



CASP 2024

Einnota rafsígarettur

Lokaskýrsla

EFNISYFIRLIT

Skrá yfir skammstafanir	III
Samantekt á aðalatriðum.....	IV

I. HLUTI

Yfirlit yfir starfsemina	2
Markaðseftirlitsyfirvöld sem taka þátt.....	2
Umfang vöru	2
Prófunarviðmiðanir.....	3
Sýnataka og prófun	4
Úrtaksdreifing	4
Prófunarferli	4
Niðurstöður	5
Yfirlit yfir niðurstöður prófana og helstu niðurstöður	5
Ítarlegar prófunarniðurstöður.....	6
Ályktanir um prófunarniðurstöður	6
Áhættumat og ráðstafanir til úrbóta	7
Niðurstöður áhættumats	7
Ráðstafanir til úrbóta	8
Niðurstöður og tilmæli.....	8
Niðurstöður.....	8
Tillögur til hagsmunaaðila.....	9

HLUTI II

Hvað er CASP?.....	11
Vinnuáætlun fyrir vörusértækar aðgerðir.....	12
Ferli og verkfæri vörusértækra aðgerða.....	13

Skrá yfir skammstafanir

CASP	Samræmd starfsemi um öryggi vöru (CASP)
CEN/TS	Staðlasamtök Evrópu / Tækniforskrift
DG JUST	Dómsmála- og neytendaskrifstofa framkvæmdastjórnar Evrópusambandsins
EC	Framkvæmdastjórn Evrópusambandsins
EFTA	Fríverslunarsamtök Evrópu
EN	Evrópustaðall
ENDAR	Rafræn nikótínafhendingarkerfi
ESB	Evrópusambandið
Evrur	Evra
GPSR	Almenn reglugerð um öryggi vöru 2023/988
IM	Millifundur
ISO	Alþjóðlegu staðlasamtökin
KoM	Gangsetningarfundur
MSA	Markaðseftirlitsyfirvald
PSA	Sértækar aðgerðir sem tengjast tilteknum vörum
SAGA	Áhættumat Öryggisgáttarinnar
TPD	Tóbaksvörutillskipun

Samantekt á aðalatriðum

Markmið

Meginmarkmið CASP-verkefnanna er að vernda heilsu og öryggi evrópskra neytenda með því að gera yfirvöldum frá ESB/EFTA-ríkjum sem bera ábyrgð á markaðseftirliti (MSA) kleift að samræma starfsemi sína betur. Markaðseftirlitsstofnanir taka sameiginlega sýni, prófa og meta áhættu af tilteknum vörum á meðan PSA stendur.

Umfang vöru

Þessi starfsemi nær til einnota og takmarkaðra notkunar sígarettar sem innihalda fyrirfram fylltan rafrettuvökvageymi með eða án nikótíns.

Helstu prófunarviðmiðanir og niðurstöður

Verkefnið beindist að því að prófa 57 einnota rafrettur samkvæmt stöðlunum CEN/TS 17287:2019 (vélrænt öryggi), ISO 20714:2021 (nikótín magn og hreinleiki

e-vökvans), EN 17746:2023 (samkvæmni nikótínjafar og sogfjöldi), sem og að prófa virkjunarkerfið fyrir innöndun reyksins til að tryggja öryggi barna.

Í heildina uppfylltu 18 úrtök (32%) ekki a.m.k. eina af prófunarkröfunum. Athuganir á merkingum – viðvörðunum, merkingum og leiðbeiningum – sem MSA framkvæmdi, sýndu að 36 (63%) af 57 sýnum uppfylltu ekki kröfurnar. Hin 38 úrtökin (67%) sem eftir stóðu uppfylltu ekki að minnsta kosti eina af kröfunum.

Niðurstöður

Einnota rafrettur hafa verið vaxandi áhyggjuefni fyrir MSA undanfarin ár þar sem vinsældir þeirra hafa aukist. Ef þær uppfylla ekki kröfurnar, t.d. með því að innihalda ólöglegt efnainnihald eða ótilgreint nikótín, getur varan verið raunveruleg hættu fyrir öryggi neytenda. Vegna

starfsseminnar gáfu markaðseftirlitsstofnanir út þrjár tilkynningar í Öryggisgáttinni fyrir þær vörur sem valda alvarlegri áhættu fyrir neytendur. Þær fyrirskipuðu rekstraraðilum að taka þessar vörur af markaði og innkalla þær frá notendum¹.

Lykiltillögur til hagsmunaaðila

Fyrir neytendur

- ▶ Settu heilsuna í fyrsta sæti: athugaðu hvort nikótín eða hættulegt olíukennt efni sé í rafrettunni þinni. Haldið rafrettum frá börnum þar sem þær geta virkjast óvart.
- ▶ Ef varan hefur ekki viðvaranir á þínu tungumáli skaltu ekki kaupa hana. Viðvaranir eru lagaskylda og einni bilun getur fylgt önnur.

Fyrir rekstraraðila

- ▶ Verið upplýst um þróun löggjafar á landsvísi og á markaði, svo sem Rafhlöðutílskipunin og Tílskipun um úrgang raf- og rafeindabúnaðar.

Fyrir staðlastofnanir

- ▶ Þróið staðal til að mæla fjölda soga, staðal til að mæla rúmmál rafvökva í einnota rafsigarettum og aðferðafræði til að endurvinnna rafhlöðurnar.
- ▶ Íhugið að setja kröfur um barnheld virkjunarkerfi fyrir rafrettur.







¹ Til 07.03.2025 (meðtalin).



