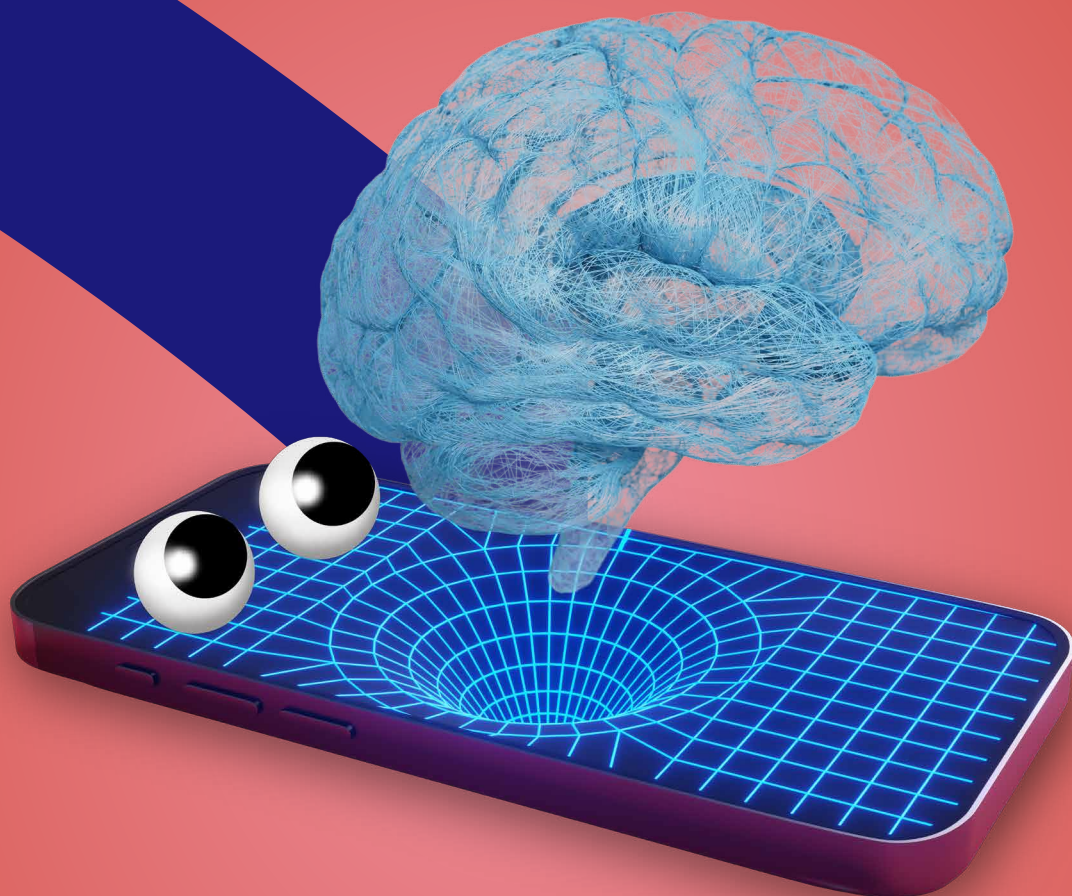




CASP 2025

HA - Risker kopplade till psykisk hälsa

Slutrapport för aktiviteten

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Förteckning över förkortningar	3
Sammanfattning	4
Mål.....	4
Resultat.....	4
Slutsatser.....	4

DEL I

Översikt över aktiviteten	6
Inledning och huvudmål.....	6
Deltagande marknadskontrollmyndigheter	7
Huvudsaklig verksamhet och resultat.....	8
Omfattning av aktiviteten	8
Arbetsmetod	8
Slutprodukt	10
Slutsatser	11

DEL II

Vad är CASP?	13
Arbetsplan för horisontell aktivitet	14
Översikt över tillvägagångssättet för den horisontella aktiviteten	15

Förteckning över förkortningar

AI	Artificiell intelligens
CASP	Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet
GD JUST	Generaldirektoratet för rättsliga frågor och konsumentfrågor
Efta	Europeiska frihandelssammanslutningen
Eisma	Genomförandeorganet för Europeiska innovationsrådet samt för små och medelstora företag
EO	Ekonomisk aktör
EU	Europeiska unionen
GDPR	Den allmänna dataskyddsförordningen
GPSR	Förordning om allmän produktsäkerhet
HA	Horisontell aktivitet
IM	Mellanliggande möte
KoM	Uppstartsmöte
MSA	Marknadskontrollmyndighet

Sammanfattning

Mål

Det övergripande målet för projektet Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet (CASP) är att skydda de europeiska konsumenternas hälsa och säkerhet genom att stödja nationella marknadskontrollmyndigheter i EU/ Efta-länderna så att de bättre kan samordna sina aktiviteter. Den horisontella aktiviteten inom ramen för CASP 2025 om risker för den psykiska hälsan syftade till att

åtgärda bristerna i bedömningen av de risker för den psykiska hälsan som produkter med ny teknik medför enligt förordningen om allmän produktsäkerhet (GPSR). Aktiviteten underlättade utbytet mellan marknadskontrollmyndigheterna och sammanställde sektorsövergripande underlag för att stödja utvecklingen av möjliga tillvägagångssätt för formaliserade riskbedömningar.

