



CASP 2024

Cigarrillos electrónicos desechables

Informe final de actividad

ÍNDICE

Lista de abreviaturas.....	III
Resumen ejecutivo	IV

PARTE I

Resumen de la actividad	2
AVM participantes	2
Alcance del producto	2
Criterios de prueba	3
Muestreo y pruebas	4
Distribución de la muestra	4
Proceso de pruebas.....	4
Resultados de las pruebas	5
Descripción general de los resultados de las pruebas y de los resultados principales	5
Resultados detallados de las pruebas	6
Conclusiones de los resultados de las pruebas.....	6
Evaluación de riesgos y medidas correctoras	7
Resultados de la evaluación de riesgos.....	7
Medidas correctoras	8
Conclusiones y recomendaciones.....	8
Conclusiones	8
Recomendaciones a las partes interesadas.....	9

PARTE II

¿Qué son las CASP?	11
Plan de trabajo de las actividades de productos específicos.....	12
Procesos y herramientas de las actividades de productos específicos.....	13

Lista de abreviaturas

CASP	Actividades coordinadas sobre seguridad de productos
CEN/TS	Especificación técnica del Comité Europeo de Normalización
DG JUSTICIA Y CONSUMIDORES	Dirección General de Justicia y Consumidores
CE	Comisión Europea
AELC	Asociación Europea de Libre Comercio
EN	Norma europea
ENDS	Sistemas electrónicos de administración de nicotina
UE	Unión Europea
EUR	Euro
RS GP	Reglamento 2023/988 sobre la seguridad general de los productos
RI	Reunión intermedia
ISO	Organización Internacional de Normalización
KoM	Reunión inicial
AVM	Autoridad de vigilancia del mercado
APE	Actividad de productos específicos
SAGA	Evaluación de riesgos de Safety Gate
DPT	Directiva sobre los productos del tabaco

Resumen ejecutivo

Objetivos

El objetivo general de las iniciativas de las actividades coordinadas sobre seguridad de productos (CASP) es proteger la salud y la seguridad de los consumidores europeos permitiendo a las autoridades nacionales de los países de la Unión Europea (UE) y la Asociación Europea

de Libre Comercio (AELC) responsables de la vigilancia del mercado (AVM) coordinar mejor sus actividades. Las AVM muestrean, prueban y evalúan conjuntamente los riesgos de productos específicos durante las actividades de productos específicos (APE).

Alcance del producto

Esta actividad abarca los cigarrillos desechables de un solo uso y de uso limitado que contienen un depósito de e-líquido precargado con o sin nicotina.

Criterios y resultados principales de las pruebas

La actividad se centró en probar 57 cigarrillos electrónicos desechables con respecto a las normas CEN/TS 17287:2019 (seguridad mecánica), ISO 20714:2021 (niveles de nicotina y pureza del e-líquido), EN

17746:2023 (consistencia del suministro de nicotina y número de caladas), así como en probar el sistema de activación por inhalación del humo a efectos de seguridad infantil.

Un total de 18 muestras (el 32 %) no cumplieron, al menos, uno de los requisitos del plan de pruebas. Los exámenes del etiquetado —advertencias, marcado e instrucciones— realizados por las AVM mostraron que 36 (el 63 %) de las 57 muestras no cumplieron los requisitos. En general, las 38 muestras restantes (el 67 %) no cumplieron, al menos, uno de los requisitos.

Conclusiones

Los cigarrillos electrónicos desechables han sido una preocupación cada vez mayor para las AVM en los últimos años, a medida que aumentaba su popularidad. Si no cumplen los requisitos, por ejemplo, por contener un componente químico prohibido o nicotina no declarada, el producto puede ser un verdadero peligro para la seguridad de los consumidores. Para esta actividad, las

AVM emitieron tres notificaciones del Sistema de Alerta Rápida para productos peligrosos no alimentarios «Safety Gate» (Safety Gate) para aquellos productos que suponen un riesgo grave para los consumidores. Ordenaron a los operadores económicos que retiraran estos productos del mercado y los recuperarán de manos de los usuarios finales¹.

Recomendaciones clave a las partes interesadas

Para los consumidores

- ▶ Ponga su salud en primer lugar: compruebe si hay nicotina o alguna sustancia aceitosa peligrosa en su vapeador. Manténgalos fuera del alcance de los niños, ya que pueden activarse inadvertidamente.
- ▶ Si el producto no tiene advertencias en su lengua, no lo compre. Las advertencias son un requisito legal, y un fallo puede ir acompañado de otros.

Para los operadores económicos

- ▶ Manténgase informado sobre la evolución de la legislación nacional y de todo el mercado, como el Reglamento relativo a las pilas y baterías y la Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos.

Para los organismos de normalización

- ▶ Elabore una norma para medir el número de caladas, una norma para medir el volumen de los e-líquidos en los cigarrillos electrónicos no recargables y una metodología para reciclar sus pilas y baterías.
- ▶ Considere la posibilidad de incluir requisitos sobre sistemas de activación a prueba de niños para los cigarrillos electrónicos.

¹ Hasta el 7 de marzo de 2025 (incluido).