I. hluti

Yfirlit yfir starfsemina

Markaðseftirlitsyfirvöld sem taka þátt

		Land	MSA
1		Austurríki	Sambandsráðuneyti félagsmála, heilsu, umönnunar og neytendaverndar
2		Belgía	Heilbrigðisþjónusta ríkisins – Eftirlit með neysluvöru
3		Króatía	Ríkiseftirlitið
4		Ísland	Húsnæðis- og mannvirkjastofnun
5		Litháen	Neytendaréttindastofnun ríkisins
6		Malta	Umhverfis- og heilbrigðiseftirlitið
7			Samkeppnis- og neytendamálastofnun Möltu, Markaðseftirlitsstofnun

Umfang vöru

Einnota rafsígarettur eru forfylltar með e-vökva. Þessi tæki þarfnast ekki skipta á neinum aukabúnaði. Notendur geta haldið áfram að veipa þar til vökvinn eða rafhlaðan klárast, en þá er tækinu einfaldlega fargað. Þessi einfalda hönnun höfðar mjög til neytenda sem leita að þægindum og aðgengi að rafrettum, sem stuðlar að vinsældum þeirra á markaðnum, sérstaklega meðal ungra notenda. Reyndar höfða einnota rafrettur oft til yngri hópa vegna notendavænnar og litríkrar hönnunar sem og aðlaðandi bragðs.

Einnota rafrettur voru einnig prófaðar samkvæmt CASP 2021 PSA 4 – Rafrettur og fylgihlutir, sem náðu bæði til tækja og vökva. Niðurstöðurnar sýndu að 9 af 20 (45%) einnota tækjanna uppfylltu ekki kröfur prófunaráætlunarinnar. Í ljósi þessara niðurstaðna taldi MSA mikilvægt að hafa þessi tæki undir eftirliti og framkvæma frekari prófanir. Á árunum 2019 til 2024 voru gefnar út 96 tilkynningar til Öryggisgáttarinnar vegna einnota rafrettna.

Tafla 1: Umfang vöru

	Undirflokkur vöru	Mynd	Lýsing
Innan umfangs	Einnota rafsígarettur		Með einni stillingu sem inniheldur fyrirframfylltan e-vökveymi.
	Einnota rafsígarettur til takmarkaðrar notkunar		Með rafhlöðu sem er endurhlaðanleg (í takmarkaðan tíma, þar til tæmist af vökvanum).
Utan umfangs	Endurfyllanleg tæki		Öll endurfyllanleg tæki, svo sem einnota rafrettur með skiptanlegum hylkjum.

Prófunarviðmiðanir

Regluverkið fyrir einnota rafrettur er tvíþætt og felur í sér bæði tóbaksvarnaaðgerðir samkvæmt Tóbaksvarnarreglugerðinni og ákvæði um vöruöryggi í samræmi við GPSR. Auk þess að greina og magngreina hættur á vörum, fjallaði þessi starfsemi einnig um nokkur málefni er varða neyten-

davernd. Þetta felur í sér að tryggja nákvæma merkingu nikótíninnihalds í tækjum og koma í veg fyrir að magn saga sé ofmetið. Lokaprófunaráætlun starfseminnar er lýst í töflu 2.

Tafla 2: Einnota rafsígarettur

Evrópustaðall	Ákvæði/páttur
Vélrænt öryggi, þar á meðal stærð tanksins	
CEN/TS 17287:2019 Kröfur og prófunaraðferðir fyrir rafsígarettur	4.2.1 Almenn
	4.5 E-vökveymir
	5.2 Brotþol og vörn gegn leka
Nikótínmagn og hreinleiki e-vökvans	
ISO 20714: 2021 E-vökvi – Ákvörðun nikótíns, própýlenglýkóls og glýseróls í vökva sem notaðir eru í rafrænum nikótínjafatækjum – gasskiljunaraðferð (ISO 20768:2019)	Athugið: Heildarstaðallinn kveður á um aðferðafræði og skýrslugerð, þó að þetta megi bæta við með CEN/TS 176322:2022 Almennum meginreglum og kröfum um prófanir á gæðum og nikótínmagni rafsígarettuvökva, sem veitir gæðastjórnunarramma sem notaður er í framleiðslu.
	Innihald nikótíns
	Hreinleiki nikótíns
	Óheimil bragðefni og aukefni (koffein, taurín, E-vítamín asetat o.s.frv.) eru til staðar í e-vökvum

Samræmi í nikótíngjöf og inntaksfjölda

EN 17746:2023 Rafrettur
og e-vökvar – Ákvörðun á
samræmi nikótíngjafar yfir
skilgreindar inntaksraðir með
einni rafrettu

Athugið: Heildarstaðallinn veitir aðferðafræði og skýrslugerð

Samræmi í nikótíngjöf

Fjöldi innblástra

Virkjunarkerfi fyrir innöndun - barnaöryggi við notkun

Rannsóknarstofa þarf að gefa skýrslu um virkjunarkerfi fyrir innöndun (eins eða tveggja þrepa aðgerð), t.d. virkjun með innöndun eða með því að ýta á hnapp.

Sýnataka og prófun

Úrtaksdreifing

Sýnatökuferlið var framkvæmt af MSA byggt á þeirri sýnatökudreifingu sem samþykkt var á millifundinum. MSA söfnuðu 62 sýnum, bæði úr netverslunum og

hefðbundnum verslunum. Af 62 sýnum voru fimm ekki prófuð².

