



CASP 2024

Wegwerp e-sigaretten

**Definitief
activiteitenrapport**

INHOUDSOPGAVE

Lijst met afkortingen.....	III
Samenvatting	IV

DEEL I

Overzicht van de activiteit	2
Deelnemende MSA's	2
Productbereik	2
Testcriteria	3
Bemonstering en beproeving	4
Bemonsteringsverdeling	4
Testproces	4
Testresultaten.....	5
Overzicht van de testresultaten en belangrijkste uitkomsten	5
Gedetailleerde testresultaten	6
Conclusies van de testresultaten	6
Risicobeoordeling en corrigerende maatregelen	7
Resultaten van de risicobeoordeling	7
Corrigerende maatregelen	8
Conclusies en aanbevelingen	8
Conclusies	8
Aanbevelingen aan belanghebbenden.....	9

DEEL II

Wat is CASP?	11
Werkplan productspecifieke activiteiten	12
Processen en hulpmiddelen productspecifieke activiteiten.....	13

Lijst met afkortingen

CASP	Coordinated Activities on the Safety of Products (Gecoördineerde acties voor veilige producten)
CEN/TS	Europees Comité voor Normalisatie / Technische specificatie
DG JUST	Directoraat-generaal Justitie en Consumenten
EC	Europese Commissie
EVA	Europese Vrijhandelsovereenkomst
NL	Europese Norm
ENDS	Elektronische nicotineafgiftesystemen
EU	Europese Unie
EUR	Euro
GPSR	Verordening inzake algemene productveiligheid 2023/988
IM	Tussentijdse bijeenkomst
ISO	Internationale organisatie voor standaardisatie
KoM	Kick-off-bijeenkomst
MSA	Market Surveillance Authority (Autoriteit voor markttoezicht)
PSA	Productspecifieke activiteit
SAGA	Safety Gate risicobeoordeling
TPD	Richtlijn betreffende tabaksproducten

Samenvatting

Doelstellingen

Het overkoepelende doel van de CASP-initiatieven is het beschermen van de gezondheid en veiligheid van Europese consumenten door nationale autoriteiten van EU/EVA-landen die verantwoordelijk zijn voor markttoezicht (MSA's) in staat te stellen hun activiteiten beter te coördineren. MSA's bemonsteren, testen en beoordelen gezamenlijk de risico's van specifieke producten tijdens PSA's.

Productbereik

Deze activiteit heeft betrekking op wegwerpsigaretten voor eenmalig en beperkt gebruik met een voorgevuld e-vloeistofreservoir met of zonder nicotine.

Belangrijkste testcriteria en resultaten

De activiteit richtte zich op het testen van 57 elektronische wegwerpsigaretten tegen de normen CEN/TS 17287:2019 (mechanische veiligheid), ISO 20714: 2021 (nicotineniveaus en zuiverheid van de e-vloeistof), EN 17746:2023 (consistentie van nicotineafgifte en aantal trekjes), evenals het testen van het activeringssysteem voor het inademen van de rook met het oog op kinderveiligheid.

In totaal voldeden 18 monsters (32%) niet aan ten minste één van de eisen van het testplan. Uit onderzoek van de etikettering – waarschuwingen, markeringen en instructies – door de MSA's bleek dat 36 (63%) van de 57 monsters niet aan de eisen voldeden. In totaal voldeden 38 monsters (67%) niet aan ten minste één van de nalevingseisen.

Conclusies

Elektronische wegwerpsigaretten zijn de afgelopen jaren een steeds groter probleem geworden voor MSA's naarmate hun populariteit is toegenomen. Als ze niet aan de vereisten voldoen, bijvoorbeeld door een verboden chemisch component of niet-aangegeven nicotine te bevatten, kan het product een echt gevaar

vormen voor de veiligheid van de consument. Voor deze activiteit hebben MSA's 3 Safety Gate-kennisgevingen afgegeven voor producten die een ernstig risico vormen voor consumenten. Ze instrueerden marktdeelnemers om deze producten uit de handel te nemen en terug te roepen bij eindgebruikers¹.

Belangrijkste aanbevelingen aan belanghebbenden

Voor consumenten

- ▶ Zet uw gezondheid op de eerste plaats: controleer of er nicotine of een gevaarlijke olieachtige stof in uw vape zit. Houd ze uit de buurt van kinderen omdat vapes per ongeluk kunnen worden geactiveerd.
- ▶ Als het product geen waarschuwingen in uw taal heeft, koop het dan niet. Waarschuwingen zijn wettelijk verplicht en één fout kan gepaard gaan met andere.

Voor marktdeelnemers

- ▶ Blijf op de hoogte van de ontwikkeling van nationale

en marktbrede wetgeving, zoals de Batterijenverordening en de Richtlijn afgedankte elektrische en elektronische apparatuur.

Voor normalisatie-instellingen

- ▶ Ontwikkel een norm om het aantal trekjes te meten, een norm om het volume van e-vloeistof in niet-her-vulbare e-sigaretten te meten en een methodologie voor het recyclen van hun batterijen.
- ▶ Overweeg om eisen op te nemen over kindveilige activeringssystemen voor e-sigaretten.







¹ Tot 07.03.2025 (opgenomen).



Deel I

Overzicht van de activiteit

Deelnemende MSA's




		Land	MSA
1		Oostenrijk	Bondsministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid, Zorg en Consumentenbescherming
2		België	Federale overheidsdienst gezondheid - Dienst Inspectie Consumptiegoederen
3		Kroatië	Staatsinspectie
4		IJsland	Autoriteit voor huisvesting en bouw
5		Litouwen	Staatsautoriteit voor de bescherming van de rechten van de consument
6		Malta	Directoraat Milieugezondheid
7			Maltese autoriteit voor mededinging en consumentenzaken

Productbereik

Elektronische wegwerpsigaretten zijn voorgevuld met e-vloeistof. Deze apparaten vereisen geen vervanging van accessoires. Gebruikers kunnen blijven vaperen tot de vloeistof of batterij leeg is, waarna het apparaat wordt weggegooid. Dit eenvoudige ontwerp spreekt consumenten die op zoek zijn naar gebruiksgemak en toegankelijkheid enorm aan, wat bijdraagt aan hun populariteit op de markt, vooral onder jonge gebruikers. Elektronische wegwerpsigaretten zijn vaak aantrekkelijk voor jongere bevolkingsgroepen vanwege hun gebruiksvriendelijke en kleurrijke ontwerp en hun aantrekkelijke smaken.

