



# **CASP 2024** Elektroniske sigaretter til engangsbruk

## **Avsluttende aktivitetsrapport**

## INNHALDSFORTEGNELSE

Liste over forkortelser .....	III
Hovedoppsummering.....	IV

### DEL I

<b>Oversikt over aktiviteten .....</b>	<b>2</b>
Deltakende MSA-er .....	2
Produktutvalg .....	2
Testkriterier .....	3
<b>Innhenting og testing av prøver .....</b>	<b>4</b>
Distribusjon av prøver .....	4
Testprosess .....	4
<b>Testresultater.....</b>	<b>5</b>
Oversikt over testresultater og hovedfunn .....	5
Detaljerte testresultater.....	6
Konklusjoner om testresultatene .....	6
<b>Risikovurdering og korrigerende tiltak.....</b>	<b>7</b>
Resultater fra risikovurdering .....	7
Korrigerende tiltak .....	8
<b>Konklusjoner og anbefalinger .....</b>	<b>8</b>
Konklusjoner .....	8
Anbefalinger til interessenter.....	9

### DEL II

<b>Hva er CASP?.....</b>	<b>11</b>
<b>Arbeidsplan for produktspesifikke aktiviteter .....</b>	<b>12</b>
<b>Prosesser og verktøy for produktspesifikke aktiviteter.....</b>	<b>13</b>

## Liste over forkortelser

<b>CASP</b>	Koordinerte aktiviteter om sikkerhet for produkter
<b>CEN/TS</b>	Den europeiske standardiseringskomiteen / Teknisk spesifikasjon
<b>DG JUST</b>	Generaldirektoratet for justis og forbrukere
<b>EC</b>	EU-kommisjonen
<b>EFTA</b>	Den europeiske frihandelsavtalen
<b>EN</b>	Europeisk standard
<b>ENDS</b>	Elektroniske nikotinsystemer
<b>EU</b>	Den europeiske union
<b>EUR</b>	Euro
<b>GPSR</b>	Generell produktsikkerhetsforordning 2023/988
<b>IM</b>	Intermediært møte
<b>ISO</b>	Den internasjonale standardiseringsorganisasjonen
<b>KoM</b>	Oppstartsmøte
<b>MSA</b>	Markedstilsynsmyndighet
<b>PSA</b>	Produktspesifikk aktivitet
<b>SAGA</b>	Safety Gates risikovurdering
<b>TPD</b>	Direktivet om tobakksvarer

# Hovedoppsummering

## Målsetninger

Det overordnede målet med CASP-initiativet er å beskytte europeiske forbrukeres helse og sikkerhet ved å hjelpe nasjonale myndigheter i EU/EFTA-landene med ansvar for markedsovervåking (MSA) med å koordinere aktivitetene sine bedre. MSA-ene tar prøver, tester og risikovurderer spesifikke produkter i fellesskap under PSA-ene.

## Produktutvalg

Denne aktiviteten omfatter engangssigaretter og sigaretter med begrenset bruk som inneholder en ferdigfylt e-væskebeholder med eller uten nikotin.

## Hovedkriterier for testing og resultater

Aktiviteten fokuserte på å teste 57 elektroniske engangssigaretter opp mot standard CEN/TS 17287:2019 (mekanisk sikkerhet), ISO 20714:2021 (nikotinnivåer og e-væskens renhet), EN 17746:2023

(konsistent nikotintilførsel og antall trekk), samt å teste aktiveringssystemet for inhalering av røyk for å sikre at den er barnesikker.

Totalt 18 prøver (32 %) hadde minst ett krav i testplanen som de ikke oppfylte. Undersøkelse av merkingen – advarsler, merking og instruksjoner – utført av MSA-ene viste at 36 (63 %) av 57 prøver ikke oppfylte kravene. Totalt sett var det 38 prøver (67 %) som hadde minst ett samsvarskrav som de ikke oppfylte.

## Konklusjoner

Engangssigaretter har vært et økende problem for MSA-ene de siste årene, i takt med at populariteten har økt. Hvis de ikke oppfyller kravene, f.eks. ved å inneholde en forbudt kjemisk komponent eller udeklart nikotin, kan produktet utgjøre en reell fare for forbrukernes

sikkerhet. I forbindelse med denne aktiviteten utstedte MSA-ene tre Safety Gate-varsler for produkter som utgjør en alvorlig risiko for forbrukerne. De økonomiske aktørene ble bedt om å trekke disse produktene fra markedet og tilbakekalle dem fra sluttbrukerne<sup>1</sup>.

## Viktige anbefalinger til interessenter

### Til forbrukere

- ▶ Sett helsen din først: Sjekk om det er nikotin eller et farlig oljeholdig stoff i vaperen din. Hold dem borte fra barn, da de kan aktiveres utilsiktet.
- ▶ Hvis produktet ikke har advarsler på ditt språk, bør du ikke kjøpe det. Advarsler er et lovpålagt krav, og en feil kan følges av flere.

### Til økonomiske aktører

- ▶ Hold deg informert om utviklingen av nasjonal og markedsomfattende lovgivning, som f.eks. Batteri-

direktivet og Direktivet om avfall fra elektrisk og elektronisk utstyr.

### Til standardiseringsorganisasjoner

- ▶ Utvikle en standard for å måle antall trekk, en standard for å måle volumet av e-væsker i e-sigaretter som ikke kan fylles opp, og en metode for å resirkulere batteriene.
- ▶ Vurder å inkludere krav om barnesikre aktiverings-systemer for e-sigaretter.

<sup>1</sup> Frem til 07.03.2025 (inkludert).



