



CASP 2024

Sigarette elettroniche usa e getta

**Relazione finale sulle
attività**

INDICE

Elenco delle abbreviazioni	III
Sintesi.....	IV

PARTE I

Panoramica dell'attività	2
AVM partecipanti.....	2
Ambito di applicazione del prodotto	2
Criteri di prova.....	3
Campionamento e prove	4
Distribuzione di campionamento	4
Processo di prova	4
Risultati delle prove	5
Panoramica dei risultati delle prove e conclusioni principali	5
Risultati dettagliati delle prove	6
Conclusioni sui risultati delle prove.....	6
Valutazione del rischio e misure correttive	7
Risultati della valutazione del rischio	7
Misure correttive	8
Conclusioni e raccomandazioni	8
Conclusioni.....	8
Raccomandazioni per le parte interessate	9

PARTE II

Cos'è il CASP?	11
Piano di lavoro delle attività specifiche per prodotto	12
Processi e strumenti per attività specifiche per prodotto	13

Elenco delle abbreviazioni

CASP	Attività Coordinate per la Sicurezza dei Prodotti
CEN/TS	Comitato europeo di normalizzazione / Specifiche tecniche
DG JUST	Direzione generale della Giustizia e dei consumatori
CE	Commissione europea
EFTA	Accordo europeo di libero scambio
EN	Norma europea
ENDS	Sistemi elettronici di somministrazione della nicotina
UE	Unione europea
EUR	Euro
GPSR	Regolamento relativo alla sicurezza generale dei prodotti 2023/988
IM	Riunione intermedia
ISO	Organizzazione internazionale per la standardizzazione
KoM	Riunione iniziale
AVM	Autorità di vigilanza del mercato
ASP	Attività specifica per prodotto
SAGA	Valutazione del rischio Safety Gate
TPD	Direttiva sui prodotti del tabacco

Sintesi

Obiettivi

L'obiettivo generale delle iniziative CASP è proteggere la salute e la sicurezza dei consumatori europei consentendo alle autorità nazionali dei Paesi UE/EFTA responsabili della vigilanza del mercato (AVM) di coordinare meglio le loro attività. Le AVM campionano, testano e valutano congiuntamente i rischi di prodotti specifici durante le ASP.

Ambito di applicazione del prodotto

Questa attività riguarda le sigarette monouso e a uso limitato contenenti un serbatoio pre-riempito di liquido per sigarette elettroniche con o senza nicotina.

Principali criteri di prova e risultati

L'attività si è concentrata sulla verifica di 57 sigarette elettroniche usa e getta rispetto alle norme CEN/TS 17287:2019 (sicurezza meccanica), ISO 20714: 2021 (livelli di nicotina e purezza del liquido), EN 17746:2023

(consistenza dell'erogazione di nicotina e conteggio dei tiri), nonché sulla verifica del sistema di attivazione per l'inalazione del fumo ai fini della sicurezza dei bambini.

In totale, 18 campioni (32 %) non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti del piano di prove. Dall'esame sull'etichettatura (avvertenze, marcature e istruzioni) condotto dalle AVM è emerso che 36 campioni (63 %) su 57 non hanno soddisfatto i requisiti. Nel complesso, 38 campioni (67 %) non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti di conformità.

Conclusioni

Le sigarette elettroniche usa e getta hanno rappresentato una preoccupazione crescente per le AVM negli ultimi anni, con l'aumento della loro popolarità. Se non soddisfano i requisiti, ad esempio perché contengono una sostanza chimica vietata o nicotina non dichiarata, possono rappresentare un vero pericolo per la

sicurezza dei consumatori. Per questa attività, le AVM hanno emesso 3 notifiche Safety Gate per i prodotti che presentano un rischio grave per i consumatori. Gli operatori economici sono stati invitati a ritirare questi prodotti dal mercato e a richiamarli dagli utenti finali¹.

Raccomandazioni chiave per le parti interessate

Per i consumatori

- ▶ Mettere la salute al primo posto: verificare che non vi sia nicotina o sostanze oleose pericolose nella sigaretta elettronica. Tenere le sigarette elettroniche lontano dalla portata dei bambini, poiché potrebbero essere attivate inavvertitamente.
- ▶ Non acquistare prodotti che non riportano avvertenze nella propria lingua. Le avvertenze sono un obbligo di legge e un'omissione può essere accompagnata da altre.

Per gli operatori economici

- ▶ Rimanere informati sullo sviluppo della legislazione nazionale e di mercato, come ad esempio la [Direttiva sulle pile](#) e la [Direttiva sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche](#)

Per gli organismi di normazione

- ▶ Sviluppare una norma per misurare il numero di tiri, una norma per misurare il volume dei liquidi nelle sigarette elettroniche non ricaricabili e una metodologia per il riciclaggio delle batterie.
- ▶ Considerare l'inclusione di requisiti sui sistemi di attivazione a prova di bambino per le sigarette elettroniche.




¹ Fino al 07.03.2025 (incluso).



