



# **CASP 2024**

## **Elektroniska engångscigaretter**

### **Slutrapport för aktiviteten**

# INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Förteckning över förkortningar .....	III
Sammanfattning .....	IV

## DEL I

<b>Översikt över aktiviteten .....</b>	<b>2</b>
Deltagande marknadskontrollmyndigheter .....	2
Produktomfattning .....	2
Testkriterier .....	3
<b>Provtagning och testning .....</b>	<b>4</b>
Provtagningsfördelning .....	4
Testningsprocess .....	4
<b>Testresultat .....</b>	<b>5</b>
Översikt över testresultaten och de viktigaste slutsatserna .....	5
Detaljerat testresultat .....	6
Slutsatser av testresultaten .....	6
<b>Riskbedömning och korrigerande åtgärder .....</b>	<b>7</b>
Resultat av riskbedömningen .....	7
Korrigerande åtgärder .....	8
<b>Slutsatser och rekommendationer .....</b>	<b>8</b>
Slutsatser .....	8
Rekommendationer till intressenter .....	9

## DEL II

<b>Vad är CASP? .....</b>	<b>11</b>
<b>Arbetsplan för produktspecifika aktiviteter .....</b>	<b>12</b>
<b>Produktspecifika aktiviteter, processer och verktyg .....</b>	<b>13</b>

## Förteckning över förkortningar

<b>CASP</b>	Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet
<b>CEN/TS</b>	Europeiska standardiseringskommittén/Teknisk specifikation
<b>GD Rättsliga frågor och konsumentfrågor</b>	Generaldirektoratet för rättsliga frågor och konsumentfrågor
<b>KOMMISSIONEN</b>	Europeiska kommissionen
<b>Efta</b>	Europeiska frihandelssammanslutningen
<b>EN</b>	Europeisk standard
<b>ENDS</b>	E-cigarett
<b>EU</b>	Europeiska unionen
<b>EUR</b>	Euro
<b>GPSR</b>	Förordning om allmän produktsäkerhet 2023/988
<b>IM</b>	Mellanliggande möte
<b>ISO</b>	Internationella standardiseringsorganisationen
<b>KoM</b>	Uppstartsmöte
<b>MSA</b>	Marknadskontrollmyndighet
<b>PSA</b>	Produktspecifik aktivitet
<b>SAGA</b>	Safety Gate riskbedömning
<b>TPD</b>	Direktivet om tobaksvaror

# Sammanfattning

## Mål

Det övergripande målet med CASP-initiativen är att skydda de europeiska konsumenternas hälsa och säkerhet genom att göra det möjligt för nationella myndigheter i EU/Efta-länderna som ansvarar för marknads kontroll (MSA) att bättre samordna sina aktiviteter. Marknads kontrollmyndigheterna gör gemensamma urval, tester och riskbedömningar av specifika produkter under de produktspecifika

## Produktomfattning

Denna aktivitet omfattar engångscigaretter och engångscigaretter för begränsad användning som innehåller en förifylld behållare med e-vätska med eller utan nikotin.

## Huvudsakliga testkriterier och resultat

Aktiviteten var inriktad på att testa 57 elektroniska engångscigaretter mot standarderna CEN/TS 17287:2019 (mekanisk säkerhet), ISO 20714:2021 (nikotinnivåer och renhet hos e-vätskan), EN

17746:2023 (jämn nikotintillförsel och antal bloss), samt test av aktiveringssystemet för inandning av rök för barnsäkerhet.

Totalt 18 prover (32 %) uppfyllde inte minst ett av kraven i testplanen. Granskningar av märkningen - varningar, märkningar och instruktioner - som utförts av marknads kontrollmyndigheterna visade att 36 (63 %) av 57 prover inte uppfyllde kraven. Totalt var det 38 prover (67 %) som inte uppfyllde minst ett av kraven.

## Slutsatser

Elektroniska cigaretter för engångsbruk har blivit ett allt större problem för marknads kontrollmyndigheterna under de senaste åren i takt med att deras popularitet har ökat. Om de inte uppfyller kraven, t.ex. genom att innehålla en förbjuden kemisk komponent eller odeclarerad nikotin, kan produkten utgöra en verklig

fara för konsumenternas säkerhet. För denna aktivitet utfärdade marknads kontrollmyndigheterna tre Safety Gate-anmälningar för de produkter som utgör en allvarlig risk för konsumenterna. De ekonomiska aktörerna uppmanades att dra tillbaka dessa produkter från marknaden och att återkalla dem från slutanvändarna<sup>1</sup>.

## Viktiga rekommendationer för intressenter

### För konsumenter

- ▶ Sätt din hälsa först: kontrollera om det finns nikotin eller en farlig oljesubstans i din vape. Håll dem borta från barn eftersom de kan aktiveras oavsiktligt.
- ▶ Om produkten inte har varningstexter på ditt språk, köp den inte. Varningar är ett lagstadgat krav, och ett fel kan följas av flera.

### För ekonomiska aktörer

- ▶ Håll dig informerad om utvecklingen av nationell och marknadsomfattande lagstiftning, t.ex. Batteridi-

rektivet och direktivet om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning.

### För standardiseringsorganisationer

- ▶ Utveckla en standard för att mäta antalet puffar, en standard för att mäta volymen av e-vätskor i ej påfyllningsbara e-cigaretter och en metod för att återvinna deras batterier.
- ▶ Överväg att inkludera krav på barnsäkra aktiveringssystem för e-cigaretter.

<sup>1</sup> Fram till och med 2025-03-07.



