



# **CASP 2024** Cigarettes électroniques jetables

## **Rapport final d'activité**

# TABLE DES MATIÈRES

Liste des abréviations .....	III
Synthèse.....	IV

## PARTIE I

<b>Aperçu de l'activité</b> .....	<b>2</b>
ASM participantes .....	2
Champ d'application du produit.....	2
Critères de test .....	3
<b>Échantillonnage et test</b> .....	<b>4</b>
Distribution de l'échantillonnage .....	4
Processus de test.....	4
<b>Résultats des tests</b> .....	<b>5</b>
Aperçu des résultats des tests et principales conclusions .....	5
Résultats détaillés des tests.....	6
Conclusions des résultats des tests .....	6
<b>Évaluation des risques et mesures correctives</b> .....	<b>7</b>
Résultats de l'évaluation des risques .....	7
Mesures correctives .....	8
<b>Conclusions et recommandations</b> .....	<b>8</b>
Conclusions .....	8
Recommandations aux parties prenantes.....	9

## PARTIE II

En quoi consistent les projets CASP ? .....	11
Plan de travail pour les activités spécifiques aux produits.....	12
Processus et outils pour les ASP .....	13

## Liste des abréviations

<b>CASP</b>	Activités coordonnées en matière de sécurité des produits
<b>CEN/TS</b>	Comité européen de normalisation / Spécification technique
<b>DG JUST</b>	Direction générale de la justice et des consommateurs
<b>CE</b>	Commission européenne
<b>AELE</b>	Association européenne de libre-échange
<b>EN</b>	Norme européenne
<b>ENDS</b>	Inhalateurs électroniques de nicotine
<b>UE</b>	Union européenne
<b>EUR</b>	Euro
<b>RSGP</b>	Règlement relatif à la sécurité générale des produits 2023/988
<b>IM</b>	Réunion intermédiaire
<b>ISO</b>	Organisation internationale de normalisation
<b>KoM</b>	Réunion de lancement
<b>ASM</b>	Autorité de surveillance du marché
<b>ASP</b>	Activité spécifique à un produit
<b>SAGA</b>	Évaluation des risques de Safety Gate
<b>DPT</b>	Directive sur les produits du tabac

# Synthèse

## Objectifs

L'objectif principal des initiatives CASP est de protéger la santé et la sécurité des consommateurs européens en aidant les autorités nationales des pays de l'UE/AELE chargées de la surveillance du marché (ASM) à mieux coordonner leurs activités. Les ASM échantillonnent, testent et évaluent conjointement les risques liés à des produits spécifiques au cours d'ASP.

## Champ d'application du produit

Cette activité couvre les cigarettes jetables à usage unique et à usage limité contenant un réservoir d'e-liquide prérempli avec ou sans nicotine.

## Principaux critères de test et résultats

L'activité a consisté à tester 57 cigarettes électroniques jetables par rapport aux normes CEN/TS 17287:2019 (sécurité mécanique), ISO 20714:2021 (taux de nicotine et pureté de l'e-liquide), EN 17746:2023 (régularité de l'apport de nicotine et nombre de bouffées), ainsi qu'à

tester le système d'activation pour l'inhalation de la fumée à l'épreuve des enfants.

Au total, 18 échantillons (32 %) ne répondaient pas à au moins une des exigences du plan de test. L'examen de l'étiquetage (avertissements, marquages et instructions) effectué par les ASM a montré que 36 (63 %) des 57 échantillons étaient non conformes. Au total, 38 échantillons (67 %) ne répondaient pas à au moins une des exigences.

## Conclusions

Les cigarettes électroniques jetables ont constitué une préoccupation croissante pour les ASM au cours des dernières années, en raison de leur popularité grandissante. Si elles ne répondent pas aux exigences, par exemple en contenant un composant chimique interdit ou de la nicotine non déclarée, le produit peut représenter un véritable danger pour la sécurité des

consommateurs. Dans le cadre de cette activité, les ASM ont émis trois notifications Safety Gate pour les produits présentant un risque grave pour les consommateurs. Elles ont demandé aux opérateurs économiques de retirer ces produits du marché et de les rappeler auprès des utilisateurs finaux<sup>1</sup>.

## Principales recommandations aux parties prenantes

### Pour les consommateurs

- ▶ Faites passer votre santé avant tout: vérifiez si votre cigarette électronique contient de la nicotine ou une substance huileuse dangereuse. Gardez-les hors de portée des enfants car elles peuvent être activées par inadvertance.
- ▶ Si le produit ne comporte pas d'avertissements dans votre langue, ne l'achetez pas. Les avertissements sont une obligation légale, et une défaillance peut être accompagnée d'autres.

- ▶ Restez informé de l'évolution de la législation nationale et de la législation applicable à l'ensemble du marché, telle que la [directive sur les batteries](#) et la [directive sur les déchets d'équipements électriques et électroniques](#).

### Pour les organismes de normalisation

- ▶ Élaborez une norme pour mesurer le nombre de bouffées, une norme pour mesurer le volume d'e-liquides dans les cigarettes électroniques non rechargeables, et une méthode pour le recyclage de leurs batteries.
- ▶ Envisagez d'inclure des exigences relatives aux systèmes d'activation à l'épreuve des enfants pour les cigarettes électroniques.

### Pour les opérateurs économiques







<sup>1</sup> Jusqu'au 07.03.2025 (inclus).