Parte I

Resumen de la actividad

AVM participantes

		País	AVM
1		Austria	Ministerio Federal de Asuntos Sociales, Sanidad, Asistencia y Protección del Consumidor
2		Bélgica	Servicio Público Federal de Sanidad: Unidad de Inspección de Productos de Consumo
3		Croacia	Inspección Estatal
4		Islandia	Autoridad de Vivienda y Construcción
5		Lituania	Autoridad Estatal de Protección de los Derechos del Consumidor
6		Malta	Dirección de Salud Ambiental
7			Autoridad de Competencia y Asuntos del Consumidor de Malta

Alcance del producto

Los cigarrillos electrónicos desechables están precargados con e-líquido. Estos dispositivos no requieren la sustitución de ningún accesorio. Los usuarios pueden seguir vapeando hasta que el líquido o la batería se agoten, momento en el que el dispositivo simplemente se desecha. Este diseño sencillo atrae enormemente a los consumidores que buscan comodidad y accesibilidad para vapear, lo que contribuye a su popularidad en el mercado, especialmente entre los usuarios jóvenes. De hecho, los cigarrillos electrónicos desechables suelen ser atractivos para los jóvenes debido a su diseño fácil de usar y colorido, así como a sus atractivos sabores.

Los cigarrillos electrónicos desechables también se sometieron a pruebas en el marco de la APE 4 de CASP 2021: Cigarrillos electrónicos y accesorios, que abarca tanto los dispositivos como los líquidos. Los resultados mostraron que 9 de cada 20 (el 45 %) de los dispositivos de un solo uso no cumplieron los requisitos del plan de pruebas. A la vista de estos resultados, las AVM consideraron importante mantener estos dispositivos bajo vigilancia y realizar pruebas adicionales. Entre 2019 y 2024, se emitieron 96 notificaciones de Safety Gate para cigarrillos electrónicos desechables.

Cuadro 1: Alcance del producto

	Subcategoría de producto	Foto	Descripción
Dentro del alcance	Cigarrillos electrónicos desechables de un solo uso		Con una única configuración que contiene un depósito de e-líquido precargado.
	Cigarrillos electrónicos desechables de uso limitado		Con una batería recargable (solo por tiempo limitado, hasta que se agota el líquido).
Fuera del alcance	Dispositivos recargables		Cualquier dispositivo recargable, como los cigarrillos electrónicos desechables con cápsulas reemplazables.

Criterios de prueba

El marco regulador de los cigarrillos electrónicos desechables tiene dos vertientes: por un lado, las medidas de control del tabaco previstas en la Directiva sobre productos del tabaco (DPT) y, por otro, las disposiciones sobre seguridad de los productos de conformidad con el Reglamento 2023/988 sobre la seguridad general de los productos (RSGP). Además de identificar y cuantificar los peligros

de los productos, esta actividad también abordó algunas cuestiones relacionadas con la protección de los consumidores. Por ejemplo, garantizar un etiquetado exacto del contenido de nicotina de los dispositivos y evitar que se exageren los recuentos de caladas. El plan de pruebas final de la actividad se describe en el cuadro 2.

Cuadro 2: Plan de pruebas para cigarrillos electrónicos desechables

Norma	Cláusula/elemento
Seguridad mecánica, incluido el tamaño del depósito	
CEN/TS 17287:2019 Requisitos y métodos de ensayo relativos a los cigarrillos electrónicos	4.2.1 General
	4.5 Depósito de e-líquido
	5.2 Resistencia a la rotura y protección frente a las filtraciones
Niveles de nicotina y pureza del e-líquido	
ISO 20714:2021 E-líquido. Determinación de nicotina, propilenglicol y glicerina en líquidos utilizados en dispositivos electrónicos de liberación de nicotina. Método por cromatografía de gases.	Nota: Toda la norma proporciona metodología e informes, aunque puede complementarse con CEN/TS 176322:2022 determinación del contenido en nicotina de los e-líquidos de cigarrillos electrónicos, que proporciona un marco de gestión de la calidad utilizado en la fabricación.
	Contenido de nicotina
	Pureza de la nicotina
	Presencia de aromatizantes y aditivos no autorizados (cafeína, taurina, acetato de vitamina E, etc.) en los e-líquidos

Consistencia en la administración de nicotina y en el número de caladas

EN 17746:2023 Cigarrillos electrónicos y e-líquidos. Determinación de la constancia en la liberación de nicotina para secuencias de succiones definidas en un único cigarrillo electrónico

Nota: Toda la norma proporciona metodología e informes

Consistencia en la administración de nicotina

Recuento de caladas

Sistema de activación por inhalación: seguridad infantil

El laboratorio debe informar sobre el sistema de activación por inhalación (acción en uno o dos pasos), por ejemplo, activación por inhalación o pulsando un botón

Muestreo y pruebas

Distribución de la muestra

El proceso de muestreo fue llevado a cabo por las AVM basándose en la distribución del muestreo acordada durante la reunión intermedia. Las AVM recogieron sesenta

y dos muestras, tanto de tiendas físicas como en línea. De las sesenta y dos muestras, cinco no se analizaron².

