



Europa-
kommisjonen



CASP2021

Koordinerte aktiviteter
om sikkerhet for produkter

E-sigarett
og væsker



Avsluttende
rapport

Innholdsfortegnelse

Innholdsfortegnelse	2
Liste over forkortelser	2
Hovedoppsummering	3
Del 1	
1. Aktivitetsoversikt	4
1.1 Deltakende MSA-er	4
1.2 Produktomfang og testkriterier	5
1.2.1 Produktomfang	5
1.2.2 Testkriterier	5
2. Prøveinnhenting og testing	6
2.1 Distribusjon av prøvetaking	6
2.2 Testprosess	7
3. Testresultater	8
3.1 Oversikt over testresultater og hovedfunn	8
3.2 Resultater per testtype	9
3.3 Resultater per detaljhandelskanal	12
3.4 Konklusjoner om testresultatene	12
4. Risikovurdering og -tiltak	13
4.1 Resultater fra risikovurdering	13
4.2 Korrigerende tiltak iverksatt	13
5. Konklusjoner og anbefalinger	14
5.1 Konklusjoner	14
5.2 Anbefalinger til interessenter	15
Del 2	
1. Hva er CASP?	16
Roller og ansvarsområder	16
2. PSA arbeidsplan	17
3. PSA redskap og prosesser	18

Liste over forkortelser

FORKORTELSER	BESKRIVELSE
CASP	Koordinerte aktiviteter om produksikkerhet
CEN	Den europeiske standardiseringskomiteen
CLP-forordning	Forordning (EF) 1272/2008 om klassifisering, merking og emballering av stoffer og blandinger
DG JUST	Generaldirektoratet for justis og forbrukere i EU-kommisjonen
EISMEA	European Innovation Council og SMB Executive Agency
EO	Økonomisk aktør
EU	Den europeiske union
EØS	Det europeiske økonomiske samarbeidsområdet
GPSD	Direktiv om generell produksikkerhet (2001/95/EC)
ISO	Den internasjonale standardiseringsorganisasjonen
KoM	Oppstartsmøte
MS	Medlemsstat
MSA	Markedsovervåkingsmyndighet
NO	Europeisk standard
PSA	Produktspesifikk aktivitet
RAG	Retningslinjer for risikovurdering (RAG)
RAPEX-retningslinjer	Beslutning (EU) 2019/417
Safety Gate	EUs hurtigvarslingssystem for farlige produkter som ikke er næringsmidler
TPD	Tobaksproduktdirektivet (2014/40/EU)
TS	Teknisk spesifisering

Hovedoppsummering

Målet for aktiviteten

De koordinerte aktivitetene for sikkerhet for produkter (CASP)-prosjektene gjør det mulig for alle markedsovervåkingsmyndighetene (MSA-er) i landene fra Den europeiske unionen (EU)/Det europeiske økonomiske samarbeidsområdet (EØS) å samarbeide for å styrke sikkerheten til produkter som er plassert på EUs indre marked. Denne aktiviteten fokuserte på e-sigarettenheter og e-væsker. Prøveinnhenting og testing av produktene ble utført etter felles vedtatte kriterier i et europeisk laboratorium valgt av deltakende MSA-er.

Produktområde

E-sigarettenheter (e-sigaretter for engangsbruk, oppladbare e-sigarettenheter i forskjellige størrelser) og e-væsker med og uten nikotin.

Hovedtestkriterier

- CEN/TS 17287:2019 Krav og testmetoder for elektroniske sigarettenheter,
- ISO 13127:2012 Barnesikker emballasje – Mekanisk prøving av gjennlukkbare barnesikret emballasje,
- utslipp fra e-sigarettenheter,
- ISO 20714:2019 E-væske - Bestemmelse av nikotin, propylenglykol og glyserol i væsker som brukes i elektroniske e-sigaretter — Gasskromatografimode.

Resultater

- Antall produkter som ble testet - 169:
 - 132 e-væsker,
 - 37 e-sigarettenheter.
- Totalt 137 prøver (81 %) oppfylte kravene i testplanen.
- Totalt 32 prøver (19 %) oppfylte ikke minst ett av kravene i testplanen.
- 22 e-sigarettenheter (60 %) og 10 prøver av e-væsker (8 %).

Nøkkelanbefalinger

Til forbrukere

- Vær spesielt oppmerksom på advarsler og merking og følg bruksanvisningene nøye.
- Rapport eventuelle sikkerhetsproblemer som oppstår ved bruk av et produkt, og hold deg informert om tilbakekallingshandlinger.

Til økonomiske aktører

- Vær oppmerksom på dine forpliktelser i henhold til gjeldende lovgivning.
- Utfør regelmessige kontroller på produktene dine.
- Kommuniser tydelig med forbrukere angående tilbakekallinger.



Konklusjoner

En av fem av de testede prøvene oppfylte ikke de relevante kravene. Over halvparten av prøvene oppfylte ikke de formelle kravene til advarsler, merking og bruksanvisninger.

Risikovurderinger utført av MSA-er viste at én prøve utgjorde en alvorlig risiko og tre utgjorde en middels risiko.