# Partie I

## Aperçu de l'activité

### ASM participantes




		Pays	ASM
1		Autriche	Ministère fédéral des affaires sociales, de la santé, des soins et de la protection des consommateurs
2		Belgique	Service public fédéral santé – service Inspection des produits de consommation
3		Croatie	Inspection d'État
4		Islande	Autorité du logement et de la construction
5		Lituanie	Autorité nationale de protection des droits des consommateurs
6		Malte	Direction de la santé environnementale
7			Autorité maltaise de la concurrence et de la consommation

### Champ d'application du produit

Les cigarettes électroniques jetables sont préremplies d'e-liquide. Ces dispositifs ne nécessitent le remplacement d'aucun accessoire. Les utilisateurs peuvent continuer àvapoter jusqu'à ce que le liquide ou la batterie soient épuisés, après quoi le dispositif est simplement jeté. Cette conception simple séduit fortement les consommateurs en quête de commodité et d'accessibilité pour vapoter, ce qui contribue à leur popularité sur le marché, en particulier parmi les jeunes utilisateurs. En réalité, les cigarettes électroniques jetables attirent souvent les jeunes en raison de leur design convivial et coloré et de leurs arômes attrayants.

Les cigarettes électroniques jetables ont également été testées dans le cadre de CASP 2021 ASP 4 - E-cigarettes et accessoires, couvrant à la fois les dispositifs et les liquides. Les résultats ont montré que 9 dispositifs à usage unique sur 20 (45 %) ne respectaient pas les exigences du plan de test. Compte tenu de ces résultats, les ASM ont estimé qu'il était important de maintenir ces dispositifs sous surveillance et d'effectuer des tests supplémentaires. Entre 2019 et 2024, 96 notifications Safety Gate ont été émises pour des cigarettes électroniques jetables.

**Tableau 1: Champ d'application du produit**

	Sous-catégorie de produit	Photo	Description
Dans le champ d'application	Cigarettes électroniques jetables à usage unique		Avec une configuration unique contenant un réservoir d'e-liquide prérempli.
	Cigarettes électroniques jetables à usage limité		Avec une batterie rechargeable (pour une durée limitée uniquement, jusqu'à épuisement du liquide).
Hors du champ d'application	Dispositifs rechargeables		Tout dispositif rechargeable, tel que les cigarettes électroniques jetables avec des dosettes remplaçables.

## Critères de test

Le cadre réglementaire applicable aux cigarettes électroniques jetables est double: il comprend à la fois des mesures de lutte antitabac au titre de la DPT et des dispositions relatives à la sécurité des produits conformément au RSGP. Outre l'identification et la quantification des risques liés aux produits, cette activité a

également permis d'aborder certaines questions relatives à la protection des consommateurs. Il s'agit notamment de garantir un étiquetage précis de la teneur en nicotine des dispositifs et d'empêcher la surestimation du nombre de bouffées. Le plan de test final de l'activité est décrit dans le Tableau 2.

**Tableau 2: Plan de test pour les cigarettes électroniques jetables**

Norme	Clause/élément
Sécurité mécanique, y compris la taille du réservoir	
CEN/TS 17287:2019 Exigences et méthodes d'essai relatives aux cigarettes électroniques;	4.2.1 Généralités
	4.5 Réservoir d'e-liquide
	5.2 Résistance à la rupture et protection contre les fuites
Taux de nicotine et pureté de l'e-liquide	
ISO 20714: 2019 E-liquide — Détermination de la teneur en nicotine, propylène glycol et glycérol dans les liquides utilisés avec les systèmes électroniques d'apport de nicotine — Méthode par chromatographie en phase gazeuse (ISO 20768:2019)	Note: La norme complète fournit la méthodologie et les rapports, bien qu'elle puisse être complétée par la norme CEN/TS 176322:2022 Principes généraux et exigences pour le test de la qualité et des niveaux de nicotine des liquides pour cigarettes électroniques, qui fournit un cadre de gestion de la qualité utilisé dans la fabrication.
	Teneur en nicotine
	Pureté de la nicotine
	Présence d'arômes et d'additifs non autorisés (caféine, taurine, vitamine E acétate, etc.) dans les e-liquides

## Régularité de l'apport de nicotine et du nombre de bouffées

EN 17746:2023 Cigarettes électroniques et e-liquides  
– Détermination de la régularité de l'apport de nicotine sur des séquences de bouffées définies dans une même cigarette électronique

Note: L'ensemble de la norme fournit une méthodologie et des rapports

Régularité de l'apport de nicotine

Nombre de bouffées

## Système d'activation pour l'inhalation - utilisation à l'épreuve des enfants

Le laboratoire doit indiquer le système d'activation pour l'inhalation (action en une ou deux étapes), par exemple l'activation par inhalation ou en appuyant sur un bouton

# Échantillonnage et test

## Distribution de l'échantillonnage

Le processus d'échantillonnage a été réalisé par les ASM sur la base de la distribution de l'échantillonnage convenue lors de la réunion intermédiaire. Les ASM ont

collecté 62 échantillons, à la fois en ligne et dans des magasins physiques. Sur ces 62 échantillons, cinq n'ont pas été testés<sup>2</sup>.

## Processus de test

Le laboratoire de test pour cette activité a été sélectionné à l'issue d'une procédure d'appel d'offres lancée en avril 2024. Les spécifications de l'appel d'offres ont été envoyées à 58 laboratoires de l'UE/AELE identifiés dans le cadre de la stratégie d'engagement des laboratoires de l'équipe du projet. Chaque laboratoire a été invité à soumettre une offre comprenant les éléments mentionnés dans le document d'appel d'offres, tels que des informations détaillées sur les prix et la documentation justifiant leur certification, l'expérience pertinente des experts et les modèles de rapports de test.