Parte I

Panoramica dell'attività

AVM partecipanti

		Paese	AVM
1		Austria	Ministero federale degli affari sociali, della salute, dell'assistenza e della protezione dei consumatori
2		Belgio	Servizio pubblico federale per la salute - Unità di prodotto per il consumo ispettivo
3		Croazia	Ispettorato di Stato
4		Islanda	Autorità per l'edilizia abitativa e la costruzione
5		Lituania	Autorità di Stato per la protezione dei diritti dei consumatori
6		Malta	Direzione per la salute ambientale
7			Autorità maltese per la concorrenza e i consumatori - Direzione Sorveglianza del mercato

Ambito di applicazione del prodotto

Le sigarette elettroniche usa e getta sono pre-riempite con liquido per sigarette elettroniche. Questi dispositivi non richiedono la sostituzione di alcun accessorio. Gli utenti possono continuare a svapare fino all'esaurimento del liquido o della batteria, a quel punto il dispositivo viene semplicemente gettato. Questo design semplice piace molto ai consumatori in cerca di praticità e accessibilità nell'uso della sigaretta elettronica, contribuendo alla loro popolarità sul mercato, soprattutto tra i giovani utenti. In effetti, le sigarette elettroniche usa e getta sono spesso interessanti per le fasce demografiche più giovani, grazie al loro design facile da usare e colorato,

oltre che ai loro aromi accattivanti.

Anche le sigarette elettroniche monouso sono state testate nell'ambito delle ASP 4 - Sigarette elettroniche e accessori delle CASP 2021, riguardante sia i dispositivi che i liquidi. I risultati hanno mostrato che 9 dispositivi monouso su 20 (45%) non hanno soddisfatto i requisiti del piano di prova. Alla luce di questi risultati, le AVM hanno ritenuto importante tenere sotto controllo questi dispositivi ed eseguire ulteriori prove. Tra il 2019 e il 2024 sono state emesse 96 notifiche Safety Gate per sigarette elettroniche usa e getta.

Tabella 1: Ambito di applicazione del prodotto

	Sottocategoria di prodotto	Foto	Descrizione
Nel campo di applicazione	Sigarette elettroniche monouso		Con una configurazione singola contenente un serbatoio pre-riempito di liquido per sigarette elettroniche.
	Sigarette elettroniche usa e getta a uso limitato		Con una batteria ricaricabile (per un tempo limitato, fino all'esaurimento del liquido).
Fuori dal campo di applicazione	Dispositivi ricaricabili		Qualsiasi dispositivo ricaricabile, come le sigarette elettroniche usa e getta con serbatoi sostituibili.

Criteri di prova

Il quadro normativo per le sigarette elettroniche usa e getta è duplice e comprende sia le misure di controllo del tabacco previste dalla TPD sia le disposizioni in materia di sicurezza del prodotto previste dal GPSR. Oltre a identificare e quantificare i pericoli dei prodotti, questa attività ha affrontato anche alcune questioni relative alla

protezione dei consumatori. Tra queste, la garanzia di un'etichettatura accurata del contenuto di nicotina nei dispositivi e la prevenzione della sovrastima del numero di tiri. Il piano di prove finale dell'attività è descritto nella Tabella 2.

Tabella 2: Piano di prove per sigarette elettroniche usa e getta

Norma	Clausola/elemento
Sicurezza meccanica, comprese le dimensioni del serbatoio	
CEN/TS 17287:2019 Requisiti e metodi di prova per i dispositivi delle sigarette elettroniche	4.2.1 Generale
	4.5 Serbatoio per liquidi per sigarette elettroniche
	5.2 Resistenza alla rottura e protezione dalle perdite
Livelli di nicotina e purezza del liquido	
ISO 20714: 2021 Liquidi per sigarette elettroniche – Determinazione del tenore di nicotina, glicole propilenico e glicerolo nei liquidi utilizzati nei dispositivi elettronici per la somministrazione di nicotina - Metodo gascromatografico (ISO 20768:2019)	Nota: L'intera norma fornisce la metodologia e la reportistica, sebbene possa essere integrata dalla norma CEN/TS 176322:2022: Principi generali e requisiti per la verifica della qualità e dei livelli di nicotina dei liquidi per sigarette elettroniche, che fornisce un quadro di riferimento per la gestione della qualità utilizzato nella produzione.
	Contenuto di nicotina
	Purezza della nicotina
	Presenza di aromi e additivi non autorizzati (cafeina, taurina, acetato di vitamina E, ecc.) nei liquidi per sigarette elettroniche

Costanza nella somministrazione di nicotina e nel numero di tiri

EN 17746:2023 Sigarette elettroniche e liquidi per sigarette elettroniche - Determinazione della costanza nella somministrazione di nicotina su sequenze definite di tiri all'interno di una singola sigaretta elettronica

Nota: La norma completa fornisce la metodologia e le modalità di reportistica

Costanza nella somministrazione di nicotina

Conteggio dei tiri

Sistema di attivazione per inalazione - resistenza all'uso da parte dei bambini

È necessario che il laboratorio riporti informazioni sul sistema di attivazione per l'inalazione (azione a una o due fasi), ad esempio l'attivazione tramite inalazione o la pressione di un pulsante

Campionamento e prove

Distribuzione di campionamento

Il processo di campionamento è stato effettuato dalle AVM sulla base della distribuzione dei campioni concordata durante la riunione intermedia. Le AVM hanno rac-

colto 62 campioni, sia presso negozi online che fisici. Dei 62 campioni, cinque non sono stati testati².