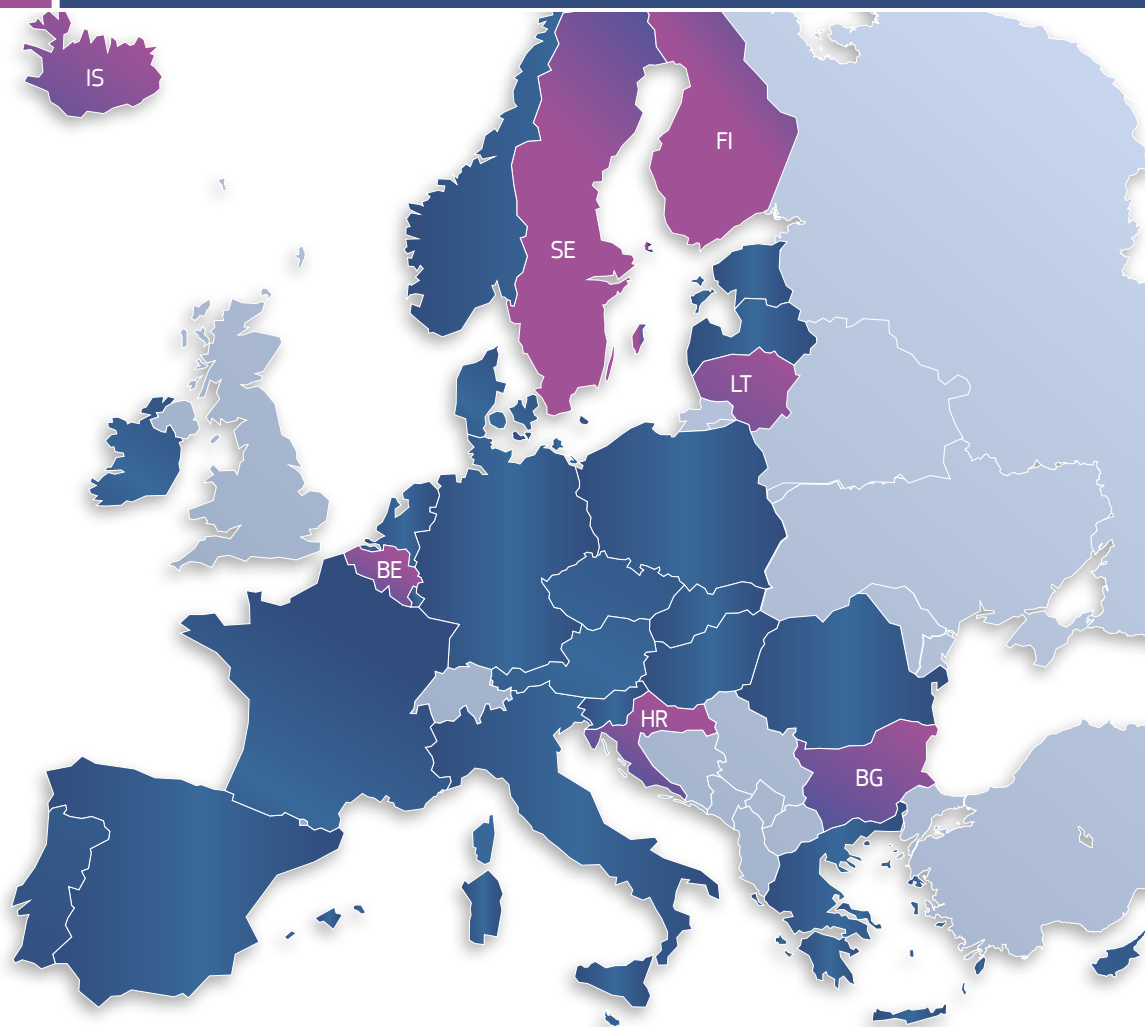
Blant hovedtiltakene som ble tatt angående produkter som ikke oppfylte kravene, ble ett produkt tilbakekalt fra markedet og 15 trukket tilbake.

1. Aktivitetsoversikt

1.1 Deltakende MSA-er

Totalt åtte MSA-er fra seks EU-medlemsstater (MS) og ett EØS-land deltok i den produktspesifikke aktiviteten (PSA) for e-sigaretter og væsker, som vist i bildet nedenfor.



LAND	MSA
Belgia	Folkehelsestjenesten, kjedesikkerhets- og håndhevingsadministrasjonen - Tilsynsmyndigheten Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet for kvalitet og sikkerhet
Bulgaria	Kommisjonen for forbrukerbeskyttelse
Finland	Nasjonalt tilsyn for velferd og helse
Island	Bolig- og anleggstilsynet
Kroatia	Statens tilsyn
Litauen	Statens forbrukerrettighetsmyndighet
Sverige	Det svenske elsäkerhetsverket



1.2 Produktomfang og testkriterier

1.2.1 Produktomfang

Tabell 1 - Produktomfang

E-SIGARETTENHETER	E-VÆSKER
<ul style="list-style-type: none"> • E-sigaretter til engangsbruk • Oppladbare e-sigarettenheter <ul style="list-style-type: none"> • selges som en enkelt enhet (unntatt avanserte personlige fordampere) designet for å fylles opp fra flasker • med sitt eget proprietære påfyllingssystem, «vape-pods» 	<p>E-væsker med og uten nikotin</p>
	

1.2.2 Testkriterier

Testplanen for denne aktiviteten var basert på kravene i standardene ISO 20714:2019, CEN/TS 17287:2019, CEN/TS 17287:2019, og ISO 13127:2012 samt kriterier fastsatt i tilleggstester. Planen inkluderte vurderinger for å bekrefte:

- kjemisk sammensetning av e-væsken, inkludert nikotinnholdet,
- funksjonalitet og funksjonell sikkerhet ved e-sigarettenheter,
- barnesikring og lekkasjesikring (spesielt under påfylling) av elektroniske sigarettenheter,
- for noen av prøvene også bestanddelene i aerosolene som ble brukt.

I tillegg til laboratorieprøvene sjekket MSA-ene også advarsler, merking og instruksjoner på deres nasjonale språk. En sjekkliste med hovedkrav ble utarbeidet av den tekniske eksperten for å gi ytterligere veiledning til MSA-ene.



2. Prøveinnhenting og testing

2.1 Distribusjon av prøvetaking

Innhenting ble utført på grunnlag av et forhåndsutvalg av hver av MSA-ene, i tråd med særegenhetene til hvert marked. MSA-ene valgte hvordan de skulle fordele det totale antallet prøver de vurderte mellom de to produktkategoriene og om de skulle innhente produkter fra begge produktkategorier eller kun fra én.

Totalt 170¹ prøver ble samlet inn av MSA-er og 169 ble testet av laboratoriet: 132 prøver av e-væsker og 37 av e-sigarettenheter. Tabellen nedenfor viser antall prøver per MSA testet av laboratoriet.

Tabell 2 - Totalt antall prøver testet per MSA

LAND	MSA	Antall e-sigarettenheter	Antall e-væsker	Totalt antall produkter testet
Belgia	Folkehelsestjenesten, kjedesikkerhets- og håndhevingsadministrasjonen - Tilsynsmyndigheten	/	25	25
	Federal Public Service Economy - Generaldirektoratet for kvalitet og sikkerhet	9	/	9
Bulgaria	Kommisjonen for forbrukerbeskyttelse	7	18	25
Finland	Nasjonalt tilsyn for velferd og helse	3	17	20
Island	Bolig- og anleggstilsynet	6	31	37
Kroatia	Statens tilsyn	4	26	30
Litauen	Statens forbrukerrettighetsmyndighet	5	15	20
Sverige	Det svenske elsikkerhetsverket	3	/	3
Totalt		37	132	169

MSA-ene valgte sine foretrukne kanaler for innhenting og samlet inn produktene både på nettet og fra fysiske butikker. Det store flertallet, 167 (99 %) av de 169 prøvene, kom fra fysiske butikker.

