

Odpovědi na dodatečné otázky k písemnému zodpovězení – Olivér Várhelyi

Otázka č. 1

Jak budete ve své činnosti prosazovat práva žen? Jaké konkrétní kroky učiníte, aby se dále zlepšil přístup k sexuální a reprodukční péči a její poskytování a aby se zlepšila situace v oblasti zdraví žen a bylo zajištěno, že zdravotní programy Unie budou podporovat rovnost mezi ženami a muži ve zdravotní péči? Evropský parlament podporuje přístup k sexuální a reprodukční péči ve všech členských státech. Na svém slyšení jste hovořil o tom, že EU má v této oblasti omezené pravomoci. Přístup k sexuální a reprodukční péči však Unie podporovat může. Budete aktivně usilovat o zdokonalení a aktualizaci směrnice o přeshraniční zdravotní péči s cílem dosáhnout toho, aby obyvatelé těch členských států, v nichž reprodukční péče není adekvátní či není dostupná vůbec, mohli tuto péči bezpečně a důvěrně obdržet v jiném členském státě?

Pokud budu potvrzen ve funkci komisaře pro zdraví a dobré životní podmínky zvířat, budu práva žen prosazovat ve všech aspektech své práce. V Evropské unii by měl mít každý člověk, tedy i každá žena, přístup ke kvalitní zdravotní péči.

Bude-li má nominace na funkci komisaře potvrzena, budu spolupracovat s komisařkou pro rovnost na řešení diskriminace a zlepšení rovnosti žen a mužů v oblasti zdravotní péče, podpory zdraví a připravenosti na zdravotní krize. Budu o to usilovat různými způsoby. Zajistím například, aby měl v boji proti nerovnostem v oblasti prevence nemocí, připravenosti na krize a poskytování zdravotní péče i nadále klíčový význam program „EU pro zdraví“. Evropský registr nerovností v oblasti onkologických onemocnění, což je stěžejní iniciativa v rámci Evropského plánu boje proti rakovině, musí i nadále dokumentovat nerovnosti související s několika determinanty, včetně rovnosti žen a mužů. Já posoudím jeho rozšíření, například o kardiovaskulární onemocnění. Zdravotní krize mají jasný rozměr rovnosti žen a mužů, a proto se tento faktor musí brát v úvahu i u opatření v oblasti připravenosti a reakce.

Jednou z důležitých počátečních iniciativ nového sboru komisařů, která byla stanovena v politických směrech a kterou během slyšení rovněž popsala nominovaná kandidátka na funkci komisařky Hadja Lahbibová, bude Plán pro práva žen, který má být navržen u příležitosti příštího Mezinárodního dne žen. K této práci budu přispívat a budu spolupracovat se svými kolegy a kolegyněmi na tom, aby tento plán měl výrazný zdravotní rozměr.

Sexuální a reprodukční zdraví hraje klíčovou úlohu v oblasti rovnosti žen a mužů a práv žen. Budu-li tedy ve funkci komisaře potvrzen, budu spolupracovat s komisařkou pro rovnost na strategii pro rovnost žen a mužů na období po roce 2025 v otázkách souvisejících se zdravím, včetně sexuálního a reprodukčního zdraví. Budu rovněž usilovat o to, aby posílené normy kvality a bezpečnosti stanovené v nařízení o látkách lidského původu byly plně provedeny a uplatňovány na veškeré obyvatelstvo EU.

Současně budu usilovat o zajištění plného provedení směrnice o přeshraniční zdravotní péči s cílem podpořit přeshraniční přístup ke zdravotnickým službám v celé EU. Hodnocení Komise v roce 2022 ukázalo, že přetrvávají překážky bránící přeshraničnímu přístupu ke zdravotní péči, a to do velké míry kvůli tomu, jak byla směrnice provedena. Budu pokračovat v úsilí Komise na odstraňování překážek, které provádění brání, například prostřednictvím digitalizace zdravotní péče. Pro lepší dodržování této směrnice zintenzivním dialog s členskými státy, aby bylo možné diskutovat o problematických otázkách a nalézat

řešení. Maximalizací potenciálu směrnice a posílením spolupráce mezi členskými státy bude EU moci pokročit směrem k evropské zdravotní unii a v zajištění dodržování práv žen.

