



# **CASP 2024**

## **E-cigaretter til engangsbrug**

**Endelig aktivitetsrapport**

# INDHOLDSFORTEGNELSE

|                               |     |
|-------------------------------|-----|
| Liste over forkortelser ..... | III |
| Resumé.....                   | IV  |

## DEL I

|   |          |
|---|----------|
| <b>Oversigt over aktiviteten .....</b>                        | <b>2</b> |
| Deltagende MSA'er .....                                       | 2        |
| Inkluderede produkter .....                                   | 2        |
| Testkriterier .....   | 3        |
| <b>Stikprøveudtagning og test .....</b>                       | <b>4</b> |
| Fordeling af stikprøver .....                                 | 4        |
| Testprocedure.....  | 4        |
| <b>Testresultater.....</b>                                    | <b>5</b> |
| Oversigt over testresultaterne og de vigtigste fund .....     | 5        |
| Detaljerede testresultater.....                               | 6        |
| Konklusioner på testresultaterne .....                        | 6        |
| <b>Risikovurdering og korrigerende foranstaltninger .....</b> | <b>7</b> |
| Resultater af risikovurderinger .....                         | 7        |
| Korrigerende foranstaltninger .....                           | 8        |
| <b>Konklusioner og anbefalinger .....</b>                     | <b>8</b> |
| Konklusioner .....  | 8        |
| Anbefalinger til interessenter.....                           | 9        |

## DEL II

|   |           |
|---|-----------|
| <b>Hvad er CASP?.....</b>   | <b>11</b> |
| <b>Arbejdsplan for produktspecifikke aktiviteter .....</b>            | <b>12</b> |
| <b>Processer og værktøjer til produktspecifikke aktiviteter .....</b> | <b>13</b> |

## Liste over forkortelser

|                |   |
|----------------|---|
| <b>CASP</b>    | Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed                 |
| <b>CEN/TS</b>  | Den Europæiske Standardiseringsorganisation/Teknisk specifikation |
| <b>GD JUST</b> | Generaldirektoratet for Retlige Anliggender og Forbrugere         |
| <b>EC</b>      | Europa-Kommissionen   |
| <b>EFTA</b>    | Den Europæiske Frihandelssammenslutning                           |
| <b>EN</b>      | Europæisk standard  |
| <b>ENDS</b>    | Elektroniske systemer til levering af nikotin                     |
| <b>EU</b>      | Den Europæiske Union  |
| <b>EUR</b>     | Euro  |
| <b>GPSR</b>    | Forordning 2023/988 om produktsikkerhed i almindelighed           |
| <b>IM</b>      | Indledende møde   |
| <b>ISO</b>     | Den Internationale Standardiseringsorganisation                   |
| <b>KoM</b>     | Opstartsmøde  |
| <b>MSA</b>     | Markedsovervågningsmyndighed                                      |
| <b>PSA</b>     | Produktspecifik aktivitet   |
| <b>SAGA</b>    | Safety Gate-risikovurdering                                       |
| <b>TPD</b>     | Tobaksvaredirektivet  |

## Resumé

### Mål

Det overordnede mål med CASP-initiativerne er at beskytte de europæiske forbrugeres sundhed og sikkerhed ved at sikre, at de nationale myndigheder i EU/EFTA-landene, der er ansvarlige for markedsovervågning (MSA'er), bedre kan koordinere deres aktiviteter. MSA'er udtager stikprøver, tester og vurderer i fællesskab risikoen ved specifikke produkter under PSA'er.

### Inkluderede produkter

Denne aktivitet omfatter cigaretter til engangsbrug til en enkelt og til begrænset brug, der indeholder en fyldt e-væskebeholder med eller uden nikotin.

## Vigtigste testkriterier og resultater

Aktiviteten fokuserede på at teste 57 e-cigaretter til engangsbrug i forhold til standarderne CEN/TS 17287:2019 (mekanisk sikkerhed), ISO 20714:2021 (nikotinniveauer og renhed af e-væsken) og EN

17746:2023 (konsistens i nikotinleverance og antal sug) samt at teste børnesikring af aktiveringssystemet til inhalation af røg.

I alt 18 stikprøver (32 %) opfyldte ikke mindst ét af kravene i testplanen. Undersøgelse af produktinformationen – advarsler, mærkning og vejledninger – udført af MSA'erne viste, at 36 (63 %) ud af 57 stikprøver ikke opfyldte kravene. Samlet set opfyldte 38 stikprøver (67 %) ikke mindst ét af kravene.

## Konklusioner

E-cigaretter til engangsbrug har været et voksende problem for MSA'erne i de seneste år, i takt med at deres popularitet er steget. Hvis de ikke lever op til kravene, f.eks. ved at indeholde en forbudt kemisk komponent eller udeklareret nikotin, kan produktet udgøre en reel fare for forbrugernes sikkerhed. For denne aktivitet

udstedte MSA'erne 3 Safety Gate-underretninger for produkter, der udgør en alvorlig risiko for forbrugerne. De instruerede erhvervsdrivende om at trække disse produkter tilbage fra markedet og tilbagekalde dem fra slutbrugerne<sup>1</sup>.

## Vigtige anbefalinger til interessenter

### Til forbrugerne

- ▶ Prioriter dit helbred: Tjek, om der er nikotin eller et farligt olieholdigt stof i din e-cigaret. Opbevar dem utilgængeligt for børn, da de kan blive aktiveret utilsigtet.
- ▶ Hvis produktet ikke har advarsler på dit sprog, skal du ikke købe det. Advarsler er et lovkrav, og én fejl kan være ledsaget af andre.