Elektronische wegwerpsigaretten werden ook getest onder CASP 2021 PSA 4 - E-sigaretten en toebehoren, die zowel apparaten als vloeistoffen omvat. Uit de resultaten bleek dat 9 (45%) van de 20 wegwerpapparaten niet voldeden aan de eisen van het testplan. Gezien deze resultaten vonden de MSA's het belangrijk om deze hulpmiddelen onder toezicht te houden en aanvullende tests uit te voeren. Tussen 2019 en 2024 zijn er 96 Safety Gate-kennisgevingen uitgegeven voor elektronische wegwerpsigaretten.

Tabel 1: Productbereik

	Product subcategorie	Foto	Beschrijving
Binnen toepassingsgebied	Elektronische wegwerpsigaretten voor eenmalig gebruik		Met een enkele configuratie die een voorgevuld reservoir voor e-vloeistof bevat.
	Elektronische wegwerpsigaretten voor beperkt gebruik		Met een batterij die oplaadbaar is (voor beperkte tijd, tot de vloeistof op is).
Buiten toepassingsgebied	Navulbare apparaten		Alle navulbare apparaten, zoals elektronische wegwerpsigaretten met vervangbare pods.

Testcriteria

Het regelgevingskader voor elektronische wegwerpsigaretten is tweeledig. Het omvat zowel maatregelen ter bestrijding van tabaksgebruik onder de TPD als bepalingen inzake productveiligheid conform de GPSR. Naast het identificeren en kwantificeren van productgevaaren, werden met deze activiteit ook enkele kwesties op het gebied

van consumentenbescherming aangepakt. Deze omvatten het zorgen voor een nauwkeurige etikettering van het nicotinegehalte in apparaten en voorkomen dat het aantal pufjes te hoog wordt opgegeven. Het definitieve testplan van de activiteit is weergegeven in Tabel 2.

Tabel 2: Testplan voor elektronische wegwerpsigaretten

Norm	Bepaling/element
Mechanische veiligheid, inclusief tankafmetingen	
CEN/TS 17287:2019 Eisen en testmethoden voor elektronische sigarettenapparaten;	4.2.1 Algemeen
	4.5 E-vloeistofreservoir
	5.2 Weerstand tegen breuken en bescherming tegen lekkage
Nicotinegehalte en zuiverheid van de e-vloeistof	
ISO 20714: 2021 E-vloeistof – Bepaling van nicotine, propyleenglycol en glycerol in vloeistoffen die worden gebruikt in elektronische nicotineafgifteapparaten – Gaschromatografische methode (ISO 20768:2019)	Opmerking: De hele norm voorziet in methodologie en rapportage, hoewel deze kan worden aangevuld door CEN/TS 176322:2022 inzake Algemene principes en eisen voor het testen van de kwaliteit en het nicotinegehalte van vloeistoffen voor elektronische sigaretten, die een kader voor kwaliteitsbeheer biedt dat wordt gebruikt bij de productie.
	Nicotinegehalte
	Zuiverheid van nicotine
	Aanwezigheid van niet-toegestane smaakstoffen en additieven (cafeïne, taurine, vitamine E-acetaat, etc.) in e-vloeistoffen

Consistentie van nicotineafgifte en aantal trekjes

EN 17746:2023
Elektronische sigaretten
en e-vloeistoffen
- Bepaling van de
nicotineafgifteconsistentie
over gedefinieerde
treksequenties binnen
één e-sigaret

Opmerking: De hele norm biedt methodologie en rapportage

Consistentie van nicotineafgifte

Aantal trekjes

Activeringssysteem voor inhalatie - kinderbeveiliging voor gebruik

Rapportage door het laboratorium over het activeringssysteem voor inhalatie (actie in één of twee stappen), bijv. activering door inhalatie of door op een knop te drukken, is vereist

Bemonstering en beproeving

Bemonsteringsverdeling

Het bemonsteringsproces werd uitgevoerd door MSA's op basis van de bemonsteringsverdeling die was overeengekomen tijdens de tussentijdse vergadering.

MSA's verzamelden 62 monsters, zowel van online als van fysieke winkels. Van de 62 monsters werden er vijf niet getest².

