvo suformuota kaip **į mokymąsi orientuotas procesas**, kuriuo siekiama didinti informuotumą apie psichikos sveikatą kaip su gaminių sauga susijusią problemą, išnagrinėti atitinkamas teises bei mokslines perspektyvas ir nustatyti pagrindinius iššūkius bei aspektus, kuriais būtų galima remtis formuojant būsimus požiūrius ir tolesnius veiksmus ES lygmeniu.

Vykdam šią veiklą buvo taikomas keturių etapų metodas, aprašytas toliau pateiktame 1 paveiksle.

1 pav. Horizontaliosios veiklos metodas



1 etapas Parengiamieji darbai

Pirmasis etapas buvo skirtas bendrajai informacijai rinkti ir veiklos apimčiai patikslinti. Tai apėmė apimtį nustatymo pokalbį su techniniu ekspertu ir Europos Komisijos Teisingumo ir vartotojų reikalų generalinio direktorato (DG JUST) atsakingais pareigūnais, siekiant nustatyti šios veiklos prioritetus ir lūkesčius. Po to vyko preliminarios konsultacijos su dalyvaujančiomis RPI, kad būtų surinkta informacija apie jų patirtį, pageidavimus bei iššūkius, su kuriais jos susiduria vertindamos riziką psichikos sveikatai.

2 etapas Gaminių ir rizikos nustatymas bei apibrėžimas

Antrasis veiklos etapas prasidėjo nuo numatomo rezultato struktūros rengimo. Remdamasi per JS surinktais atsiliepimais, projekto komanda parengė koncepcinio dokumento metmenis ir patvirtino juos su RPI per bendras internetines „Wiki“ konsultacijas. Viso antrojo etapo metu projekto komanda susisiekt ir surengė interviu su keliais suinteresuotaisiais subjektais, įskaitant naujųjų technologijų gaminių projektuotojus, mokslininkus, interesus gynimo organizacijas bei švietimo darbuotojus, kad surinktų įvairias įžvalgas apie naujųjų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai ir panaudotų jas rengiant koncepcinį dokumentą. Viso antrojo etapo metu projekto komanda ir techniniai ekspertai rengė koncepcinio

Pirmasis etapas baigėsi 2025 m. birželio mėn. įvykusių įvadinių susitikimu (JS), kuriame projekto komanda pristatė veiklos apimtį, tikslus, teisinį bei mokslinį veiklos kontekstą ir preliminarinių konsultacijų rezultatus. Šio JS metu RPI buvo pakviestos dalyvauti interaktyvioje idėjų generavimo sesijoje ir pasidalyti savo poreikiais bei lūkesčiais, susijusiais su koncepciniu dokumentu, taip pat išsiaiškinti, kaip jis galėtų būti joms naudingiausias.

dokumento pagrindinius skyrius, įskaitant įvadą, teisinį kontekstą ir mokslinį pagrindą. Prieš pirmąjį tarpinį susitikimą (TS) koncepcinio dokumento projektas buvo pateiktas peržiūrėti RPI.

Pirmojo TS metu buvo pristatytas pirmasis koncepcinio dokumento projektas ir surengta interaktyvi sesija naudojant bendro naudojimo internetinį įrankį – taip buvo renkami atsiliepimai apie pirmųjų skyrių vertę bei informacija apie lūkesčius ir prioritetus, susijusius su likusiais skyriais. Trys suinteresuotieji subjektai buvo pakviesti skaityti pranešimų šio TS metu, kad pasidalytų savo įžvalgomis bei požiūriais apie naujųjų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai.

3 etapas Rizikos mažinimo ir vertinimo metodai

Trečiasis veiklos etapas buvo skirtas rizikos vertinimo metodams rengti ir rekomendacijoms dėl rizikos mažinimo formuoti. Šiame etape buvo parengti koncepcinio dokumento skyriai apie rizikos vertinimo metodus ir ekonominės veiklos vykdytojų įžvalgas. Prieš antrąjį tarpinį susitikimą antrasis koncepcinio dokumento projektas buvo pateiktas peržiūrėti RPI platformoje „Wiki“.

