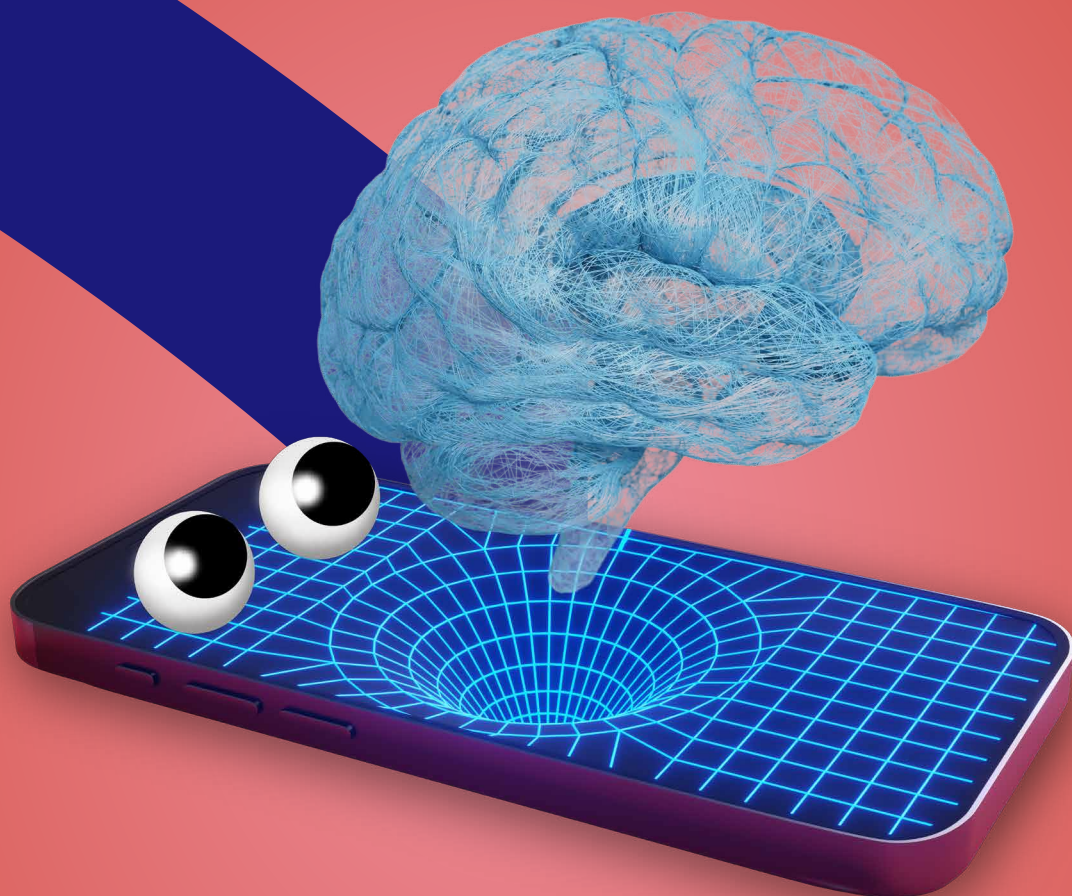




CASP 2025

**HA – Riscuri la adresa
sănătății mintale**

Raport final al activității

CUPRINS

Listă de abrevieri	3
Rezumat executiv	4
Obiective.....	4
Rezultate.....	4
Concluzii	4

PARTEA I

Prezentare generală a activității	6
Introducere și obiective principale	6
Autoritățile de supraveghere a pieței participante	7
Principalele activități și rezultate.....	8
Domeniul de aplicare al activității	8
Abordarea de lucru	8
Rezultatul final.....	10
Concluzii	11

PARTEA II

Ce este CASP?.....	13
Planul de lucru pentru activitatea orizontală.....	14
Prezentare generală a abordării privind activitatea orizontală.....	15

Listă de abrevieri

IA	Inteligența artificială
CASP	Activități coordonate privind siguranța produselor
DG JUST	Direcția Generală Justiție și Consumatori
AELS	Asociația Europeană a Liberului Schimb
EISMEA	Agencia Executivă pentru Consiliul European pentru Inovare și IMM-uri
OE	Operator economic
UE	Uniunea Europeană
RGPD	Regulamentul general privind protecția datelor
RSGP	Regulamentul privind siguranța generală a produselor
AO	Activitate orizontală
RI	Reuniune intermediară
KoM	Reuniune de lansare
MSA	Autoritatea de supraveghere a pieței

Rezumat executiv

Obiective

Obiectivul general al proiectului „Activități coordonate privind siguranța produselor” (CASP) este de a proteja sănătatea și siguranța consumatorilor europeni sprijinind autoritățile de supraveghere a pieței (MSA-urile) din țările UE/AELS să își coordoneze mai bine activitățile. Activitatea orizontală CASP 2025 privind riscurile pentru sănătatea mintală a avut ca scop abordarea lacunelor existente în

evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală generate de produsele bazate pe tehnologii noi, în conformitate cu Regulamentul privind siguranța generală a produselor (RSGP). Activitatea a facilitat schimbul de informații între MSA-uri și a consolidat datele transsectoriale în vederea elaborării unor posibile abordări în materie de evaluări formalizate ale riscurilor.