**Del I**

## Översikt över aktiviteten

### Deltagande marknadskontrollmyndigheter




		Land	MSA
1		Österrike	Förbundsministeriet för sociala frågor, hälsa, vård och konsumentskydd
2		Belgien	Folkhälsovården - Inspektion konsumtionsproduktenhet
3		Kroatien	Statliga inspektionen
4		Island	Bostads- och byggnadsstyrelsen
5		Litauen	Statliga myndigheten för skydd av konsumenträttigheter
6		Malta	Direktoratet för miljöhälsa
7			Maltas myndighet för konkurrens- och konsumentfrågor

### Produktomfattning

Elektroniska engångscigaretter är förifyllda med e-vätska. Dessa enheter kräver inte att några tillbehör byts ut. Användarna kan fortsätta att vejpa tills vätskan eller batteriet är slut, och då slängs enheten helt enkelt. Den enkla designen tilltalar konsumenter som vill ha bekvämlighet och tillgänglighet när det gäller vejping, vilket har bidragit till deras popularitet på marknaden, särskilt bland unga användare. Faktum är att e-cigaretter för engångsbruk ofta tilltalar yngre demografier tack vare sin användarvänliga och färgglada design samt sina tilltalande smaker.

Elektroniska cigaretter för engångsbruk testades också under CASP 2021 PSA 4 - E-cigaretter och tillbehör, som omfattar både enheter och vätskor. Testresultaten visade att 9 av 20 (45 %) av proverna inte uppfyllde minst ett av de krav som anges i testplanen. Mot bakgrund av dessa resultat ansåg marknadskontrollmyndigheterna att det var viktigt att hålla dessa enheter under uppsikt och utföra ytterligare tester. Mellan 2019 och 2024 utfärdades 96 Safety Gate-anmälningar för elektroniska engångscigaretter.

**Tabell 1: Produktomfattning**

	Underkategorier för produkten	Foto:	Beskrivning
Omfattning	E-cigarett för engångsbruk		Med en enda konfiguration som innehåller en förifylld e-vätskebehållare.
	E-cigarett för engångsbruk med begränsad användning		Med ett batteri som är uppladdningsbart (endast under en begränsad tid, tills vätskan tar slut).
Omfattas ej	Påfyllningsbara enheter		Alla påfyllningsbara enheter, t.ex. elektroniska engångscigarett med utbytbara kapslar.

## Testkriterier

Regelverket för elektroniska engångscigarett är tvådelat och omfattar både tobakskontrollåtgärder enligt tobaksproduktdirektivet och produktsäkerhetsbestämmelser i enlighet med GPSR. Förutom att identifiera och kvantifiera produktriskerna behandlade denna aktivitet även

vissa konsumentskyddsfrågor. Det handlar bland annat om att säkerställa korrekt märkning av nikotinnehållet i produkter och att förhindra att antalet puffar överskattas. Den slutliga testplanen för aktiviteten beskrivs i tabell 2.

**Tabell 2: Testplan för elektroniska engångscigarett**

Standard	Punkt/ämne
Mekanisk säkerhet, inklusive tankstorlek	
CEN/TS 17287:2019 Krav och testmetoder för elektroniska cigarettanordningar	4.2.1 Allmänt
	4.5 Reservoar för e-vätska
	5.2 Motståndskraft mot brott och skydd mot läckage
Nikotinnivåer och renhet hos e-vätskan	
ISO 20714: 2021 E-vätska - Bestämning av nikotin, propylenglykol och glycerol i vätskor som används i elektroniska nikotinleveransanordningar - Gaskromatografisk metod (ISO 20768:2019).	Anmärkning: Hela standarden tillhandahåller metodik och rapportering, men detta kan kompletteras med CEN/TS 176322:2022 Allmänna principer och krav för testning av kvalitet och nikotinhalt i vätskor för elektroniska cigarett, som tillhandahåller ett ramverk för kvalitetsstyrning som används vid tillverkning.
	Nikotinnehåll
	Nikotinets renhet
	Förekomst av otilåtna aromer och tillsatser (koffein, taurin, vitamin E-acetat osv.) i e-vätskor

## Kontinuerlig nikotintillförsel och antal puffar

EN 17746:2023 Elektroniska  
cigaretter och e-vätskor  
- Bestämning av  
nikotintillförselns jämnhet över  
definierade puffsekvenser i en  
enskild e-cigarett

Anmärkning: Hela standarden innehåller metod och rapportering

Kontinuerlig nikotintillförsel

Antal puffar

## Aktiveringssystem för inandning - barnsäkerhet vid användning

Rapportering från laboratoriet om aktiveringssystemet för inandning (ett eller två steg), t.ex. aktivering genom inandning eller tryckning på en knapp, krävs

# Provtagning och testning

## Provtagningsfördelning

Provtagningen utfördes av marknadskontrollmyndigheterna baserat på den provtagningsfördelning som överenskommits under det mellanliggande mötet. Mark-

nadskontrollmyndigheterna samlade in 62 prover, både från onlinebutiker och fysiska butiker. Av de 62 proverna var det fem som inte testades<sup>2</sup>.

## Testningsprocess

Testlaboratoriet för denna aktivitet valdes ut genom ett anbudsförfarande som inleddes i juni 2024. Anbudsspecifikationerna skickades till 58 laboratorier i EU/Efta som hade identifierats genom projektgruppens strategi för att engagera laboratorier. Varje laboratorium ombads att lämna in ett anbud som innehöll de delar som nämns i anbudsdokumentet, t.ex. detaljerad information om prissättning och styrkande handlingar som bevis på certifiering, experternas relevanta erfarenhet och mallar för testrapporter.