**Del I**

## Oversikt over aktiviteten

### Deltakende MSA-er



		Land	MSA
1		Østerrike	Det føderale departementet for sosialsaker, helse, omsorg og forbrukerbeskyttelse
2		Belgia	Føderal offentlig tjeneste helse - Inspeksjon av forbruksenhet
3		Kroatia	Statens tilsyn
4		Island	Bolig- og anleggstilsynet
5		Litauen	Statens forbrukerrettighetsmyndighet
6		Malta	Direktoratet for miljørettet helsevern
7			Maltas konkurranse- og forbrukermyndighet

### Produktutvalg

Elektroniske engangssigaretter er forhåndsfylt med e-væske. Disse enhetene krever ikke utskifting av noe tilbehør. Brukerne kan fortsette å vape til væsken eller batteriet er tomt, og da er det bare å kaste enheten. Den enkle designen appellerer i stor grad til forbrukere som ønsker bekvemmelighet og tilgjengelighet, noe som bidrar til deres popularitet på markedet, spesielt blant unge brukere. Engangs e-sigaretter appellerer ofte til yngre målgrupper på grunn av den brukervennlige og fargerike designen samt de tiltalende smakene.

Elektroniske engangssigaretter ble også testet under CASP 2021 PSA 4 - E-sigaretter og tilbehør, som omfatter både enheter og væsker. Resultatene viste at 9 av 20 (45 %) av engangsutstyret ikke oppfylte kravene i testplanen. På bakgrunn av disse resultatene mente MSA-ene at det var viktig å holde disse apparatene under oppsikt og utføre ytterligere tester. Mellom 2019 og 2024 ble det utstedt 96 Safety Gate-varsler for elektroniske engangssigaretter.

**Tabell 1: Produktutvalg**

	Produkt- underkategori	Foto	Beskrivelse
Produktutvalg	E-sigaretter til engangsbruk		Med en enkelt konfigurasjon som inneholder en ferdigfylt e-væske-beholder.
	E-sigaretter med begrenset bruk		Med et batteri som er oppladbart (kun i begrenset tid, inntil væsken er tømt).
Utenfor utvalget	Påfyllbare enheter		Alle påfyllbare enheter, for eksempel elektroniske sigaretter til engangsbruk med utskiftbare pods.

## Testkriterier

Regelverket for elektroniske engangssigaretter er todelt, og omfatter både tobakskkontrolltiltak i henhold til tobakksdirektivet og produktsikkerhetsbestemmelser i samsvar med GPSR. I tillegg til å identifisere og kvantifisere produktfarer, tok denne aktiviteten også for seg noen

spørsmål knyttet til forbrukerbeskyttelse. Disse omfatter blant annet å sikre nøyaktig merking av nikotininnholdet i utstyret og å forhindre overdrivelse av antall trekk. Den endelige testplanen for aktiviteten er beskrevet i tabell 2.

**Tabell 2: Testplan for elektroniske engangssigaretter**

Standard	Klausul/element
Mekanisk sikkerhet, inkludert tankstørrelse	
CEN/TS 17287:2019 Krav og testmetoder for elektroniske sigaretter	4.2.1 Generelt
	4.5 Beholder for e-væske
	5.2 Motstand mot brudd og beskyttelse mot lekkasje
Nikotinnivået og renheten til e-væsken	
ISO 20714: 2021 E-væske - Bestemmelse av nikotin, propylenglykol og glyserol i væsker som brukes i elektroniske nikotintilførselsanordninger - Gasskromatografisk metode (ISO 20768:2019)	Merk: Hele standarden inneholder metodikk og rapportering, men den kan suppleres med CEN/TS 176322:2022 Generelle prinsipper og krav for testing av kvalitet og nikotinnivåer i væsker til elektroniske sigaretter, som gir et rammeverk for kvalitetsstyring som brukes i produksjonen.
	Nikotininnhold
	Renhet av nikotin
	Forekomst av ikke-godkjente smaks- og tilsetningsstoffer (koffein, taurin, vitamin E-acetat osv.) i e-væsker

#### Konsistent nikotintilførsel og antall trekk

EN 17746:2023 Elektroniske sigaretter og e-væsker  
- Bestemmelse av nikotintilførselens konsistens over definerte trekk-sekvenser i en enkelt e-sigarett

**Merk:** Hele standarden inneholder metodikk og rapportering

Konsistens i nikotintilførselen

Antall trekk

#### Aktiveringssystem for inhalasjon - barnesikring mot bruk

Laboratoriet må rapportere om aktiveringssystemet for inhalasjon (ett- eller totrinnsbehandling), f.eks. aktivering ved inhalasjon eller ved å trykke på en knapp

## Innhenting og testing av prøver

### Distribusjon av prøver

Prøveinnhentingprosessen ble utført av MSA-er basert på den prøvefordelingen som ble avtalt under det intermediære møtet. MSA samlet inn 62 prøver, både fra

nettbutikker og fysiske butikker. Av de 62 prøvene ble fem ikke testet<sup>2</sup>.

### Testprosess

Testlaboratoriet for denne aktiviteten ble valgt ut gjennom en anbudssprosedyre, lansert i april 2024. Anbudsspesifikasjonene ble sendt til 58 laboratorier i EU/EFTA som var identifisert som en del av prosjektgruppens strategi for laboratorieengasjement. Hvert laboratorium ble bedt om å sende inn et tilbud inkludert elementene som nevnes i anbudsdokumentet, for eksempel detaljert informasjon om priser og støttedokumentasjon som dokumenterer sertifisering, erfaring hos ekspertene og testrapportmaler.