Rezultate

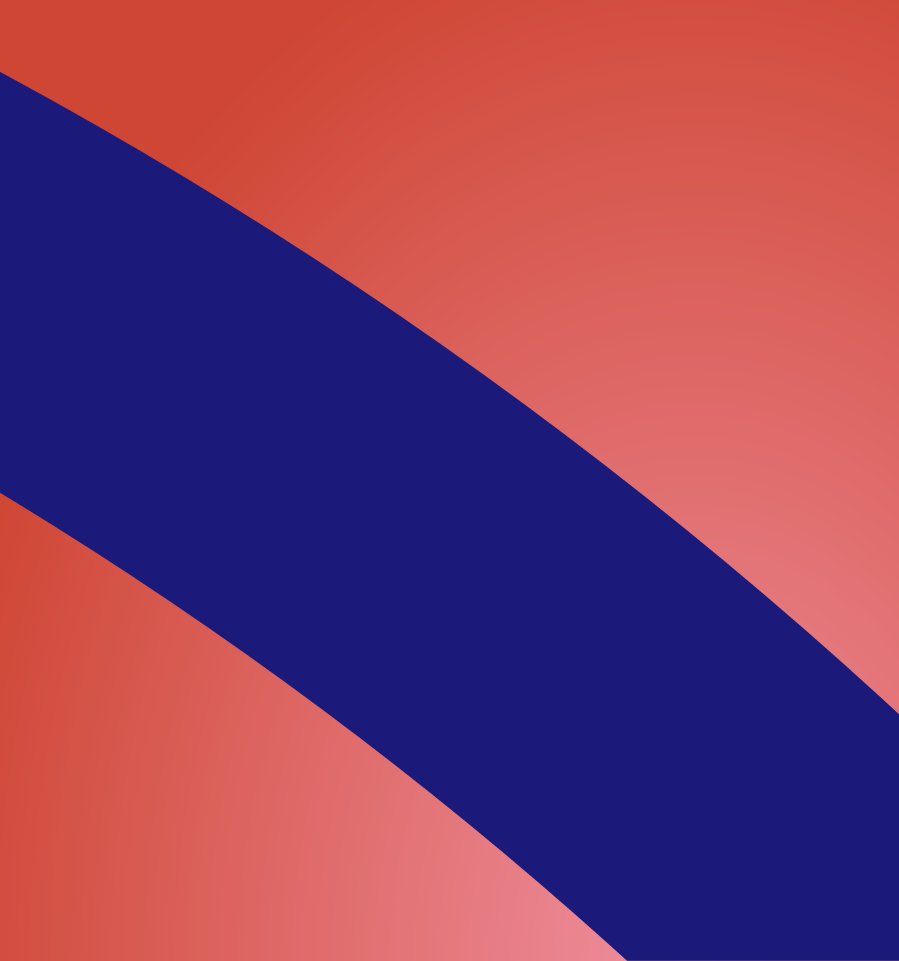
În urma acestei activități s-a redactat un **document conceptual** cu recomandări și posibile abordări de evaluare a riscurilor, bazate pe know-how-ul juridic și științific și susținute de contribuțiile părților interesate și de studii de caz practice. Documentul conceptual își propune să

servească drept punct de referință pe care îl pot utiliza MSA-uri când iau în considerare posibilele riscuri ale unui produs pentru sănătatea mintală și ca bază pentru elaborarea viitoarelor orientări.

Concluzii

Activitatea a urmărit să abordeze principalele probleme de supraveghere a pieței care decurg din noutatea subiectului, inclusiv nivelul limitat de experiență și resurse de care dispun în prezent MSA-urile pentru evaluarea riscurilor. Orientările clare, educarea cu privire la căile de risc și desfășurarea de exerciții practice sunt esențiale pentru a demara efectuarea de evaluări ale riscurilor

pentru sănătatea mintală în practică. Pe tot parcursul activității, documentul conceptual a fost elaborat cu scopul de a reuni know-how-ul din diferite domenii pentru a prezenta în mod cuprinzător dovezile care corelează produsele bazate pe tehnologii noi, caracteristicile acestora și modelele de utilizare cu efecte negative pentru sănătatea mintală.



Partea I

Prezentare generală a activității

Introducere și obiective principale

RSGP impune ca produsele introduse sau puse la dispoziție pe piața UE să nu prezinte riscuri pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, inclusiv riscuri pentru bunăstarea psihologică¹. În acest context, MSA-urile se confruntă din ce în ce mai des cu întrebări legate de impactul produselor bazate pe tehnologii noi asupra sănătății mintale. Aceste riscuri pot proveni din funcționalitățile produselor, din opțiunile de proiectare sau din modelele de interacțiune și se manifestă adesea în moduri care sunt mai puțin directe sau tangibile decât riscurile tradiționale la adresa siguranței fizice.

Evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală ridică probleme specifice pentru MSA-uri. Instrumentele, metodele de testare și standardele existente privind siguranța produselor nu sunt, în general, concepute pentru a surprinde astfel de riscuri, iar experiența practică în acest domeniu rămâne limitată. Prin urmare, MSA-urile se pot confrunta cu incertitudini când stabilesc modul în care ar trebui identificate, evaluate și abordate aspectele legate de sănătatea mintală în cadrul aplicării normelor de siguranță a produselor, ceea ce poate duce la abordări divergente între statele membre și la ezitări în abordarea acestor riscuri.

Activitatea orizontală (AO) CASP 2025 privind riscurile la adresa sănătății mintale a fost menită să sprijine MSA-urile în abordarea acestor provocări, oferind un forum structurat pentru schimburi și reflecție. Activitatea s-a axat pe dezvoltarea unei înțelegeri comune a modului practic de abordare a riscurilor pentru sănătatea mintală ale produselor bazate pe tehnologii noi, luând în considerare cerințele legale, cunoștințele științifice emergente și realitățile activității de supraveghere a pieței.

Obiectivul general al activității a fost de a sprijini MSA-urile să elaboreze o înțelegere fundamentală comună a modului în care pot apărea riscuri pentru sănătatea mintală în legătură cu utilizarea produsului și a modului în care aceste riscuri pot fi luate în considerare în practică, având în vedere lipsa standardelor și numărul limitat de orientări disponibile pe acest subiect. Obiectivele specifice ale activității au fost (i) clarificarea principalelor concepte și considerente relevante pentru identificarea riscurilor la adresa sănătății mintale în contextul siguranței produselor și (ii) explorarea posibilelor abordări pentru ca MSA-uri să integreze respectivele considerente în activitățile lor existente de evaluare și punere în aplicare. Principalul rezultat al activității este un document conceptual, menit să servească drept document de referință pentru MSA-uri în acest domeniu în continuă schimbare și să contribuie la abordări mai informate și mai coerente în întreaga UE.

¹ RSGP, articolul 3 alineatul (2) și RSGP, articolul 19

Autoritățile de supraveghere a pieței participante

Tabelul 1 – Lista MSA-urilor participante

NR.	Țara	Denumirea autorității (în traducere)
1	 Belgia	Serviciul Public Federal Economie – Direcția Generală Calitate și Siguranță
2	 Cipru	Departamentul de inspecție a muncii
3	 Cehia	Autoritatea cehă de inspecție a comerțului
4	 Danemarca	Autoritatea daneză pentru tehnologia siguranței
5	 Estonia	Autoritatea pentru protecția consumatorilor și reglementare tehnică
6	 Franța	Direcția Generală Concurență, Protecția Consumatorilor și Combaterea Fraudei
7	 Germania	Guvernul Bavariei Superioare – Autoritatea de supraveghere a comerțului
8	 Germania	Direcția de Stat a Saxoniei – Secția 56
9	 Ungaria	Ministerul Economiei Naționale
10	 Irlanda	Comisia pentru concurență și protecția consumatorilor
11	 Italia	Camera de comerț Pistoia-Prato
12	 Letonia	Centrul pentru protecția drepturilor consumatorilor
13	 Lituania	Autoritatea de stat pentru protecția drepturilor consumatorilor
14	 Malta	Autoritatea pentru concurență și protecția consumatorilor din Malta
15	 Slovenia	Inspectoratul pieței din Republica Slovenia
16	 Spania	Ministerul Drepturilor Sociale, Protecției Consumatorilor și Agendei 2030

Principalele activități și rezultate

Domeniul de aplicare al activității

Activitatea orizontală CASP 2025 a vizat riscurile la adresa sănătății mintale ale produselor bazate pe tehnologii noi. Având în vedere că nu există o definiție juridică a ceea ce constituie un produs bazat pe tehnologii noi, participanții au avut în vedere produsele de consum cu funcționalități de inteligență artificială (AI) sau conectate

