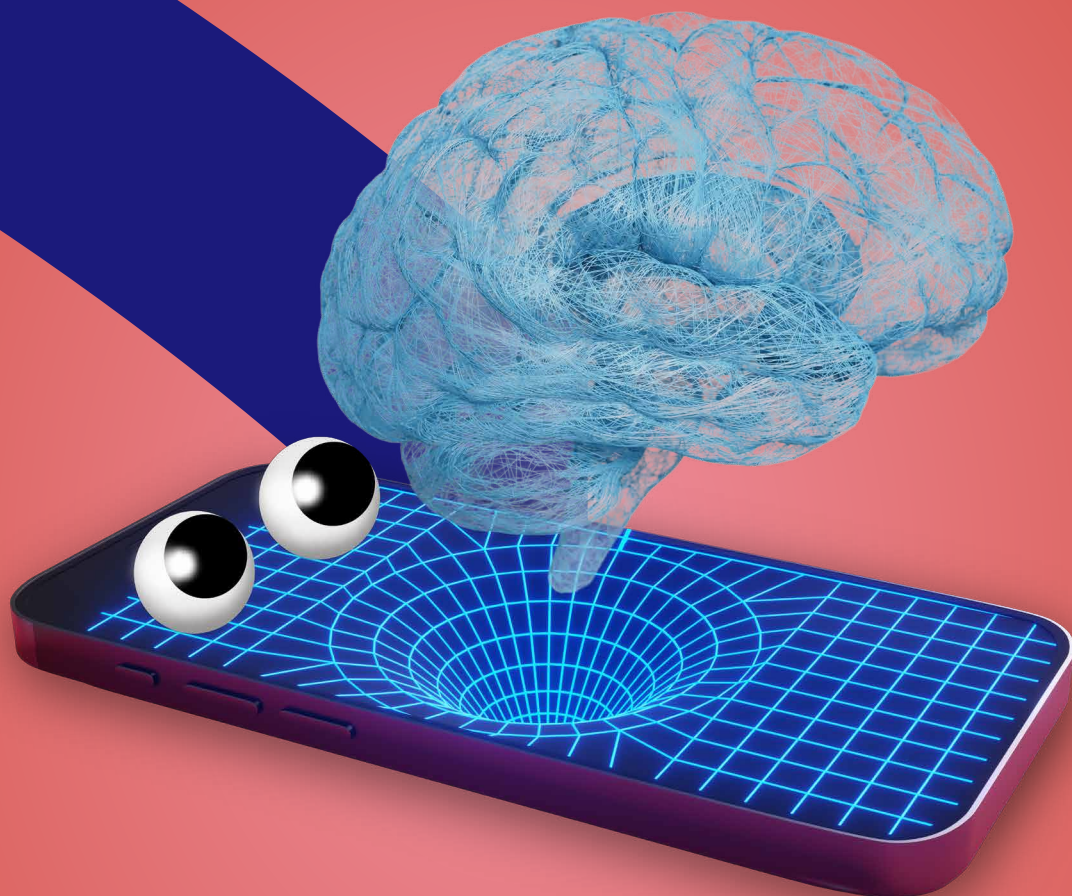




CASP 2025

HA – Tveganja za duševno zdravje

Končno poročilo o dejavnosti

VSEBINA

Seznam okrajšav	3
Povzetek.....	4
Cilji.....	4
Rezultati.....	4
Sklepi.....	4

II. DEL

Pregled dejavnosti	6
Uvod in glavni cilji.....	6
Sodelujoči organi za nadzor trga	7
Glavne dejavnosti in rezultati	8
Obseg dejavnosti	8
Delovni pristop	8
Končni dokument.....	10
Sklepi	11

II. DEL

Kaj je CASP?.....	13
Delovni načrt horizontalne dejavnosti	14
Pregled pristopa horizontalne dejavnosti	15

Seznam okrajšav

UI	Umetna inteligenca
CASP	Usklajeno delovanje za varnost izdelkov
GD JUST	Generalni direktorat za pravosodje in potrošnike
EFTA	Evropsko združenje za prosto trgovino
EISMEA	Izvajalska agencija Evropskega sveta za inovacije ter za mala in srednja podjetja
EO	Gospodarski subjekt
EU	Evropska unija
GDPR	Splošna uredba o varstvu podatkov
GPSR	Uredba o splošni varnosti proizvodov
HA	Horizontalna dejavnost
IM	Vmesno srečanje
KoM	Uvodno srečanje
MSA	Organ za nadzor trga

Povzetek

Cilji

Glavni cilj projekta Usklajeno delovanje za varnost izdelkov (Coordinated Activities on the Safety of Products – CASP) je zaščititi zdravje in varnost evropskih potrošnikov s podpiranjem organov za nadzor trga (MSA) iz držav EU/Efte pri boljšem usklajevanju njihovih dejavnosti. Cilj horizontalne dejavnosti CASP 2025 na področju tveganj za duševno zdravje je bil odpraviti vrzeli pri ocenjevanju

tveganj za duševno zdravje, ki jih predstavljajo novi tehnološki izdelki v skladu z Uredbo o splošni varnosti proizvodov (GPSR). Dejavnost je omogočila izmenjavo med organi za nadzor trga ter združila medsektorske dokaze v podporo razvoju potencialnih pristopov k formaliziranim ocenam tveganja.