### Til erhvervsdrivende

- ▶ Hold dig orienteret om udviklingen af national og markedsdækkende lovgivning, som f.eks. batteridirektivet og direktivet om affald af elektrisk og elektronisk udstyr.

### Til standardiseringsorganisationer

- ▶ Der bør udvikles en standard vedrørende måling af antallet af sug, en standard til måling af mængden af e-væsker i e-cigaretter, der ikke kan genopfyldes, og en metode til at genbruge deres batterier.
- ▶ Overvej at inkludere krav om børnesikrede aktiveringssystemer til e-cigaretter.


<sup>1</sup> Til og med d. 07.03.2025.



**Del I**

## Oversigt over aktiviteten

### Deltagende MSA'er




|   |  | Land     | MSA   |
|---|--|----------|---|
| 1 |   | Østrig   | Forbundsministeriet for sociale anliggender, sundhed, pleje og forbrugerbeskyttelse |
| 2 |   | Belgien  | Offentlig service for sundhed – Afdelingen for inspektion af forbrugsprodukter      |
| 3 |   | Kroatien | Statsinspektorat  |
| 4 |   | Island   | Bolig- og bygningsmyndigheden   |
| 5 |   | Litauen  | Den statslige myndighed for beskyttelse af forbrugerrettigheder                     |
| 6 |  | Malta    | Direktoratet for miljø og sundhed   |
| 7 |  |          | Maltas myndighed for konkurrence og forbrugerbeskyttelse                            |

### Inkluderede produkter

E-cigaretter til engangsbrug er fyldt på forhånd med e-væske. Disse produkter kræver ikke udskiftning af noget tilbehør. Brugerne kan fortsætte med at bruge e-cigaretten, indtil væsken eller batteriet er opbrugt, hvorefter e-cigaretten simpelthen smides ud. Dette enkle design appellerer i høj grad til forbrugere, der søger bekvemmelighed og tilgængelighed i forbindelse med e-cigaretter, hvilket bidrager til deres popularitet på markedet, især blandt unge brugere. Faktisk appellerer e-cigaretter til engangsbrug ofte til den yngre del af befolkningen på grund af deres brugervenlige og farverige design samt deres taltalende smagsvarianter.

E-cigaretter til engangsbrug blev også testet under CASP 2021 PSA 4 – E-cigaretter og tilbehør, der dækkede både e-cigaretter og væsker. Resultaterne viste, at 9 ud af 20 (45 %) af produkterne til engangsbrug ikke opfyldte kravene i testplanen. På baggrund af disse resultater mente MSA'erne, at det var vigtigt at holde disse produkter under opsyn og udføre yderligere test. Mellem 2019 og 2024 blev der udstedt 96 Safety Gate-underretninger om e-cigaretter til engangsbrug.

**Tabel 1: Inkluderede produkter**

|                        | Produkt-<br>underkategori                       | Foto   | Beskrivelse   |
|------------------------|---|--|---|
| Inkluderede            | E-cigaretter til engangsbrug til en enkelt brug |  | Med en engangskonfiguration, der indeholder en e-væskebeholder, der er fyldt på forhånd.        |
|                        | E-cigaretter til engangsbrug til begrænset brug |  | Med et batteri, der er genopladeligt (kun i begrænset tid, indtil væsken er opbrugt).           |
| Ekskluderede produkter | Produkter, der kan genopfyldes                  |  | Alle produkter, der kan genopfyldes, f.eks. e-cigaretter til engangsbrug med udskiftelige pods. |

## Testkriterier

De lovgivningsmæssige rammer for e-cigaretter til engangsbrug er todelte og omfatter både tobakskontrolforanstaltninger i henhold til tobaksvaredirektivet og produktsikkerhedsbestemmelser i overensstemmelse med GPSR. Udover at identificere og kvantificere produktfæ-  
rer tog denne aktivitet også fat på nogle spørgsmål om

forbrugerbeskyttelse. Dette omfatter at sikre nøjagtig produktinformation vedrørende nikotinindholdet i e-cigaretter og forhindre overdivelse af antallet af sug. Den endelige testplan for aktiviteten er beskrevet i tabel 2.

**Tabel 2: Testplan for e-cigaretter til engangsbrug**

| Standard   | Bestemmelse/element  |
|--|--|
| Mekanisk sikkerhed, herunder beholderstørrelse   |  |
| CEN/TS 17287:2019 Krav og prøvningsmetoder for e-cigaretudstyr   | 4.2.1 Generelt   |
|  | 4.5 E-væskebeholder  |
|  | 5.2 Modstandsdygtighed over for brud og beskyttelse mod lækage   |
| Nikotinniveauer og e-væskens renhed  |  |
| ISO 20714: 2021 E-væsker – Bestemmelse af nikotin, propylenglycol og glycerol i væsker, der anvendes i elektroniske e-cigaretter – Gaskromatografisk metode (ISO 20768:2019) | Bemærk: Hele standarden indeholder metoder og rapportering, men den kan suppleres med CEN/TS 176322:2022 Generelle principper og krav til test af kvalitet og nikotinindhold i væsker til e-cigaretter, som indeholder en ramme for kvalitetsstyring, der anvendes i produktionen. |
|  | Indhold af nikotin   |
|  | Renhed af nikotin  |
|  | Forekomst af uautoriserede aromastoffer og tilsætningsstoffer (koffein, taurin, E-vitaminacetat osv.) i e-væsker   |

