

Răspunsuri la întrebările scrise suplimentare – Olivér Várhelyi

Întrebarea 1

Cum veți promova drepturile femeilor prin acțiunile dumneavoastră? Ce măsuri concrete veți lua pentru a promova în continuare accesul și furnizarea de asistență medicală sexuală și reproductivă, pentru a îmbunătăți situația sănătății femeilor și pentru a garanta că politicile de sănătate ale Uniunii promovează egalitatea de gen în domeniul asistenței medicale? Parlamentul European sprijină accesul la asistență medicală sexuală și reproductivă în toate statele membre. În cursul audierii dumneavoastră de confirmare, ați făcut referire la limitări ale competențelor UE, însă politicile UE pot sprijini accesul la asistență medicală sexuală și reproductivă. Veți depune eforturi active pentru a îmbunătăți și actualiza Directiva privind asistența medicală transfrontalieră pentru a garanta că persoanele din statele membre în care asistența medicală reproductivă este inexistentă sau inadecvată se vor bucura de aceasta în condiții de siguranță și confidențialitate în alt stat membru?

Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, voi promova drepturile femeilor în toate activitățile mele. În Uniunea Europeană, fiecare persoană, inclusiv fiecare femeie, ar trebui să aibă acces la asistență medicală de calitate.

Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi colabora cu comisarul pentru egalitate pentru a combate discriminarea și a îmbunătăți egalitatea de gen în domeniul asistenței medicale, al promovării sănătății și al pregătirii pentru situații de criză sanitară. Intenționez să fac acest lucru în diverse moduri. De exemplu, mă voi asigura că programul „UE pentru sănătate” continuă să joace un rol esențial în combaterea inegalităților în ceea ce privește prevenirea bolilor, pregătirea pentru situații de criză și furnizarea de asistență medicală. Registrul european privind inegalitățile în domeniul cancerului, o inițiativă emblematică din cadrul Planului european de combatere a cancerului, trebuie să continue să înregistreze inegalitățile legate de mai mulți factori determinanți, inclusiv de gen, și voi încerca să-l extind, pentru a include, de exemplu, bolile cardiovasculare. Crizele sanitare au, în mod clar, o dimensiune legată de egalitate, prin urmare măsurile de pregătire și răspuns trebuie, de asemenea, să țină seama de acest lucru.

Una dintre primele inițiative importante pentru noul colegiu, prevăzută în orientările politice și prezentată, de asemenea, de comisarul desemnat Lahbib în timpul audierii sale, va fi foaia de parcurs pentru drepturile femeii, care urmează să fie propusă cu ocazia următoarei Zile internaționale a femeii. Voi contribui la această activitate și voi colabora cu colegii mei pentru a include o puternică dimensiune legată de sănătate.

Sănătatea sexuală și reproductivă joacă un rol esențial în egalitatea de gen și în drepturile femeilor. Dacă voi fi confirmat, voi colabora, prin urmare, cu comisarul pentru egalitate la Strategia privind egalitatea de gen de după 2025 în ceea ce privește aspecte legate de sănătate, inclusiv sănătatea sexuală și reproductivă. De asemenea, voi depune eforturi pentru a mă asigura că standardele consolidate de calitate și siguranță prevăzute în Regulamentul privind substanțele de origine umană sunt pe deplin puse în aplicare și aplicate tuturor cetățenilor din întreaga UE.

În paralel, voi depune eforturi pentru a asigura punerea în aplicare deplină a Directivei privind asistența medicală transfrontalieră, pentru a promova accesul transfrontalier la serviciile de asistență medicală în

întreaga UE. Evaluarea Comisiei din 2022 a arătat că obstacolele în calea accesului la asistență medicală transfrontalieră persistă, în mare parte din cauza modului în care a fost pusă în aplicare directiva. Voi continua activitatea Comisiei de eliminare a barierelor din calea punerii în aplicare, de exemplu prin digitalizarea asistenței medicale. Pentru a îmbunătăți respectarea directivei, voi intensifica dialogul cu statele membre, astfel încât eventualele preocupări să poată fi discutate și să se poată găsi soluții. Prin maximizarea potențialului directivei și prin consolidarea cooperării dintre statele membre, UE va putea face un pas înainte în vederea realizării uniunii europene a sănătății și asigurării respectării drepturilor femeilor.

