

Atsakymai į papildomus klausimus raštu. Olivér Várhelyi

1 klausimas

Kaip savo veiksmais propaguosite moterų teises? Kokių konkrečių veiksmų imsitės siekdamas toliau skatinti lytinės ir reprodukcinės sveikatos priežiūros paslaugų prieinamumą ir teikimą, pagerinti moterų sveikatos padėtį ir užtikrinti, kad Sąjungos sveikatos politika padėtų skatinti lyčių lygybę sveikatos priežiūros srityje? Europos Parlamentas remia galimybes naudotis lytinės ir reprodukcinės sveikatos priežiūros paslaugomis visose valstybėse narėse. Per patvirtinimo klausymą nurodėte ES įgaliojimų ribas, tačiau ES politika gali padėti užtikrinti galimybę naudotis lytinės ir reprodukcinės sveikatos priežiūros paslaugomis. Ar aktyviai sieksite, kad būtų patobulinta ir atnaujinta Tarpvalstybinių sveikatos priežiūros paslaugų direktyva ir būtų užtikrinta, kad valstybių narių gyventojai, neturintys jokios arba tinkamos reprodukcinės sveikatos priežiūros, ją saugiai ir konfidencialiai gautų kitoje valstybėje narėje?

Jei mano kaip už sveikatą ir gyvūnų gerovę atsakingo Komisijos nario kandidatūra bus patvirtinta, visa savo veikla propaguosiu moterų teises. Europos Sąjungoje kiekvienas asmuo, įskaitant kiekvieną moterį, turėtų turėti galimybę naudotis kokybiškais sveikatos priežiūros paslaugomis.

Jei bus patvirtinta mano kaip Komisijos nario kandidatūra, bendradarbiaudamas su už lygybę atsakingu Komisijos nariu sieksiu, kad būtų sprendžiama diskriminacijos problema ir gerinama lyčių lygybė sveikatos priežiūros, sveikatingumo skatinimo ir pasirengimo sveikatos krizėms srityse. Sieksiu, kad tai būtų daroma įvairiais būdais. Pavyzdžiui, užtikrinsiu, kad programa „ES – sveikatos labui“ ir toliau išliktų labai svarbi kovojant su nelygybe ligų prevencijos, pasirengimo krizei ir sveikatos priežiūros paslaugų teikimo srityse. Europos su vėžiu susijusios nelygybės duomenų registre – Europos kovos su vėžiu plano pavyzdinėje iniciatyvoje – būtina toliau kaupti duomenis apie nelygybę, susijusią su keliais lemiamais veiksniais, įskaitant lytį. Svarstysiu galimybę išplėsti duomenų apimtį, pavyzdžiui, įtraukiant širdies ir kraujagyslių ligas. Sveikatos krizėms būdingas aiškus lygybės aspektas, į kurį turi būti atsižvelgta taikant pasirengimo bei reagavimo priemones.

Viena iš svarbių pirmųjų naujosios Komisijos narių kolegijos iniciatyvų, išdėstyta politinėse gairėse ir per klausymą išplėtotą paskirtosios Komisijos narės J. Lahbib, yra Moterų teisių veiksmų gairės, kurios bus pasiūlytos kitos Tarptautinės moters dienos proga. Prisidėsiu prie šio darbo ir bendradarbiaudamas su kolegomis sieksiu, kad į jas būtinai būtų įtrauktas sveikatos aspektas.

Lytinė ir reprodukcinė sveikata yra itin svarbi užtikrinant lyčių lygybę ir moterų teises. Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, bendradarbiausiu su už lygybę atsakingu Komisijos nariu lyčių lygybės strategijos po 2025 m. klausimais, susijusiais su sveikata, įskaitant lytinę ir reprodukcinę sveikatą. Taip pat sieksiu užtikrinti, kad visoje ES būtų visapusiškai įgyvendinti ir visiems taikomi Reglamente dėl iš žmogaus gautų medžiagų nustatyti griežtesni kokybės ir saugos standartai.