## Nikotinleverancekonsistens og antal sug

EN 17746:2023 Elektroniske  
cigaretter og e-væske  
– Bestemmelse af  
nikotinleverancekonsistens  
over definerede  
sugesekvenser i en enkelt  
e-cigarett

Bemærk: Hele standarden indeholder metoder og rapportering

Nikotinleverancekonsistens

Antal sug

## Aktiveringssystem til inhalation – børnesikring ved brug

Laboratoriet skal rapportere om aktiveringssystemet til inhalation (et- eller totrins-handling), f.eks. aktivering ved inhalation eller tryk på en knap

# Stikprøveudtagning og test

## Fordeling af stikprøver

Stikprøveudtagningen blev udført af MSA'erne baseret på den fordeling af stikprøver, der blev aftalt under det indledende møde. MSA'erne indsamlede 62 stikprøver,

både online og fra fysiske butikker. Ud af de 62 stikprøver blev fem ikke testet<sup>2</sup>.

## Testprocedure

Testlaboratoriet til denne aktivitet blev udvalgt gennem en udbudsprocedure, der blev iværksat i april 2024. Udbudsspecifikationerne blev sendt til 58 laboratorier i EU/EFTA, der var blevet identificeret som led i projektgruppens strategi for inddragelse af laboratorier. Hvert laboratorium blev bedt om at afgive et tilbud med de elementer, der var nævnt i udbudsmaterialet, f.eks. detaljeret prisinformation og understøttende dokumenter med dokumentation for certificering, eksperternes erfaring og skabeloner til testrapporter.

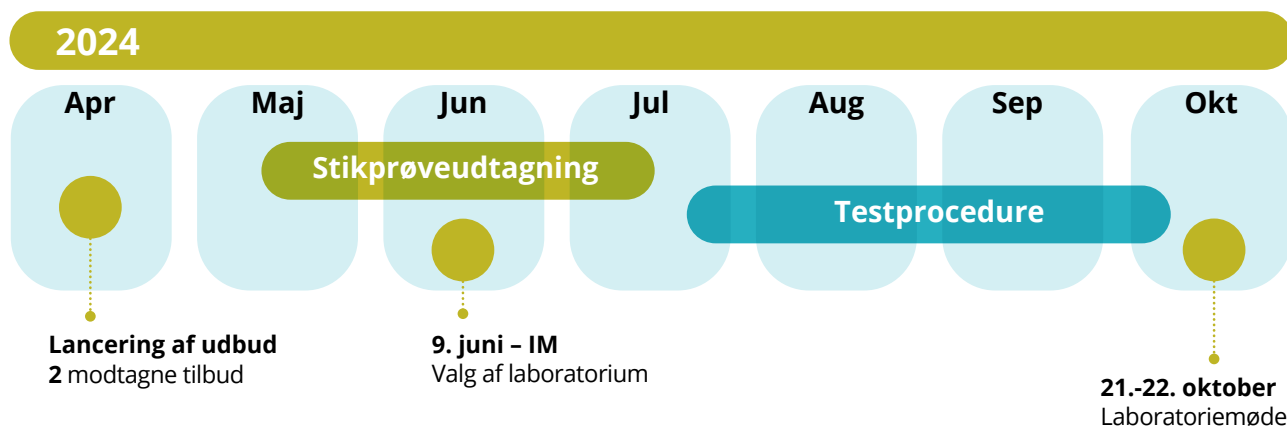
To laboratorier afgav et tilbud inden for den fastsatte frist, som blev forlænget med én uge for at give mulighed for at modtage flere tilbud. Begge laboratorier blev indbudt til samtale for at drøfte deres tilbud. På det indledende møde fik MSA'erne forelagt sammenlignende analyser af den tekniske kvalitet og de finansielle aspekter af de tilbud, de havde modtaget fra laboratorierne. MSA'erne valgte det laboratorium, der fik det højeste antal point på grundlag af teknisk kvalitet og økonomisk konkurrencedygtighed.

Efter udvælgelsen af laboratoriet fik MSA'erne to måneder til at indsamle stikprøverne og sende dem til laboratoriet.

<sup>2</sup> På grund af problemer under forsendelsen modtog laboratoriet ikke fem stikprøver fra én MSA, og derfor blev der ikke udført nogen test med disse produkter.



**Figur 1: Tidslinje for stikprøveudtagningsprocessen**



## Testresultater

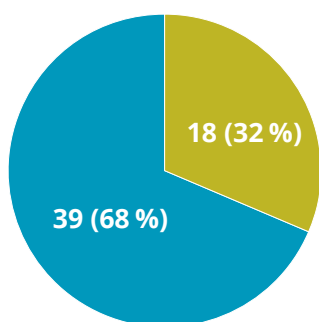
### Oversigt over testresultaterne og de vigtigste fund

Af de 57 testede stikprøver opfyldte 18 produkter (32 %) ikke kravene i testplanen, som vist i grafen herunder.

Under CASP 2021 PSA4 – E-cigaretter og tilbehør opfyldte en højere procentdel, 45 % (9 ud af 20) af de testede produkter til en enkelt brug ikke kravene i testplanen.

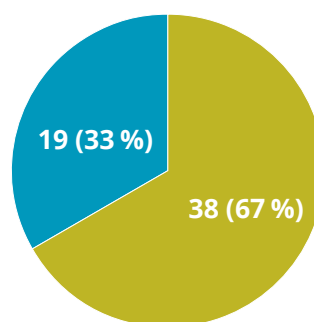
Hvis vi tager både MSA'ernes kontrol af advarsler, mærkning og vejledninger og laboratoriets test, opfyldte i alt 38 stikprøver (67 %) ikke mindst ét af kravene – se figur 3 herunder.