Proceso de pruebas

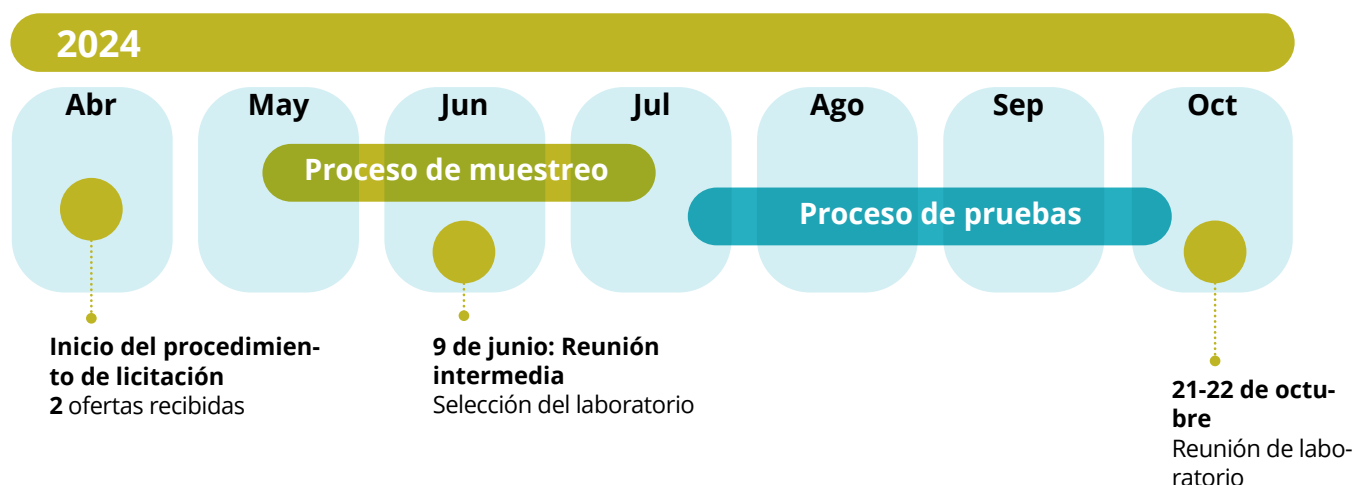
El laboratorio de pruebas para esta actividad se seleccionó mediante un procedimiento de licitación, iniciado en mayo de 2024. El pliego de condiciones se envió a cincuenta y ocho laboratorios en la UE y la AELC que habían sido identificados por la estrategia de participación de laboratorios del equipo del proyecto. Se pidió a cada laboratorio que presentara una oferta que incluyera los elementos mencionados en el pliego de condiciones, como información detallada sobre precios y documentos justificativos que aportaran pruebas de certificación, la experiencia de los expertos y modelos de informes de pruebas.

Dos laboratorios presentaron una oferta dentro del plazo fijado, que se prorrogó una semana para permitir la posibilidad de recibir más ofertas. Se invitó a ambos laboratorios a una entrevista para discutir su oferta. Durante la reunión intermedia, se presentaron a las AVM análisis comparativos sobre la calidad técnica y los aspectos financieros de las ofertas recibidas de los laboratorios. Las AVM seleccionaron el laboratorio que obtuvo el mayor número de puntos en función de la calidad técnica y la competitividad financiera.

Tras la selección del laboratorio, las AVM dispusieron de dos meses para recoger las muestras y enviarlas al laboratorio.

² Debido a problemas durante el proceso de envío, el laboratorio no recibió cinco muestras de una AVM y, por tanto, no se realizaron pruebas con estos productos.

Gráfico 1: Cronología del proceso de muestreo



Resultados de las pruebas

Descripción general de los resultados de las pruebas y de los resultados principales

De las 57 muestras analizadas, 18 productos (el 32 %) no cumplieron los requisitos del plan de pruebas, como se ilustra en el gráfico siguiente.

En la APE4 de las CASP 2021: Cigarrillos electrónicos y accesorios, un porcentaje mayor, el 45 % (9 de 20) de los dispositivos de un solo uso sometidos a pruebas no cumplieron los requisitos del plan de pruebas.

Gráfico 2: Resultados de las pruebas excluidos los controles de advertencias, marcados e instrucciones (N = 57)

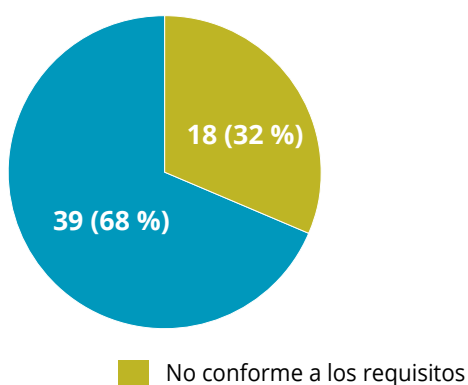
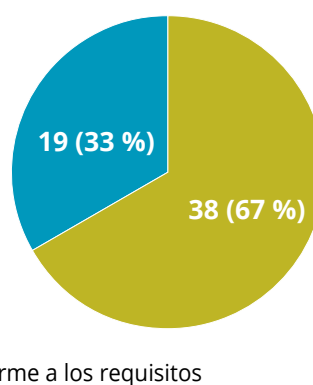


Gráfico 3: Resultados de las pruebas incluidos los controles de advertencias, marcados e instrucciones (N = 57)



Si tenemos en cuenta tanto las pruebas realizadas por el laboratorio como los controles de advertencias, marcado e instrucciones efectuados por las AVM, un total de 38 muestras no cumplieron al menos uno de los requisitos (véase el gráfico 3).