Kartu sieksiu užtikrinti visapusišką Tarpvalstybinių sveikatos priežiūros paslaugų direktyvos įgyvendinimą ir skatinti tarpvalstybinį sveikatos priežiūros paslaugų prieinamumą visoje ES. 2022 m. Komisijos atliktas vertinimas parodė, kad kliūtys naudotis sveikatos priežiūros paslaugomis tarpvalstybiniu mastu išlieka daugiausia dėl to, kaip įgyvendinama ši direktyva. Tęsiu Komisijos pastangas šalinti jos įgyvendinimo kliūtis, pavyzdžiui, sieksiu skaitmeninti sveikatos priežiūros paslaugas. Kad būtų geriau laikomasi direktyvos,

suintensyvinsiu dialogą su valstybėmis narėmis, kuriame būtų galima aptarti susirūpinimą keliančius klausimus ir rasti sprendimus. Kiek įmanoma geriau išnaudodama šios direktyvos potencialą ir stiprindama valstybių narių bendradarbiavimą ES galės padaryti pažangą kuriant Europos sveikatos sąjungą ir užtikrinant, kad būtų gerbiamos moterų teisės.

Pagal Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo sveikatos priežiūros ir medicinos paslaugų organizavimas ir teikimas priklauso valstybių narių kompetencijai. Tačiau ES gali imtis nacionalinę politiką papildančių veiksmų. Todėl Komisija tvirtai remia valstybių narių pastangas įgyvendinti su moterų sveikata susijusius Jungtinių Tautų darnaus vystymosi tikslus, kaip antai visuotinę prieigą prie lytinės ir reprodukcinės sveikatos priežiūros, šeimos planavimą ir švietimą. Savo darbu Komisija papildė nacionalinę politiką, skatina bendradarbiavimą, padeda valstybėms narėms taikyti savo sveikatos politiką ir sudaro palankesnes sąlygas keistis gerąja patirtimi, be kita ko, pasitelkiant Sveikatos ugdymo, ligų prevencijos ir neužkrečiamųjų ligų valdymo iniciatyvinę grupę.

Jei mano kaip Komisijos nario kandidatūra bus patvirtinta, remsiu už lygybę atsakingo Komisijos nario darbą propaguojant moterų teises, įskaitant jų galimybes naudotis lytinės ir reprodukcinės sveikatos priežiūros paslaugomis, kad ir kur jos gyventų ES.

2 klausimas

Kaip skatinsite naudoti EMA patvirtintas vakcinas ir kovosite su nepasitikėjimu skiepais ir dezinformacija bei klaidinga informacija ta tema visose valstybėse narėse, įskaitant savo šalį? Kokiais veiksmais sieksite užtikrinti, kad naudojantis spragomis nebūtų pakenkta Sąjungos saugių ir veiksmingų vakcinų patvirtinimo sistemai? Iš Jūsų atsakymo į klausimą apie tragediją Ispanijoje Parlamento nariai suprato, kad HERA jau turi naudoti paruoštų vakcinų prieš stabligę ir dengės karštiligę atsargas. Ar galite patvirtinti, kad taip yra?

Jei mano kaip už sveikatą ir gyvūnų gerovę atsakingo Komisijos nario kandidatūra bus patvirtinta, nuosekliai ir aktyviai propaguosiu vakcinų naudą visuomenės sveikatai. Kaip minėjau per klausymą, COVID-19 vakcinosis ES pandemijos metu padėjo išgelbėti daugiau kaip 1,7 mln. gyvybių. Ir tai dar nekalbant apie milijonus gyvybių, kurias vakcinosis kasmet išgelbsti nuo kitų mirtinų ligų, pvz., tymų, poliomielito ir kokliušo. Europoje prieš suteikiant leidimą naudoti vakcinas atliekamas labai išsamus mokslinis vertinimas. Asmenys, gaunantys Komisijos patvirtintas vakcinas, gali pasitikėti jų saugumu ir veiksmingumu. Labai glaudžiai bendradarbiausiu su EMA ir nacionalinėmis valdžios institucijomis, kad būtų padidintas visuomenės pasitikėjimą vakcinomis, be kita ko, užtikrinsiu visišką skaidrumą, susijusį su naujais leidimais ir stebėsenos po registracijos procesais.

Komisijos leidimai visiems vaistams, įskaitant COVID-19 vakcinas, naudoti yra grindžiami griežtu EMA vertinimo procesu. ES farmakologinio budrumo sistema yra viena pažangiausių pasaulyje. COVID-19 pandemijos metu sistema buvo sustiprinta – sugriežtinta vakcinų stebėsenos realiomis sąlygomis.