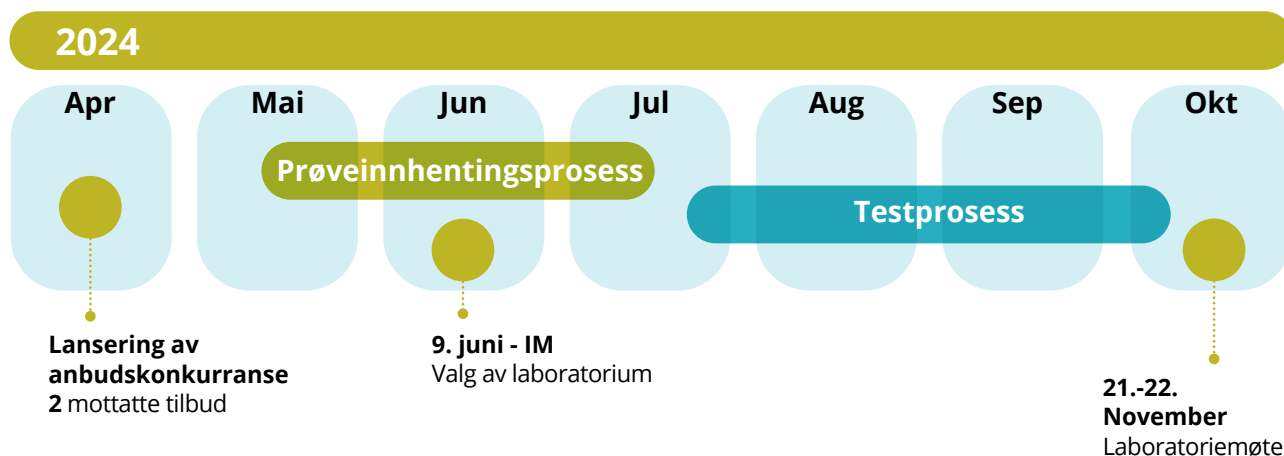
To laboratorier leverte et tilbud innen den gitte tidsrammen, som ble forlenget med én uke for å ta høyde for muligheten for å motta flere tilbud. Begge laboratoriene ble invitert til et intervju for å diskutere tilbudet. På det intermediære møtet ble MSA-ene presentert for komparative analyser av tekniske, kvalitetsmessige og økonomiske aspekter ved tilbudene fra laboratoriene. MSA-ene valgte det laboratoriet som ble tildelt det høyeste antall poeng for teknisk kvalitet og konkurransedyktig pris.

Etter valg av laboratorium fikk MSA-ene to måneder på å innhente prøver og sende dem til laboratoriet.

<sup>2</sup> På grunn av problemer under forsendelsesprosessen mottok ikke laboratoriet fem prøver fra en MSA, og det ble derfor ikke utført noen tester på disse produktene.



**Figur 1: Tidslinje for prøveinnhentingprosessen**



## Testresultater

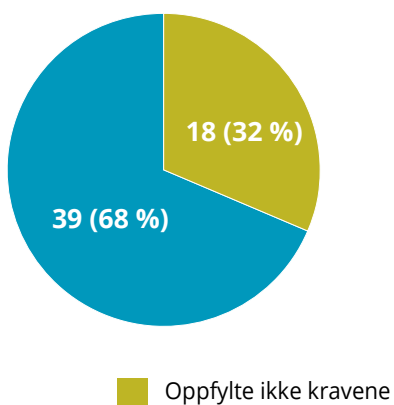
### Oversikt over testresultater og hovedfunn

Av 57 testede prøver var det 18 produkter (32 %) som ikke oppfylte minst ett av de tekniske kravene i testplanen, som illustrert i følgende graf.

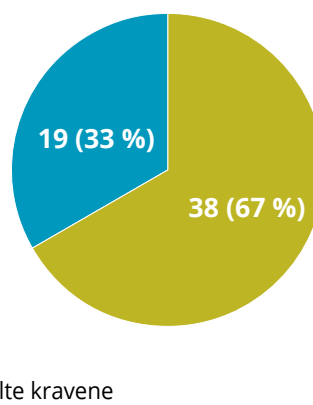
Under CASP 2021 PSA4 - E-sigaretter og tilbehør, var det en høyere prosentandel, 45 % (9 av 20) av de testede engangsutstyrene som ikke oppfylte kravene i testplanen.

Hvis vi inkluderer resultatet av MSA-enes kontroll av advarsler, merking og instruksjoner med laboratoriets tester, var det 38 prøver (67 %) som hadde minst ett krav de ikke oppfylte – se Figur 3 nedenfor.

**Figur 2: Testresultater unntatt kontroll av advarsler, merking og instruksjoner (N=57)**



**Figur 3: Testresultater inkludert kontroll av advarsler, merking og instruksjoner (N=57)**



Når man utelukkende så på advarsler, merking og instruksjoner, viste kontrollene at 37 av 57 prøver (65 %) ikke oppfylte kravene til merking. De viktigste årsakene til manglende samsvar var problemer med ingredienslisten i

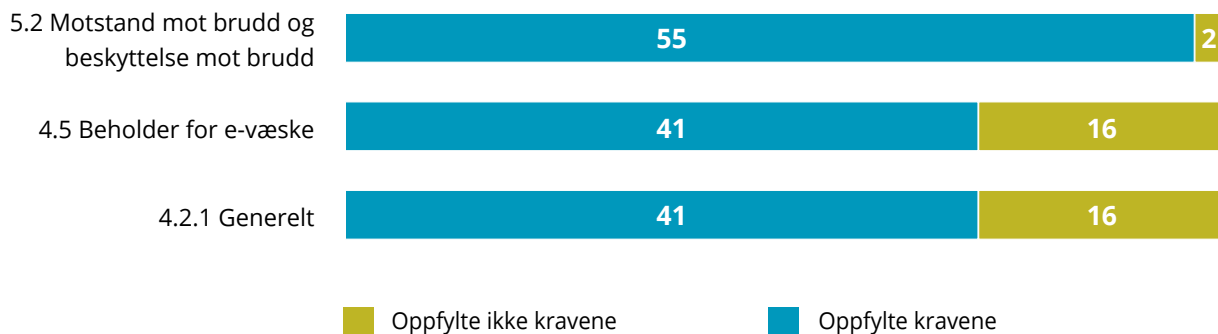
synkende rekkefølge eller vekt (15 prøver), helseadvarsler (8 prøver) og beholdere som overskred grensen på 2 ml for engangspatroner (8 prøver).