Prófunarferli

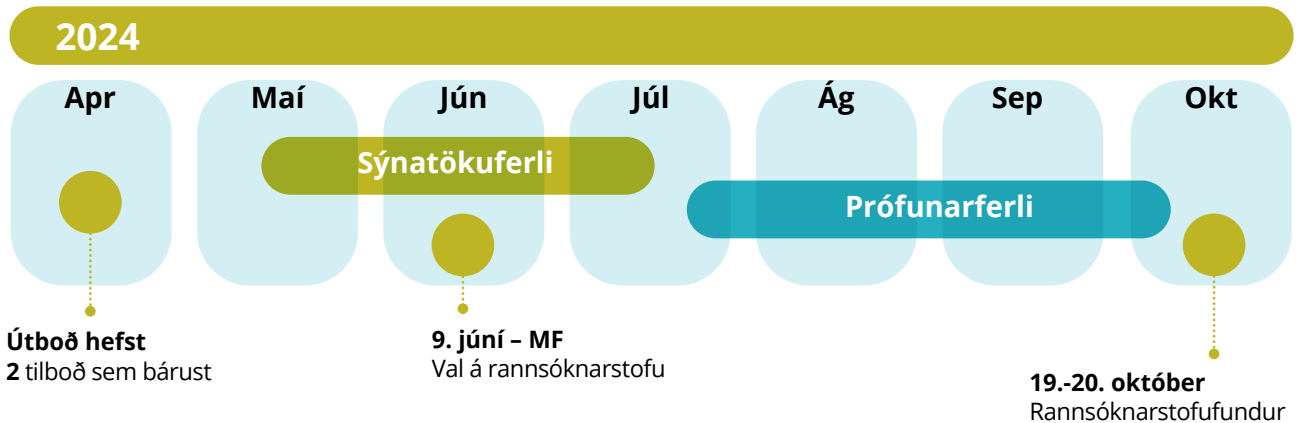
Prófunarstofa fyrir þessa starfsemi var valin með útboðsferli sem hleypt var af stokkunum í apríl 2024. Útboðslýsingarnar voru sendar til 58 rannsóknarstofa í ESB/EES sem höfðu verið auðkenndar í kjölfar áætlunar verkefnishópsins um þátttöku í rannsóknarstofum. Hver rannsóknarstofa var beðin um að leggja fram tilboð ásamt þeim þáttum sem getið er um í útboðsgögnum, svo sem ítarlegum upplýsingum um verðlagningu og fylgiskjöllum með staðfestingu á vottun, viðeigandi reynslu sérfræðinganna og sniðmátum fyrir prófunarskýrslur.

Tvæe rannsóknarstofur skiluðu inn tilboði innan tiltekins tímaramma, sem var lengdur um eina viku til að gefa möguleika á að fá fleiri tilboð. Báðum rannsóknarstofum var boðið í viðtal til að ræða tilboðið. Á millifundinum var markaðseftirlitsyfirvöldum (MSA) kynnt samanburðargreiningar á tæknilegum gæðum og fjárhagslegum þáttum tilboða frá rannsóknarstofunum. MSA völdu rannsóknarstofuna sem hlaut hæsta stigafjöldann með tilliti til tæknilegra gæða og fjárhagslegrar samkeppnishæfi.

Eftir val á rannsóknarstofu fengu MSA tvo mánuði til að safna sýnunum og senda þau á rannsóknarstofuna.

² Vegna vandamála við sendingarferlið fékk rannsóknarstofan ekki fimm sýni frá einum MSA og því voru engar prófanir gerðar á þessum vörum.

Mynd 1: Formlegt upphaf úrtaksferlis



Niðurstöður

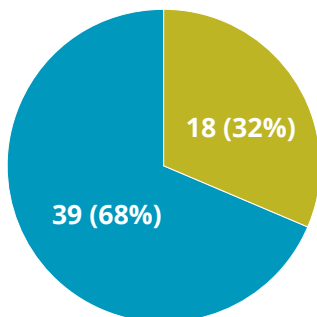
Yfirlit yfir niðurstöður prófana og helstu niðurstöður

Af þeim 57 sýnum sem prófuð voru uppfylltu 18 (32%) ekki a.m.k. eina af kröfunum í prófunaráætluninni, eins og kemur fram á meðfylgjandi línuriti.

Samkvæmt CASP 2021 PSA4 – Rafrettur og fylgihlutir, uppfyllti hærra hlutfall, 45% (9 af 20) af prófuðum einnota tækjum ekki kröfur prófunaráætlunarinnar.

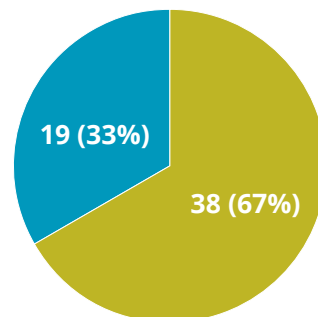
Ef við lítum bæði á prófanir framkvæmdar af rannsóknarstofu og viðvaranir, merkingar og leiðbeiningar sem MSA framkvæmdu, uppfylltu alls 38 sýni (67%) ekki að minnsta kosti eina af kröfunum, sjá mynd 3 hér að neðan.

Mynd 2: Niðurstöður úr prófun að undanskildum athugunum á viðvörunum, merkingum og leiðbeiningum (N=57)



■ Uppfyllti ekki kröfur

Mynd 3: Niðurstöður úr prófun að meðtöldum athugunum á viðvörunum, merkingum og leiðbeiningum (N=57)



■ Uppfyllti kröfur

Reyndar, þegar eingöngu var skoðað viðvaranir, merkingar og leiðbeiningar, kom í ljós við athuganir að 37 sýni (65%) af 57 uppfylltu ekki kröfur um merkingar. Helstu ástæður fyrir því að ekki var farið að kröfum voru

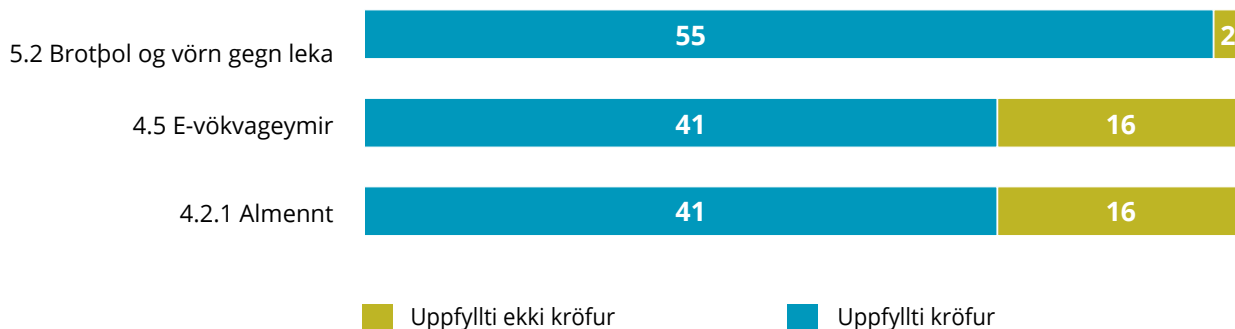
vandamál með lista yfir innihaldsefni í lækkanði röð eða þyngd (15 sýni), heilsufarsviðvaranir (8 sýni) og ílát sem fóru yfir 2 ml mörkin fyrir einnota hylki (8 sýni).

