

## Odgovori na dodatna pisana pitanja – Olivér Várhelyi

### Pitanje 1.

*Kako ćete u svojim aktivnostima promicati prava žena? Koje ćete konkretne korake poduzeti kako biste dodatno promovirali pristup spolnoj i reproduktivnoj zdravstvenoj skrbi i njezino pružanje te poboljšali stanje zdravlja žena i osigurali da se zdravstvenim politikama Unije promiče rodna ravnopravnost u zdravstvenoj skrbi? Europski parlament podupire pristup spolnoj i reproduktivnoj zdravstvenoj skrbi u svim državama članicama. Tijekom saslušanja o potvrdi govorili ste o ograničenjima ovlasti EU-a, pa ipak politikama EU-a može se poduprijeti pristup spolnoj i reproduktivnoj zdravstvenoj skrbi. Hoćete li aktivno raditi na poboljšanju i ažuriranju Direktive o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi kako bi se osiguralo da osobe u državama članicama bez ikakve ili odgovarajuće reproduktivne zdravstvene zaštite tu zdravstvenu zaštitu mogu sigurno i diskretno primiti u drugoj državi članici?*

Budem li potvrđen kao povjerenik za zdravlje i dobrobit životinja, promicat ću prava žena u svim svojim aktivnostima. U Europskoj uniji bi svaka osoba, uključujući svaku ženu, trebala imati pristup kvalitetnoj zdravstvenoj skrbi.

Budem li potvrđen kao povjerenik, surađivat ću s povjerenikom za ravnopravnost na suzbijanju diskriminacije i poboljšanju rodne ravnopravnosti u zdravstvenoj skrbi, promicanju zdravlja i pripravnosti na zdravstvene krize. To ću nastojati postići na razne načine. Na primjer, pobrinut ću se da program „EU za zdravlje” i dalje bude ključan u borbi protiv nejednakosti u prevenciji bolesti, pripravnosti za krize i pružanju zdravstvene skrbi. U Europskom registru nejednakosti u području raka, vodećoj inicijativi u okviru europskog plana za borbu protiv raka, moraju se nastaviti dokumentirati nejednakosti povezane s više čimbenika, uključujući spol, te ću razmotriti njegovo proširenje na, primjerice, kardiovaskularne bolesti. Zdravstvene krize imaju jasnu dimenziju ravnopravnosti te stoga ta dimenzija mora biti uzeta u obzir i u mjerama za pripravnost i odgovor.

Jedna od važnih ranih inicijativa novog Kolegija, koja je utvrđena u političkim smjernicama i o kojoj je tijekom svojeg saslušanja detaljnije govorila kandidatkinja za povjericu Lahbib, bit će plan za prava žena koji će biti predložen povodom sljedećeg Međunarodnog dana žena. Doprinijet ću tom radu i surađivati s kolegama kako bismo uključili snažnu zdravstvenu dimenziju.

Spolno i reproduktivno zdravlje ima ključnu ulogu u rodnoj ravnopravnosti i pravima žena. Budem li potvrđen, surađivat ću s povjerenikom za ravnopravnost na strategiji za rodnu ravnopravnost za razdoblje nakon 2025. na pitanjima povezanim sa zdravljem, uključujući spolno i reproduktivno zdravlje. Radit ću i na tome da se ojačani standardi kvalitete i sigurnosti koji su utvrđeni u Uredbi o tvarima ljudskog podrijetla u potpunosti provode te da se primjenjuju na sve osobe u cijelom EU-u.

Usporedno s tim radit ću na tome da se osigura puna provedba Direktive o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi kako bi se promovirao prekogranični pristup zdravstvenim uslugama u cijelom EU-u. Komisijina evaluacija iz 2022. pokazala je da i dalje postoje prepreke prekograničnom pristupu zdravstvenoj skrbi, u velikoj mjeri zbog načina provedbe te direktive. Nastavit ću rad Komisije na uklanjanju prepreka provedbi, primjerice digitalizacijom zdravstvene skrbi. Radi poboljšanja usklađenosti s Direktivom pojačat ću dijalog s državama članicama kako bismo mogli raspravljati o problemima i načinima njihova rješavanja. Jačanje

potencijala Direktive i bolja suradnja među državama članicama EU-u će omogućiti da ostvari napredak u izgradnji europske zdravstvene unije i osiguravanju poštovanja prava žena.