Resultat

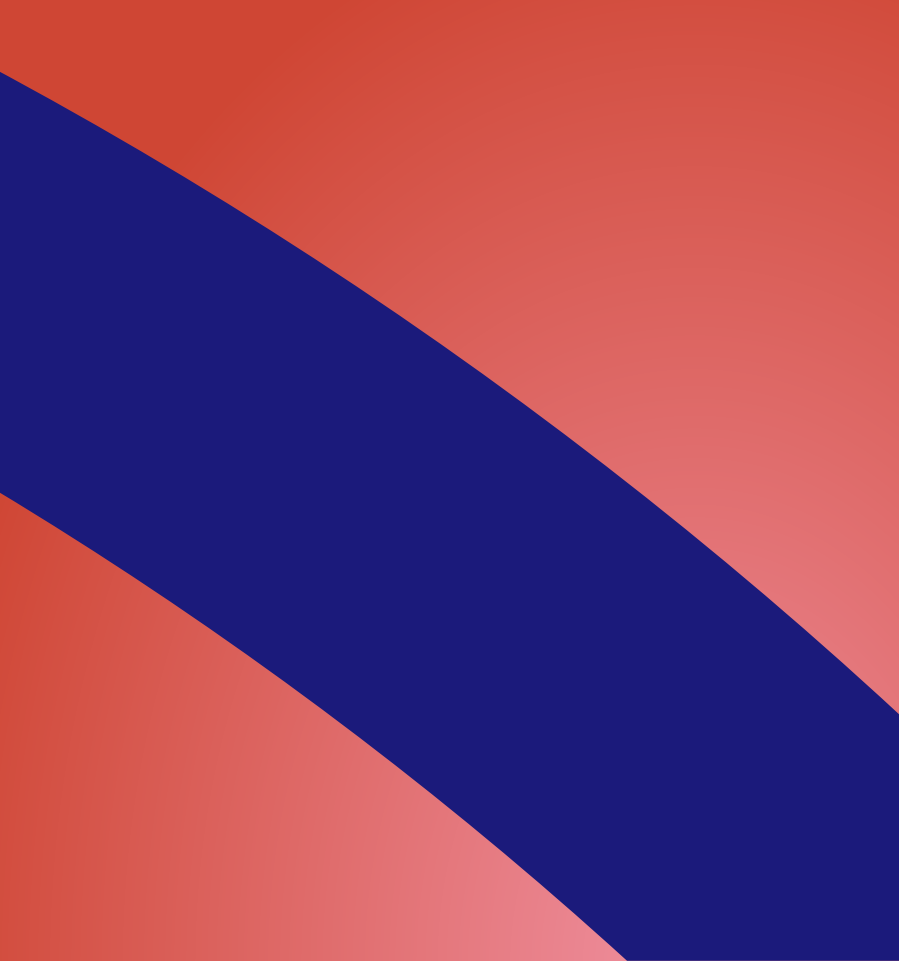
Resultatet av denna aktivitet blev ett **konceptdokument** med rekommendationer och möjliga metoder för riskbedömning, som bygger på juridisk och vetenskaplig expertis och som förstärks av synpunkter från berörda parter och praktiska fallstudier. Konceptdokumentet är

avsett att fungera som en referenspunkt som marknadskontrollmyndigheter kan använda sig av när de bedömer eventuella risker för den psykiska hälsan som en produkt kan medföra, samt som en grundsten för framtida riktlinjer.

Slutsatser

Syftet med aktiviteten var att ta itu med viktiga frågor inom marknadskontrollen som uppstår på grund av ämnets nya karaktär, däribland den för närvarande begränsade erfarenheten och de begränsade resurserna som står till förfogande för marknadskontrollmyndigheterna när det gäller riskbedömning. Tydliga riktlinjer, utbildning om riskvägar och praktiska övningar är avgörande för att kunna börja genomföra riskbedömningar rörande

psykisk hälsa i praktiken. Under hela projektet utarbetades konceptdokumentet med målet att sammanföra expertis från olika områden för att på ett heltäckande sätt redogöra för den vetenskapliga evidensen som kopplar samman nya teknikprodukter, deras funktioner och användningsmönster med negativa konsekvenser för den psykiska hälsan.