De hecho, al examinar exclusivamente las advertencias, el marcado y las instrucciones, los controles descubrieron que 37 muestras (el 65 %) de 57 no cumplieron los requisitos de etiquetado. Los motivos de principales incumplimiento fueron problemas con la lista de ingredientes en orden descendente o el peso (15 muestras), advertencias sanitarias (8 muestras) y envases que superaban el límite de 2 ml para cartuchos de un solo uso (8 muestras).

Resultados detallados de las pruebas

De las muestras que no cumplieron los requisitos de **CEN/TS 17287:2019**, 16 muestras no cumplieron los requisitos de la cláusula 4.2.1 sobre ensayos generales,

16 la cláusula 4.5 sobre el depósito de e-líquido y 14 el tamaño del depósito.

Gráfico 4: Resultados de las pruebas según la norma CEN/TS 17287:2019

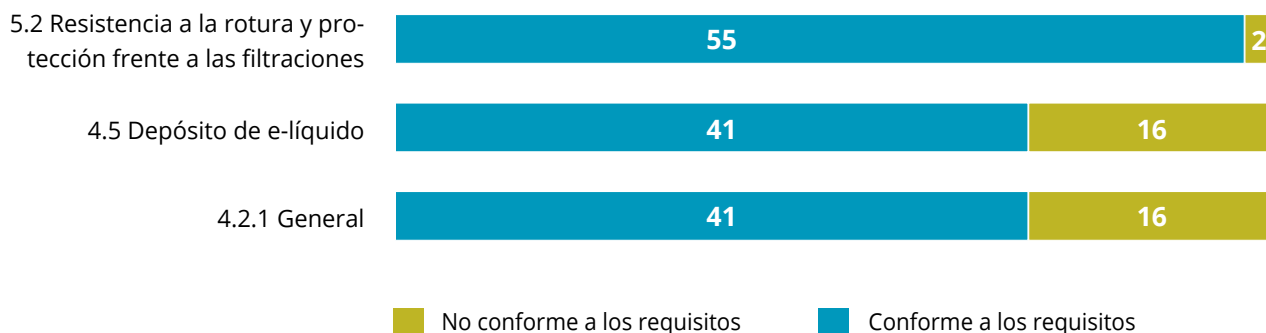
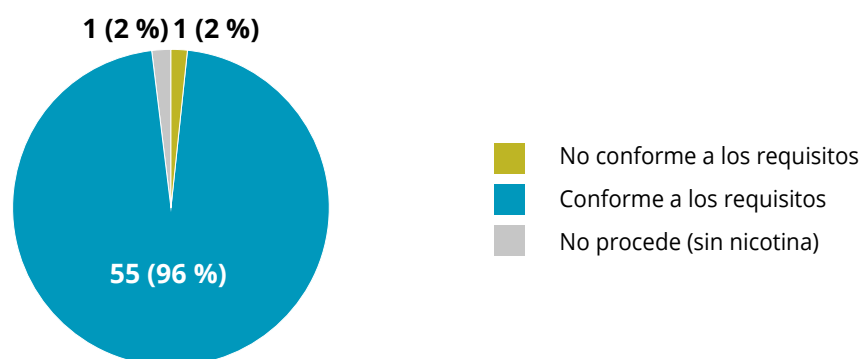


Gráfico 5: Resultados de las pruebas según la norma ISO 20714:2021 (pureza de la nicotina)



Los resultados de la norma **ISO 20714:2021** revelaron que un producto no cumplió el requisito de pureza de la nicotina debido a la presencia en el e-líquido de un aditivo aromatizante no autorizado (acetato de vitamina E). Otro producto tampoco cumplió el requisito de contenido de nicotina.

Sobre la **EN 17746:2023** en cuanto a los requisitos de consistencia de la administración de nicotina, las muestras administraron una media de 84 microgramos (µg) por calada, con un máximo de 130 µg y un mínimo de 45 µg. El re-

cuento medio de caladas fue de 357, con un rango de 170 a 1 000 caladas entre las muestras. Sin embargo, doce muestras dejaron de fumar y no se pudo evaluar la consistencia de la administración de nicotina y el número de caladas.

Por último, sobre la **seguridad infantil** dos muestras (de la misma marca) no cumplieron los requisitos de rotura y fugas.