Processo di prova

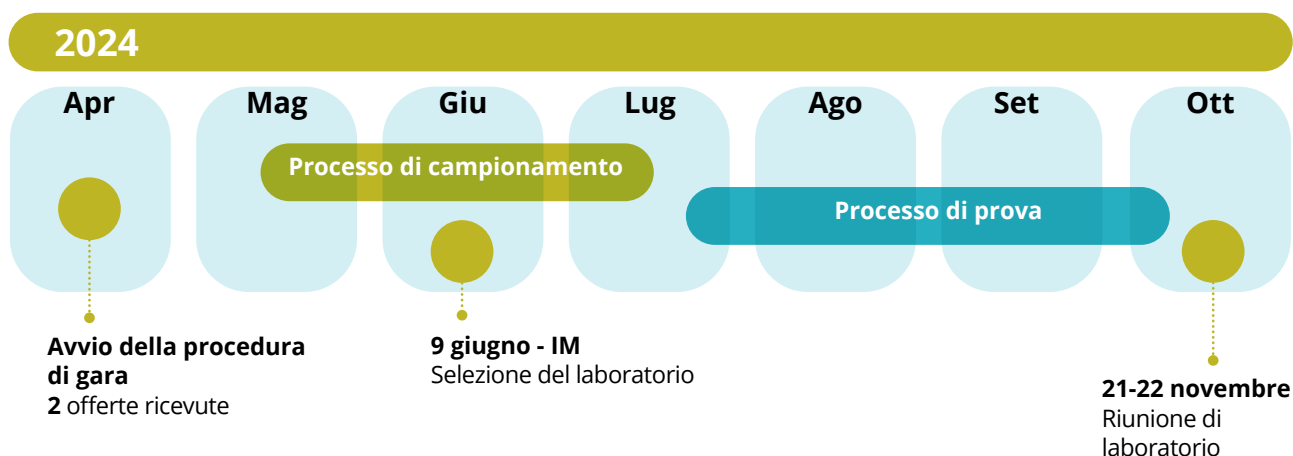
Il laboratorio di prova per questa attività è stato selezionato mediante una procedura d'appalto, indetta ad aprile 2024. Il capitolato d'appalto è stato inviato a 58 laboratori nell'UE/nel SEE individuati in base alla strategia per il coinvolgimento dei laboratori del team del progetto. A ciascun laboratorio è stato chiesto di presentare un'offerta che includesse gli elementi indicati nel documento di gara, quali informazioni dettagliate sui prezzi e documenti di supporto che fornissero prove di certificazione, l'esperienza degli esperti e i modelli dei rapporti di prova.

Due laboratori hanno presentato un'offerta entro il termine stabilito, che è stato prorogato di una settimana per consentire la presentazione di ulteriori candidature. Entrambi i laboratori sono stati invitati a un colloquio per discutere la loro offerta. Durante la riunione intermedia, alle AVM sono state presentate le analisi comparative della qualità tecnica e degli aspetti finanziari delle offerte ricevute dai laboratori. Le AVM hanno selezionato il laboratorio che ha ottenuto il punteggio maggiore in base alla qualità tecnica e alla competitività finanziaria dell'offerta presentata.

In seguito alla selezione del laboratorio, alle AVM sono stati concessi due mesi per raccogliere i campioni e trasmetterli al laboratorio.

² A causa di problemi durante il processo di spedizione, il laboratorio non ha ricevuto cinque campioni da una AVM e pertanto non è stato possibile condurre prove su questi prodotti.

Figura 1: Calendario del processo di campionamento



Risultati delle prove

Panoramica dei risultati delle prove e conclusioni principali

Su 57 campioni testati, 18 prodotti (32 %) non hanno soddisfatto i requisiti del piano di prove, come illustrato nel grafico seguente.

Nell'ambito dell'ASP4 - Sigarette elettroniche e accessori delle CASP 2021, una percentuale più elevata, pari al 45% (9 su 20) dei dispositivi monouso testati non ha soddisfatto i

requisiti del piano di prove.

Se si considerano i risultati relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni effettuate dalle AVM, unitamente alle prove eseguite dal laboratorio, 38 campioni (67 %) non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti (si veda la Figura 3).

Figura 2: Risultati delle prove, esclusi i controlli relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni (N=57)

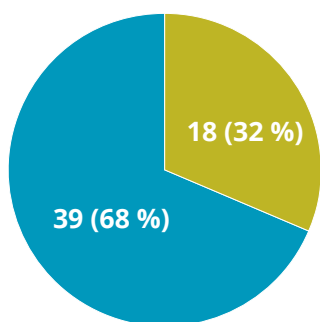
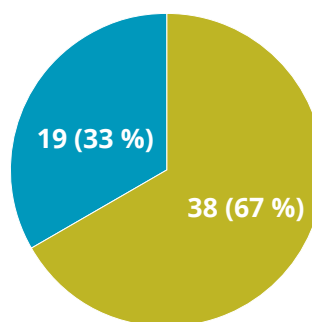


Figura 3: Risultati delle prove, inclusi i controlli relativi ad avvertenze, marcature e istruzioni (N=57)



■ Non hanno soddisfatto i requisiti ■ Hanno soddisfatto i requisiti

In effetti, esaminando esclusivamente le avvertenze, le marcature e le istruzioni, i controlli hanno rilevato che 37 campioni (65%) su 57 non soddisfacevano i requisiti di etichettatura. I principali motivi di non conformità sono

stati problemi con l'elenco degli ingredienti in ordine decrescente o di peso (15 campioni), avvertenze sanitarie (8 campioni) e contenitori che superano il limite di 2 ml per le cartucce monouso (8 campioni).