În conformitate cu Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, organizarea și furnizarea de asistență medicală și de servicii medicale țin de competența statelor membre. Cu toate acestea, UE poate lua măsuri pentru a completa politicile naționale. Acesta este motivul pentru care Comisia sprijină ferm eforturile statelor membre de a pune în aplicare obiectivele de dezvoltare durabilă ale Organizației Națiunilor Unite relevante pentru sănătatea femeilor – accesul universal la îngrijire sexuală și reproductivă, planificare familială și educație. Activitatea Comisiei completează politicile naționale, încurajează cooperarea, sprijină statele membre în aplicarea politicilor lor de sănătate și facilitează schimbul de bune practici, inclusiv prin intermediul Grupului de coordonare privind promovarea sănătății, prevenirea bolilor și gestionarea bolilor netransmisibile.

Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi sprijini activitatea comisarului pentru egalitate de a promova drepturile femeilor, inclusiv în ceea ce privește accesul acestora la asistență medicală sexuală și reproductivă, indiferent de locul în care locuiesc în UE.

Întrebarea 2

Cum veți promova utilizarea vaccinurilor aprobate de EMA și cum veți combate reticența față de vaccinuri și dezinformarea și informarea greșită asociate în toate statele membre, inclusiv în statul dumneavoastră? Cum veți acționa pentru a vă asigura că utilizarea „lacunelor” nu subminează sistemul Uniunii de aprobare a vaccinurilor sigure și eficiente? În răspunsul dumneavoastră referitor la tragedia din Spania, deputații au înțeles că HERA dispune deja de stocuri de vaccinuri împotriva tetanos și denga pregătite pentru utilizare. Puteți confirma acest lucru?

Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, voi susține în mod ferm și fervent beneficiile vaccinurilor pentru sănătatea publică. După cum am menționat în cursul audierii mele, vaccinurile împotriva COVID-19 au salvat peste 1,7 milioane de vieți în UE în timpul pandemiei. La aceasta se adaugă alte milioane de vieți salvate în fiecare an de vaccinurile împotriva altor boli mortale, cum ar fi rujeola, poliomielita și tusea convulsivă. În Europa, vaccinurile sunt supuse unei evaluări științifice foarte aprofundate înainte de a fi autorizate. Persoanele care se vaccinează cu vaccinuri autorizate de Comisie pot avea încredere că acestea sunt sigure și eficiente. Voi colabora îndeaproape cu EMA și cu autoritățile naționale pentru a spori încrederea publicului în vaccinuri, inclusiv prin asigurarea unei transparențe depline cu privire la noile autorizații și la procesele de monitorizare post-autorizare.

Toate medicamentele autorizate de Comisie, inclusiv vaccinurile împotriva COVID-19, se bazează pe un proces solid de evaluare de către EMA. Sistemul de farmacovigilență al UE este unul dintre cele mai avansate din lume. Sistemul a fost consolidat în timpul pandemiei de COVID-19, cu o monitorizare sporită a vaccinurilor în condiții reale.

În cazul unei urgențe de sănătate publică, trebuie dezvoltate și puse la dispoziție cât mai curând posibil medicamente și vaccinuri sigure și eficiente în întreaga UE. UE a luat deja măsuri pentru a facilita, a sprijini și a accelera elaborarea și acordarea de autorizații de introducere pe piață pentru tratamente și vaccinuri sigure și eficiente. Legislația farmaceutică permite statelor membre să elibereze autorizații de utilizare de urgență la nivel național, așa cum s-a întâmplat în timpul pandemiei de COVID-19. În cadrul reformei propuse în sectorul farmaceutic, există posibilitatea de a acorda autorizații temporare mai rapide de introducere pe piață în regim de urgență la nivelul UE pentru a aborda urgențele de sănătate publică, pe baza unei evaluări solide efectuate de EMA, care să permită o abordare coordonată la nivelul UE în astfel de situații. Dacă voi fi confirmat, voi colabora îndeaproape cu Parlamentul European și cu Consiliul pentru a mă asigura că această posibilitate devine o realitate ca parte a legislației reformate în sectorul farmaceutic.

Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, protejarea cetățenilor din Uniunea Europeană împotriva efectelor dăunătoare ale dezinformării va fi o prioritate absolută pentru mine, inclusiv în domeniul sănătății publice. Voi colabora cu colegii mei din cadrul colegiului pentru a valorifica cadrul solid deja existent, inclusiv Planul de acțiune pentru democrația europeană, Codul consolidat de bune practici privind dezinformarea, pentru a combate dezinformarea în cadrul platformelor online mari și al motoarelor de căutare și pentru a sprijini dezvoltarea în continuare a

cadrelui prin intermediul Scutului pentru democrație. Monitorizarea și supravegherea dezinformării vor fi, de asemenea, intensificate, în cooperare cu statele membre și cu organizațiile internaționale. Pentru a contracara dezinformarea dăunătoare în ceea ce privește vaccinarea, Comisia va continua să ofere cetățenilor informații fiabile, bazate pe dovezi, integrând recomandările din recentul raport comandat de Comisia SANT privind reducerea impactului dezinformării asupra sănătății europenilor. Voi colabora îndeaproape cu ECDC, care desfășoară activități valoroase pentru a spori raza de acțiune a programelor de vaccinare și pentru a aborda fenomenele aferente de dezinformare și informare greșită, activități pe care le susțin ferm. De asemenea, voi colabora cu furnizorii de asistență medicală și cu alte organizații fiabile pentru a amplifica mesajele noastre și pentru a încuraja cetățenii să ia decizii în materie de vaccinare pe baza unor informații științifice fiabile.

Însă combaterea reticenței față de vaccinare nu este suficientă. Dacă voi fi confirmat, voi sprijini, de asemenea, măsurile necesare pentru a asigura accesul la vaccinare și pentru a nu lăsa pe nimeni în urmă. Comisia finanțează un proiect major în cadrul programului „UE pentru sănătate”, intitulat „Depășirea obstacolelor din calea vaccinării”, care testează bune practici pentru a aborda barierele structurale din calea vaccinării.

Comisia este pregătită să sprijine Spania în urma inundațiilor teribile din Valencia și din regiunile învecinate. Comisia și-a activat deja sistemul de sateliți Copernicus pentru a contribui la coordonarea echipelor de salvare și s-a oferit să activeze mecanismul de protecție civilă al Uniunii, de îndată ce se primește o cerere din partea autorităților naționale spaniole. Pot confirma că, în cazul în care Spania are nevoie de asistență, Comisia poate ajuta autoritățile spaniole să aibă acces la o ofertă de contramăsuri medicale pentru a răspunde creșterii numărului de boli infecțioase cauzate de inundații. Stocurile la nivelul UE conțin vaccinuri împotriva tetanosului și alte contramăsuri medicale relevante.

Întrebarea 3

Unele obiective din Recomandarea Consiliului privind intensificarea acțiunilor UE de combatere a rezistenței la antimicrobiene în cadrul unei abordări de tip „O singură sănătate” nu sunt pe cale să fie îndeplinite. Cum veți acționa pentru a schimba direcția în ceea ce privește aceste obiective, inclusiv prin colaborarea cu statele membre cu privire la acțiunile din planurile lor naționale, pentru a lua măsuri suplimentare în vederea promovării utilizării prudente și a gestionării antimicrobienelor? Parlamentul consideră că este nevoie urgentă de măsuri și că nu este suficientă simpla monitorizare a progreselor înregistrate de statele membre până în 2027. Veți avea în vedere acțiuni legislative suplimentare înainte de 2027 și cum veți monitoriza dacă planurile naționale de acțiune sunt însoțite de o finanțare suficientă pentru a atinge obiectivele pentru 2030? UE în ansamblu pare să fie pe drumul cel bun în ceea ce privește reducerea semnificativă a consumului de antimicrobiene animale, în special datorită eforturilor fermierilor din UE. Cu toate acestea, ținând seama de punctele de plecare diferite ale statelor membre, cum ați asigura faptul că marjele de reducere existente în unele state membre se traduc în scăderi efective ale vânzărilor și ale utilizării antimicrobienelor de uz veterinar? În plus, cum ați îmbunătăți monitorizarea de către statele membre a rezistenței la antimicrobiene și a consumului de antimicrobiene? Cum ați îmbunătăți armonizarea strategiilor naționale de abordare a rezistenței la antimicrobiene? Având în vedere gravitatea provocărilor în cauză, cum ați consolida controalele relevante la import și cum ați asigura o punere în aplicare mai armonizată în întreaga UE?