Del I

Översikt över aktiviteten

Inledning och huvudmål

Enligt GPSR-förordningen får produkter som släpps ut eller görs tillgängliga på EU-marknaden inte utgöra någon risk för konsumenternas hälsa och säkerhet, vilket även omfattar risker för det psykiska välbefinnandet¹. I detta sammanhang ställs marknadskontrollmyndigheter allt oftare inför frågor som rör hur produkter med ny teknik påverkar den psykiska hälsan. Dessa risker kan ha sin grund i produktens funktioner, designval eller interaktionsmönster och visar sig ofta på sätt som är mindre omedelbara eller påtagliga än traditionella fysiska säkerhetsrisker.

Att bedöma risker för psykisk hälsa innebär särskilda utmaningar för marknadskontrollmyndigheterna. Befintliga verktyg för produktsäkerhet, testmetoder och standarder är i allmänhet inte utformade för att identifiera sådana risker, och den praktiska erfarenheten på detta område är fortfarande begränsad. Detta kan leda till att marknadskontrollmyndigheterna står inför osäkerhet när de ska avgöra hur frågor som rör psykisk hälsa ska identifieras, bedömas och hanteras inom ramen för tillsynen av produktsäkerheten, vilket i sin tur kan leda till olika tillvägagångssätt i de olika medlemsstaterna och en viss tveksamhet när det gäller att hantera dessa risker.

Den horisontella aktiviteten (HA) inom CASP 2025 om risker för den psykiska hälsan syftade till att stödja marknadskontrollmyndigheterna i deras arbete med att hantera dessa utmaningar genom att tillhandahålla ett strukturerat forum för utbyte och reflektion. Aktiviteten var inriktad på att skapa en gemensam förståelse för hur man i praktiken kan hantera risker för den psykiska hälsan som är kopplade till produkter med ny teknik, med hänsyn till lagkrav, nya vetenskapliga rön och de faktiska förhållandena inom marknadsövervakningsarbetet.

Det övergripande syftet med aktiviteten var att stödja marknadskontrollmyndigheterna i arbetet med att utveckla en gemensam grundläggande förståelse för hur risker för psykisk ohälsa kan uppstå i samband med produktanvändning och hur sådana risker kan beaktas i praktiken, med tanke på bristen på standarder och de begränsade riktlinjerna som finns på detta område. De specifika målen för aktiviteten var att (i) klargöra centrala begrepp och överväganden som är relevanta för identifieringen av risker för den psykiska hälsan inom ramen för produktsäkerhet, och (ii) undersöka möjliga tillvägagångssätt för marknadskontrollmyndigheterna att integrera sådana överväganden i sina befintliga bedömnings- och tillsynsverksamheter. Det främsta resultatet av aktiviteten är ett konceptdokument som är avsett att fungera som ett referensdokument som hjälper marknadskontrollmyndigheterna att orientera sig inom detta område, som är under ständig utveckling, och som bidrar till mer välgrundade och enhetliga tillvägagångssätt inom hela EU.

¹ GPSR, artikel 3.2 och GPSR, skäl 19

Deltagande marknadskontrollmyndigheter

Tabell 1 - Förteckning över deltagande marknadskontrollmyndigheter

NR	Land	Myndighetens namn (svenska)
1	 Belgien	Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet för kvalitet och säkerhet
2	 Cypern	Institutionen för arbetsinspektion
3	 Tjeckien	Tjeckiska myndigheten för handelsinspektion
4	 Danmark	Danska myndigheten för säkerhetsteknik
5	 Estland	Myndigheten för konsumentskydd och teknisk reglering
6	 Frankrike	Generaldirektoratet för konkurrenspolitik, konsumentfrågor och bedrägerikontroll
7	 Tyskland	Regeringen i Oberbayern – Handelstillsynsmyndigheten
8	 Tyskland	Delstatsdirektoratet i Sachsen – Avdelning 56
9	 Ungern	Departementet för nationalekonomi
10	 Irland	Kommissionen för konkurrens och konsumentskydd
11	 Italien	Handelskammaren i Pistoia-Prato
12	 Lettland	Centrum för skydd av konsumenträttigheter
13	 Litauen	Statliga myndigheten för skydd av konsumenträttigheter
14	 Malta	Maltas myndighet för konkurrens- och konsumentfrågor
15	 Slovenien	Marknadsinspektionen i Republiken Slovenien
16	 Spanien	Ministeriet för sociala rättigheter, konsumentfrågor och Agenda 2030