## Detaljerte testresultater

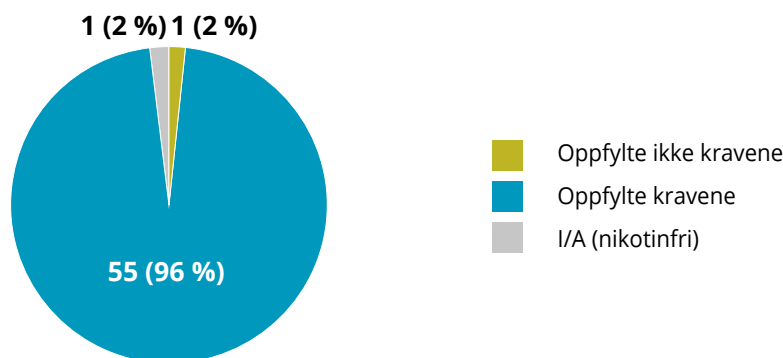
Av prøvene som ikke oppfylte kravene **CEN/TS 17287:2019** oppfylte 16 prøver ikke kravene i punkt 4.2.1 om generell

testing, 16 ikke kravene i punkt 4.5 om e-væskebeholder og 14 ikke kravene i punkt 4.5 om tankstørrelse.

**Figur 4: Testresultater i henhold til CEN/TS 17287:2019 klausul**



**Figur 5: Testresultater per klausul: ISO 20714:2021 (nikotinens renhet)**



Resultatene av **ISO 20714:2021** avslørte at ett produkt ikke oppfylte kravet til nikotinrenhet på grunn av et ikke-godkjent smakstilsetningsstoff (vitamin E-acetat) i e-væsken. Ett annet produkt oppfylte heller ikke kravet til nikotininnhold.

I henhold til **EN 17746:2023** kravene til konsistent nikotintilførsel, leverte prøvene i gjennomsnitt 84 mikrogram (µg) per trekk, med et maksimum på 130 µg og et minimum på

45 µg. Gjennomsnittlig antall trekk var 357, med en variasjon fra 170 til 1 000 trekk blant prøvene. Tolv prøver sluttet imidlertid å røyke og kunne ikke evalueres med hensyn til konsistent nikotintilførsel og antall trekk.

Til slutt, på **barnesikring mot bruk** oppfylte to prøver (fra samme merkenavn) ikke kravene til brudd og lekkasje.

## Konklusjoner om testresultatene

### Overholdelse av tankstørrelse og nikotininnhold

Det største problemet var at tankene var for store. Totalt 14 produkter overskred grensen på 2 ml, noe som er viktig for sikkerheten for å minimere utilsiktet søl, spesielt for spedbarn. Begrensning av tankstørrelsen reduserer risikoen for nikotineksposering, ettersom dette kjemikali kan absorberes direkte i blodomløpet. De fleste produktene håndterer tilgangen til tanken på en effektiv måte, men to produkter oppfylte ikke kravene til brudd- eller

lekkasjestandarder, noe som øker sikkerhetsrisikoen for barn og brukere.

Ett produkt hadde et litt for høyt nikotininnhold, men utgjorde ingen betydelig risiko for søl, eller under normal bruk, og besto sikkerhetstestene. Et annet produkt inneholdt forbudt vitamin E, som kan hope seg opp i lungene og utgjøre en alvorlig helserisiko i henhold til delegert forordning 2024/3173.

## Risiko forbundet med manglende deklarasjon av nikotin

Ett produkt manglet deklarasjon av nikotin og var overdimensjonert. TPDs tekniske krav gjelder ikke for nikotinfrie produkter, ettersom det er tilstedeværelsen av dette stoffet som er regulert. Dette kan føre til at varer som ikke oppfyller kravene kommer inn på markedet uten tilstrekkelig overvåking.

Selv om produkter som inneholder nikotin generelt anses som akseptable, er det komplisert å vurdere risikoen ved å unnlate å deklare dette på produktet. Brukere som søker

nytelse av produktet, kan ubevisst bli avhengige av det udeklarte nikotinet. Selv om det er vanskelig å tildele en kvantitativ verdi til avhengighet i henhold til skadenivåene som er spesifisert for risikovurderingsmetoden, antydes det at risikoen er betydelig.

De fleste produktene oppfylte lovkravene, og de som ikke gjorde det, ble håndtert gjennom nasjonale prosedyrer.

# Risikovurdering og korrigerende tiltak

## Resultater fra risikovurdering

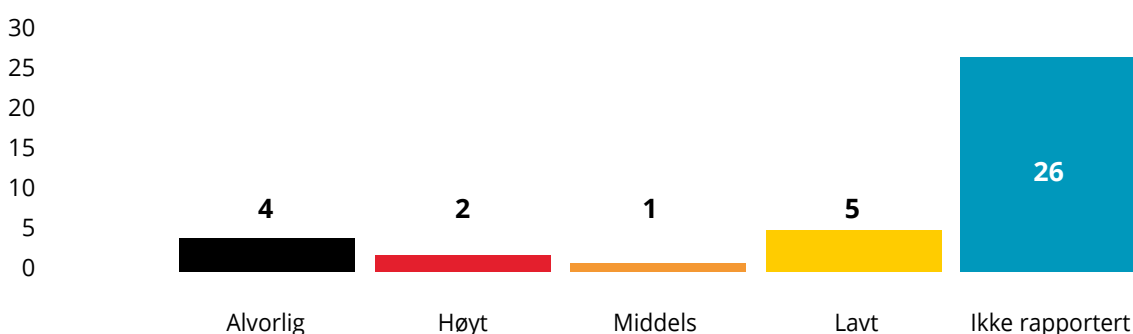
Ved vurdering av om et produkt utgjør en risiko, skal artikkel 26 om varsling av farlige produkter gjennom Safety Gate Rapid Alert-systemet overholdes<sup>3</sup>.

