



CASP 2024

Jednorazové elektronické cigarety

Závěrečná správa o
činnosti

OBSAH

Zoznam skratiek	III
Zhrnutie	IV

ČASŤ I

Prehľad činnosti	2
Zúčastnené MSA	2
Škála výrobkov	2
Kritériá testovania	3
Odber vzoriek a testovanie	4
Rozloženie odberu vzoriek	4
Postup testovania	4
Výsledky testov	5
Prehľad výsledkov testov a hlavné zistenia	5
Podrobné výsledky testov	6
Závery z výsledkov testov	6
Hodnotenie rizík a nápravné opatrenia	7
Výsledky hodnotenia rizík	7
Nápravné opatrenia	8
Závery a odporúčania	8
Závery	8
Odporúčania zainteresovaným stranám	9

ČASŤ II

Čo je CASP?	11
Pracovný plán činností zameraných na určitý výrobok	12
Procesy a nástroje činností zameraných na určitý výrobok	13

Zoznam skratiek

CASP	koordinované činnosti týkajúce sa bezpečnosti výrobkov
CEN/TS	Európsky výbor pre normalizáciu/technická špecifikácia
GR JUST	Generálne riaditeľstvo pre spravodlivosť a spotrebiteľov
EK	Európska komisia
EZVO	Európske združenie voľného obchodu
EN	európska norma
ENDS	elektronické systémy na dodávanie nikotínu
EÚ	Európska únia
EUR	euro
GPSR	nariadenie 2023/988 o všeobecnej bezpečnosti výrobkov
IM	priebežná schôdza
ISO	Medzinárodná organizácia pre normalizáciu
KoM	úvodná schôdza
MSA	orgán dohľadu nad trhom
PSA	činnosť zameraná na určitý výrobok
SAGA	hodnotenie rizika pre Safety Gate
TPD	smernica o tabakových výrobkoch

Zhrnutie

Ciele

Hlavným cieľom iniciatív CASP je chrániť zdravie a bezpečnosť európskych spotrebiteľov tým, že sa vnútroštátnym orgánom z krajín EÚ/EZVO zodpovedným za dohľad nad trhom umožní lepšie koordinovať ich činnosti. MSA počas PSA spoločne odoberajú vzorky, testujú a posudzujú riziká konkrétnych výrobkov.

Škála výrobkov

Táto činnosť sa vzťahuje na jednorazové a obmedzene použiteľné jednorazové cigarety, ktoré obsahujú vopred naplnený zásobník s e-tekutinou s nikotínom alebo bez neho.

Hlavné testovacie kritériá a výsledky

Činnosť sa zamerala na testovanie 57 jednorazových elektronických cigariet podľa noriem CEN/TS 17287:2019 (mechanická bezpečnosť), ISO 20714:2021 (hladina nikotínu a čistota e-tekutiny), EN 17746:2023

(konzistencia dodávania nikotínu a počet potiahnutí), ako aj na testovanie aktivačného systému na vdychovanie dymu na účely odolnosti voči deťom.

Celkovo 18 vzoriek (32 %) nesplnilo aspoň jednu z požiadaviek plánu testovania. Z preskúmaní výstrah, označení a pokynov, ktoré vykonali MSA, vyplynulo, že 36 z 57 vzoriek (63 %) nespĺňa požiadavky. Celkovo 38 vzoriek (67 %) nespĺňalo aspoň jednu požiadavku.

Záver

Jednorazové elektronické cigarety predstavujú v posledných rokoch pre MSA čoraz väčší problém, pretože ich popularita sa zvyšuje. Ak nespĺňajú požiadavky, napr. obsahujú zakázanú chemickú zložku alebo nedeklarovaný nikotín, výrobok môže predstavovať skutočné nebezpečenstvo pre bezpečnosť spotrebiteľov.

V rámci tejto činnosti MSA vydali 3 oznámenia v systéme Safety Gate týkajúce sa výrobkov, ktoré predstavujú závažné riziko pre spotrebiteľov. Nariadili hospodárskym subjektom, aby stiahli tieto výrobky z trhu a stiahli ich od koncových používateľov¹.

Kľúčové odporúčania zainteresovaným stranám

Pre spotrebiteľov

- ▶ Uprednostnite svoje zdravie: skontrolujte, či sa vo vašej e-cigarete nenachádza nikotín alebo nebezpečná masť látka. Uchovávajte ich mimo dosahu detí, pretože sa môžu neúmyselne aktivovať.
- ▶ Ak na výrobku nie sú výstrahy vo vašom jazyku, nekupte ho. Výstrahy sú zákonnou požiadavkou a jeden nedostatok môže byť sprevádzaný ďalšími.

Pre hospodárske subjekty

- ▶ Informujte sa o vývoji vnútroštátnych a trhových

právných predpisov, ako je smernica o batériách a smernica o odpade z elektrických a elektronických zariadení.

Pre normalizačné organizácie

- ▶ Vypracujte normu na meranie počtu potiahnutí, normu na meranie objemu e-tekutín v e-cigaretách, ktoré sa nedajú opätovne naplniť, a metodiku recyklácie ich batérií.
- ▶ Zvážte zahrnutie požiadaviek na aktivačné systémy pre e-cigarety odolné voči deťom.

¹ Do 7.3.2025 (vrátane).

A large yellow geometric shape, resembling a parallelogram or a trapezoid, is positioned in the upper left corner of the page. It has a diagonal top edge and a vertical right edge.