Risultati dettagliati delle prove

Tra i campioni che non hanno soddisfatto i requisiti della norma **CEN/TS 17287:2019** 16 campioni non hanno soddisfatto i requisiti della clausola 4.2.1 relativa alle

prove generali, 16 quelli della clausola 4.5 relativa al serbatoio del liquido e 14 quelli relativi alle dimensioni del serbatoio.

Figura 4: Risultati delle prove per clausola CEN/TS 17287:2019

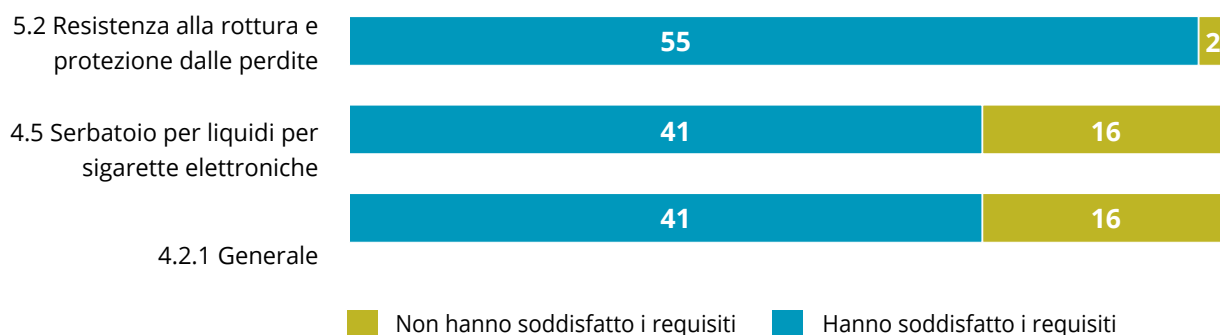
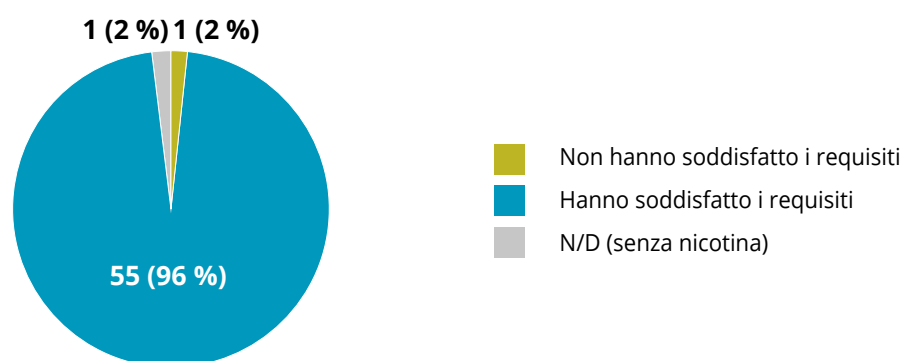


Figura 5: Risultati delle prove per clausola: ISO 20714:2021 (purezza della nicotina)



I risultati della norma **ISO 20714:2021** hanno rivelato che un prodotto non soddisfaceva i requisiti di purezza della nicotina a causa della presenza di un additivo aromatizzante non autorizzato (acetato di vitamina E) nel liquido. Anche un altro prodotto non era conforme al requisito del contenuto di nicotina.

In base ai requisiti di uniformità della somministrazione di nicotina previsti dalla norma **EN 17746:2023**, i campioni hanno rilasciato in media 84 microgrammi (µg) per tiro, con un massimo di 130 µg e un minimo di 45 µg. Il numero

medio di tiri è stato di 357, con un intervallo compreso tra 170 e 1.000 tiri tra i campioni. Tuttavia, 12 campioni hanno smesso di fumare e non è stato possibile valutare la coerenza della somministrazione di nicotina e il numero di tiri.

Infine, per quanto riguarda la **resistenza all'uso da parte dei bambini** due campioni (dello stesso marchio) non hanno soddisfatto i requisiti di rottura e perdita.

Conclusioni sui risultati delle prove

Conformità delle dimensioni del serbatoio e del contenuto di nicotina

Il principale problema di non conformità era rappresentato dalle dimensioni eccessive dei serbatoi. In totale, 14 prodotti hanno superato il limite di 2 ml, importante per la sicurezza al fine di ridurre al minimo le fuoriuscite accidentali, soprattutto per i bambini. La limitazione delle dimensioni del serbatoio riduce il rischio di esposizione alla nicotina, poiché

questa sostanza chimica può essere assorbita direttamente nel flusso sanguigno. La maggior parte dei prodotti gestisce efficacemente l'accesso al serbatoio, ma due non soddisfano gli standard di rottura o di perdita, aumentando i rischi per la sicurezza dei bambini e degli utenti.

Un prodotto aveva un contenuto di nicotina leggermente eccessivo, ma non presentava rischi significativi di fuoriuscita o durante il normale utilizzo, superando i test di sicurezza. Un altro prodotto conteneva vitamina

E vietata, che può accumularsi nei polmoni e presenta un grave rischio per la salute ai sensi del Regolamento delegato 2024/3173.

Rischi associati alla nicotina non dichiarata

Un prodotto conteneva nicotina non dichiarata ed era sovradimensionato. I requisiti tecnici della TPD non si applicano ai prodotti senza nicotina, poiché è la presenza di questa sostanza a essere regolamentata. Ciò potrebbe consentire l'ingresso sul mercato di prodotti non conformi senza un'adeguata vigilanza.