Huvudsaklig verksamhet och resultat

Omfattning av aktiviteten

Den horisontella aktiviteten inom CASP 2025 omfattade de risker för mental hälsa som är kopplade till produkter med ny teknik. Eftersom det inte finns någon juridisk definition av vad som utgör en produkt med ny teknik, inriktade deltagarna produktomfattningen på konsumentprodukter med artificiell intelligens (AI) eller

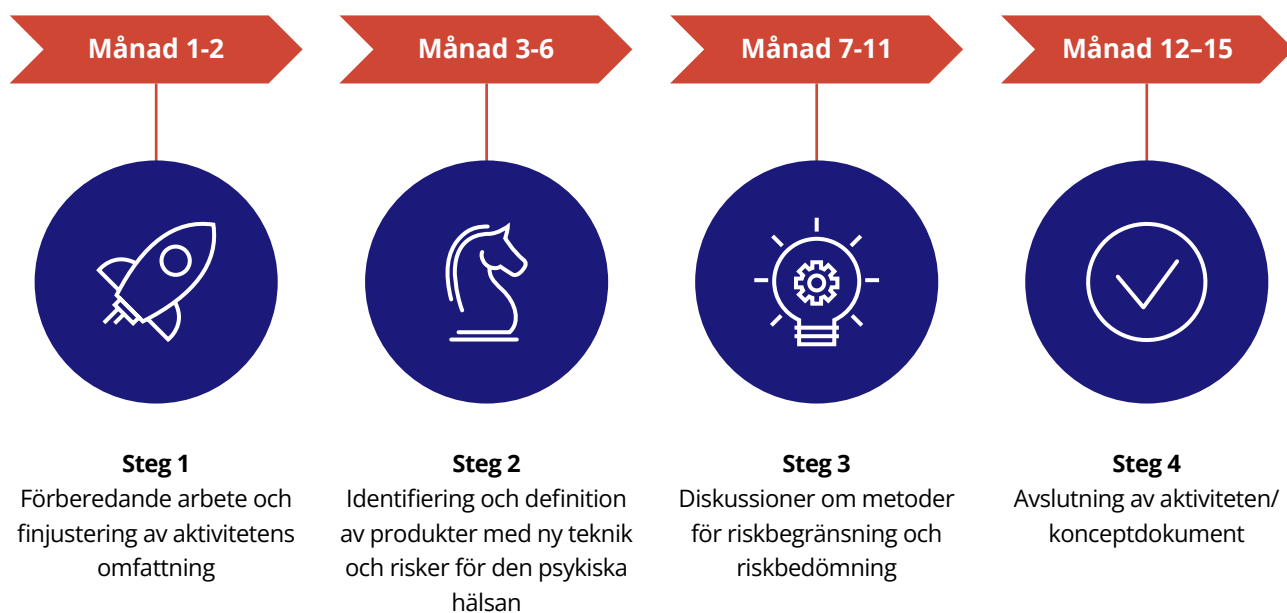
internetanslutna funktioner, såsom AI-chattbotar eller AI-drivna leksaker och spel. I stället för att enbart fokusera på specifika produkter undersökte man inom ramen för denna aktivitet dessa breda kategorier av teknikprodukter och granskade riskvägarna för specifika designegenskaper som förekommer i en rad olika produkter.

Arbetsmetod

Aktiviteten utformades som en **lärandeinriktad övning** för att öka medvetenheten om psykisk hälsa som en produktsäkerhetsfråga, undersöka relevanta rättsliga och vetenskapliga perspektiv samt identifiera viktiga utmaningar och överväganden som kan ligga till grund för framtida strategier och uppföljningsarbete på EU-nivå.

Arbetsmetoden för denna aktivitet följde en process i fyra steg enligt figur 1 nedan.

Figur 1: Arbetsplan för horisontell aktivitet



Steg 1: Förberedande arbete

Det första steget inriktades på att samla in bakgrundsinformation och finjustera aktivitetens omfattning. Detta omfattade först en avgränsningsintervju med den tekniska experten och handläggarna från Europeiska kommissionens generaldirektorat för rättsliga frågor och konsumentfrågor (GD JUST) för att identifiera prioriteringarna för och förväntningarna på denna aktivitet. Därefter genomfördes en preliminär konsultation med de deltagande marknadskontrollmyndigheterna för att samla in information om deras erfarenheter, preferenser och de utmaningar de står inför när det gäller bedömningar av risker för psykisk hälsa.