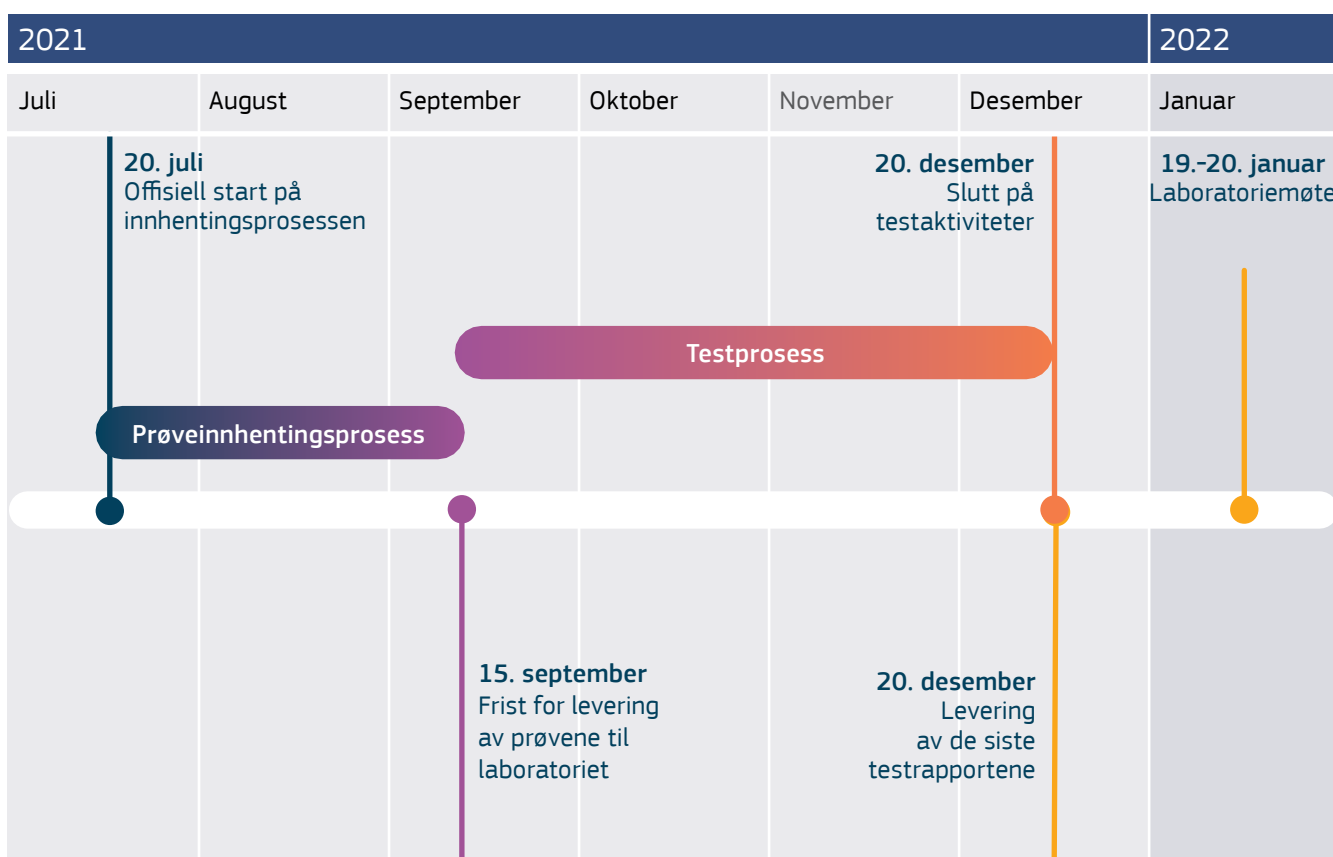
¹ Laboratoriet var ikke i stand til å utføre de fleste testene på én prøve av en e-sigarettenhet fordi de mottatte kapslene ikke var kompatible med enhetens batteri.

2.2 Testprosess

Basert på omfattende desk research ble det identifisert 207 akkrediterte laboratorier lokalisert i EU/EØS. Prosjektgruppen utarbeidet anbudsspesifikasjoner og inviterte laboratoriene til å levere anbud. MSA-ene ble presentert for komparative analyser av den tekniske egnetheten og de økonomiske tilbudene til de fem laboratoriene som besvarte oppfordringen. MSA-ene valgte ut laboratoriet som fikk høyest poeng når det gjelder teknisk kvalitet. Det hadde akkrediteringen og kapasiteten som var nødvendig for å utføre de forespurte testene, og konkurransedyktige priser.

MSA-ene hadde to måneder på seg til å samle inn prøvene og sende dem til laboratoriet. Det oppsto ingen forsinkelser ved testprosessen som ble fullført 20. desember. Laboratoriemøtet fant sted 19. og 20. januar (i hybridformat²).

Figur 1 - Tidslinje for prøveinnhentings- og testprosessen



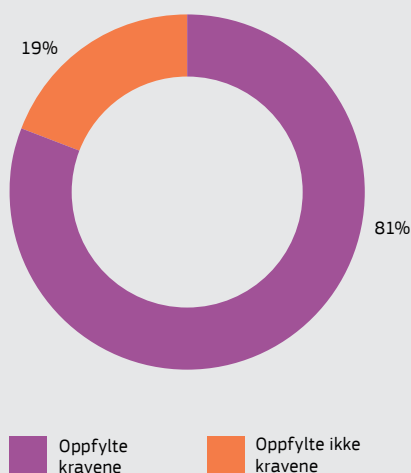
² Medlemmer av entreprenørens team og representanter fra Directorate-General for Justice and Consumers of the European Commission (DG JUST) var på laboratoriet med det audiovisuelle teamet. MSA-ene var med på møtet via Zoom.