Prema Ugovoru o funkcioniranju Europske unije organizacija i pružanje zdravstvene skrbi i medicinskih usluga u nadležnosti je država članica. Međutim, EU može poduzeti mjere kojima se dopunjuju nacionalne politike. Zbog toga Komisija snažno podupire napore država članica u provedbi UN-ovih ciljeva održivog razvoja koji su relevantni za zdravlje žena, a to su univerzalni pristup spolnom i reproduktivnom zdravlju, planiranju obitelji i obrazovanju. Komisija svojim radom dopunjuje nacionalne politike, potiče suradnju, podupire države članice u primjeni njihovih zdravstvenih politika i olakšava razmjenu primjera dobre prakse, među ostalim putem Upravljačke skupine za promicanje zdravlja, sprečavanje bolesti i upravljanje nezaraznim bolestima.

Budem li potvrđen kao povjerenik, podupirat ću rad povjerenika za ravnopravnost na promicanju prava žena, među ostalim u pogledu njihova pristupa spolnoj i reproduktivnoj zdravstvenoj skrbi bez obzira na to gdje žive u EU-u.

## Pitanje 2.

*Kako ćete promicati primjenu cjepiva koja je odobrila EMA i boriti se protiv oklijevanja s cijepljenjem i povezanih dezinformacija i pogrešnih informacija u svim državama članicama, uključujući i Vašu? Što ćete poduzeti da se korištenjem „rupa u zakonu“ ne ugrožava sustav Unije za odobravanje sigurnih i učinkovitih cjepiva? Iz Vašeg odgovora u vezi s tragedijom u Španjolskoj zastupnici su shvatili da HERA već raspolaže zalihama cjepiva za tetanus i denga groznicu koje su spremne za primjenu. Možete li potvrditi da je to istina?*

Budem li potvrđen kao povjerenik za zdravlje i dobrobit životinja, snažno i aktivno ću isticati koristi cjepiva za javno zdravlje. Kao što sam spomenuo tijekom saslušanja, zahvaljujući cjepivima protiv bolesti COVID-19 u EU-u je tijekom pandemije spašeno više od 1,7 milijuna života. Tome treba pribrojiti milijune drugih života godišnje spašenih zahvaljujući cjepivima protiv drugih smrtonosnih bolesti, kao što su ospice, dječja paraliza i hripavac. Cjepiva se u Europi prije odobravanja podvrgavaju vrlo temeljitoj znanstvenoj procjeni. Osobe koje se cijepuju cjepivima koja je odobrila Komisija mogu biti uvjereni da su ona sigurna i učinkovita. U bliskoj suradnji s EMA-om i nacionalnim tijelima radit ću na povećanju povjerenja građana u cjepiva, među ostalim jamčenjem potpune transparentnosti u pogledu novih odobrenja i postupaka praćenja nakon izdavanja odobrenja.

Svi lijekovi koje odobrava Komisija, uključujući cjepiva protiv bolesti COVID-19, prolaze temeljit postupak procjene koji provodi EMA. EU-ov farmakovigilancijski sustav jedan je od najnaprednijih na svijetu, a tijekom pandemije bolesti COVID-19 ojačan je pojačanim praćenjem cjepiva u realnim okolnostima.

U izvanrednim situacijama u području javnog zdravlja moraju se što prije razviti i staviti na raspolaganje sigurni i učinkoviti lijekovi i cjepiva u cijelom EU-u. EU već ima mjere za olakšavanje, podupiranje i ubrzavanje razvoja i izdavanja odobrenja za stavljanje u promet sigurnih i učinkovitih lijekova i cjepiva. Zakonodavstvo o lijekovima omogućuje državama članicama da na nacionalnoj razini izdaju odobrenja za upotrebu u hitnim slučajevima, kao što je bio slučaj tijekom pandemije bolesti COVID-19. Predloženom reformom zakonodavstva o lijekovima predviđa se mogućnost bržeg izdavanja privremenih odobrenja za hitno stavljanje u promet na razini EU-a u slučaju javnozdravstvenih kriza na temelju detaljne procjene EMA-e, čime se omogućuje koordiniran pristup EU-a u takvim situacijama. Budem li potvrđen, blisko ću surađivati s Europskim parlamentom i Vijećem kako bi se ta mogućnost doista ostvarila u okviru reformiranog zakonodavstva o lijekovima.