Rezultati

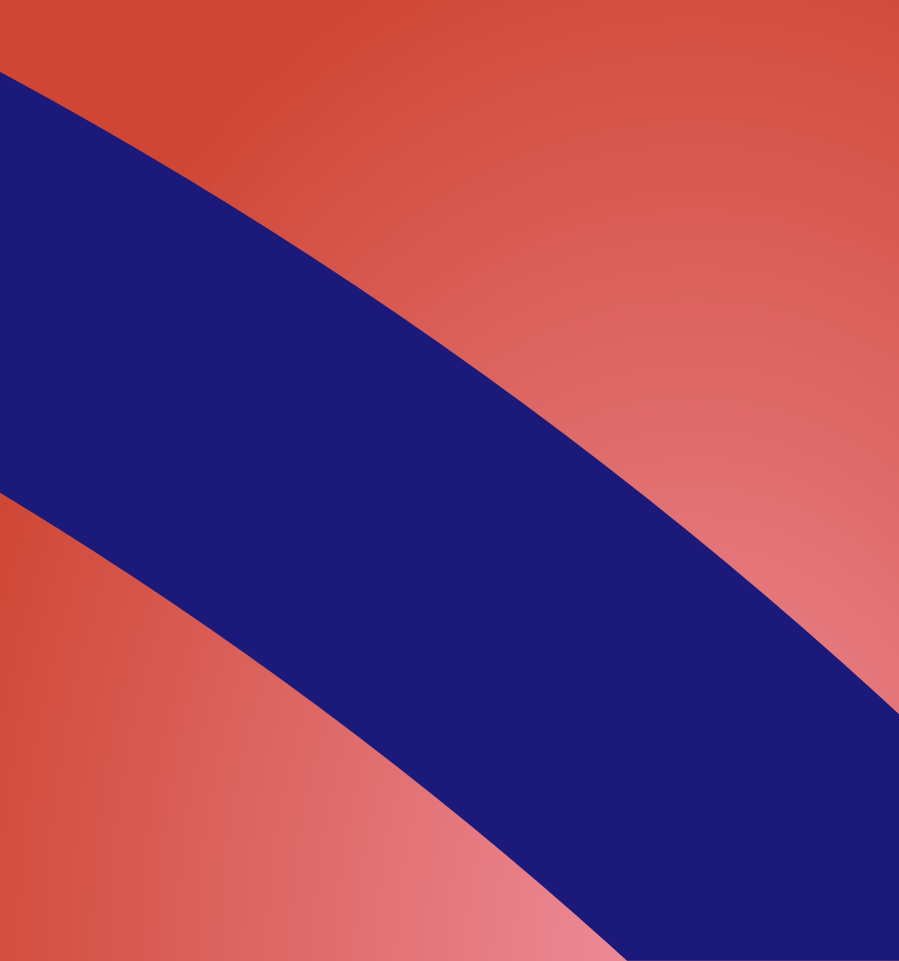
Rezultat te dejavnosti je bil **konceptni dokument** s priporočili in možnimi pristopi k oceni tveganja, ki temelji na pravnem in znanstvenem strokovnem znanju ter je podprt s prispevki deležnikov in praktičnimi študijami primerov. Namen tega konceptnega dokumenta je, da

služi kot referenčna točka, ki jo lahko organi za nadzor trga uporabijo pri preučevanju morebitnih tveganj za duševno zdravje, povezanih z določenim izdelkom, ter kot temelj, na katerem se lahko razvijejo prihodnje smernice.

Sklepi

Cilj dejavnosti je bil obravnavati ključna vprašanja na področju nadzora trga, ki izhajajo iz novosti te teme, vključno s trenutno omejenimi izkušnjami in viri, ki so organom za nadzor trga na voljo za oceno tveganja. Jasne smernice, izobraževanje o poteh tveganja in praktične vaje so ključnega pomena za začetek izvajanja ocen tveganja

za duševno zdravje v praksi. V okviru te dejavnosti je bil pripravljen konceptni dokument, katerega cilj je bil združiti strokovno znanje z različnih področij, da bi celovito predstavili dokaze, ki povezujejo nove tehnološke izdelke, njihove značilnosti in vzorce uporabe z negativnimi posledicami za duševno zdravje.



II. del

Pregled dejavnosti

Uvod in glavni cilji

Uredba GPSR zahteva, da izdelki, ki so dani na trg EU ali so na njem na voljo, ne predstavljajo tveganja za zdravje in varnost potrošnikov, vključno s tveganji za psihično dobro počutje¹. V tem okviru se organi za nadzor trga vse pogostejše soočajo z vprašanji, povezanimi z vplivi novih tehnoloških izdelkov na duševno zdravje. Ta tveganja lahko izhajajo iz funkcionalnosti izdelka, oblikovnih odločitev ali vzorcev interakcije in se pogosto kažejo na načine, ki niso tako neposredni ali oprijemljivi kot tradicionalna tveganja za fizično varnost.

Ocenjevanje tveganj za duševno zdravje predstavlja posebne izzive za organe za nadzor trga. Obstoječa orodja za varnost izdelkov, metode preizkušanja in standardi na splošno niso zasnovani za zaznavanje takšnih tveganj, praktične izkušnje na tem področju pa so še vedno omejene. Zato se lahko organi za nadzor trga soočajo z negotovostjo pri določanju, kako je treba v okviru izvrševanja predpisov o varnosti izdelkov prepoznati, oceniti in obravnavati vidike duševnega zdravja, kar lahko vodi do različnih pristopov v posameznih državah članicah in do oklevanja pri obravnavanju teh tveganj.