Totalt var det 38 (67 %) prøver som ikke oppfylte kravene. Totalt 18 prøver (32 %) oppfylte ikke kravene i laboratorietestene, og 36 (63 %) oppfylte ikke krav til merking (for advarsler, merking og instruksjoner).

- Fire prøver ble vurdert til å utgjøre en alvorlig risiko og to til å utgjøre en høy risiko. Én ble betegnet som middels risiko og fem som lav risiko.

Figur 6 viser risikonivåene (basert på risikovurderingen utført av MSA-ene) for prøvene som ikke oppfylte kravene<sup>4</sup>.

**Figur 6: Risikonivåer for prøver som ikke oppfylte kravene**



<sup>3</sup> Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/1020 av 20. juni 2019 om markedstilsyn og produktsamsvar.

<sup>4</sup> Produkter som oppfylte testkravene, men som ikke oppfylte merkekravene, rapporteres under merkelappen «formelt avvik».

## Korrigerende tiltak

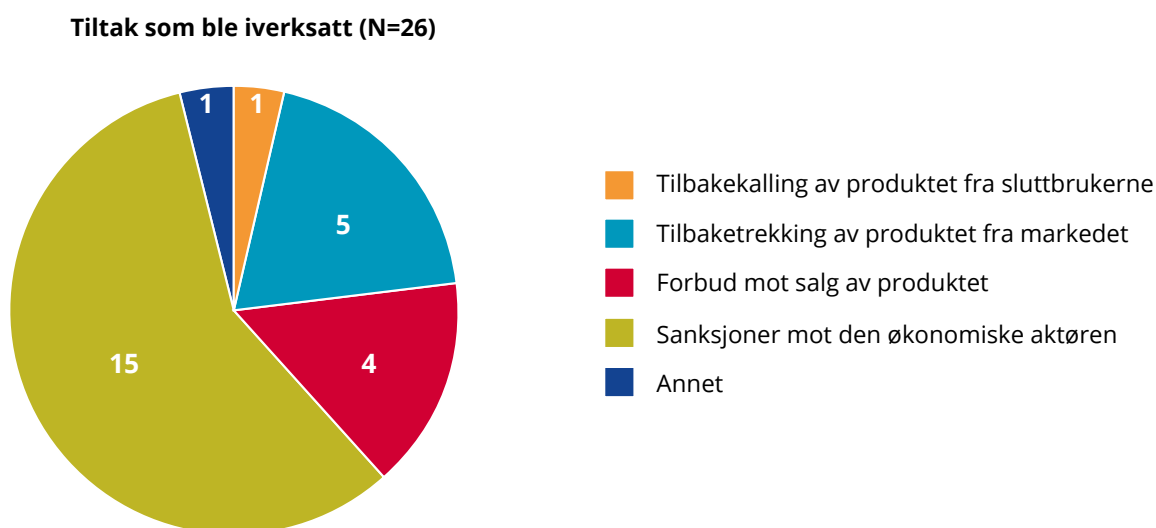
Basert på de utførte testresultater og risikovurderinger, bestemmer MSA-ene hvilke korrigerende tiltak som må iverksettes angående produktene som ikke samsvarer med EU-lovgivningen og/eller gjeldende standarder utformet for å stoppe farlige produkter fra å selges på det indre markedet.

Figur 7 viser de korrigerende tiltakene som ble iverksatt for produktene som ikke oppfylte kravene.

Videre, når en alvorlig risiko er identifisert, er MSA-er juridisk forpliktet til å sende inn en melding på Safety Gate Rapid Alert-systemet i henhold til artikkel 26 i GPSR<sup>5</sup>. På grunnlag av GPSR og forordning (EU) 2019/1020<sup>6</sup> anbefales det å sende inn meldinger om tiltak som er iverksatt mot produkter som utgjør en mindre alvorlig risiko.

Etter handlingene som ble utløst av denne testkampanjen, ble det utstedt Safety Gate-varsler for 6 produkter<sup>7</sup>.

**Figur 7: Iverksatte tiltak for produktene som ikke oppfylte kravene**



## Konklusjoner og anbefalinger

### Konklusjoner

Aktiviteten testet den mekaniske og kjemiske sikkerheten til elektroniske engangssigaretter og utslippene fra disse. Totalt 18 (32 %) av prøvene hadde minst ett krav som er skissert i testplanen som de ikke oppfylte.

Når man legger til MSA-kontrollene av advarsler, merking og instruksjoner, øker antallet prøver som ikke oppfylte minst ett av kravene til 67 %.

<sup>5</sup> Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2023/988 av 10. mai 2023 om generell produktsikkerhet

<sup>6</sup> Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/1020 av 20. juni 2019 om markedstilsyn og produktsamsvar.

<sup>7</sup> Frem til 07.03.2025 inklusivt.

## Anbefalinger til interessenter

De følgende anbefalingene er basert på resultatene av testingen og diskusjonene mellom MSA-ene i løpet av prosjektet.