Antrojo TS tikslas visų pirma buvo patikslinti rekomendacijas ir metodus, skirtus rizikos psichikos sveikatai

vertinimui. Šio susitikimo metu du suinteresuotieji subjektai pristatė savo veiklą, o tai pasitarnavo diskusijoms antrojoje susitikimo pusėje. Buvo pristatytas antrasis koncepcinio dokumento projektas ir surengti darbiniai posėdžiai su RPI, kad būtų aptartas jų supratimas apie siūlomus rizikos vertinimo metodus ir jų atitiktis lūkesčiams. Surengta atvira diskusija, skirta peržiūrėti visą koncepcinį dokumentą ir nustatyti likusias spragas, kurias reikia pašalinti galutinėje versijoje.

4 etapas Veiklos pabaiga

Ketvirtąjį etapą tikslas buvo užbaigti koncepcinį dokumentą ir gauti RPI atsiliepimus bei pritarimą. Prieš baigiamąjį susitikimą projekto komanda pateikė RPI peržiūrėtą koncepcinio dokumento projektą ir konsultavosi su jomis paskutiniajame peržiūros etape. Baigiamąjį susitikimą metu buvo aptarti papildomi atsiliepimai bei pastabos ir surengta interaktyvi žaidimo sesija. Šios sesijos metu RPI pritaikė koncepciniame dokumente sukauptas žinias,

kad aptartų vieno pasirinkto naujųjų technologijų gaminių keliamą riziką ir padiskutuotų, kaip ją būtų galima pašalinti, sumažinti arba apie ją įspėti. Po baigiamąjo susitikimo RPI buvo suteiktos kelios dienos pastaboms dėl koncepcinio dokumento užbaigti. Integravusi gautus atsiliepimus, projekto komanda pateikė galutinę dokumento versiją RPI platformoje „Wiki“, kad jos ją patvirtintų.