Časť I

Prehľad činnosti

Zúčastnené MSA




		Krajina	MSA
1		Rakúsko	Spolkové ministerstvo sociálnych vecí, zdravia, starostlivosti a ochrany spotrebiteľa
2		Belgicko	Federálna verejná služba pre zdravie – inšpekčná jednotka pre spotrebu výrobkov
3		Chorvátsko	Štátny inšpektorát
4		Island	Úrad pre bývanie a výstavbu
5		Litva	Štátny úrad na ochranu práv spotrebiteľov
6		Malta	Riaditeľstvo pre zdravie životného prostredia
7			Maltský úrad pre hospodársku súťaž a ochranu spotrebiteľa

Škála výrobkov

Jednorazové elektronické cigarety sú vopred naplnené e-tekutinou. Tieto zariadenia si nevyžadujú výmenu žiadneho príslušenstva. Používatelia môžu pokračovať vo vapovaní, kým sa nevyčerpá tekutina alebo batéria, a potom zariadenie jednoducho vyhodí. Tento jednoduchý dizajn výrazne oslovuje spotrebiteľov, ktorí hľadajú pohodlie a dostupnosť vapingu, čo prispieva k ich popularite na trhu, najmä medzi mladými používateľmi. Jednorazové e-cigarety sú v skutočnosti často atraktívne pre mladšie demografické skupiny vďaka svojmu používateľsky prívetivému a farebnému dizajnu, ako aj atraktívnym príchuťam.

Jednorazové elektronické cigarety boli tiež testované v rámci CASP 2021 PSA 4 – E-cigarety a príslušenstvo, ktorá sa vzťahuje na zariadenia aj tekutiny. Z výsledkov vyplynulo, že 9 z 20 (45 %) zariadení na jedno použitie nespĺňa požiadavky plánu testovania. Vzhľadom na tieto výsledky považovali MSA za dôležité, aby tieto zariadenia boli pod dohľadom a aby sa vykonali ďalšie testy. V rokoch 2019 až 2024 bolo vydaných 96 oznámení v systéme Safety Gate týkajúcich sa jednorazových elektronických cigariet.

Tabuľka 1: Škála výrobkov

	Čiastková kategória výrobkov	Fotografia	Opis
Zahrnuté do škály	Jednorazové e-cigarety		S jednou konfiguráciou obsahujúcou vopred naplnený zásobník s e-tekutinou.
	Obmedzene použiteľné jednorazové e-cigarety		S batériou, ktorá sa dá dobíjať (len na obmedzený čas, do vyčerpania kvapaliny).
Mimo rozsahu	Zariadenia na opakované plnenie		Akékoľvek plniteľné zariadenia, ako sú jednorazové elektronické cigarety s vymeniteľnými kapsulami.

Kritériá testovania

Regulačný rámec pre jednorazové elektronické cigarety je dvojaký a zahŕňa opatrenia na kontrolu tabaku podľa TPD a ustanovenia o bezpečnosti výrobkov v súlade s GPSR. Okrem identifikácie a kvantifikácie nebezpečenstiev výrobkov sa táto činnosť zaoberala aj niektorými otázkami

ochrany spotrebiteľa. Patrí medzi ne zabezpečenie presného označovania obsahu nikotínu v zariadeniach a zabránenie nadhodnocovaniu počtu potiahnutí. Konečný plán testovania v rámci tejto činnosti je opísaný v tabuľke 2.

Tabuľka 2: Plán testovania jednorazových elektronických cigareti

Norma	Ustanovenie/prvok
Mechanická bezpečnosť vrátane veľkosti nádržky	
CEN/TS 17287:2019 Požiadavky a skúšobné metódy na elektronické cigarety	4.2.1 Všeobecne
	4.5 Zásobník na e-tekutinu
	5.2 Odolnosť proti rozbitiu a ochrana proti úniku
Úroveň nikotínu a čistota e-tekutiny	
ISO 20714: 2021 E-tekutiny – Stanovenie nikotínu, propylénglykolu a glycerolu v tekutinách používaných v elektronických prístrojoch na dodávanie nikotínu – Metóda plynovej chromatografie (ISO 20768:2019)	Poznámka: Celá norma poskytuje metodiku a podávanie správ, hoci ju možno doplniť normou CEN/TS 176322:2022 Všeobecné zásady a požiadavky na testovanie kvality a obsahu nikotínu v tekutinách do elektronických cigariet, ktorá poskytuje rámec riadenia kvality používaný pri výrobe.
	Obsah nikotínu
	Čistota nikotínu
	Prítomnosť nepovolených aróm a prídavných látok (kofeín, taurín, acetát vitamínu E atď.) v e-tekutinách

Konzistentnosť dodávania nikotínu a počet potiahnutí

EN 17746:2023 Elektronické cigarety a e-tekutiny – Stanovenie konzistencie dodávania nikotínu počas definovaných sekvencií potiahnutí v rámci jednej e-cigarety

Poznámka: Celá norma poskytuje metodiku a podávanie správ

Konzistencia dodávania nikotínu

Počet potiahnutí

Aktivačný systém na inhaláciu – odolnosť voči použitiu dieťaťom

Vyžaduje sa, aby laboratórium podalo správu o aktivačnom systéme na inhaláciu (jedno- alebo dvojkrokový postup), napr. aktivácia vdýchnutím alebo stlačením tlačidla

Odber vzoriek a testovanie

Rozloženie odberu vzoriek

Výber vzoriek vykonali MSA na základe rozloženia odberu vzoriek dohodnutého počas priebežnej schôdze.

MSA zozbierali 62 vzoriek, a to z online aj kamenných obchodov. Zo 62 vzoriek sa päť netestovalo².