Susidarius ekstremaliajai visuomenės sveikatos situacijai reikia kuo greičiau sukurti saugius ir veiksmingus vaistus ir vakcinas ir užtikrinti jų prieinamumą visoje ES. ES jau taiko priemones, kuriomis siekiama palengvinti, remti ir paspartinti saugių ir veiksmingų gydymo būdų ir vakcinų kūrimą bei jų rinkodaros leidimų išdavimą. Farmacijos teisės aktais valstybėms narėms leidžiama išduoti skubaus naudojimo leidimus nacionaliniu lygmeniu, kaip buvo COVID-19 pandemijos metu. Pagal siūlomą vaistų reformą yra galimybė greičiau suteikti laikinus skubos tvarka suteikiamus rinkodaros leidimus ES lygmeniu, kad būtų galima reaguoti į ekstremaliąsias visuomenės sveikatos situacijas remiantis EMA atliktu griežtu vertinimu ir tokiais atvejais laikytis suderinto ES požiūrio. Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, glaudžiai bendradarbiausiu su Europos Parlamentu ir Taryba, kad reformuojant farmacijos srities teisės aktus ši galimybė būtų įgyvendinta.

Jei mano kaip už sveikatą ir gyvūnų gerovę atsakingo Komisijos nario kandidatūra bus patvirtinta, vienu iš pagrindinių savo veiklos prioritetų laikysiu Europos piliečių apsaugą nuo žalingo dezinformacijos poveikio, be kita ko, visuomenės sveikatos srityje. Dirbdamas kartu su kitais Kolegijos nariais sieksiu, kad būtų kovojama su dezinformacija didelėse interneto platformose ir paieškos sistemose, pasinaudodamas jau sukurta tvirta sistema, įskaitant Europos demokratijos veiksmų planą ir sustiprintą Kovos su dezinformacija praktikos kodeksą, ir užtikrinsiu, kad ši sistema būtų plėtojama toliau pasitelkiant demokratijos skydą. Bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis ir tarptautinėmis organizacijomis bus taip pat užtikrinta intensyvesnė dezinformacijos stebėsenos ir priežiūra. Siekdama kovoti su žalinga dezinformacija apie skiepijimą, Komisija toliau teiks piliečiams patikimą, įrodymais pagrįstą informaciją, į

kurią įtrauks naujausioje Visuomenės sveikatos komiteto užsakytoje ataskaitoje dėl dezinformacijos poveikio europiečių sveikatai mažinimo išvardytas rekomendacijas. Glaudžiai bendradarbiausiu su ECDC ir tvirtai pritariu jo atliekamam vertingam darbui siekiant didinti skiepavimo programų aprėptį ir spręsti su tuo susijusias klaidingos informacijos ir dezinformacijos problemas. Taip pat bendradarbiaudamas su sveikatos priežiūros paslaugų teikėjais ir kitomis patikimomis organizacijomis plačiau skleisiu mūsų idėjas ir raginsiu piliečius priimti sprendimus dėl skiepimosi remiantis patikima mokslinė informacija.

Tačiau nepakanka tik kovoti su abejonėmis dėl skiepimosi. Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, taip pat remsiu priemones, kuriomis būtų užtikrinama galimybė skiepytis, nė vieno nepaliekant nuošalyje. Komisija finansuoja didelį projektą pagal programą „ES – sveikatos labui“, pavadintą „Vakcinacijos kliūčių šalinimas“, kuriuo išbandomi gerosios patirties šalinant struktūrines skiepavimo kliūtis pavyzdžiai.

Komisija yra pasirengusi teikti pagalbą Ispanijai po siaubingų potvynių Valensijoje ir gretimuose regionuose. Komisija jau aktyvavo savo palydovinę sistemą „Copernicus“, kuri padeda koordinuoti gelbėjimo grupių veiklą, ir pasiūlė gavus Ispanijos nacionalinių valdžios institucijų prašymą tuojau pat aktyvuoti Sąjungos civilinės saugos mechanizmą. Galiu patvirtinti, kad jei Ispanijai prireiktų pagalbos, Komisija galės padėti Ispanijos valdžios institucijoms gauti medicininių atsako priemonių reaguojant į infekcinių ligų pagausėjimą dėl potvynių. ES lygmens atsargose yra vakcinų nuo stabligės ir kitų atitinkamų medicininių atsako priemonių.