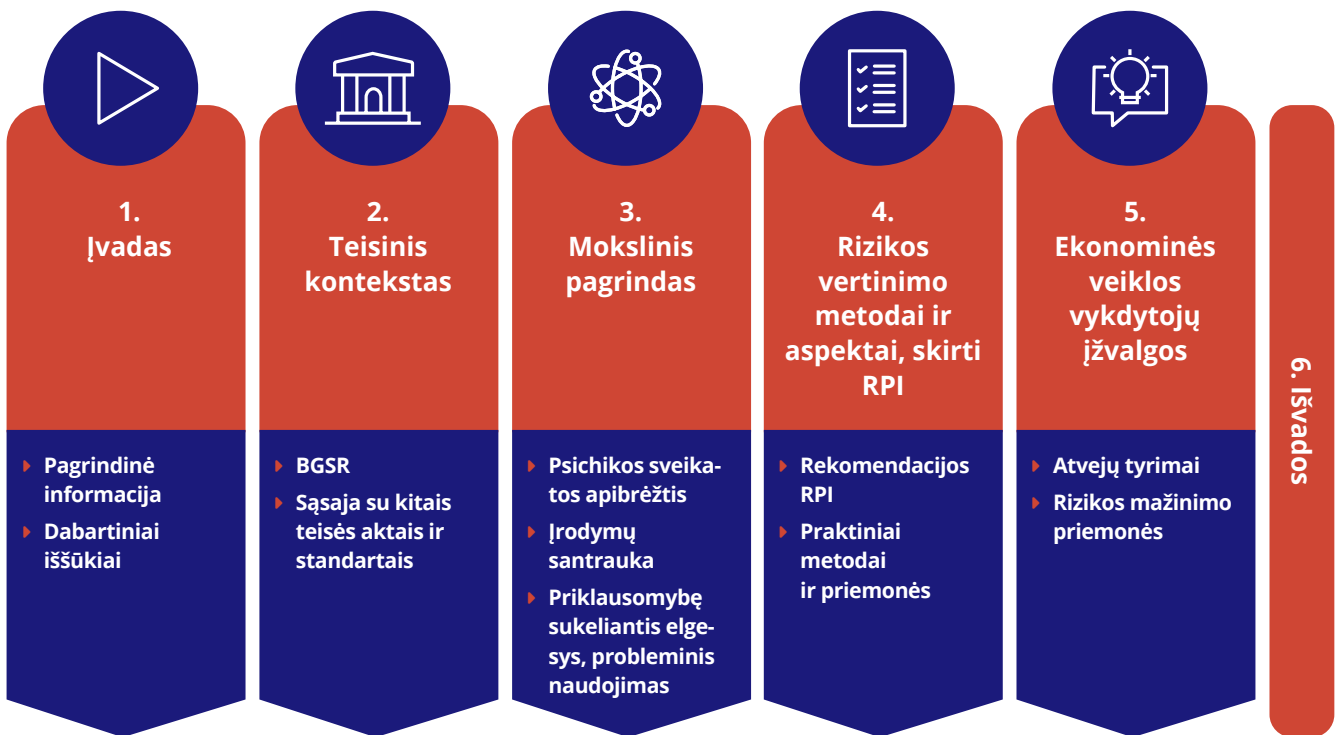
Rezultatas

Buvo parengtas koncepcinis dokumentas, kuris taps RPI orientyru vertinant riziką tokių naujų technologijų gaminių, kurie, kaip įtariama, daro neigiamą poveikį naudotojų psichikos sveikatai. Koncepciniu dokumentu siekta apibendrinti teisinius, mokslinius ir suinteresuotųjų subjektų pateiktus įrodymus, kad būtų susistemintos

dabartinės žinios apie naujų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai ir parodyta, kaip RPI gali jas praktiškai pritaikyti atlikdamos oficialius rizikos vertinimus.

Koncepcinis dokumentas yra suskirstytas į šešis skyrius, kurie yra apibendrinti toliau.

2 pav. Koncepcinio dokumento struktūra



1. Įvadas

Šiame skyriuje apibrėžiama dokumento apimtis ir pagrindiniai iššūkiai, su kuriais susiduria RPI, vertindamos riziką psichikos sveikatai dėl:

- ▶ **patirties ir išteklių** trūkumo vertinant riziką psichikos sveikatai;
- ▶ neaiškių **apibrėžčių**, kas sudaro riziką psichikos sveikatai;

- ▶ sparčios **technologijų plėtros**, lenkiančios apsaugos priemonių ar reguliavimo priemonių kūrimą;
- ▶ plataus **gaminų asortimento**, galinčio kelti riziką psichikos sveikatai; ir
- ▶ labai **individualaus ir nuo konteksto priklausančio** gaminių poveikio psichikos sveikatai.

2. Teisinis kontekstas

Šiame skyriuje pateikiamos teisinės apibrėžtys, kas yra gaminys ir rizika, ir paaiškinama, kaip naujų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai atitinka šios apibrėžtys. Šiame skyriuje taip pat aptariama BGSR sąsaja su kitais šios srities teisės aktais, įskaitant, be kita

ko, Dirbtinio intelekto aktą, Skaitmeninių paslaugų aktą ir Bendrąjį duomenų apsaugos reglamentą (BDAR). Jame pateikiama standartų, kuriuos galima pagal analogiją taikyti naujų technologijų gaminiams, siekiant įvertinti jų saugą psichikos sveikatos atžvilgiu, apžvalga.

3. Mokslinis pagrindas

Mokslinio pagrindo skyriuje apibendrinami dabartiniai tyrimai apie technologijų poveikį psichikos sveikatai, ypač daug dėmesio skiriant įrodymams, siejantiems technologijų gaminius su probleminiu naudojimo modeliais. Jame aprašomos konkrečios projektavimo savybės bei suteikiamos galimybės, paaiškinama, kaip jos siejamos su

neigiamu poveikiu psichikos sveikatai, ir nagrinėjami modifikuojantieji veiksniai, galintys sustiprinti arba pakeisti šį poveikį psichikos sveikatai. Aptariami esamų įrodymų ribotumai bei iššūkiai ir įvardijamos likusios mokslinių tyrimų spragos.