Ítarlegar prófunarniðurstöður

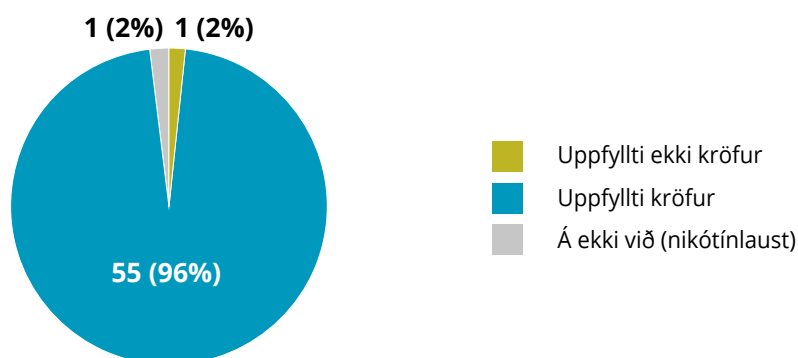
Af þeim sýnum sem uppfylltu ekki kröfur **CEN/TS 17287:2019**, uppfylltu 16 sýni ekki kröfur ákvæðis

4.2.1 um almennar prófanir, 16 fyrir ákvæði 4,5 um rafrettugeymslu og 14 fyrir stærð tanks.

Mynd 4: Prófunarniðurstöður fyrir CEN/TS 17287:2019 ákvæði



Mynd 5: Prófunarniðurstöður fyrir hvert ákvæði ISO 20714:2021 (Hreinleiki nikótíns)



Niðurstöður af **ISO 20714:2021** leiddu í ljós að ein vara uppfyllti ekki kröfur um nikótínhreinleika vegna óleyfilegs bragðefnis (E-vítamín asetat) sem fannst í e-vökvanum. Ein önnur vara uppfyllti ekki heldur kröfur um nikótíninnihald.

Í **EN 17746:2023** varðandi kröfur um samræmi nikótínjafar gáfu sýnin að meðaltali 84 míkrógrömm (µg) í hverju innöndunarskammti, að hámarki 130 µg og að lágmarki

45 µg. Meðalfjöldi innblásturssoga var 357, á bilinu 170 til 1000 innblástra meðal sýnanna. Hins vegar hættu 12 sýni að reykja og ekki var hægt að meta samræmi nikótínjafar og fjölda soga.

Að lokum, varðandi **barnaöryggi fyrir notkun** uppfylltu tvö sýni (frá sama vörumerki) ekki kröfur um brot og leka.

Ályktanir um prófunarniðurstöður

Stærð tanks og samræmi við nikótíninnihald

Helsta vandamálið með brot á reglugerðum var of stór stærð tankanna. Alls fóru 14 vörur yfir 2 ml mörkin, sem er mikilvæg öryggisráðstöfun til að lágmarka óviljandi leka, sérstaklega fyrir ungbörn. Takmörkun á stærð tanksins dregur úr hættu á nikótíni, þar sem efnið getur frásogast beint út í blóðrásina. Flestar vörurnar stjórna aðgangi að tankinum á skilvirkan hátt, en tvær uppfylltu ekki staðla um brot eða leka, sem eykur öryggisáhættu fyrir börn og notendur.

Ein vara innihélt aðeins of mikið nikótíninnihald en olli engri verulegri hættu á leka eða við venjulega notkun og stóðst öryggisprófanir. Önnur vara innihélt bannað E-vítamín, sem getur safnast fyrir í lungum og skapar alvarlega heilsufarsáhættu samkvæmt framseldri reglugerð 2024/3173.

Áhætta tengd úppgefni nikótín

Ein vara innihélt ótilgreint nikótín og var of stór. Tæknilegar kröfur TPD eiga ekki við um nikótínlausar vörur, þar sem það er efnið sem er undir eftirliti. Þetta gæti leitt til þess að vörur sem uppfylla ekki kröfur komist á markað án fullnægjandi eftirlits.

Þó að vörur sem innihalda nikótín séu almennt taldar ásættanlegar, er flókið að meta áhættuna af því að þetta sé ekki tilgreint á vörunni. Notendur sem leita ánægju af vörunni

geta óafvitandi orðið háðir ótilgreindu nikótíni. Þótt erfitt sé að setja meginlegt gildi á fíkn samkvæmt þeim skaðastigum sem tilgreind eru í áhættumatsaðferðafræðinni, er lagt til að áhættan sé umtalsverð.

Almennt séð uppfylltu flestar vörur lagaskilyrði en þeim sem ekki uppfylltu þau var svarað með innlendum verklagsreglum.

Áhættumat og ráðstafanir til úrbóta

Niðurstöður áhættumats

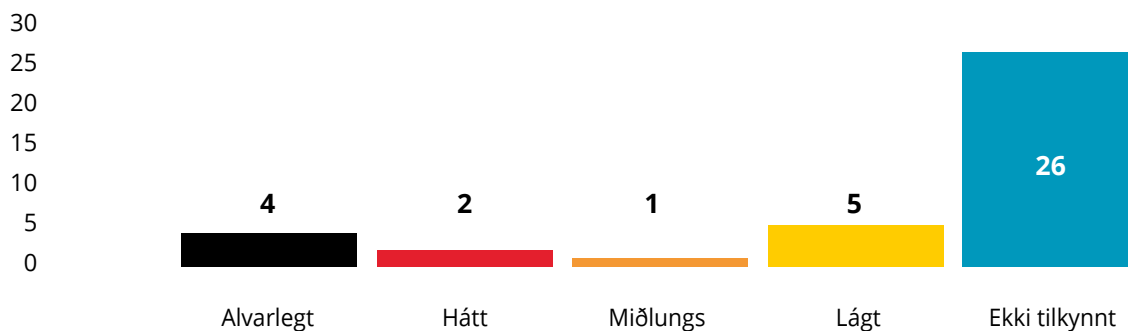
Þegar metið er hvort vara feli í sér áhættu skal virða 26. grein um tilkynningar um hættulegar vörur í viðvörunarkerfi Öryggisgáttarinnar³.