3. Testresultater

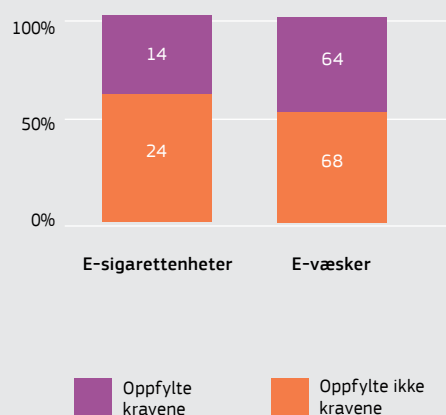
3.1 Oversikt over testresultater og hovedfunn

Totalt 137 av de 169 prøvene som ble testet av laboratoriet oppfylte kravene som var definert i den endelige testplanen, som vist i diagrammet nedenfor. De gjenværende 32 prøvene hadde minst ett testkriterium de ikke oppfylte.

Figur 2 - Samlede testresultater (N=169)



Figur 3 - Resultater av kontroller av advarsler, merking og bruksanvisninger (N=170)



MSA-ene utførte kontroller av advarsler, merking og bruksanvisninger på sine nasjonale språk: 54 % av prøvene oppfylte ikke kravene.

Hovedproblemene knyttet til e-sigarettenheter var relatert til: manglende informasjon om avhengighet og toksisitet, manglende kontaktinformasjon for produsenten/importøren,

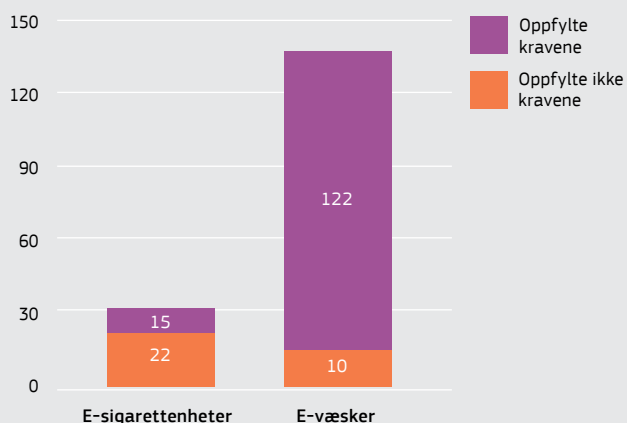
manglende advarsler på språkene i salglandet. For e-væsker var hovedårsakene til at produkter ikke oppfyller kravene: manglende informasjon om mengde nikotin per dose, manglende helseadvarsler, manglende eller feil lister over ingredienser i synkende rekkefølge etter vekt.



3.2 Resultater per testtype

Produkttypen med det største antallet prøver som ikke oppfylte minst ett av kravene var e-sigarettenheter. Totalt var det 60 % av e-sigarettenhetene og 8 % av e-væskene som ikke oppfylte minst ett av kravene i testplanen.

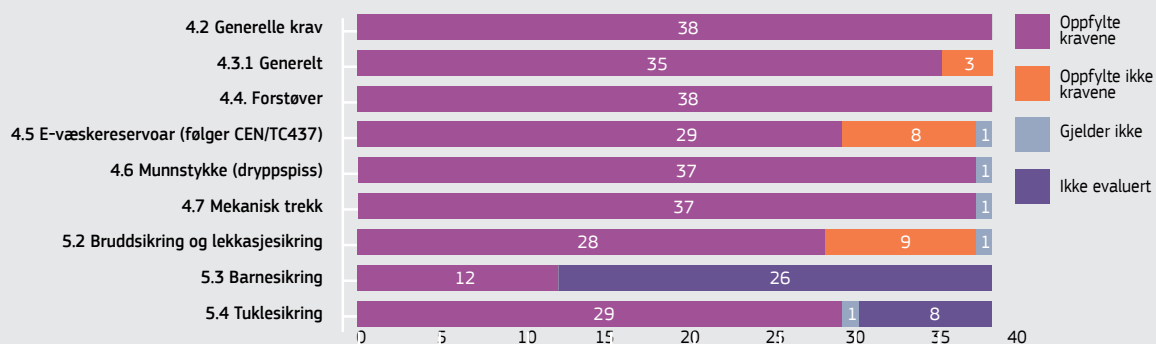
Figur 4- Testresultater for produkttype (N=169)



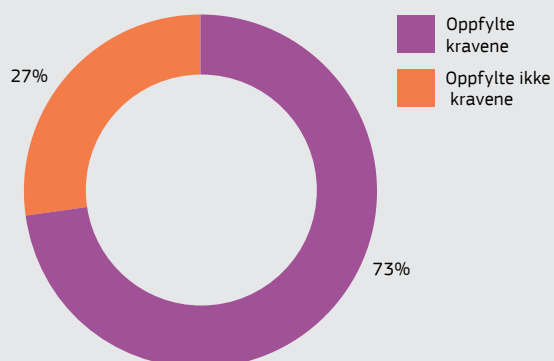
Testresultatene per klausul er illustrert grafene under.

E-sigarettenheter

Figur 5 – Resultater per klausul i CEN/TS 17287:2019 – e-sigarettenheter (N=38)



Figur 6 – Resultater i henhold til klausul 6 i ISO 13127:2012 – Mekanisk prøving av gjennlukkbare barnesikret emballasje (e-sigarettenheter) (N=37)



Utslippstester

Utslippstester ble utført på 10 prøver av e-sigarettenheter med e-væsker. Laboratoriet valgte tilfeldig én prøve fra hver av de 10 MSA-ene som var interessert i å utføre utslippstester. Diagrammene nedenfor illustrerer resultatene angående aerosolmasseutbytte, aldehydutslipp og utslipp av tungmetaller.

For én prøve var verdien av aerosolmasseutbyttet 82, mer enn 16 ganger medianresultatet. Dette produktet er en utligger, og viste også høye verdier for formaldehyd, acetaldehyd og akrolein, som vist nedenfor.