Testproces

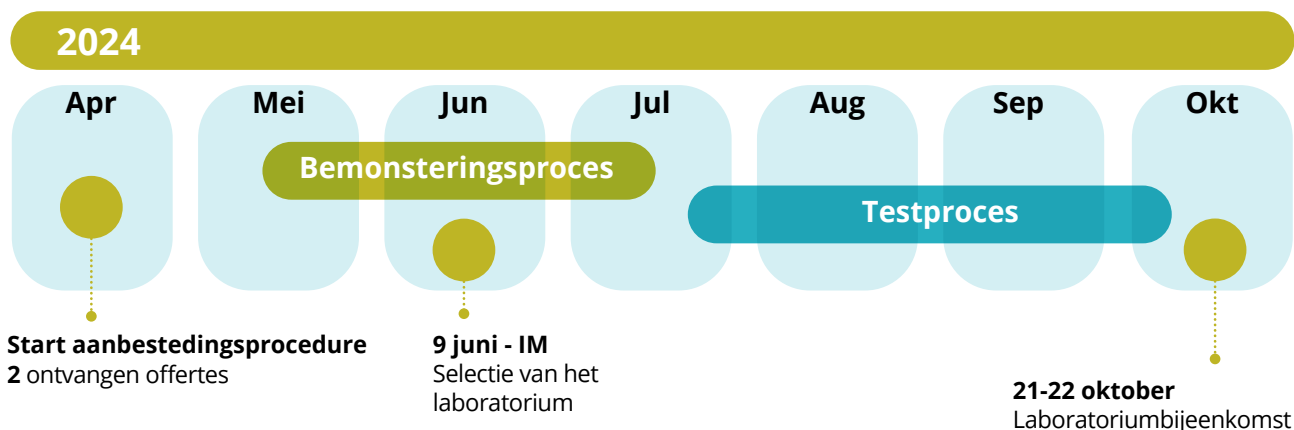
Het testlaboratorium voor deze activiteit werd geselecteerd via een aanbestedingsprocedure, die in april 2024 van start ging. De specificaties voor de aanbesteding werden verstuurd naar 58 laboratoria in de EU/EVA die waren geïdentificeerd aan de hand van de strategie van het projectteam om een laboratorium te contracteren. Elk laboratorium werd verzocht een offerte in te dienen met de in het aanbestedingsdocument vermelde elementen, zoals gedetailleerde informatie over de prijsstelling en bewijsstukken met betrekking tot certificering, relevante ervaring van de deskundigen en testrapportsjablonen.

Twee laboratoria hebben een offerte ingediend binnen de gestelde termijn, die met een week werd verlengd zodat er meer offertes konden worden ontvangen. Beide laboratoria werden uitgenodigd voor een gesprek om hun offerte verder te bespreken. Tijdens de tussentijdse bijeenkomst zijn aan de MSA's vergelijkende analyses voorgelegd van de technische kwaliteit en de financiële aspecten van de offertes die van de laboratoria zijn ontvangen. De MSA's selecteerden het laboratorium dat het hoogste aantal punten kreeg voor technische kwaliteit en concurrerende financiële aanbod.

Na de selectie van het laboratorium kregen de MSA's twee maanden de tijd om de monsters te verzamelen en naar het laboratorium te sturen.

² Door problemen tijdens het verzendingsproces heeft het laboratorium vijf monsters van één MSA niet ontvangen en daarom zijn er geen tests op deze producten uitgevoerd.

Afbeelding 1: Tijdlijn van het bemonsteringsproces



Testresultaten

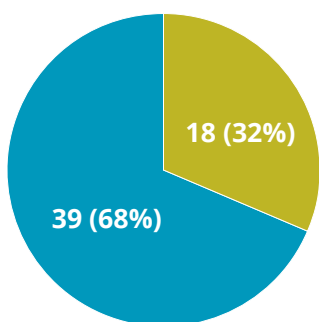
Overzicht van de testresultaten en belangrijkste uitkomsten

Van de 57 geteste monsters voldeden er 18 (32%) niet aan ten minste één van de eisen in het testplan (zie volgende afbeelding).

Onder de richtlijn CASP 2021 PSA4 - E-sigaretten en toebehoren voldeed een hoger percentage, 45% (9 van de 20) van de geteste wegwerpparaten niet aan de eisen van het testplan.

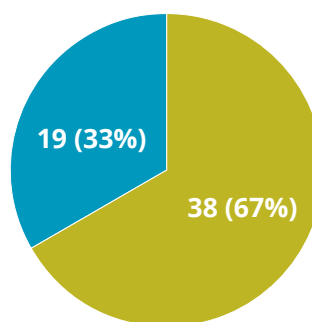
Als we zowel de door het laboratorium uitgevoerde testen als de door de MSA's uitgevoerde controles op waarschuwingen, markeringen en instructies in beschouwing nemen, voldeden in totaal 38 (67%) monsters niet aan ten minste één van de eisen (zie afbeelding 3).

Afbeelding 2: Testresultaten exclusief controle op waarschuwingen, markeringen en instructies (N=57)



Voldeed niet aan de vereisten

Afbeelding 3: Testresultaten inclusief controle op waarschuwingen, markeringen en instructies (N=57)



Voldeed aan de vereisten

Wanneer uitsluitend werd gekeken naar de waarschuwingen, markeringen en instructies, bleek uit de controles dat 37 van de 57 monsters (65%) niet voldeden aan de etiketteringseisen. De belangrijkste redenen voor niet-naleving waren problemen met de lijst

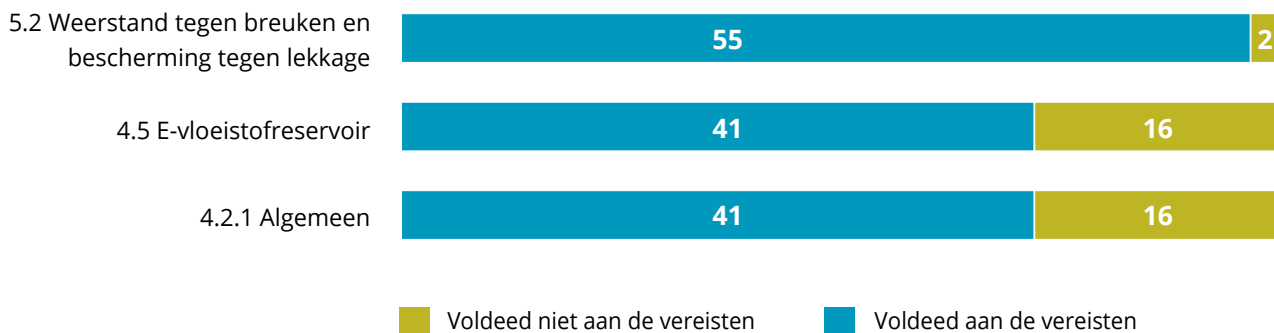
van ingrediënten in aflopende volgorde of gewicht (15 monsters), gezondheidswaarschuwingen (8 monsters) en verpakkingen die de limiet van 2 ml voor patronen voor eenmalig gebruik overschreden (8 monsters).