3 klausimas

Kai kurie Tarybos rekomendacijoje dėl ES kovos su atsparumo antimikrobinėms medžiagoms veiksmų stiprinimo laikantis bendros sveikatos koncepcijos nustatyti tikslai dar nepasiekti. Kokiais veiksmais sieksite pokyčių siekiant šių tikslų, be kita ko, bendradarbiaudamas su valstybėmis narėmis dėl jų nacionaliniuose planuose numatytų veiksmų, ir kokių tolesnių priemonių imsitės racionaliam antimikrobinų medžiagų naudojimui ir priežiūrai skatinti? Parlamentas mano, kad reikia skubiai imtis veiksmų, o paprastos valstybių narių pažangos iki 2027 m. stebėsenos nepakanka. Ar svarstysite tolesnių teisėkūros veiksmų iki 2027 m. galimybę ir kaip stebėsite, kad kartu su nacionaliniais veiksmų planais būtų skiriamas pakankamas finansavimas 2030 m. tikslams pasiekti? Atrodo, kad visa ES sėkmingai daro pažangą siekdama sumažinti gyvūnų suvartojamų antimikrobinų medžiagų kiekį, visų pirma dėl ES ūkininkų pastangų. Vis dėlto, atsižvelgiant į skirtingą valstybių narių pradinę padėtį, kaip užtikrintumėte, kad kai kuriose valstybėse narėse nustatytos mažinimo maržos lemtų faktinį veterinarinių antimikrobinų medžiagų pardavimo ir naudojimo sumažėjimą? Be to, kaip pagerintumėte valstybių narių vykdomą atsparumo antimikrobinėms medžiagoms ir antimikrobinų medžiagų vartojimo stebėseną? Kaip siektumėte suderinti nacionalines kovas su atsparumu antimikrobinėms medžiagoms strategijas? Atsižvelgiant į kylančių iššūkių rimtumą, kaip sustiprintumėte atitinkamą importo kontrolę ir užtikrintumėte labiau suderintą įgyvendinimą visoje ES?

Esu pasiryžęs suaktyvinti vykdomą kovą su atsparumu antimikrobinėms medžiagoms. Manau, kad ES tikslą iki 2030 m. sumažinti antimikrobinų medžiagų naudojimą galima pasiekti, nors šiuo metu valstybės narės yra skirtinguose etapuose ir yra nustačiusios tikslus, atspindinčius dabartinį kiekvienos iš jų naudojimo lygį. Jei mano kaip už sveikatą ir gyvūnų gerovę atsakingo Komisijos nario kandidatūra bus patvirtinta, aktyviai stengsiuosi, kad mūsų plataus užmojo tikslas būtų pasiektas glaudžiai bendradarbiaujant, vykdant tikslingą stebėseną ir užtikrinant aiškią atskaitomybę.

Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, toliau remsiu įvairias priemones, naudojamas valstybių narių veiksams remti. Nacionalinės pastangos jau remiamos šių metų vasario mėn. pradėtais bendraisiais veiksmais dėl atsparumo antimikrobinėms medžiagoms ir su sveikatos priežiūra susijusioms infekcijoms, skiriant daugiau kaip 60 mln. EUR finansavimą.

ECDC kasmet vykdo atsparumo antimikrobinėms medžiagoms ir antimikrobinų medžiagų naudojimo stebėseną visoje ES. Be to, Komisija sudaro palankesnes sąlygas valstybėms narėms keistis geriausios praktikos pavyzdžiais per Bendros sveikatos koncepcija grindžiamą kovos su AAM tinklą, kuris rengia posėdžius du kartus per metus. Manau, kad norint užtikrinti nuoseklią pažangą ir kartu suteikti lankstumo prisitaikyti prie vietos sąlygų nacionalinės strategijos turėtų būti koordinuojamos laikantis darnios visos ES sistemos.

Tais atvejais, kai kovos su AAM tikslai dar nepasiekti, Komisija padidins tikslingą paramą valstybių narių veiksmų planams, visų pirma tokiose srityse kaip infekcijų prevencija ir kontrolė, apdairus antimikrobinų medžiagų naudojimas ir priežiūra. Prireikus rengsiu rekomendacijas dėl tolesnių veiksmų pagal Reglamentą dėl didelių tarpvalstybinių grėsmių sveikatai. Jei mano kaip Komisijos nario kandidatūra bus

patvirtinta, atidžiai stebėsiu pažangą ir naudosisi visomis Komisijos turimomis priemonėmis, kad padėčiau valstybėms narėms siekti savo tikslų.