V souladu se Smlouvou o fungování Evropské unie spadá organizace zdravotní péče a poskytování zdravotnických a lékařských služeb do pravomoci členských států. EU však může přijmout opatření k doplnění vnitrostátních politik. Proto Komise důrazně podporuje úsilí členských států při provádění cílů OSN pro udržitelný rozvoj, jež se týkají zdraví žen, jako je všeobecný přístup k péči v oblasti sexuálního a reprodukčního zdraví, plánování rodičovství a vzdělávání. Činnost Komise doplňuje vnitrostátní politiky, podněcuje spolupráci, podporuje členské státy při uplatňování jejich zdravotních politik a usnadňuje výměnu osvědčených postupů, mimo jiné prostřednictvím řídicí skupiny pro podporu zdraví, prevenci nemocí a zvládání nepřenosných nemocí.

Pokud budu ve funkci komisaře potvrzen, budu podporovat práci komisařky pro rovnost při prosazování práv žen, a to i pokud jde o jejich přístup k sexuální a reprodukční zdravotní péči bez ohledu na to, kde v EU žijí.

Otázka č. 2

Co budete dělat pro to, aby se více používaly vakcíny schválené Evropskou agenturou pro léčivé přípravky a aby se omezily odmítavé postoje vůči očkování a související lživé či mylné informace, které se šíří ve všech členských státech včetně vašeho vlastního? Jak hodláte zajistit, aby se využíváním různých mezer a právních klíček nenarušoval unijní systém schvalování bezpečných a účinných očkovacích látek? Z vaší odpovědi na otázku týkající se tragických událostí ve Španělsku poslanci vyrozuměli, že úřad HERA již disponuje zásobami vakcín proti tetanu a horečce dengue, které mohou být okamžitě použity. Můžete tuto informaci potvrdit?

Pokud budu potvrzen jako komisař pro zdraví a dobré životní podmínky zvířat, budu neochvějným a důrazným zastáncem přínosů očkovacích látek pro veřejné zdraví. Jak jsem uvedl během svého slyšení, díky očkovacím látkám proti COVID-19 bylo v EU během pandemie zachráněno více než 1,7 milionu životů. A to nezmiňuji miliony dalších životů, které jsou každoročně zachráněny díky očkovacím látkám proti jiným smrtelným nemocem, jako jsou spalničky, dětská obrna a černý kašel. V Evropské unii jsou očkovací látky před registrací podrobeny velmi důkladnému vědeckému posouzení. Lidé, kteří očkovací látky schválené Komisí dostanou, si mohou být jisti, že jsou bezpečné a účinné. Budu velmi úzce spolupracovat s agenturou EMA a s vnitrostátními orgány na posílení důvěry veřejnosti v očkovací látky, mimo jiné zajištěním naprosté transparentnosti, pokud jde o nové registrace a poregistrační monitorovací postupy.

Všechny léčivé přípravky registrované Komisí, včetně očkovacích látek proti COVID-19, procházejí důkladným procesem posouzení agenturou EMA. Farmakovigilanční systém EU je jedním z nejpokročilejších na světě. Tento systém byl během pandemie COVID-19 posílen důkladnějším monitorováním očkovacích látek v reálném prostředí.

V případě mimořádné situace v oblasti veřejného zdraví musí být v celé EU co nejrychleji vyvinuty a zpřístupněny bezpečné a účinné léčivé přípravky a očkovací látky. EU již přijala opatření, která usnadňují, podporují a urychlují vývoj a udělování registrací pro bezpečnou a účinnou léčbu a očkovací látky. Farmaceutické právní předpisy umožňují členským státům vydávat mimořádné registrace k použití na vnitrostátní úrovni, jako tomu bylo během pandemie COVID-19. Navrhovaná farmaceutická reforma přináší možnost udělovat rychlejší dočasné mimořádné registrace na úrovni EU, jejichž cílem je řešit mimořádné situace v oblasti veřejného zdraví na základě důkladného posouzení agenturou EMA, neboť v těchto situacích umožní koordinovaný přístup EU. Budu-li ve funkci komisaře potvrzen, budu úzce spolupracovat s Evropským parlamentem a Radou, aby se tato možnost stala součástí reformovaných farmaceutických právních předpisů.