Budem li potvrđen kao povjerenik za zdravlje i dobrobit životinja, moj glavni prioritet bit će zaštita europskih građana od štetnih učinaka dezinformacija, među ostalim u području javnog zdravlja. U suradnji s kolegama u Kolegiju oslanjat ću se na postojeći čvrst okvir, uključujući akcijski plan za europsku demokraciju i ojačani Kodeks dobre prakse u suzbijanju dezinformacija, kako bismo suzbili dezinformacije na velikim internetskim platformama i tražilicama te kako bismo poduprli njegov daljnji razvoj u okviru štita za zaštitu demokracije. U suradnji s državama članicama i međunarodnim organizacijama pojačat ćemo i praćenje i nadzor dezinformacija. Radi suzbijanja štetnih dezinformacija o cijepljenju Komisija će građanima i dalje pružati pouzdane informacije temeljene na dokazima u koje će biti uključene preporuke

iz nedavnog izvješća o smanjenju učinka dezinformacija na zdravlje građana Europe koje je naručio odbor SANT. Blisko ću surađivati s ECDC-om, koji svojim radom daje vrijedan doprinos povećanju dosega programa cijepljenja i suzbijanju pogrešnih informacija i dezinformacija o cijepljenju, u čemu ga snažno podupirem. Surađivat ću i s pružateljima zdravstvene zaštite i drugim pouzdanim organizacijama na širenju naše poruke i poticanju građana da odluke o cijepljenju donose na temelju pouzdanih i znanstvenih informacija.

Međutim, borba protiv oklijevanja s cijepljenjem nije dovoljna. Budem li potvrđen, podupirat ću i mjere za pristup cijepljenju zahvaljujući kojima nitko neće biti zapostavljen. Komisija financira velik projekt u okviru programa „EU za zdravlje” pod nazivom „Uklanjanje prepreka cijepljenju”, koji uključuje pilot-projekte dobre prakse za uklanjanje strukturnih prepreka cijepljenju.

Komisija je spremna dati potporu Španjolskoj nakon strašnih poplava koje su pogodile Valenciju i okolne regije. Već je aktivirala satelitski sustav Copernicus kako bi pomogla u koordinaciji timova za spašavanje te je ponudila aktivaciju Mehanizma Unije za civilnu zaštitu čim primi zahtjev španjolskih nacionalnih tijela. Mogu potvrditi da u slučaju da Španjolskoj bude potrebna pomoć Komisija može pomoći španjolskim tijelima u pristupu opskrbi medicinskim protumjerama radi odgovora na porast zaraznih bolesti uzrokovanih poplavama. U zalihama EU-a postoje cjepiva protiv tetanusa i druge relevantne medicinske protumjere.

### Pitanje br. 3

*Neki ciljevi iz Preporuke Vijeća o jačanju mjera EU-a za borbu protiv antimikrobne otpornosti u okviru pristupa „Jedno zdravlje” nisu ni blizu ostvarenja. Što ćete poduzeti kako bi se to promijenilo i ti ciljevi postigli, među ostalim suradnjom s državama članicama na mjerama iz njihovih nacionalnih planova, i koje ćete daljnje mjere poduzeti za promicanje razborite uporabe antimikrobnih sredstava i upravljanja njima? Parlament smatra da je hitno potrebno djelovati te da jednostavno praćenje napretka država članica do 2027. nije dovoljno. Hoćete li razmotriti daljnje zakonodavne mjere prije 2027. i kako ćete nadzirati jesu li nacionalni akcijski planovi popraćeni dostatnim financijskim sredstvima za postizanje ciljeva do 2030.? Čini se da je EU u cjelini na dobrom putu da znatno smanji potrošnju antimikrobnih sredstava kod životinja, posebno zahvaljujući naporima poljoprivrednika u EU-u. Međutim, uzimajući u obzir različite polazišne točke u državama članicama, kako biste osigurali da marže smanjenja koje postoje u nekim državama članicama dovedu do stvarnog smanjenja prodaje i upotrebe veterinarskih antimikrobnih sredstava? Osim toga, kako biste poboljšali praćenje antimikrobne otpornosti i potrošnje antimikrobnih sredstava koje provode države članice? Kako biste poboljšali usklađivanje nacionalnih strategija za rješavanje problema antimikrobne rezistencije? S obzirom na ozbiljnost izazova o kojima je riječ, kako biste ojačali relevantne kontrole uvoza i osigurali usklađeniju provedbu u cijelom EU-u?*

Pojačat ću dosadašnji rad na borbi protiv antimikrobne otpornosti. Smatram da je cilj EU-a da se do 2030. smanji upotreba antimikrobnih sredstava ostvariv, čak i ako su države članice u različitim fazama i ako je svaka od njih donijela ciljeve koji odražavaju njihove sadašnje razine upotrebe. Budem li potvrđen kao povjerenik za zdravlje i dobrobit životinja, naporno ću raditi na postizanju našeg ambicioznog cilja na temelju snažne suradnje, ciljanog praćenja i jasne odgovornosti.