Postup testovania

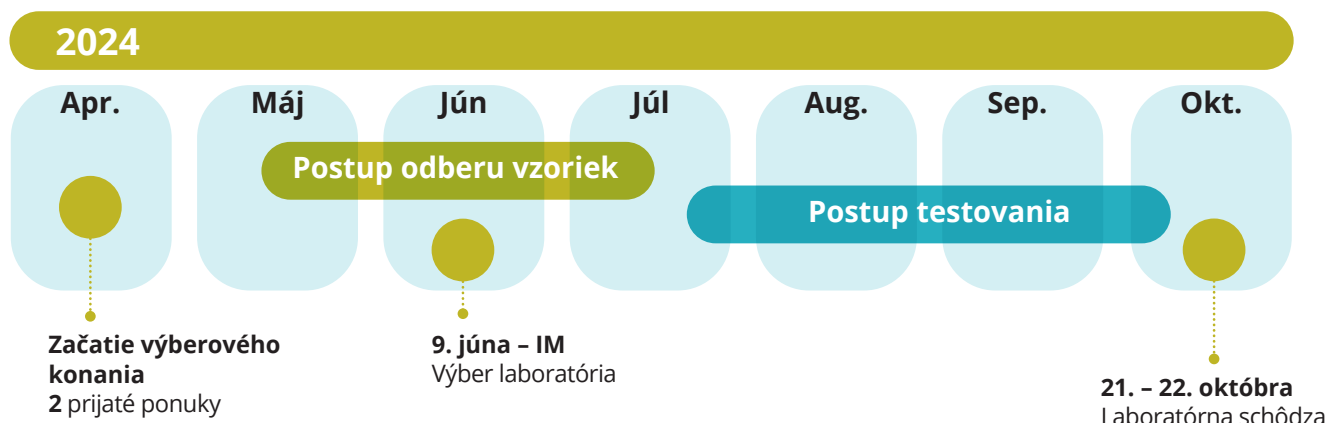
Testovacie laboratórium pre túto činnosť bolo vybrané prostredníctvom výberového konania, ktoré sa začalo v apríli 2024. Špecifikácie výberového konania boli zaslané 58 laboratóriám v EÚ/EHP, ktoré boli identifikované v rámci stratégie projektového tímu týkajúcej sa zapojenia laboratórií. Každé laboratórium bolo požiadané, aby predložilo ponuku obsahujúcu prvky uvedené v špecifikáciách výberového konania, ako sú podrobné informácie o cenách a podporné dokumenty poskytujúce dôkazy o certifikácii, skúsenosti odborníkov a vzory správ o skúškach.

V stanovenom časovom rámci, ktorý bol predĺžený o jeden týždeň, aby sa umožnilo prijatie ďalších ponúk, predložili ponuku dve laboratóriá. Obe laboratóriá boli pozvané na pohovor, aby prediskutovali svoju ponuku. Počas priebežnej schôdze boli MSA predložené porovnávacie analýzy technickej kvality a finančných aspektov ponúk prijatých od laboratórií. MSA vybrali laboratórium, ktoré získalo najvyšší počet bodov na základe technickej kvality a finančnej konkurencieschopnosti.

Po výbere laboratória dostali MSA dva mesiace na to, aby zozbierali vzorky a poslali ich do laboratória.

² Z dôvodu problémov počas procesu prepravy laboratórium nedostalo päť vzoriek od jedného MSA, a preto sa na týchto výrobkoch nevykonali žiadne testy.

Obrázok 1: Časový harmonogram postupu odberu vzoriek



Výsledky testov

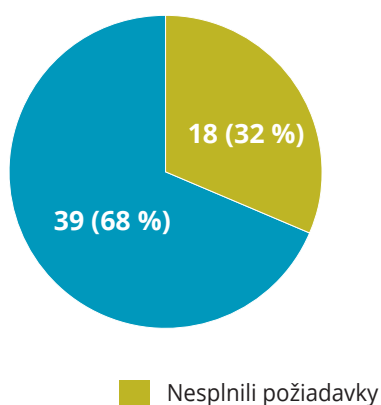
Prehľad výsledkov testov a hlavné zistenia

Z 57 testovaných vzoriek 18 výrobkov (32 %) nesplnilo požiadavky plánu testovania, ako je znázornené na nasledujúcom grafe.

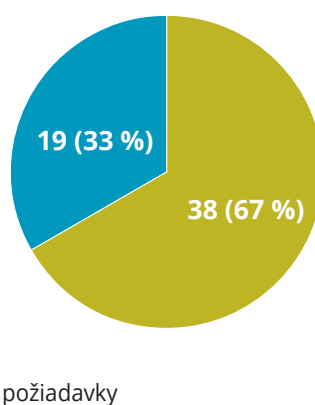
V rámci CASP 2021 PSA 4 – E-cigarety a príslušenstvo vyššie percento, 45 % (9 z 20) testovaných jednorazových zariadení nesplnilo požiadavky plánu testovania.

Ak spojíme výsledky kontrol výstrah, označení a pokynov, ktoré vykonali MSA, s testami vykonanými laboratóriom, 38 vzoriek (67 %) nesplnilo aspoň jednu požiadavku – pozri obrázok 3 ďalej.