Í heild uppfylltu 38 sýni (67%) ekki kröfur. Alls stóðust 18 sýni (32%) ekki kröfur rannsóknastofunnar og 36 (63%) uppfylltu ekki kröfur um merkingar (varðandi viðvaranir, merkingar og leiðbeiningar).

- Fjögur sýni voru metin sem alvarleg áhætta og tvö sem mikil áhætta. Eitt var merkt sem miðlungs áhætta og fimm sem lítil áhætta.

Mynd 6 sýnir áhættustig, byggt á áhættumati MSA, þeirra sýna sem ekki uppfylltu kröfurnar⁴.

Mynd 6: Áhættustig sýna sem ekki uppfylltu kröfurnar



³ Tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2019/1020/EB frá 20. júní 2019 um markaðseftirlit og samræmi vara

⁴ Vörur sem uppfylltu prófunarkröfurnar en ekki merkingarkröfurnar eru tilkynntar undir merkinu „formlegt ósamræmi“.

Ráðstafanir til úrbóta

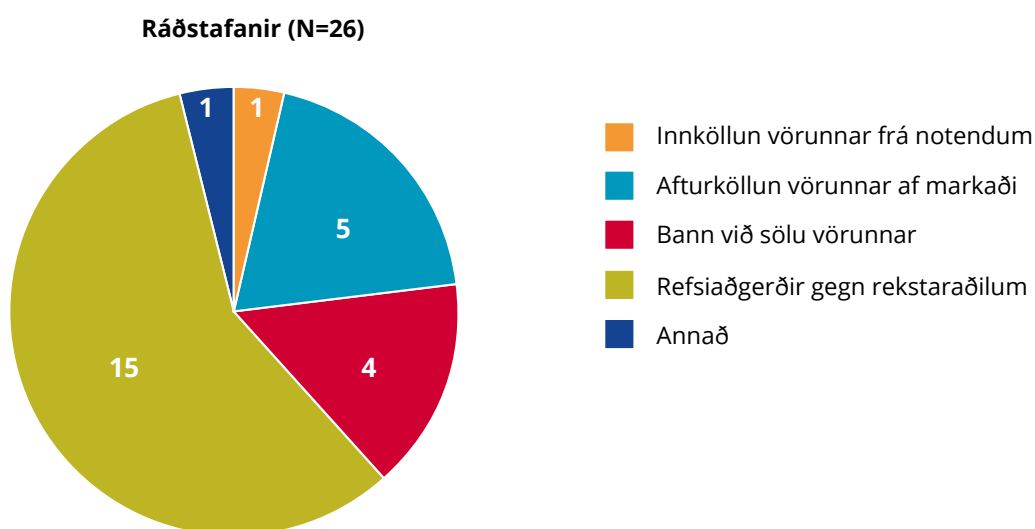
Á grundvelli prófunarniðurstaðna og áhættumats sem framkvæmt er, ákveða MSA hvaða úrbætur þarf að grípa til varðandi þær vörur sem eru ekki í samræmi við ESB-löggjöf og/eða gildandi staðla sem ætlað er að koma í veg fyrir að hættulegar vörur komist á innri markaðinn.

Mynd 7 sýnir ráðstafanir til úrbóta sem gripið var til fyrir vörur sem uppfylltu ekki kröfurnar.

Ennfremur, þegar alvarleg áhætta er auðkennd er markaðseftirlitsyfirvöldum lagalega skylt að senda inn tilkynningu í Skynditilkynningarkerfið, samkvæmt 26. grein GPSD⁵. Á grundvelli GPSR og reglugerðar (ESB) 2019/1020⁶ er einnig mælt með því að markaðsyfirvöld sendi inn tilkynningar um ráðstafanir sem gripið hefur verið til gegn vörum sem hafa í för með sér minni en alvarlega áhættu.

Í kjölfar aðgerðanna sem hrundið var af stað með prófunarherferðinni voru tilkynningar um þrjár vörur birtar í Öryggisgáttinni⁷.

Mynd 7: Ráðstafanir sem gerðar eru vegna sýna sem uppfylla ekki kröfurnar



Niðurstöður og tilmæli

Niðurstöður

Í verkefninu var vélrænt og efnafræðilegt öryggi einnota rafsígaretta og losun þeirra prófað. Í heildina uppfylltu 18 (32%) sýni ekki a.m.k. eina af kröfum prófunaráætlunarinnar.

Þegar bætt er við athugunum MSA á viðvörunum, merkingum og leiðbeiningum fer fjöldi sýna sem uppfylltu ekki a.m.k. eina af kröfunum upp í 67%.

⁵ Tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2023/988/EB frá 10. maí 2023 um almennt vöruöryggi.

⁶ Tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2019/1020/EB frá 20. júní 2019 um markaðseftirlit og samræmi vara.

⁷ Til og með 07.03.2025.

Tillögur til hagsmunaaðila

Ráðleggingarnar hér á eftir byggjast á útkomu prófanna og samræðum markaðseftirlitsfirvaldanna sem áttu sér stað meðan á verkefninu stóð.