Steg 2: Identifiering och definition av produkter och risker

Det andra steget av arbetet inleddes med att utforma strukturen för slutprodukten. Utifrån den feedback som samlats in under uppstartsmötet utarbetade projektgruppen ett utkast till konceptdokumentet och validerade det tillsammans med marknadskontrollmyndigheterna genom gemensamma onlinekonsultationer via Wiki. Under det andra steget tog projektgruppen kontakt med och intervjuade flera intressenter, däribland utvecklare av nya tekniska produkter, forskare, intresseorganisationer och lärare, för att samla in olika synpunkter på de risker som produkter med ny teknik kan medföra för den psykiska hälsan och använda dessa i utarbetandet av konceptdokumentet. Under det andra steget utarbetade projektgruppen och de tekniska experterna bakgrundskapitlen i konceptdokumentet, däribland inledningen,

Det första steget avslutades med ett uppstartsmöte i juni 2025, då projektgruppen presenterade aktivitetens omfattning, mål och juridiska och vetenskapliga kontext samt resultaten av den preliminära konsultationen. Under uppstartsmötet inbjöds marknadskontrollmyndigheterna att delta i en interaktiv idéskapande session för att dela med sig av sina behov och förväntningar på konceptdokumentet, i syfte att klargöra hur det skulle kunna vara till störst nytta för dem.

den rättsliga ramen och den vetenskapliga bakgrunden. Innan det första mellanliggande mötet delades utkastet till konceptdokumentet ut till marknadskontrollmyndigheterna för granskning.

Under det första mellanliggande mötet presenterades det första utkastet till konceptdokumentet, och en interaktiv session med hjälp av ett samarbetsverktyg online hölls för att samla in synpunkter på innehållet i de första kapitlen samt för att få in synpunkter på förväntningar och prioriteringar för de återstående kapitlen. Tre intressenter bjöds in att hålla presentationer under det mellanliggande mötet för att dela med sig av sina insikter och synpunkter kring de risker som produkter med ny teknik medför för den psykiska hälsan.

Steg 3: Metoder för riskminskning och bedömning

Det tredje steget av aktiviteten inriktades på att ta fram metoder för riskbedömning och rekommendationer för riskminskning. Under detta steg utarbetades kapitlen i konceptdokumentet som handlar om metoder för riskbedömning och synpunkter från ekonomiska aktörer. Inför det andra mellanliggande mötet lades det andra utkastet till konceptdokumentet ut på Wiki för granskning av marknadskontrollmyndigheterna.

Syftet med det andra mellanliggande mötet var främst att finjustera rekommendationerna och metoderna för

bedömning av risker för den psykiska hälsan. Två intressenter presenterade sitt arbete under mötet, vilket bidrog till diskussionen under mötets andra halva. Det andra utkastet till konceptdokumentet presenterades, och gruppdiskussioner hölls med marknadskontrollmyndigheterna för att diskutera deras tolkning av de föreslagna metoderna för riskbedömning och i vilken utsträckning dessa överensstämde med deras förväntningar. En öppen diskussion hölls för att gå igenom konceptdokumentet i sin helhet och identifiera eventuella kvarstående brister som behövde åtgärdas i den slutliga versionen.

Steg 4: Avslutning av aktiviteten

Under det fjärde steget var målet att färdigställa konceptdokumentet och inhämta synpunkter och godkännande från marknadskontrollmyndigheterna. Inför slutmötet delade projektgruppen ut det reviderade utkastet till konceptdokumentet till marknadskontrollmyndigheterna och rådfrågade dem inför en sista granskningsomgång. Vid slutmötet diskuterades ytterligare feedback och kommentarer och en interaktiv spelsession genomfördes. Under detta möte tillämpade marknadskontrollmyndigheterna

de kunskaper som samlats in i konceptdokumentet för att diskutera riskerna med en utvald produkt med ny teknik och hur dessa risker kan elimineras, minskas eller hur man kan varna för dem. Efter slutmötet fick marknadskontrollmyndigheterna några dagar på sig att färdigställa sina synpunkter på konceptdokumentet. Efter att ha integrerat återkopplingen delade projektgruppen den slutgiltiga versionen av dokumentet med marknadskontrollmyndigheterna på Wiki för att de skulle kunna godkänna den.

Slutprodukt

Ett konceptdokument togs fram som riktlinje för marknadskontrollmyndigheterna när de ska genomföra en riskbedömning av en produkt med ny teknik som misstänks ha negativa konsekvenser för användarnas psykiska hälsa. Syftet med konceptdokumentet var att sammanställa juridiska och vetenskapliga belägg samt synpunkter från berörda parter för att kartlägga den

aktuella kunskapen om riskerna för den psykiska hälsan kopplade till produkter med ny teknik och hur marknadskontrollmyndigheter kan tillämpa denna kunskap i praktiken vid formella riskbedömningar.

Konceptdokumentet är indelat i sex kapitel, som sammanfattas nedan.