Pokud bude má nominace na funkci komisaře pro zdraví a dobré životní podmínky zvířat potvrzena, bude pro mě jednou z hlavních priorit ochrana evropských občanů před škodlivými účinky dezinformací, a to i v oblasti veřejného zdraví. Budu spolupracovat se svými kolegy komisaři a komisařkami, abychom využili již existujícího pevného rámce, včetně Akčního plánu pro evropskou demokracii a posíleného kodexu zásad boje proti dezinformacím, s cílem řešit dezinformace na velkých online platformách a ve vyhledávacích a podporovat další rozvoj uvedeného rámce prostřednictvím Evropského štítu pro demokracii. Zintenzivní

se také monitorování dezinformací a dohled nad nimi ve spolupráci s členskými státy a mezinárodními organizacemi. Za účelem boje proti škodlivým dezinformacím v souvislosti s očkováním bude Komise i nadále poskytovat občanům spolehlivé informace podložené důkazy, přičemž zohlední doporučení z nedávné zprávy o snížení dopadu dezinformací na zdraví Evropanů, kterou zadal výbor SANT. Budu úzce spolupracovat s Evropským střediskem pro prevenci a kontrolu nemocí, které vykonává cennou práci s cílem zvýšit dosah programů očkování a řešit související zavádějící informace a dezinformace a kterou pevně podporuji. Budu rovněž spolupracovat s poskytovateli zdravotní péče a dalšími spolehlivými organizacemi s cílem šířit naše poselství a motivovat občany, aby se pro očkování rozhodovali na základě spolehlivých a vědeckých informací.

Boj proti váhavému postoji vůči očkování však nestačí. Bude-li má nominace na funkci komisaře potvrzena, budu rovněž podporovat opatření, která zajistí přístup k očkování a nikoho neopomíjí. Komise financuje velký projekt v rámci programu „EU pro zdraví“ nazvaný Překonávání překážek pro očkování, který provádí pilotní testování osvědčených postupů pro řešení strukturálních překážek očkování.

Komise je připravena podpořit Španělsko po katastrofálních povodních ve Valencii a okolních regionech. Již aktivovala svůj družicový systém Copernicus, aby tak pomohla koordinovat záchranné týmy, a nabídla aktivaci mechanismu civilní ochrany Unie, jakmile obdrží žádost španělských vnitrostátních orgánů. Mohu potvrdit, že pokud by Španělsko potřebovalo pomoc, může Komise španělským orgánům pomoci získat přístup k nabídce lékařských protipatření v reakci na nárůst infekčních nemocí způsobených povodněmi. Zásoby na úrovni EU obsahují očkovací látky proti tetanu a další příslušná lékařská protipatření.

Otázka 3

Momentálně vše nasvědčuje tomu, že se nepodaří splnit některé z cílů, které jsou stanoveny v doporučení Rady o posílení opatření EU pro boj proti antimikrobiální rezistenci v rámci přístupu „jedno zdraví“. Co uděláte pro zlepšení této situace, mj. pokud jde o spolupráci s členskými státy na akcích obsažených v jejich akčních plánech a o přijímání dalších opatření, kterými by se podpořilo obezřetné užívání antimikrobiálních látek a dohled nad nimi? Podle názoru Parlamentu je zapotřebí začít okamžitě jednat, nestačí pouze sledovat pokrok, kterého mají členské státy dosáhnout do roku 2027. Budete zvažovat další legislativní opatření před rokem 2027? Jakým způsobem budete sledovat, zda jsou národní akční plány vybaveny dostatečným rozpočtem, aby bylo možné splnit cíle pro rok 2030? Evropská unie jako celek je zřejmě na dobré cestě k výraznému snížení spotřeby antibiotik v chovu hospodářských zvířat, zejména díky úsilí evropských zemědělců. Vezmeme-li však v úvahu rozdílné startovní pozice členských států, jak chcete dosáhnout toho, aby se snížení spotřeby, kterého bylo dosaženo v některých členských státech, promítlo do skutečného omezení prodeje a užívání veterinárních antibiotik? A jak hodláte zajistit, aby členské státy antimikrobiální rezistenci a spotřebu antibiotik lépe monitorovaly? Jak chcete zlepšit harmonizaci vnitrostátních strategií proti antimikrobiální rezistenci? A jak budete, vzhledem k závažnosti tohoto problému, zpříšňovat příslušné dovozní kontroly a jak zajistíte jejich jednotnější uplatňování v různých členských státech?