Conclusiones de los resultados de las pruebas

Cumplimiento del tamaño del depósito y del contenido de nicotina

El problema principal de incumplimiento era el tamaño excesivo de los depósitos. Un total de 14 productos superaron el límite de 2 ml, importante para la seguridad a fin de minimizar los derrames accidentales, especialmente en el caso de los bebés. Limitar el tamaño del depósito reduce el riesgo de exposición a la nicotina, ya que esta sustancia química puede absorberse directamente en el torrente sanguíneo. En la mayoría de los productos se gestiona con eficacia el acceso al depósito, pero dos no cumplieron las normas sobre

rotura o fugas, lo que aumenta los riesgos de seguridad para niños y usuarios.

Un producto tenía un contenido de nicotina ligeramente excesivo, pero no planteaba riesgos importantes de derrames ni durante su uso normal, por lo que superó las pruebas de seguridad. Otro producto contenía vitamina E prohibida, que puede acumularse en los pulmones y supone un grave riesgo para la salud, según el Reglamento Delegado 2024/3173.

Riesgos asociados a la nicotina no declarada

Un producto tenía nicotina no declarada y era de tamaño excesivo. Los requisitos técnicos de la DPT no se aplican a los productos sin nicotina, ya que lo que se regula es la presencia de esta sustancia. Esto puede permitir la entrada en el mercado de artículos no conformes sin una vigilancia adecuada.

Aunque los productos que contienen nicotina suelen considerarse aceptables, evaluar el riesgo de no declararlo en el producto es complejo. Los usuarios que buscan placer en

el producto pueden convertirse, sin saberlo, en adictos a la nicotina no declarada. Aunque es difícil asignar un valor cuantitativo a la adicción según los niveles de lesión especificados para la metodología de evaluación de riesgos, se sugiere que el riesgo es sustancial.

En general, la mayoría de los productos cumplieron los requisitos legales, y los que no los cumplieron se abordaron mediante procedimientos nacionales.

Evaluación de riesgos y medidas correctoras

Resultados de la evaluación de riesgos

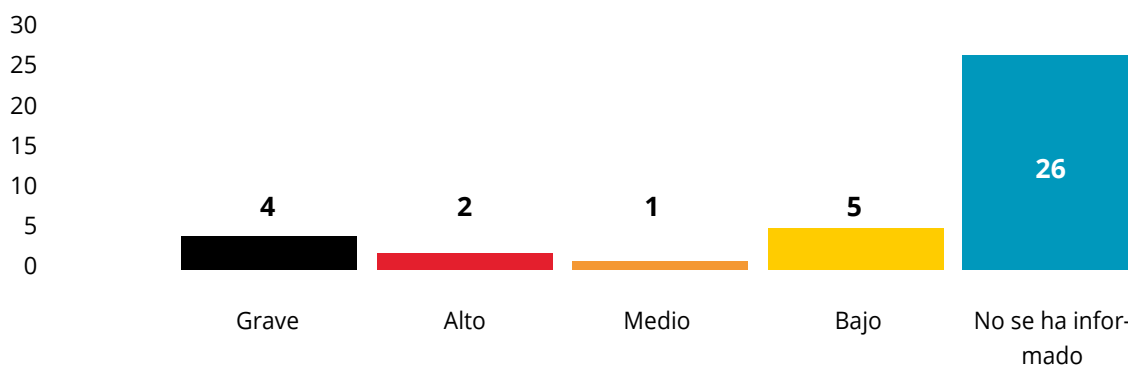
A la hora de evaluar si un producto plantea un riesgo, debe respetarse el artículo 26 sobre las notificaciones de productos peligrosos a través del Sistema de Alerta Rápida «Safety Gate»³.

El 67 % de las muestras no cumplieron los requisitos. Un total de 18 muestras (el 32 %) no cumplieron los requisitos de las pruebas llevadas a cabo por el laboratorio y 36 (el 63 %) no cumplieron los requisitos de etiquetado (de advertencias, marcado e instrucciones).

► Cuatro muestras se consideraron de riesgo grave y dos de riesgo elevado. Una fue calificada de riesgo medio y cinco de riesgo bajo.

El gráfico 6 muestra los niveles de riesgo, basados en la evaluación efectuada por las AVM, de las muestras que no cumplieron los requisitos⁴.

Gráfico 6: Nivel de riesgo de las muestras que no cumplieron los requisitos



³ Reglamento (UE) 2019/1020 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de junio de 2019, relativo a la vigilancia del mercado y la conformidad de los productos y por el que se modifican la Directiva 2004/42/CE y los Reglamentos (CE) n.º 765/2008 y (UE) n.º 305/2011.

⁴ Los productos que cumplieron los requisitos de prueba, pero no los de etiquetado, se notifican con la etiqueta «incumplimiento formal».