Manau, kad plataus užmojo ES tikslas iki 2030 m. perpus sumažinti bendrą antimikrobinių medžiagų, naudojamų ūkiniams gyvūnams ir akvakultūroje, pardavimą yra pasiekiamas, ir aš jo sieksiu. Pardavimo apimtį jau pavyko sumažinti beveik 30 proc.

Reglamente dėl veterinarinių vaistų nustatytos įvairios papildomos priemonės, kuriomis siekiama užtikrinti apdairų antimikrobinių medžiagų naudojimą gyvūnams. Remsiu jo įgyvendinimą siekdamas užtikrinti, kad kiekviena valstybė narė reikšmingai prisidėtų prie bendro pardavimo apimties mažinimo. Atliksiu griežtesnius Komisijos auditus, nes jais užtikrinama, kad valstybių narių valdžios institucijos vykdytų antimikrobinių medžiagų naudojimo gyvūnams taisykles.

Atsižvelgdamas į 2023 m. Parlamento rezoliuciją dėl ES kovos su atsparumu antimikrobinėms medžiagoms veiksmų, parengsi maistinių gyvūnų sveikatos ir gerovės gerinimo priemones, kuriomis siekiama apriboti infekcinių ligų atsiradimą ir plitimą žemės ūkyje ir atitinkamai sumažinti poreikį naudoti antimikrobines medžiagas.

Tęsiu Komisijos darbą siekiant užtikrinti tikslus ir suderintus duomenis, kuriais remiantis būtų galima stebėti tiek ES, tiek nacionalinio lygmens padėtį ir tendencijas. Valstybės narės privalo rinkti ir kasmet pateikti duomenis apie antimikrobinių medžiagų pardavimą ir naudojimą pagal gyvūnų rūšis. Komisija teikia finansinę paramą valstybėms narėms, kad jos galėtų įdiegti IT sistemas šiems duomenims rinkti. Šiais duomenimis grįsiu savo būsimus veiksmus. Komisija taip pat finansuoja mokymo programas nacionalinių kompetentingų institucijų pareigūnams, dalyvaujantiems susijusioje su tinkamu antimikrobinių medžiagų naudojimu ir susijusiu atsparumu veterinarijos ir (arba) maisto sektoriuose veikloje, taip pat su maistiniais gyvūnais dirbantiems ūkininkams ir veterinarijos gydytojams, apie jų teisinius įsipareigojimus ir kaip jie gali toliau mažinti antimikrobinių medžiagų naudojimą.

Taip pat užtikrinsiu, kad importo iš ES nepriklausančių šalių taisyklės prisidėtų mažinant gyvūnams skirtų antimikrobinių medžiagų naudojimą. Pagal esamą reguliavimo sistemą ES nepriklausančios šalys, norinčios eksportuoti gyvūnus ir gyvūninius produktus į Sąjungą, privalo laikytis mūsų taisyklių nenaudoti šiems gyvūnams ir gyvūniniams produktams antimikrobinių augimą skatinančių medžiagų arba antimikrobinių medžiagų, kurios Europos Sąjungoje skirtos tik žmonių infekcijoms gydyti. Tik tos šalys, kurios įrodė, kad laikosi ES taisyklių, yra įtrauktos į sąrašą kaip turinčios leidimą eksportuoti į ES. Užtikrinsiu, kad Komisija tęstų auditus ES nepriklausančiose šalyse ir tikrintų, ar laikomasi ES importo reikalavimų.

4 klausimas

Kaip užtikrinsite, kad visoje ES būtų įgyvendinta išsami privaloma maisto produktų ženklavimo ir atsekamumo sistema, pagal kurią įvairios esamos savanoriškos sistemos (tvarumo ir etiniai aspektai) būtų sujungtos į vieną aiškią sistemą nesukuriant papildomos naštos, lemiančios didesnes kainas vartotojams? Kaip ketinate remti valstybių narių sutarimą šiuo klausimu? Ar turite tvirtų ketinimų užtikrinti maistingumo ženklavimą pakuotės priekinėje dalyje, kad būtų skatinamas sveikas pasirinkimas? Be to, kaip tokia sistema padėtų užtikrinti, kad vartotojai būtų visapusiškai informuojami, ant visų maistų produktų pateikiant išsamią informaciją apie kilmės šalį ar vietą, ir taip stiprinti vartotojų apsaugą, mažinti maisto švaistymą ir remti tvarią praktiką?

Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas dėl informacijos apie maistą teikimo vartotojams yra pagrindas užtikrinti aukšto lygio vartotojų apsaugą, susijusią su informacija apie maistą. Jame nustatytos taisyklės dėl privalomos informacijos apie maistą teikimo ir reikalavimai, kurių turi laikytis maisto tvarkymo subjektai, teikdami neprivalomą informaciją apie maistą. Informacija neturi būti klaidinanti ir prireikus turi būti pagrįsta atitinkamais moksliniais duomenimis.

Komisijos pasiūlyme dėl ekologiškumo teiginių išaiškinami aplinkosauginio tvarumo aspektai. Šiame pasiūlyme, dėl kurio šiuo metu derasi Europos Parlamentas ir Taryba, be kita ko, pateikiami konkretūs reikalavimai, kuriais siekiama užtikrinti, kad vertinimas, kuriuo grindžiamas ekologiškumo teiginys arba ženklas, būtų patikimas ir mokslškai pagrįstas.

Maistingumo ženklavimas pakuotės priekinėje pusėje yra viena iš daugelio priemonių, kuriomis vartotojai informuojami apie maisto produktų maistinę sudėtį.

Kartu su visais suinteresuotaisiais subjektais ieškosiu sprendimų, kaip sudaryti palankesnes sąlygas rinktis sveikesnius maisto produktus. Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, pirmiausia bendradarbiausiu su visomis suinteresuotosiomis šalimis dėl visapusiško požiūrio į sprendžiamus klausimus, įskaitant maisto produktų sudėties keitimą, informaciją apie maistą ir nesveiko maisto rinkodarą. Remdamasis šiuo metu vykdomais bendraisiais veiksmais dėl neužkrečiamųjų ligų prevencijos, nustatysiu sritis, kuriose valstybėms narėms gali prireikti papildomos finansinės paramos. Kadangi informavimo kampanijos nacionaliniu lygmeniu gali daryti vartotojams didesnę poveikį, toliau remsiu valstybių narių pastangas didinti vartotojų informuotumą apie informaciją apie maistą.

IMTV reglamente taip pat numatyta privaloma tam tikrų maisto produktų kilmės nuoroda ir galimybė maisto tvarkymo įmonėms savanoriškai nurodyti kitų maisto produktų kilmę. Kai kurios valstybės narės, reaguodamos į vartotojų poreikius, ėmėsi nacionalinių priemonių. Jei mano kandidatūra bus patvirtinta, vienas iš mano prioritetų bus patenkinti šiuos vartotojų poreikius gauti daugiau informacijos apie maisto produktų kilmę, kartu užtikrinant sklandų vidaus rinkos veikimą.

5 klausimas

ES gyvūnų gerovės taisyklės valstybėse narėse taikomos gana skirtingai. Kokios, Jūsų nuomone, pagrindinės kliūtys lemia šių atitikties lygių skirtumus ir kokius siūlytumėte konkrečius veiksmus ar paramą, galinčius padėti ūkininkams veiksmingiau vykdyti savo įsipareigojimus? Kokių įgyvendinimo problemų, Jūsų nuomone, kyla dėl dabartinių nuostatų? Kaip paskirtasis Komisijos narys, kaip ketinate modernizuoti galiojančius gyvūnų gerovės reglamentus ir įvertinti galimų pokyčių poveikį? Ar manote, kad importas turėtų būti įtrauktas į tokius teisės aktus? Kaip šiuo atžvilgiu galėtume užtikrinti, kad trečiosios šalys laikytųsi ES reikalavimų? Ir kaip konkrečiai įvykdytumėte klausymo metu priimtą įsipareigojimą užtikrinti subalansuotą požiūrį, kuris būtų ekonomiškai perspektyvus ūkininkams ir netrukdytų jų konkurencingumui? Be to, kaip paskirtasis Komisijos narys, ką manote apie ANIT komiteto išvadas dėl gyvūnų vežimo?