4. Rizikos vertinimo metodai ir aspektai, skirti RPI

Ketvirtajame skyriuje pateikiamos rekomendacijos RPI, kaip vertinti riziką psichikos sveikatai. RPI turimi įrodymai dažnai yra neišsamūs arba nepatikimi, o tikėtina žala nėra akivaizdi. Skyriuje aprašomos tam tikros priemonės ir bendrieji metodai, kuriais RPI gali remtis kaip pradinio tašku vertindamos riziką psichikos sveikatai. Tai apima

keletą klinikinių priemonių, kuriomis RPI gali naudotis, kad suprastų, kaip galima įvertinti ir kiekybiškai išreikšti poveikį psichikos sveikatai, taip pat iš įvairių šaltinių gautų įrodymų strategiją, padedančią RPI, atsižvelgiant į esamus ribotumus, kuo geriau vykdyti įrodymų rinkimo ir rizikos nustatymo procesą.

5. Ekonominės veiklos vykdytojų įžvalgos

Penktajame skyriuje daugiausia dėmesio skiriama savižudybių ir nužudymų, susijusių su pokalbių robotais ar kitais naujų technologijų gaminiiais, atvejų tyrimams, taip pat nagrinėjama, koku mastu galima pašalinti ar sumažinti žalingas bei priklausomybę sukeliančias savybes, susijusias su poveikiu psichikos sveikatai. Jame pabrėžiami veiksmai, kurių ekonominės veiklos vykdytojai (EVV) gali ir turėtų imtis, kad sumažintų savo gaminių keliamą

riziką, pavyzdžiui, apriboti žmogaus elgseną imituojančias savybes ir pagal numatytuosius nustatymus įjungti apsaugines nuostatas. Šiame skyriuje pateikiamas praktinis internetinių žaidimų platformos² atvejo tyrimas, skirtas parodyti, kokie sudėtingi procesai vyksta praktiškai vertinant konkretaus technologijų gaminio keliamą riziką psichikos sveikatai.

6. Išvados

Išvadose pabrėžiama, kad šis koncepcinis dokumentas yra pirmasis RPI orientyras vertinant riziką psichikos sveikatai, kartu pripažįstant, kad tai nėra nuoseklus gairių dokumentas, kuriuo reikėtų vadovautis žingsnis po

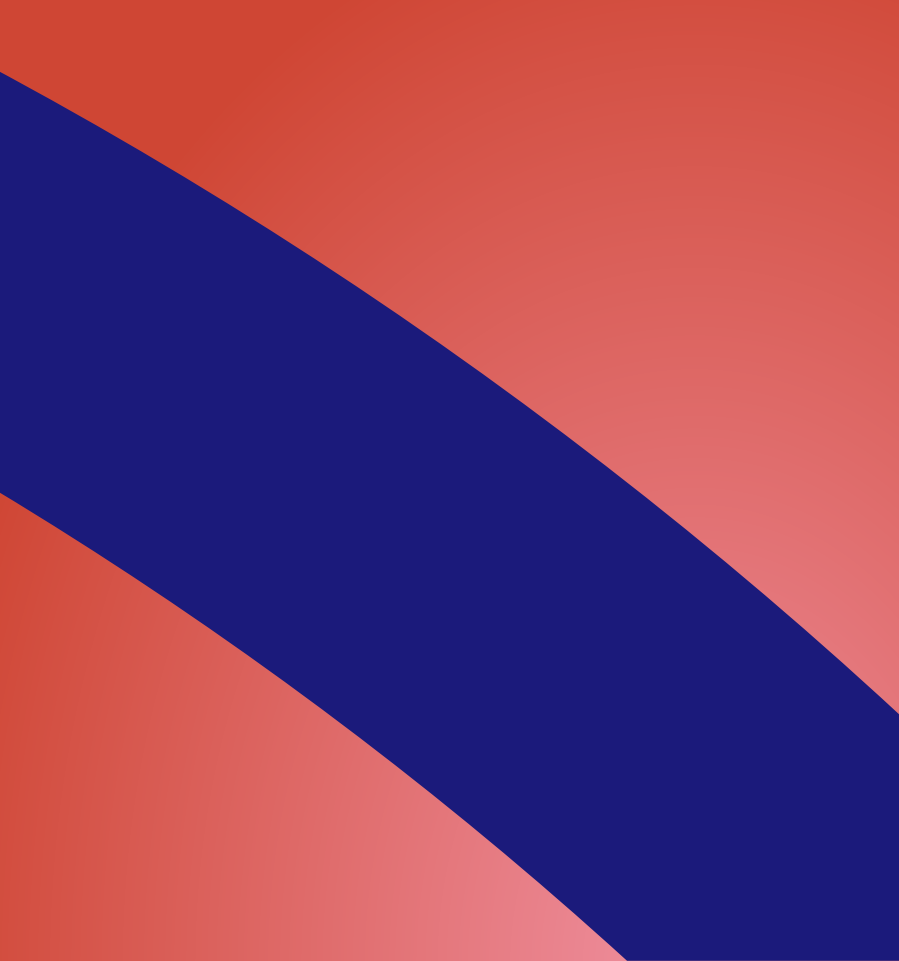
žingsnio. Tai yra pagrindas, kuriuo remiantis ateityje bus galima kaupti tokią praktinę patirtį ir rengti išsamias gaires.