Cilj horizontalne dejavnosti (HA) v okviru programa CASP 2025, posvečene tveganjem za duševno zdravje, je bil podpreti organe za nadzor trga pri spopadanju s temi izzivi z zagotovitvijo strukturiranega foruma za izmenjavo mnenj in razmislek. Dejavnost se je osredotočila na oblikovanje skupnega razumevanja, kako se v praksi lahko obravnavajo tveganja za duševno zdravje, povezana z novimi tehnološkimi izdelki, ob upoštevanju zakonskih zahtev, najnovejših znanstvenih spoznanj in dejanskih razmer pri delu na področju nadzora trga.

Splošni cilj te dejavnosti je bil podpreti organe za nadzor trga pri oblikovanju skupnega temeljnega razumevanja o tem, kako se lahko pojavijo tveganja za duševno zdravje v povezavi z uporabo izdelkov in kako se ta tveganja lahko upoštevajo v praksi, glede na pomanjkanje standardov in omejene smernice, ki so na voljo na to temo. Posebni cilji te dejavnosti so bili: (i) pojasniti ključne pojme in vidike, pomembne za prepoznavanje tveganj za duševno zdravje v okviru varnosti izdelkov, ter (ii) raziskati možne pristope, s katerimi bi organi za nadzor trga lahko takšne vidike vključili v svoje obstoječe dejavnosti ocenjevanja in izvrševanja. Glavni rezultat te dejavnosti je konceptni dokument, ki naj bi služil kot referenčni dokument, ki pomaga organom za nadzor trga pri orientaciji na tem razvijajočem se področju ter prispeva k bolj informiranim in usklajenim pristopom po vsej EU.

¹ GPSR, člen 3(2) in GPSR, uvodna izjava 19

Sodelujoči organi za nadzor trga

Tabela 1 – Seznam sodelujočih organov za nadzor trga

Št.	Država	Ime organa (v slovenščini)
1	 Belgija	Zvezna javna služba za gospodarstvo - Generalni direktorat za kakovost in varnost
2	 Ciper	Oddelek za inšpekcijo dela
3	 Češka	Češka trgovinska inšpekcija
4	 Danska	Danski organ za varnostno tehnologijo
5	 Estonija	Organ za varstvo potrošnikov in tehnične predpise
6	 Francija	Generalni direktorat za konkurenco, varstvo potrošnikov in nadzor nad goljufijami
7	 Nemčija	Vlada Zgornje Bavarske – Organ za nadzor trgovine
8	 Nemčija	Državni direktorat Saške – Oddelek 56
9	 Madžarska	Ministrstvo za nacionalno gospodarstvo
10	 Irska	Komisija za konkurenco in varstvo potrošnikov
11	 Italija	Gospodarska zbornica Pistoia-Prato
12	 Latvija	Center za varstvo pravic potrošnikov
13	 Litva	Državni organ za varstvo pravic potrošnikov
14	 Malta	Malteški organ za konkurenco in varstvo potrošnikov
15	 Slovenija	Tržni inšpektorat Republike Slovenije
16	 Španija	Ministrstvo za socialne pravice, varstvo potrošnikov in agendo 2030

Glavne dejavnosti in rezultati

Obseg dejavnosti

Obseg horizontalne dejavnosti CASP 2025 je zajemal tveganja za duševno zdravje, povezana z novimi tehnološkimi izdelki. Glede na to, da ni pravne opredelitve, kaj se šteje za nov tehnološki izdelek, so udeleženci obseg dejavnosti omejili na potrošniške izdelke z umetno inteligenco (UI) ali funkcijami internetne povezljivosti, kot so klepetalni roboti z umetno inteligenco ali igrače in igre,

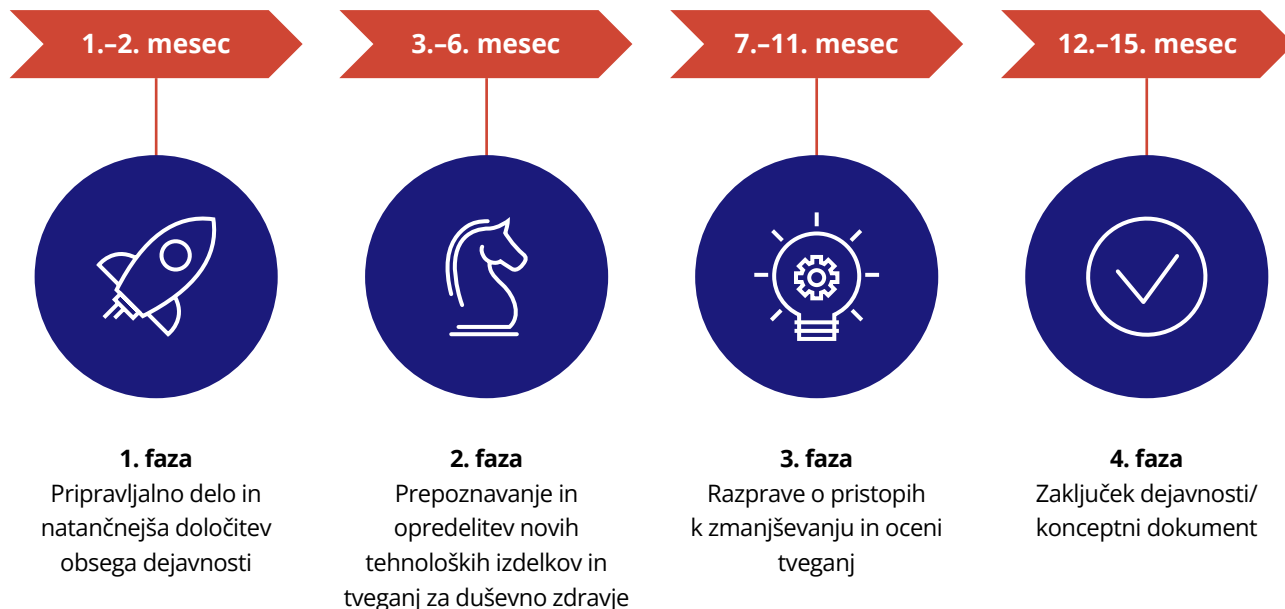
podprte z umetno inteligenco. Namesto da bi se osredotočili izključno na posamezne izdelke, so v okviru te dejavnosti raziskali te širše kategorije tehnoloških izdelkov ter preučili poti tveganja, povezane s posameznimi oblikovnimi značilnostmi, ki se pojavljajo pri različnih izdelkih.

