

Svar på supplerende skriftlige spørgsmål — Olivér Várhelyi

Spørgsmål 1

Hvordan vil De i Deres virke fremme kvinders rettigheder? Hvilke konkrete skridt vil De tage for yderligere at fremme adgangen til og udbuddet af seksuel og reproduktiv sundhedspleje, forbedre situationen hvad angår kvinders sundhed samt sikre, at Unionen med sine sundhedspolitikker fremmer ligestilling mellem kønnene inden for sundhedspleje? Europa-Parlamentet støtter adgangen til seksuel og reproduktiv sundhedspleje i alle medlemsstater. Under Deres bekræftelseshøring henviste De til begrænsninger i EU's beføjelser, men EU's politikker kan støtte adgangen til seksuel og reproduktiv sundhedspleje. Vil De arbejde aktivt på at forbedre og ajourføre direktivet om grænseoverskridende sundhedsydelser for at sikre, at personer i medlemsstater, hvor der ikke er nogen reproduktive sundhedsydelser, eller hvor de er utilstrækkelige, på sikker og fortrolig vis kan modtage sådanne ydelser i en anden medlemsstat?

Hvis jeg bliver godkendt som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd, vil jeg arbejde for at fremme kvinders rettigheder i hele mit virke. Alle i Den Europæiske Union – herunder alle kvinder – bør have adgang til sundhedsydelser af høj kvalitet.

Hvis jeg bliver godkendt som kommissær, vil jeg arbejde sammen med kommissæren med ansvar for ligestilling for at bekæmpe forskelsbehandling og fremme ligestilling mellem kønnene inden for sundhedspleje, sundhedsfremme og sundhedskriseberedskab. Dette vil jeg forsøge at gøre på flere forskellige måder. F.eks. vil jeg sikre, at EU4Health-programmet fortsat spiller en central rolle i indsatsen for at bekæmpe uligheder inden for sygdomsforebyggelse, kriseberedskab og sundhedspleje. Det europæiske register over uligheder på kræftområdet, som er et flagskibsinitiativ under den europæiske kræftbehandlingsplan, skal fortsat dokumentere uligheder i relation til en række determinanter, herunder køn, og jeg vil se på mulighederne for at udvide det til også at omfatte f.eks. hjerte-kar-sygdomme. Sundhedskriser har en klar ligestillingsdimension, som der derfor også skal tages hensyn til i beredskabs- og indsatsforanstaltninger.

Et af de initiativer, som det vil være vigtigt for det nye kommissærkollegium at gennemføre på et tidligt tidspunkt, i overensstemmelse med de politiske retningslinjer og som yderligere beskrevet af den indstillede kommissær Lahbib under hendes høring, er køreplanen for kvinders rettigheder, som vil blive foreslået i forbindelse med den næste internationale kvindedag. Jeg vil bidrage til dette arbejde og sammen med mine kolleger arbejde for at indarbejde en stærk sundhedsdimension.

Seksuel og reproduktiv sundhed spiller en central rolle for ligestilling mellem kønnene og kvinders rettigheder. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg derfor samarbejde med kommissæren med ansvar for ligestilling om strategien for ligestilling mellem kønnene for perioden efter 2025 med hensyn til sundhedsrelaterede spørgsmål, herunder seksuel og reproduktiv sundhed. Jeg vil også arbejde for at sikre, at de styrkede kvalitets- og sikkerhedsstandarder, der er fastsat i forordningen om substanser af menneskelig oprindelse, implementeres fuldt ud og anvendes på alle i hele EU.

Sideløbende hermed vil jeg arbejde for at sikre fuld gennemførelse af direktivet om grænseoverskridende sundhedsydelser med henblik på at fremme grænseoverskridende adgang til sundhedsydelser i hele EU. Kommissionens evaluering i 2022 viste, at der fortsat er hindringer for adgang til sundhedsydelser på

tværs af grænserne, i vid udstrækning på grund af den måde, direktivet er blevet gennemført på. Jeg vil fortsætte Kommissionens indsats for at rydde hindringer for gennemførelsen af vejen, bl.a. via digitalisering af sundhedsvæsenet. For at sikre en bedre overholdelse af direktivet vil jeg intensivere dialogen med medlemsstaterne, så vi kan drøfte problemstillingerne og finde løsninger. Ved at maksimere direktivets potentiale og styrke samarbejdet mellem medlemsstaterne vil EU kunne tage endnu et skridt på vejen til den europæiske sundhedsunion og til at sikre, at kvinders rettigheder respekteres.