Tabell 3 - Resultater av utslippstesting - Aerosolmasseutbytte

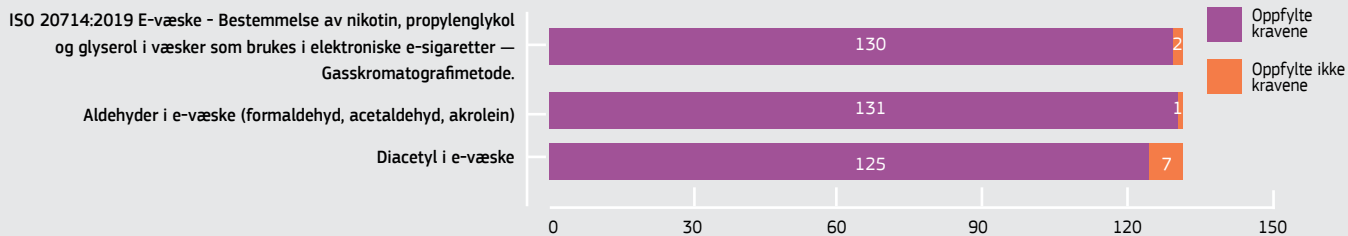
Samlet aerosolmasseutbytte (mg/trekk)	
Individuelle resultater	4.3
	16
	5
	5.2
	3.1
	5.4
	82
	2.4
	6
	3.5
Gjennomsnitt	13.29
Maksimum	82
Minimum	2.4
Median	5.1

Tabell 4 – Resultater av utslippstesting – Formaldehyd, acetaldehyd og akrolein

Formaldehyd (µg/trekk)	Formaldehyd (µg / 200 trekk)	Acetaldehyd (µg/trekk)	Acetaldehyd (µg / 200 trekk)	Akrolein (µg/trekk)	Akrolein (µg / 200 trekk)	Utslipp av tungmetaller (kadmium, krom, jern, bly, kvikksølv, nikkel, titan, aluminium, kobber) (µg/trekk)	Utslipp av tungmetaller (µg/200 trekk)
< 0.1	<20	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
< 0.1	<20	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
0.49	98	0.22	44	< 0.2	<40	Nikkel: 0,022 Kobber: 0,065 Ingen andre metaller oppdaget	Nikkel: 4,4
0.15	30	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
< 0.1	<20	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Kobber: 0,018 Ingen andre metaller oppdaget	Kobber: 3,5
< 0.1	<20	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
8.4	1680	25	5000	1.1	220	Aluminium: 0,41 Ingen andre metaller oppdaget	Aluminium: 82
0.75	150	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
0.49	98	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Ingen metaller påvist	Gjelder ikke
< 0.1	<20	< 0.2	<40	< 0.2	<40	Bly: 0,013 Aluminium: 0,37 Ingen andre metaller oppdaget	Bly: 2,6 Aluminium: 60

E-væsker

Figur 7 – Resultater per klausul – e-væsker



Tabell 5 - Densitetsmåling av e-væsker

Densitetsmåling av e-væsker (g/ml)	
Telleverdier	132
Gjennomsnitt	1.14
Maksimum	1.26
Minimum	0.99
Median	1.14



3.3 Resultater per detaljhandelskanal

Nesten alle prøver (99 %) kom fra fysiske butikker. Siden det kun ble samlet inn to prøver på nett, kan ikke testresultatene betraktes som representative: én av de to prøvene som ble samlet inn på nett, oppfylte ikke minst ett av kravene i standardene (50 %). Totalt var det 19 % av prøvene som ble innsamlet fra fysiske butikker som ikke oppfylte minst ett av kravene i standardene.

3.4 Konklusjoner om testresultatene

Resultatene av laboratorietestene viste at 32 av de 169 (19 %) testede produktene ikke oppfylte minst ett av kravene i testplanen.

Et mye høyere antall prøver av e-sigarettenheter oppfylte ikke de relevante kravene (22, 60 %) sammenlignet med e-væsker (10, 8 %).

Mer enn halvparten av de vurderte produktene (54 %) hadde feil eller fraværende advarsler, merker og bruksanvisninger. Forbedringer må gjøres av EO-ene for å beskytte EU-forbrukere mot e-sigarettenheter og e-væsker som er plassert på det indre markedet som ikke oppfyller de relevante kravene.

E-sigarettenheter

Resultatene av testene på e-sigarettenhetene viste at 21 av de 37 prøvene som ble testet (60 %) ikke oppfylte de relevante kravene. Hovedårsakene til dette var knyttet til det gjenlukkbare barnesikre emballasjesystemet til enhetene, deres bruddsikring og systemene de bruker for lekkasjesikring av væskereservoarene. Flere produkter oppfylte ikke flere krav angående inneslutning av e-væsken.

E-væsker

Resultatene av testene på e-sigarettenhetene viste at 10 av de 132 prøvene som ble testet (8 %) ikke oppfylte de relevante kravene. Flertallet av prøvene som ikke oppfylte kravene (7 av 10) hadde problemer knyttet til tilstedeværelsen av diacetyl, som er et tilsetningsstoff som brukes for å gi en smøraktig smak. To prøver av e-væske som ikke oppfylte kravene hadde problemer knyttet til tilstedeværelsen av aldehyder, som vanligvis anses som giftige og potensielt kan skade brukerne.



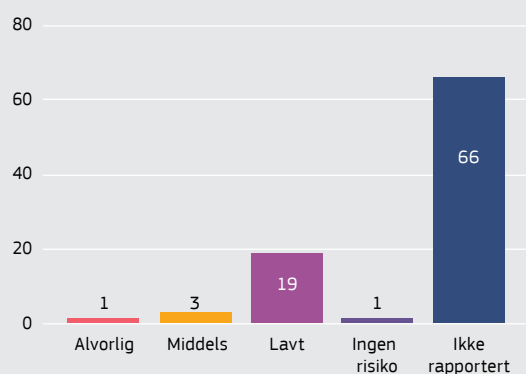
4. Risikovurdering og -tiltak

4.1 Resultater fra risikovurdering

I henhold til Tobakksproduktdirektivet (2014/40/EU) (TPD) kan elektroniske sigaretter og påfyllingsbeholdere bare markedsføres dersom de er i samsvar med TPD og all annen relevant EU-lovgivning. Ved vurdering av om et produkt utgjør en risiko, må tilnærmingen baseres på Beslutning (EU) 2019/4177³ (RAPEX-retningslinjene). Til utarbeiding av risikovurderingene brukte MSA-ene Veiledninger for risikovurdering (RAG)-verktøyet⁴ som administreres av EU-kommisjonen. Noen MSA-er kunne ikke utføre risikovurderinger fordi de ikke var de kompetente myndighetene i sine jurisdiksjoner.