Delovni pristop

Dejavnost je bila zasnovana kot **učno usmerjena vaja**, da bi povečala ozaveščenost o duševnem zdravju kot vprašanju varnosti izdelkov, raziskala ustrezne pravne in znanstvene perspektive ter opredelila ključne izzive in vidike, ki bi lahko vplivali na prihodnje pristope in nadaljnje delo na ravni EU.

Delovni pristop za to dejavnost je potekal po postopku v štirih fazah, kot je prikazano na sliki 1 spodaj.

Slika 1: Delovni pristop horizontalne dejavnosti



Faza 1: Pripravljalno delo

Prva faza je bila namenjena zbiranju osnovnih podatkov in natančnemu opredeljevanju obsega dejavnosti. To je najprej vključevalo uvodni razgovor s tehničnim strokovnjakom in referenti Generalnega direktorata za pravosodje in potrošnike (GD JUST) pri Evropski komisiji, da bi opredelili prednostne naloge in pričakovanja dejavnosti. Temu je sledilo predhodno posvetovanje s sodelujočimi organi za nadzor trga, da bi zbrali informacije o njihovih izkušnjah, željah in izzivih, s katerimi se soočajo pri ocenjevanju tveganj za duševno zdravje.

Prva faza se je zaključila z uvodnim srečanjem (KoM) junija 2025, na katerem je projektna skupina predstavila obseg in cilje dejavnosti ter njen pravni in znanstveni okvir, pa tudi izide predhodnega posvetovanja. Med KoM so bili organi za nadzor trga povabljeni, da se udeležijo interaktivne delavnice za izmenjavo zamisli, na kateri so lahko predstavili svoje potrebe in pričakovanja glede konceptnega dokumenta ter pojasnili, kako bi jim ta najbolj koristil.

Faza 2: Prepoznavanje in opredelitev izdelkov ter tveganj

Druga faza dejavnosti se je začela z oblikovanjem strukture končnega dokumenta. Na podlagi povratnih informacij, zbranih v okviru KoM, je projektna skupina pripravila osnutek konceptnega dokumenta in ga uskladila z organi za nadzor trga prek skupinskih spletnih posvetovanj prek platforme Wiki. V drugi fazi je projektna ekipa stopila v stik in opravila intervjuje z več deležniki, vključno z oblikovalci novih tehnoloških izdelkov, akademiki, zagovorniški organizacijami in izobraževalci, da bi zbrala različna stališča o tveganjih za duševno zdravje, povezanih z novimi tehnološkimi izdelki, ter te vključila v pripravo konceptnega dokumenta. V drugi fazi so projektna skupina in strokovnjaki pripravili osnutke poglavij

o ozadju konceptnega dokumenta, vključno z uvodom, pravnim okvirom in znanstvenim ozadjem. Pred prvim vmesnim srečanjem (IM) je bil osnutek konceptnega dokumenta posredovan organom za nadzor trga v pregled.

Med prvim IM je bil predstavljen prvi osnutek konceptnega dokumenta, potekala pa je tudi interaktivna delavnica s pomočjo spletnega orodja za sodelovanje, katere namen je bil zbrati povratne informacije o vsebini prvih poglavij ter pridobiti predloge glede pričakovanj in prednostnih nalog za preostala poglavja. Trije deležniki so bili povabljeni, da na IM predstavijo svoja spoznanja in stališča glede tveganj za duševno zdravje, povezanih z novimi tehnološkimi izdelki.

Faza 3: Pristopi k zmanjševanju in oceni tveganj

Tretja faza dejavnosti je bila osredotočena na razvoj pristopov za oceno tveganja in priporočil za zmanjševanje tveganj. V tej fazi so bila pripravljena poglavja konceptnega dokumenta o pristopih k oceni tveganja ter spoznanjih gospodarskih subjektov. Pred drugim vmesnim srečanjem je bil drugi osnutek konceptnega dokumenta posredovan organom za nadzor trga v pregled na platformi Wiki.