Obrázok 2: Výsledky testov s výnimkou kontroly výstrah, označení a pokynov (N = 57)



Obrázok 3: Výsledky testov vrátane kontroly výstrah, označení a pokynov (N = 57)



Pri kontrole výhradne výstrah, označení a pokynov sa zistilo, že 37 z 57 vzoriek (65 %) nesplňa požiadavky na označovanie. Hlavnými dôvodmi nesúlady boli problémy so zoznamom zložiek v zostupnom poradí alebo podľa

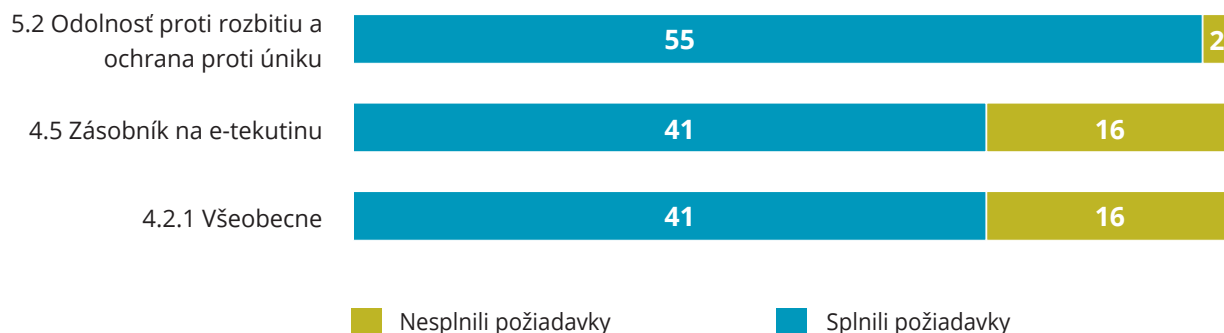
hmotnosti (15 vzoriek), zdravotné výstrahy (8 vzoriek) a nádoby presahujúce limit 2 ml pre jednorazové kazety (8 vzoriek).

Podrobné výsledky testov

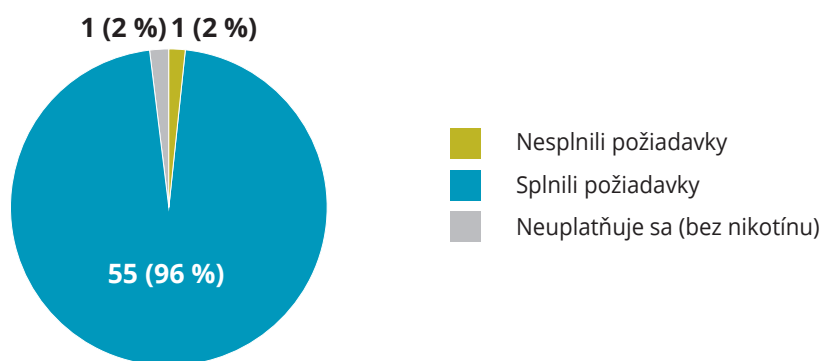
Zo vzoriek, ktoré nevyhoveli požiadavkám normy **CEN/TS 17287:2019**, 16 vzoriek nevyhovelo požiadavkám ustanovenia 4.2.1 o všeobecnom testovaní, 16

požiadavkám ustanovenia 4.5 o zásobníku na e-tekutiny a 14 požiadavkám na veľkosť nádržky.

Obrázok 4: Výsledky testovania podľa ustanovenia normy CEN/TS 17287:2019



Obrázok 5: Výsledky testovania podľa ustanovenia ISO 20714:2021 (čistota nikotínu)



Výsledky podľa normy **ISO 20714:2021** odhalili, že jeden výrobok nespĺňa požiadavku na čistotu nikotínu v dôsledku nepovolenej aromatickej prísady (acetát vitamínu E), ktorá sa nachádzala v e-tekutine. Jeden ďalší výrobok tiež nespĺňal požiadavku na obsah nikotínu.

Pokiaľ ide o požiadavky podľa normy **EN 17746:2023** na konzistenciu dodávaného nikotínu: vzorky dodávali v priemere 84 mikrogramov (µg) na jedno potiahnutie, pričom maximum bolo 130 µg a minimum 45 µg. Priemerný

počet potiahnutí bol 357, pričom sa vo vzorkách pohyboval od 170 do 1 000 potiahnutí. Dvanásť vzoriek však prestalo vydávať dym a nebolo možné ich vyhodnotiť z hľadiska konzistentnosti dodávania nikotínu a počtu potiahnutí.

Napokon pokiaľ ide o **odolnosť voči použitiu dieťaťom**, dve vzorky (od rovnakej značky) nespĺňali požiadavky na rozbitie a únik.

Záver z výsledkov testov

Dodržiavanie veľkosti nádržky a obsahu nikotínu

Hlavným problémom nesúladu bola nadmerná veľkosť nádržíek. Celkovo 14 výrobkov prekročilo limit 2 ml, ktorý je dôležitý z hľadiska bezpečnosti, aby sa minimalizovalo náhodné rozliatie, najmä pri dojčatách. Obmedzenie veľkosti nádržky znižuje riziko vystavenia nikotínu, pretože táto chemická látka sa môže vstrebávať priamo do krvného

obehu. Väčšina výrobkov účinne riadi prístup k nádržke, ale dva z nich nespĺňajú normy pre rozbitie alebo únik, čím sa zvyšujú bezpečnostné riziká pre deti a používateľov.

Jeden výrobok mal mierne nadmerný obsah nikotínu, ale nepredstavoval žiadne významné riziko rozliatia

ani pri bežnom používaní, pričom prešiel testami bezpečnosti. Ďalší výrobok obsahoval zakázaný vitamín E, ktorý sa môže hromadiť v pľúcach a predstavuje

závažné zdravotné riziko podľa delegovaného nariadenia 2024/3173.

Riziká spojené s nedeklarovaným nikotínom

Jeden výrobok obsahoval nedeklarovaný nikotín a bol nadrozmerný. Technické požiadavky TPD sa nevzťahujú na výrobky bez nikotínu, pretože sa reguluje prítomnosť tejto látky. Tým sa môže umožniť, aby sa na trh dostali výrobky, ktoré nie sú v súlade s predpismi, bez primeraného dohľadu.

Hoci sa výrobky obsahujúce nikotín vo všeobecnosti považujú za prijateľné, posúdenie rizika vyplývajúceho z neuvedenia tejto skutočnosti na výrobku je zložité.