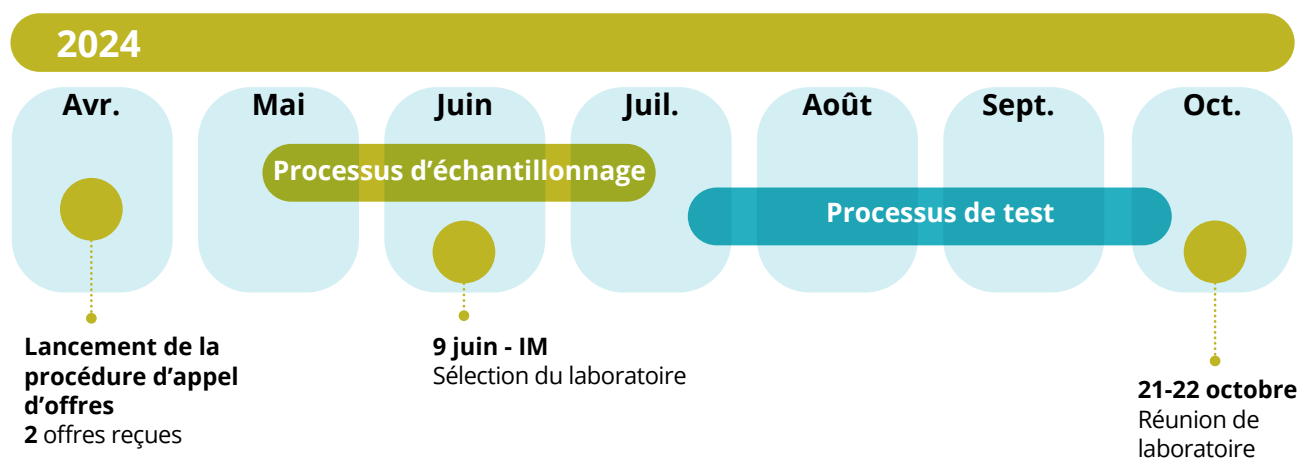
Deux laboratoires ont présenté une offre dans le délai imparti, qui avait été prolongé d'une semaine afin de permettre la réception d'un plus grand nombre d'offres. Les deux laboratoires ont été invités à un entretien pour discuter de leurs offres. Lors de la réunion intermédiaire, les ASM ont reçu les analyses comparatives de la qualité technique et des aspects financiers des offres présentées par les laboratoires. Les ASM ont sélectionné le laboratoire qui a obtenu le plus grand nombre de points, attribués à l'aune de la qualité technique et de la compétitivité financière.

Après la sélection du laboratoire, les ASM avaient deux mois pour collecter les échantillons et les envoyer au laboratoire.

<sup>2</sup> En raison de problèmes survenus au cours du processus d'expédition, le laboratoire n'a pas reçu cinq échantillons provenant d'une ASM, et aucun test n'a donc été réalisé sur ces produits.



**Figure 1: Chronologie du processus d'échantillonnage**



## Résultats des tests

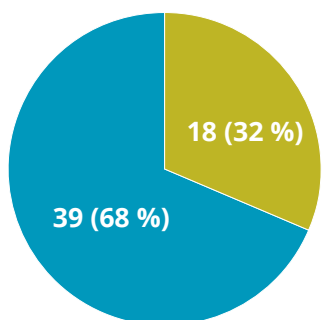
### Aperçu des résultats des tests et principales conclusions

Sur les 57 échantillons testés, 18 produits (32 %) ne respectaient pas les exigences du plan de test, comme l'illustre le graphique suivant.

Dans le cadre de CASP 2021 ASP 4 – E-cigarettes et accessoires, un pourcentage plus élevé, 45 % (9 sur 20) des dispositifs à usage unique testés ne respectaient pas les exigences du plan de test.

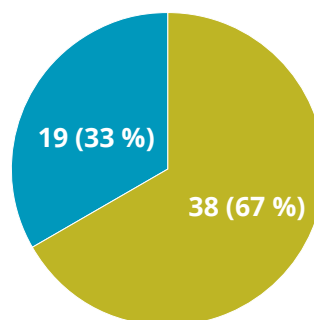
Si l'on englobe les résultats des tests réalisés par le laboratoire et les contrôles des avertissements, des marquages et des instructions effectués par les ASM, 38 échantillons (67 %) ne respectaient pas au moins une des exigences requises – voir Figure 3 ci-dessous.

**Figure 2: Résultats des tests excluant les vérifications d'avertissements, de marquages et d'instructions (N=57)**



■ Non conformes

**Figure 3: Résultats des tests incluant les vérifications d'avertissements, de marquages et d'instructions (N=57)**



■ Conformes

En effet, en examinant exclusivement les avertissements, les marquages et les instructions, les contrôles ont révélé que 37 échantillons (65 %) sur 57 ne répondaient pas aux exigences en matière d'étiquetage. Les principales raisons de la non-conformité étaient des problèmes

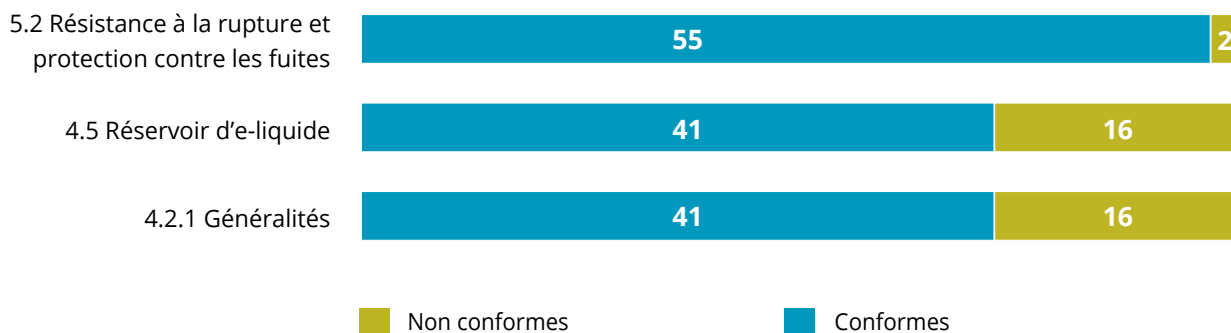
liés à la liste des ingrédients par ordre décroissant ou au poids (15 échantillons), les avertissements sanitaires (8 échantillons) et les contenants dépassant la limite de 2 ml pour les cartouches à usage unique (8 échantillons).