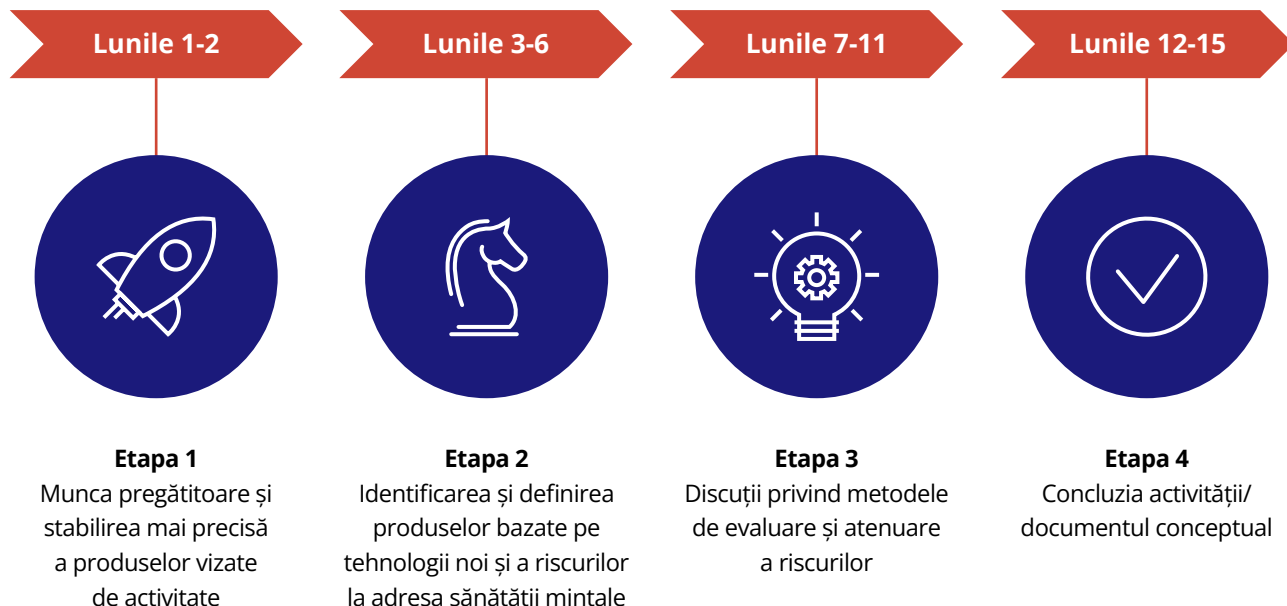
la internet, cum ar fi chatbotii de IA sau jucăriile și jocurile bazate pe IA. Activitatea nu s-a concentrat strict pe anumite produse, ci a explorat aceste categorii largi de produse bazate pe tehnologie și a examinat căile de risc ale anumitor caracteristici de proiectare întâlnite la o varietate de produse diferite.

Abordarea de lucru

Activitatea a fost concepută ca **exercițiu orientat spre învățare** pentru a crește gradul de conștientizare cu privire la sănătatea mintală ca preocupare legată de siguranța produselor, a explora perspectivele juridice și științifice relevante și a identifica principalele provocări și considerații care pot sta la baza abordărilor viitoare și a activității de monitorizare la nivelul UE.

Abordarea de lucru pentru această activitate a cuprins patru etape, prezentate în figura 1 de mai jos.

Figura 1: Abordarea de lucru a activității orizontale



Etapa 1: Activitatea pregătitoare

Prima etapă s-a axat pe strângerea de informații de bază și pe stabilirea mai precisă a produselor vizate. Această etapă ta a inclus un interviu de definire a domeniului de aplicare împreună cu expertul tehnic și funcționarii din cadrul Direcției Generale Justiție și Consumatori (DG JUST) din cadrul Comisiei Europene, pentru a identifica prioritățile și așteptările în ceea ce privește activitatea. A urmat o consultare preliminară cu MSA-urile participante pentru a colecta informații cu privire la experiențele, preferințele și provocările cu care se confruntă acestea în ceea ce privește evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală.

Etapa 2: Identificarea și definirea produselor și a riscurilor

A doua etapă a activității a început cu elaborarea structurii documentului final. Pe baza feedbackului colectat în cadrul KoM, echipa de proiect a redactat schița documentului conceptual și a validat-o împreună cu MSA-urile prin consultări Wiki online, în colaborare. Pe tot parcursul etapei a doua, echipa de proiect a contactat și a intervievat mai multe părți interesate, inclusiv proiectanți de produse bazate pe tehnologii noi, membri ai mediului academic, organizații de advocacy și educatori, pentru a aduna diverse perspective asupra riscurilor pentru sănătatea mintală ale produselor bazate pe tehnologii noi și pentru a contribui la elaborarea documentului conceptual. Pe întreg parcursul etapei a doua, echipa de proiect și experții tehnici au redactat capitolele de contextualizare

Prima etapă s-a încheiat cu o reuniune de lansare (KoM) în iunie 2025, în cadrul căreia echipa de proiect a prezentat produsele vizate, obiectivele și contextul juridic și științific al activității, precum și rezultatul consultării preliminare. Pe parcursul KoM, MSA-urile au fost invitate să participe la o sesiune interactivă de brainstorming pentru a-și împărtăși nevoile și așteptările cu privire la documentul conceptual, cu scopul de a clarifica în ce mod le-ar fi acesta cel mai de folos.

a documentului conceptual, inclusiv introducerea, contextul juridic și contextul științific. Înainte de prima reuniune intermediară (IM), proiectul documentului conceptual le-a fost transmis MSA-urilor pentru consultare.

La prima RI a fost prezentat primul proiect al documentului conceptual și a avut loc o sesiune interactivă cu ajutorul unui instrument online de colaborare pentru a obține feedback cu privire la valoarea primelor capitole și a aduna contribuții despre așteptările și prioritățile privind celelalte capitole. Trei părți interesate au fost invitate să facă prezentări în cadrul MI, pentru a-și împărtăși opiniile și perspectivele cu privire la riscurile pentru sănătatea mintală ale produselor bazate pe tehnologii noi.

Etapa 3: Abordări privind evaluarea și atenuarea riscurilor

A treia etapă a activității s-a axat pe elaborarea de abordări pentru evaluarea riscurilor și de recomandări pentru atenuarea riscurilor. În această etapă au fost redactate capitolele documentului conceptual privind abordările de evaluare a riscurilor și informațiile furnizate de operatorii economici. Înainte de a doua reuniune intermediară, al doilea proiect al documentului conceptual le-a fost transmis MSA-urilor pe Wiki în vederea consultării.