Sebbene i prodotti contenenti nicotina siano generalmente considerati accettabili, la valutazione del rischio derivante dalla mancata dichiarazione sul prodotto è complessa. Gli utenti che cercano piacere nel prodotto possono sviluppare

inconsapevolmente una dipendenza dalla nicotina non dichiarata. Sebbene sia difficile assegnare un valore quantitativo alla dipendenza in base ai livelli di lesione specificati per la metodologia di valutazione del rischio, si suggerisce che il rischio sia sostanziale.

Nel complesso, la maggior parte dei prodotti ha rispettato i requisiti di legge e quelli non conformi sono stati trattati attraverso le procedure nazionali.

Valutazione del rischio e misure correttive

Risultati della valutazione del rischio

Nel valutare se un prodotto presenta un rischio, deve essere rispettato l'articolo 26 sulle notifiche di prodotti pericolosi attraverso il sistema di allerta rapido Safety Gate³.

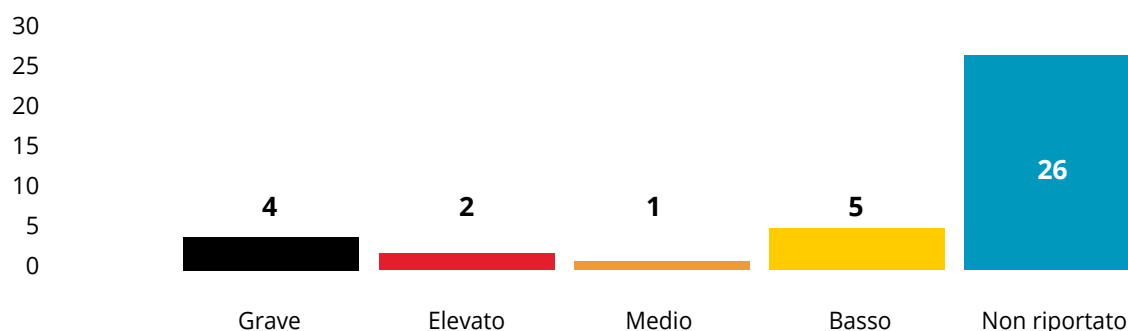
Nel complesso, 38 (67%) campioni non hanno soddisfatto i requisiti. In totale, 18 campioni (32 %) non hanno soddisfatto i requisiti delle prove eseguite dal laboratorio e 36 (63 %) non hanno soddisfatto i requisiti di etichettatura per quanto riguarda avvertenze, marcature

e istruzioni.

- ▶ Quattro campioni sono stati giudicati a rischio grave e due a rischio elevato. Uno è stato etichettato come a medio rischio e cinque come a basso rischio.

La Figura 6 mostra i livelli di rischio (basati sulla valutazione del rischio effettuata dalle AVM) dei campioni che non hanno soddisfatto i requisiti⁴.

Figura 6: Livelli di rischio dei campioni che non hanno soddisfatto i requisiti



³ Regolamento (UE) 2019/1020 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 20 giugno 2019, sulla vigilanza del mercato e sulla conformità dei prodotti

⁴ I prodotti che hanno soddisfatto i requisiti di prova, ma non quelli di etichettatura, sono segnalati con l'etichetta "non conformità formale".

Misure correttive

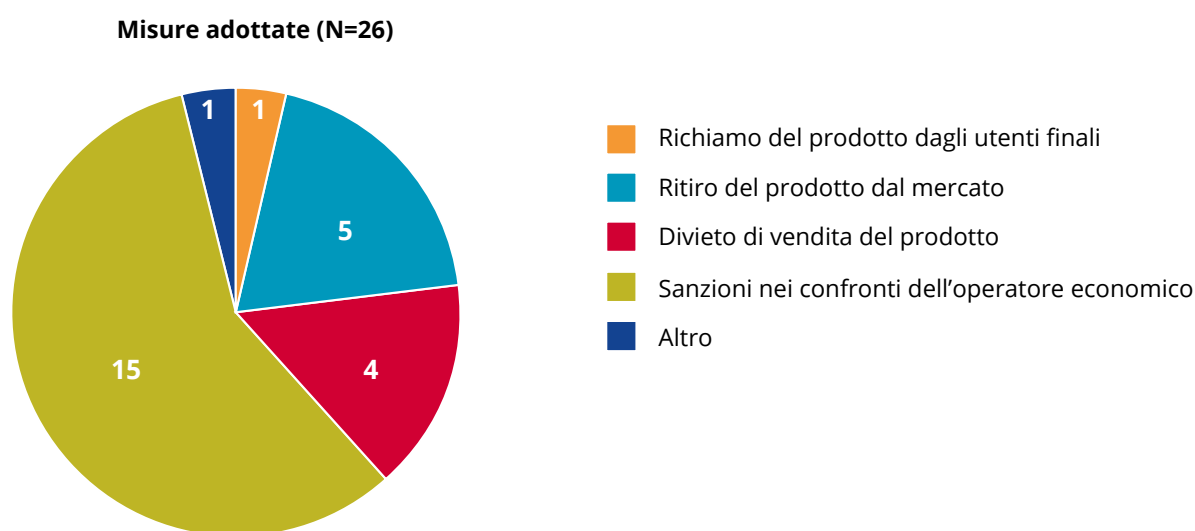
Sulla base dei risultati delle prove e delle valutazioni del rischio effettuate, le AVM decidono quali misure correttive è necessario intraprendere in relazione ai prodotti che non sono conformi alla legislazione dell'UE e/o alle norme applicabili elaborate al fine di impedire la comparsa di prodotti pericolosi sul mercato unico.