Fyrir neytendur

- ▶ Ef varan hefur ekki viðvaranir á þínu tungumáli skaltu ekki kaupa hana. Viðvaranir eru lagaskylda og einni bilun getur fylgt önnur.
- ▶ Einnota rafsígarettur sem fullyrða að innsogssfjöldi sé hærri en 600 fyrir 2 ml tank geta verið í bága við kröfur, villandi eða hvort tveggja.
- ▶ Þekkirðu Rafmagns- og rafeindaúrgangur Búnaður (WEEE) tilskipunina sem gerir þér kleift að skila rafeinda- og rafmagnsúrgangi án endurgjalds?
- ▶ Rafrettur eru hannaðar til að líta aðlaðandi út og geta verið freistandi að leika með. Haldið rafrettum frá börnum þar sem þær geta virkjast óvart.
- ▶ Framleiðendur eru að bæta bragðefnum í einnota rafsígarettur til að auka aðdráttarafl þeirra og ávanabindandi möguleika – sérstaklega miðað við þá sem ekki nota þær og unga notendur.
- ▶ Settu heilsuna í fyrsta sæti: athugaðu hvort nikótín eða hættulegt olíukennt efni sé í rafrettunni þinni, eins og meðalkeðju þríglýseríðolía (MCT).
- ▶ Skoðaðu Öryggishliðið til að sjá hvort varan sem þú ert að kaupa hafi verið talin hættuleg.
- ▶ Tilkynnið öll öryggisvandamál eða slys sem tengjast vörunni ykkar til neytendaverndaryfirvalda á Neytendaöryggisgáttinni.

Fyrir rekstraraðila

- ▶ Verið upplýst um þróun og framkvæmd löggjafar á landsvísi og á markaði. Þekkirðu Tilskipun um raf- og rafeindabúnaðarúrgang (WEEE) sem gerir neytendum kleift að skila rafeinda- og rafmagnsúrgangi án endurgjalds?
- ▶ Hin nýja reglugerð um rafhlöður krefst þess að rafhlöður séu aðskildar frá restinni af rafeindabúnaðinum til förgunar. Vinsamlegast gætið þess að vörur ykkar séu hannaðar þannig að auðvelt sé að fjarlægja rafhlöður án þess að hætta sé á að tækið opnist óvart, sem gæti leitt til leka eða útsetningar fyrir rafvökva, í samræmi við þessar nýju kröfur.

Fyrir staðlastofnanir

- ▶ Markaðseftirlitsyfirvöld mæla með því að þróa staðal til að mæla fjölda innöndunarskipta.
- ▶ Stöðluð aðferð til að mæla rúmmál e-vökva í einnota rafsígarettum myndi hjálpa rannsóknarstofum.
- ▶ Til að auka öryggi barna ætti að íhuga að setja kröfur um barnheld virkjunarkerfi fyrir rafrettur.
- ▶ Þróa ætti sérstaka aðferðafræði til að endurvinnna rafhlöður sem fylgja einnota rafsígarettum.

Fyrir eftirlitsaðila:

- ▶ Þörf er á reglum um einnota rafrettur til að veita nánari upplýsingar um kröfur varðandi öryggi barna (sérstaklega barnheld virkjunarkerfi) og merkingar, t.d. með framseldum gerðum framkvæmdastjórnarinnar.
- ▶ Tilskipunin um efnisnotkun (TPD) krefst ekki þess að gefið sé upp vökvamagn í rafrettum. Lagt er til að gefa upp rúmmál og einingar afhendingar á hvern skammt skyldubundinn. Þar að auki er lagt til að banna að tilgreina fjölda innblástursskipta á umbúðum. Þetta númer er oft notað af framleiðendum til að kynna vörur sínar, sem er ekki leyfilegt samkvæmt TPD.
- ▶ Íhugið að innleiða rekjanleikaráðstafanir fyrir skyldar tóbaksvörur (rafrettur) til að auðvelda markaðsyrivöldum meðhöndlun á vörum sem uppfylla ekki kröfur.
- ▶ Taka á lagalegum eyður varðandi nikótínþoka. Þessar vörur falla nú aðeins undir GPSR. Tveir staðlar eru í vinnslu fyrir þessar vörur: ISO/DIS 21109 (prófunaraðferð fyrir pH) og ISO/AWI 21114 (prófunaraðferð fyrir nikótín). Hins vegar vantar reglugerðir varðandi öryggi þessarar vöru og hámarks-magn efna (t.d. nikótíns) hefur ekki enn verið ákveðið.



II. hluti

Hvað er CASP?

Verkefnið Coordinated Activities on the Safety of Products (CASP) gerir markaðseftirlitsyfirvöldum frá löndum Evrópusambandsins / Fríverslunarsamtaka Evrópu kleift

að að tryggja öryggi vara á innri markaðnum með nánu samstarfi sín á milli.

Í CASP 2024 eru sjö vörusértækar prófunaraðgerðir og tvær láréttar aðgerðir

Þátttakendur í vörusértæku aðgerðinni prófa sýni af sameiginlega völdum vörum á viðkomandi landsmörkuðum. Vörurnar eru prófaðar á viðurkenndum rannsóknarstofum í ESB/EFTA samkvæmt sameiginlegum prófunarviðmiðum.

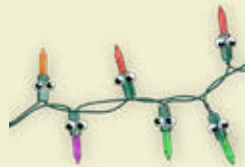
Í CASP 2024 er einnig ein endurprófunaraðgerð. Endurprófunarátakið felur í sér endurtekna umfangsmikla markaðseftirlitsstarfsemi fyrir þessa vöruflokka til að sannreyna samræmisstigið eftir ákveðinn tíma. Byggt á sömu prófunaráætlun og í fyrri prófunarherferð tiltekins vöruflokks.



Vörusértæk aðgerð 1
Snuð



Vörusértæk aðgerð 2
Barnastólar



Vörusértæk aðgerð 3
Ljósaseríur



Vörusértæk aðgerð 4
Litlir rafmagnshitarar



Vörusértæk aðgerð 5
Einnota rafsígarettur



Vörusértæk aðgerð 6
Barnahjól



Vörusértæk aðgerð 7
Leikföng úr slími (endurprófun)

Láréttaraðgerðir veitavettvangfyrir markaðseftirlitsyfirvöld til að skiptast á þekkingu. Með leiðsögn tæknisérfræðinga á viðkomandi sviðum þróa þátttakendur sameiginlegar aðferðir, verklagsreglur og hagnýt tæki til markaðseftirlits.