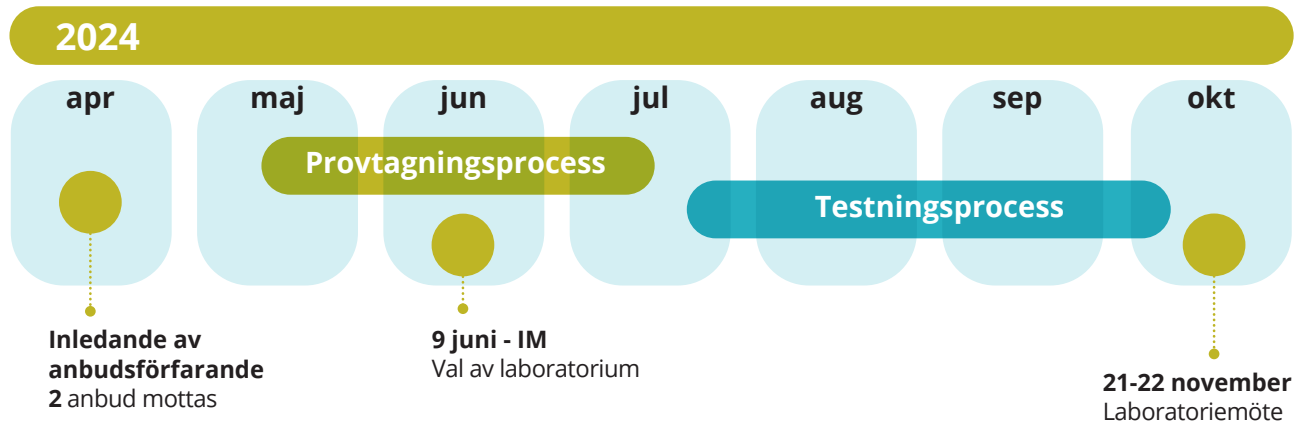
Två laboratorier lämnade in ett anbud inom den fastställda tidsfristen, vilken förlängdes med en vecka för att möjliggöra möjligheten att ta emot fler anbud. Båda laboratorierna bjöds in till en intervju för att diskutera deras anbud. Under det mellanliggande mötet presenterades jämförande analyser av den tekniska kvaliteten och de ekonomiska aspekterna av de anbud som laboratorierna lämnat för marknadskontrollmyndigheterna. Marknadskontrollmyndigheterna valde det laboratorium som fick högst poäng när det gäller den tekniska kvaliteten och ekonomisk konkurrenskraft.

Efter valet av laboratorium fick marknadskontrollmyndigheterna två månader på sig att samla in proverna och skicka dem till laboratoriet.

<sup>2</sup> På grund av problem under leveransprocessen fick laboratoriet inte fem prover från en marknadskontrollmyndighet och därför utfördes inga tester på dessa produkter.



**Figur 1: Tidslinje för provtagningsprocessen**



## Testresultat

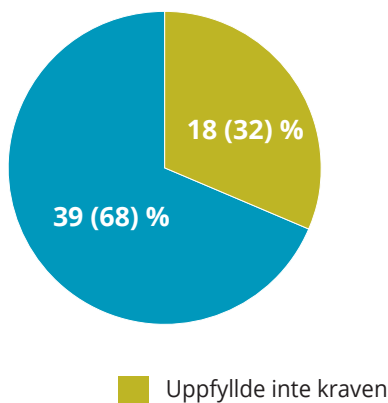
### Översikt över testresultaten och de viktigaste slutsatserna

Av 57 testade prover uppfyllde 18 (32 %) inte minst ett av de tekniska kraven i testplanen, så som visas i grafen nedan.

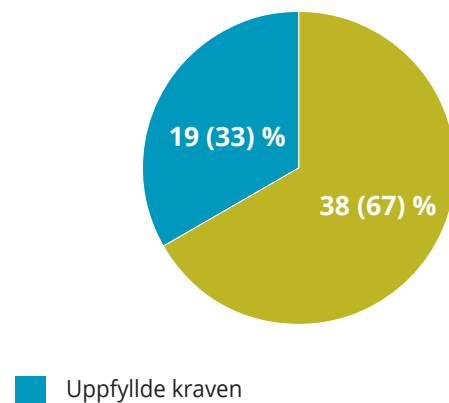
Under CASP 2021 PSA4 - E-cigarett och tillbehör, var det en högre andel, 45 % (9 av 20) av de testade engångsprodukterna som inte uppfyllde kraven i testplanen.

Om vi beaktar både kontrollerna av varningar, märkningar och instruktioner som utfördes av marknadskontrollmyndigheterna och de tester som utfördes av laboratoriet, uppfyllde totalt 38 (67 %) prover inte minst ett av kraven - se figur 3 nedan.

**Figur 2: Testresultat förutom kontroller av varningar, märkningar och instruktioner (N=57)**



**Figur 3: Testresultat förutom kontroller av varningar, märkningar och instruktioner (N=57)**



När man enbart tittade på varningar, märkningar och instruktioner visade kontrollerna att 37 av 57 prov (65 %) inte uppfyllde märkningskraven. De främsta orsakerna till bristande efterlevnad var problem med

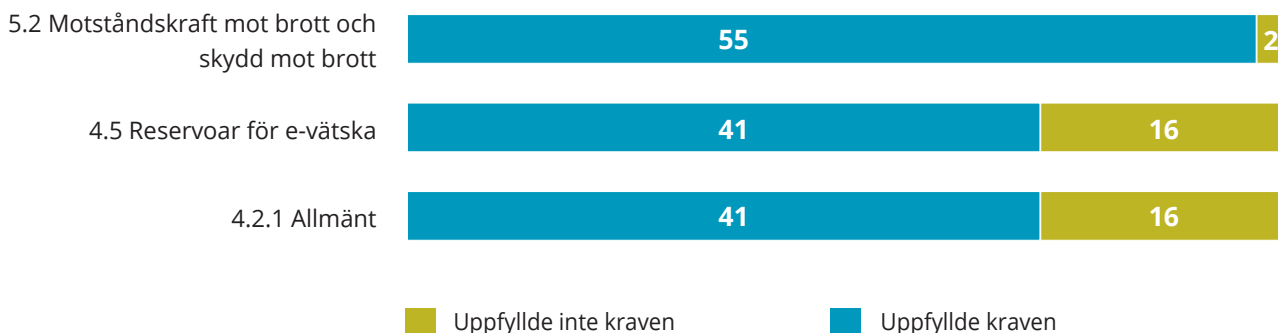
ingrediensförteckningen i fallande ordning eller vikt (15 prov), hälsovarningar (8 prov) och behållare som överskred gränsen på 2 ml för engångspatroner (8 prov).