Mă angajez să intensific activitatea în curs de desfășurare de combatere a rezistenței la antimicrobiene. Sunt convins că obiectivul UE de a reduce utilizarea antimicrobienelor până cel târziu în 2030 este realizabil, chiar dacă statele membre se află în stadii diferite și fiecare dintre ele a adoptat ținte care reflectă nivelurile lor actuale de utilizare. Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, voi depune toate eforturile pentru a ne îndeplini obiectivul ambițios printr-o cooperare puternică, o monitorizare țintită și o asumare clară a răspunderii.

Dacă voi fi confirmat în funcție, voi continua să sprijin utilizarea unei serii de instrumente pentru a veni în ajutorul acțiunilor statelor membre. Acțiunea comună a UE privind rezistența la antimicrobiene și infecțiile asociate asistenței medicale, lansată în luna februarie a acestui an, sprijină deja eforturile de pe plan național, furnizând finanțare de peste 60 de milioane EUR.

ECDC realizează o monitorizare a rezistenței la antimicrobiene și a utilizării acestora în întreaga UE în fiecare an. În plus, Comisia facilitează schimbul de bune practici între statele membre prin intermediul rețelei „O singură sănătate” privind RAM, care se întrunește de două ori pe an. Consider că strategiile naționale ar trebui coordonate în contextul unui cadru coerent la nivelul UE în scopul asigurării unui progres constant, lăsându-se, totodată, suficientă flexibilitate pentru adaptarea la nivel local.

Dacă obiectivele legate de RAM nu sunt încă îndeplinite, Comisia își va consolida sprijinul specific acordat planurilor de acțiune ale statelor membre, în special în domenii precum prevenirea și controlul infecțiilor, utilizarea prudentă a antimicrobienelor și stewardship-ul antimicrobian. Acolo unde va fi nevoie, voi lucra la recomandări de acțiuni suplimentare în conformitate cu Regulamentul privind amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate. Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi monitoriza

îndeaproape progresele, recurgând la toate mijloacele aflate la dispoziția Comisia pentru a sprijini statele membre să își atingă țintele.

Sunt convins că obiectivul ambițios al UE de a reduce la jumătate vânzările totale de antimicrobiene destinate animalelor de fermă și de acvacultură până cel târziu în 2030 este realizabil și voi acționa pentru îndeplinirea sa. S-a ajuns deja la o reducere cu aproape 30 % a vânzărilor.

Regulamentul privind produsele medicinale veterinare stabilește o serie amplă de măsuri complementare în scopul de a garanta o utilizare prudentă a antimicrobienulelor la animale. Voi sprijini punerea sa în aplicare pentru a mă asigura că fiecare stat membru contribuie în mod semnificativ la reducerea vânzărilor totale. Voi intensifica auditurile Comisiei, deoarece prin acestea se garantează că este asigurată, de către autoritățile statelor membre, respectarea normelor privind utilizarea antimicrobienulelor la animale.

În conformitate cu Rezoluția Parlamentului din 2023 referitoare la acțiunea UE de combatere a rezistenței la antimicrobiene, voi lucra la măsuri de ameliorare a sănătății și bunăstării animalelor de la care se obțin produse alimentare, în scopul reducerii apariției și răspândirii bolilor infecțioase în sectorul creșterii animalelor și, în consecință, al diminuării nevoii de a se utiliza microbiene.

Voi continua activitatea Comisiei de asigurare a unor date exacte și armonizate, lucru care permite monitorizarea situației și a tendințelor la ambele niveluri, al UE și național. Statele membre sunt obligate să colecteze și să raporteze anual date referitoare la vânzările și utilizarea antimicrobienulelor pentru fiecare specie de animale. Comisia acordă statelor membre sprijin financiar pentru ca acestea să își doteze sistemele informatice pentru colectarea de date respectivă. Voi porni de la aceste date pentru a dezvolta acțiuni viitoare. Comisia finanțează totodată programe de formare pentru funcționari ai autorităților naționale competente implicați în activități legate de utilizarea corectă a antimicrobienulelor și de rezistența la acestea în sectoarele veterinar/alimentar, dar și pentru fermierii și medicii veterinari a căror activitate este legată de animale de la care se obțin produse alimentare, formare referitoare la obligațiile lor legale și la modul în care aceștia pot contribui la o reducere și mai importantă a utilizării antimicrobienulelor.