### Til forbrukere

- ▶ Hvis produktet ikke har advarsler på ditt språk, bør du ikke kjøpe det. Advarsler er et lovpålagt krav, og en feil kan følges av flere.
- ▶ Engangs e-sigaretter som oppgir et høyere antall trekk enn 600 for en 2 ml tank, kan være i strid med regelverket, villedende, eller begge deler.
- ▶ Kjenner du til direktivet om avfall fra elektrisk og elektronisk utstyr (WEEE)-direktivet som gjør at du kan returnere elektronisk og elektrisk avfall gratis?
- ▶ E-sigaretter er laget for å se attraktive ut og kan være fristende å leke med. Hold dem borte fra barn, da de kan aktiveres utilsiktet.
- ▶ Produsentene tilsetter smakstilsetninger i elektroniske engangssigaretter for å gjøre dem mer attraktive og avhengighetsskapende - særlig rettet mot ikke-brukere og unge brukere.
- ▶ Sett helsen din først: Sjekk om det er nikotin eller et farlig oljeholdig stoff i dampen, for eksempel MCT-olje (medium-chain triglyceride).
- ▶ Sjekk på Safety Gate for å se om produktet du kjøper har blitt vurdert som farlig.
- ▶ Rapporter eventuelle sikkerhetsproblemer eller ulykker med produktet ditt til forbrukermyndighetene på Consumer Safety Gateway.

### Til økonomiske aktører

- ▶ Hold deg informert om utviklingen av nasjonal og markedsomfattende lovgivning. Kjenner du til direktivet om avfall fra elektrisk og elektronisk utstyr (WEEE)-direktivet som gjør at forbrukerne kan returnere elektronisk og elektrisk avfall gratis?
- ▶ Den nye batteriforordningen krever at batterier skal skilles fra resten av det elektroniske produktet når det skal avhendes. Sørg for at produktene dine er utformet slik at batteriene enkelt kan tas ut uten risiko for utilsiktet åpning av enheten, noe som kan føre til lekkasje eller eksponering for e-væske, i samsvar med disse nye kravene.

### Til standardiseringsorganisasjoner

- ▶ Markedsovervåkningsmyndighetene anbefaler at det utvikles en standard for å måle antall trekk.
- ▶ En standardmetode for å måle volumet av e-væsker i ikke-påfyllbare elektroniske sigaretter ville hjelpe laboratoriene.
- ▶ For å bedre barnesikkerheten bør man vurdere å innføre krav om barnesikre aktiveringssystemer for e-sigaretter.
- ▶ Utvikle en ad hoc-metodikk for resirkulering av batteriene i elektroniske engangssigaretter.

### Til tilsynsmyndigheter:

- ▶ Det er behov for regler om elektroniske engangssigaretter for å gi detaljer om krav til barnesikring (spesielt barnesikrede aktiveringssystemer) og merking, f.eks. ved delegerte kommisjonsrettsakter.
- ▶ TPD krever ikke deklarerer av volumet av e-sigarettvæske. Det foreslås å gjøre det obligatorisk å oppgi volum og leveringsenheter per dosering. Videre foreslås det å forby angivelse av antall trekk på emballasjen. Dette nummeret brukes ofte av produsenter for å markedsføre produktene sine, noe som ikke er tillatt av TPD.
- ▶ Vurder å innføre sporbarhetstiltak for relaterte tobakksprodukter (e-sigaretter) for å gjøre det enklere for MSA-ene å håndtere varer som ikke overholder kravene.
- ▶ Ta tak i lovgivningshullet om nikotinposer. Disse produktene er for øyeblikket kun dekket av GPSR. To standarder er under utarbeidelse for disse produktene: ISO/DIS 21109 (testmetode for pH) og ISO/AWI 21114 (testmetode for nikotin). Det mangler imidlertid forskrifter om sikkerheten til dette produktet, og det er ennå ikke fastsatt maksimale mengder av stoffer (f.eks. nikotin).



**Del II**

## Hva er CASP?

Prosjektet Coordinated Activities on the Safety of Products (CASP) muliggjør tett samarbeid mellom markedsovervåkingsmyndigheter i land i EU / Det europeiske

frihandelsforbund for å sørge for sikkerheten til produktene på det indre markedet.

## CASP 2024 omfatter syv produktspesifikke testaktiviteter og to horisontale aktiviteter

**Deltakere i de produktspesifikke aktivitetene** tester felles utvalgte produkter innhentet fra deres respektive nasjonale markeder. Produktene testes på akkrediterte laboratorier i EU/EFTA i henhold til felles avtalte testkriterier.

CASP 2024 omfatter også én gjentestingsaktivitet. Basert på den samme testplanen som i forrige testkampanje for den gitte produktkategorien, innebærer gjentestingsinitiativet å gjenta store markedsovervåkingsaktiviteter for disse produktkategoriene for å verifisere samsvarsnivået etter en viss tidsperiode.



**PSA 1**  
Babysmocker



**PSA 2**  
Barnestoler



**PSA 3**  
Lyslenker



**PSA 4**  
Små elektriske  
varmeovner



**PSA 5**  
Elektroniske  
engangssigaretter



**PSA 6**  
Barnesykler



**PSA 7**  
Slim-leker  
(gjentesting)

**Horisontale aktiviteter** gir et forum for kunnskapsutveksling for markedsovervåkingsmyndigheter. Med veiledning av tekniske eksperter innen de relevante feltene utvikler deltakerne felles tilnærminger, prosedyrer og praktiske verktøy for markedsovervåking.