## Detaljerat testresultat

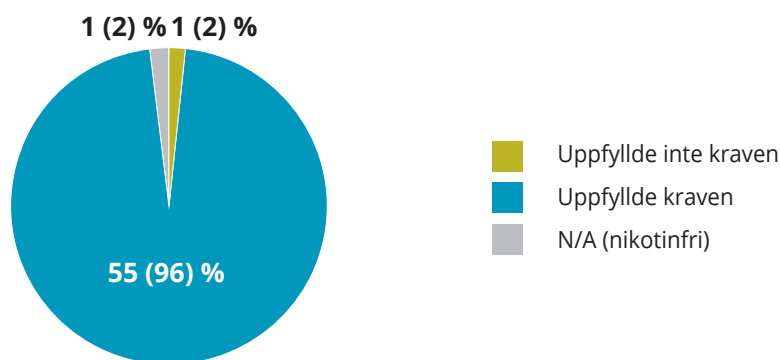
Av de prover som inte uppfyllde kraven i **CEN/TS 17287:2019** var det 16 prover som inte uppfyllde kraven

i punkt 4.2.1 om allmän testning, 16 för punkt 4.5 om behållare för e-vätska och 14 för tankstorlek.

**Figur 4: Testresultat per punkt i CEN/TS 17287:2019**



**Figur 5: Testresultat per punkt ISO 20714:2021 (nikotinets renhet)**



Resultaten för **ISO 20714:2021** visade att en produkt inte uppfyllde kravet på nikotinrenhet på grund av en otillåten smaktillsats (vitamin E-acetat) i e-vätskan. En annan produkt uppfyllde inte heller kravet på nikotinnehåll.

Vad gäller kraven i **EN 17746:2023** om jämn nikotintillförsel gav proverna i genomsnitt 84 mikrogram (µg) per bloss, med ett maximum på 130 µg och ett minimum på 45 µg. Det genomsnittliga antalet puffar var 357, med en variation

från 170 till 1 000 puffar bland proverna. Tolv prover slutade dock att avge rök och kunde inte utvärderas med avseende på nikotintillförsel och antal puffar.

Slutligen, vad gäller **barnsäkerhet vid användning** uppfyllde två prover (från samma varumärke) inte kraven för brott och läckage.

## Slutsatser av testresultaten

### Överensstämmelse vad gäller tankstorlek och nikotinnehåll

Det största problemet med bristande efterlevnad var att tankarna var för stora. Totalt 14 produkter överskred gränsen på 2 ml, vilket är viktigt ur säkerhetssynpunkt för att minimera oavsiktligt spill, särskilt för spädbarn. Genom att begränsa tankstorleken minskar risken för nikotinexponering, eftersom denna kemikalie kan absorberas direkt i blodomloppet. De flesta produkter hanterar åtkomsten till tanken på ett effektivt sätt, men två produkter uppfyllde inte kraven på brott eller läckage, vilket

ökar säkerhetsriskerna för barn och användare.

En produkt hade något för hög nikotinhalt, men utgjorde ingen betydande risk för spill, eller under normal användning, och klarade säkerhetstesterna. En annan produkt innehöll förbjudet vitamin E, som kan ansamlas i lungorna och utgör en allvarlig hälsorisk enligt delegerad förordning 2024/3173.

## Risker förknippade med odeklarerat nikotin

En produkt innehöll odeklarerat nikotin och var överdimensionerad. De tekniska kraven i TPD gäller inte för nikotinfria produkter, eftersom det är förekomsten av detta ämne som regleras. Detta kan leda till att produkter som inte uppfyller kraven släpps ut på marknaden utan tillräcklig övervakning.

Även om produkter som innehåller nikotin i allmänhet anses vara godtagbara är det komplicerat att bedöma risken med att inte deklarerat detta på produkten. Användare som söker

njutning av produkten kan omedvetet bli beroende av det odeklarerade nikotinet. Även om det är svårt att tilldela ett kvantitativt värde till beroende enligt de skadenivåer som anges för riskbedömningsmetoden, föreslås det att risken är betydande.

Överlag uppfyllde de flesta produkter de rättsliga kraven, och de produkter som inte uppfyllde kraven hanterades genom nationella förfaranden.

## Riskbedömning och korrigerande åtgärder

### Resultat av riskbedömningen

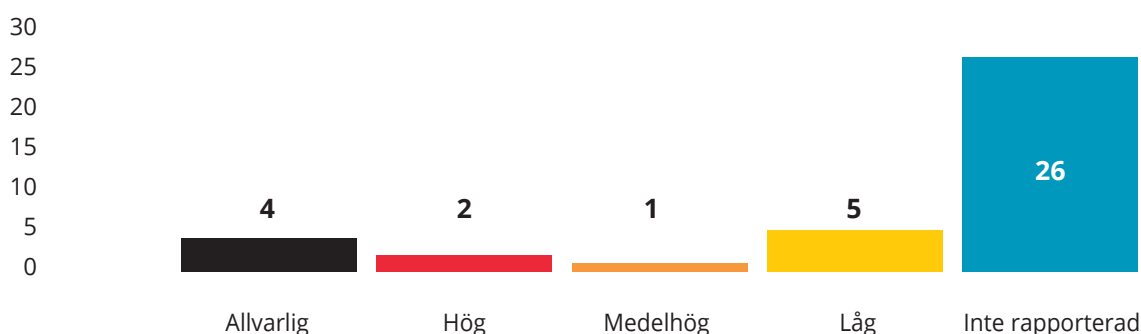
Vid bedömningen av om en produkt utgör en risk bör artikel 26 om anmälan av farliga produkter genom systemet för snabb varning (Safety Gate Rapid Alert System) följas<sup>3</sup>.