**Figur 2: Testresultater eksklusive kontrol af advarsler, mærkning og vejledninger (N = 57)**



Opfyldte ikke kravene

**Figur 3: Testresultater inklusive kontrol af advarsler, mærkning og vejledninger (N = 57)**



Opfyldte kravene

Faktisk er det sådan, at hvis vi kun ser på advarsler, mærkning og vejledninger, så fandt kontrollerne, at 37 stikprøver (65 %) ud af 57 ikke opfyldte kravene til produktinformation. De vigtigste årsager til manglende overholdelse var problemer med ingredienslisten

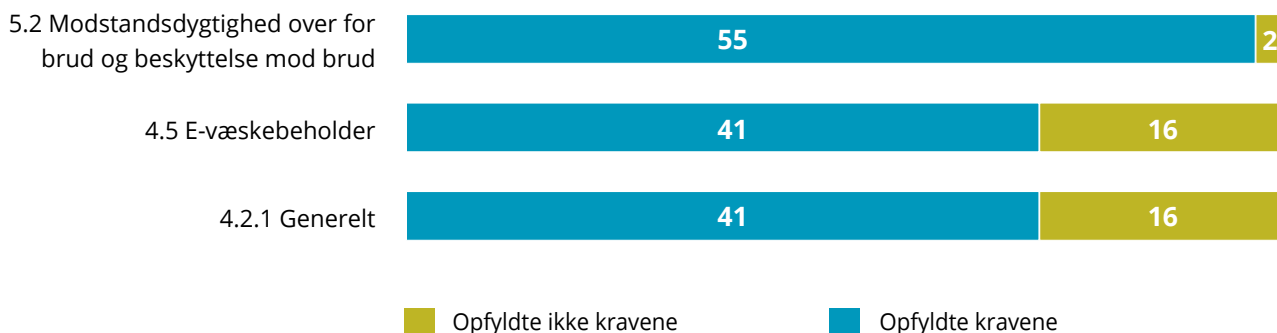
i faldende rækkefølge eller vægt (15 stikprøver), sundhedsadvarsler (8 stikprøver) og beholdere, der overskred grænsen på 2 ml for engangspatroner (8 stikprøver).

## Detaljerede testresultater

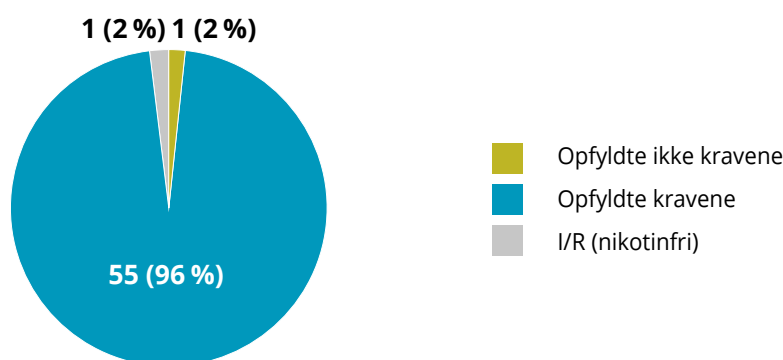
Ud af de stikprøver, der ikke opfyldte kravene i **CEN/TS 17287:2019**, opfyldte 16 stikprøver ikke kravene i bestemmelse 4.2.1 om generel test, 16 opfyldte ikke

kravene i bestemmelse 4.5 om e-væskebeholder, og 14 opfyldte ikke kravene til beholderstørrelse.

**Figur 4: Testresultater pr. bestemmelse i CEN/TS 17287:2019**



**Figur 5: Testresultater pr. bestemmelse: ISO 20714:2021 (renhed af nikotin)**



Resultaterne af **ISO 20714:2021** afslørede, at ét produkt ikke opfyldte kravet til nikotinrenhed på grund af et ikke-godkendt aromatiseringsstof (E-vitaminacetat) i e-væsken. Ét andet produkt opfyldte heller ikke op til kravet til nikotinindhold.

For kravene i **EN 17746:2023** til konsistens i nikotinleverance leverede stikprøverne i gennemsnit 84 mikrogram (µg) pr. sug, med et maksimum på 130 µg og et minimum på 45 µg.

Det gennemsnitlige antal sug var 357 og varierede fra 170 til 1.000 sug blandt stikprøverne. 12 stikprøver stoppede dog med at ryge og kunne ikke evalueres med hensyn til konsistens i nikotinleverance og antal sug.

Endelig opfyldte to stikprøver (fra samme mærke) ikke kravene til brud og lækage vedrørende **børnesikring ved brug**.

## Konklusioner på testresultaterne

### Overholdelse af krav til beholderstørrelse og nikotinindhold

Det største problem med manglende overholdelse var for store beholdere. I alt 14 produkter overskred grænsen på 2 ml, hvilket er vigtigt for sikkerheden, især for spædbørn, for at minimere utilsigtet spild. Begrænsning af beholderstørrelse reducerer risikoen for udsættelse for nikotin, da dette kemikalie kan blive absorberet direkte i blodbanen. De fleste produkter har en effektiv begrænsning af adgangen til beholderen, men to opfyldte ikke standarderne for brud eller lækage, hvilket øger

sikkerhedsrisikoen for børn og brugere.