Det følger af traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde, at organisation og levering af sundhedstjenesteydelser og behandling på sundhedsområdet henhører under medlemsstaternes kompetence. EU kan dog træffe foranstaltninger, der supplerer de nationale politikker. Kommissionen bakker derfor helhjertet op om medlemsstaternes indsats for at gennemføre FN's verdensmål for bæredygtig udvikling af relevans for kvinders sundhed – universel adgang til seksuel og reproduktiv pleje, familieplanlægning og uddannelse. Kommissionens arbejde supplerer de nationale politikker, tilskynder til samarbejde, støtter medlemsstaterne i gennemførelsen af deres sundhedspolitikker og beforder udveksling af god praksis, bl.a. i Styringsgruppen vedrørende Sundhedsfremme, Sygdomsforebyggelse og Håndtering af Ikke-overførbare Sygdomme.

Hvis jeg bliver godkendt som kommissær, vil jeg støtte kommissæren med ansvar for ligestilling i arbejdet med at fremme kvinders rettigheder, herunder deres adgang til seksuel og reproduktiv sundhedspleje, uanset hvor i EU de bor.

Spørgsmål 2

Hvordan vil De fremme udbredelsen af EMA-godkendte vacciner og bekæmpe vaccineskepsis samt desinformation og misinformation med hensyn hertil i alle medlemsstater, herunder Deres egen? Hvordan vil De arbejde for at sikre, at brugen af "smuthuller" ikke underminerer Unionens system for godkendelse af sikre og effektive vacciner? Af Deres svar vedrørende tragedien i Spanien forstod medlemmerne, at HERA allerede har beredskabslagre af vacciner mod stivkrampe og denguefeber, der er klar til at blive taget i anvendelse. Kan De bekræfte, at det er tilfældet?

Hvis jeg bliver godkendt som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd, vil jeg være en stærk og højlydt fortaler for de folkesundhedsmæssige fordele ved vacciner. Som jeg nævnede under min høring, forhindrede brugen af covid-19-vacciner tab af over 1,7 millioner menneskeliv i EU under pandemien. Vi må heller ikke glemme de millioner af dødsfald, der hvert år undgås med vacciner mod andre dødelige sygdomme som mæslinger, polio og kighoste. I EU underkastes vacciner en meget grundig videnskabelig vurdering, inden de godkendes. Personer, der vaccineres med vacciner godkendt af Kommissionen, kan stole på, at vaccinerne er sikre og effektive. Jeg vil arbejde meget tæt sammen med EMA og med de nationale myndigheder for at øge befolkningens tillid til vacciner, bl.a. ved at sikre fuld gennemsigtighed i forbindelse med godkendelse af nye vacciner og med overvågningsprocesserne efter godkendelse.

Kommissionens godkendelse af lægemidler, herunder covid-19-vacciner, er altid baseret på en solid vurderingsproces fra EMA's side. EU's lægemiddelovervågningssystem er et af de mest avancerede i verden. Systemet blev styrket under covid-19-pandemien, med øget overvågning af vacciner under faktiske forhold.

I en folkesundhedsmæssig krisesituation er det nødvendigt, at sikre og effektive lægemidler og vacciner udvikles og gøres tilgængelige i hele EU så hurtigt som muligt. EU har allerede foranstaltninger på plads, der skal lette, understøtte og fremskynde udarbejdelse og udstedelse af tilladelser til markedsføring af sikre og effektive behandlinger og vacciner. Lægemiddellovgivningen giver medlemsstaterne mulighed for at udstede tilladelser til anvendelse i nødsituationer på nationalt plan, sådan som det var tilfældet under covid-19-pandemien. Den foreslåede lægemiddelreform åbner mulighed for hurtigere at udstede midlertidige nødtilladelser til markedsføring på EU-plan med henblik på håndtering af folkesundhedsmæssige krisesituationer – baseret på en solid vurdering fra EMA's side – hvilket vil muliggøre en koordineret EU-tilgang i sådanne situationer. Hvis min udnævnelses bekræftes, vil jeg arbejde tæt sammen med Europa-Parlamentet og Rådet for at sikre, at denne mulighed bliver en realitet inden for rammerne af den reformerede lægemiddellovgivning.