## Résultats détaillés des tests

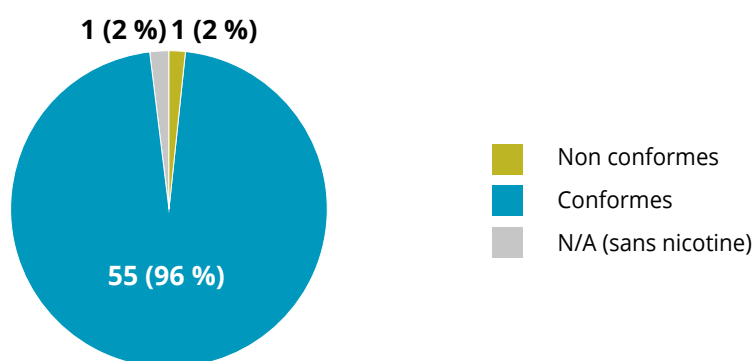
Parmi les échantillons qui n'ont pas satisfait aux exigences **CEN/TS 17287:2019**, 16 échantillons ne répondaient pas aux exigences de la clause 4.2.1 sur les essais généraux,

16 à celles de la clause 4.5 sur le réservoir d'e-liquide, et 14 à celles sur la taille du réservoir.

**Figure 4: Résultats des tests par clause de CEN/TS 17287:2019**



**Figure 5: Résultats des tests par clause: ISO 20714:2021 (pureté de la nicotine)**



Les résultats par rapport à la norme **ISO 20714:2021** ont révélé qu'un produit ne satisfaisait pas à l'exigence de pureté de la nicotine en raison de la présence d'un additif aromatique non autorisé (acétate de vitamine E) dans l'e-liquide. Un autre produit ne respectait pas non plus l'exigence relative à la teneur en nicotine.

En ce qui concerne les exigences relatives à la norme **EN 17746:2023** sur la régularité de l'apport de nicotine, les échantillons délivraient en moyenne 84 microgrammes (µg) par bouffée, avec un maximum de 130 µg et un minimum

de 45 µg. Le nombre moyen de bouffées était de 357, allant de 170 à 1 000 bouffées parmi les échantillons. Cependant, 12 échantillons ont arrêté d'émettre de la fumée et n'ont pas pu être évalués pour la régularité de l'apport de nicotine et le nombre de bouffées.

Enfin, en ce qui concerne **l'utilisation à l'épreuve des enfants**, deux échantillons (de la même marque) n'ont pas satisfait aux exigences en matière de rupture et de fuite.

## Conclusions des résultats des tests

### Conformité de la taille du réservoir et de la teneur en nicotine

Le principal problème de non-conformité était la taille excessive des réservoirs. Au total, 14 produits dépassaient la limite de 2 ml, ce qui est important pour la sécurité afin de minimiser les déversements accidentels, en particulier pour les nourrissons. La limitation de la taille des réservoirs réduit le risque d'exposition à la nicotine, car cette substance

chimique peut être absorbée directement dans la circulation sanguine. La plupart des produits permettent de gérer efficacement l'accès au réservoir, mais deux d'entre eux ne respectent pas les normes en matière de rupture ou de fuite, ce qui accroît les risques pour la sécurité des enfants et des utilisateurs.

Un produit avait une teneur en nicotine légèrement excessive, mais ne présentait pas de risque significatif de déversement, ni lors d'une utilisation normale, et a réussi les tests de sécurité. Un autre produit contenait

de la vitamine E interdite, qui peut s'accumuler dans les poumons et présente un risque grave pour la santé en vertu du règlement délégué 2024/3173.

### Risques liés à la nicotine non déclarée

Un produit contenait de la nicotine non déclarée et était surdimensionné. Les exigences techniques de la DPT ne s'appliquent pas aux produits sans nicotine, car c'est la présence de cette substance qui est réglementée. Cela peut permettre à des articles non conformes d'entrer sur le marché sans surveillance adéquate.

Si les produits contenant de la nicotine sont généralement considérés comme acceptables, l'évaluation du risque lié à l'absence de déclaration sur le produit est complexe. Les utilisateurs qui recherchent le plaisir du produit peuvent,

sans le savoir, devenir dépendants de la nicotine non déclarée. Bien qu'il soit difficile d'attribuer une valeur quantitative à la dépendance en fonction des niveaux de dommage spécifiés pour la méthodologie d'évaluation des risques, il est suggéré que le risque est substantiel.

Dans l'ensemble, la plupart des produits étaient conformes aux exigences légales, et ceux qui ne l'étaient pas ont été traités dans le cadre des procédures nationales.