Figur 8 viser risikonivåene (basert på risikovurderingene utført av MSA) for prøvene som ikke oppfylte kravene.

Figur 8 - Oversikt over risikonivå av testede prøver (N=90)



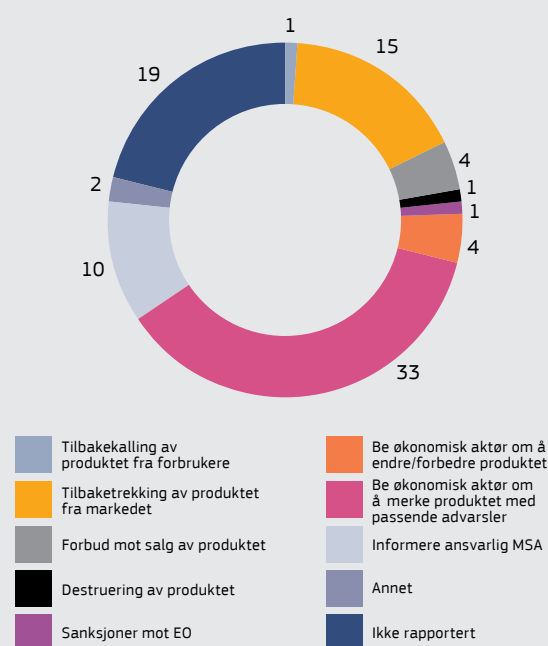
4.2 Korrigerende tiltak iverksatt

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 dukke opp på det indre markedet. Figur 9 illustrerer de iverksatte hovedtiltakene.

Videre, når en alvorlig risiko er identifisert, er MSA-er juridisk forpliktet til å sende inn en melding i Safety Gate (i henhold til artikkel 12.1 i Produktsikkerhetsdirektivet (2001/95/EC) (GPSD)⁵). RAPEX-retningslinjene⁶ anbefaler også å sende inn meldinger om tiltak mot produkter som utgjør en mindre enn alvorlig risiko.

Som følge av hendelser startet av felles testkampanje, ble 12 produkter utpekt i varsler gjennom Safety Gate og ytterligere ett varsel venter.

Figur 9 - Tiltak iverksatt for produkter testet innenfor denne PSA (N=90)



³ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/HTML/?uri=CELEX:32019D0417&from=EN>

⁴ <https://ec.europa.eu/rag/#/screen/home>

⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/ALL/?uri=CELEX%3A32001L0095>

⁶ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=LEGISUM%3A4390682>

5. Konklusjoner og anbefalinger

5.1 Konklusjoner

Totalt 19 % av prøvene som ble testet oppfylte ikke minst ett av kravene i testplanen. Et mye høyere antall prøver av e-sigarettenheter oppfylte ikke de relevante kravene (60 %) sammenlignet med e-væsker (8 %).

Over halvparten av de vurderte produktene hadde feil eller fraværende advarsler, merker og bruksanvisninger. Disse er en viktig del av risikoprofilen til ethvert produkt da de gir brukerne avgjørende informasjon om et produkts montering og korrekte bruk, og gir også tillit i forhold til samsvar med andre regulatoriske kontroller som adresserer produktrisiko.

Forbedringer må gjøres av EO-er for å beskytte brukere av e-sigaretter i EU, så vel som andre som kan komme i kontakt med disse produktene (f.eks. små barn).

MSA-er utstedte 12 Safety Gate-varsler basert på resultatet av denne PSA (ytterligere én varslingsventer). Noen MSA-er kunne ikke utføre risikovurderinger fordi de ikke var de kompetente myndighetene i sine jurisdiksjoner. Generelt ba MSA EO-ene om å endre/forbedre produktet eller forbød salg av produktet for prøver som ble vurdert til å utgjøre alvorlig eller middels risiko.



5.2 Anbefalinger til interessenter

Anbefalingene nedenfor er basert på resultatet av testprosessen og diskusjoner blant MSA-er under prosjektet.

Til forbrukere

Advarsler, merking og bruksanvisninger. Vær spesielt oppmerksom på advarslene og merkingen som følger med produktene. Disse bør være tilgjengelige på de nasjonale språkene i salgslandet.

Produktbruk. Les bruksanvisningene som følger med e-sigarettenhetene og e-væskene og følg dem nøye. Ikke endre enhetens innstillinger eller dosen av e-væsker som følger med. Dette kan være utrygt. Følg alltid instruksjonene, spesielt i forhold til spoleimpedans, type e-væske som skal brukes og strøminnstillinger: dette vil minimere risikoen for at farlige kjemikalier (aldehyder) produseres under damping (som følge av at e-væskene eller spoler overopphetes). Det er viktig at enheter ikke brukes ved høy temperatur, da dette øker risikoen for å produsere farlige forbindelser fra enten spolen eller e-væsken (som følge av at de brenner). Hvis dampen har en brent smak, juster innstillingene eller bytt spolen.

Oppbevar disse produktene utilgjengelig for barn og ikke la dem være uten tilsyn. Selv om det er innebygde kontroller angående tilgjengelighet for barn, er det visse produkter som ikke oppfyller enkelte av disse kravene og disse produktene utgjør en økt risiko for barn hvis de kommer i kontakt med dem.

Tilbakekallinger og rapportering av sikkerhetsproblemer. Vær oppmerksom på hvor man finner informasjon om tilbakekalte produkter og reager når du kontaktes som del av en tilbakekalling. Hold oppsyn med selgerens nettside og Safety Gate-systemet (det inneholder informasjon om tilbakekalte eller forbudte produkter). Ethvert sikkerhetsproblem som identifiseres skal alltid rapporteres til den kompetente MSA.

Til økonomiske aktører

Vær oppmerksom på dine forpliktelser i henhold til gjeldende lovgivning. Ta alle nødvendige forholdsregler for å sikre at produktene fullt ut er i samsvar med Tobakksproduktdirektivet (2014/40/EU) (TPD), CLP-forordningen og GPSD.

Utfør regelmessige kontroller av produktene dine.