La Figura 7 mostra le misure correttive adottate per i prodotti che non hanno soddisfatto i requisiti di prova.

Inoltre, qualora venga identificato un rischio grave, le AVM sono giuridicamente obbligate a presentare una notifica attraverso il sistema di allerta rapido Safety Gate, ai sensi dell'articolo 26 del GPSR⁵. Sulla base del GPSR e del Regolamento (UE) 2019/1020⁶ si raccomanda inoltre di presentare notifiche per le misure adottate nei confronti di prodotti che presentano un rischio non grave.

A seguito delle azioni intraprese successivamente a questa campagna di test, sono state pubblicate notifiche Safety Gate per tre prodotti⁷.

Figura 7: Misure adottate per i campioni che non hanno soddisfatto i requisiti



Conclusioni e raccomandazioni

Conclusioni

L'attività ha testato la sicurezza meccanica e chimica delle sigarette elettroniche usa e getta e delle loro emissioni. Nel complesso, 18 campioni (32 %) non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti stabiliti nel piano di prove.

Se si aggiungono i controlli effettuati dalle AVM su avvertenze, marcature e istruzioni, il numero di campioni che non hanno soddisfatto almeno uno dei requisiti sale al 67 %.

⁵ Regolamento (UE) 2023/988 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 10 maggio 2023, sulla sicurezza generale dei prodotti.

⁶ Regolamento (UE) 2019/1020 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 20 giugno 2019, sulla vigilanza del mercato e sulla conformità dei prodotti.

⁷ Fino al 07.03.2025 incluso.

Raccomandazioni per le parte interessate

Le seguenti raccomandazioni sono basate sul risultato del processo di prova e sulle discussioni tra le AVM nel corso del progetto.

Per i consumatori

- ▶ Non acquistare prodotti che non riportano avvertenze nella propria lingua. Le avvertenze sono un obbligo di legge e un'omissione può essere accompagnata da altre.
- ▶ Le sigarette elettroniche usa e getta che dichiarano un numero di tiri superiore a 600 per un serbatoio da 2 ml possono essere non conformi, fuorvianti o entrambe le cose.
- ▶ Conoscete la direttiva sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE) che consente di restituire gratuitamente i rifiuti elettronici ed elettrici?
- ▶ Le sigarette elettroniche hanno un aspetto attraente e possono essere allettanti da usare. Tenere le sigarette elettroniche lontano dalla portata dei bambini, poiché potrebbero essere attivate inavvertitamente.
- ▶ I produttori stanno aggiungendo aromi alle sigarette elettroniche usa e getta per aumentarne l'attrattiva e il potenziale di dipendenza, rivolgendosi in particolare ai non consumatori e ai giovani.
- ▶ Mettete la vostra salute al primo posto: verificate la presenza di nicotina o di sostanze oleose pericolose nella vostra sigaretta elettronica, come l'olio di trigliceridi a catena media (MCT).
- ▶ Per verificare se il prodotto che si sta acquistando è stato identificato come pericoloso, consultare Safety Gate.
- ▶ Segnalare qualsiasi problema di sicurezza o incidente relativo al prodotto all'autorità per la tutela dei consumatori su Gateway per la sicurezza dei consumatori.

Per gli operatori economici

- ▶ Rimanere informati sullo sviluppo e sull'attuazione della legislazione nazionale e di mercato. Conoscete la Direttiva sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE) che consente ai consumatori di restituire gratuitamente i rifiuti elettronici ed elettrici?
- ▶ Il nuovo regolamento sulle batterie richiede la separazione delle batterie dal resto del prodotto elettronico ai fini dello smaltimento. Assicurarsi che i vostri prodotti siano progettati in modo che le batterie possano essere facilmente rimosse senza il rischio di aprire inavvertitamente il dispositivo, con il rischio di perdite o di esposizione al liquido della sigaretta elettronica, in conformità con questi nuovi requisiti.

Per gli organismi di normazione

- ▶ Le autorità di vigilanza del mercato raccomandano di sviluppare una norma per misurare il numero di tiri.
- ▶ Un metodo standard per misurare il volume del liquido nelle sigarette elettroniche non ricaricabili aiuterebbe i laboratori.
- ▶ Per una maggiore sicurezza dei bambini, si dovrebbe prendere in considerazione l'inclusione di requisiti sui sistemi di attivazione a prova di bambino per le sigarette elettroniche.
- ▶ Sviluppare una metodologia ad hoc per il riciclaggio delle batterie incluse nelle sigarette elettroniche monouso.