## Évaluation des risques et mesures correctives

### Résultats de l'évaluation des risques

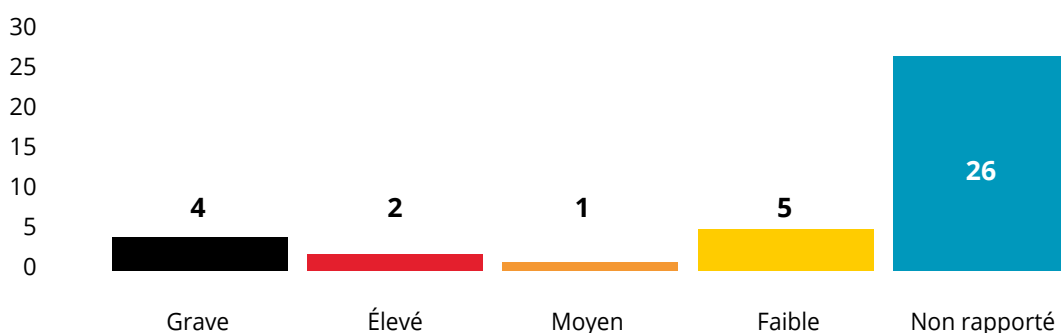
Pour déterminer si un produit présente un risque, il convient de respecter l'article 26 relatif aux notifications de produits dangereux par l'intermédiaire du système d'alerte rapide Safety Gate<sup>3</sup>.

Dans l'ensemble, 38 (67 %) échantillons étaient non conformes. Au total, 18 échantillons (32 %) ne répondaient pas aux exigences des tests réalisés par le laboratoire, et 36 (63 %) ne respectaient pas les exigences en matière d'étiquetage (avertissements, marquages et instructions).

- ▶ Quatre échantillons ont été jugés comme présentant un risque grave, et deux comme présentant un risque élevé. L'un d'entre eux a été étiqueté comme présentant un risque moyen, et cinq comme présentant un risque faible.

La Figure 6 montre les niveaux de risque, basés sur l'évaluation des risques effectuée par les ASM, des produits non conformes<sup>4</sup>.

**Figure 6: Niveau de risque des échantillons non conformes**



<sup>3</sup> Règlement (UE) 2019/1020 du Parlement européen et du Conseil du 20 juin 2019 sur la surveillance du marché et la conformité des produits.

<sup>4</sup> Les produits qui satisfaisaient aux exigences des tests, mais pas à celles en matière d'étiquetage, sont signalés par l'étiquette «Non-conformité formelle».

## Mesures correctives

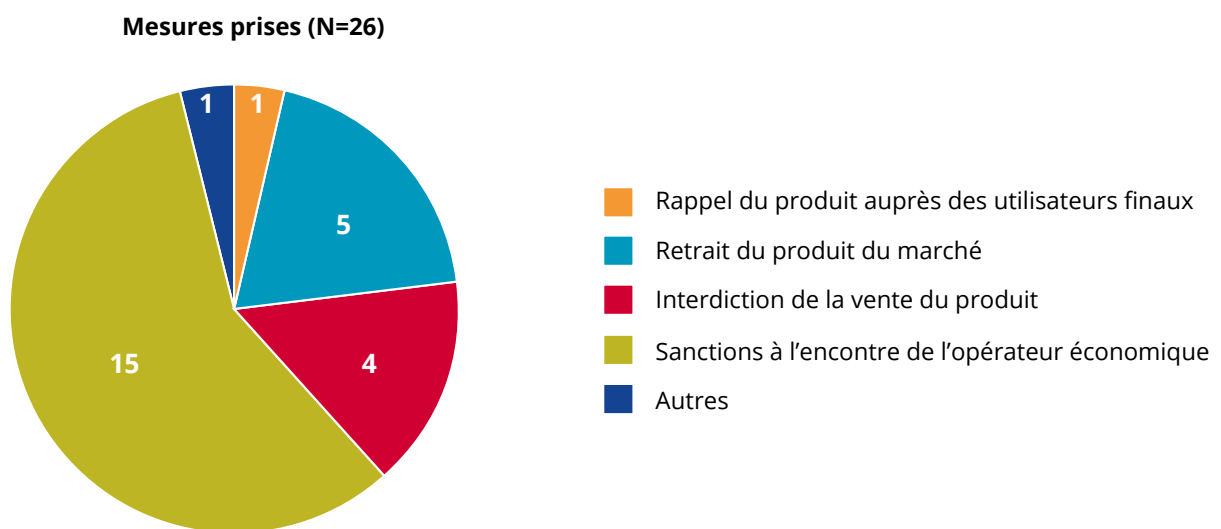
Sur la base des résultats des tests et des évaluations des risques effectuées, les ASM décident des mesures correctives à prendre concernant les produits qui ne sont pas conformes à la législation de l'UE et/ou aux normes applicables visant à cesser la vente de produits dangereux sur le marché unique.

La Figure 7 présente les mesures correctives prises à l'encontre des produits non conformes.

En outre, lorsqu'un risque grave est identifié, les ASM sont légalement tenues de soumettre une notification par l'intermédiaire du système d'alerte rapide Safety Gate, conformément à l'article 26 du RSGP<sup>5</sup>. Sur la base du RSGP et du règlement (UE) 2019/1020<sup>6</sup>, il est également recommandé de notifier les mesures prises à l'encontre des produits présentant un risque moins que grave.

À la suite des actions déclenchées par cette campagne de tests, trois produits ont été publiés sur Safety Gate<sup>7</sup>.

**Figure 7: Mesures prises à l'encontre des produits non conformes**



## Conclusions et recommandations

### Conclusions

L'activité a permis de tester la sécurité mécanique et chimique des cigarettes électroniques jetables et de leurs émissions. Au total, 18 (32 %) des échantillons ne respectaient pas au moins une des exigences énoncées dans le plan de test.