Hvis jeg bliver godkendt som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd, vil det være en topprioritet for mig at beskytte borgerne i EU mod de skadelige virkninger af desinformation, også på folkesundhedsområdet. Jeg vil sammen med mine kolleger i kommissærkollegiet trække på den stærke ramme, der allerede er på plads – herunder handlingsplanen for europæisk demokrati og den styrkede adfærdskodeks om desinformation – for at bekæmpe desinformation på store onlineplatforme og søgemaskiner og for at støtte videreudviklingen af denne ramme ved hjælp af demokratiskjoldet. Også

monitoreringen og overvågningen af desinformation vil blive intensiveret i samarbejde med medlemsstaterne og internationale organisationer. Kommissionen vil for at modvirke skadelig desinformation om vaccination fortsætte med at give borgerne pålidelig, evidensbaseret information, idet den vil indarbejde anbefalingerne i den nylige rapport, som SANT-udvalget havde bestilt, om mindskelse af de sundhedsmæssige konsekvenser af desinformation for borgerne i EU. Jeg vil arbejde tæt sammen med ECDC, som udfører et værdifuldt stykke arbejde for at øge udbredelsen af vaccinationsprogrammer og tackle den dermed forbundne mis- og desinformation, og som har min fulde støtte. Jeg vil også samarbejde med sundhedstjenesteydere og andre pålidelige organisationer om at forstærke vores budskaber og tilskynde borgerne til at træffe vaccinationsbeslutninger på grundlag af pålidelige, videnskabelige oplysninger.

Det er imidlertid ikke tilstrækkeligt at bekæmpe vaccineskepsis. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg tillige støtte foranstaltninger, der har til formål at sikre adgang til vaccinationer, uden at nogen lades i stikken. Kommissionen finansierer et stort projekt under EU4Health-programmet med titlen "Overcoming Obstacles to Vaccination", som går ud på at afprøve god praksis med hensyn til at rydde strukturelle hindringer for vaccination af vejen.

Kommissionen er klar til at støtte Spanien i kølvandet på de forfærdelige oversvømmelser i Valencia og de omkringliggende regioner. Kommissionen har allerede aktiveret sit Copernicus-satellitesystem som en hjælp til at koordinere redningsholdene, ligesom den har tilbudt at aktivere EU-civilbeskyttelsesmekanismen, så snart den modtager en anmodning herom fra de spanske nationale myndigheder. Jeg kan bekræfte, at Kommissionen, hvis Spanien anmoder om bistand, vil kunne hjælpe de spanske myndigheder med adgang til forsyninger af medicinske modforanstaltninger til brug i indsatsen over for stigningen i smitsomme sygdomme som følge af oversvømmelserne. EU's beredskabslagre omfatter vacciner mod stivkrampe og andre relevante medicinske modforanstaltninger.

Spørgsmål 3

Nogle af målene i Rådets henstilling om at intensivere EU's foranstaltninger til bekæmpelse af antimikrobiel resistens ved hjælp af en One Health-model er ikke på vej til at blive indfriet. Hvordan vil De arbejde for at ændre kurs med hensyn til disse mål, herunder gennem samarbejde med medlemsstaterne om tiltag i deres nationale planer og yderligere foranstaltninger for at fremme forsigtig anvendelse og forvaltning af antimikrobielle stoffer? Parlamentet mener, at der er et presserende behov for handling, og at det ikke er tilstrækkeligt blot at overvåge medlemsstaternes fremskridt indtil 2027. Vil De overveje yderligere lovgivningsmæssige foranstaltninger inden 2027, og hvordan vil De overvåge, at de nationale handlingsplaner ledsages af tilstrækkelig finansiering til at nå 2030-målene? EU ser som helhed ud til at være godt på vej til at reducere forbruget af antimikrobielle stoffer til dyr betydeligt, navnlig takket være indsatsen hos EU's landbrugere. Men hvordan vil De – i betragtning af medlemsstaternes forskellige udgangspunkter – sikre, at de reduktionsmarginer, der findes i nogle medlemsstater, udmønter sig i faktiske fald i salget og anvendelsen af antimikrobielle stoffer til veterinær brug? Og hvordan vil De forbedre medlemsstaternes overvågning af antimikrobiel resistens og af forbruget af antimikrobielle stoffer? Hvordan vil De forbedre harmoniseringen af de nationale strategier til bekæmpelse af antimikrobiel resistens? Hvordan vil De i betragtning af de aktuelle udfordringer styrke den relevante importkontrol og sikre en mere harmoniseret gennemførelse i hele EU?