Per le autorità di regolamentazione:

- ▶ Le norme sulle sigarette elettroniche usa e getta devono fornire dettagli sui requisiti per la sicurezza dei bambini (in particolare i sistemi di attivazione a prova di bambino) e l'etichettatura, ad esempio mediante atti delegati della Commissione.
- ▶ La TPD non richiede la dichiarazione del volume del liquido delle sigarette elettroniche. Si propone di rendere obbligatoria la dichiarazione del volume e delle unità di erogazione per dose uomo. Inoltre, si propone di proibire l'indicazione del numero di tiri dei dispositivi sulla confezione. Questo numero è spesso utilizzato dai produttori per promuovere i loro prodotti, cosa non consentita dalla TPD.
- ▶ Considerare l'implementazione di misure di tracciabilità per i prodotti del tabacco correlati (sigarette elettroniche) al fine di facilitare la gestione degli articoli non conformi da parte delle AVM.
- ▶ Affrontare la lacuna legislativa sulle buste di nicotina. Questi prodotti sono attualmente coperti solo dal GPSR. Per questi prodotti sono in fase di elaborazione due norme: ISO/DIS 21109 (metodo di prova per il pH) e ISO/AWI 21114 (metodo di prova per la nicotina). Tuttavia, mancano norme sulla sicurezza di questo prodotto e non sono ancora state stabilite le quantità massime di sostanze (ad esempio, la nicotina).



Parte II

Cos'è il CASP?

Il progetto Attività Coordinate per la Sicurezza dei Prodotti (CASP) consente una stretta cooperazione tra le autorità di vigilanza del mercato dei paesi dell'Unione Europea/

Accordo europeo di libero scambio per garantire la sicurezza dei prodotti sul mercato unico.

Il CASP 2024 include sette attività di test specifiche per prodotto e due attività orizzontali

I partecipanti alle attività specifiche per prodotto testano congiuntamente i prodotti selezionati che vengono campionati nei rispettivi mercati nazionali. I prodotti vengono testati in laboratori accreditati nell'UE/EFTA secondo i criteri di test concordati.

Il CASP 2024 include anche un'attività di nuova verifica. Sulla base dello stesso piano di analisi della precedente campagna di test della categoria di prodotto in questione, l'iniziativa di nuova verifica prevede la ripetizione di attività di vigilanza del mercato su larga scala per tali categorie di prodotti per verificarne il livello di conformità dopo un certo periodo di tempo.



ASP 1
Succhiotti per neonati



ASP 2
Seggioloni



ASP 3
Fili luminosi



ASP 4
Mini riscaldatori elettrici



ASP 5
Sigarette elettroniche monouso



ASP 6
Biciclette per bambini



ASP 7
Giochi di slime (nuova verifica)

Le attività orizzontali forniscono un forum di scambio di conoscenze per le autorità di vigilanza del mercato. Con la guida di periti nei settori pertinenti, i partecipanti sviluppano approcci, procedure e strumenti pratici comuni per la vigilanza del mercato.