Budem li potvrđen, nastavit ću podupirati upotrebu niza instrumenata za potporu mjerama država članica. Zajedničkom akcijom za borbu protiv antimikrobne otpornosti i infekcija povezanih sa zdravstvenom skrbi, koja je pokrenuta u veljači ove godine, već se podupiru nacionalni naponi financijskim sredstvima u iznosu od više od 60 milijuna EUR.

ECDC svake godine prati stanje u pogledu antimikrobne otpornosti i upotrebe antimikrobnih sredstava u cijelom EU-u. Osim toga, Komisija olakšava razmjenu primjera najbolje prakse među državama članicama putem Mreže za borbu protiv antimikrobne otpornosti u okviru pristupa „jedno zdravlje”, koja se sastaje dvaput godišnje. Smatram da bi nacionalne strategije trebalo koordinirati unutar usklađenog okvira na razini EU-a kako bi se osigurao dosljedan napredak i istodobno omogućila fleksibilnost za lokalnu prilagodbu.

Ako ciljevi u pogledu antimikrobne otpornosti još nisu ostvareni, Komisija će pojačati ciljanu potporu akcijskim planovima država članica, posebno u područjima kao što su sprečavanje i kontrola infekcija te razborita upotreba antimikrobnih sredstava i upravljanje njihovom upotrebom. Prema potrebi radit ću na preporukama za daljnje djelovanje u skladu s Uredbom o ozbiljnim prekograničnim prijetnjama zdravlju. Budem li potvrđen kao povjerenik, pomno ću pratiti napredak koristeći se svim sredstvima koja su na raspolaganju Komisiji kako bih podupro države članice u postizanju njihovih ciljeva.

Smatram ostvarivim ambiciozan cilj EU-a da se do 2030. ukupna prodaja antimikrobnih sredstava za životinje iz uzgoja i akvakulturu smanji za 50 % i radit ću na njegovu ostvarenju. Već sad je prodaja smanjena za gotovo 30 %.

Uredbom o veterinarskim lijekovima utvrđen je niz komplementarnih mjera za razboritu upotrebu antimikrobnih sredstava kod životinja. Podupirat ću njezinu provedbu kako bi svaka država članica smisljeno pridonijela smanjenju ukupne prodaje. Pojačat ću Komisijine revizije jer se njima osigurava da tijela država članica izvršavaju pravila o upotrebi antimikrobnih sredstava kod životinja.

U skladu s Rezolucijom Parlamenta iz 2023. o djelovanju EU-a u borbi protiv antimikrobne otpornosti radit ću na mjerama za poboljšanje zdravlja i dobrobiti životinja koje se koriste za proizvodnju hrane kako bi se smanjila pojava i širenje zaraznih bolesti u uzgoju životinja, a time i potreba za upotrebom antimikrobnih sredstava.

Nastavit ću rad Komisije na osiguravanju točnih i usklađenih podataka, čime se omogućuje praćenje stanja i trendova na razini EU-a i na nacionalnoj razini. Države članice obvezne su svake godine prikupljati i dostavljati podatke o prodaji i upotrebi antimikrobnih sredstava za svaku životinjsku vrstu. Komisija državama članicama pruža financijsku potporu kako bi svoje informatičke sustave opremile za prikupljanje takvih podataka. Na te ću se podatke oslanjati u budućem djelovanju. Komisija financira i programe osposobljavanja službenika iz nacionalnih nadležnih tijela koji su uključeni u aktivnosti povezane s pravilnom upotrebom antimikrobnih sredstava i povezanom otpornošću u veterinarskom i prehrambenom sektoru te poljoprivrednika i veterinaru koji rade sa životinjama koje se koriste za proizvodnju hrane u pogledu njihovih pravnih obveza i načina na koji mogu dodatno smanjiti upotrebu antimikrobnih sredstava.