Jeg er fast besluttet på at intensivere den igangværende indsats for at bekæmpe antimikrobiel resistens. Jeg er af den overbevisning, at EU's mål om nedbringelse af brugen af antimikrobielle stoffer inden udgangen af 2030 er opnåeligt, selv om medlemsstaterne befinder sig på forskellige stadier og hver især har vedtaget mål, der afspejler deres respektive aktuelle anvendelsesniveauer. Hvis jeg bliver godkendt som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd, vil jeg arbejde hårdt for at nå vores ambitiøse mål gennem et stærkt samarbejde, målrettet overvågning og klar ansvarlighed.

Jeg vil, hvis min udnævnelse bekræftes, fortsat bakke op om anvendelse af en række instrumenter til støtte for medlemsstaternes tiltag. Den fælles aktion om antimikrobiel resistens og infektioner erhvervet i sundhedsvæsenet, som blev iværksat i februar i år, understøtter allerede nu indsatsen på nationalt plan med over 60 mio. EUR i økonomisk støtte.

ECDC overvåger antimikrobiel resistens og brugen af antimikrobielle stoffer i hele EU på årlig basis. Kommissionen beforder desuden udveksling af bedste praksis medlemsstaterne imellem via One Health-AMR-netværket, som mødes to gange om året. Jeg mener, at de nationale strategier bør koordineres inden for en sammenhængende, EU-dækkende ramme for at sikre konstante, ensartede fremskridt, samtidig med at der sikres fleksibilitet til tilpasninger i overensstemmelse med lokale forhold.

I tilfælde, hvor medlemsstaterne ikke når deres mål vedrørende antimikrobiel resistens, vil Kommissionen øge sin målrettede støtte til de pågældende medlemsstaters handlingsplaner, navnlig inden for områder som forebyggelse og bekæmpelse af infektioner, rationel brug af antimikrobielle stoffer og forvaltning heraf. Jeg vil, i det omfang der er behov for det, arbejde på henstillinger om yderligere tiltag i overensstemmelse med forordningen om alvorlige grænseoverskridende sundhedstrusler. Hvis jeg bliver

godkendt som kommissær, vil jeg følge nøje med i, hvilke fremskridt der gøres, og bruge alle de redskaber, Kommissionen råder over, til at hjælpe medlemsstaterne med at nå deres mål.

Jeg mener, at EU's ambitiøse mål om at halvere det samlede salg af antimikrobielle stoffer til opdrættede dyr og i akvakultursektoren inden udgangen af 2030 vil kunne nås, og jeg vil arbejde hen imod dette mål. Salget er allerede blevet nedbragt med næsten 30 %.

Forordningen om veterinærlægemidler omfatter en lang række supplerende foranstaltninger, som skal sikre rationel brug af antimikrobielle stoffer til dyr. Jeg vil støtte gennemførelsen heraf for at sikre, at alle medlemsstaterne yder et betydningsfuldt bidrag til at nedbringe det samlede salg. Jeg vil intensivere Kommissionens audit, da disse sikrer, at medlemsstaternes myndigheder håndhæver reglerne for anvendelse af antimikrobielle stoffer til dyr.

Jeg vil i overensstemmelse med Parlamentets beslutning fra 2023 om EU's indsats til bekæmpelse af antimikrobiel resistens arbejde på foranstaltninger til at forbedre sundheden og velfærden for dyr bestemt til fødevareproduktion med henblik på at mindske forekomsten og spredningen af smitsomme sygdomme i landbruget og dermed mindske behovet for anvendelse af antimikrobielle stoffer.

Jeg vil fortsætte Kommissionens arbejde med at sikre nøjagtige og harmoniserede data, som gør det muligt at overvåge situationen og tendenserne både på EU-niveau og på nationalt plan. Medlemsstaterne er forpligtet til hvert år at indsamle og indberette data om salget og brugen af antimikrobielle stoffer pr. dyreart. Kommissionen yder økonomisk støtte til, at medlemsstaterne kan indrette deres IT-systemer til indsamling af disse data. Jeg vil trække på disse data som grundlag for fremtidige tiltag. Kommissionen finansierer tillige uddannelsesprogrammer for embedsmænd fra nationale kompetente myndigheder, der er involveret i aktiviteter vedrørende korrekt brug af antimikrobielle stoffer og resistens over for disse i veterinær-/fødevaresektoren, samt landbrugere og dyrlæger, der arbejder med dyr bestemt til fødevareproduktion, om deres retlige forpligtelser og om, hvordan de kan reducere brugen af antimikrobielle stoffer yderligere.