Ét produkt havde et lidt for højt nikotinindhold, men udgjorde ingen væsentlig risiko for spild eller under normal brug og bestod sikkerhedsprøvningen. Et andet produkt indeholdt forbudt E-vitamin, som kan ophobes i lungerne og udgøre en alvorlig sundhedsrisiko i henhold til delegeret forordning 2024/3173.

## Risici forbundet med udeklareret nikotin

Ét produkt havde udeklareret nikotin og var overdimensioneret. De tekniske krav i tobaksvaredirektivet gælder ikke for nikotinfri produkter, da det er tilstedeværelsen af dette stof, der er reguleret. Det kan gøre det muligt for produkter, der ikke overholder kravene, at komme ind på markedet uden tilstrækkelig overvågning.

Produkter, der indeholder nikotin, anses generelt for at være acceptable, men det er komplekst at vurdere risikoen ved ikke at deklarere dette på produktet. Brugere, der

søger nydelse fra produktet, kan ubevidst blive afhængige af det udeklarerede nikotin. Det er vanskeligt at tildele en kvantitativ værdi til afhængighed i henhold til de skadeniveauer, der er specificeret for risikovurderingsmetoden, men denne risiko er nok betydelig.

Overordnet set overholdt de fleste produkter lovkravene, og produkter, der ikke overholdt dem, blev behandlet gennem nationale procedurer.

# Risikovurdering og korrigerende foranstaltninger

## Resultater af risikovurderinger

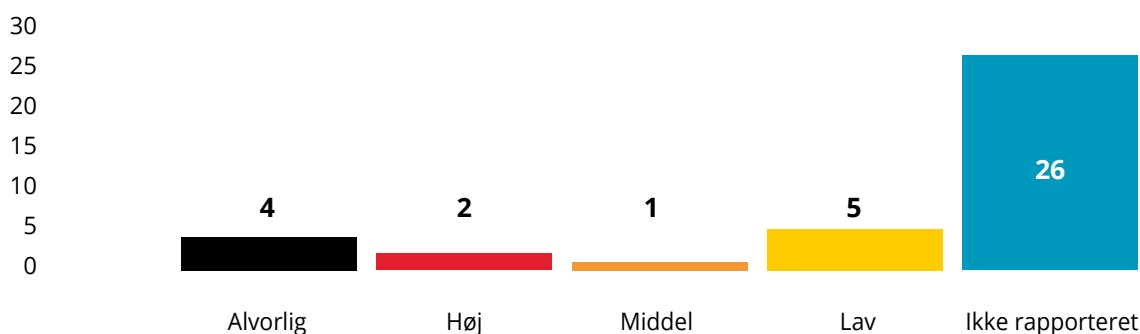
Når det vurderes, om et produkt udgør en risiko, skal artikel 26 om underretning om farlige produkter via Safety Gate-systemet for hurtig varsling overholdes<sup>3</sup>.

Samlet set opfyldte 38 (67 %) af stikprøverne ikke kravene. I alt 18 stikprøver (32 %) opfyldte ikke kravene i de test, der blev udført af laboratoriet, og 36 (63 %) opfyldte ikke kravene til produktinformation (vedrørende advarsler, mærkning og vejledninger).

► Fire stikprøver blev vurderet at udgøre en alvorlig risiko og to en høj risiko. Ét blev betegnet som udgørende en middel risiko og fem en lav risiko.

Figur 6 viser risikoniveauerne, baseret på den risikovurdering, MSA'erne har foretaget, for de stikprøver, der ikke opfyldte kravene<sup>4</sup>.

**Figur 6: Risikoniveauer for stikprøver, der ikke opfyldte kravene**



<sup>3</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/1020 af 20. juni 2019 om markedsovervågning og produktoverensstemmelse

<sup>4</sup> Produkter, der opfyldte testkravene, men ikke opfyldte kravene til produktinformation, rapporteres under betegnelsen "Formel manglende overholdelse".

## Korrigerende foranstaltninger

På baggrund af resultaterne og de udførte risikovurderinger beslutter MSA'erne, hvilke korrigerende foranstaltninger der skal træffes for de produkter, der ikke overholder EU-lovgivningen og/eller gældende standarder, som er udviklet for at forhindre, at farlige produkter sælges på det indre marked.

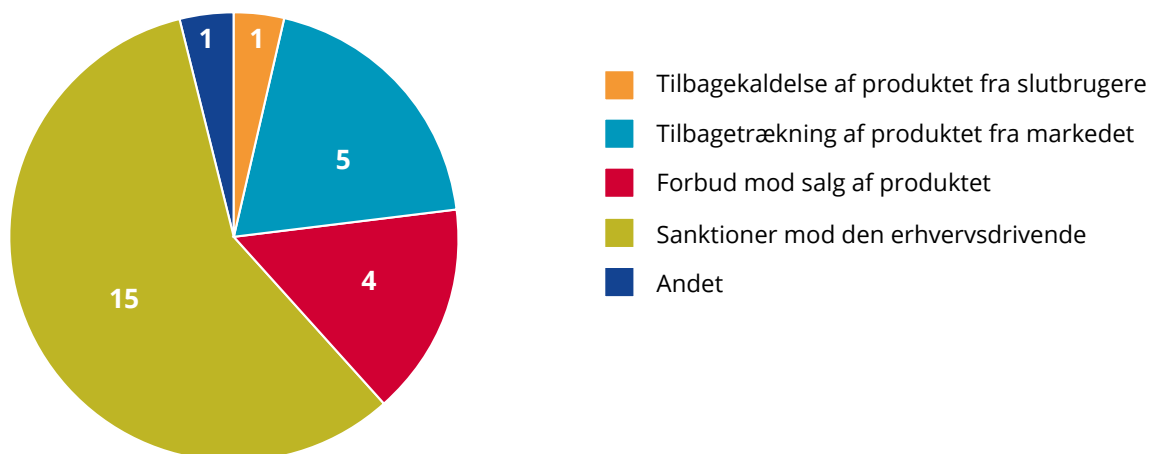
Figur 7 viser de korrigerende foranstaltninger, der er truffet for de produkter, som ikke opfyldte testkravene.