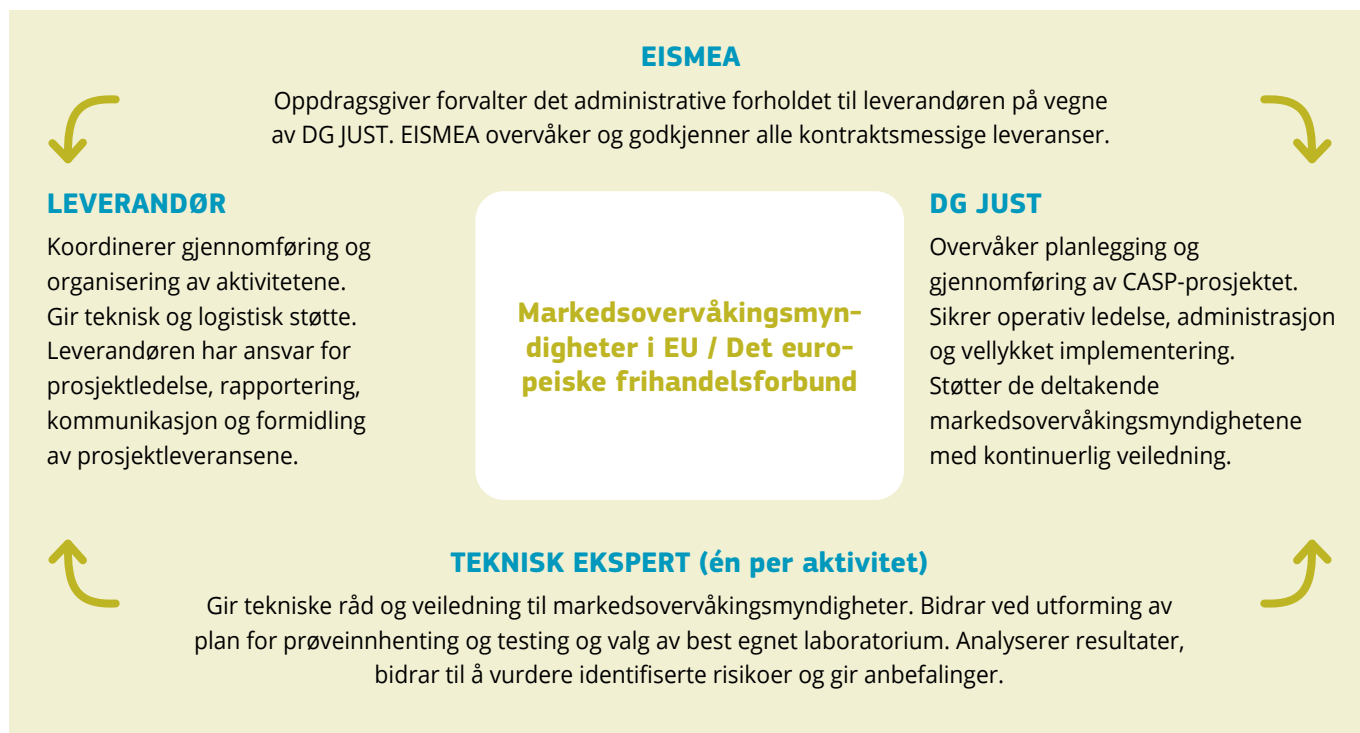


**HA 1**  
Standardisering – bruk av  
standarder etter analogi

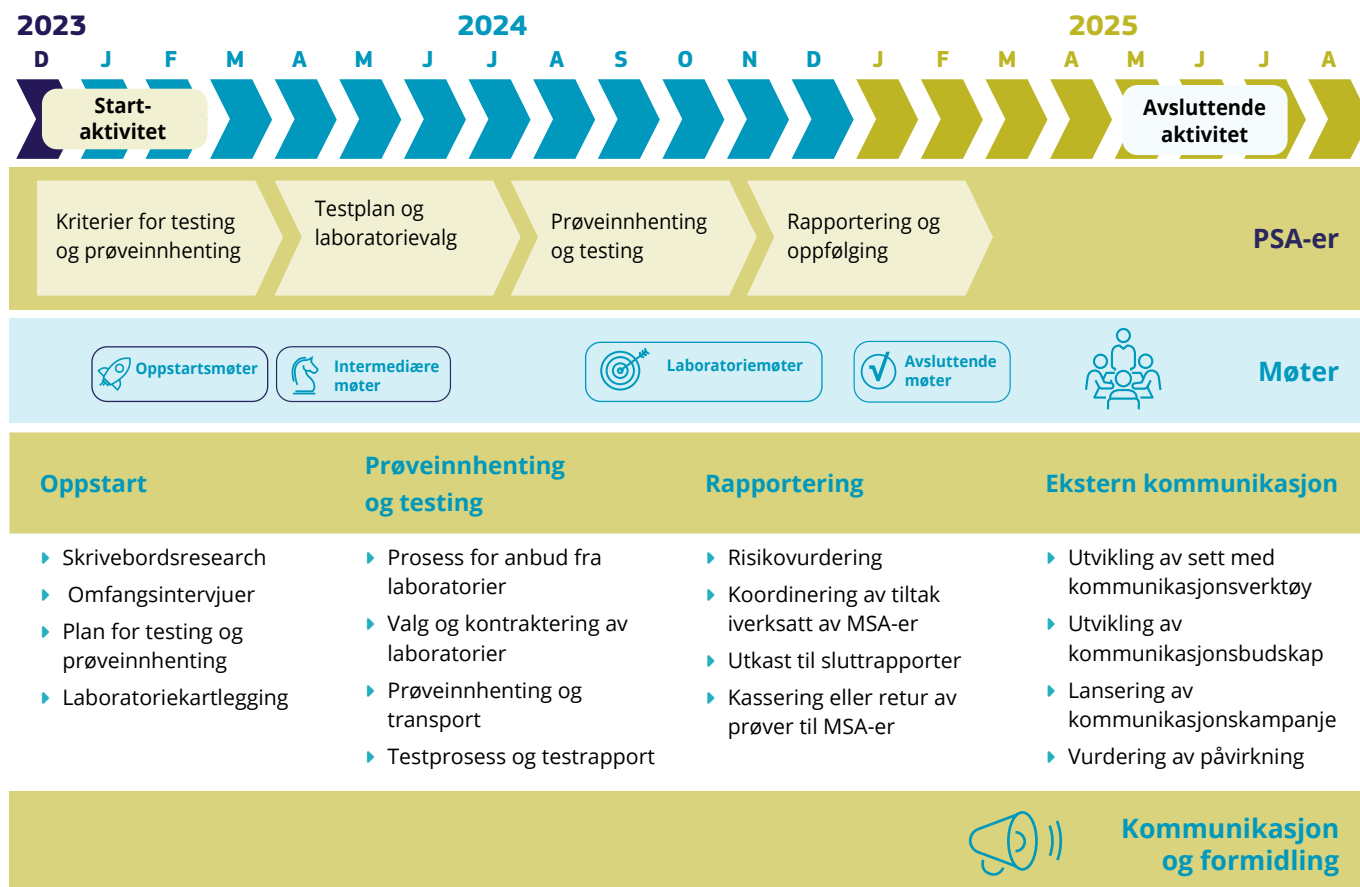


**HA 2**  
Startsett for  
nybegynnere

## Roller og ansvarsområder



## Arbeidsplan for produktspesifikke aktiviteter





## Prosesser og verktøy for produktspesifikke aktiviteter

### 0 Forhåndsprosess før CASP

DG JUST gjennomfører en prioriteringsøvelse med markedstilsynsmyndigheter for å velge produktkategorier til hvert CASP-prosjekt. Denne utvelgelsesprosessen omfatter både nye og tidligere testede produktkategorier innenfor rammen av et CASP-prosjekt.

### 1 Validering av planer for testing og prøveinnhenting

De tekniske ekspertene utarbeider testplanene basert på prioriteringer fra markedsovervåkingsmyndighetene og de viktigste produktfarene som er identifisert. Utkastene presenteres på oppstartsmøtene, og finjusteres og valideres deretter av deltakerne.

### 2 Laboratorievalg

Leverandørens team kartlegger testlaboratoriene og kontakter dem for å innhente foreløpige pristilbud og annen relevant informasjon. Anbudsprosessen settes i gang etter oppstartsmøtene, og tilbudene sammenlignes og evalueres. Under de intermediære møtene velger markedsovervåkingsmyndighetene ett laboratorium per aktivitet.

### 3 Innhenting og transport av prøver

Markedsovervåkingsmyndighetene innhenter prøver fra sine nasjonale markeder, utfører foreløpige kontroller og sender dem til valgt testlaboratorium.

### 4 Testing og innlevering av testrapporter

Laboratoriet tester prøvene i henhold til avtalt testplan. Markedsovervåkingsmyndighetene kontrollerer og validerer testrapportene.

### 5 Risikovurdering

De tekniske ekspertene og markedsovervåkingsmyndighetene utfører risikovurderinger på alle prøver som ikke oppfyller testkrav.

### 6 Tiltak vedtatt av markedstilsynsmyndighetene

Markedsovervåkingsmyndighetene iverksetter korrigerende tiltak for produktene som ikke oppfyller kravene og utsteder meldinger på Safety Gate.

### 7 Eksterne kommunikasjoner

Den eksterne kommunikasjonskampanjen starter når alle testresultatene er validert. Det rulles ut via aktiviteter som engasjerer media og influencere, støttet av formidlingsaktiviteter til interessenter.