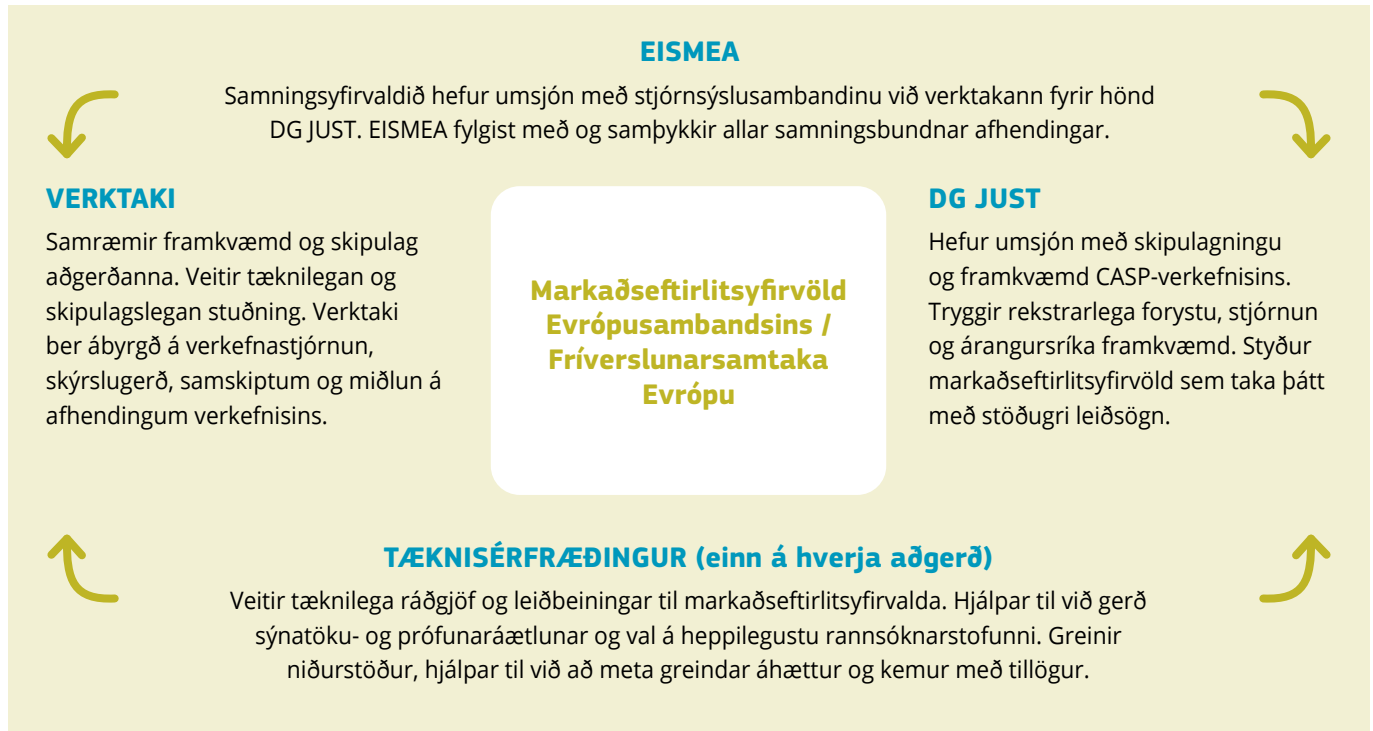


Lárétt aðgerð 1
Stöðlun – notkun staðla með hliðstæðum hætti

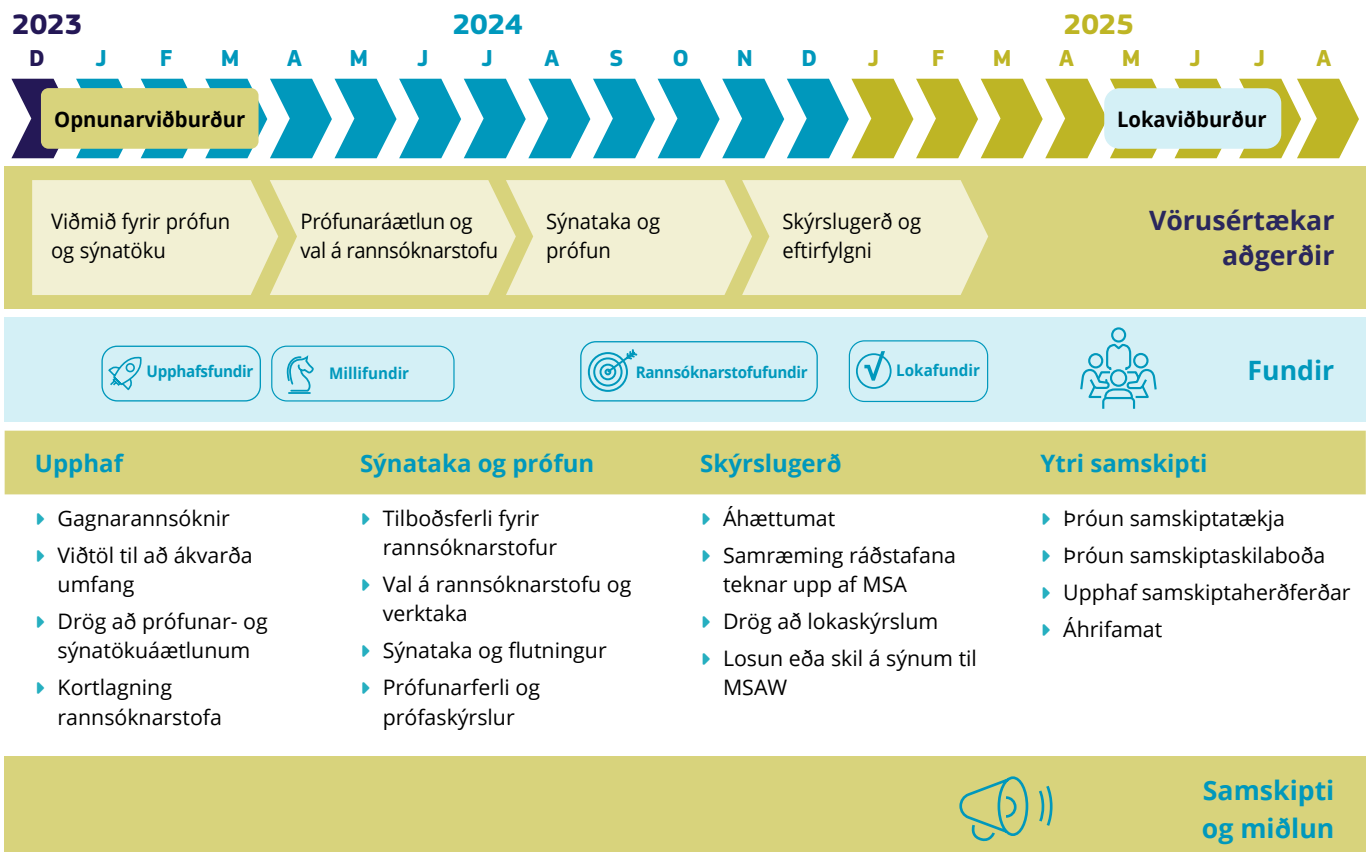


Lárétt aðgerð 2
Byrjendapakki

Hlutverk og skyldur



Vinnuáætlun fyrir vörusértækar aðgerðir



Ferli og verkfæri vörusértækra aðgerða

0 CASP-forvinna

DG JUST framkvæmir forgangsæfingu með markaðseftirlitsyfirvöldum til að velja vöruflokka fyrir hvert CASP-verkefni. Þetta valferli nær yfir bæði nýja og áður prófaða vöruflokka innan ramma CASP-verkefnis.

1 Staðfesting prófunar- og sýnatökuáætlana

Tæknisérfræðingarnir semja prófunaráætlanir út frá forgangsörðun markaðseftirlitsyfirvalda og helstu greindum hættum vörunnar. Drögin eru kynnt á upphafsfundunum, síðan fínstillt og staðfest af þátttakendum.

2 Val á rannsóknarstofu

Teymi verktaka kortleggur rannsóknarstofur og hefur samband við þær til að safna verðtilboðum og öðrum upplýsingum. Útboðsferli fer af stað eftir upphafsfundinn og tilboð eru borin saman og metin. Á millifundum ákveða markaðseftirlitsyfirvöld sem taka þátt hvaða rannsóknarstofu á að velja.

3 Söfnun og flutningur sýna

Markaðseftirlitsyfirvöld safna sýnum frá innlendum mörkuðum, framkvæma frumathuganir og senda þau á valda prófunarstofu.

4 Prófun og afhending prófunarskýrsla

Rannsóknarstofa prófar sýnin samkvæmt samþykktu prófunaráætlun. Markaðseftirlitsyfirvöld athuga og staðfesta prófunarskýrslurnar.

5 Áhættumat

Markaðseftirlitsyfirvöld framkvæma áhættumat á öllum sýnum sem uppfylla ekki lagaskilyrði.

6 Ráðstafanir markaðseftirlitsyfirvalda

Markaðseftirlitsyfirvöld grípa til úrbóta vegna þeirra vara sem ekki uppfylla kröfur og gefa út tilkynningar á Safety Gate.

7 Ytri samskipti

Ytri samskipti hefjast þegar allar niðurstöður prófana hafa verið staðfestar. Þau eru útfærð í gegnum fjölmiðla og áhrifavaldastarfsemi, studd með miðlun hagsmunaaðila.