Išvados

Naujų technologijų gaminių keliamos rizikos psichikos sveikatai vertinimas RPI kelia keletą iššūkių, atsižvelgiant į šios temos ir susijusių gaminių naujumą bei sudėtingumą. Nei moksliniai įrodymai, nei teisinis pagrindas bei gairės, skirtos RPI, nėra aiškiai apibrėžti, o rizikos vertinimo psichologiniai aspektai yra nauja sritis RPI, kurios paprastai yra įpratusios vertinti gaminių keliamą riziką fizinei sveikatai ir saugai. Reikia tolesnės veiklos ir bendradarbiavimo, kad būtų toliau kuriamas pagrindas išsamoms ir suderintoms rizikos vertinimo gairėms parengti.

Apibendrinus turimus mokslinius įrodymus, teisinę patirtį ir įvairių suinteresuotųjų subjektų įžvalgas, vykdant šią veiklą pavyko apžvelgti dabartinę žinių situaciją ir numatyti galimas gaires RPI. Tai suteikė RPI pradinį tašką rizikos vertinimui, kuriuo remiantis bus galima rengti būsimas nuoseklias gaires, kai tik RPI atliks pirmuosius vertinimus ir įgis praktinės patirties.

² „Roblox“



Il dalis

Kas yra CASP?

Koordinuota gaminių saugos veikla (angl. Coordinated Activities on the Safety of Products, toliau – CASP) suteikia Europos Sąjungos ir Europos laisvosios prekybos

asociacijos šalių rinkos priežiūros institucijoms galimybę bendradarbiauti ir užtikrinti didesnę bendrajai rinkai teikiamų gaminių saugą.

Vykdam CASP 2025 numatytos dvi su konkrečiais gaminiais susijusios veiklos rūšys ir viena horizontalioji veikla.

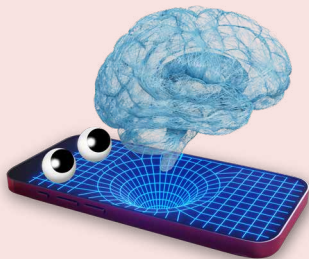
Su konkrečiais gaminiais susijusių veiklų dalyviai išbando bendrai atrinktus gaminius savo nacionalinėse rinkose. Gaminiai bandomi akredituotose ES ir (arba) ELPA laboratorijose pagal bendrai sutartus bandymų kriterijus.