Totalt 38 (67 %) av proverna uppfyllde inte kraven. Totalt 18 prover (32 %) uppfyllde inte kraven i de tester som utfördes av laboratoriet och 36 (63 %) uppfyllde inte märkningskraven (för varningar, märkningar och instruktioner).

- Fyra prover bedömdes utgöra en allvarlig risk och två en hög risk. En klassades som medelhög risk och fem som låg risk.

Figur 6 visar risknivåerna, på grundval av den riskbedömning som gjorts av marknadskontrollmyndigheterna, för de prover som inte uppfyllde kraven<sup>4</sup>.

**Figur 6: Översikt över risknivåerna för de prover som inte uppfyllde kraven**



<sup>3</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/1020 av den 20 juni 2019 om marknadskontroll och överensstämmelse för produkter

<sup>4</sup> Produkter som uppfyllde testkraven men inte märkningskraven rapporteras under etiketten "formell bristande efterlevnad".

## Korrigerande åtgärder

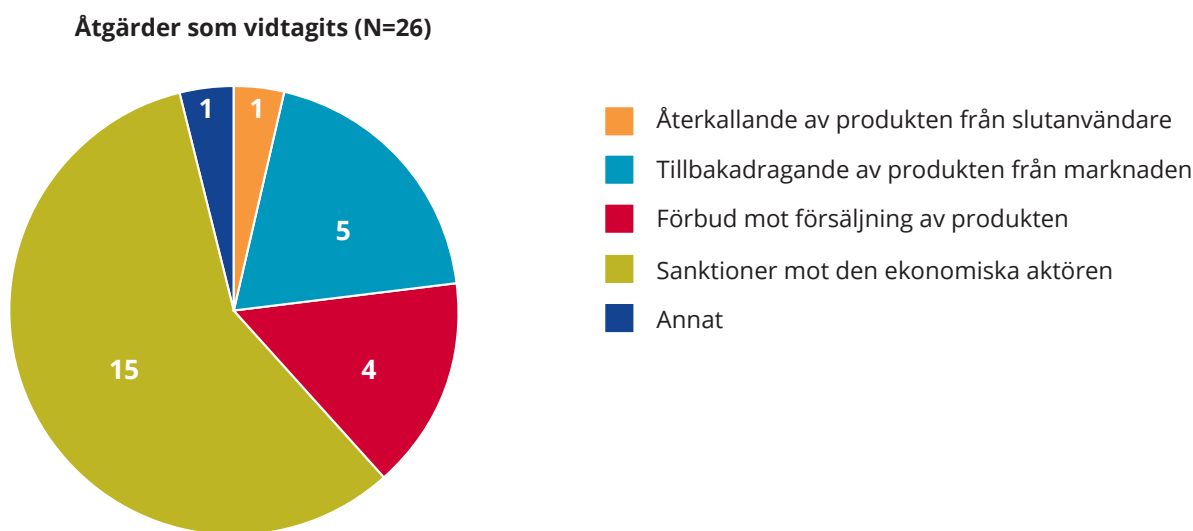
På grundval av testresultaten och de riskbedömningar som gjorts beslutar marknadskontrollmyndigheterna vilka korrigerande åtgärder som ska vidtas när det gäller de produkter som inte överensstämmer med EU:s lagstiftning och/eller tillämpliga standarder som utformats för att stoppa farliga produkter från att säljas på den inre marknaden.

Figur 7 visar de korrigerande åtgärder som vidtagits för de produkter som inte uppfyllde testkraven.

När en allvarlig risk upptäcks är marknadskontrollmyndigheterna dessutom juridiskt skyldiga att lämna in en anmälan i Safety Gate, i enlighet med artikel 26 i det allmänna produktsäkerhetsdirektivet<sup>5</sup>. På grundval av GPSR och förordning (EU) 2019/1020<sup>6</sup> rekommenderas det också att marknadskontrollmyndigheterna lämnar in anmälningar om åtgärder som vidtagits mot produkter som utgör en mindre allvarlig risk.

Efter de åtgärder som utlöstes av den här testkampanjen utfärdades Safety Gate-anmälningar för tre produkter<sup>7</sup>.

**Figur 7: Åtgärder som vidtagits för de produkter som inte uppfyllde kraven**



## Slutsatser och rekommendationer

### Slutsatser

Under aktiviteten testade den mekaniska och kemiska säkerheten hos elektroniska engångscigarett och deras utsläpp. Totalt var det 18 (32 %) av proverna som inte uppfyllde minst ett av de krav som fastställts i testplanen.

När man lägger till de kontroller som marknadskontrollmyndigheterna utförde av varningar, märkningar och instruktioner, ökar antalet prover som inte uppfyllde minst ett av kraven till 67 %.

<sup>5</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2023/988 av den 10 maj 2023 om allmän produktsäkerhet

<sup>6</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/1020 av den 20 juni 2019 om marknadskontroll och överensstämmelse för produkter

<sup>7</sup> Fram till och med 07.03.2025.

## Rekommendationer till intressenter

Följande rekommendationer baseras på resultatet av testningen och diskussioner mellan marknadskontrollmyndigheterna under projektet.