Gedetailleerde testresultaten

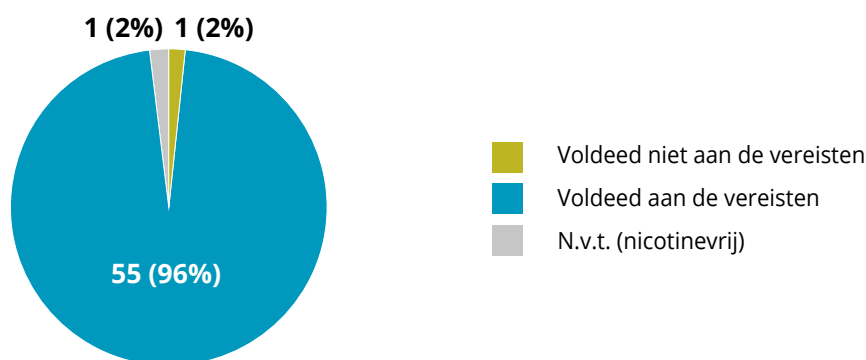
Van de monsters die niet voldeden aan de richtlijn **CEN/TS 17287:2019** voldeden 16 monsters niet aan de eisen van bepaling 4.2.1 over algemene tests, 16 niet aan bepaling

4.5 over reservoir voor e-vloeistof en 14 niet aan de eisen voor tankafmetingen.

Afbeelding 4: Testresultaten per CEN/TS 17287:2019 bepaling



Afbeelding 5: Testresultaten per bepaling: ISO 20714:2021 (Zuiverheid van nicotine)



De resultaten van de **ISO 20714:2021** toonden aan dat één product niet voldeed aan de nicotinezuiverheidseis vanwege een niet-toegestaan smaakadditief (vitamine E-acetaat) dat in de e-vloeistof werd aangetroffen. Eén ander product voldeed ook niet aan de eis voor het nicotinegehalte.

Inzake de **EN 17746:2023** vereisten voor consistentie van nicotineafgifte, leverden de monsters gemiddeld 84 microgram (μg) per trekje, met een maximum van 130

μg en een minimum van 45 μg . Het gemiddelde aantal trekjes was 357, variërend van 170 tot 1000 trekjes tussen de monsters. 12 monsters stopten echter met roken en konden niet worden geëvalueerd op consistentie van nicotineafgifte en aantal trekjes.

Tot slot, inzake **kinderveiligheid voor gebruik** voldeden twee monsters (van dezelfde merknaam) niet aan de vereisten voor breuk en lekkage.

Conclusies van de testresultaten

Naleving van tankgrootte en nicotinegehalte

Het belangrijkste punt van niet-naleving was de buitensporige grootte van de tanks. In totaal overschreden 14 producten de limiet van 2 ml, wat belangrijk is voor de veiligheid om morsen te minimaliseren, vooral bij baby's. Beperking van de tankgrootte vermindert het risico van blootstelling aan nicotine, omdat deze chemische stof direct

in de bloedsomloop kan worden opgenomen. De meeste producten beheren effectief de toegang tot de tank, maar twee voldeden niet aan de normen voor breuk of lekkage, waardoor de veiligheidsrisico's voor kinderen en gebruikers toenamen.

Eén product had een iets te hoog nicotinegehalte, maar vormde geen significant risico op morsen of tijdens normaal gebruik en doorstond de veiligheidstests. Een

ander product bevatte verboden vitamine E, dat zich kan ophopen in de longen en een ernstig gezondheidsrisico vormt volgens Gedelegeerde Verordening 2024/3173.

Risico's van niet-aangegeven nicotine

Eén product had niet-aangegeven nicotine en was te groot. De technische vereisten van de TPD zijn niet van toepassing op nicotinevrije producten, aangezien het de aanwezigheid van deze stof is die wordt gereguleerd. Hierdoor kunnen niet-conforme producten op de markt komen zonder adequaat toezicht.

Hoewel producten die nicotine bevatten over het algemeen als aanvaardbaar worden beschouwd, is het moeilijk om het risico te beoordelen van het niet vermelden hiervan op het product. Gebruikers die plezier willen beleven

aan het product kunnen onbewust verslaafd raken aan de niet-aangegeven nicotine. Hoewel het moeilijk is om een kwantitatieve waarde toe te kennen aan verslaving volgens de letselniveaus die zijn gespecificeerd voor de risicobeoordelingsmethode, wordt gesuggereerd dat het risico aanzienlijk is.

Over het algemeen voldeden de meeste producten aan de wettelijke eisen en werden producten die niet aan de eisen voldeden aangepakt via nationale procedures.

Risicobeoordeling en corrigerende maatregelen

Resultaten van de risicobeoordeling

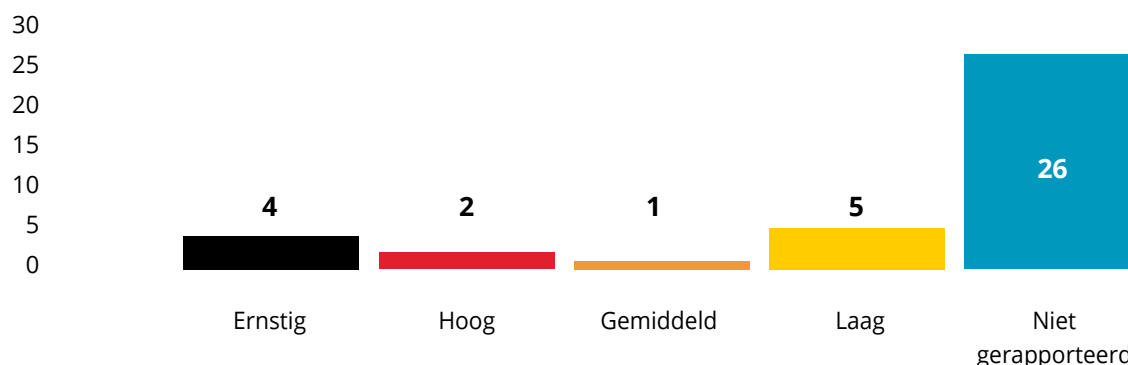
Bij de beoordeling of een product een risico inhoudt, moet artikel 26 inzake de kennisgeving van gevaarlijke producten via het systeem voor snelle waarschuwingen van Safety Gate worden nageleefd³.