Jsem odhodlán zintenzivnit probíhající práci v boji proti antimikrobiální rezistenci. Domnívám se, že cíle EU snížit do roku 2030 používání antimikrobiálních látek je možné dosáhnout, i když se členské státy nacházejí v různých fázích a přijaly cíle, které odrážejí jejich současnou úroveň používání těchto látek. Pokud budu ve funkci komisaře pro zdraví a dobré životní podmínky zvířat potvrzen, budu usilovně pracovat na dosažení našeho ambiciózního cíle prostřednictvím intenzivní spolupráce, cíleného monitorování a jasné odpovědnosti.

Budu-li potvrzen, budu i nadále napomáhat využívání řady nástrojů na podporu opatření členských států. Společná akce v oblasti antimikrobiální rezistence a infekcí spojených se zdravotní péčí, která byla zahájena v únoru tohoto roku, již podporuje vnitrostátní úsilí tím, že poskytuje finanční prostředky ve výši více než 60 milionů EUR.

Evropské středisko pro prevenci a kontrolu nemocí každoročně monitoruje antimikrobiální rezistenci a používání antimikrobiálních látek v celé EU. Kromě toho Komise usnadňuje výměnu osvědčených postupů mezi členskými státy prostřednictvím sítě pro boj proti antimikrobiální rezistenci v rámci přístupu „jedno zdraví“, která se schází dvakrát ročně. Domnívám se, že vnitrostátní strategie by měly být koordinovány v soudržném celounijním rámci, aby byl zajištěn soustavný pokrok a zároveň byla umožněna flexibilita pro přizpůsobení se na místní úrovni.

Tam, kde cíle v oblasti antimikrobiální rezistence dosud nejsou splněny, Komise zintenzivní cílenou podporu pro akční plány členských států, zejména v oblastech, jako je prevence a kontrola infekcí, uvážlivé používání antimikrobiálních látek a dohled nad nimi. Tam, kde to bude potřeba, budu pracovat na doporučeních pro další opatření v souladu s nařízením o vážných přeshraničních zdravotních hrozbách.

Pokud budu ve funkci komisaře potvrzen, budu pozorně sledovat pokrok, přičemž využiji všech prostředků, které má Komise k dispozici na podporu členských států při dosahování jejich cílů.

Věřím, že ambiciózní cíl EU snížit do roku 2030 celkový prodej antimikrobiálních látek pro hospodářská zvířata a v akvakultuře na polovinu je dosažitelný, a budu usilovat o jeho naplnění. Snížení prodeje o téměř 30 % již bylo dosaženo.

Nařízení o veterinárních léčivých přípravcích stanoví širokou škálu doplňkových opatření k zajištění uvážlivého používání antimikrobiálních látek u zvířat. Budu podporovat jeho provádění, aby se zajistilo, že každý členský stát významně přispěje ke snížení celkového prodeje. Zintenzivním auditů Komise, neboť jsou zárukou toho, že orgány členských států budou prosazovat pravidla týkající se používání antimikrobiálních látek u zvířat.

V souladu s usnesením Parlamentu z roku 2023 o opatřeních EU v boji proti antimikrobiální rezistenci budu pracovat na opatřeních ke zlepšení zdraví a dobrých životních podmínek zvířat určených k produkci potravin s cílem snížit výskyt a šíření infekčních chorob v zemědělství a následně snížit potřebu používání antimikrobiálních látek.

Budu pokračovat v práci Komise na zajištění přesných a harmonizovaných údajů, které umožní monitorovat situaci a trendy jak na úrovni EU, tak na vnitrostátní úrovni. Členské státy jsou každoročně povinny shromažďovat a vykazovat údaje o prodeji a používání antimikrobiálních látek u jednotlivých druhů zvířat. Komise poskytuje členským státům finanční podporu na vybavení jejich informačních systémů pro tento sběr údajů. Tyto údaje využiji jako podklady pro budoucí opatření. Komise rovněž financuje programy odborné přípravy pro úředníky příslušných vnitrostátních orgánů, kteří jsou zapojeni do činností v oblasti správného používání antimikrobik a rezistence vůči těmto látkám ve veterinárním/potravinářském odvětví, jakož i pro zemědělce a veterinární lékaře pracující se zvířaty určenými k produkci potravin, pokud jde o jejich právní povinnosti a o to, jak mohou používání antimikrobiálních látek dále omezit.