Mă voi asigura, de asemenea, că normele privind importurile din țări terțe contribuie la scăderea utilizării antimicrobienulelor la animale. În conformitate cu actualul cadru de reglementare, țările terțe care doresc să exporte în UE animale și produse de origine animală trebuie să respecte normele noastre, și anume să nu utilizeze, la animalele și în produsele de origine animală respective, antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau antimicrobiene care în UE sunt destinate exclusiv tratării infecțiilor umane. Doar țările care au demonstrat că respectă normele UE figurează în lista țărilor autorizate să exporte către UE. Mă voi asigura că vor continua auditurile Comisiei în țările terțe, prin care se verifică respectarea cerințelor referitoare la importul în UE.

Întrebarea 4

Cum veți asigura punerea în aplicare a unui sistem obligatoriu cuprinzător la nivelul UE de etichetare și trasabilitate a produselor alimentare, care să consolideze diferitele sisteme voluntare existente (aspecte sustenabile și etice) într-un cadru unic și clar, fără sarcini suplimentare care ar crește prețurile pentru consumatori? Cum intenționați să sprijiniți consensul între statele membre cu privire la această chestiune? Vă asumați angajamentul de a reuni etichetarea nutrițională pe partea frontală a ambalajului pentru a promova alegeri sănătoase? În plus, cum va asigura un astfel de sistem faptul că consumatorii sunt pe deplin informați prin informații privind originea sau proveniența extinsă cu privire la toate produsele alimentare, sporind astfel protecția consumatorilor, reducând risipa de alimente și sprijinind practicile sustenabile?

Regulamentul privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare al Parlamentului European și al Consiliului reprezintă baza de garantare a unui nivel înalt de protecție a consumatorilor în ceea ce privește informațiile despre produsele alimentare. Regulamentul stabilește normele privind furnizarea de informații obligatorii legate de produsele alimentare și cerințele pe care trebuie să le respecte operatorii din sectorul alimentar atunci când transmit informații voluntare referitoare la produsele alimentare. Informațiile respective nu trebuie să inducă cumpărătorul în eroare și trebuie, atunci când este cazul, să se bazeze pe date științifice relevante.

Propunerea Comisiei privind declarațiile de mediu oferă claritate cu privire la aspectele legate de durabilitatea mediului. Această propunere, aflată în proces de negociere între Parlamentul European și Consiliu, cuprinde, printre altele, cerințe specifice prin care să se asigure că o evaluare care stă la baza unei declarații de mediu sau a unei etichetări ecologice este solidă și bine fundamentată științific.

Etichetarea nutrițională de pe partea frontală a ambalajului este unul dintre numeroasele instrumente utilizate pentru informarea consumatorilor cu privire la conținutul nutrițional al produselor alimentare.

Voi colabora cu toate părțile interesate pentru a oferi soluții care să faciliteze alegerile alimentare mai sănătoase. Primul pas, dacă voi fi confirmat în funcție, va fi să discut cu toate părțile interesate pe tema unei abordări cuprinzătoare care să trateze aspecte precum reformularea produselor alimentare, informațiile despre produsele alimentare și comercializarea alimentelor nesănătoase. Voi identifica domeniile în care ar putea fi nevoie de sprijin financiar suplimentar pentru statele membre, pornind de la activitatea Acțiunii comune privind prevenirea bolilor netransmisibile, aflată în curs. Întrucât campaniile de comunicare de la nivel național se pot adresa cu mai multă eficacitate consumatorilor, voi consolida sprijinul acordat eforturilor statelor membre de a îmbunătăți gradul de conștientizare al consumatorilor cu privire la informațiile despre produsele alimentare.

Regulamentul privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare prevede, de asemenea, indicarea obligatorie a originii anumitor produse alimentare și posibilitatea întreprinderilor din sectorul alimentar de a indica în mod voluntar originea altor alimente. Unele state membre au luat măsuri naționale ca răspuns la cererea consumatorilor. Dacă voi fi confirmat în funcție, una dintre prioritățile mele va fi de a răspunde acestor cereri ale consumatorilor de a avea mai multe informații despre originea produselor alimentare, asigurând în același timp funcționarea fără probleme a pieței interne.