Používatelia, ktorí hľadajú potešenie z výrobku, sa môžu nevedomky stať závislými od nedeklarovaného nikotínu. Hoci je ťažké priradiť závislosti kvantitatívnu hodnotu podľa úrovni poškodenia stanovených pre metodiku hodnotenia rizika, predpokladá sa, že riziko je značné.

Väčšina výrobkov celkovo spĺňala právne požiadavky a tie, ktoré ich nespĺňali, sa riešili prostredníctvom vnútroštátnych postupov.

Hodnotenie rizík a nápravné opatrenia

Výsledky hodnotenia rizík

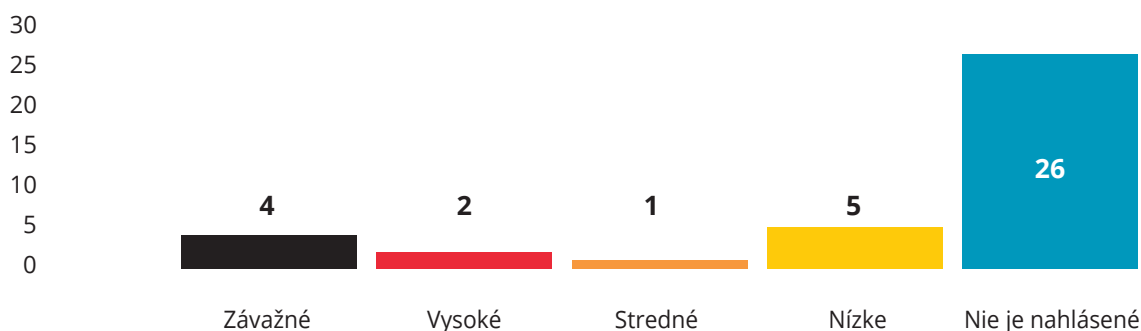
Pri posudzovaní, či výrobok predstavuje riziko, by sa mal dodržiavať článok 26 o oznamovaní nebezpečných výrobkov prostredníctvom systému na rýchlu výmenu informácií Safety Gate³.

Celkovo 38 (67 %) vzoriek nevyhovelo požiadavkám. Celkovo 18 vzoriek (32 %) nevyhovelo požiadavkám testov vykonaných laboratóriom a 36 vzoriek (63 %) nevyhovelo požiadavkám na označovanie (výstrahy, označenia a pokyny).

- Štyri vzorky boli vyhodnotené ako vzorky predstavujúce závažné riziko a dve ako vzorky predstavujúce vysoké riziko. Jedna bola označená ako vzorka predstavujúca stredné riziko a päť ako predstavujúce nízke riziko.

Na obrázku 6 sú znázornené úrovne rizika vzoriek, ktoré nespĺnili požiadavky, na základe hodnotenia rizík vykonaného MSA⁴.

Obrázok 6: Úroveň rizika vzoriek, ktoré nespĺnili požiadavky



³ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/1020 z 20. júna 2019 o dohľade nad trhom a súlade výrobkov.

⁴ Výrobky, ktoré splnili požiadavky na testovanie, ale nespĺnili požiadavky na označovanie, sa uvádzajú pod označením „Formálny nesúlad“.

Nápravné opatrenia

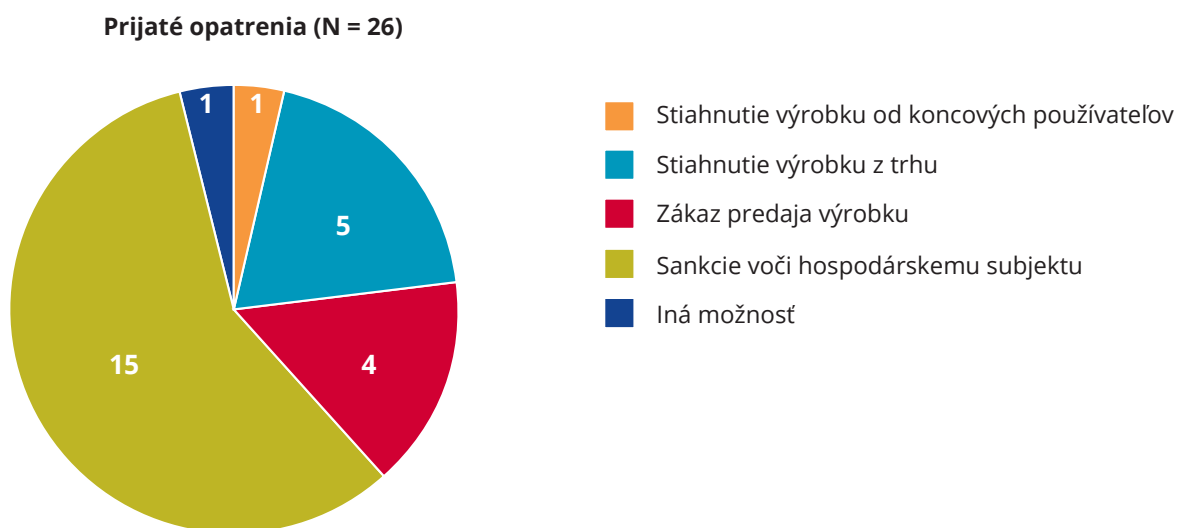
Na základe výsledkov a vykonaných hodnotení rizík MSA rozhodnú, ktoré nápravné opatrenia sa musia prijať v súvislosti s výrobkami, ktoré nie sú v súlade s právnymi predpismi EÚ a/alebo platnými normami navrhnutými tak, aby sa zabránilo výskytu nebezpečných výrobkov na jednotnom trhu.

Na obrázku 7 sú znázornené nápravné opatrenia prijaté v súvislosti s výrobkami, ktoré nespĺnili požiadavky testovania.