In totaal voldeden 38 (67%) monsters niet aan de eisen. In totaal voldeden 18 monsters (32%) niet aan de eisen van de door het laboratorium uitgevoerde testen en 36 monsters (63%) voldeden niet aan de etiketteringsvereisten voor waarschuwingen, markeringen en instructies.

- Vier monsters werden beoordeeld als een ernstig risico en twee als een hoog risico. Eén werd bestempeld als een gemiddeld risico en vijf als een laag risico.

Afbeelding 6 toont de risiconiveaus gebaseerd op de door de MSA's uitgevoerde risicobeoordeling van de monsters die niet aan de eisen voldeden⁴.

Afbeelding 6: Risiconiveaus van monsters die niet aan de vereisten voldeden



³ Verordening (EU) 2019/1020 van het Europees Parlement en de Raad van 20 juni 2019 betreffende markttoezicht en naleving van producten

⁴ Producten die voldeden aan de testvereisten, maar niet aan de etiketteringseisen worden gerapporteerd onder het label 'formele niet-naleving'.

Corrigerende maatregelen

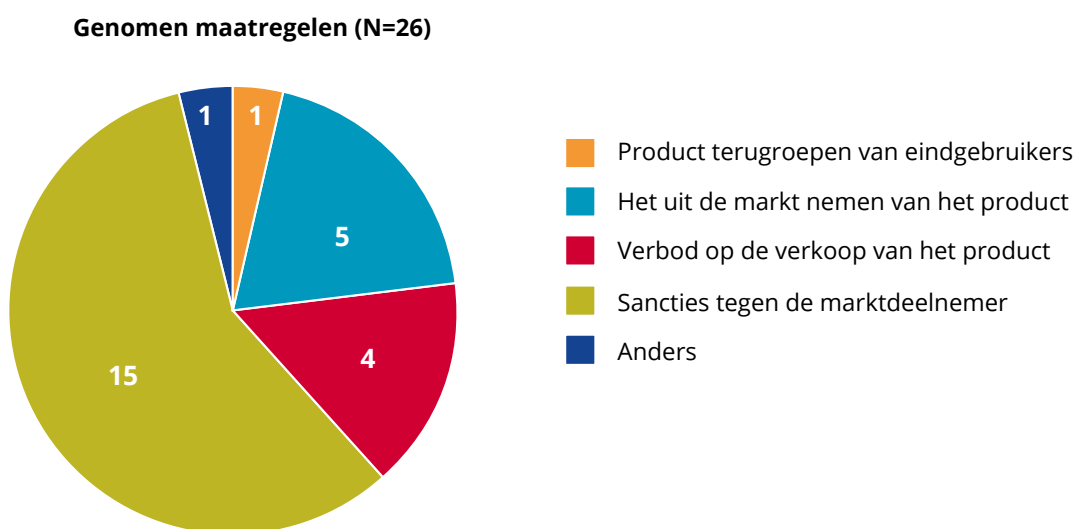
Op basis van de testresultaten en de uitgevoerde risicobeoordelingen besluiten de MSA's welke corrigerende maatregelen moeten worden genomen ten aanzien van de producten die niet aan de EU-wetgeving en/of de geldende normen voldoen die zijn opgesteld om te voorkomen dat gevaarlijke producten op de interne markt worden gebracht.

Afbeelding 7 toont de corrigerende maatregelen die zijn genomen voor de producten die niet aan de eisen voldeden.

Daarnaast zijn MSA's wettelijk verplicht om, wanneer een ernstig risico wordt vastgesteld, een kennisgeving in te dienen in het systeem voor snelle waarschuwingen van Safety Gate overeenkomstig artikel 26 van de GPSR⁵. Op basis van de GPSR en Verordening (EU) 2019/1020⁶ wordt aanbevolen kennisgevingen in te dienen voor maatregelen tegen producten die een minder ernstig risico inhouden.

Naar aanleiding van de acties die door de gezamenlijke testcampagne in gang zijn gezet, werden er voor drie producten Safety Gate-kennisgevingen uitgegeven⁷.

Afbeelding 7: Maatregelen die zijn genomen voor producten die niet aan de eisen voldeden



Conclusies en aanbevelingen

Conclusies

De activiteit testte de mechanische en chemische veiligheid van elektronische wegwerpsigaretten en hun emissies. 18 (32%) van de monsters voldeden niet aan ten minste één van de in het testplan vastgelegde eisen.

Wanneer de controles door MSA's op waarschuwingen, markeringen en instructies worden meegenomen, stijgt het aantal monsters dat niet aan ten minste één van de vereisten voldoet naar 67%.

⁵ Verordening (EU) 2023/988 van het Europees Parlement en de Raad van 10 mei 2023 betreffende algemene productveiligheid.

⁶ Verordening (EU) 2019/1020 van het Europees Parlement en de Raad van 20 juni 2019 betreffende markttoezicht en naleving van producten.

⁷ Tot 07.03.2025 (opgenomen).

Aanbevelingen aan belanghebbenden

De volgende aanbevelingen zijn gebaseerd op de resultaten van het testproces en de besprekingen tussen de MSA's tijdens het project.