Medidas correctoras

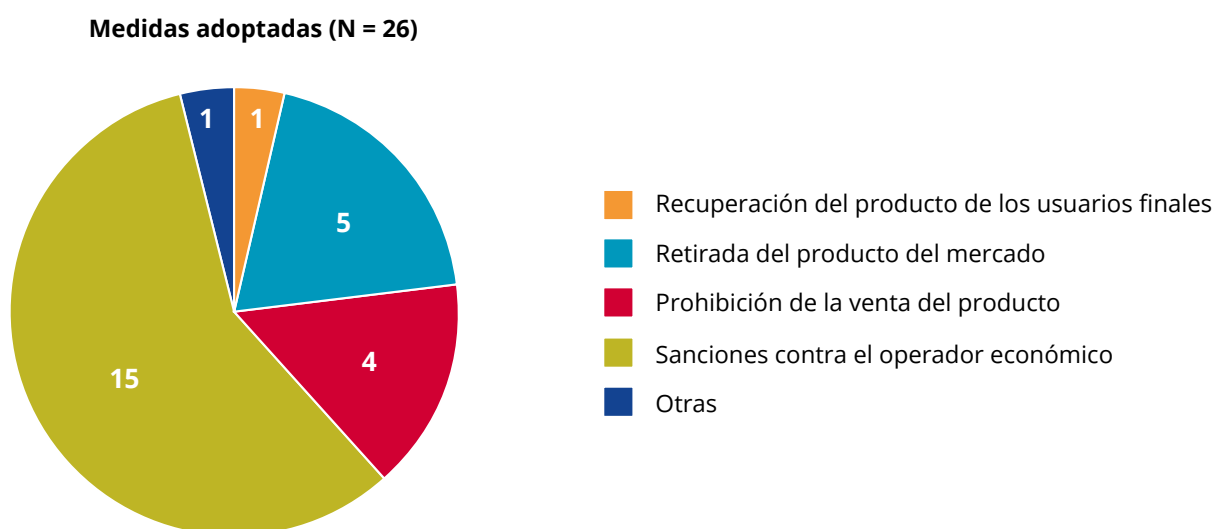
En función de los resultados de las pruebas y las evaluaciones de riesgos realizadas, las AVM deciden qué medidas correctoras se debe tomar con respecto a los productos no conformes a la legislación de la UE o las normas aplicables para evitar que aparezcan productos peligrosos en el mercado único.

El gráfico 7 muestra las medidas correctoras adoptadas para los productos que no cumplieron los requisitos de las pruebas.

Además, cuando se identifica un riesgo grave, las AVM están jurídicamente obligadas a presentar una notificación en el Sistema de Alerta Rápida «Safety Gate» (de conformidad con el artículo 26 del RSGP⁵). De conformidad con el RSGP y el Reglamento (UE) 2019/1020⁶, también se recomienda presentar notificaciones de las medidas adoptadas contra los productos que plantean un riesgo menor que grave.

A raíz de las acciones desencadenadas por esta campaña de pruebas, se publicaron notificaciones sobre tres productos en Safety Gate⁷.

Gráfico 7: Medidas adoptadas para los productos que no cumplieron los requisitos



Conclusiones y recomendaciones

Conclusiones

La actividad puso a prueba la seguridad mecánica y química de los cigarrillos electrónicos desechables y sus emisiones. En total, 18 muestras (el 32 %) no cumplieron al menos uno de los requisitos establecidos en el plan de pruebas.

Si se añaden los controles efectuados por las AVM sobre las advertencias, los marcados y las instrucciones, el número de muestras que no cumplieron al menos uno de los requisitos aumenta hasta el 67 %.

⁵ Reglamento (UE) 2023/988 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 10 de mayo de 2023, relativo a la seguridad general de los productos, por el que se modifican el Reglamento (UE) n.º 1025/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo y la Directiva (UE) 2020/1828 del Parlamento Europeo y del Consejo, y se derogan la Directiva 2001/95/CE del Parlamento Europeo y del Consejo y la Directiva 87/357/CEE del Consejo.

⁶ Reglamento (UE) 2019/1020 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de junio de 2019, relativo a la vigilancia del mercado y la conformidad de los productos y por el que se modifican la Directiva 2004/42/CE y los Reglamentos (CE) n.º 765/2008 y (UE) n.º 305/2011.

⁷ Hasta el 7 de marzo de 2025 incluido.

Recomendaciones a las partes interesadas

Las siguientes recomendaciones se basan en el resultado del proceso de prueba y los debates entre las AVM durante el proyecto.

Para los consumidores

- ▶ Si el producto no tiene advertencias en su lengua, no lo compre. Las advertencias son un requisito legal, y un fallo puede ir acompañado de otros.
- ▶ Los cigarrillos electrónicos desechables que declaran un recuento de caladas superior a 600 para un depósito de 2 ml pueden no cumplir la normativa, ser engañosos o ambas cosas.
- ▶ ¿Conoce la Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE), que le permite devolver gratuitamente los residuos electrónicos y eléctricos?
- ▶ Los cigarrillos electrónicos tienen un aspecto atractivo y puede resultar tentador jugar con ellos. Manténgalos fuera del alcance de los niños, ya que pueden activarse inadvertidamente.
- ▶ Los fabricantes añaden sabores a los cigarrillos electrónicos desechables para aumentar su atractivo y su potencial de adicción, sobre todo entre los no consumidores y los jóvenes.
- ▶ Ponga su salud en primer lugar: compruebe si hay nicotina o alguna sustancia aceitosa peligrosa en su vapeador, como el aceite de triglicéridos de cadena media.
- ▶ Compruebe en Safety Gate si el producto que va a comprar se ha considerado peligroso.
- ▶ Notifique cualquier problema de seguridad o accidente con su producto a su autoridad de protección de los consumidores en el portal «Consumer Safety Gateway».