Okrem toho, ak sa zistí závažné riziko, MSA sú zo zákona povinné podať oznámenie prostredníctvom systému na rýchlu výmenu informácií Safety Gate v súlade s článkom 26 GPSR⁵. Na základe GPSR a nariadenia (EÚ) 2019/1020⁶ sa tiež odporúča predkladať oznámenia o opatreniach prijatých v prípade výrobkov, ktoré predstavujú menej ako závažné riziko.

V nadväznosti na opatrenia spustené v rámci testovacej kampane boli v systéme Safety Gate zverejnené oznámenia týkajúce sa troch výrobkov⁷.

Obrázok 7: Opatrenia prijaté v súvislosti s výrobkami, ktoré nespĺnili požiadavky



Závery a odporúčania

Závery

V rámci tejto činnosti sa testovala mechanická a chemická bezpečnosť jednorazových elektronických cigariet a ich emisií. Celkovo 18 (32 %) vzoriek nespĺňalo aspoň jednu z požiadaviek stanovených v pláne testovania.

Ak sa pripočítajú kontroly výstrah, označení a pokynov vykonané MSA, počet vzoriek, ktoré nespĺňali aspoň jednu z požiadaviek, sa zvýši na 67 %.

⁵ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2023/988 z 10. mája 2023 o všeobecnej bezpečnosti výrobkov.

⁶ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2019/1020 z 20. júna 2019 o dohľade nad trhom a súlade výrobkov.

⁷ Do 7.3.2025 vrátane.

Odporúčania zainteresovaným stranám

Nasledujúce odporúčania vychádzajú z výsledkov testovania a diskusií MSA počas projektu.

Pre spotrebiteľov

- ▶ Ak na výrobku nie sú výstrahy vo vašom jazyku, neкупуйте ho. Výstrahy sú zákonnou požiadavkou a jeden nedostatok môže byť sprevádzaný ďalšími.
- ▶ Jednorazové e-cigarety, ktoré uvádzajú počet potiahnutí vyšší ako 600 na 2 ml nádržku, môžu byť v rozpore s predpismi, môžu byť zavádzajúce alebo oboje.
- ▶ Viete o smernici o odpade z elektrických a elektronických zariadení (OEEZ), podľa ktorej môžete bezplatne odovzdať odpad z elektrických a elektronických zariadení?
- ▶ E-cigarety sú vyrobené tak, aby vyzerali atraktívne a mohli lákať na hranie. Uchovávajú ich mimo dosahu detí, pretože sa môžu neúmyselne aktivovať.
- ▶ Výrobcovia pridávajú do jednorazových elektronických cigariet príchute, aby zvýšili ich príťažlivosť a potenciál vzniku závislosti – najmä so zameraním na nepoužívateľov a mladých používateľov.
- ▶ Uprednostnite svoje zdravie: skontrolujte, či sa vo vašej e-cigarete nenachádza nikotín alebo nebezpečná masť látka, ako je olej obsahujúci triglyceridy so stredne dlhým reťazcom (MCT).
- ▶ Skontrolujte v systéme Safety Gate, či sa výrobok, ktorý kupujete, nepovažuje za nebezpečný.
- ▶ Akékoľvek bezpečnostné problémy alebo nehody s výrobkom nahláste orgánu na ochranu spotrebiteľa na portáli Consumer Safety Gateway.

Pre hospodárske subjekty

- ▶ Informujte sa o vývoji a vykonávaní vnútroštátnych a trhových právnych predpisov. Viete o smernici o odpade z elektrických a elektronických zariadení (OEEZ), podľa ktorej môžu spotrebiteľia bezplatne odovzdať odpad z elektrických a elektronických zariadení?
- ▶ Podľa nového nariadenia o batériách sa vyžaduje, aby sa batérie oddelili od ostatných elektronických výrobkov na likvidáciu. V súlade s týmito novými požiadavkami zabezpečte, aby boli vaše výrobky navrhnuté tak, aby sa batérie dali ľahko vybrať bez rizika neúmyselného otvorenia zariadenia, čo by mohlo viesť k úniku alebo vystaveniu e-tekutine.

Pre normalizačné organizácie

- ▶ Orgány dohľadu nad trhom odporúčajú vypracovať normu na meranie počtu potiahnutí.
- ▶ Laboratóriám by pomohla štandardná metóda na meranie objemu e-tekutín v elektronických cigaretách, ktoré sa nedajú opätovne naplniť.
- ▶ V záujme lepšej bezpečnosti detí zvážte zahrnutie požiadaviek na aktivačné systémy pre e-cigarety odolné voči deťom.
- ▶ Vypracujte ad-hoc metodiku recyklácie batérií, ktoré sú súčasťou jednorazových elektronických cigariet.

Pre regulačné orgány:

- ▶ Je potrebné, aby sa v pravidlách o jednorazových elektronických cigaretách uviedli podrobnosti o požiadavkách na bezpečnosť detí (najmä aktivačné systémy na ochranu detí) a označovaní, napr. prostredníctvom delegovaných aktov Komisie.
- ▶ Podľa TPD sa nevyžaduje deklarovanie objemu tekutiny v e-cigaretách. Navrhuje sa, aby bolo vyhlásenie o objeme a jednotkách dodávky na dávku povinné. Okrem toho sa navrhuje zakázať uvádzať na obaloch množstvo potiahnutí zo zariadení. Toto číslo často používajú výrobcovia na propagáciu svojich výrobkov, čo sa v TPD nepovoľuje.
- ▶ Zvážte zavedenie opatrení na vysledovanie súvisiacich tabakových výrobkov (e-cigarety), aby sa MSA uľahčila správa nevyhovujúcich položiek.
- ▶ Zamerajte sa na legislatívnu medzeru v oblasti nikotínových vrecúšok. Na tieto výrobky sa v súčasnosti vzťahuje len GPSR. Pre tieto výrobky sa pripravujú dve normy: ISO/DIS 21109 (testovacia metóda na pH) a ISO/AWI 21114 (testovacia metóda na nikotín). Chýbajú však predpisy týkajúce sa bezpečnosti tohto výrobku a zatiaľ neboli stanovené maximálne množstvá látok (napr. nikotínu).