AO 1
Standardizzazione – uso di standard per analogia

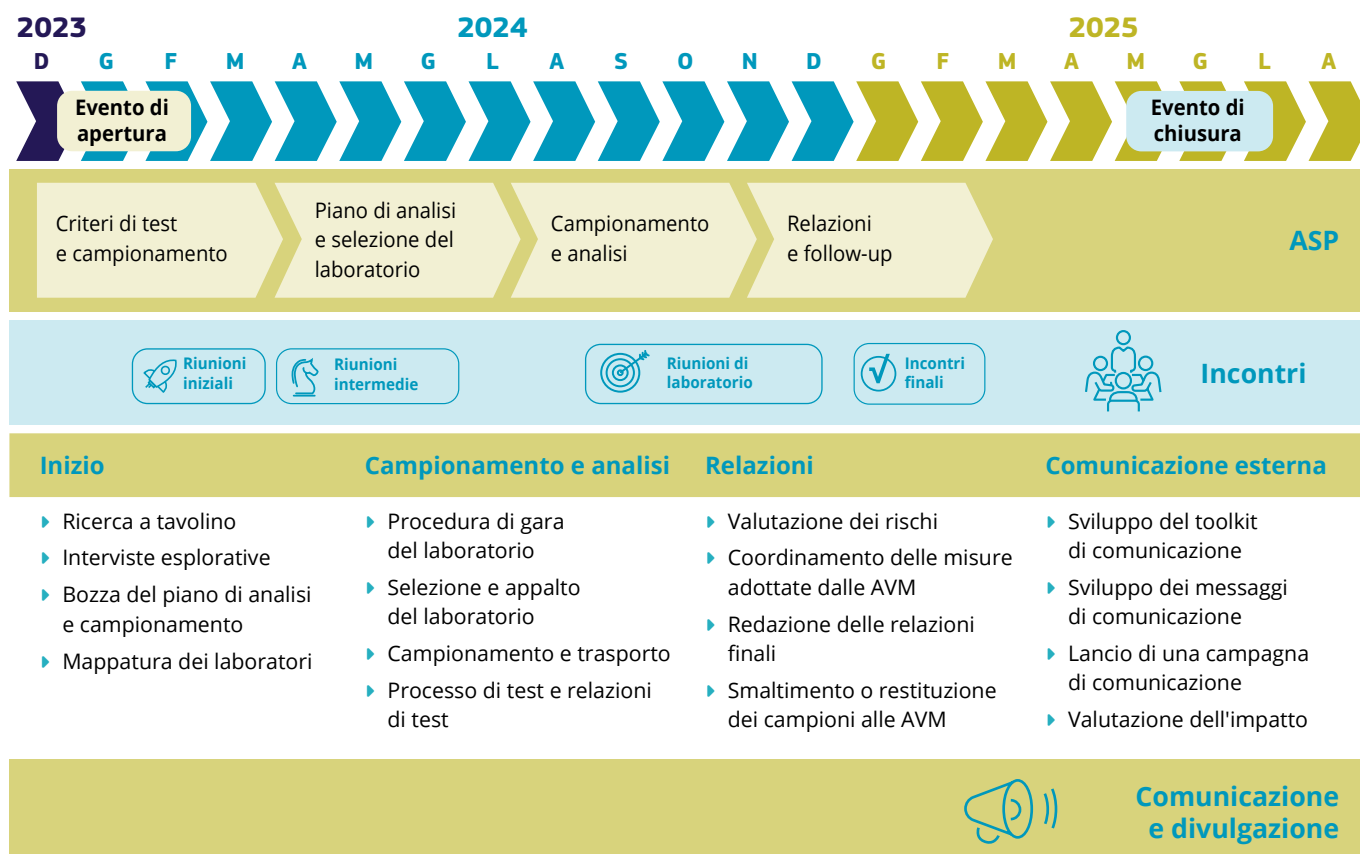


AO 2
Starter kit per principianti

Ruoli e responsabilità



Piano di lavoro delle attività specifiche per prodotto



Processi e strumenti per attività specifiche per prodotto

0 Processo pre-CASP

DG JUST conduce un esercizio di definizione delle priorità con le autorità di vigilanza del mercato per selezionare le categorie di prodotti per ciascun progetto CASP. Questo processo di selezione comprende sia le categorie di prodotti nuove che quelle precedentemente testate nel quadro di un progetto CASP.

1 Convalida di piani di analisi e di campionamento

I periti redigono i piani di analisi in base alle priorità stabilite dalle autorità di vigilanza del mercato e ai principali pericoli del prodotto identificati. Le bozze vengono presentate nel corso delle riunioni iniziali e quindi perfezionate e convalidate dai partecipanti.

2 Selezione del laboratorio

Il team del contraente mappa i laboratori di analisi e li contatta per raccogliere preventivi preliminari e altre informazioni pertinenti. La procedura di gara viene avviata dopo le riunioni iniziali e le offerte vengono confrontate e valutate. Durante le riunioni intermedie, le autorità di vigilanza del mercato selezionano un unico laboratorio per attività.

3 Raccolta e trasporto dei campioni

Le autorità di vigilanza del mercato raccolgono campioni dai loro mercati nazionali, eseguono controlli preliminari e li inviano al laboratorio di analisi selezionato.

4 Test e consegna delle relazioni di test

Il laboratorio testa i campioni seguendo il piano di analisi concordato. Le autorità di vigilanza del mercato controllano e convalidano le relazioni di test.

5 Valutazione dei rischi

Il perito e le autorità di vigilanza del mercato eseguono valutazioni dei rischi su tutti i campioni che non soddisfano i requisiti di analisi.

6 Misure adottate dalle autorità di vigilanza del mercato

Le autorità di vigilanza del mercato adottano misure correttive per i prodotti che non soddisfano i requisiti, inviando quindi notifiche su Safety Gate.

7 Comunicazioni esterne

La campagna di comunicazione esterna verrà avviata quando tutti i risultati dei test saranno stati convalidati. Viene implementata tramite attività di coinvolgimento di media e influencer, supportate da attività di divulgazione delle parti interessate.

Comunicazione esterna

Strumenti per la comunicazione

- ▶ **Relazioni finali** per ciascuna attività e per il progetto CASP 2024;
- ▶ **Scheda informativa;**
- ▶ **Gioco #ProductGo e risorse correlate;**
- ▶ **Kit stampa e risorse per social media.**

Canali

Il materiale di comunicazione viene diffuso tramite:

- ▶ Presenza sul web di ec.europa.eu ([Safety Gate](#), pagina web di [CASP](#), sezione [EISMEA news](#));
- ▶ Account social media di DG JUST ed EISMEA;
- ▶ Canali di comunicazione delle autorità di vigilanza del mercato;
- ▶ Influencer partner selezionati;
- ▶ Partnership media selezionate.

COMMISSIONE EUROPEA

Direzione generale Giustizia e consumatori

Direzione generale per i consumatori

Unità B4 Sicurezza dei prodotti e sistema di allerta rapido

Email: JUST-B4@ec.europa.eu

La Commissione europea non è responsabile di alcuna conseguenza derivante dal riutilizzo di questa pubblicazione.

© Unione europea, 2025

La politica di riutilizzo dei documenti della Commissione europea è attuata sulla base della decisione 2011/833/UE della Commissione, del 12 dicembre 2011, relativa al riutilizzo dei documenti della Commissione (GU L 330 del 14.12.2011, pag. 39). Salvo diversa indicazione, il riutilizzo di questo documento è autorizzato con licenza Creative Commons Attribuzione 4.0 Internazionale (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.it>). Ciò significa che il riutilizzo è consentito a condizione che venga dato il giusto credito e che vengano indicate le eventuali modifiche.

Per qualsiasi utilizzo o riproduzione di elementi non di proprietà dell'Unione europea, è necessario richiedere l'autorizzazione direttamente ai titolari del diritto d'autore.

Le informazioni sull'Unione europea in tutte le lingue ufficiali dell'UE sono disponibili sul sito web Europa all'indirizzo: https://europa.eu/european-union/index_it



Ufficio delle pubblicazioni
dell'Unione europea

Lussemburgo: Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea, 2025
ISBN 978-92-68-26534-5
doi:10.2838/9703607