Principalul obiectiv al celei de a doua RI a fost de a regla fin recomandările și abordările privind evaluarea riscurilor

pentru sănătatea mintală. Două părți interesate și-au prezentat activitatea în timpul acestei reuniuni, contribuind la discuțiile din a doua jumătate a reuniunii. A fost prezentat al doilea proiect al documentului conceptual și au avut loc sesiuni de dezbateri cu MSA-urile pentru a discuta modul în care acestea înțeleg abordările de evaluare a riscurilor propuse și alinierea la așteptările lor. A avut loc o discuție deschisă pentru a revizui documentul conceptual în ansamblu și pentru a identifica eventualele lacune care rămăneau de abordat în versiunea finală.

Etapa 4: Încheierea activității

În etapa a patra, obiectivul a fost de a finaliza documentul conceptual și de a obține feedbackul și aprobarea din partea MSA-urilor. Înainte de reuniunea finală, echipa de proiect le-a transmis MSA-urilor proiectul revizuit al documentului conceptual și a consultat MSA-urile pentru o ultimă rundă de analiză. La reuniunea finală s-au discutat feedback și comentarii suplimentare și a avut loc o sesiune de jocuri interactive. În cadrul acestei sesiuni, MSA-urile au aplicat cunoștințele reunite în documentul

conceptual pentru a dezbate riscurile unui produs pe bază de tehnologii noi selectat și a discuta despre modul în care acestea pot fi eliminate sau atenuate ori evidențiate într-o avertizare. După reuniunea finală, MSA-urile au avut la dispoziție câteva zile pentru a-și finaliza observațiile cu privire la documentul conceptual. După integrarea feedbackului, echipa de proiect le-a transmis MSA-urilor versiunea finală a documentului pe Wiki, pentru ca acestea să îl valideze.

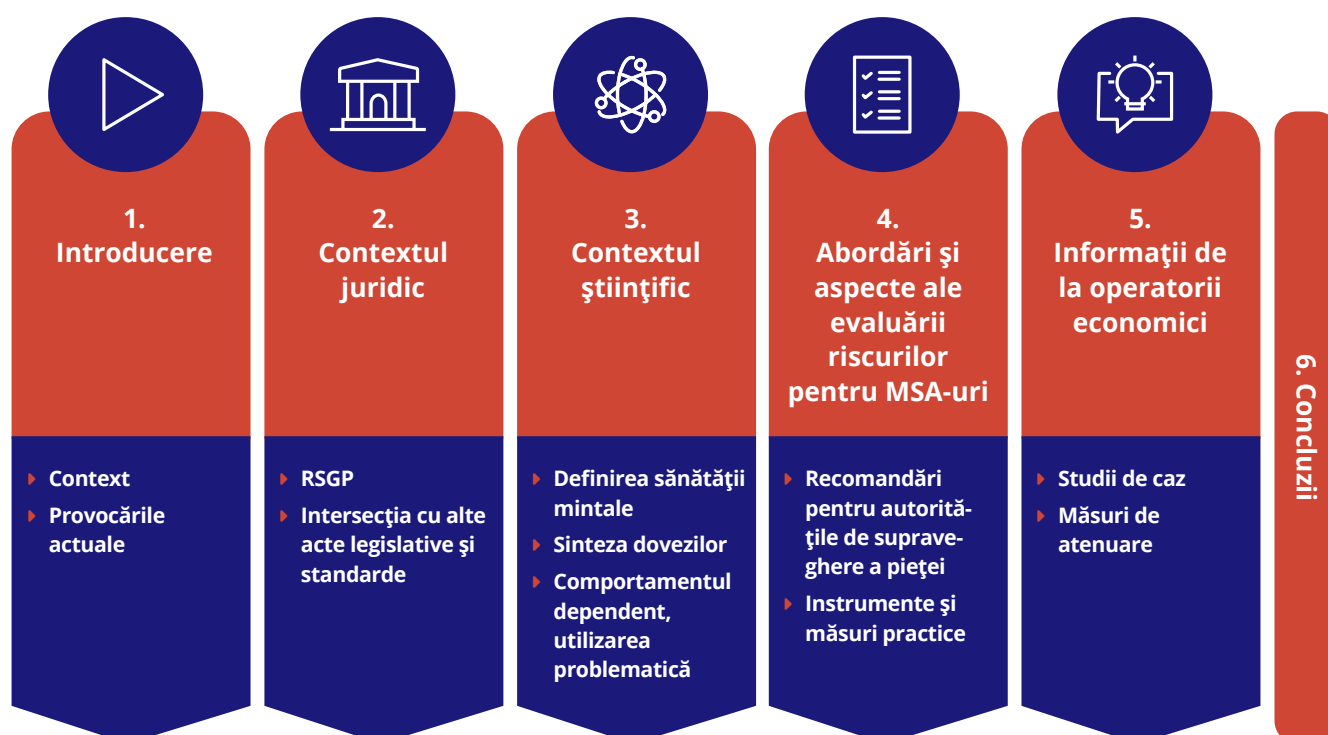
Rezultatul final

A fost elaborat un document conceptual, care să le servească MSA-urilor drept punct de referință când au în vedere evaluarea riscurilor unui produs bazat pe tehnologii noi pe care îl suspectează că ar avea un impact negativ asupra sănătății mintale a utilizatorilor. Documentul conceptual a urmărit să consolideze dovezile juridice, științifice și furnizate de părțile interesate pentru a cartografia