A large yellow geometric shape, resembling a parallelogram or a trapezoid, is positioned in the upper left corner of the page. It has a diagonal top edge and a vertical right edge.

Časť II

Čo je CASP?

Projekt Koordinované činnosti v oblasti bezpečnosti výrobkov (CASP) umožňuje úzku spoluprácu medzi orgánmi dohľadu nad trhom z krajín Európskej únie/

Európskej dohody o voľnom obchode s cieľom zaistiť bezpečnosť výrobkov na jednotnom trhu.

CASP 2024 zahŕňa sedem testovacích činností zameraných na určitý výrobok a dve horizontálne činnosti

Účastníci činností zameraných na určitý výrobok testujú spoločne zvolené výrobky vybrané do vzorky na svojich príslušných vnútroštátnych trhoch. Výrobky sa testujú v akreditovaných laboratóriách v EÚ/EZVO podľa spoločne dohodnutých testovacích kritérií.

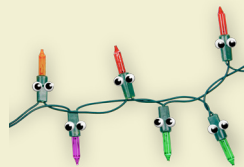
CASP 2024 zahŕňa aj jednu činnosť opakovaného testovania. Na základe rovnakého plánu testovania ako v predchádzajúcej testovacej kampani pre danú kategóriu výrobkov zahŕňa iniciatíva opakovaného testovania zopakovanie rozsiahlych činností dohľadu nad trhom pre tieto kategórie výrobkov s cieľom overiť úroveň súladu po určitom čase.



PSA 1
Cumlíky pre
bábätká



PSA 2
Vysoké stoličky



PSA 3
Svetelné reťaze



PSA 4
Miniatúrne elektrické
ohrievače



PSA 5
Jednorazové
elektronické cigarety

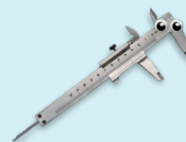


PSA 6
Detské bicykle



PSA 7
Slizové hračky
(opakované testovanie)

Horizontálne činnosti poskytujú fórum na výmenu poznatkov pre orgány dohľadu nad trhom. Pod vedením technických odborníkov v príslušných oblastiach účastníci vypracujú spoločné prístupy, postupy a praktické nástroje pre dohľad nad trhom.



