

Odgovori na dodatna pisna vprašanja – Olivér Várhelyi

Vprašanje 1

Kako boste s svojimi ukrepi spodbujali pravice žensk? S katerimi konkretnimi ukrepi nameravate nadalje spodbujati dostop do spolnega in reproduktivnega zdravstvenega varstva in njegovo zagotavljanje, izboljšati razmere na področju zdravja žensk in poskrbeti, da bodo zdravstvene politike Unije spodbujale enakost spolov v zdravstvenem varstvu? Evropski parlament podpira dostop do spolnega in reproduktivnega zdravstvenega varstva v vseh državah članicah. Na predstavitvi ste omenili omejene pristojnosti EU, vendar politike EU lahko podpirajo dostop do spolnega in reproduktivnega zdravstvenega varstva. Ali si boste dejavno prizadevali za izboljšanje in posodobitev direktive o čezmejnem zdravstvenem varstvu, da bi ljudem v državah članicah, ki nimajo dostopa do reproduktivnega zdravstvenega varstva ali je ta neustrezen, zagotovili varen in zaupen dostop do njega v drugi državi članici?

Če bom potrjen kot komisar za zdravje in dobrobit živali, bom pri svojem delu spodbujal pravice žensk. V Evropski uniji bi morala imeti vsaka oseba, torej tudi vsaka ženska, dostop do kakovostnega zdravstvenega varstva.

Če bom potrjen kot komisar, bom v sodelovanju s komisarko za enakost obravnaval vprašanja diskriminacije in izboljšanja enakosti spolov v zdravstvu, spodbujanja zdravja in pripravljenosti na zdravstvene krize. To bom skušal storiti na različne načine. Poskrbel bom na primer, da bo program EU za zdravje še naprej ključnega pomena v boju proti neenakostim pri preprečevanju bolezni, krizni pripravljenosti in zagotavljanju zdravstvenega varstva. V evropskem registru neenakosti v raku, ki je vodilna pobuda v evropskem načrtu za boj proti raku, je treba še naprej dokumentirati neenakosti, povezane z več dejavniki, vključno s spolom. Preučil bom možnosti, da se to razširi, denimo na bolezni srca in ožilja. Zdravstvene krize imajo očitno razsežnost enakosti, kar je treba tudi upoštevati v ukrepih za pripravljenost in odzivanje.

Ena od pomembnih zgodnjih pobud za novi kolegij v političnih usmeritvah, ki jo je kandidatka za komisarko Hadja Lahbib na svoji predstavitvi tudi obrazložila, bo načrt za pravice žensk, ki bo predlagan za naslednji mednarodni dan žena. Prispeval bom k temu načrtu in sodeloval s kolegi, tako da bomo vanj vključili močno zdravstveno razsežnost.

Spolno in reproduktivno zdravje je ključno za enakost spolov in pravice žensk. Zato bom, če bom potrjen, pri pripravi strategije za enakost spolov za obdobje po letu 2025 sodeloval s komisarko za enakost pri vprašanjih, povezanih z zdravjem, vključno s spolnim in reproduktivnim zdravjem. Prav tako si bom prizadeval za to, da se bodo strožji standardi kakovosti in varnosti iz uredbe o snoveh človeškega izvora v celoti izvajali in se uporabljali za vse po vsej EU.

Obenem si bom prizadeval za celovito izvajanje direktive o čezmejnem zdravstvenem varstvu, da se spodbudi čezmejni dostop do zdravstvenih storitev po vsej EU. Ocena Komisije iz leta 2022 je pokazala, da je čezmejni dostop do zdravstvenega varstva še vedno oviran, v veliki meri zaradi načina izvajanja Direktive. Nadaljeval bom prizadevanja Komisije za njeno neovirano izvajanje, na primer z digitalizacijo zdravstvenega varstva. Da bi izboljšali skladnost z Direktivo, bom okrepil dialog z državami članicami, da bomo lahko razpravljali o teh zadevah in našli rešitve. Če bomo karseda izkoristili potencial Direktive in

izboljšali sodelovanje med državami članicami, bo lahko EU naredila korak naprej v smeri evropske zdravstvene unije in zagotavljanja spoštovanja pravic žensk.