Voor consumenten

- ▶ Als het product geen waarschuwingen in uw taal heeft, koop het dan niet. Waarschuwingen zijn wettelijk verplicht en één fout kan gepaard gaan met andere.
- ▶ Elektronische wegwerpsigaretten die meer dan 600 trekjes per tankje van 2 ml claimen, voldoen mogelijk niet aan de voorschriften, zijn mogelijk misleidend, of beide.
- ▶ Bent u op de hoogte van de Richtlijn inzake Afgedankte Elektrische en Elektronische Apparatuur (AEEA) waarmee u elektronisch en elektrisch afval gratis kunt inleveren?
- ▶ E-sigaretten zien er aantrekkelijk uit en kunnen verleidelijk zijn om mee te spelen. Houd ze uit de buurt van kinderen omdat vapes per ongeluk kunnen worden geactiveerd.
- ▶ Fabrikanten geven elektronische wegwerpsigaretten smaakjes om hun aantrekkingskracht en verslavend potentieel te vergroten – vooral gericht op niet-gebruikers en jonge gebruikers.
- ▶ Zet uw gezondheid op de eerste plaats: controleer of er nicotine of een gevaarlijke olieachtige stof in uw vape zit, zoals medium-chain triglyceride (MCT) olie.
- ▶ Kijk op Safety Gate om te zien of het product dat u koopt als gevaarlijk is aangemerkt.
- ▶ Meld veiligheidsproblemen of ongelukken met uw product aan uw autoriteit voor consumentenbescherming op Consumer Safety Gateway.

Voor marktdeelnemers

- ▶ Blijf op de hoogte van de ontwikkeling en implementatie van nationale en marktbrede wetgeving. Bent u op de hoogte van de Richtlijn inzake Afgedankte Elektrische en Elektronische Apparatuur (AEEA) waardoor consumenten elektronisch en elektrisch afval gratis kunnen inleveren?
- ▶ De nieuwe batterijverordening vereist het scheiden van batterijen van de rest van het elektronische product voor verwijdering. Zorg ervoor dat uw producten zo zijn ontworpen dat batterijen gemakkelijk kunnen worden verwijderd zonder het risico dat het apparaat per ongeluk wordt geopend,

wat kan leiden tot lekkage of blootstelling aan e-vloeistof, in naleving van deze nieuwe vereisten.

Voor normalisatie-instellingen

- ▶ Markttoezichthouders adviseren om een norm te ontwikkelen om het aantal trekjes te meten.
- ▶ Een standaardmethode om het volume van e-vloeistof in niet-hervulbare elektronische sigaretten te meten zou laboratoria helpen.
- ▶ Overweeg om voor een betere veiligheid van kinderen eisen op te nemen voor kindveilige activeringssystemen voor e-sigaretten.
- ▶ Ontwikkel een ad-hocmethode voor het recyclen van de batterijen in elektronische wegwerpsigaretten.

Voor regelgevende instanties:

- ▶ Er zijn regels nodig voor elektronische wegwerpsigaretten, waarin de vereisten voor de veiligheid van kinderen (met name kindveilige activeringssystemen) en de etikettering worden vastgelegd. Deze regels moeten bijvoorbeeld door middel van gedelegeerde handelingen van de Commissie worden opgesteld.
- ▶ De TPD vereist geen aangifte van het volume van de e-sigaretvloeistof. Er wordt voorgesteld om de opgave van het volume en de eenheden van de afgifte per dosis verplicht te stellen. Bovendien wordt voorgesteld om het vermelden van het aantal trekjes van apparaten op de verpakking te verbieden. Dit nummer wordt vaak gebruikt door fabrikanten om hun producten te promoten, wat niet is toegestaan door de TPD.
- ▶ Overweeg de invoering van traceerbaarheidsmaatregelen voor aanverwante tabaksproducten (e-sigaretten) om het beheer van niet-conforme artikelen door MSA's te vergemakkelijken.
- ▶ Pak de lacune in de wetgeving rond nicotinezakjes aan. Deze producten vallen momenteel alleen onder de GPSR. Voor deze producten worden twee normen opgesteld: ISO/DIS 21109 (testmethode voor pH) en ISO/AWI 21114 (testmethode voor nicotine). Regelgeving over de veiligheid van dit product ontbreekt echter en er zijn nog geen maximale hoeveelheden van stoffen (bijv. nicotine) vastgesteld.



Deel II

Wat is CASP?

Dankzij het CASP-project (Coordinated Activities on the Safety of Products – Gecoördineerde acties voor veilige producten) kunnen autoriteiten voor markttoezicht in landen in de Europese Unie / Europese

Vrijhandelsovereenkomst nauw samenwerken om de veiligheid van producten op de interne markt te garanderen.

CASP 2024 omvat zeven productspecifieke testactiviteiten en twee horizontale activiteiten

Deelnemers aan de productspecifieke activiteiten testen de gezamenlijk geselecteerde producten die zijn verzameld op hun respectieve nationale markten. De producten worden getest in geaccrediteerde laboratoria binnen de EU/EFTA aan de hand van gemeenschappelijk overeengekomen testcriteria.

CASP 2024 omvat ook één hertestactiviteit. Op basis van hetzelfde testplan als in de vorige testcampagne van de bepaalde productcategorie, houdt het hertestinitiatief in dat grootschalige markttoezichtactiviteiten voor die productcategorieën worden herhaald om na een bepaalde periode het nalevingsniveau te controleren.



PSA 1
Fopspenen



PSA 2
Kinderstoelen



PSA 3
Lichtsnoeren



PSA 4
Kleine elektrische kachels



PSA 5
Wegwerp e-sigaretten



PSA 6
Kinderfietsjes



PSA 7
Slijmspeelgoed
(hertest)

Horizontale activiteiten bieden een forum voor autoriteiten voor markttoezicht om kennis uit te wisselen. Onder leiding van technisch deskundigen in de betreffende gebieden ontwikkelen de deelnemers gemeenschappelijke benaderingen, procedures en praktische tools voor markttoezicht.