HA 1
Normalizácia – analogické
používanie noriem

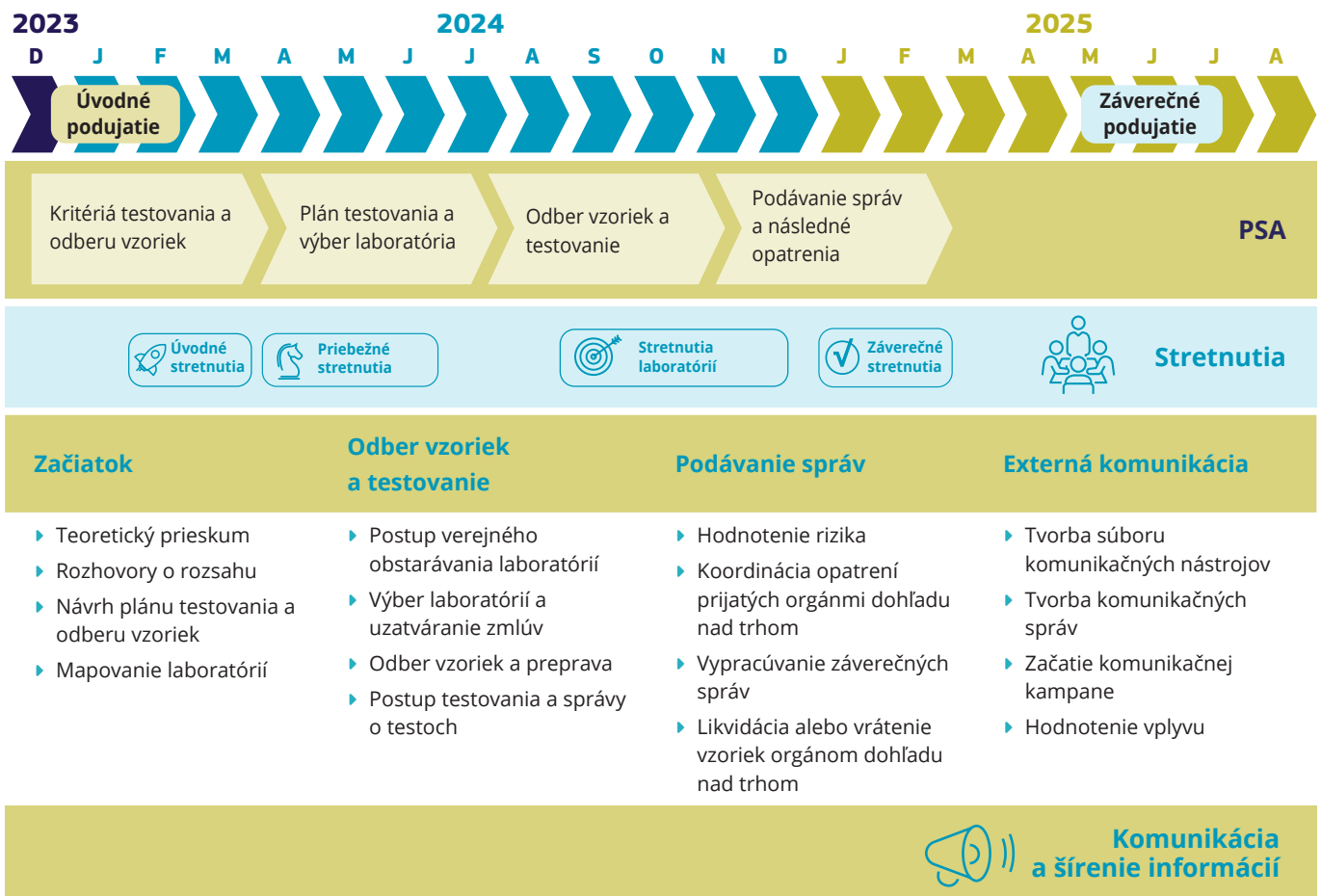


HA 2
Uvítací balíček pre
nováčikov

Úlohy a povinnosti



Pracovný plán činností zameraných na určitý výrobok



Procesy a nástroje činností zameraných na určitý výrobok

0 Postup pred CASP

GR JUST spolu s orgánmi dohľadu nad trhom uskutoční stanovenie priorít a vykoná výber kategórií výrobkov pre každý projekt CASP. Tento výberový proces zahŕňa nové aj predtým testované kategórie výrobkov v rámci projektu CASP.

1 Overovanie plánov testovania a odberu vzoriek

Technickí odborníci vypracujú návrhy plánov testovania na základe priorít stanovených orgánmi dohľadu nad trhom a hlavných zistených nebezpečenstiev výrobkov. Návrhy sa prezentujú na úvodných stretnutiach, potom ich účastníci doladujú a overujú.

2 Výber laboratórií

Tím dodávateľa zmapuje testovacie laboratória a skontaktuje sa s nimi s cieľom získať predbežné cenové ponuky a ďalšie informácie. Po úvodnom stretnutí sa začne proces verejného obstarávania a vyhodnotia a porovnajú sa ponuky. Počas priebežných stretnutí orgány dohľadu nad trhom vyberú jedno laboratórium na jednu činnosť.

3 Odber a preprava vzoriek

Orgány dohľadu nad trhom odoberú vzorky zo svojich vnútroštátnych trhov, vykonajú predbežné kontroly a pošlú ich do vybraného testovacieho laboratória.

4 Testovanie a doručenie správ o testoch

Laboratórium otestuje vzorky podľa dohodnutého plánu testovania. Orgány dohľadu nad trhom skontrolujú a overia správy o testoch.

5 Hodnotenie rizika

Technický odborník a orgány dohľadu nad trhom vykonajú posúdenie rizika všetkých vzoriek, ktoré nespĺňajú požiadavky testovania.

6 Opatrenia prijaté orgánmi dohľadu nad trhom

Orgány dohľadu nad trhom prijímú nápravné opatrenia pre výrobky, ktoré nespĺňajú požiadavky, a vydajú oznámenia v systéme Safety Gate.

7 Externá komunikácia

Externá komunikačná kampaň sa začne po overení všetkých výsledkov testovania. Šíri sa prostredníctvom médií a činností v spolupráci s influencerami, ktoré sú podporované činnosťami zainteresovaných strán na šírenie informácií.

Externá komunikácia

Komunikačné nástroje

- ▶ **Záverečné správy** o každej činnosti a o projekte CASP 2024
- ▶ **Informačné prehľady**
- ▶ **Hra #ProductGo a súvisiace prostriedky**
- ▶ **Propagačné materiály pre tlač a prostriedky pre sociálne médiá**

Kanály

Komunikačné materiály sa šíria prostredníctvom:

- ▶ prítomnosti na webe ec.europa.eu (systém [Safety Gate](#), webová stránka [CASP](#), sekcie [noviniek EISMEA](#))
- ▶ účtov GR JUST a EISMEA v sociálnych médiách
- ▶ komunikačných kanálov orgánov dohľadu nad trhom
- ▶ vybraných partnerských influencerov
- ▶ vybraných mediálnych partnerstiev

EURÓPSKA KOMISIA

Generálne riaditeľstvo pre spravodlivosť a spotrebiteľov
 Riaditeľstvo pre spotrebiteľov
 Oddelenie B4 Bezpečnosť výrobkov a systém na rýchlu
 výmenu informácií
 E-mail: JUST-B4@ec.europa.eu

Európska komisia nezodpovedá za žiadne následky opakovaného použitia tejto publikácie.

© Európska únia, 2025

Politika v oblasti opakovaného použitia dokumentov Európskej komisie sa vykonáva rozhodnutím Komisie 2011/833/EÚ z 12. decembra 2011 o opakovanom použití dokumentov Komisie (Ú. v. EÚ L 330, 14.12.2011, s. 39).

Ak nie je uvedené inak, opakované použitie tohto dokumentu je povolené v zmysle medzinárodnej licencie Creative Commons Attribution 4.0 (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). To znamená, že opakované použitie je povolené za predpokladu, že sa riadne uvedie zdroj a akékoľvek zmeny.

Akékoľvek použitie alebo reprodukcia prvkov, ktoré nie sú vo vlastníctve Európskej únie, môžu byť podmienené získaním súhlasu príslušných nositeľov práv.

Informácie o Európskej únii sú dostupné vo všetkých úradných jazykoch Európskej únie na webovej stránke Európa:
https://europa.eu/european-union/index_sk



Úrad pre vydávanie publikácií
 Európskej únie

Luxemburg: Úrad pre publikácie Európskej únie, 2025
 ISBN 978-92-68-26542-0
 doi:10.2838/5679482