Mano nuomone, pagrindinės kliūtys, trukdančios suderintai taikyti galiojančius ES gyvūnų gerovės teisės aktus, yra šios: taisyklės yra pasenusios ir dažnai skirtingai aiškinamos įvairiose valstybėse narėse; labai skiriasi vykdymo užtikrinimas įvairiose valstybėse narėse ir trūksta veiksmingų sankcijų ir nepakankamai naudojami gyvūnų gerovės rodikliai. Šiuos veiksnius aiškiai nustatė 2022 m. Komisijos atliktas tinkamumo patikrinimas.

Šie įgyvendinimo sunkumai iškraipo vidaus rinką ir prisideda prie to, kad sudaromos nevienodos sąlygos ir nevienoda gyvūnų gerovės apsauga. Padėtį dar labiau pablogino tai, kad per pastaruosius 20 metų priimta skirtingų nacionalinių nuostatų dėl gyvūnų gerovės.

Daug dėmesio skirsiu visapusiškam galiojančių taisyklių taikymui. Suintensyvinsiu Komisijos darbą, kad padėčiau visoms šalims vykdyti savo įsipareigojimus. Kol kas jis apima mokymo veiklą (pagal programą „Geresnis mokymas rūpinantis maisto sauga“), komunikacijos veiklą, Komisijos gaires, pavyzdžiui, dėl kiaulių uodegų trumpinimo, ir bandomuosius projektus, kuriais siekiama dalytis geriausia patirtimi tokiose srityse kaip transportas, pieninių karvių gerovė ir vištų dedeklių laikymo ne narvuose sistemos. Be to, siūlau remti platesnį gyvūnų gerovės rodiklių naudojimą ir teikti ūkininkams daugiau duomenų, kuriais jie dirbdami galėtų vadovautis. Prireikus Komisija gali nuspręsti pradėti pažeidimo nagrinėjimo procedūrą.

Patvirtinu, kad siūlysiu Komisijos narių kolegijai peržiūrėti teisės aktus dėl gyvūnų gerovės, kaip nurodyta mano įgaliojamejame rašte. Modernizuosiu galiojančius ES gyvūnų gerovės standartus ir visų pirma įgyvendinsiu tolesnius Komisijos veiksmus, susijusius su Europos piliečių iniciatyva dėl gyvūnų veisimo narvuose uždraudimo „End the Cage Age“. Pradėsiu nuo diskusijos su visais suinteresuotaisiais asmenimis, įskaitant ūkininkus, kurioje bus galima aptarti įvairius sprendimus ir problemas, be kita ko, pereinamojo laikotarpio ir finansinės paramos. Atsižvelgsiu į atokių kaimo vietovių poreikius. Sieksiu užtikrinti, kad dėl šių patobulinimų nenukentėtų ES ūkininkai.

Siekdami užtikrinti, kad trečiosios šalys laikytųsi ES arba lygiaverčių reikalavimų, galėtume taikyti tokį patį požiūrį, kokio laikomasi dėl žuomų gyvūnų gerovės. Remiantis tais teisės aktais, į ES turi būti importuojama tik gyvūnų, paskerstų tokiomis pačiomis sąlygomis kaip ir ES, mėsa, prie kurios pridodamas importo sertifikatas, kuriame kilmės šalies kompetentinga institucija patvirtina šias sąlygas. Be to, Komisija atlieka auditus eksportuojančiose trečiosiose šalyse ir tikrina, ar taikomi ES arba lygiaverčiai reikalavimai.

Manau, kad ANIT komiteto darbas įrodo, kaip svariai Europos Parlamentas gali prisidėti prie Komisijos darbo. Į Komisijos pasiūlymą dėl teisėkūros procedūra priimamo akto dėl gyvūnų vežimo įtraukta daug komiteto rekomendacijų. Pavyzdžiui, jame nustatyti griežtesni vežimo į skerdyklą apribojimai, pridėtos papildomos šunų ir kačių vežimo taisyklės ir pirmą kartą pateiktos konkrečios nuostatos dėl vandens gyvūnų. Jei bus patvirtinta mano kaip Komisijos nario kandidatūra, prioritetu laikysiu derybų dėl šio pasiūlymo užbaigimą.