En tenant compte des vérifications effectuées par les ASM sur les avertissements, les marquages et les instructions, le nombre d'échantillons ne satisfaisant pas à au moins une des exigences augmente pour atteindre 67 %.

<sup>5</sup> [Règlement \(UE\) 2023/988 du Parlement européen et du Conseil du 10 mai 2023 relatif à la sécurité générale des produits.](#)

<sup>6</sup> [Règlement \(UE\) 2019/1020 du Parlement européen et du Conseil du 20 juin 2019 sur la surveillance du marché et la conformité des produits.](#)

<sup>7</sup> Jusqu'au 07.03.2025 inclus.

## Recommandations aux parties prenantes

Les recommandations suivantes sont fondées sur les résultats des tests et des discussions entre les ASM au cours du projet.

### Pour les consommateurs

- ▶ Si le produit ne comporte pas d'avertissements dans votre langue, ne l'achetez pas. Les avertissements sont une obligation légale, et une défaillance peut être accompagnée d'autres.
- ▶ Les cigarettes électroniques jetables qui revendent un nombre de bouffées supérieur à 600 pour un réservoir de 2 ml peuvent être non conformes, trompeuses, ou les deux.
- ▶ Connaissez-vous la directive relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) qui vous permet de retourner gratuitement les déchets électroniques et électriques?
- ▶ Les cigarettes électroniques sont conçues pour être attrayantes, et il peut être tentant de jouer avec. Gardez-les hors de portée des enfants car elles peuvent être activées par inadvertance.
- ▶ Les fabricants ajoutent des arômes aux cigarettes électroniques jetables pour renforcer leur attrait et leur potentiel d'accoutumance, en ciblant en particulier les non-utilisateurs et les jeunes utilisateurs.
- ▶ Faites passer votre santé avant tout: vérifiez si votre cigarette électronique contient de la nicotine ou une substance huileuse dangereuse, telle que l'huile de triglycérides à chaîne moyenne (TCM).
- ▶ Vérifiez sur Safety Gate si le produit que vous achetez est considéré comme dangereux.
- ▶ Signalez tout problème de sécurité ou tout accident lié à votre produit à votre autorité de protection des consommateurs sur Consumer Safety Gateway.

### Pour les opérateurs économiques

- ▶ Restez informé de l'évolution et de la mise en œuvre de la législation nationale et de la législation applicable à l'ensemble du marché. Connaissez-vous la directive relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) qui permet aux consommateurs de retourner gratuitement les déchets électroniques et électriques?
- ▶ Le nouveau règlement sur les batteries exige que les batteries soient séparées du reste du produit électronique en vue de leur élimination. Veillez à ce que vos produits soient conçus de manière à ce que les batteries puissent être facilement retirées sans risque d'ouvrir l'appareil par inadvertance, ce qui pourrait entraîner une fuite ou une exposition au e-liquide, conformément à ces nouvelles exigences.

### Pour les organismes de normalisation

- ▶ Les autorités de surveillance du marché recommandent d'élaborer une norme pour mesurer le nombre de bouffées.
- ▶ Une méthode normalisée pour mesurer le volume des e-liquides dans les cigarettes électroniques non rechargeables aiderait les laboratoires.
- ▶ Pour améliorer la sécurité des enfants, envisagez d'inclure des exigences concernant les systèmes d'activation à l'épreuve des enfants pour les cigarettes électroniques.
- ▶ Élaborez une méthodologie ad hoc pour le recyclage des batteries contenues dans les cigarettes électroniques jetables.

### Pour les régulateurs:

- ▶ Les règles relatives aux cigarettes électroniques jetables doivent préciser les exigences en matière de sécurité des enfants (en particulier les systèmes d'activation à l'épreuve des enfants) et d'étiquetage, par exemple au moyen d'actes délégués de la Commission.
- ▶ La DPT n'exige pas la déclaration du volume de liquide de la cigarette électronique. Il est proposé de rendre obligatoire la déclaration du volume et des unités d'apport par dose. En outre, il est proposé d'interdire l'indication du nombre de bouffées des dispositifs sur l'emballage. Ce chiffre est souvent utilisé par les fabricants pour promouvoir leurs produits, ce qui n'est pas autorisé par la DPT.
- ▶ Envisagez la mise en œuvre de mesures de traçabilité pour les produits du tabac connexes (cigarettes électroniques) afin de faciliter la gestion des articles non conformes par les ASM.
- ▶ Comblez le vide législatif concernant les sachets de nicotine. Ces produits ne sont actuellement couverts que par le RSGP. Deux normes sont en cours d'élaboration pour ces produits: ISO/DIS 21109 (méthode de test pour le pH) et ISO/AWI 21114 (méthode de test pour la nicotine). Toutefois, il n'existe pas encore de réglementation concernant la sécurité de ce produit, et les quantités maximales de substances (par exemple, la nicotine) n'ont pas encore été établies.



## Partie II

## En quoi consistent les projets CASP ?

Les projets d'activités coordonnées en matière de sécurité des produits (CASP) permettent une coopération étroite entre les autorités de surveillance des marchés (ASM)

des pays de l'Union européenne (UE) et de l'Association européenne de libre-échange (AELE) dans le but de garantir la sécurité des produits sur le marché unique.

## Les projets CASP 2024 comportent sept activités de test spécifiques aux produits ainsi que deux activités horizontales

**Les participants aux activités spécifiques aux produits (ASP)** testent les produits sélectionnés collectivement et échantillonnés sur leurs marchés nationaux respectifs. Les produits sont testés dans des laboratoires accrédités de l'UE/AELE conformément à des critères de test adoptés d'un commun accord.