Para los operadores económicos

- ▶ Manténgase informado sobre el desarrollo y la aplicación de la legislación nacional y de todo el mercado. ¿Conoce la Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE) que permite a los consumidores devolver gratuitamente los residuos electrónicos y eléctricos?
- ▶ En el nuevo Reglamento relativo a las pilas y baterías exige la separación de las pilas y las baterías del resto del producto electrónico para su eliminación. Por favor, asegúrese de que sus productos están diseñados para que las pilas y baterías puedan extraerse fácilmente sin riesgo de

abrir involuntariamente el dispositivo, lo que podría dar lugar a fugas o a la exposición al e-líquido, en cumplimiento de estos nuevos requisitos.

Para los organismos de normalización

- ▶ Las AVM recomiendan elaborar una norma para medir el recuento de caladas.
- ▶ Un método normalizado para medir el volumen de los e-líquidos en los cigarrillos electrónicos no recargables ayudaría a los laboratorios.
- ▶ Para mejorar la seguridad infantil, estudie la posibilidad de incluir requisitos sobre sistemas de activación a prueba de niños para los cigarrillos electrónicos.
- ▶ Desarrollar una metodología ad hoc para reciclar las pilas y baterías incluidas en los cigarrillos electrónicos desechables.

Para los reguladores:

- ▶ Las normas sobre cigarrillos electrónicos desechables deben detallar los requisitos de seguridad infantil (especialmente los sistemas de activación a prueba de niños) y etiquetado, por ejemplo mediante actos delegados de la Comisión.
- ▶ La DPT no exige la declaración del volumen de líquido de los cigarrillos electrónicos. Se propone que sea obligatorio declarar el volumen y las unidades de la administración por dosis. Además, se propone prohibir que se indique en el envase el número de caladas de los dispositivos. Los fabricantes suelen utilizar este número para promocionar sus productos, lo que no está permitido por la DPT.
- ▶ Considere la posibilidad de aplicar medidas de trazabilidad a los productos relacionados con el tabaco (cigarrillos electrónicos) para facilitar la gestión de los artículos no conformes por parte de las AVM.
- ▶ Aborde la laguna legislativa sobre las bosas de nicotina. En la actualidad, estos productos solo están cubiertos por el RSGP. Se están formulando dos normas para estos productos: ISO/DIS 21109 (método de prueba del pH) e ISO/AWI 21114 (método de prueba de la nicotina). Sin embargo, faltan normas sobre la seguridad de este producto y aún no se han establecido las cantidades máximas de sustancias (por ejemplo, nicotina).



Parte II

¿Qué son las CASP?

El proyecto de las Actividades coordinadas sobre seguridad de productos (CASP, por sus siglas en inglés) permite una cooperación estrecha entre las autoridades de vigilancia del mercado de los países de la Unión Europea

(UE) y de la Asociación Europea de Libre Comercio (AELC) para garantizar la seguridad de los productos en el mercado interior.

Las CASP 2024 incluyen siete actividades de pruebas de productos específicos y dos actividades horizontales

Los participantes en las actividades de productos específicos (APE) prueban los productos seleccionados conjuntamente en sus respectivos mercados nacionales. Los productos se prueban en laboratorios acreditados de la UE o de la AELC de acuerdo con los criterios de prueba acordados conjuntamente.

Las CASP 2024 también incluyen una actividad de repetición de pruebas. Basándose en el mismo plan que la anterior campaña de pruebas de la categoría de productos

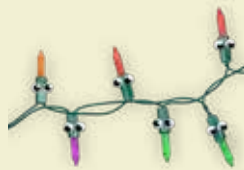
en cuestión, la iniciativa de repetición de pruebas implica realizar nuevamente las actividades de vigilancia del mercado a gran escala para esas categorías de productos con el fin de verificar el nivel de conformidad al cabo de cierto tiempo.



APE 1
Chupetes



APE 2
Tronas



APE 3
Guirnaldas
luminosas



APE 4
Minicalentadores
eléctricos



APE 5
Cigarrillos electrónicos
desechables



APE 6
Bicicletas infantiles



APE 7
Juguetes de slime
(nueva prueba)

Las **actividades horizontales (AH)** proporcionan un foro de intercambio de conocimientos para las autoridades de vigilancia del mercado. Con la orientación de expertos técnicos en los campos pertinentes, los participantes elaboran métodos, procedimientos y herramientas prácticas comunes para la vigilancia del mercado.