Întrebarea 5

Normele UE privind bunăstarea animalelor sunt aplicate destul de diferit de la un stat membru la altul. În opinia dumneavoastră, care sunt principalele obstacole care contribuie la aceste diferențe în ceea ce privește nivelurile de conformitate și ce acțiuni specifice sau ce sprijin ați propune pentru a-i ajuta pe fermieri să își îndeplinească obligațiile într-un mod mai eficace? Ce provocări în materie de punere în aplicare identificați în dispozițiile actuale? În calitate de comisar desemnat, cum intenționați să modernizați reglementările existente privind bunăstarea animalelor și să evaluați impactul posibilelor modificări? Considerați că importurile ar trebui incluse în orice astfel de legislație? În acest sens, cum ne putem asigura că țările terțe respectă cerințele UE? Și cât de concret ați îndeplini angajamentul asumat în timpul audierii de a asigura o abordare echilibrată, viabilă din punct de vedere economic pentru fermieri și care să nu împiedice competitivitatea acestora? În plus, în calitate de comisar desemnat, care este opinia dumneavoastră cu privire la concluziile Comisiei ANIT privind transportul animalelor?

În opinia mea, principalele obstacole din calea aplicării armonizate a legislației actuale a UE privind bunăstarea animalelor sunt următoarele: normele sunt vechi și adesea dau naștere unor interpretări diferite de la un stat membru la altul; există diferențe considerabile în ceea ce privește punerea în aplicare de către statele membre și lipsesc sancțiunile eficace, iar indicatorii de bunăstare a animalelor nu sunt utilizați suficient. Acești factori sunt identificați în mod clar în verificarea adecvării realizată de Comisie în 2022.

Dificultățile menționate legate de punerea în aplicare creează denaturări pe piața internă și contribuie la condiții de concurență inechitabile și la o protecție inegală a bunăstării animalelor. Situația este agravată de peisajul juridic dispersat care rezultă din dispozițiile naționale diferite privind bunăstarea animalelor adoptate în ultimii 20 de ani.

Mă voi concentra pe o aplicare riguroasă a normelor existente. Voi intensifica activitatea Comisiei pentru a ajuta toate părțile să își îndeplinească obligațiile. Până acum, această activitate include acțiuni de formare (prin programul „O formare mai bună pentru o hrană mai sigură”), activități de comunicare, orientări ale Comisiei cum ar fi cele referitoare la codotomia la porcine și proiecte-pilot pentru schimbul de bune practici în domenii care includ transportul, bunăstarea vacilor de lapte și trecerea la sisteme fără cuști pentru găinile ouătoare. În plus, voi propune să se sprijine utilizarea pe scară mai largă a indicatorilor de bunăstare a animalelor și să li se ofere fermierilor mai multe date care să le ghideze activitatea. Dacă va fi necesar, procedurile de constatare a neîndeplinirii obligațiilor vor rămâne în continuare o opțiune pentru Comisie.

Confirm că voi propune colegiului o revizuire a legislației privind bunăstarea animalelor, astfel cum am menționat în scrisoarea mea de misiune. Voi moderniza standardele existente ale UE în materie de bunăstare a animalelor și, în special, voi duce la bun sfârșit munca depusă de Comisie în urma inițiativei cetățenești europene „Să punem capăt erei cuștii”. Primul pas va fi să lansez discuții cu toate părțile implicate, inclusiv cu fermierii, pentru a discuta despre diferite soluții și aspecte cum ar fi perioadele de tranziție și sprijinul financiar. Voi lua în considerare nevoile zonelor rurale îndepărtate. Voi urmări să mă asigur că aceste îmbunătățiri nu îi dezavantajează pe fermierii din UE.

În scopul de a ne asigura că țările terțe respectă cerințele UE sau cerințe echivalente, am putea utiliza aceeași abordare ca și cea aplicată în domeniul bunăstării animalelor în ceea ce privește momentul uciderii. În temeiul acestei legislații, carnea importată în UE trebuie să provină de la animale sacrificate în condiții

echivalente cu cele din UE și să fie însoțită de un certificat de import în care autoritatea competentă a țării de origine să confirme îndeplinirea acestor condiții. De asemenea, Comisia efectuează audituri în țările terțe exportatoare pentru a verifica dacă sunt aplicate cerințele UE sau cerințe echivalente.

Consider că activitatea Comisiei ANIT arată că Parlamentul European poate aduce o contribuție valoroasă la activitatea Comisiei. Propunerea legislativă a Comisiei privind transportul de animale cuprinde multe dintre recomandările comisiei respective. De exemplu, această propunere include limite mai stricte pentru transportul în vederea sacrificării, norme suplimentare privind transportul câinilor și al pisicilor și, pentru prima oară, dispoziții specifice referitoare la animalele acvatice. Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi trata ca pe o prioritate finalizarea negocierilor cu privire la această propunere.