stadiul actual al cunoștințelor privind riscurile pentru sănătatea mintală ale noilor produse tehnologice și modul în care MSA-urile pot aplica aceste cunoștințe în practică în evaluările administrative ale riscurilor.

Documentul conceptual este împărțit în șase capitole, sintetizate mai jos.

Figura 2: Structura documentului conceptual



1. Introducere

Acest capitol prezintă produsele vizate și principalele provocări cu care se confruntă MSA-urile când evaluează riscurile pentru sănătatea mintală, din cauza:

- ▶ lipsei de **experiență și resurse** pentru evaluarea riscurilor la adresa sănătății mintale;
- ▶ lipsei de claritate a **definițiilor** privind ceea ce constituie un risc la adresa sănătății mintale;

- ▶ **evoluției tehnologiilor**, care are un ritm mai rapid decât elaborarea măsurilor de protecție sau a intervențiilor de reglementare;
- ▶ **gamei largi de produse** cu potențial de risc la adresa sănătății mintale; și
- ▶ pronunțatului caracter **individual și legat de context** al impacturilor produselor asupra sănătății mintale.

2. Contextul juridic

Acest capitol include definițiile juridice ale noțiunilor de produs și de risc, precum și modul în care riscurile pentru sănătatea mintală ale produselor bazate pe tehnologii noi se încadrează în aceste definiții. Capitolul vizează, de asemenea, intersecția RSGP cu alte acte legislative pe acest subiect, inclusiv Regulamentul privind inteligența

artificială, Regulamentul privind serviciile digitale și Regulamentul general privind protecția datelor (RGPD), printre altele. Acesta oferă o imagine de ansamblu a standardelor care pot fi aplicate prin analogie produselor bazate pe tehnologii noi pentru a evalua siguranța acestora în ceea ce privește sănătatea mintală.

3. Contextul științific

Capitolul privind contextul științific sintetizează cercetările actuale privind efectele tehnologiei asupra sănătății mintale, analizând în special dovezile care corelează produsele bazate pe tehnologii cu modelele de utilizare problematice. Acesta descrie anumite caracteristici și posibilități de proiectare și modul în care acestea au fost

corelate cu rezultatele negative asupra sănătății mintale și ia în considerare factorii moderatorii care pot exacerba sau modifica aceste efecte asupra sănătății mintale. Sunt discutate limitările și provocările dovezilor existente și sunt identificate lacunele de cercetare rămase.

4. Abordări și aspecte ale evaluării riscurilor pentru MSA-uri

Capitolul al patrulea prezintă recomandări pentru abordarea de către MSA-uri a evaluării riscurilor la adresa sănătății mintale. Dovezile pe care le au la dispoziție MSA-urile sunt adesea incomplete sau incerte, iar prejudiciile plauzibile nu sunt evidente. Capitolul prezintă câteva instrumente și abordări generale pe care MSA-urile le pot utiliza ca punct de plecare pentru evaluarea riscurilor

la adresa sănătății mintale. Printre acestea se numără mai multe instrumente clinice la care pot face trimitere MSA-urile pentru a înțelege cum se poate evalua și cuantifica sănătatea mintală, precum și o strategie privind dovezile din surse multiple care să ghideze MSA-urile prin procesul de adunare a dovezilor și de identificare cât mai precisă a riscurilor, având în vedere limitările inerente.

5. Informații de la operatorii economici

Capitolul al cincilea se concentrează pe studii de caz privind sinuciderile și omuciderile legate de chatboti sau de alte produse bazate pe tehnologii noi și analizează măsura în care pot fi eliminate sau atenuate caracteristicile dăunătoare și generatoare de dependență legate de impactul asupra sănătății mintale. Acesta evidențiază acțiunile pe care operatorii economici (OE) pot și ar trebui

să le întreprindă pentru a reduce riscurile produselor lor, cum ar fi limitarea caracteristicilor cu aspect uman și activarea implicită a setărilor de protecție. Acest capitol include un studiu de caz practic privind o platformă de jocuri online², pentru a demonstra dificultățile legate de evaluarea în practică a riscurilor pentru sănătatea mintală ale unui anumit produs bazat pe tehnologie.