Cilj drugega IM je bil predvsem natančnejša uskladitev priporočil in pristopov za oceno tveganj za duševno zdravje.

Na tem srečanju sta svoje delo predstavila dva deležnika, kar je prispevalo k razpravi v drugi polovici srečanja. Predstavljen je bil drugi osnutek konceptnega dokumenta, organizirane pa so bile tudi delovne skupine z organi za nadzor trga, da bi se pogovorili o njihovem razumevanju predlaganih pristopov k oceni tveganja ter o skladnosti teh pristopov z njihovimi pričakovanji. Potekala je odprta razprava, namenjena pregledu celotnega konceptnega dokumenta in opredelitvi morebitnih preostalih pomanjklivosti, ki jih je treba odpraviti v končni različici.

Faza 4: Zaključek dejavnosti

V četrti fazi je bil cilj dokončati konceptni dokument ter pridobiti povratne informacije in odobritev organov za nadzor trga. Pred zaključnim srečanjem je projektna skupina z organi za nadzor trga delila revidiran osnutek konceptnega dokumenta in se z njimi posvetovala v okviru zadnjega kroga pregleda. Na končnem srečanju so bile obravnavane dodatne povratne informacije in pripombe, organizirana pa je bila tudi interaktivna igralna delavnica. V okviru te delavnice so organi za nadzor trga uporabili

znanje, pridobljeno v okviru konceptnega dokumenta, da so razpravljali o tveganjih, povezanih z enim izbranim tehnološkim izdelkom, ter o tem, kako jih je mogoče odpraviti, zmanjšati ali opozoriti nanje. Po zaključnem srečanju so imeli organi za nadzor trga na voljo nekaj dni, da dokončno oblikujejo svoje pripombe na konceptni dokument. Po upoštevanju povratnih informacij je projektna skupina končno različico dokumenta posredovala organom za nadzor trga na platformi Wiki v potrditev.

Končni dokument

Pripravljen je bil konceptni dokument, ki naj bi služil kot referenčna točka za organe za nadzor trga pri obravnavanju ocene tveganja novega tehnološkega izdelka, za katerega obstaja sum, da ima negativne vplive na duševno zdravje uporabnikov. Namen konceptnega dokumenta je bil združiti pravne in znanstvene dokaze ter dokaze deležnikov, da bi se naredil pregled trenutnega znanja

o tveganjih za duševno zdravje, povezanih z novimi tehnološkimi izdelki, ter o tem, kako lahko organi za nadzor trga to znanje uporabijo v praksi pri uradnih ocenah tveganja.

Konceptni dokument je razdeljen na šest poglavij, ki so na kratko predstavljena v nadaljevanju.

Slika 2: Struktura konceptnega dokumenta



1. Uvod

V tem poglavju so opisani obseg tega dokumenta ter glavni izzivi, s katerimi se soočajo organi za nadzor trga pri ocenjevanju tveganj za duševno zdravje zaradi:

- pomanjkanja **izkušenj in virov** za oceno tveganja za duševno zdravje;
- nejasnih **opredelitev** o tem, kaj predstavlja tveganje za duševno zdravje;

- hitrega **tehnološkega razvoja**, ki prehitveva razvoj zaščitnih ukrepov ali regulativnih posegov;
- širokega **razpona izdelkov**, ki lahko predstavljajo tveganje za duševno zdravje; ter
- zelo **individualnih in od konteksta odvisnih** vplivov izdelkov na duševno zdravje.

2. Pravni okvir

To poglavje vključuje pravne opredelitve, kaj pomeni izdelek in tveganje, ter kako se tveganja za duševno zdravje, ki jih predstavljajo novi tehnološki izdelki, uvrščajo v te opredelitve. Poglavje zajema tudi preplet GPSR z drugo zakonodajo na tem področju, vključno

z zakonom o umetni inteligenci, zakonom o digitalnih storitvah in splošno uredbo o varstvu podatkov (GDPR), med drugim. V njem je podan pregled standardov, ki se lahko po analogiji uporabijo za izdelke nove tehnologije, da se oceni njihova varnost v zvezi z duševnim zdravjem.

3. Znanstveno ozadje

Poglavje o znanstvenem ozadju povzema trenutne raziskave o vplivih tehnologije na duševno zdravje, pri čemer se osredotoča zlasti na dokaze, ki povezujejo tehnološke izdelke s problematičnimi vzorci uporabe. Opisuje posamezne oblikovne značilnosti in funkcionalnosti izdelkov

ter pojasnjuje, kako so te povezane z negativnimi vplivi na duševno zdravje, hkrati pa obravnava tudi dejavnike, ki lahko te vplive na duševno zdravje okrepijo ali spremenijo. Obravnavane so omejitve in izzivi obstoječih dokazov ter opredeljene preostale vrzeli v raziskavah.

4. Pristopi k oceni tveganja in vidiki, pomembni za organe za nadzor trga

V četrtem poglavju so navedena priporočila za organe za nadzor trga glede izvajanja ocen tveganja na področju duševnega zdravja. Dokazi, ki so na voljo organom za nadzor trga, so pogosto nepopolni ali nezanesljivi, morebitne škodljive posledice pa niso očitne. Poglavje opisuje nekaj instrumentov in splošnih pristopov, ki jih lahko organi za nadzor trga uporabijo kot izhodišče za oceno tveganja za duševno zdravje. To vključuje več kliničnih

orodij, na katera se lahko organi za nadzor trga sklicujejo, da bi razumeli, kako je mogoče oceniti in količinsko opredeliti duševno zdravje, ter strategijo zbiranja dokazov iz več virov, ki organom za nadzor trga služi kot vodilo pri procesu zbiranja dokazov in prepoznavanja tveganj v okviru njihovih zmožnosti, ob upoštevanju neločljivih omejitev.