Pobrinut ću se i da pravila o uvozu iz zemalja koje nisu članice EU-a pridonose smanjenju upotrebe antimikrobnih sredstava za životinje. Prema postojećem regulatornom okviru, zemlje izvan EU-a koje žele izvoziti životinje i proizvode životinjskog podrijetla u EU moraju poštovati naša pravila da se za te životinje i proizvode životinjskog podrijetla ne smiju upotrebljavati antimikrobna sredstva za poticanje rasta ili antimikrobna sredstva koja su u EU-u namijenjena isključivo za liječenje infekcija kod ljudi. Samo su zemlje koje su dokazale da postupaju u skladu s pravilima EU-a uvrštene na popis kao zemlje iz kojih je odobren izvoz u EU. Pobrinut ću se da Komisija nastavi provoditi revizije u zemljama koje nisu članice EU-a radi provjere usklađenosti sa zahtjevima EU-a u pogledu uvoza.

#### Pitanje 4

*Kako ćete osigurati provedbu sveobuhvatnog obveznog sustava označivanja i sljedivosti hrane na razini EU-a kojim se različiti postojeći dobrovoljni programi (koji se odnose na aspekt održivosti i etike) objedinjuju u jedinstven, jasan okvir, bez dodatnih opterećenja kojima bi se povećale cijene za potrošače? Kako namjeravate pružiti podršku postizanju konsenzusa među državama članicama o tom pitanju? Jeste li predani objedinjavanju označivanja hranjivih vrijednosti na prednjoj strani pakiranja radi promicanja zdravih izbora? Osim toga, kako će se takvim sustavom osigurati potpuna informiranost potrošača putem proširenih informacija o podrijetlu svih prehrambenih proizvoda, te time poboljšati zaštita potrošača, smanjiti rasipanje hrane i poduprijeti održive prakse?*

Uredba Europskog parlamenta i Vijeća o informiranju potrošača o hrani temelj je za jamčenje visoke razine zaštite potrošača u pogledu informacija o hrani. U njoj su utvrđena pravila o pružanju obveznih informacija o hrani i zahtjevi koje subjekti u poslovanju s hranom moraju poštovati pri dobrovoljnom pružanju informacija o hrani. Informacije ne smiju biti obmanjujuće i, prema potrebi, moraju se temeljiti na relevantnim znanstvenim podacima.

U prijedlogu Komisije o tvrdnjama o prihvatljivosti za okoliš objašnjeni su aspekti održivosti okoliša. Taj prijedlog, o kojem pregovaraju Europski parlament i Vijeće, među ostalim uključuje posebne zahtjeve kojima bi se osiguralo da procjena na kojoj se temelji tvrdnja ili oznaka o prihvatljivosti za okoliš bude pouzdana i znanstveno utemeljena.

Označivanje hranjive vrijednosti na prednjoj strani pakiranja jedan je od brojnih alata koji se upotrebljavaju za informiranje potrošača o hranjivom sadržaju hrane.

Suradivat ću sa svim dionicima na rješenjima kojima se olakšava odabir zdravije hrane. Budem li potvrđen, odmah ću sa svim zainteresiranim stranama početi suradivati na sveobuhvatnom pristupu koji se bavi pitanjima kao što su preformulacija hrane, informiranje o hrani i stavljanje na tržište nezdrave hrane. Utvrdit ću područja u kojima bi mogla biti potrebna dodatna financijska potpora državama članicama, oslanjajući se na aktualni rad Zajedničke akcije za sprečavanje nezaraznih bolesti. Budući da se komunikacijske kampanje na nacionalnoj razini mogu učinkovitije usmjeriti na potrošače, dodatno ću podupirati nastojanja država članica da poboljšaju osviještenost potrošača o informiranju o hrani.

Uredbom o informiranju potrošača o hrani predviđeno je i obvezno navođenje podrijetla određene hrane te mogućnost da subjekti koji posluju s hranom dobrovoljno navedu podrijetlo druge hrane. Neke države članice poduzele su nacionalne mjere kao odgovor na zahtjeve potrošača. Budem li potvrđen, jedan od mojih prioriteta bit će ispunjavanje takvih zahtjeva potrošača za više informacija o podrijetlu hrane, uz istodobno osiguravanje neometanog funkcioniranja unutarnjeg tržišta.