Organizacija in izvajanje zdravstvenega varstva in zdravstvenih storitev je v skladu s Pogodbo o delovanju Evropske unije v pristojnosti držav članic. Evropska unija pa lahko sprejme ukrepe za dopolnitev nacionalnih politik. Zato Komisija odločno podpira prizadevanja držav članic za uresničitev ciljev Združenih narodov za trajnostni razvoj, ki se nanašajo na zdravje žensk – splošni dostop do zdravstvene oskrbe na področju spolnega in reproduktivnega zdravja, načrtovanja družine in izobraževanja. Komisija s svojim delom dopolnjuje nacionalne politike, spodbuja sodelovanje, podpira države članice pri izvajanju njihovih zdravstvenih politik in olajšuje izmenjavo dobre prakse, tudi prek usmerjevalne skupine za spodbujanje zdravja, preprečevanje bolezni in obvladovanje nenalezljivih bolezni.

Če bom potrjen za komisarja, bom podprl komisarko za enakost v prizadevanjih za spodbujanje pravic žensk, tudi kar zadeva njihov dostop do spolnega in reproduktivnega zdravstvenega varstva, ne glede na to, kje v EU živijo.

Vprašanje 2

Kako boste spodbujali uporabo cepiv, ki jih je odobrila Evropska agencija za zdravila, ter se borili proti nezaupanju v cepljenje in s tem povezanim dezinformacijam in napačnim informacijam v vseh državah članicah, tudi v vaši? Kako boste poskrbeli, da uporaba „vrzeli“ ne bo ogrozila sistema Unije za odobritev varnih in učinkovitih cepiv? Poslanci so iz vašega odgovora v zvezi s tragedijo v Španiji razumeli, da ima organ HERA že pripravljene zaloge cepiv proti tetanusu in dengi. Lahko potrdite, da je tako?

Če bom potrjen kot komisar za zdravje ljudi in dobrobit živali, bom močan in glasen zagovornik koristi cepiv za javno zdravje. Kot sem omenil med zaslišanjem, smo med pandemijo s cepivi proti COVID-19 rešili več kot 1,7 milijona življenj v EU. Poleg tega cepiva proti drugim smrtonosnim boleznim, kot so ošpice, otroška paraliza in oslovski kašelj, vsako leto rešijo še več milijonov življenj. V Evropi morajo cepiva pred odobritvijo preстати zelo temeljito znanstveno oceno. Ljudje, ki se cepijo s cepivi, ki jih je odobrila Komisija, so lahko mirni, da so varna in učinkovita. Tesno bom sodeloval z Evropsko agencijo za zdravila in nacionalnimi organi za krepitev zaupanja javnosti v cepiva, vključno z zagotavljanjem popolne preglednosti glede novih dovoljenj in postopkov spremljanja po izdaji dovoljenja za promet.

Vsa zdravila, ki jih je odobrila Komisija, vključno s cepivi proti COVID-19, so prestala strogi postopek ocenjevanja Evropske agencije za zdravila. Sistem farmakovigilance EU je eden najnaprednejših na svetu. Med pandemijo COVID-19 se je še okreplil z dodatnim spremljanjem cepiv v realnem okolju.

V izrednih javnozdravstvenih razmerah je treba čim prej razviti varna in učinkovita zdravila in cepiva ter jih dati na voljo po vsej EU. EU že ima ukrepe za olajšanje, podporo in pospešitev razvoja varnih in učinkovitih zdravil in cepiv ter izdaje dovoljenj za promet z njimi. Farmacevtska zakonodaja dopušča, da države članice v izrednih razmerah izdajo dovoljenja na nacionalni ravni, kot se je zgodilo med pandemijo COVID-19. V predlagani farmacevtski reformi je možnost hitrejše izdaje začasnih dovoljenj za promet v izrednih razmerah na ravni EU za reševanje izrednih javnozdravstvenih razmer, in sicer na podlagi stroge ocene Evropske agencije za zdravila, kar bo omogočilo usklajen pristop EU v takih razmerah. Če bom potrjen, bom tesno sodeloval z Evropskim parlamentom in Svetom, da bo ta možnost dejansko tudi v prenovljeni farmacevtski zakonodaji.