5. Spoznanja gospodarskih subjektov

Peto poglavje se osredotoča na študije primerov samomorov in umorov, povezanih s klepetalnimi roboti ali drugimi novimi tehnološkimi izdelki, ter preučuje, v kolikšni meri je mogoče odpraviti ali zmanjšati škodljive in zasvajajoče lastnosti, povezane z vplivi na duševno zdravje. V njem so poudarjeni ukrepi, ki jih gospodarski subjekti lahko in morajo sprejeti za zmanjšanje tveganj,

povezanih z njihovimi izdelki, na primer z omejevanjem človeških značilnosti in privzeto vključitvijo zaščitnih nastavitvev. To poglavje vsebuje praktično študijo primera o spletni igralni platformi², da bi se predstavilo kompleksnost ocenjevanja tveganj za duševno zdravje, ki jih v praksi prinaša določen tehnološki izdelek.

6. Sklepi

V zaključku je poudarjeno, da konceptni dokument služi kot prva referenčna točka, ki jo morajo organi za nadzor trga upoštevati pri ocenjevanju tveganj za duševno zdravje, pri čemer se priznava, da ne gre za dokument

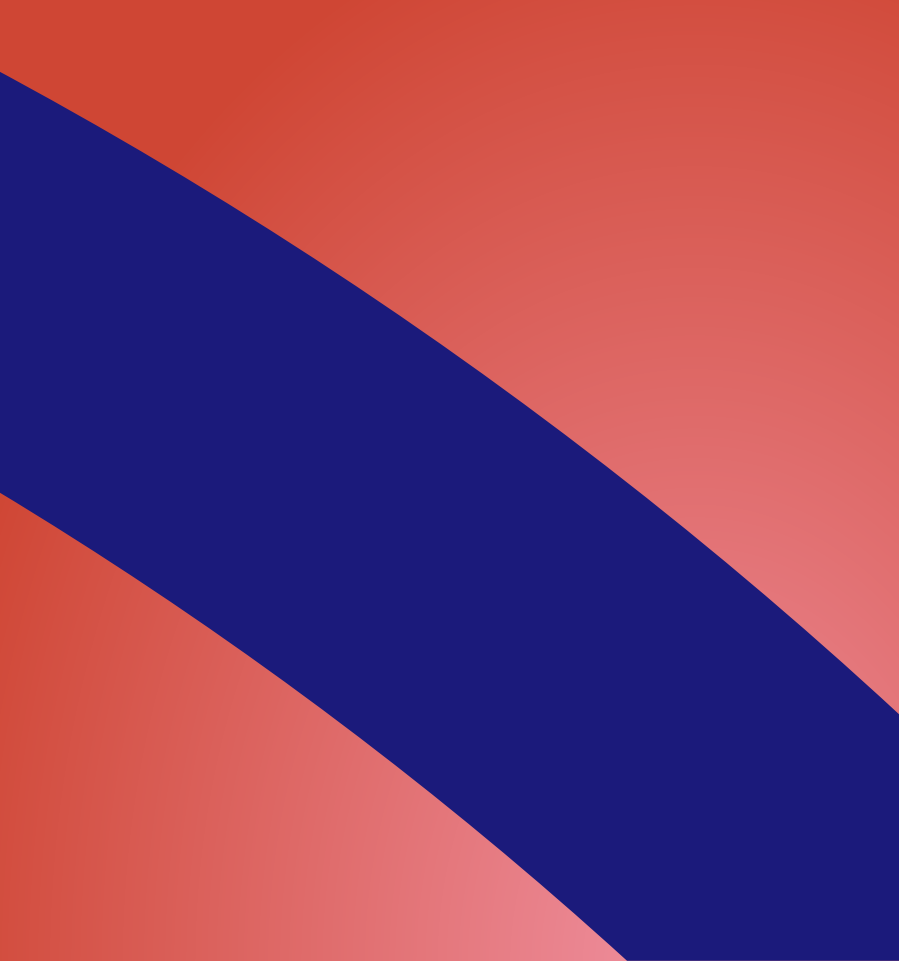
s podrobnimi smernicami, ki bi jih bilo treba dosledno upoštevati. To je temelj, na katerem se lahko v prihodnosti gradijo takšne smernice in praktične izkušnje.

Sklepi

Ocenjevanje tveganj za duševno zdravje, povezanih z novimi tehnološkimi izdelki, predstavlja za organe za nadzor trga več izzivov glede na novost in zapletenost teme ter zadevnih izdelkov. Niti znanstveni dokazi niti pravni okvir in smernice za organe za nadzor trga niso jasno opredeljeni, psihološki vidiki ocenjevanja tveganj pa so za organe za nadzor trga, ki so na splošno navajeni ocenjevati tveganja za telesno zdravje in varnost izdelkov, novo področje. Potrebne so nadaljnje dejavnosti in sodelovanje, da se še naprej postavljajo temelji za razvoj celovitih in usklajenih smernic za oceno tveganja.