Les CASP 2024 comprennent également une activité de renouvellement des tests. Basée un plan de test identique à celui adopté lors de la campagne de test précédente pour une certaine catégorie de produits, cette initiative de réitération des tests prévoit la reprise d'activités de surveillance du marché à grande échelle pour les produits concernés, en vue de vérifier leur niveau de conformité au bout d'une certaine période.



**ASP 1**  
Tétines  
pour bébés



**ASP 2**  
Chaises hautes



**ASP 3**  
Guirlandes  
lumineuses



**ASP 4**  
Radiateurs électriques  
miniatures



**ASP 5**  
Cigarettes  
électroniques jetables



**ASP 6**  
Bicyclettes  
pour enfants



**ASP 7**  
Jouets à base de « slime »  
(nouveaux tests)

**Les activités horizontales (AH)** font office de forum d'échange de connaissances pour les ASM. Avec l'aide d'experts techniques spécialisés dans les domaines concernés, les participants élaborent des approches, des procédures et des outils pratiques communs en vue d'assurer la surveillance du marché.

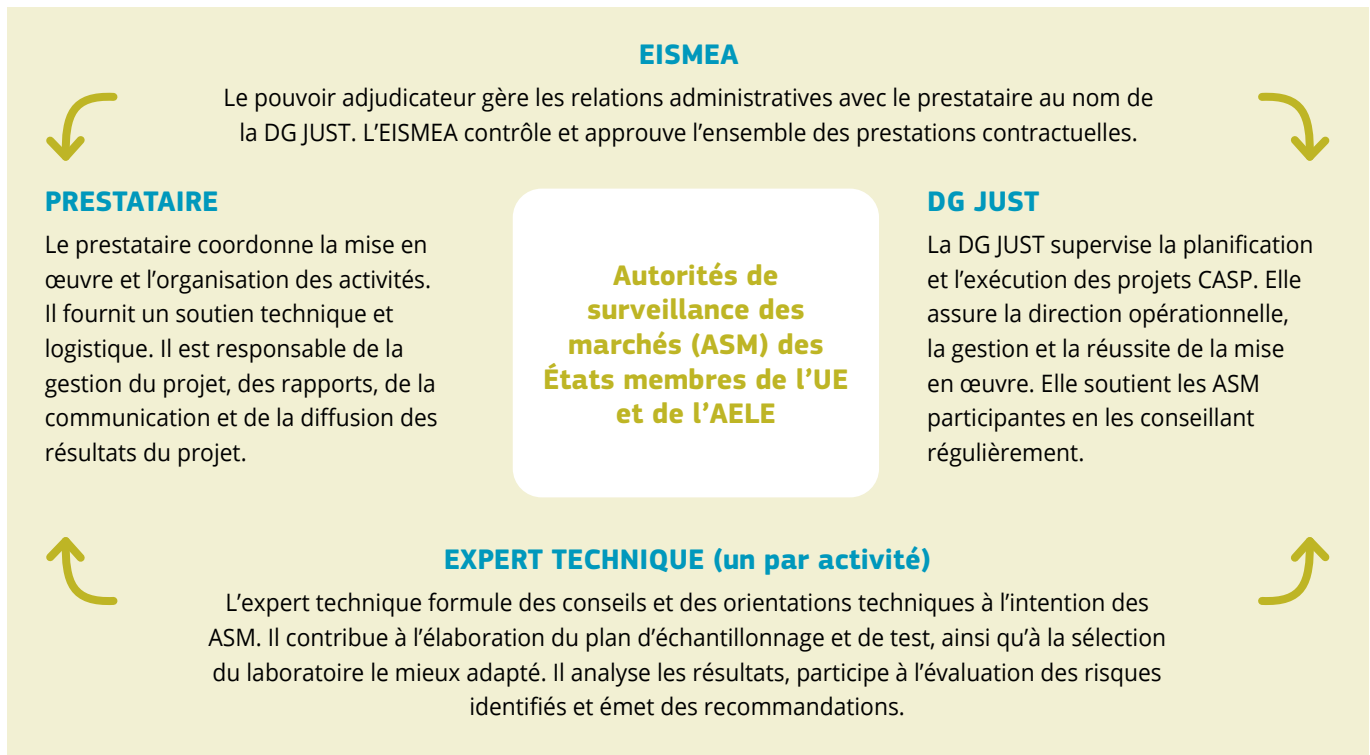


**AH 1**  
Normalisation –  
utilisation des normes  
par analogie

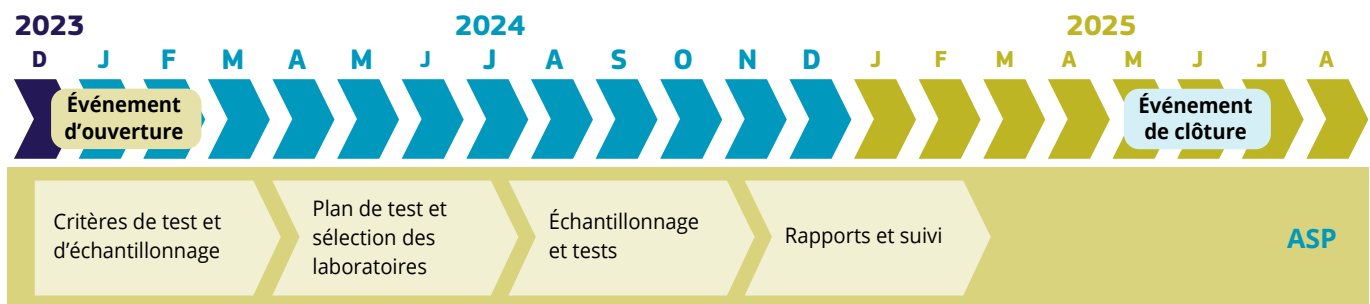


**AH 2**  
Kit de démarrage  
pour les nouveaux  
participants

## Rôles et responsabilités



## Plan de travail pour les activités spécifiques aux produits



Lancement	Échantillonnage et tests	Rapports	Communication externe
<ul style="list-style-type: none"> <li>Recherche documentaire</li> <li>Entretiens visant à déterminer le champ d'application</li> <li>Ébauche du plan de test et d'échantillonnage</li> <li>Recensement des laboratoires</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Procédure d'appel d'offres pour les laboratoires</li> <li>Sélection des laboratoires et attribution des contrats</li> <li>Échantillonnage et transport</li> <li>Processus de test et rapports correspondants</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Évaluation des risques</li> <li>Coordination des mesures adoptées par les ASM</li> <li>Ébauche des rapports finaux</li> <li>Élimination des échantillons ou renvoi aux ASM</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Élaboration d'une boîte à outils de communication</li> <li>Élaboration de messages informatifs</li> <li>Lancement d'une campagne de communication</li> <li>Analyse d'impact</li> </ul>



**Communication  
et diffusion**



## Processus et outils pour les ASP

### 0 Processus pré-CASP

La DG JUST procède à un exercice de définition des priorités en collaboration avec les ASM afin de sélectionner les catégories de produits à inclure dans chaque projet CASP. Ce processus de sélection englobe à la fois les nouvelles catégories de produits et celles ayant déjà donné lieu à des tests dans le cadre d'un projet CASP précédent.

### 1 Validation des plans de test et d'échantillonnage

Les experts techniques élaborent les plans de test en s'appuyant sur les priorités retenues par les ASM et les principaux dangers identifiés au niveau des produits. Les versions préliminaires sont présentées lors des réunions de lancement, puis affinées et validées par les participants.

### 2 Sélection des laboratoires

L'équipe du prestataire répertorie les laboratoires de test, puis les contacte afin d'obtenir des devis préliminaires et autres informations pertinentes. La procédure d'appel d'offres est déclenchée à l'issue des réunions de lancement, les offres faisant alors l'objet de comparaisons et d'évaluations. Lors des réunions intermédiaires, les ASM sélectionnent un laboratoire pour chaque activité.