Rovněž zajistím, aby pravidla pro dovoz ze zemí mimo EU přispívala k omezení používání antimikrobiálních látek u zvířat. Podle stávajícího regulačního rámce musí země mimo EU, které chtějí vyvážet zvířata a živočišné produkty do EU, dodržovat naše pravidla a nepoužívat u těchto zvířat a živočišných produktů antimikrobika na podporu růstu nebo antimikrobika vyhrazená v EU k léčbě infekcí u lidí. Pouze země, které prokázaly, že dodržují pravidla EU, jsou uvedeny jako „schválené“ země, kterým je povoleno vyvážet do EU. Zajistím, aby se auditů Komise v zemích mimo EU prováděly i nadále, a ověřovaly tak soulad s dovozními požadavky EU.

Otázka 4

Co uděláte pro zavedení celounijního systému povinného označování a sledování potravin, který by sjednotil současné dobrovolné systémy (aspekty udržitelnosti a etiky) v jediném jasném rámci, aniž by tím však vznikala dodatečná zátěž, jež by zvyšovala spotřebitelné ceny? Jakým způsobem budete napomáhat tomu, aby členské státy dosáhly v této věci konsenzu? Můžete přislíbit, že budete usilovat o uvádění výživových informací na přední straně obalu s cílem podpořit spotřebitele při výběru zdravých potravin? A jak takový systém zajistí, aby spotřebitelé dostávali úplné informace prostřednictvím rozšířených označení původu nebo provenience na všech potravinových produktech, čímž se zvýší ochrana spotřebitelů, omezí plýtvání potravinami a podpoří udržitelné postupy?

Nařízení Evropského parlamentu a Rady o poskytování informací o potravinách spotřebitelům je základem pro zajištění vysoké úrovně ochrany spotřebitele v souvislosti s informacemi o potravinách. Stanoví pravidla týkající se poskytování povinných informací o potravinách a požadavky, které musí provozovatelé potravinářských podniků dodržovat při poskytování dobrovolných informací o potravinách. Informace nesmí být zavádějící a musí být v příslušných případech založeny na relevantních vědeckých údajích.

Návrh Komise týkající se „environmentálních tvrzení“ objasňuje aspekty udržitelnosti životního prostředí. Tento návrh, o němž se jedná mezi Evropským parlamentem a Radou, zahrnuje mimo jiné konkrétní požadavky, které mají zajistit, aby posouzení, z něhož vychází environmentální tvrzení nebo značka, bylo důkladné a vědecky podložené.

Výživové označování na přední straně obalu je jedním z mnoha nástrojů používaných k informování spotřebitelů o výživové hodnotě potravin.

Budu spolupracovat se všemi zúčastněnými stranami na řešeních, která spotřebitelům usnadní výběr zdravějších potravin. Pokud budu potvrzen, v první řadě se zapojím do spolupráce se všemi zainteresovanými stranami na komplexním přístupu, který se bude zabývat otázkami, jako je změna složení potravin, informace o potravinách a propagování nezdravých potravin. Určím oblasti, v nichž může být zapotřebí poskytnout dodatečnou finanční podporu členským státům, přičemž budu vycházet z práce probíhající společně akce v oblasti prevence nepřenosných nemocí. Budu dále podporovat úsilí členských států o zlepšení informovanosti spotřebitelů o potravinách, neboť komunikační kampaně na vnitrostátní úrovni se mohou zaměřit na spotřebitele účinnějším způsobem.

Nařízení o poskytování informací o potravinách spotřebitelům rovněž stanoví povinné uvádění původu u některých potravin a možnost, aby potravinářské podniky dobrovolně uváděly původ jiných potravin. Některé členské státy přijaly v reakci na poptávku spotřebitelů vnitrostátní opatření. Pokud budu potvrzen, bude jednou z mých priorit řešit tuto poptávku spotřebitelů po lepší informovanosti o původu potravin a zároveň zajistit hladké fungování vnitřního trhu.