Če bom potrjen kot komisar za zdravje ljudi in dobrobit živali, bo zaščita evropskih državljanov pred škodljivimi učinki dezinformacij moja glavna prednostna naloga, tudi na področju javnega zdravja. V sodelovanju s komisarskimi kolegi in kolegicami bom na podlagi obstoječega trdnega okvira, vključno z akcijskim načrtom za evropsko demokracijo in okrepljenim kodeksom ravnanja glede dezinformacij, obravnaval vprašanje dezinformacij na velikih spletnih platformah in v iskalnikih ter podpiral nadgradnjo okvira s ščitom za demokracijo. V sodelovanju z državami članicami in mednarodnimi organizacijami se bosta okrepila tudi spremljanje in nadzor dezinformacij. Komisija bo v boju proti škodljivim dezinformacijam v zvezi s cepljenjem državljanom še naprej sporočala zanesljive in z dokazi podprte informacije, v katere bo vključila priporočila iz najnovejšega poročila o zmanjšanju vpliva dezinformacij na zdravje Evropejcev in Evropejk, ki ga je naročil odbor SANT. Tesno bom sodeloval z Evropskim centrom za preprečevanje in obvladovanje bolezni, ki opravlja dragoceno delo za povečanje dosega programov

cepljenja ter obravnavanje vprašanja s cepljenjem povezanih napačnih informacij in dezinformacij in ki ga odločno podpiram. Sodeloval bom tudi z izvajalci zdravstvenih storitev in drugimi zanesljivimi organizacijami, da bi pojasnili naša sporočila ter državljane in državljanke spodbudili, da bi se na podlagi zanesljivih znanstvenih informacij odločali za cepljenje.

Vendar boj proti nezaupanju v cepljenje ni dovolj. Če bom potrjen, bom podprl tudi ukrepe, s katerimi se bo zagotovil dostop do cepljenja in pri tem nihče ne bo zapostavljen. Komisija financira velik projekt v okviru programa EU za zdravje z naslovom Premagovanje ovir do cepljenja, ki pilotno izvaja dobre prakse za odpravo strukturnih ovir za cepljenje.

Komisija je pripravljena podpreti Španijo po grozljivih poplavah v Valencii in okoliških regijah. Aktivirala je že svoj satelitski sistem Copernicus za pomoč pri usklajevanju reševalnih ekip in ponudila aktivacijo mehanizma Unije na področju civilne zaščite, takoj ko prejme zahtevo španskih nacionalnih organov. Če bo Španija potrebovala pomoč, lahko potrdim, da lahko Komisija španskim organom pomaga pri dostopu do zalog zdravstvenih protiukrepov za odziv na porast nalezljivih bolezni, ki so posledica poplav. V teh zalogah EU so med drugim tudi cepiva proti tetanusu.

Vprašanje 3

Nekateri cilji iz priporočila Sveta o okrepitevi ukrepov EU v boju proti antimikrobični odpornosti v okviru pristopa „eno zdravje“ niso na dobri poti do uresničitve. Kako si boste prizadevali za doseganje teh ciljev, vključno s sodelovanjem z državami članicami pri ukrepih v njihovih nacionalnih načrtih, ter za sprejetje dodatnih ukrepov za spodbujanje preudarne in usmerjene rabe antimikrobikov? Parlament meni, da so ukrepi nujno potrebni in da zgolj spremljanje napredka držav članic do leta 2027 ni dovolj. Ali boste razmislili o nadaljnjih zakonodajnih ukrepih pred letom 2027 in kako boste spremljali, da bodo imeli nacionalni akcijski načrti zadostna sredstva za doseganje ciljev za leto 2030? Zdi se, da je EU kot celota na dobri poti, da znatno zmanjša porabo antimikrobikov pri živalih, zlasti zaradi prizadevanj kmetov v EU. Toda kako bi glede na različna izhodišča držav članic zagotovili, da bi stopnje zmanjšanja, ki obstajajo v nekaterih državah članicah, privedle do dejanskega zmanjšanja prodaje in uporabe antimikrobikov za uporabo v veterinarski medicini? Kako bi poleg tega izboljšali spremljanje antimikrobične odpornosti in porabe antimikrobikov s strani držav članic? Kako bi izboljšali usklajevanje nacionalnih strategij za obravnavanje antimikrobične odpornosti? Kako bi glede na resnost teh izzivov okrepili ustrezen nadzor uvoza in zagotovili bolj usklajeno izvajanje po vsej EU?