- Det er viktig å verifisere designet mot kravene i TPD og GPSD. Det er utarbeidet standarder for å hjelpe med dette, spesielt i forhold til barnesikringsystemer.
- Det er også viktig å gjennomføre produksjonskontroller for å sikre konsistent kvalitet og inkludere spesifikasjoner som sikrer at produksjonsprosessen alltid følger det verifiserte designet. I tillegg er det viktig å etablere og vedlikeholde et system for innsamling av informasjon om alle de antatte skadevirkningene produkter kan ha på menneskers helse.

- Utøv grundig kontroll ved utarbeiding av smakstilsetninger, for å sikre at de ikke inneholder forbindelser som anses som skadelige.
- Det er avgjørende å vurdere kvaliteten på e-væsker for å sikre samsvarende sammensetninger som oppfyller kravene i TPD.
- Bestem innholdet av aerosolutslipp på tvers av en rekke produkter for å sikre at potensielt skadelige forbindelser og elementer elimineres.

Tilbakekallinger. Kommuniser tydelig med forbrukere om hvordan de bør registrere produktene de kjøper, slik at de vil motta informasjon om tilbakekallingshandlinger. Gjør tilbakekallingsmerknader tydelige og tilgjengelige, og angi alltid de farer produktet utgjør. Overvåk regelmessig virkningen av en tilbakekalling og juster strategien deretter.

Til europeiske og nasjonale myndigheter

Hold e-sigarettenheter og e-væsker under overvåking.

Med tanke på at én av fem testede prøver ikke oppfylte kravene i testplanen og over halvparten av prøvene ikke oppfylte kravene til advarsler, merking og bruksanvisninger, bør disse produktene holdes under overvåking (utfør ytterligere tester og formelle kontroller). Selv om disse samsvarsbruddene noen ganger sees som formaliteter av enkelte produsenter, har de en direkte innvirkning på forbrukerrisikoen. De indikerer også at det er økt risiko for annen dårlig praksis i forhold til ikke-tekniske krav som øker sannsynligheten for fysiske eller kjemiske farer, og dermed risikoen produktene utgjør.

Øke samarbeidet mellom myndigheter som mottar varsler og MSA-er. Produktvarslinger er en klar indikator på risiko, men gir også en verdifull database som MSA-er kan bruke for å gjennomføre målrettede intervensjoner med sikte på å sikre samsvar og redusere risiko.

Samarbeid med standardiseringsorganisasjoner. Med sikte på å forbedre sikkerheten til disse produktene, er utarbeidingen av europeiske standarder for e-sigaretter og væsker spesielt rettet mot å etablere klarere testmetoder som risikoen ved disse produktene kan vurderes mot.

1. Hva er CASP?

Koordinerte aktiviteter om sikkerhet for produkter (CASP) gir markedsovervåkingsmyndigheter (MSA-er) fra land i EU/EØS mulighet til å samarbeide og styrke sikkerheten ved produkter på det indre markedet.

Produktspesifikke aktiviteter (PSA-er) tester forskjellige typer produkter som kan innebære risiko for forbrukere. Produktene velges og samles inn av de involverte MSA-ene og undersøkes ved hjelp av en felles avtalt testplan.

Horisontale aktiviteter (HA-er) gi et forum der MSA-ene kan utveksle ideer og beste praksis. Under veiledning av en teknisk ekspert utvikler de felles tilnærminger, prosedyrer og praktiske verktøy for markedsovervåking.

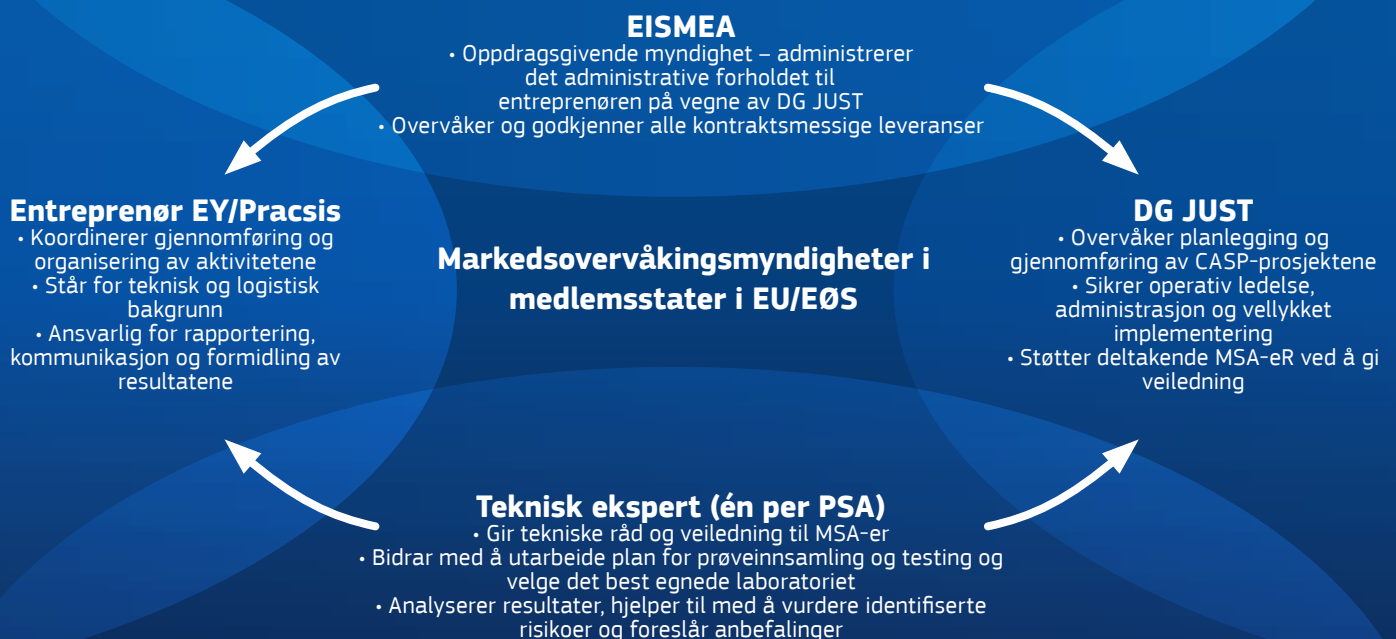
Hybride aktiviteter legger til rette for horisontale samtaler og gjennomfører testkampanjer. Resultatene brukes til å utvikle felles tilnærminger og metoder.