PSA 1
Cheminės
medžiagos



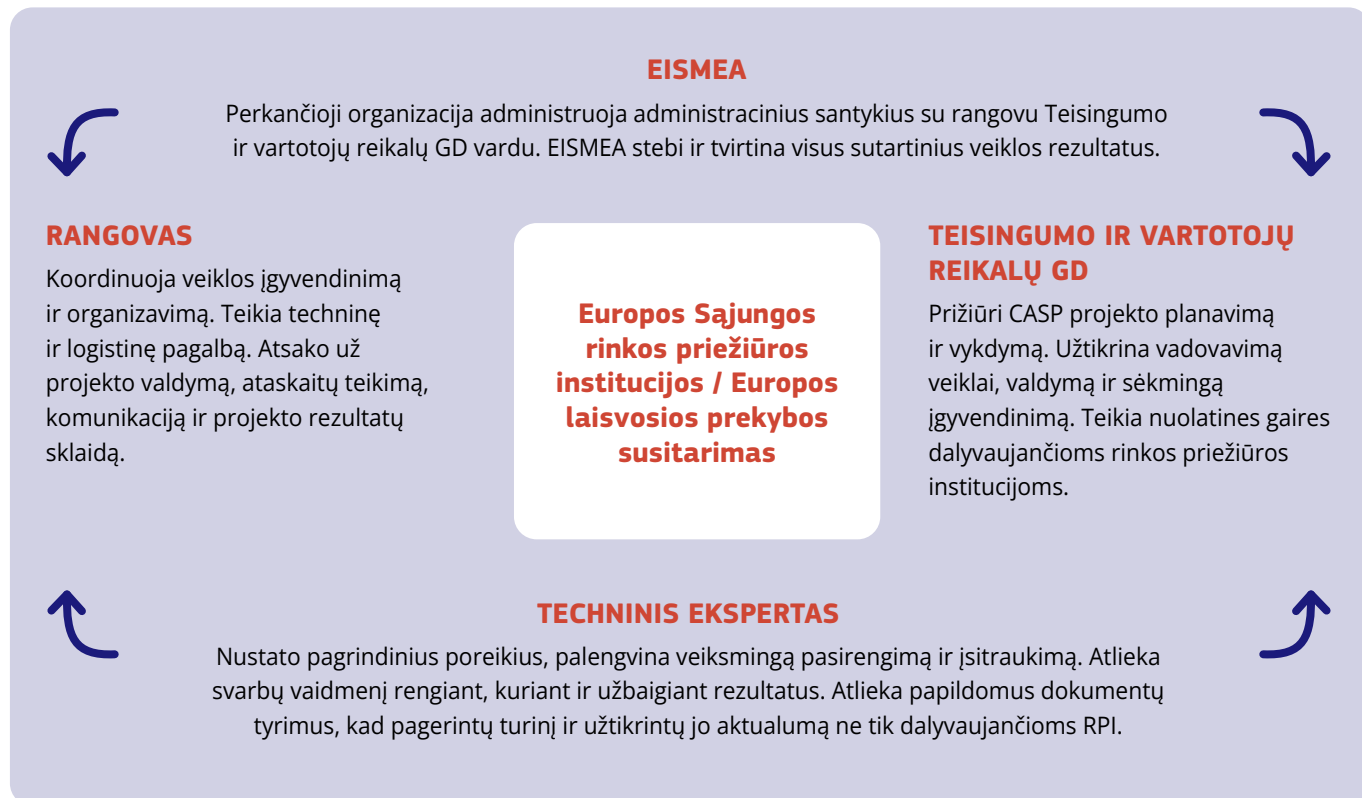
PSA 2
Vaikiškos dviračio
kėdutės



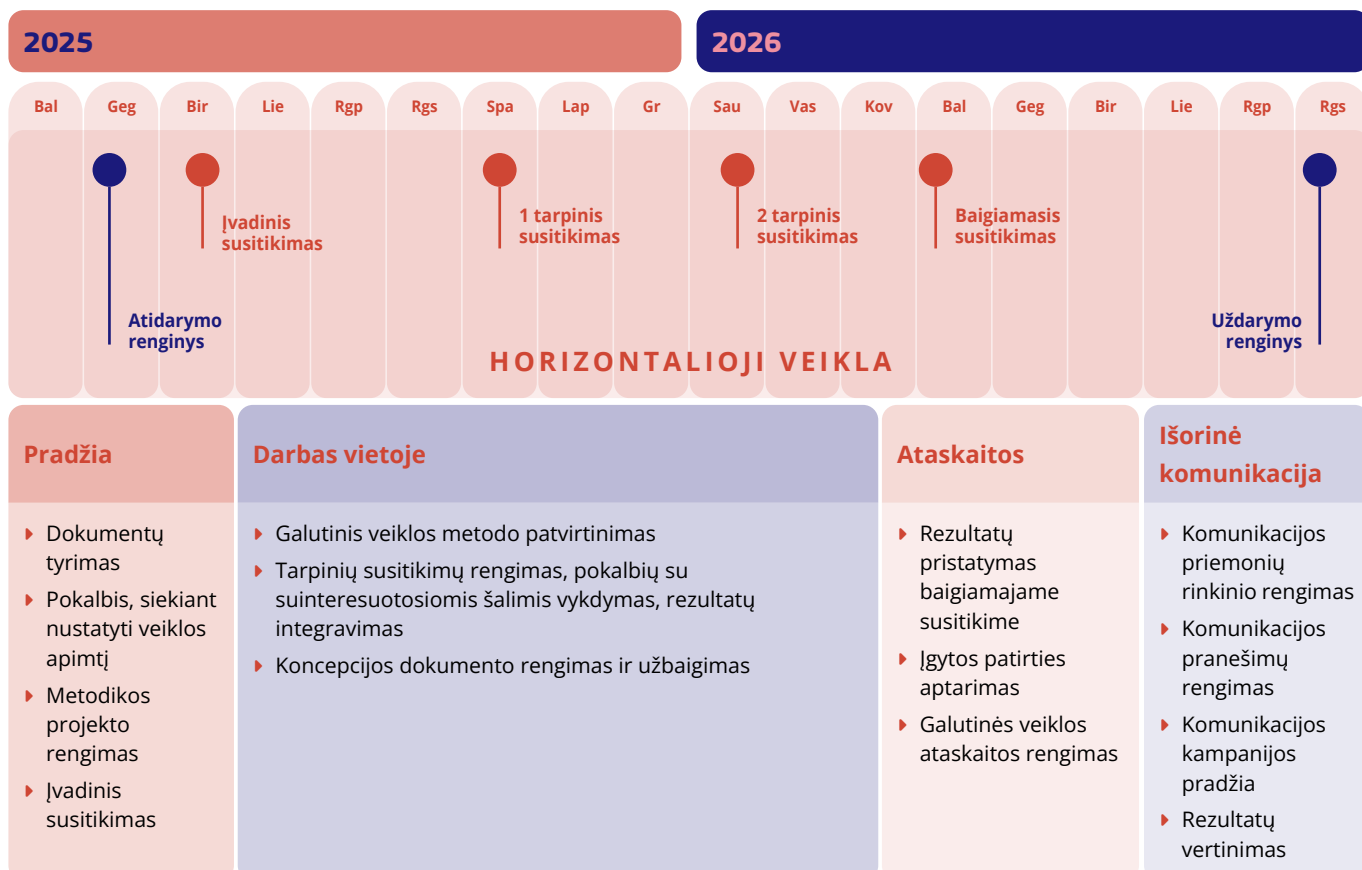
HV
Psichikos sveikatos rizika

Horizontaliosios veiklos suteikia galimybę rinkos priežiūros institucijoms keistis žiniomis. Dalyviai, vadovaujami atitinkamų sričių techninių ekspertų, rengia bendrus rinkos priežiūros metodus, procedūras ir praktines priemones.

Vaidmenys ir atsakomybė



Horizontaliosios veiklos darbo planas



Horizontaliosios veiklos metodo apžvalga

0 Procesai iki CASP

Prieš pradedant kiekvieną CASP projektą, Teisingumo ir vartotojų reikalų GD kartu su rinkos priežiūros institucijomis atlieka prioritetų nustatymo veiksmus, kad atrinktų bendrų interesų temas. Horizontalioji CASP 2025 veikla atspindi rinkos priežiūros institucijų susidomėjimą gauti gaires, kaip nustatyti ir įvertinti naujų technologijų gaminių keliamą riziką psichikos sveikatai.

1 Veiklos tikslų tikslinimas

Veiklos tikslų tikslinimas apima išsamų procesą, kuriuo siekiama užtikrinti, kad jie atitiktų rinkos priežiūros institucijų poreikius ir lūkesčius. Šis procesas prasideda nuo apklausų, dokumentų tyrimų ir išsamaus poreikių vertinimo, siekiant surinkti rinkos priežiūros institucijų informaciją apie jų konkrečius poreikius, iššūkius ir prioritetus bei nustatyti pagrindines sritis, į kurias reikėtų sutelkti dėmesį vykdant veiklą. Tada rengiamas įvadinis susitikimas, skirtas preliminariniams tikslams aptarti ir grįžtamajam ryšiui surinkti; šis susitikimas sudaro sąlygas atviram dialogui ir tikslų patikslinimui. Viso šio proceso metu glaudus bendradarbiavimas su rinkos priežiūros institucijomis per „Wiki“ konsultacijas užtikrina, kad patikslinti tikslai būtų realistiški, pasiekiami ir atitiktų jų veiklos tikslus.