Zavezujem se, da bom pospešil tekoče delo v boju proti antimikrobični odpornosti. Menim, da je cilj EU glede zmanjšanja uporabe antimikrobikov do leta 2030 dosegljiv, čeprav so države članice na različnih stopnjah in so sprejele cilje, ki odražajo njihove sedanje ravni uporabe. Če bom potrjen za komisarja za zdravje ljudi in dobrobit živali, si bom nadvse prizadeval, da z močnim sodelovanjem, usmerjenim spremljanjem in jasno odgovornostjo uresničimo naš ambiciozen cilj.

Če bom potrjen, bom še naprej podpiral uporabo različnih instrumentov za podporo ukrepom držav članic. Skupni ukrep proti antimikrobični odpornosti in z zdravstveno oskrbo povezanim okužbam, ki se je začel izvajati februarja letos, že podpira nacionalna prizadevanja, in sicer z zagotavljanjem več kot 60 milijonov EUR finančnih sredstev.

Evropski center za preprečevanje in obvladovanje bolezni vsako leto po vsej EU spremlja antimikrobično odpornost in uporabo antimikrobikov. Komisija poleg tega olajšuje izmenjavo dobrih praks med državami članicami prek mreže „eno zdravje“ zoper odpornost proti antimikrobikom, ki se sestane dvakrat letno. Menim, da bi bilo treba nacionalne strategije usklajevati v skladnem okviru na ravni EU, da bi zagotovili dosleden napredek, hkrati pa omogočili prožnost za lokalne prilagoditve.

Kjer cilji glede antimikrobične odpornosti še niso doseženi, bo Komisija okrepila ciljno usmerjeno podporo akcijskim načrtom držav članic, zlasti na področjih, kot so preprečevanje in obvladovanje okužb ter preudarna in usmerjena raba antimikrobikov. Po potrebi bom pripravil priporočila za nadaljnje ukrepanje v skladu z uredbo o resnih čezmejnih grožnjah za zdravje. Če bom potrjen za komisarja, bom pozorno spremljal napredek, pri čemer bom uporabil vsa sredstva, ki jih ima Komisija na voljo, za podporo državam članicam pri doseganju njihovih ciljev.

Ker menim, da je ambiciozen cilj EU, torej da se skupna prodaja antimikrobikov za rejne živali in v akvakulturi do leta 2030 zmanjša za polovico, uresničljiv, si bom prizadeval za doseg tega cilja. Prodaja se je že zmanjšala za skoraj 30 %.

Uredba o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini določa širok nabor dopolnilnih ukrepov za zagotovitev preudarne rabe antimikrobikov pri živalih. Podprl bom njeno izvajanje, da se zagotovi, da vsaka država članica pomembno prispeva k zmanjšanju skupne prodaje. Okrepil bom revizije Komisije, saj zagotavljajo, da organi držav članic izvršujejo pravila o uporabi antimikrobikov pri živalih.

V skladu z resolucijo Parlamenta iz leta 2023 o ukrepih EU za boj proti antimikrobični odpornosti se bom posvetil ukrepom za izboljšanje zdravja in dobrobiti živali za proizvodnjo živil, da se zmanjšata pojavljanje in širjenje nalezljivih bolezni v živinoreji ter posledično zmanjša potreba po uporabi antimikrobikov.