## Ekstern kommunikasjon

### Kommunikasjonsverktøy

- ▶ **Sluttrapporter** for hver aktivitet og for CASP 2024-prosjektet;
- ▶ **Faktaark;**
- ▶ **#ProductGo-spill og relaterte innholdselementer**
- ▶ **Pressesett og innholdselementer for sosiale medier.**

### Kanaler

Kommunikasjonsmateriellet formidles via:

- ▶ [ec.europa.eu](https://ec.europa.eu) på internett ([Safety Gate](#), nettsiden for [CASP](#), avsnittet for [EISMEA-nyheter](#));
- ▶ Sosiale medier tilhørende DG JUST og EISMEA;
- ▶ Markedsovervåkingsmyndighetenes kommunikasjonskanaler;
- ▶ Utvalgte partner-influencere;
- ▶ Utvalgte media-partnerskap.

**EU-KOMMISSJONEN**

Generaldirektoratet for justis og forbrukere  
 Directorate Consumers  
 Unit B4 Product Safety and Rapid Alert System  
 E-post: [JUST-B4@ec.europa.eu](mailto:JUST-B4@ec.europa.eu)

Europakommisjonen er ikke ansvarlig for eventuelle konsekvenser som følge av gjenbruk av denne publikasjonen.

© European Union, 2025.

Retningslinjene for videreutnyttelse av Europakommisjonens dokumenter er implementert på grunnlag av kommisjonsbeslutning 2011/833/EU av 12. desember 2011 om videreutnyttelse av kommisjonsdokumenter (OJ L 330, 14.12.2011, s. 39).

Med mindre annet er angitt, er videreutnyttelse av dette dokumentet tillatt under en Creative Commons Attribution 4.0

International

(CC-BY 4.0)-lisens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Dette betyr at gjenbruk er tillatt, forutsatt at det oppgis behørig kildehenvisning og at eventuelle endringer er angitt.

For all bruk eller reproduksjon av elementer som ikke eies av EU, kan det være nødvendig å søke om tillatelse direkte fra de respektive rettighetshaverne.

Informasjon om Den europeiske union på alle de offisielle EU-språkene er tilgjengelig på Europa-nettstedet på [https://europa.eu/european-union/index\\_en](https://europa.eu/european-union/index_en)



Publications Office  
of the European Union

Luxembourg: Publications Office of the European Union, 2025

ISBN 978-92-68-28642-5

doi:10.2838/4790934