2 Metodologijos kūrimas

Metodika pradedama rengti nuo pradinio projekto, kuris vėliau plėtojamas ir tikslinamas per du tarpinius susitikimus ir nuolatinės konsultacijas „Wiki“ platformoje su rinkos priežiūros institucijomis. Projektas nuolat tobulinamas ir koreguojamas atsižvelgiant į rinkos priežiūros institucijų grįžtamąjį ryšį, taip užtikrinant, kad jis būtų praktiškas ir pritaikytas konkrečioms jų poreikiams. Šis pasikartojantis procesas užtikrina, kad galutinė metodika būtų išsamūs ir visiškai atitiktų RPI tikslus bei poreikius.

3 Rezultato rengimas

Rezultatas rengiamas kartu su rinkos priežiūros institucijomis, siekiant užtikrinti jo aktualumą. Atsižvelgiant į RPI pastabas, rezultatas – koncepcijos dokumentas dėl naujų technologijų gaminių keliamos rizikos psichikos sveikatai – rengiamas pagal suderintą metodiką ir vadovaujantis techninio eksperto nurodymais. Toks bendradarbiavimas pagrįstas pozityviu užtikrina, kad rezultatas būtų pritaikytas prie RPI nustatytų konkrečių poreikių ir iššūkių, taip padidinant jo veiksmingumą ir poveikį.

4 Rezultatų, įgytos patirties ir rekomendacijų užbaigimas

Paskutinis etapas apima rezultatų patvirtinimą, įgytos patirties aptarimą ir rekomendacijų suformulavimą. Šis procesas užtikrina, kad projekto metu bus gauta vertingų įžvalgų ir praktinių gairių būsimai veiklai. Galutinių rezultatų pristatymas baigiamajame susitikime užtikrina, kad jie atitiktų projekto metu nustatytus tikslus ir lūkesčius. Galiausiai, rengiant galutines ataskaitas, kuriose pateikiamos patvirtintais rezultatais ir įgyta patirtimi grindžiamos rekomendacijos, sudaromos gairės būsimiems patobulinimams ir iniciatyvoms.

EUROPOS KOMISIJA

Teisingumo ir vartotojų reikalų generalinis direktoratas

Vartotojų reikalų direktoratas

B4 skyrius Gaminių sauga ir skubaus informavimo sistema

El. paštas: JUST-B4@ec.europa.eu

Europos Komisija neatsako už jokiais pasekmes, kilusias dėl pakartotinio šio leidinio naudojimo.

© Europos Sąjunga, 2026.

Europos Komisijos dokumentų pakartotinio naudojimo politika įgyvendinama pagal 2011 m. gruodžio 12 d. Komisijos sprendimą 2011/833/ES dėl Komisijos dokumentų pakartotinio naudojimo (OL L 330, 2011 12 14, p. 39).

Jei nenurodyta kitaip, šio dokumento pakartotinis naudojimas leidžiamas pagal „Creative Commons Attribution 4.0 International“ (CC-BY 4.0) licenciją (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Tai reiškia, kad pakartotinai naudoti leidžiama, nurodžius tinkamą šaltinį ir visus atliktus pakeitimus.

Norint naudoti arba atgaminti Europos Sąjungai nepriklausančius elementus, gali prireikti prašyti leidimo tiesiai iš atitinkamų teisių turėtojų.

Viršelio nuotrauka: © iStockphoto - Dragon Claws / mphilips007

Informaciją apie Europos Sąjungą visomis oficialiomis ES kalbomis galite rasti svetainėje „Europa“:

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



Europos Sąjungos
leidinių biuras

Liuksemburgas: Europos Sąjungos leidinių biuras, 2026

ISBN 978-92-68-38116-8

doi:10.2838/9006747