### 3 Recueil et transport des échantillons

Les ASM prélèvent des échantillons sur leurs marchés nationaux, effectuent les contrôles préliminaires et les envoient au laboratoire de test sélectionné.

### 4 Tests et remise des rapports de tests

Le laboratoire teste les échantillons conformément au plan de test convenu. Les ASM vérifient et valident les rapports de tests.

### 5 Évaluation des risques

Les experts techniques et les ASM procèdent à des évaluations des risques pour tous les échantillons qui ne respectent pas les exigences des tests.

### 6 Mesures adoptées par les ASM

Les autorités de surveillance du marché prennent des mesures correctives pour les produits qui ne répondent pas aux exigences et publient des notifications sur le système d'alerte rapide Safety Gate.

### 7 Communications externes

La campagne de communication externe sera lancée lorsque tous les résultats des tests auront été validés. Elle est déployée par le biais d'activités d'engagement impliquant des médias et des influenceurs, elles-mêmes soutenues par des activités de diffusion auprès des parties prenantes.

## Communication externe

### Outils de communication

- ▶ **Rapports finaux** pour chaque activité et pour le projet CASP 2024 ;
- ▶ **Fiches d'information** ;
- ▶ **Jeu #ProductGo et ressources connexes** ;
- ▶ **Dossier de presse et ressources pour les médias sociaux.**

### Canaux de communication

Les supports de communication sont diffusés via les canaux suivants :

- ▶ Visibilité sur [ec.europa.eu](https://ec.europa.eu) ([Safety Gate](#), page web [CASP](#), section des [actualités EISMEA](#)) ;
- ▶ Comptes de médias sociaux de la DG JUST et de l'EISMEA ;
- ▶ Canaux de communication des ASM ;
- ▶ Sélection d'influenceurs partenaires ;
- ▶ Sélection de partenariats médiatiques.

**COMMISSION EUROPÉENNE**

Direction générale de la justice et des consommateurs  
Direction «Consommateurs»  
Unité B4 Sécurité des produits et système d'alerte  
rapide  
E-mail: [JUST-B4@ec.europa.eu](mailto:JUST-B4@ec.europa.eu)

La Commission européenne ne peut être tenue pour responsable d'aucune conséquence résultant de la réutilisation de la présente publication.

© Union européenne, 2025.

La politique de réutilisation des documents de la Commission européenne est régie par la décision 2011/833/UE de la Commission du 12 décembre 2011 relative à la réutilisation des documents de la Commission (JO L 330 du 14.12.2011, p. 39). Sauf mention contraire, la réutilisation du présent document est autorisée dans le cadre d'une licence Creative Commons Attribution 4.0 International (CC BY 4.0) (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Cela signifie que la réutilisation est autorisée moyennant citation appropriée de la source et indication de toute modification.

Pour toute utilisation ou reproduction d'éléments qui ne sont pas la propriété de l'Union européenne, il peut être nécessaire de demander une autorisation directement aux détenteurs des droits concernés.

Des informations sur l'Union européenne sont disponibles, dans toutes les langues officielles de l'UE, sur le site internet Europa à l'adresse:  
[https://europa.eu/european-union/index\\_fr](https://europa.eu/european-union/index_fr)



Office des publications  
de l'Union européenne

Luxembourg: Office des publications de l'Union européenne, 2025  
ISBN 978-92-68-26530-7  
doi:10.2838/3564881