Nadaljeval bom delo Komisije pri zagotavljanju točnih in usklajenih podatkov, ki omogočajo spremljanje razmer in trendov na ravni EU in nacionalni ravni. Države članice morajo vsako leto zbirati in sporočiti podatke o prodaji in uporabi antimikrobikov po živalskih vrstah. Komisija državam članicam zagotavlja finančno podporo za opremljanje njihovih sistemov IT za zbiranje podatkov. Na podlagi teh podatkov bom oblikoval prihodnje ukrepe. Komisija financira tudi programe usposabljanja za uradnike iz pristojnih nacionalnih organov, ki sodelujejo pri dejavnostih, povezanih s pravilno uporabo antimikrobikov ter s tem povezano odpornostjo v veterinarskem/živilskem sektorju, ter kmete in veterinarje, ki delajo z živalmi za proizvodnjo živil, o njihovih pravnih obveznostih in o tem, kako lahko dodatno zmanjšajo uporabo antimikrobikov.

Zagotovil bom tudi, da bodo pravila o uvozu iz tretjih držav prispevala k manjši uporabi antimikrobikov pri živalih. Na podlagi trenutnega regulativnega okvira morajo tretje države, ki želijo izvažati živali in živalske proizvode v EU, spoštovati naša pravila in torej za te živali in živalske proizvode ne smejo uporabljati antimikrobikov za spodbujanje rasti ali antimikrobikov, rezerviranih za zdravljenje okužb pri ljudeh v EU. Samo države, ki so dokazale, da spoštujejo pravila EU, so „na seznamu“ držav, ki imajo dovoljenje za izvoz v EU. Zagotovil bom, da se bodo revizije Komisije v tretjih državah nadaljevale, pri čemer se bo preverjala skladnost z uvoznimi zahtevami EU.

Vprašanje 4

Kako boste zagotovili vzpostavitev celovitega sistema za obvezno označevanje in sledljivost živil na ravni EU, ki bo združil različne obstoječe prostovoljne sheme (trajnostni in etični vidiki) v enoten in jasen okvir brez dodatnih bremen, ki bi zvišala cene za potrošnike? Kako nameravate spodbujati soglasje med državami članicami o tem vprašanju? Ali ste zavezani uvedbi označevanja hranilne vrednosti na sprednji strani embalaže, da bi spodbujali zdravo izbiro? Poleg tega, kako bo tak sistem zagotovil, da bodo potrošniki prejeli celovite informacije z razširjenim označevanjem porekla ali izvora za vsa živila, s čimer se bo izboljšalo varstvo potrošnikov, zmanjšala količina živilskih odpadkov in podprle trajnostne prakse?

Uredba Evropskega parlamenta in Sveta o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom je podlaga za zagotavljanje visoke ravni varstva potrošnikov v zvezi z informacijami o živilih. Določa pravila glede zagotavljanja obveznih informacij o živilih in zahteve, ki jih morajo nosilci živilske dejavnosti spoštovati pri zagotavljanju prostovoljnih informacij o živilih. Informacije ne smejo biti zavajajoče in morajo temeljiti na ustreznih znanstvenih podatkih, kjer je to ustrezno.

Predlog Komisije o zelenih trditvah zagotavlja jasnost glede vidikov okoljske trajnostnosti. Ta predlog, o katerem potekajo pogajanja med Evropskim parlamentom in Svetom, med drugim vključuje posebne zahteve za zagotavljanje, da je ocena, na kateri temelji okoljska trditev ali oznaka, zanesljiva in znanstveno utemeljena.

Označevanje hranilne vrednosti na sprednji strani embalaže je eno od številnih orodij za obveščanje potrošnikov o hranilni vrednosti živil.