Jeg vil også sikre, at reglerne vedrørende import fra tredjelande bidrager til at reducere brugen af antimikrobielle stoffer til dyr. I henhold til den nuværende lovramme skal tredjelande, der ønsker at eksportere dyr og animalske produkter til EU, overholde vores regler om, at antimikrobielle stoffer til væksthæmning og antimikrobielle stoffer, der i EU er forbeholdt behandling af infektioner hos mennesker, ikke må anvendes til disse dyr og animalske produkter. Kun lande, der har dokumenteret, at de overholder EU-reglerne, er "listeopført" som lande, der har tilladelse til at eksportere til EU. Jeg vil sikre, at Kommissionens audit i tredjelande til kontrol af overholdelsen af EU's importkrav fortsætter.

Spørgsmål 4

Hvordan vil De sikre indførelse af et EU-dækkende omfattende obligatorisk system til mærkning og sporing af fødevarer, der konsoliderer de forskellige frivillige ordninger (bæredygtige og etiske aspekter), som allerede findes, i en enkelt, klar ramme uden yderligere byrder, der vil øge forbrugerpriserne? Hvordan agter De at støtte konsensus blandt medlemsstaterne herom? Vil De arbejde på at samle mærkning vedrørende næringsværdi på emballagens forside for at fremme sunde valg? Hvordan kan et sådant system sikre fuldstændig information af forbrugerne gennem udvidede oplysninger om oprindelse eller herkomst på alle fødevareprodukter og dermed en forbedret forbrugerbeskyttelse, nedbringe madspildet og støtte en bæredygtig praksis?

Europa-Parlamentets og Rådets forordning om fødevareinformation til forbrugerne (mærkningsforordningen) danner grundlag for at sikre et højt forbrugerbeskyttelsesniveau med hensyn til fødevareinformation. Forordningen indeholder regler om obligatorisk fødevareinformation samt krav, som fødevarevirksomhedsledere skal overholde, når de giver fødevareinformation på frivillig basis. De oplysninger, der gives, må ikke være vildledende og skal i givet fald bygge på relevante videnskabelige oplysninger.

Forslaget fra Kommissionen om "grønne anprisninger" skaber klarhed om aspekter vedrørende miljømæssig bæredygtighed. Dette forslag, som Europa-Parlamentet og Rådet forhandler om i øjeblikket, indeholder bl.a. særlige krav, der skal sikre, at den vurdering, der ligger til grund for en miljøanprisning eller et miljømærke, er solid og videnskabeligt velfunderet.

Næringsdeklaration på forsiden af emballagen er et af de mange redskaber, der bruges til at informere forbrugerne om fødevarers næringsindhold.

Jeg vil samarbejde med alle interessenter om at finde løsninger, der kan fremme sundere fødevalg. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg som et første skridt gå i dialog med alle berørte parter om en samlet tilgang til diverse spørgsmål, herunder ændring af fødevarers sammensætning, fødevareinformation og markedsføring af usunde fødevarer. Jeg vil klarlægge, på hvilke områder der vil kunne være behov for yderligere økonomisk støtte til medlemsstaterne, på grundlag af arbejdet inden for rammerne af den igangværende fælles aktion vedrørende forebyggelse af ikke-overførbare sygdomme. Da oplysningskampagner på nationalt plan bedre kan målrettes forbrugerne, vil jeg yderligere støtte medlemsstaternes indsats for at højne forbrugernes bevidsthed om fødevareinformation.

Mærkningsforordningen indeholder også bestemmelser om obligatorisk angivelse af oprindelse for visse fødevarer og giver fødevarevirksomhederne mulighed for frivilligt at angive andre fødevarers oprindelse. Nogle medlemsstater har truffet nationale foranstaltninger som reaktion på forbrugernes ønsker. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil en af mine prioriteter være at imødekomme en sådan efterspørgsel fra forbrugerne efter flere oplysninger om fødevarers oprindelse, samtidig med at det sikres, at det indre marked fungerer gnidningsløst.