### För konsumenter

- ▶ Om produkten inte har varningstexter på ditt språk, köp den inte. Varningar är ett lagstadgat krav, och ett fel kan följas av flera.
- ▶ E-cigarett för engångsbruk som anger ett antal puffar som är högre än 600 för en 2 ml tank kan vara icke-kompatibla, vilseledande, eller båda.
- ▶ Känner du till direktivet om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning (WEEE)-direktivet som gör att du kan lämna in elektroniskt och elektriskt avfall gratis?
- ▶ E-cigarett är tillverkade för att se attraktiva ut och kan vara frestande att leka med. Håll dem borta från barn eftersom de kan aktiveras oavsiktligt.
- ▶ Tillverkarna smaksätter elektroniska engångscigaretter för att öka deras attraktionskraft och beroendeframkallande potential - särskilt riktat mot icke-användare och unga användare.
- ▶ Sätt din hälsa först: kontrollera om det finns nikotin eller en farlig oljesubstans i din vape, t.ex. MCT-olja (medium-chain triglyceride).
- ▶ Kontrollera Safety Gate för att se om den produkt du köper har identifierats som farlig.
- ▶ Rapportera eventuella säkerhetsproblem eller olyckor med din produkt till din konsumentskyddsmyndighet på Consumer Safety Gateway.

### För ekonomiska aktörer

- ▶ Håll dig informerad om utvecklingen och genomförandet av nationell och marknadsomfattande lagstiftning. Känner du till direktivet om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk eller elektronisk utrustning (WEEE) som gör det möjligt för konsumenter att lämna in elektroniskt och elektriskt avfall gratis?
- ▶ Den nya batteriförordningen kräver att batterier separeras från resten av den elektroniska produkten för avfallshantering. Se till att dina produkter är utformade så att batterierna enkelt kan tas ut utan risk för att enheten öppnas av misstag, vilket kan leda till läckage eller exponering för e-vätska, i enlighet med dessa nya krav.

### För standardiseringsorganisationer

- ▶ Marknadskontrollmyndigheterna rekommenderar att man utvecklar en standard för att mäta antalet puffar.
- ▶ En standardmetod för att mäta volymen av e-vätskor i ej påfyllningsbara elektroniska cigaretter skulle underlätta för laboratorerna.
- ▶ För att förbättra barnsäkerheten bör man överväga att införa krav på barnsäkra aktiveringssystem för e-cigarett.
- ▶ Utveckla en ad hoc-metod för återvinning av batterier som ingår i elektroniska engångscigaretter.

### För lagstiftare:

- ▶ Regler om elektroniska engångscigaretter behövs för att ge detaljer om krav på barnsäkerhet (särskilt barnsäkra aktiveringssystem) och märkning, t.ex. genom delegerade akter från kommissionen.
- ▶ TPD kräver inte att volymen på vätskan i e-cigarett deklarerar. Det föreslås att angivandet av volymen och enheterna för leverans per dos ska vara obligatorisk. Dessutom föreslås att det blir förbjudet att ange antalet puffar på förpackningen. Detta nummer används ofta av tillverkare för att marknadsföra sina produkter, vilket inte är tillåtet enligt TPD.
- ▶ Överväg att införa spårbarhetsåtgärder för relaterade tobaksprodukter (e-cigarett) för att underlätta marknadskontrollmyndigheternas hantering av varor som inte uppfyller kraven.
- ▶ Ta itu med lagstiftningsluckan om nikotinpåsar. Dessa produkter omfattas för närvarande endast av GPSR. Två standarder håller på att utarbetas för dessa produkter: ISO/DIS 21109 (testmetod för pH) och ISO/AWI 21114 (testmetod för nikotin). Det saknas dock bestämmelser om säkerheten för denna produkt och maximala mängder av ämnen (t.ex. nikotin) har ännu inte fastställts.



**Del I**

## Vad är CASP?

Genom projektet Samordnade aktiviteter om produktsäkerhet (CASP) är det möjligt för marknadskontrollmyndigheterna i länderna i Europeiska unionen/Europeiska

frihandelssammanslutningen att samarbeta så att produkter på den inre marknaden är garanterat säkra.

## CASP 2024 innefattar sju produktspecifika testaktiviteter och två horisontella aktiviteter

**Deltagarna i de produktspecifika aktiviteterna** testar de gemensamt utvalda produkterna som tagits ut med stickprov på deras respektive nationella marknader. Produkterna testas på ackrediterade laboratorier i EU/ Efta enligt gemensamt avtalade testkriterier.

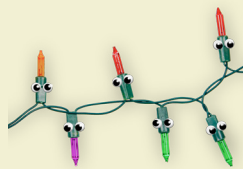
I CASP 2024 ingår även en omtestningsaktivitet. Omtestningen bygger på samma testplan som i den föregående testkampanjen för den aktuella produktkategorin, men går ut på att upprepa storskaliga marknadskontrollaktiviteter för dessa produktkategorier för att kontrollera efterlevnadsnivån efter en viss tid.



**PSA 1**  
Nappar



**PSA 2**  
Höga barnstolar



**PSA 3**  
Ljuskedjor



**PSA 4**  
Elektriska minivärmare



**PSA 5**  
Elektroniska engångs-  
cigaretter

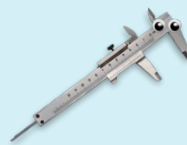


**PSA 6**  
Barncyklar



**PSA 7**  
Slimeleksaker (omtestning)

Genom de **horisontella aktiviteterna** får marknadskontrollmyndigheterna ett forum för kunskapsutbyte. Med vägledning från tekniska experter på de berörda områdena utarbetar deltagarna gemensamma strategier, metoder och praktiska verktyg för marknadskontroll.