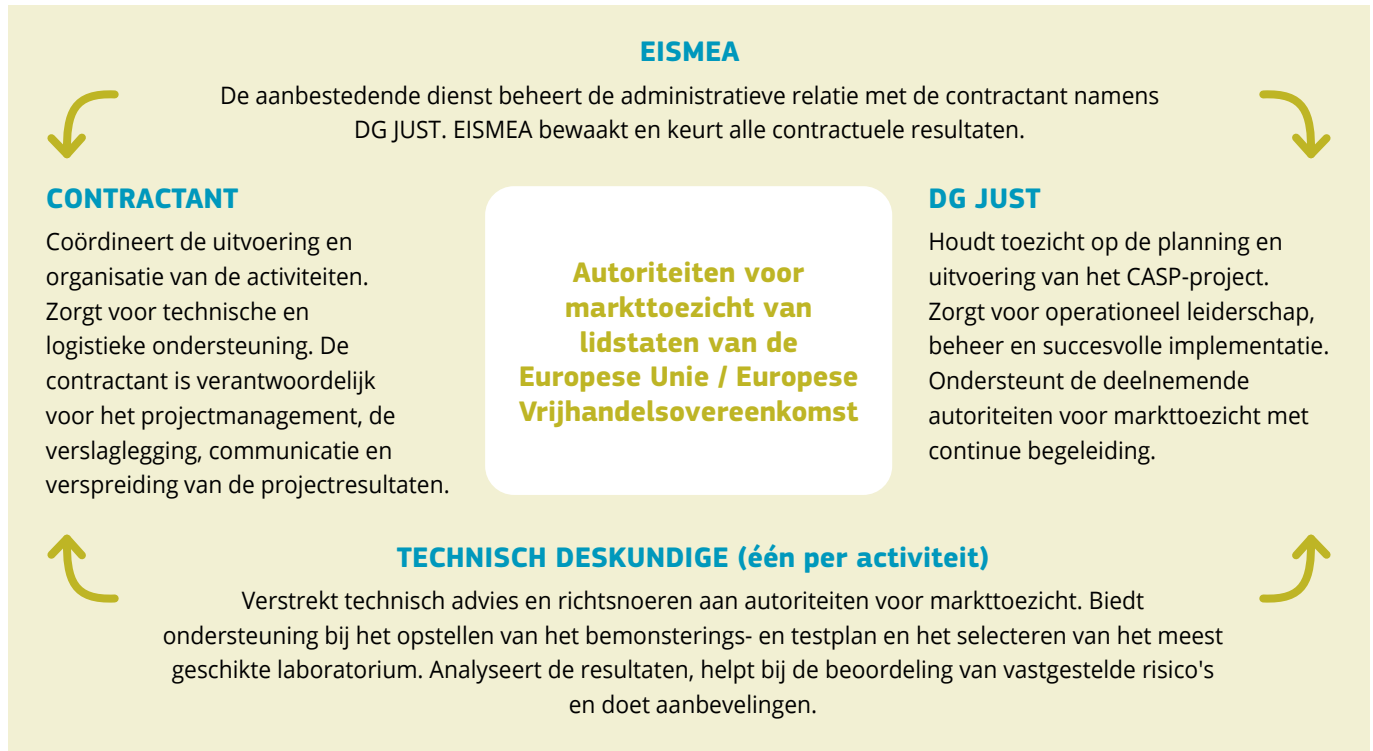


HA 1
Normalisatie – gebruik van
normen naar analogie

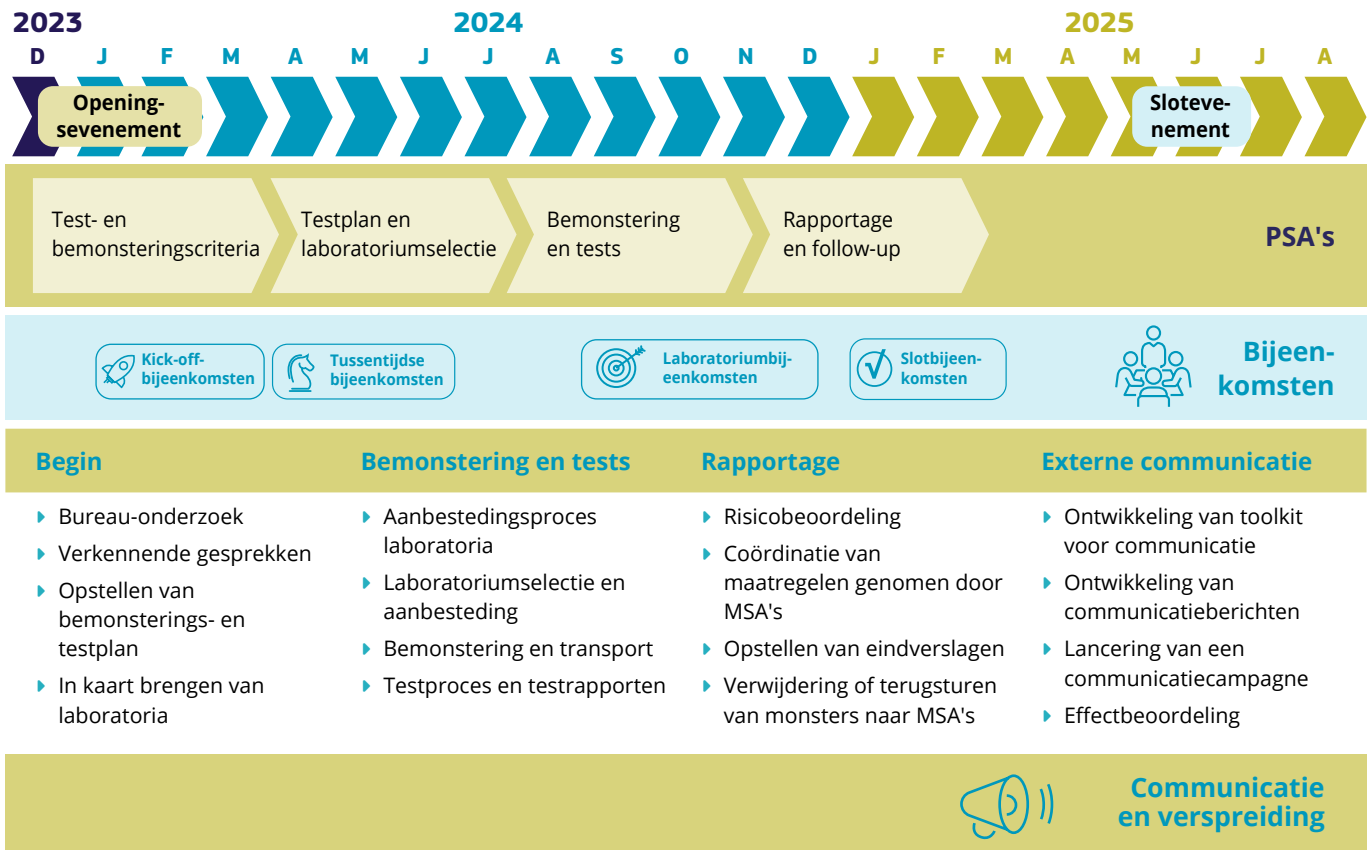


HA 2
Starterskit voor
nieuwkomers

Rollen en verantwoordelijkheden



Werkplan productspecifieke activiteiten



Processen en hulpmiddelen productspecifieke activiteiten

0 Pre-CASP-proces

DG JUST voert een prioriteitsbepaling uit met autoriteiten voor markttoezicht om de productcategorieën voor elk CASP-project te selecteren. Dit selectieproces omvat zowel nieuwe als eerder geteste productcategorieën in het kader van een CASP-project.

1 Goedkeuring van test- en bemonsteringsplannen

De technische experts stellen de testplannen op op basis van de prioriteiten die de autoriteiten voor markttoezicht hebben bepaald en de belangrijkste geïdentificeerde productrisico's. De concepten worden gepresenteerd tijdens de kick-off-bijeenkomsten en daarna verfijnd en goedgekeurd door de deelnemers.

2 Laboratoriumselectie

Het team van de contractant brengt de testlaboratoria in kaart en neemt contact met ze op om voorlopige prijsopgaven en andere relevante informatie te verzamelen. Na de kick-off-bijeenkomsten wordt het aanbestedingsproces gestart en worden de offertes met elkaar vergeleken en beoordeeld. Tijdens de tussentijdse bijeenkomsten selecteren de autoriteiten voor markttoezicht één laboratorium per activiteit.

3 Monsters verzamelen en vervoeren

De autoriteiten voor markttoezicht verzamelen monsters van hun nationale markten, voeren voorlopige controles uit en sturen ze naar de geselecteerde testlaboratoria.

4 Testen en leveren van testrapporten

Het laboratorium test de monsters volgens het overeengekomen testplan. De autoriteiten voor markttoezicht controleren en valideren de testrapporten.

5 Risicobeoordeling

De technisch expert en de autoriteiten voor markttoezicht voeren risicobeoordelingen uit op alle monsters die niet voldoen aan de testvereisten.

6 Maatregelen genomen door de autoriteiten voor markttoezicht

De autoriteiten voor markttoezicht nemen corrigerende maatregelen voor de producten die niet voldoen aan de vereisten en plaatsen meldingen op Safety Gate.

7 Externe communicatie