Figur 2: Struktur för konceptdokumentet



1. Inledning

I detta kapitel beskrivs dokumentets omfattning samt de största utmaningarna som marknadskontrollmyndigheter står inför när det gäller att bedöma risker för psykisk hälsa till följd av:

- ▶ brist på **erfarenhet och resurser** för riskbedömning rörande psykisk hälsa
- ▶ oklara **definitioner** av vad som utgör en risk för den psykiska hälsan

- ▶ snabba **tekniska utvecklingar** som går snabbare än utvecklingen av säkerhetsåtgärder eller regleringsåtgärder
- ▶ det breda **utbudet av produkter** som kan medföra risker för den psykiska hälsan
- ▶ de i hög grad **individuella och kontextspecifika** psykiska hälsoeffekterna av produkterna.

2. Rättsligt sammanhang

I detta kapitel redogörs för de juridiska definitionerna av vad som utgör en produkt och en risk, samt hur risker för den psykiska hälsan som nya tekniska produkter medför passar in i dessa definitioner. I kapitlet behandlas även hur GPSR förhåller sig till annan lagstiftning på detta

område, bland annat AI-förordningen, förordningen om digitala tjänster och den allmänna dataskyddsförordningen (GDPR). Det ger en översikt över standarder som kan tillämpas analogt på produkter med ny teknik för att bedöma deras säkerhet i förhållande till den psykiska hälsan.

3. Vetenskaplig bakgrund

I kapitlet om den vetenskapliga bakgrunden sammanfattas aktuell forskning om teknikens effekter på den psykiska hälsan, med särskilt fokus på de belägg som kopplar samman teknikprodukter med problematiska användningsmönster. Det beskriver specifika designegenskaper och användarmöjligheter, samt hur dessa har kopplats till

negativa konsekvenser för den psykiska hälsan, och tar upp modererande faktorer som kan förvärra eller förändra dessa effekter på den psykiska hälsan. Begränsningarna och utmaningarna med befintlig forskning diskuteras, och kvarstående forskningsluckor identifieras.

4. Riskbedömningsmetoder och aspekter att ta hänsyn till för marknadskontrollmyndigheterna

I det fjärde kapitlet ges rekommendationer till marknadskontrollmyndigheterna om hur de bör gå tillväga vid riskbedömningar avseende psykisk hälsa. Den information som marknadskontrollmyndigheterna har tillgång till är ofta ofullständig eller osäker, och det finns inga tydliga tecken på att skador skulle kunna uppstå. I kapitlet beskrivs några verktyg och allmänna metoder som marknadskontrollmyndigheter kan använda som

utgångspunkt för riskbedömningar rörande psykisk hälsa. Detta omfattar flera kliniska verktyg som marknadskontrollmyndigheterna kan använda som underlag för att förstå hur psykisk hälsa kan utvärderas och kvantifieras, samt en strategi för bevis från flera källor som ska vägleda marknadskontrollmyndigheterna genom processen att samla in bevis och identifiera risker efter bästa förhållande, med hänsyn till de inneboende begränsningarna.

5. Insikter från ekonomiska aktörer

Det femte kapitlet fokuserar på fallstudier av självmord och mord som har koppling till chattbotar eller andra produkter med ny teknik, och undersöker i vilken utsträckning skadliga och beroendeframkallande egenskaper som påverkar den psykiska hälsan kan avlägsnas eller minskas. Det belyser åtgärder som ekonomiska aktörer kan och bör vidta för att minska riskerna med sina

produkter, till exempel att begränsa människoliknande funktioner och aktivera skyddsinställningar som standard. Detta kapitel innehåller en praktisk fallstudie om en online-spelplattform², för att belysa komplexiteten i att i praktiken bedöma riskerna för den psykiska hälsan som en specifik teknisk produkt medför.

6. Slutsatser

I slutsatsen framhålls att konceptdokumentet fungerar som en första utgångspunkt för marknadskontrollmyndigheter att beakta vid riskbedömningar avseende psykisk hälsa, samtidigt som man konstaterar att det inte är