Ytri samskipti

Samskiptaverkfæri

- ▶ **Lokaskýrslur** fyrir hverja aðgerð og fyrir CASP 2024 verkefnið;
- ▶ **Bæklingar**;
- ▶ **#ProductGo-leikur og tengdar eignir**;
- ▶ **Fjölmiðlapakki og samfélagsmiðlar**.

Leiðir

Samskiptaefni er miðlað með:

- ▶ ec.europa.eu viðvera á netinu ([Safety Gate](#), [CASP](#) vefsíða, [EISMEA fréttu](#) hluti);
- ▶ Samfélagsmiðlareikningar DG JUST og EISMEA;
- ▶ Samskiptaleiðir markaðseftirlitsyfirvalda;
- ▶ Valdir áhrifavaldar;
- ▶ Valdir miðlar.

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS

Dómsmála- og neytendaskrifstofa
Stjórnarsvið neytenda
Eining B4 Vöruöryggi og hraðviðvörðunarkerfi
Netfang: JUST-B4@ec.europa.eu

Framkvæmdastjórn Evrópusambandsins ber ekki ábyrgð á neinum afleiðingum sem stafa af endurnotkun þessarar útgáfu.

© Evrópusambandið, 2025.

Stefna framkvæmdastjórnar Evrópusambandsins um endurnotkun skjala er framkvæmd á grundvelli ákvörðunar framkvæmdastjórnarinnar 2011/833/ESB frá 12. desember 2011 um endurnotkun skjala framkvæmdastjórnarinnar (OJ L 330, 14.12.2011, bls. 39).

Nema annað sé tekið fram er endurnotkun þessa skjals heimil samkvæmt Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0) leyfi (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>) það þýðir að endurnotkun er leyfð að því gefnu að uppruna sé getið og allar breytingar tilgreindar.

Fyrir notkun eða afritun efnispáttta sem ekki eru í eigu Evrópusambandsins gæti þurft að leita leyfis hjá viðkomandi réttihöfum.

Upplýsingar um Evrópusambandið á öllum opinberum tungumálum ESB er að finna á Evrópuvefnum:
https://europa.eu/european-union/index_en



Publications Office
of the European Union

Lúxemborg Útgáfuskrifstofa Evrópusambandsins, 2025
ISBN 978-92-68-28641-8
doi:10.2838/6681682