De externe communicatiecampagne wordt gelanceerd wanneer alle testresultaten gevalideerd zijn. Deze campagne wordt uitgerold via activiteiten gericht op de betrokkenheid van media en influencers, ondersteund door activiteiten voor verspreiding onder belanghebbenden.

Externe communicatie

Communicatiemiddelen

- ▶ **Eindrapport** voor iedere activiteit en voor het CASP 2024-project;
- ▶ **Informatiebladen**;
- ▶ **#ProductGo game en gerelateerd materiaal**;
- ▶ **Persmap en materiaal voor sociale media**.

Kanalen

Het communicatiemateriaal wordt verspreid met behulp van:

- ▶ ec.europa.eu online aanwezigheid ([Safety Gate](#), [CASP](#)-website, [EISMEA-nieuws](#) sectie);
- ▶ Socialmedia-accounts van DG JUST en EISMEA;
- ▶ Communicatiekanalen van autoriteiten voor markttoezicht.
- ▶ Partnerschappen met geselecteerde influencers;
- ▶ Partnerschappen met geselecteerde media.

EUROPESE COMMISSIE

Directoraat-generaal Justitie en Consumenten

Directoraat Consumenten

Unit B4 Productveiligheid en snel waarschuwingssysteem

E-mail: JUST-B4@ec.europa.eu

De Europese Commissie is niet aansprakelijk voor de gevolgen van hergebruik van deze publicatie.

© Europese Unie, 2025

Het beleid inzake hergebruik van documenten van de Europese Commissie wordt uitgevoerd op basis van Besluit 2011/833/EU van de Commissie van 12 december 2011 inzake het hergebruik van documenten van de Commissie (PB L 330 van 14.12.2011, blz. 39).

Tenzij anders vermeld, is het hergebruik van dit document toegestaan onder een Creative Commons Naamsvermelding 4.0 Internationaal

(CC-BY 4.0)-licentie (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Dit betekent dat hergebruik is toegestaan, mits rechthebbenden op de juiste manier worden vermeld en eventuele wijzigingen worden aangegeven.

Voor elk gebruik of elke reproductie van onderdelen die geen eigendom zijn van de Europese Unie, kan het nodig zijn rechtstreeks toestemming te vragen aan de respectievelijke houders van de rechten.

Informatie over de Europese Unie in alle officiële talen van de EU is beschikbaar op de Europa-website:

https://europa.eu/european-union/index_en



Bureau voor publicaties
van de Europese Unie

Luxemburg: Bureau voor publicaties van de Europese Unie, 2025

ISBN 978-92-68-26538-3

doi:10.2838/7341937