Spørgsmål 5

EU-reglerne om dyrevelfærd udmøntes ret forskelligt i de enkelte medlemsstater. Hvad er efter Deres mening de vigtigste hindringer, der bidrager til disse forskelle i efterlevelsensniveauet, og hvilke specifikke foranstaltninger eller støttetiltag vil De foreslå for at hjælpe landbrugerne med at opfylde deres forpligtelser mere effektivt? Hvilke udfordringer for gennemførelsen ser De i de nuværende bestemmelser? På hvilken måde agter De som indstillet kommissær at modernisere de eksisterende reguleringer vedrørende dyrevelfærd og vurdere virkningen af eventuelle ændringer? Mener De, at importerede varer bør være omfattet af en sådan eventuel lovgivning? Hvordan kan vi i den forbindelse sikre, at tredjelande overholder EU-krav? Hvor konkret vil De opfylde Deres tilsagn under høringen om at sikre en afbalanceret tilgang, der er økonomisk holdbar for landbrugerne og ikke hæmmer deres konkurrenceevne? Hvordan ser De som indstillet kommissær på konklusionerne fra ANIT-udvalget om dyretransport?

Efter min opfattelse er de væsentligste hindringer for en harmoniseret anvendelse af EU's nuværende dyrevelfærdslovgivning som følger: Reglerne er gamle og giver i mange tilfælde anledning til forskellige fortolkninger i de forskellige medlemsstater, der er betydelige indbydes forskelle på håndhævelsen af reglerne i de forskellige medlemsstater og mangel på effektive sanktioner, og der gøres ikke i tilstrækkelig grad brug af dyrevelfærdsindikatorer. Disse forhold fremgår klart af Kommissionens formålstjenlighedsanalyse fra 2022.

Nævnte udfordringer for gennemførelsen skaber forvridninger på det indre marked og bidrager til ulige konkurrencevilkår og uensartet dyrevelfærdsbeskyttelse. Situationen forværres yderligere af det spredte juridiske landskab, som er et resultat af de indbyrdes forskellige nationale dyrevelfærdsbestemmelser, der er vedtaget i de seneste 20 år.

Jeg vil fokusere på omhyggelig anvendelse af de eksisterende regler. Jeg vil intensivere Kommissionens arbejde med at bistå alle parter med at opfylde deres forpligtelser. Indtil videre omfatter dette uddannelsesaktiviteter (via programmet "Bedre uddannelse — større fødevarerikkerhed"), kommunikationsaktiviteter, Kommissionens retningslinjer for bl.a. halekupering af svin og pilotprojekter til udveksling af bedste praksis inden for områder som transport, dyrevelfærd for malkekøer og overgang til systemer uden bure til æglæggende høner. Derudover agter jeg at foreslå, at der gøres en indsats for at fremme mere udbredt anvendelse af dyrevelfærdsindikatorer og at stille flere data til rådighed for landbrugerne, som de kan bruge som rettesnor for deres aktiviteter. Om nødvendigt vil Kommissionen altid kunne ty til traktatbrudsprocedurer.

Jeg bekræfter, at jeg som nævnt i min opgavebeskrivelse vil foreslå kommissærkollegiet en revision af dyrevelfærdslovgivningen. Jeg vil modernisere EU's nuværende dyrevelfærdsstandarder og navnlig sørge for, at Kommissionen følger op på det europæiske borgerinitiativ "End the Cage Age". Mit første skridt vil være at indlede drøftelser med alle berørte parter, herunder landbrugerne, for at diskutere forskellige løsningsmodeller og spørgsmål vedrørende f.eks. overgangsperioder og økonomisk støtte. Jeg vil tage hensyn til behovene i afsidesliggende landdistrikter. Mit mål vil være at sikre, at disse forbedringer ikke stiller EU's landbrugere ringere.

For at sikre, at tredjelande overholder EU-kravene eller ækvivalente krav, kunne vi anvende samme tilgang som for dyrevelfærdsreglerne vedrørende aflivning. I henhold til dette regelsæt skal kød, der importeres til EU, komme fra dyr, der er slagtet på betingelser svarende til dem, der gælder i EU, og være ledsaget af

et importcertifikat, hvori oprindelsestredjelandets kompetente myndighed bekræfter, at disse betingelser er overholdt. Desuden foretager Kommissionen audit i eksporttredjelande for at kontrollere, at der anvendes EU-krav eller ækvivalente krav.

Efter min mening viser ANIT-udvalgets arbejde, hvordan Europa-Parlamentet kan give værdifulde input til Kommissionens arbejde. Mange af udvalgets anbefalinger er indarbejdet i Kommissionens lovgivningsforslag om dyretransport. Forslaget omfatter f.eks. strengere grænser for så vidt angår transport til slagtning, supplerende regler for transport af hunde og katte og – for første gang – særlige bestemmelser om akvatiske dyr. Hvis jeg bliver godkendt som kommissær, vil det være en prioritet for mig at afslutte forhandlingerne om dette forslag.