Når der konstateres en alvorlig risiko, er MSA'erne desuden juridisk forpligtet til at indgive en underretning i Safety Gate-systemet for hurtig varsling i henhold til artikel 26 i GPSR<sup>5</sup>. På grundlag af GPSR og forordning (EU) 2019/1020<sup>6</sup> anbefales det også at indsende meddelelser om foranstaltninger, der er truffet for produkter, som udgør en mindre-end-alvorlig risiko.

Efter de aktioner, der blev udløst af denne testkampagne, blev der indgivet underretninger for tre produkter i Safety Gate<sup>7</sup>.

**Figur 7: Foranstaltninger truffet for produkter, som ikke opfyldte kravene**

**Foranstaltninger, der blev truffet (N = 26)**



## Konklusioner og anbefalinger

### Konklusioner

Aktiviteten testede den mekaniske og kemiske sikkerhed a e-cigaretter til engangsbrug og deres emissioner. Samlet set opfyldte 18 (32 %) af stikprøverne ikke mindst ét af kravene i testplanen.

Når der hertil lægges de kontroller, som MSA'erne udførte af advarsler, mærkning og vejledninger, stiger antallet af stikprøver, som ikke opfyldte mindst ét af kravene, til 67 %.

<sup>5</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2023/988 af 10. maj 2023 om produktsikkerhed i almindelighed.

<sup>6</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/1020 af 20. juni 2019 om markedsovervågning og produktoverensstemmelse.

<sup>7</sup> Til og med d. 07.03.2025.

## Anbefalinger til interessenter

De følgende anbefalinger er baseret på resultatet af testen og drøftelserne blandt MSA'erne i løbet af projektet.

### Til forbrugerne

- ▶ Hvis produktet ikke har advarsler på dit sprog, skal du ikke købe det. Advarsler er et lovkrav, og én fejl kan være ledsaget af andre.
- ▶ E-cigaretter til engangsbrug, der angiver et antal sug på mere end 600 for en beholder på 2 ml, overholder måske ikke kravene, er måske vildledende eller begge dele.
- ▶ Kender du til direktivet om affald af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE), som giver dig mulighed for at aflevere elektronisk og elektrisk affald gratis?
- ▶ E-cigaretter er lavet, så de ser attraktive ud og kan være fristende at lege med. Opbevar dem utilgængeligt for børn, da de kan blive aktiveret utilsigtet.
- ▶ Producenterne tilsætter aromastoffer til e-cigaretter til engangsbrug for at øge deres tiltrækningskraft og afhængighedspotentiale – især rettet mod ikke-brugere og unge brugere.
- ▶ Prioriter dit helbred: Tjek, om der er nikotin eller et farligt olieholdigt stof i din e-cigaret, for eksempel MCT-olie (mellemkædet triglycerid).
- ▶ Tjek på Safety Gate for at se, om det produkt, du er ved at købe, anses for at være farligt
- ▶ Indberet eventuelle sikkerhedsproblemer eller ulykker med dit produkt til din forbrugerbeskyttelsesmyndighed på Consumer Safety Gateway.

### Til erhvervsdrivende

- ▶ Hold dig orienteret om udviklingen og gennemførelsen af national og markedsdækkende lovgivning. Kender du til direktivet om affald af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE), som giver forbrugerne mulighed for at aflevere elektronisk og elektrisk affald gratis?
- ▶ Den nye batteriforordning kræver, at batterierne adskilles fra resten af det elektroniske produkt ved bortskaffelse. Sørg for, at dine produkter er designet, så batterierne nemt kan tages ud, uden risiko for utilsigtet at åbne produktet, hvilket kan føre til lækage eller udsættelse for e-væske, i overensstemmelse med disse nye krav.

### Til standardiseringsorganisationer

- ▶ Markedsovervågningsmyndighederne anbefaler, at der udvikles en standard til at måle antallet af sug.
- ▶ En standardmetode til at måle mængden af e-væske i e-cigaretter, der ikke kan genopfyldes, ville hjælpe laboratorierne.
- ▶ For at forbedre børns sikkerhed bør det overvejes at inkludere krav om børnesikrede aktiveringssystemer til e-cigaretter.
- ▶ Der bør udarbejdes en ad hoc-metode til genbrug af batterier i e-cigaretter til engangsbrug.

### Til myndighederne:

- ▶ Der er behov for regler om e-cigaretter til engangsbrug med detaljer om krav til børns sikkerhed (især børnesikrede aktiveringssystemer) og produktinformation, f.eks. ved hjælp af delegerede retsakter fra Kommissionen.
- ▶ Tobaksvaredirektivet kræver ikke deklaration af mængden af e-cigaretvæske. Det foreslås at gøre det obligatorisk at deklarere mængden og enhederne for levering pr. dosis. Desuden foreslås det at forbyde at angive antallet af sug på emballagen. Dette tal bruges ofte af producenterne til at promovere deres produkter, hvilket ikke er tilladt ifølge tobaksvaredirektivet.
- ▶ Overvej at implementere sporbarhedsforanstaltninger for relaterede tobaksprodukter (e-cigaretter) for at lette MSA'ernes håndtering af varer, der ikke overholder reglerne.
- ▶ Få lukket hullerne i lovgivningen om nikotinposer. Disse produkter er i øjeblikket kun dækket af GPSR. To standarder er under udarbejdelse for disse produkter: ISO/DIS 21109 (testmetode for pH) og ISO/AWI 21114 (testmetode for nikotin). Der mangler dog regler for sikkerheden ved dette produkt, og der er endnu ikke fastsat maksimale mængder af stoffer (f.eks. nikotin).