## Pitanje 5

*Pravila EU-a o dobrobiti životinja primjenjuju se prilično različito među državama članicama. Prema Vašem mišljenju, koje su glavne prepreke koje pridonose tim razlikama u razinama usklađenosti i koje biste konkretne mjere ili potporu predložili kako bi se poljoprivrednicima pomoglo da učinkovitije ispune svoje obveze? Koje izazove u provedbi prepoznajete u postojećim odredbama? Kao kandidat za povjerenika, kako namjeravate modernizirati postojeće propise o dobrobiti životinja i procijeniti učinak mogućih promjena? Smatrate li da bi uvoz trebao biti uključen u takvo zakonodavstvo? Kako bismo u tom pogledu mogli osigurati da treće zemlje ispunjavaju zahtjeve EU-a? I kako biste konkretno ispunili obvezu preuzetu tijekom saslušanja o osiguravanju uravnoteženog pristupa koji je ekonomski održiv za poljoprivrednike i kojim se ne narušava njihova konkurentnost? Osim toga, kao kandidat za povjerenika, koja su Vaša stajališta o zaključcima istražnog odbora ANIT za zaštitu životinja tijekom prijevoza?*

Smatram da su glavne prepreke usklađenoj primjeni postojećih propisa EU-a o dobrobiti životinja sljedeće: pravila su stara i često omogućuju različita tumačenja među državama članicama, u državama članicama postoje znatne razlike u izvršavanju i nedostatak učinkovitih sankcija, i u nedovoljnoj mjeri se upotrebljavaju pokazatelji dobrobiti životinja. Ti su čimbenici jasno istaknuti u Komisijinoj provjeri primjerenosti iz 2022.

Ti problemi u provedbi stvaraju poremećaje na unutarnjem tržištu i pridonose nejednakim uvjetima i nejednakoj zaštiti dobrobiti životinja. Situaciju pogoršava nekoherentno pravno okruženje koje proizlazi iz različitih nacionalnih odredbi o dobrobiti životinja koje su donesene u posljednjih 20 godina.

Usredotočit ću se na punu primjenu postojećih pravila. Pojačat ću rad Komisije kako bi se pomoglo svim stranama da ispune svoje obveze. To zasad uključuje aktivnosti osposobljavanja (u okviru programa „Bolja izobrazba za sigurniju hranu”), komunikacijske aktivnosti, smjernice Komisije kao što je podrezivanje repova svinja i pilot-projekte za razmjenu najboljih primjera prakse u područjima kao što su prijevoz, dobrobit mliječnih krava i prelazak na sustave bez kaveza za kokoši nesilice. Osim toga, predlažem da se podupre šira upotreba pokazatelja dobrobiti životinja i da se poljoprivrednicima daju dodatni podaci s ciljem usmjeravanja njihova rada. Ako je potrebno, Komisiji uvijek preostaje mogućnost pokretanja postupaka zbog povrede.

Potvrđujem da ću Kolegiju predložiti reviziju propisa o dobrobiti životinja kako je navedeno u mojem mandatnom pismu. Modernizirat ću postojeće standarde EU-a za dobrobit životinja, a prije svega konkretizirati postupanje Komisije u vezi s europskom građanskom inicijativom „Okončajmo upotrebu kaveza”. Moj prvi korak bit će sudjelovanje u raspravi sa svim zainteresiranim stranama, uključujući poljoprivrednike, kako bi se raspravilo o različitim rješenjima i pitanjima kao što su prijelazna razdoblja i financijska potpora. Uzet ću u obzir potrebe udaljenih ruralnih područja. Cilj mi je osigurati da se tim poboljšanjima ne ugroze poljoprivrednici u EU-u.

Kako bismo osigurali da treće zemlje ispunjavaju zahtjeve EU-a ili jednakovrijedne zahtjeve, mogli bismo primijeniti isti pristup kao u području dobrobiti životinja u trenutku usmrćivanja. Na temelju tih propisa meso koje se uvozi u EU mora potjecati od životinja zaklanih u uvjetima jednakima onima u EU-u i mora ga pratiti uvozni certifikat kojim nadležno tijelo zemlje podrijetla potvrđuje te uvjete. Osim toga, Komisija provodi revizije u trećim zemljama izvoznicama kako bi provjerila primjenjuju li se zahtjevi EU-a ili jednakovrijedni zahtjevi.

Smatram da rad Odbora ANIT pokazuje kako Europski parlament može dati vrijedan doprinos radu Komisije. U zakonodavni prijedlog Komisije o prijevozu životinja uključene su mnoge preporuke tog odbora. Primjerice, uključena su stroža ograničenja za prijevoz na klanje, dodatna pravila o prijevozu pasa i mačaka te, prvi put, posebne odredbe o akvatičnim životinjama. Budem li potvrđen kao povjerenik, zaključivanje pregovora o tom prijedlogu bit će mi prioritet.