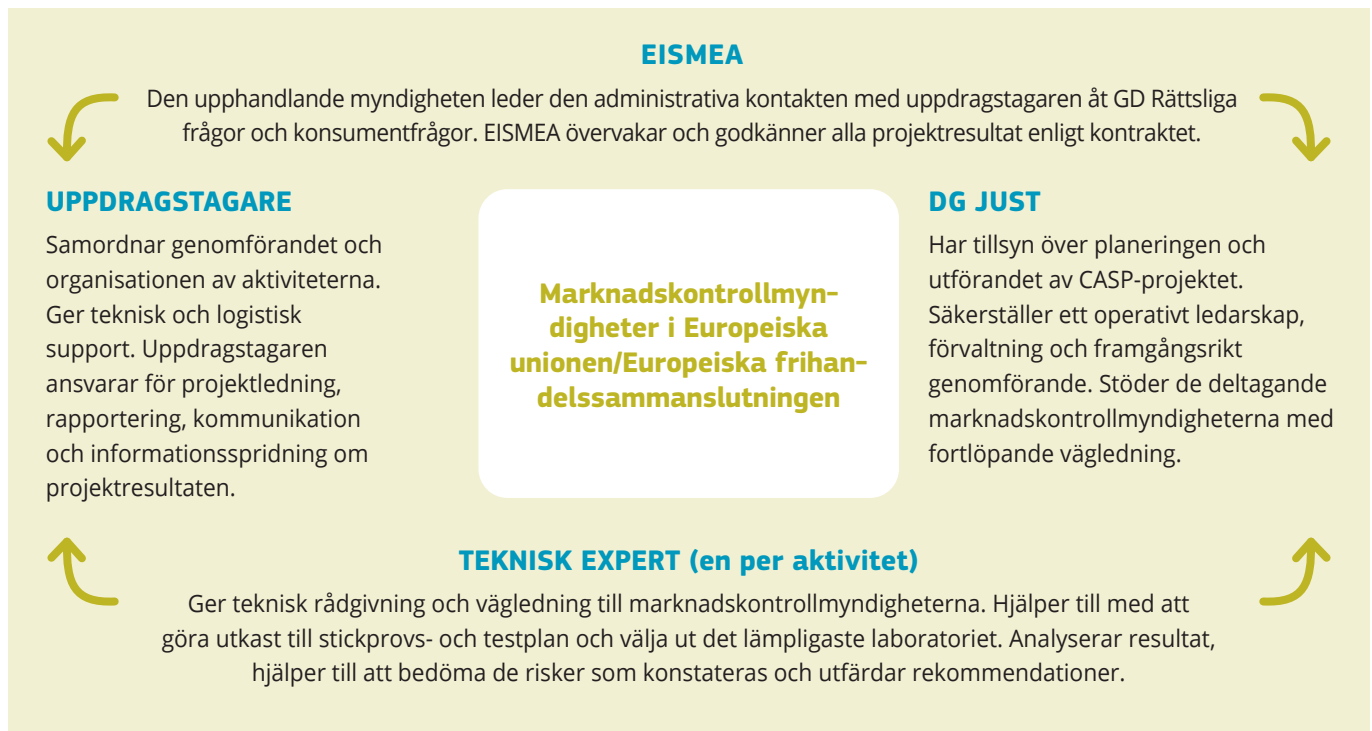


**HA 1**  
Standardisering – användning av standarder genom jämförelse

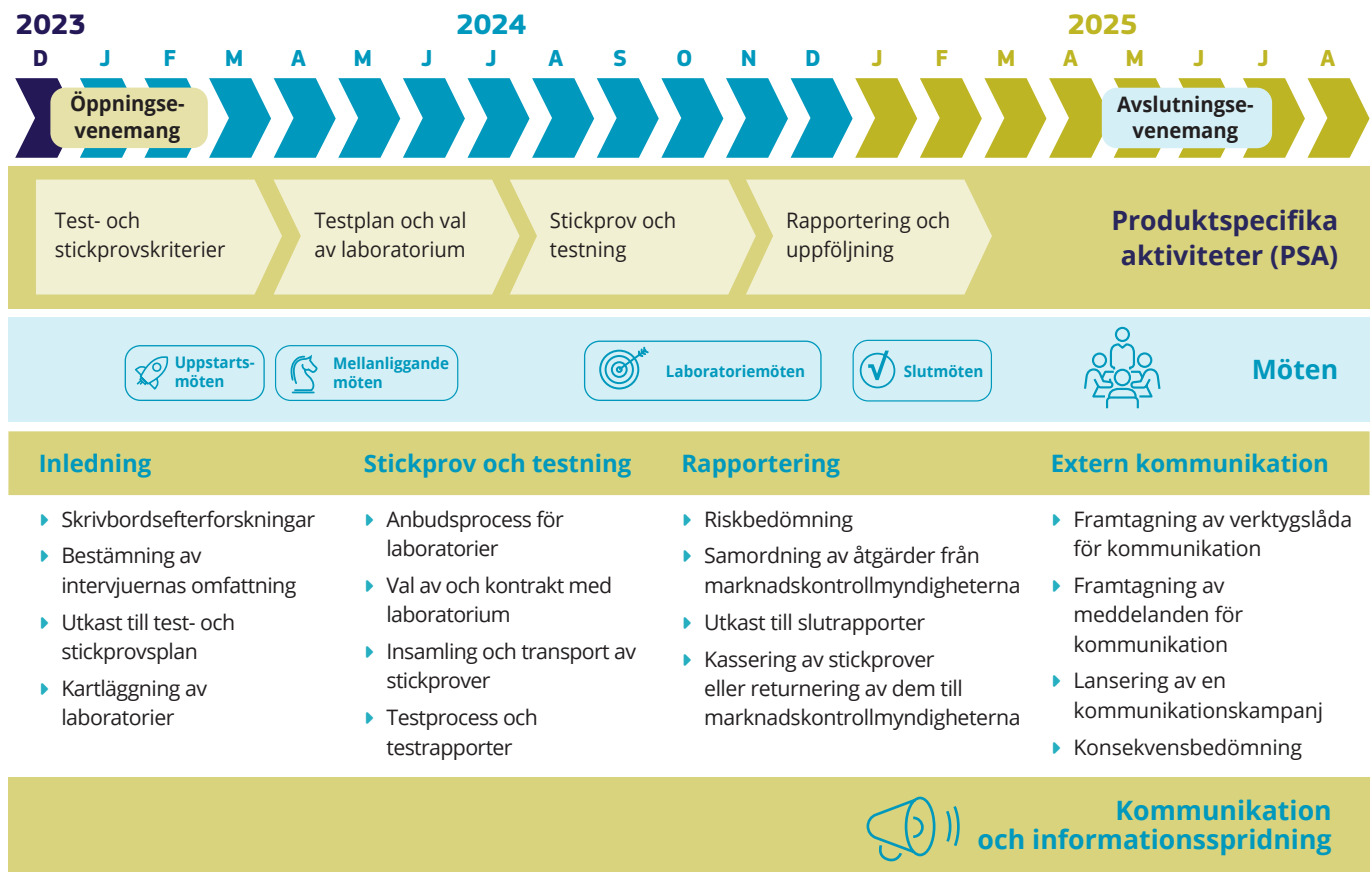


**HA 2**  
Startsats för nybörjare

## Uppgifter och ansvar



## Arbetsplan för produktspecifika aktiviteter





# Produktspecifika aktiviteter, processer och verktyg

## 0 Processen inför CASP

GD Rättsliga frågor och konsumentfrågor genomför ett prioriteringsarbete ihop med marknadskontrollmyndigheterna för att välja ut produktkategorierna för varje CASP-projekt. Denna urvalsprocess innefattar både nya produktkategorier och sådana som förut testats inom ramen för ett CASP-projekt.

## 1 Validering av test- och stickprovsplanerna

De tekniska experterna gör utkast till testplanerna utifrån de prioriteringar som marknadskontrollmyndigheterna satt upp och de främsta produktrisken som konstaterats. Utkasten presenteras vid uppstartsmötena och finjusteras och valideras sedan av deltagarna.

## 2 Val av laboratorium

Uppdragstagarens team kartlägger testlaboratorierna och kontakter dem för att få in preliminära kostnadsoffert och annan relevant information. Anbudsprocessen sätts igång efter uppstartsmötena, och erbjudandena jämförs och bedöms. Under de mellanliggande mötena väljer marknadskontrollmyndigheterna ett laboratorium per aktivitet.

## 3 Insamling och transport av stickprover

Marknadskontrollmyndigheterna samlar in stickprover från sina nationella marknader, utför preliminära kontroller och skickar dem till det valda testlaboratoriet.

## 4 Test och leverans av testrapporter

Laboratoriet testar stickproverna enligt den överenskomna testplanen. Marknadskontrollmyndigheterna kontrollerar och validerar testrapporterna.

## 5 Riskbedömning

Den tekniska experten och marknadskontrollmyndigheterna utför riskbedömningar på alla stickprover som inte uppfyller testkraven.

## 6 Åtgärder som marknadskontrollmyndigheterna vidtar

Marknadskontrollmyndigheterna vidtar korrigerande åtgärder för de produkter som inte uppfyller kraven och utfärdar aviseringar på Safety Gate.

## 7 Extern kommunikation

Kampanjen för extern kommunikation inleds när samtliga testresultat har validerats. Den sätts igång genom aktiviteter i media och samarbete med influerare, och understöds av informationsspridningsaktiviteter bland intressenter.