6. Concluzii

Concluzia subliniază că documentul conceptual servește drept un prim punct de referință pe care să îl ia în considerare MSA-urile la evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală, recunoscând că acesta nu este un document

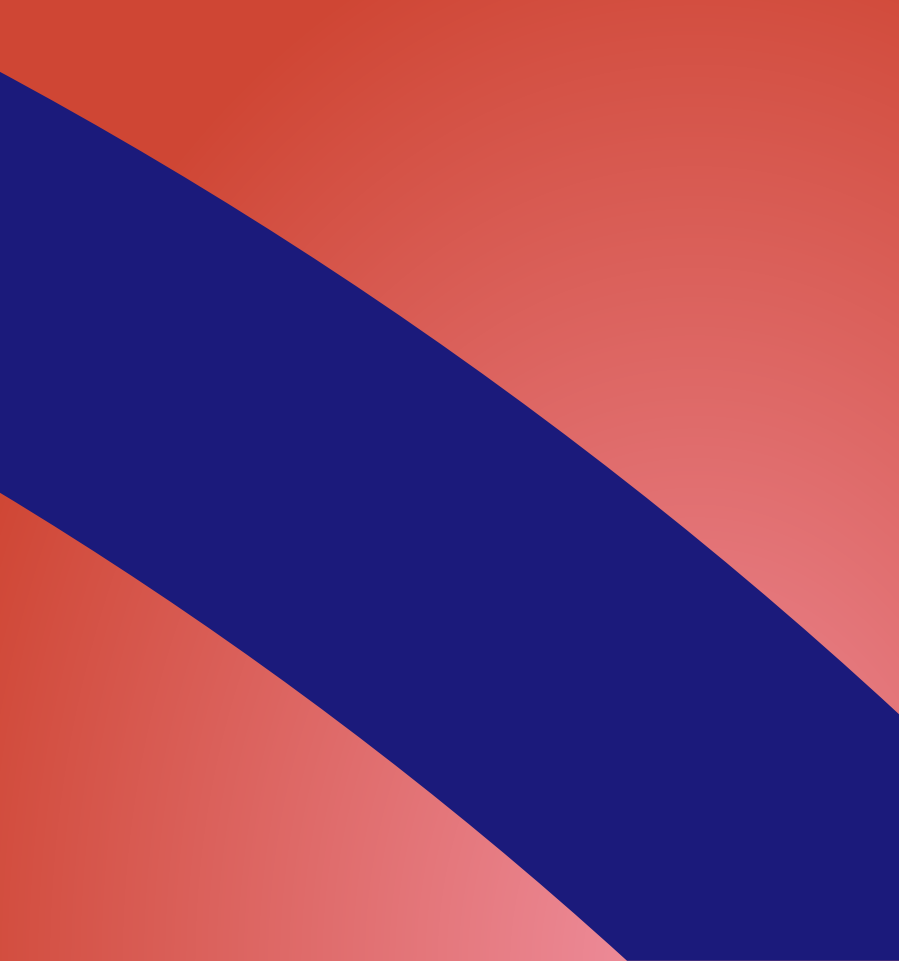
de orientare pas cu pas. Este o bază pornind de la care se pot elabora în viitor astfel de orientări și experiența practică.

Concluzii

Evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală ale produselor bazate pe tehnologii noi ridică mai multe provocări pentru MSA-uri, având în vedere noutatea și complexitatea subiectului și ale produselor implicate. Nici dovezile științifice, nici cadrul juridic și orientările pentru MSA-uri nu sunt clar definite, iar aspectele psihologice ale evaluării riscurilor reprezintă un domeniu nou pentru MSA-uri, care sunt în general obișnuite să evalueze riscurile fizice pe care le prezintă produsele la adresa sănătății și a siguranței. Este nevoie de mai multe activități și de mai multă cooperare pentru a continua să se pună bazele pentru elaborarea unor orientări cuprinzătoare și armonizate pentru evaluarea riscurilor.

Reunind dovezile științifice disponibile, know-how-ul juridic și informațiile provenite de la o varietate amplă de părți interesate, această activitate a reușit să cartografieze stadiul actual al cunoștințelor și posibilele parcursuri pe care să le aibă în vedere MSA-urile. Activitatea le-a oferit MSA-urilor un punct de plecare pentru evaluarea riscurilor, de la care vor putea fi elaborate viitoare orientări pas cu pas după ce MSA-urile vor fi testat evaluări și vor fi obținut experiență practică.

² Roblox



Partea II

Ce este CASP?

Activitățile coordonate privind siguranța produselor (CASP) le permit autorităților de supraveghere a pieței din țările membre ale Uniunii Europene/semnatore ale

Acordului european de liber schimb să coopereze și să consolideze siguranța produselor introduse pe piața unică.

CASP 2025 include două activități specifice produsului și o activitate orizontală.

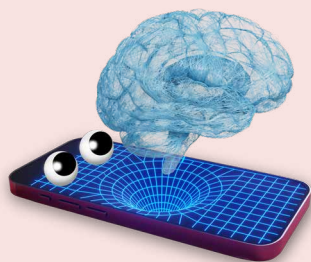
Participanții la activitățile specifice produselor testează produsele selectate în comun și eșantionate pe piețele lor naționale respective. Produsele sunt testate în laboratoare acreditate din UE/AELS în conformitate cu criteriile de testare stabilite de comun acord.