CASP 2021 inkluderer fem PSA-er, tre HA-er og en hybrid aktivitet. De ble forhåndsvalgt av de deltakende MSA-ene gjennom en konsultasjon organisert av DG JUST.

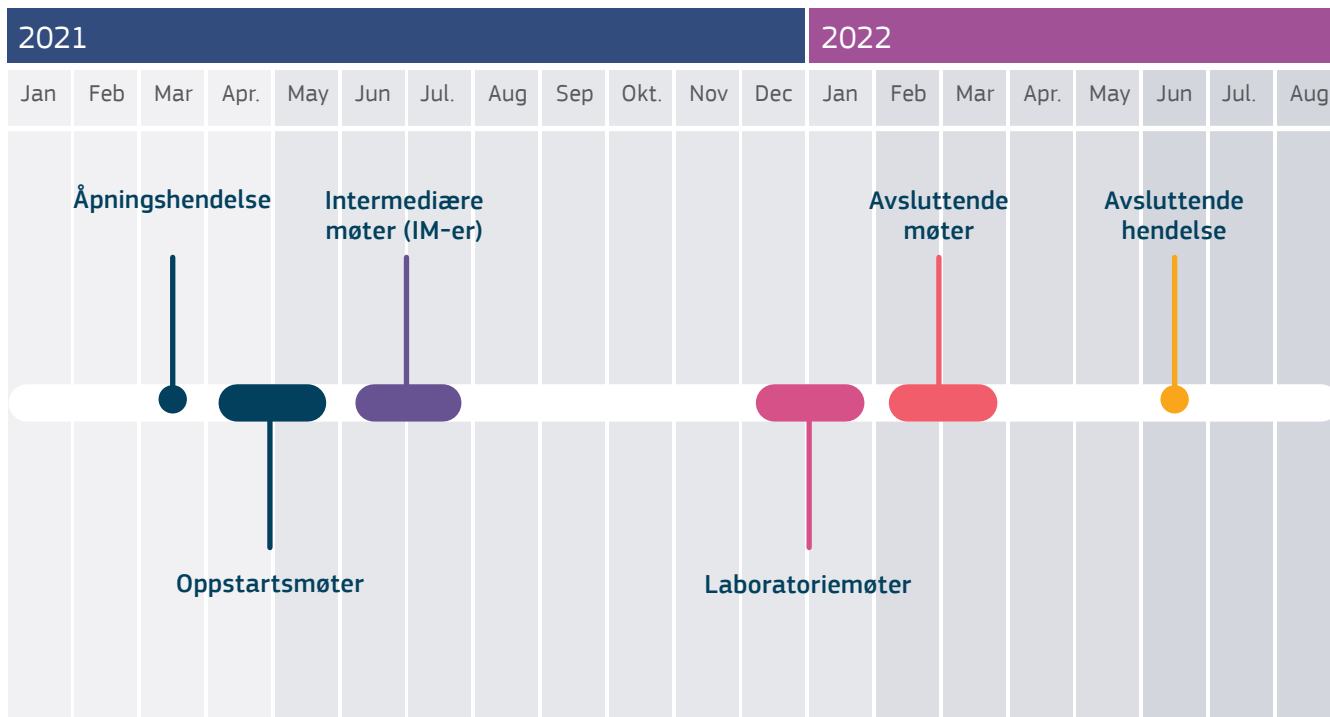
Produktspesifikke aktiviteter (PSA-er)



Roller og ansvarsområder

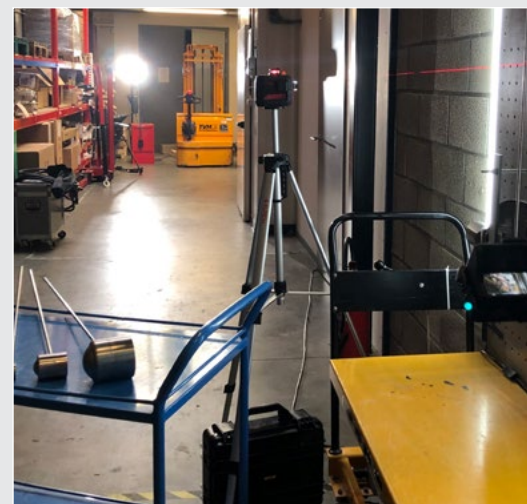


2. PSA arbeidsplan



Kontinuerlig internkommunikasjon via Wiki Confluence-plattformen

OPPSTART	PRØVETAKING OG TESTING	RAPPORTERING	EKSTERN KOMMUNIKASJON
Desk research	Anbudsprosess for laboratorier	Risikovurdering	Utarbeidelse av kommunikasjonsmeldinger
Omfangintervjuer	Utvalg og kontrahering av laboratorier	Koordinering av tiltak vedtatt av MSA-er	Utarbeidelse av kommunikasjonsmeldinger
Utkast til plan for testing og prøvetaking	Prøvetaking og transport	Utkast til avsluttende rapport	Lansering av kommunikasjonskampanje
Laboratoriekartlegging	Testprosess og testrapporter	Avhending eller retur av prøver til MSA-er	Vurdering av påvirkning



3. PSA redskap og prosesser



EU-KOMMISSJONEN

Directorate-General for Justice and Consumers
Directorate Consumers
Unit E.4 Product Safety and Rapid Alert System
Email: JUST-RAPEX@ec.europa.eu

EU-kommisjonen er ikke ansvarlig for noen konsekvenser som følge av gjenbruk av denne publikasjonen.

© Den europeiske union, 2022.

Gjenbrukspolicyen for EU-kommisjonens dokumenter er implementert basert på kommisjonsvedtak 2011/833/EU av 12. desember 2011 om gjenbruk av kommisjonsdokumenter (OJ L 330, 14.12.2011, s. 39).

Med mindre annet er angitt, er gjenbruk av dette dokumentet autorisert 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 passende kreditt er gitt og eventuelle endringer indikert.

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

Informasjon om EU på alle EUs offisielle språk er tilgjengelig på Europa-nettstedet på:
https://europa.eu/european-union/index_en



Publications Office
of the European Union

Luxembourg: Den europeiske unions publikasjonskontor, 2022
PDF ISBN 978-92-76-51905-8 doi:10.2838/591246 DS-01-22-324-N0-N