Z zbiranjem razpoložljivih znanstvenih dokazov, pravnega strokovnega znanja in spoznanj širokega kroga deležnikov je ta dejavnost omogočila pregled trenutnega stanja znanja in potencialnih poti, ki jih morajo organi za nadzor trga upoštevati. Organom za nadzor trga je to zagotovilo referenčno točko za oceno tveganja, na podlagi katere bo mogoče razviti prihodnje podrobne smernice, ko bodo organi za nadzor trga opravili ocene in pridobili praktične izkušnje.

² Roblox



II. del

Kaj je CASP?

Projekti usklajenega delovanja za varnost izdelkov (CASP) omogočajo vsem organom za nadzor trga (MSA) iz držav Evropske unije/Evropskega sporazuma o prosti trgovini,

da sodelujejo pri krepitevi varnosti izdelkov, ki so dani v promet na evropski enotni trg.

CASP 2025 vključuje dve dejavnosti, povezani s posameznimi izdelki, in eno horizontalno dejavnost.

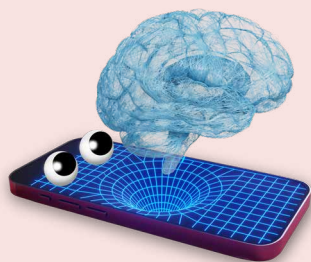
Udeleženci v dejavnostih, povezanih s posameznimi izdelki, preizkušajo skupno izbrane izdelke, vzorčene na svojih nacionalnih trgih. Izdelki se preizkušajo v akreditiranih laboratorijih v EU/EFTA v skladu s skupno dogovorjenimi merili preizkušanja.



PSA 1
Kemikalije



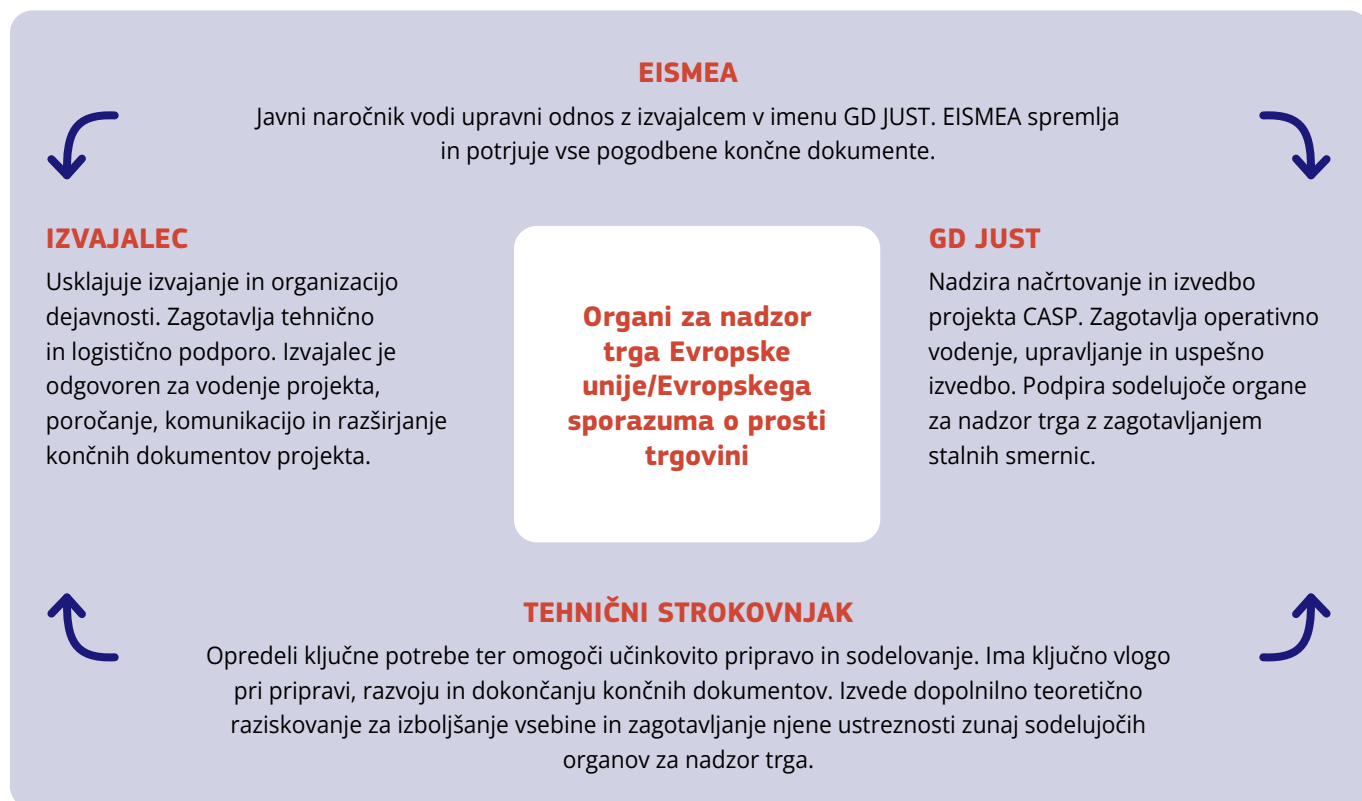
PSA 2
Otroški sedeži
za kolesa



HA
Tveganja za duševno zdravje

Horizontalne dejavnosti zagotavljajo forum za izmenjavo znanja za organe za nadzor trga. Udeleženci pod vodstvom tehničnih strokovnjakov z ustreznih področij razvijajo skupne pristope, postopke in praktična orodja za nadzor trga.