Otázka 5

Unijní předpisy o životních podmínkách zvířat jsou v členských státech uplatňovány velmi nejednotně. Jaké jsou podle vás nejvýznamnější překážky, které k těmto rozdílům v dodržování předpisů přispívají? Jaké konkrétní kroky či podporu budete navrhopvat, aby zemědělci byli schopni lépe plnit své povinnosti? Které prvky současných předpisů jsou podle vašeho názoru obtížně uplatnitelné? Jak byste jako kandidát na komisaře modernizoval stávající předpisy o životních podmínkách zvířat a jak byste posoudil dopad případných změn? Myslíte si, že takto pozměněné předpisy by se měly vztahovat i na dovoz? Jak lze v této souvislosti zajistit, aby i třetí země dodržovaly unijní požadavky? A jak konkrétně budete plnit to, k čemu jste se zavázal při slyšení, totiž že zajistíte vyvážený přístup, který bude pro zemědělce ekonomicky přijatelný a nebude snižovat jejich konkurenceschopnost? A jaké názory zastáváte jako kandidát na komisaře, pokud jde o závěry výboru ANIT o přepravě zvířat?

Podle mého názoru jsou hlavní překážky harmonizovaného uplatňování stávajících právních předpisů EU v oblasti dobrých životních podmínek zvířat následující: pravidla jsou zastaralá a často vedou k rozdílným výkladům mezi členskými státy; v prosazování předpisů ze strany členských států existují značné rozdíly a chybí účinné sankce a ukazatele dobrých životních podmínek zvířat nejsou dostatečně využívány. Tyto faktory byly jasně identifikovány během kontroly účelnosti provedené Komisí v roce 2022.

Popsané problémy při provádění předpisů vedou k narušování vnitřního trhu a přispívají k nerovným podmínkám a nerovnoměrné ochraně dobrých životních podmínek zvířat. Situaci zhoršuje roztržštěné právní prostředí, které je výsledkem různých vnitrostátních předpisů o dobrých životních podmínkách zvířat přijatých v posledních 20 letech.

Zaměřím se na důsledné uplatňování stávajících pravidel. Zintenzivním práci Komise s cílem pomoci všem stranám plnit jejich povinnosti. Prozatím k této práci patří vzdělávací činnosti (prostřednictvím programu „Zlepšení školení pro zvýšení bezpečnosti potravin“), komunikační činnosti, pokyny Komise týkající se například krácení prasečích ocasů a pilotní projekty zaměřené na sdílení osvědčených postupů v oblastech, jako je doprava, dobré životní podmínky dojníc a přechod na jiné než klecové systémy pro nosnice. Kromě toho mám v úmyslu navrhnout podporu širšího využívání ukazatelů dobrých životních podmínek zvířat a poskytnout zemědělcům více údajů, jimiž se může řídit jejich práce. V případě potřeby má Komise vždy možnost zahájit řízení o nesplnění povinnosti.

Potvrzuji, že sboru komisařů navrhnu přezkum právních předpisů týkajících se dobrých životních podmínek zvířat, jak je uvedeno v mém pověřovacím dopise. Provedu modernizaci stávajících norem EU v oblasti dobrých životních podmínek zvířat, a zejména budu plnit opatření Komise navazující na evropskou občanskou iniciativu „Konec doby klecové“. Mým prvním krokem bude zapojit se do diskuse se všemi zainteresovanými stranami, včetně zemědělců, s cílem projednat různá řešení a otázky, jako jsou přechodná období a finanční podpora. Zohledním potřeby odlehlých venkovských oblastí. Mým cílem bude zajistit, aby tato zlepšení neznevýhodňovala zemědělce v EU.

Abychom zajistili, že třetí země budou splňovat požadavky EU nebo rovnocenné požadavky, můžeme použít stejný přístup jako v oblasti řádného zacházení se zvířaty při usmrcování. Podle těchto právních předpisů musí maso dovážené do EU pocházet ze zvířat poražených za podmínek rovnocenných podmínkám v EU a musí být doprovázeno dovozním osvědčením, v němž dodržování těchto podmínek potvrdí příslušný orgán země původu. Kromě toho Komise provádí audity ve vyvázejících třetích zemích s cílem ověřit, zda jsou uplatňovány požadavky EU nebo rovnocenné požadavky.

Domnívám se, že práce výboru ANIT ukazuje, jak může Evropský parlament cenným způsobem přispět k práci Komise. Legislativní návrh Komise týkající se přepravy zvířat obsahuje mnoho doporučení tohoto výboru, k nimž patří například přísnější limity pro přepravu na porážku, dodatečná pravidla pro přepravu psů a koček a poprvé i zvláštní ustanovení o vodních živočiších. Budu-li potvrzen ve funkci komisaře, bude pro mě uzavření jednání o tomto návrhu prioritou.