AH 1
Normalización: uso de
normas por analogía



AH 2
Kit de iniciación para
recién llegados

Funciones y responsabilidades



Plan de trabajo de las actividades de productos específicos



Inicio	Muestreo y pruebas	Informes	Comunicación externa
<ul style="list-style-type: none"> Trabajo de documentación Entrevistas Borrador del plan de pruebas y muestreo Catalogación de laboratorios 	<ul style="list-style-type: none"> Licitación de laboratorios Selección y contratación de laboratorios Muestreo y transporte Proceso de pruebas e informes de pruebas 	<ul style="list-style-type: none"> Evaluación de riesgos Coordinación de las medidas adoptadas por las autoridades de vigilancia del mercado Redacción de informes finales Eliminación o devolución de las muestras a las autoridades de vigilancia del mercado 	<ul style="list-style-type: none"> Creación de herramientas de comunicación Elaboración de mensajes e comunicación Puesta en marcha de una campaña de comunicación Evaluación de impacto



**Comunicación
y difusión**

Procesos y herramientas de las actividades de productos específicos

<p>0 Proceso previo a las CASP</p> <p>La Dirección General de Justicia y Consumidores lleva a cabo un ejercicio de fijación de prioridades con las autoridades de vigilancia del mercado para seleccionar las categorías de productos de cada proyecto de las CASP. Este proceso de selección abarca tanto las categorías de productos nuevos como los ya probados en el marco de un proyecto de las CASP.</p>	<p>1 Validación de los planes de pruebas y muestreo</p> <p>Los expertos técnicos redactan los planes de pruebas en función de las prioridades establecidas por las autoridades de vigilancia del mercado y de los principales peligros detectados en los productos. Los borradores se presentan en las reuniones iniciales y, a continuación, los participantes los ajustan y validan.</p>	<p>2 Selección de los laboratorios</p> <p>El equipo del contratista cataloga los laboratorios y se pone en contacto con ellos para recabar presupuestos y otra información pertinente. El proceso de licitación se inicia tras las reuniones iniciales, y se comparan y evalúan las ofertas. Durante las reuniones intermedias, las autoridades de vigilancia del mercado seleccionan un laboratorio por actividad.</p>
<p>3 Recogida y transporte de las muestras</p> <p>Las autoridades de vigilancia del mercado recogen muestras de sus mercados nacionales, llevan a cabo controles preliminares y las envían al laboratorio de pruebas seleccionado.</p>	<p>4 Pruebas y entrega de los informes de las pruebas</p> <p>El laboratorio analiza las muestras de acuerdo con el plan de pruebas acordado. Las autoridades de vigilancia del mercado comprueban y validan los informes de las pruebas.</p>	<p>5 Evaluación de riesgos</p> <p>El experto técnico y las autoridades de vigilancia del mercado realizan evaluaciones de riesgos de todas las muestras que no cumplen los requisitos de las pruebas.</p>
<p>6 Medidas adoptadas por las autoridades de vigilancia del mercado</p> <p>Las autoridades de vigilancia del mercado adoptan medidas correctoras para los productos que no cumplen los requisitos y emiten notificaciones en el Sistema de Alerta Rápida para productos peligrosos no alimentarios «Safety Gate».</p>	<p>7 Comunicaciones externas</p> <p>La campaña de comunicación externa se pondrá en marcha cuando se hayan validado todos los resultados de las pruebas. Se difunde a través de los medios de comunicación y de actividades de participación de personas influyentes, con el apoyo de actividades de difusión entre las partes interesadas.</p>	

Comunicación externa

Herramientas de comunicación

- ▶ **Informes finales** para cada actividad y para el proyecto de las CASP 2024.
- ▶ **Fichas informativas;**
- ▶ **Juego #ProductGo y activos conexos;**
- ▶ **Dossier de prensa y activos en redes sociales.**

Canales

El material de comunicación se difunde a través de:

- ▶ presencia en la web ec.europa.eu (**Safety Gate**, página web de las [CASP](#), [sección de noticias de la EISMEA](#));
- ▶ cuentas en redes sociales de la DG Justicia y Consumidores y la EISMEA;
- ▶ canales de comunicación de las autoridades de vigilancia del mercado;
- ▶ personas influyentes seleccionadas;
- ▶ colaboraciones con medios de comunicación.

COMISIÓN EUROPEA

Dirección General de Justicia y Consumidores

Dirección de Consumidores

Unidad B4 Seguridad de los productos y sistema de alerta rápida

Correo electrónico: JUST-B4@ec.europa.eu

La Comisión Europea no se hace responsable de ninguna consecuencia derivada de la reutilización de esta publicación.

© Unión Europea, 2025.

La política de reutilización de los documentos de la Comisión Europea se aplica sobre la base de la Decisión 2011/833/UE de la Comisión, de 12 de diciembre de 2011, relativa a la reutilización de los documentos de la Comisión (DO L 330 de 14.12.2011, p. 39).

Salvo que se indique lo contrario, la reutilización de este documento está autorizada bajo una licencia Creative Commons

Reconocimiento 4.0 Internacional

(CC-BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Esto significa que la reutilización está permitida siempre que se cite la fuente y se indique cualquier cambio.

Para cualquier uso o reproducción de elementos que no sean propiedad de la Unión Europea, podrá ser necesario solicitar la autorización directamente de los respectivos titulares de derechos.

Puedes encontrar información sobre la Unión Europea en todas las lenguas oficiales de la UE en el sitio web Europa en: https://europa.eu/european-union/index_es



Oficina de Publicaciones
de la Unión Europea

Luxemburgo: Oficina de Publicaciones de la Unión Europea, 2025

ISBN 978-92-68-26527-7

doi:10.2838/7968533