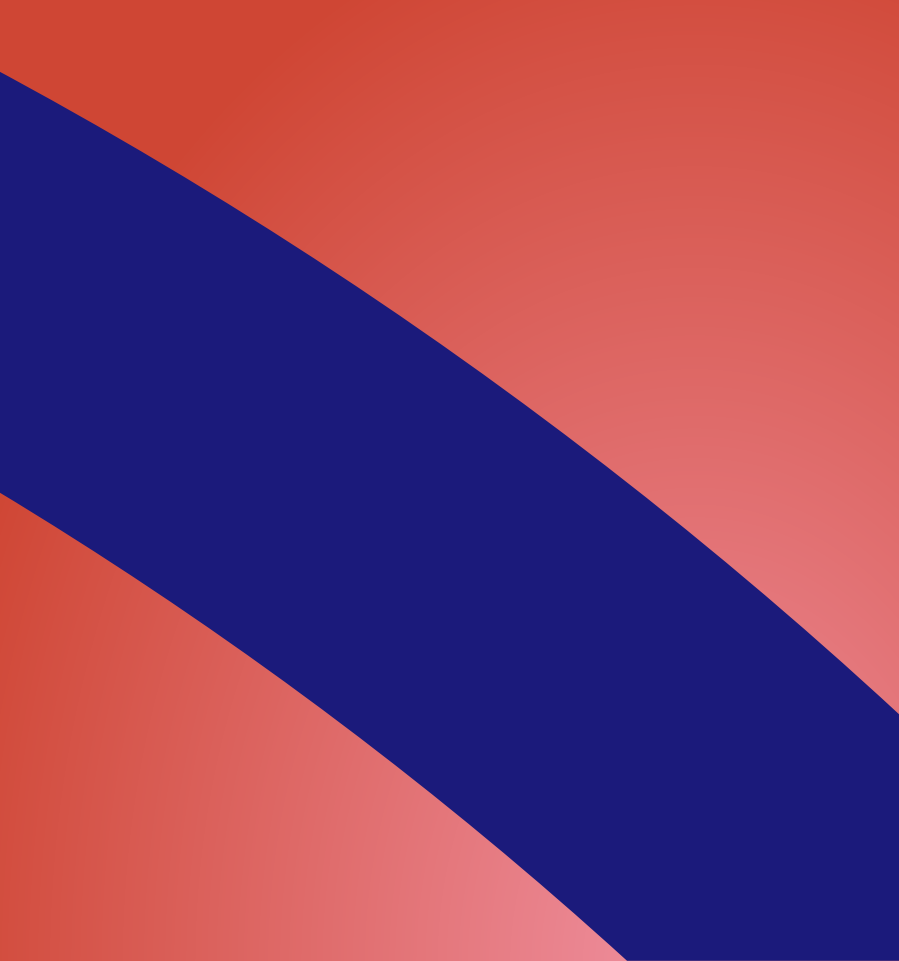
en steg-för-steg-vägledning som ska följas. Det utgör en grund på vilken sådan vägledning och praktisk erfarenhet kan byggas vidare i framtiden.

Slutsatser

Att bedöma riskerna för den psykiska hälsan i samband med produkter med ny teknik innebär flera utmaningar för marknadskontrollmyndigheter, med tanke på ämnets och de berörda produkternas nyhet och komplexitet. Varken den vetenskapliga grunden eller de rättsliga ramarna och riktlinjerna för marknadskontrollmyndigheter är tydligt definierade, och de psykologiska aspekterna av riskbedömning utgör ny mark för marknadskontrollmyndigheter, som i allmänhet är vana vid att bedöma produkters risker för den fysiska hälsan och säkerheten. Det krävs ytterligare insatser och samarbete för att fortsätta lägga grunden för utvecklingen av omfattande och harmoniserade riktlinjer för riskbedömning.

Genom att sammanställa tillgänglig vetenskaplig evidens, juridisk expertis och synpunkter från ett brett spektrum av intressenter kunde man inom ramen för detta arbete kartlägga den aktuella kunskapsbilden och möjliga vägar som marknadskontrollmyndigheter kan överväga. Den gav marknadskontrollmyndigheterna en utgångspunkt för riskbedömning, utifrån vilken framtida steg-för-steg-vägledningar kan utarbetas, så snart marknadskontrollmyndigheterna har genomfört bedömningar och skaffat sig praktisk erfarenhet.

² Roblox



Del II

Vad är CASP?

Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet (CASP) gör det möjligt för marknadskontrollmyndigheter från EU/

Efta-länder att samarbeta och stärka säkerheten för produkter som släpps ut på den inre marknaden.

CASP 2025 innehåller två produktspecifika aktiviteter och en horisontell aktivitet.

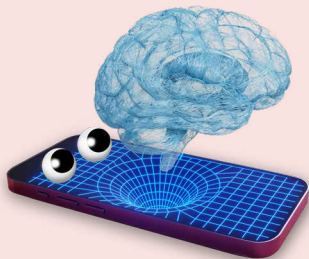
Deltagarna i de produktspecifika aktiviteterna testar de gemensamt utvalda produkterna som tagits ut med stickprov på deras respektive nationella marknader. Produkterna testas på ackrediterade laboratorier i EU/Efta enligt gemensamt avtalade testkriterier.



PSA 1
Kemikalier



PSA 2
Barncykelsitsar



HA
Risker kopplade till
psykisk hälsa

Genom de horisontella aktiviteterna får marknadskontrollmyndigheterna ett forum för kunskapsutbyte. Med vägledning från tekniska experter på de berörda områdena utarbetar deltagarna gemensamma strategier, metoder och praktiska verktyg för marknadskontroll.