Vloge in odgovornosti



Delovni načrt horizontalne dejavnosti



Pregled pristopa horizontalne dejavnosti

0 Postopki pred CASP

GD JUST skupaj z organi za nadzor trga izvede nalogo določanja prednostnih nalog, da se pred začetkom vsakega projekta CASP izberejo teme skupnega interesa. Horizontalna dejavnost CASP 2025 odraža zanimanje organov za nadzor trga za pridobitev smernic o prepoznavanju in ocenjevanju tveganj za duševno zdravje pri novih tehnoloških izdelkih.

1 Natančno prilagajanje ciljev dejavnosti

Natančno prilagajanje ciljev dejavnosti vključuje celovit postopek, da se zagotovi usklajitev s potrebami in pričakovanji organov za nadzor trga. Ta postopek se začne z izvajanjem anket, teoretičnega raziskovanja in temeljitih ocen potreb, da bi od organov za nadzor trga pridobili informacije o njihovih posebnih potrebah, izzivih in prednostnih nalogah ter opredelili ključna področja, na katera se je treba osredotočiti pri dejavnosti. Nato se organizira začetno srečanje, na katerem se razpravlja o predhodnih ciljeh in zbirajo povratne informacije, kar zagotavlja platformo za odprt dialog in izpopolnjevanje ciljev. Tesno sodelovanje z organi za nadzor trga prek posvetovanj na platformi Wiki skozi celoten postopek zagotavlja, da so natančneje opredeljeni cilji realistični, dosegljivi in usklajeni z njihovimi operativnimi cilji.

2 Priprava metodologije

Priprava metodologije se začne z začetnim osnutkom, ki se nadgradi in natančno opredeli na dveh vmesnih srečanjih in stalnih posvetovanjih z organi za nadzor trga na platformi Wiki. Osutek se nenehno izpopolnjuje in prilagaja na podlagi povratnih informacij organov za nadzor trga, kar zagotavlja, da je praktičen in prilagojen njihovim posebnim potrebam. Ta ponavljajoči se postopek zagotavlja, da je končna metodologija celovita ter dobro usklajena s cilji in potrebami organov za nadzor trga.

3 Priprava končnega dokumenta

Končni dokument se pripravi skupaj z organi za nadzor trga, da se zagotovi ustreznost. Ob upoštevanju prispevkov organov za nadzor trga je končni dokument – konceptni dokument o tveganjih za duševno zdravje, povezanih z novimi tehnološkimi izdelki – pripravljen na podlagi dogovorjene metodologije ter razvit pod vodstvom tehničnega strokovnjaka. Ta pristop, ki temelji na sodelovanju, zagotavlja, da je končni dokument prilagojen posebnim potrebam in izzivom, ki jih opredelijo organi za nadzor trga, kar povečuje njegovo učinkovitost in učinek.

4 Dokončanje rezultatov, pridobljena spoznanja in priporočila

Zadnji korak vključuje potrditev rezultatov, razpravo o pridobljenih spoznanjih in oblikovanje priporočil. Ta postopek zagotavlja, da projekt zagotovi dragocene ugotovitve in uporabne smernice za prihodnje dejavnosti. Predstavitev končnih rezultatov na končnem srečanju zagotavlja, da so izpolnjeni cilji in pričakovanja, ki so bili določeni med projektom. Nenazadnje pa priprava končnih poročil, ki vključujejo priporočila na podlagi potrjenih rezultatov in pridobljenih izkušenj, zagotavlja načrt za prihodnje izboljšave in pobude.

EVROPSKA KOMISIJA

Generalni direktorat za pravosodje in potrošnike

Direktorat za potrošnike

Enota B4 Varnost izdelkov in sistem hitrega obveščanja

E-pošta: JUST-B4@ec.europa.eu

Evropska komisija ni odgovorna za nobene posledice, ki bi nastale zaradi ponovne uporabe te publikacije.

© Evropska unija, 2026.

Politika ponovne uporabe dokumentov Evropske komisije se izvaja na podlagi Sklepa Komisije 2011/833/EU z dne 12. decembra 2011 o ponovni uporabi dokumentov Komisije (UL L 330, 14.12.2011, str. 39).

Če ni navedeno drugače, je ponovna uporaba tega dokumenta dovoljena v skladu z licenco Creative Commons Priznanje avtorstva 4.0 Mednarodna (CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). To pomeni, da je ponovna uporaba dovoljena, če je naveden ustrezen vir in so navedene vse spremembe.

Za vsako uporabo ali reprodukcijo elementov, ki niso v lasti Evropske unije, je morda treba zaprositi za dovoljenje neposredno od zadevnih imetnikov pravic.

Slika na naslovnici: © iStockphoto - Dragon Claws / mphilips007

Informacije o Evropski uniji v vseh uradnih jezikih EU so na voljo na spletišču Evropa na:

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



Urad za publikacije
Evropske unije

Luksemburg: Urad za publikacije Evropske unije, 2026

ISBN 978-92-68-38125-0
doi:10.2838/7324701