## Extern kommunikation

### Kommunikationsverktyg

- ▶ **Slutrapporter** för varje aktivitet och för CASP 2024-projektet.
- ▶ **Faktablad.**
- ▶ **#ProductGo-spelet och tillhörande material.**
- ▶ **Presskit och material för sociala medier.**

### Kanaler

Kommunikationsmaterialet sprids på följande sätt:

- ▶ Webbnärvaro på [ec.europa.eu](https://ec.europa.eu) ([Safety Gate](#), [CASP](#)-webbsidan, [EISMEAS](#) nyhetsavdelning).
- ▶ De konton som GD Rättsliga frågor och konsumentfrågor och EISMEA har i sociala medier.
- ▶ Marknadskontrollmyndigheternas kommunikationskanaler.
- ▶ Utvalda influerartpartner.
- ▶ Utvalda partner i media.

**EUROPEISKA KOMMISSIONEN**

Generaldirektoratet för rättsliga frågor och konsumentfrågor

Generaldirektoratet för konsumentfrågor

Enhet B4 Produktsäkerhet och system för snabb varning

E-post: [JUST-B4@ec.europa.eu](mailto:JUST-B4@ec.europa.eu)

Europeiska kommissionen är inte ansvarig för eventuella följder av att denna publikation återanvänds.

© Europeiska unionen, 2025

Policyn för vidareutnyttjande av Europeiska kommissionens handlingar genomförs på grundval av kommissionens beslut 2011/833/EU av den 12 december 2011 om vidareutnyttjande av kommissionens handlingar (EUT L 330, 14.12.2011, s. 39). Om inget annat anges är vidareutnyttjande av detta dokument tillåtet enligt Creative Commons Attribution 4.0 International (CC-BY 4.0)-licens (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>). Detta innebär att återanvändning är tillåten förutsatt att vederbörlig kreditering ges och att eventuella ändringar anges.

För all användning eller vidare spridning av delar som inte ägs av Europeiska unionen kan tillstånd behöva sökas direkt från respektive upphovsrättsinnehavare.

Information om Europeiska unionen på alla officiella EU-språk finns på den officiella EU-webbplatsen:  
[https://europa.eu/european-union/index\\_en](https://europa.eu/european-union/index_en)

**Europeiska unionens  
publikationsbyrå**

Luxemburg: EU:s publikationsbyrå 2025

ISBN 978-92-68-26544-4  
doi:10.2838/5651011