**Del II**

## Hvad er CASP?

Projektet CASP (Koordinerede aktiviteter for produkters sikkerhed) giver mulighed for et tæt samarbejde mellem markedsovervågningsmyndigheder i lande i Den Europæiske

Union/Den Europæiske Frihandelssammenslutning med henblik på at garantere sikkerheden af produkter på det indre marked.

## CASP 2024 omfattede syv produktspecifikke testaktiviteter og to horisontale aktiviteter.

**Deltagerne i de produktspecifikke aktiviteter** tester de produkter, der er udvalgt i fællesskab, og som der er udtaget prøver af på deres respektive nationale markeder. Produkterne testes på akkrediterede laboratorier i EU/EFTA i henhold til de testkriterier, der er aftalt i fællesskab.

CASP 2024 omfatter desuden en enkelt gentaget testaktivitet. Den gentagne test er baseret på den samme testplan som i den forrige testkampagne for den pågældende testkategori og omfatter at gentage omfattende markedsovervågningsaktiviteter for de pågældende produktkategorier for at kontrollere overensstemmelsesniveauet efter en bestemt periode.



**PSA 1**  
Sutter



**PSA 2**  
Højstole



**PSA 3**  
Lyskæder



**PSA 4**  
Elektriske  
minivarmerapparater



**PSA 5**  
E-cigaretter til  
engangsbrug



**PSA 6**  
Børnecykler



**PSA 7**  
Slimelegetøj (gentaget  
test)

**Horisontale aktiviteter** tilvejebringer et forum til vidensudveksling for markedsovervågningsmyndighederne. Under vejledning af tekniske eksperter på de relevante områder udarbejder deltagerne fælles tilgange, procedurer og praktiske værktøjer til markedsovervågning.