ASP 1
Substanțe
chimice



ASP 2
Scaune de bicicletă
pentru copii



AO
Riscuri la adresa
sănătății mintale

Activitățile orizontale oferă un forum de schimb de cunoștințe pentru autoritățile de supraveghere a pieței. Sub îndrumarea experților tehnici din domeniile relevante, participanții elaborează abordări, proceduri și instrumente practice comune pentru supravegherea pieței.

Roluri și responsabilități



Planul de lucru pentru activitatea orizontală



Prezentare generală a abordării privind activitatea orizontală

0 Procesul pre-CASP

DG JUST realizează un exercițiu de stabilire a priorităților împreună cu autoritățile de supraveghere a pieței, pentru a selecta subiecte de interes comun pentru lansarea fiecărui proiect CASP. Activitatea orizontală CASP 2025 reflectă interesul autorităților de supraveghere a pieței de a primi îndrumări privind identificarea și evaluarea riscurilor pentru sănătatea mintală pe care le prezintă noile produse tehnologice.

1 Reglajul fin al obiectivelor activității

Reglajul fin al obiectivelor activității implică un proces cuprinzător pentru a asigura alinierea la nevoile și așteptările autorităților de supraveghere a pieței. Acest proces începe cu efectuarea de sondaje, cercetări documentare și o evaluare aprofundată a nevoilor pentru a obține informații de la autoritățile de supraveghere a pieței cu privire la nevoile, provocările și prioritățile lor specifice și pentru a identifica domeniile-cheie de interes pentru activitate. Se organizează apoi o reuniune de lansare pentru a discuta obiectivele preliminare și a obține feedback, asigurând o platformă pentru un dialog deschis și pentru formularea mai precisă a obiectivelor. Pe parcursul acestui proces, colaborarea strânsă cu autoritățile de supraveghere a pieței prin intermediul consultărilor wiki asigură faptul că obiectivele rafinate sunt realiste, realizabile și alinate la obiectivele operaționale ale acestora.

2 Elaborarea metodologiei

Elaborarea metodologiei începe cu un proiect inițial, care este dezvoltat și perfecționat prin două reuniuni intermediare și consultări wiki continue cu autoritățile de supraveghere a pieței. Proiectul este perfecționat și adaptat în permanență pe baza feedbackului primit de la autoritățile de supraveghere a pieței, asigurându-i-se caracterul practic și adaptarea la nevoile lor specifice. Acest proces iterativ asigură faptul că metodologia finală este cuprinzătoare și bine aliniată la obiectivele și nevoile MSA-urilor.

3 Elaborarea materialului

Materialul produs în urma proiectului este elaborat împreună cu autoritățile de supraveghere a pieței pentru a asigura relevanța. Încorporând contribuții ale autorităților de supraveghere a pieței, materialul final, documentul conceptual privind riscurile pentru sănătatea mintală prezentate de noile produse tehnologice, se bazează pe metodologia convenită și este elaborat sub îndrumarea expertului tehnic. Această abordare în colaborare asigură faptul că materialul este adaptat la nevoile și provocările specifice identificate de MSA-uri, sporindu-i eficacitatea și impactul.

4 Finalizarea rezultatelor, a concluziilor desprinse și a recomandărilor

Etapa finală implică validarea rezultatelor, discutarea concluziilor desprinse și formularea de recomandări. Acest proces garantează că proiectul oferă informații valoroase și orientări utile pentru activitățile viitoare. Prezentarea rezultatelor finale în cadrul întâlnirii finale asigură îndeplinirea obiectivelor și a așteptărilor stabilite în timpul proiectului. În cele din urmă, elaborarea de rapoarte finale care includ recomandări pe baza rezultatelor validate și a concluziilor desprinse oferă o foaie de parcurs pentru îmbunătățiri și inițiative viitoare.

COMISIA EUROPEANĂ

Direcția Generală Justiție și Consumatori

Direcția Consumatori

Unitatea B4 Siguranța produselor și sistemul de alertă rapidă

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

Comisia Europeană nu își asumă răspunderea pentru nicio consecință care ar putea rezulta din reutilizarea acestei publicații.

© Uniunea Europeană, 2026.

Politica de reutilizare a documentelor Comisiei Europene este pusă în aplicare pe baza Deciziei 2011/833/UE a Comisiei din 12 decembrie 2011 privind reutilizarea documentelor Comisiei (JO L 330, 14.12.2011, p. 39).

În absența unor precizări contrare, reutilizarea acestui document este autorizată în temeiul unei licențe Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Acest lucru înseamnă că reutilizarea este permisă cu condiția menționării corespunzătoare a sursei și a indicării eventualelor modificări.

Pentru orice utilizare sau reproducere a elementelor asupra cărora Uniunea Europeană nu deține dreptul de proprietate poate fi necesară obținerea permisiunii direct de la respectivii deținători ai drepturilor.

Imagine copertă: © iStockphoto – Dragon Claws / mphilips007

Informații despre Uniunea Europeană în toate limbile oficiale ale UE sunt disponibile pe site-ul Europa la adresa:

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



Oficiul pentru Publicații
al Uniunii Europene

Luxemburg: Oficiul pentru Publicații al Uniunii Europene, 2026

ISBN 978-92-68-38123-6

doi:10.2838/8548022