Uppgifter och ansvar



Arbetsplan för horisontell aktivitet



Översikt över tillvägagångssättet för den horisontella aktiviteten

0 Processen inför CASP

GD Rättsliga frågor och konsumentfrågor genomför ett prioriteringsarbete ihop med marknadskontrollmyndigheterna för att välja ut ämnen av gemensamt intresse inför lanseringen av varje CASP-projekt. Den horisontella aktiviteten inom ramen för CASP 2025 återspeglar marknadskontrollmyndigheternas intresse av att få vägledning om identifiering och bedömning av risker med nya teknikprodukter kopplade till psykisk hälsa.

1 Finjustering av aktivitetsmålen

Finjusteringen av aktivitetsmålen omfattar en omfattande process för att säkerställa att de överensstämmer med marknadskontrollmyndigheternas behov och förväntningar. Processen inleds med enkäter, skrivbordsundersökningar och en grundlig behovsbedömning för att samla in insikter från marknadskontrollmyndigheterna om deras specifika behov, utmaningar och prioriteringar, och för att identifiera viktiga fokusområden för aktiviteten. Ett uppstartsmöte anordnas sedan för att diskutera preliminära mål och samla in feedback, vilket ger en plattform för en öppen dialog och en precisering av målen. Under hela denna process säkerställer ett nära samarbete med marknadskontrollmyndigheterna genom wikikonsultationer att de förfinade målen är realistiska, uppnåeliga och i linje med deras operativa mål.

2 Utveckling av metoden

Utvecklingen av metoden börjar med ett första utkast, som sedan byggs på och förfinas genom två mellanliggande möten och löpande wikikonsultationer med marknadskontrollmyndigheter. Utkastet förfinas och justeras kontinuerligt baserat på feedback från marknadskontrollmyndigheterna, vilket säkerställer att det är praktiskt och anpassat till deras specifika behov. Denna iterativa process säkerställer att den slutgiltiga metoden är heltäckande och väl anpassad till marknadskontrollmyndigheternas mål och behov.

3 Utarbetande av projektresultatet

Projektresultatet utvecklas tillsammans med marknadskontrollmyndigheterna för att säkerställa dess relevans. Med input från marknadskontrollmyndigheter baseras resultatet - konceptdokumentet om risker med nya teknikprodukter kopplade till psykisk hälsa - på den överenskomna metoden och utvecklas med vägledning av den tekniska experten. Denna samarbetsstrategi säkerställer att resultaten är skraddarsydda för de specifika behov och utmaningar som identifierats av marknadskontrollmyndigheterna, vilket ökar deras effektivitet och genomslagskraft.

4 Slutförande av resultat, lärdomar och rekommendationer

Det sista steget innebär att validera resultaten, diskutera lärdomar och formulera rekommendationer. Denna process säkerställer att projektet ger värdefulla insikter och handlingsinriktad vägledning för framtida aktiviteter. Genom att presentera resultatet vid slutmötet säkerställer man att de mål och förväntningar som ställts upp under projektet uppfylls. Slutligen ger utarbetandet av slutrapporter som innehåller rekommendationer och lärdomar en färdplan för framtida förbättringar och initiativ.

EUROPEISKA KOMMISSIONEN

Generaldirektoratet för rättsliga frågor och konsumentfrågor

Generaldirektoratet för konsumentfrågor

Enhet B4 Produktsäkerhet och system för snabb varning

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

Europeiska kommissionen är inte ansvarig för eventuella följder av att denna publikation återanvänds.

© Europeiska unionen, 2026.

Policyn för vidareutnyttjande av Europeiska kommissionens handlingar genomförs på grundval av kommissionens beslut 2011/833/EU av den 12 december 2011 om vidareutnyttjande av kommissionens handlingar (EUT L 330, 14.12.2011, s. 39). Om inget annat anges är vidareutnyttjande av detta dokument tillåtet enligt Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0)-licens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Detta innebär att återanvändning är tillåten förutsatt att vederbörlig kreditering ges och att eventuella ändringar anges.

För all användning eller vidare spridning av delar som inte ägs av Europeiska unionen kan tillstånd behöva sökas direkt från respektive upphovsrättsinnehavare.

Cover image: © iStockphoto - Dragon Claws / mphillips007

Information om Europeiska unionen på alla officiella EU-språk finns på den officiella EU-webbplatsen:

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



Europeiska unionens
publikationsbyrå

Luxemburg: EU:s publikationsbyrå, 2026

ISBN 978-92-68-38126-7

doi:10.2838/9309341