**HA 1**  
Standardisering  
– anvendelse af  
standarder via analogi

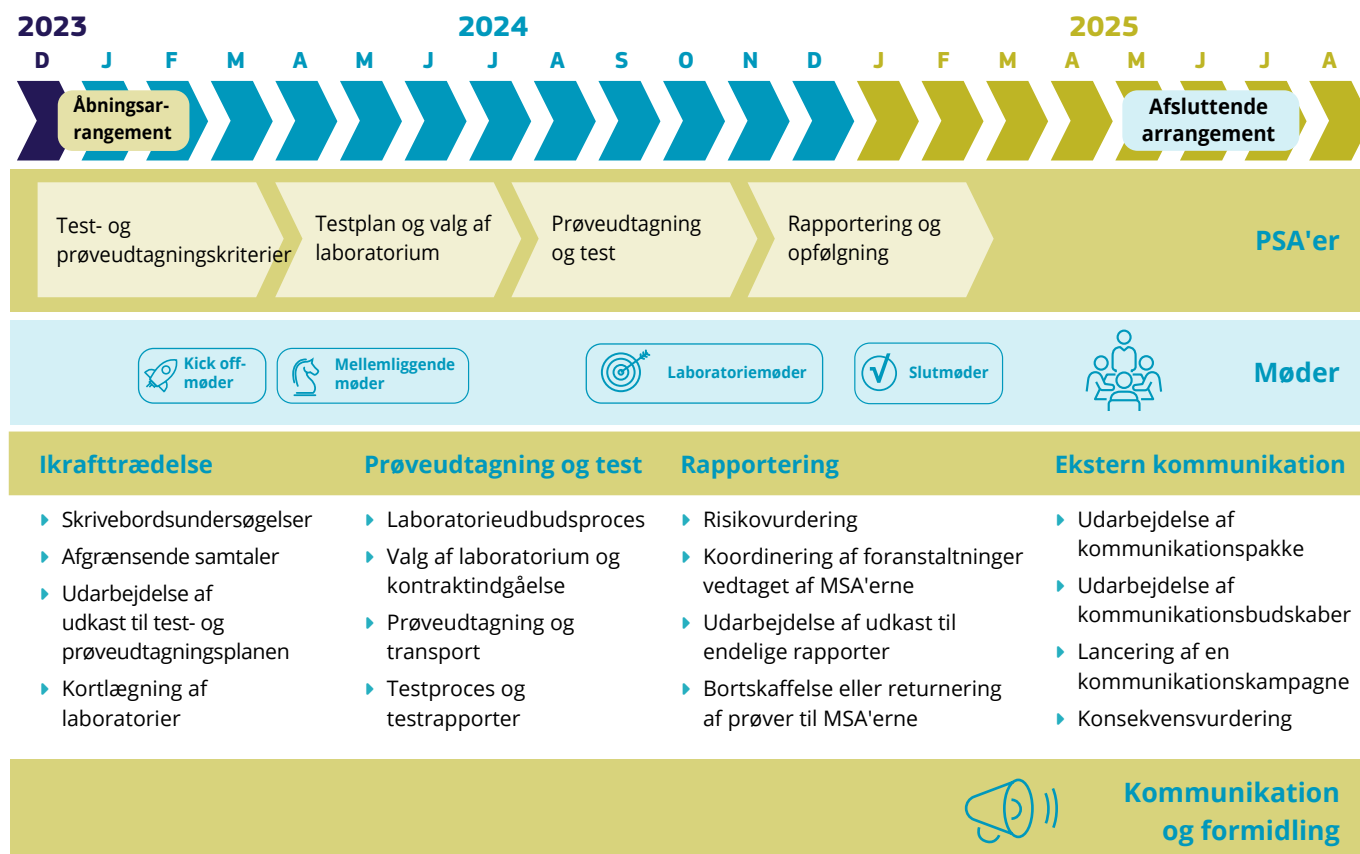


**HA 2**  
Startpakke til nye  
medlemmer

## Roller og ansvarsområder



## Arbejdsplan for produktspecifikke aktiviteter





# Processer og værktøjer til produktspecifikke aktiviteter

## 0 Processen før CASP

GD JUST gennemfører en øvelse til fastlæggelse af prioriteter sammen med markeds-  
overvågningsmyndighederne for at udvælge produktkategorierne for hvert CASP-projekt. Udvælgelsesprocessen omfatter både nye og tidligere testede produktkategorier inden for rammerne af et CASP-projekt

## 1 Validering af test- og prøveudtagningsplaner

De tekniske eksperter udarbejder udkast til testplanerne på baggrund af de prioriteter, som markeds-  
overvågningsmyndighederne har fastsat, og de vigtigste identificerede produktfarer. Udkastene præsenteres på kick off-møderne og finjusteres og valideres derefter af deltagerne.

## 2 Valg af laboratorium

Entreprenørens team kortlægger testlaboratorierne og kontakter dem for at indsamle foreløbige tilbud og andre relevante oplysninger. Udbudsprocessen sættes i gang efter kick off-møderne, og tilbuddene sammenlignes og evalueres. På de mellemliggende møder vælger markeds-  
overvågningsmyndighederne ét laboratorium pr. aktivitet.

## 3 Indsamling og transport af prøver

Markeds-  
overvågningsmyndighederne indsamler prøver fra deres nationale markeder, udfører foreløbige kontroller og sender dem til det valgte testlaboratorium.

## 4 Test og levering af testrapporter

Laboratoriet tester prøverne i henhold til den aftalte testplan. Markeds-  
overvågningsmyndighederne kontrollerer og validerer testrapporterne.

## 5 Risikovurdering

Den tekniske ekspert og markeds-  
overvågningsmyndighederne foretager risikovurderinger af alle prøver, der ikke opfylder testkravene.

## 6 Foranstaltninger vedtaget af markeds- overvågningsmyndighederne

Markeds-  
overvågningsmyndighederne indfører korrigerende foranstaltninger for de produkter, der ikke opfylder kravene, og giver besked på Safety Gate.

## 7 Ekstern kommunikation

Den eksterne kommunikationskampagne lanceres, når alle testresultater er blevet valideret. Den udrulles via medier og influenceraktiviteter og understøttes af formidlingsaktiviteter fra interessenter.

## Ekstern kommunikation

### Kommunikationsværktøjer

- ▶ **Endelige rapporter** for hver aktivitet og for CASP 2024-projektet
- ▶ **Faktablade**
- ▶ **#ProductGo-spil og relaterede aktiver**
- ▶ **Pressekit og aktiver til sociale medier.**

### Kanaler

Kommunikationsmaterialet formidles via:

- ▶ [ec.europa.eu](https://ec.europa.eu)-webtilstedeværelse ([Safety Gate](#), [CASP](#)-website, [EISMEA news](#)-afsnit)
- ▶ GD JUSTs og EISMEAs konti på sociale medier
- ▶ Markeds-  
overvågningsmyndighedernes kommunikationskanaler
- ▶ Udvalgte partnerinfluencere
- ▶ Udvalgte mediepartnerskaber.

**EUROPA-KOMMISSIONEN**

Generaldirektoratet for Retlige Anliggender og Forbrugere  
Direktoratet for forbrugere  
Afdeling B4, Produktsikkerhed og systemet for hurtig varslings  
E-mail: [JUST-B4@ec.europa.eu](mailto:JUST-B4@ec.europa.eu)

Europa-Kommissionen er ikke ansvarlig for eventuelle konsekvenser som følge af videreanvendelse af denne publikation.

© Den Europæiske Union, 2025.

Politikken for videreanvendelse af Europa-Kommissionens dokumenter gennemføres på grundlag af Kommissionens afgørelse 2011/833/EU af 12. december 2011 om videreanvendelse af Kommissionens dokumenter (EUT L 330 af 14.12.2011, s. 39). Medmindre andet er angivet, er videreanvendelse af dette dokument tilladt i henhold til en Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0)-licens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Det betyder, at videreanvendelse er tilladt, forudsat at der gives passende kreditering, og at eventuelle ændringer angives.

Det kan være nødvendigt at søge tilladelse om enhver anvendelse eller reproduktion af elementer, som ikke ejes af Den Europæiske Union, direkte hos de respektive rettighedshavere.

Der findes oplysninger om Den Europæiske Union på alle EU's officielle sprog på Europa-webstedet på: [https://europa.eu/european-union/index\\_da](https://europa.eu/european-union/index_da)



Den Europæiske Unions  
Publikationskontor

Luxembourg: Den Europæiske Unions Publikationskontor, 2025  
ISBN 978-92-68-26523-9  
doi:10.2838/0032392