Sodeloval bom z vsemi deležniki, da bi zagotovili rešitve za lažjo izbiro bolj zdravih živil. Če bom potrjen, si bom najprej z vsemi zadevnimi stranmi prizadeval za celovit pristop, s katerim se bodo obravnavala vprašanja, kot so sprememba sestave živil, informacije o živilih in trženje nezdravih živil. Opredelil bom področja, na katerih bo morda potrebna dodatna finančna podpora državam članicam, in sicer na podlagi dela tekočega skupnega ukrepa za preprečevanje nenalezljivih bolezni. Ker lahko komunikacijske kampanje na nacionalni ravni učinkoviteje nagovarjajo potrošnike, bom še naprej podpiral prizadevanja držav članic za boljšo ozaveščenost glede informacij o živilih.

Uredba o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom določa tudi obvezno navedbo porekla nekaterih živil in možnost, da nosilci živilske dejavnosti prostovoljno navedejo poreklo drugih živil. Nekatero državo članico so sprejele nacionalne ukrepe v odziv na zahteve potrošnikov. Če bom potrjen, bo ena od mojih prednostnih nalog obravnavanje takih zahtev potrošnikov po več informacijah o poreklu živil ob hkratnem zagotavljanju nemotenega delovanja notranjega trga.

Vprašanje 5

Pravila EU o dobrobiti živali se med državami članicami uporabljajo zelo različno. Katere so po vašem mnenju glavne ovire, ki prispevajo k tem razlikam v ravneh skladnosti, in katere konkretne ukrepe ali podporo bi predlagali za pomoč kmetom, da bodo učinkoviteje izpolnjevali svoje obveznosti? Katere izzive pri izvajanju vidite v sedanjih določbah? Kako nameravate kot kandidat za komisarja posodobiti obstoječe predpise o dobrobiti živali in oceniti učinek morebitnih sprememb? Ali menite, da bi moral biti uvoz vključen v takšno zakonodajo? Kako lahko v zvezi s tem zagotovimo, da tretje države izpolnjujejo zahteve EU? In kako bi konkretno izpolnili zavezo, ki ste jo dali med predstavitvijo, da boste zagotovili uravnotežen pristop, ki bo ekonomsko vzdržen za kmete in ne bo ogrožal njihove konkurenčnosti? Kaj kot kandidat za komisarja menite o sklepih odbora ANIT o prevozu živali?

Menim, da so glavne ovire za usklajeno uporabo veljavne zakonodaje EU o dobrobiti živali naslednje: stara pravila, zato si jih države članice pogosto različno razlagajo; zelo različno izvrševanje v državah članicah in pomanjkanje učinkovitih sankcij ter nezadostna uporaba kazalnikov dobrobiti živali. Ti dejavniki so jasno opredeljeni v Komisijinem preverjanju ustreznosti iz leta 2022.

Zaradi teh izzivov pri izvajanju nastajajo izkrivljanja na notranjem trgu ter neenaki konkurenčni pogoji in neenaka zaščita dobrobiti živali. Razpršena pravna ureditev, ki izhaja iz različnih nacionalnih določb o dobrobiti živali, sprejetih v zadnjih 20 letih, te razmere le še poslabšuje.

Osredotočil se bom na dosledno uporabo obstoječih pravil. Okrepil bom dejavnosti Komisije, s katerimi skuša vsem stranem pomagati pri izpolnjevanju njihovih obveznosti. To vključuje dosedanje dejavnosti usposabljanja (v okviru programa Boljše usposabljanje za varnejšo hrano), komunikacijske dejavnosti, smernice Komisije, na primer o krajšanju prašičjih repov, in pilotne projekte za izmenjavo zgledov dobre prakse na področjih, kot so prevoz, dobrobit krav molznic in prehod na sisteme brez kletk za kokoši nesnice. Poleg tega predlagam, da se podpre širša uporaba kazalnikov dobrobiti živali in se kmetom zagotovi več podatkov za usmerjanje njihovega dela. Komisija lahko po potrebi še vedno začne postopke za ugotavljanje kršitev.

Potrjujem, da bom kolegiju predlagal pregled zakonodaje o dobrobiti živali, kot je navedeno v moji poslanici. Posodobil bom veljavne standarde EU za dobrobit živali in zlasti uresničil ukrepe Komisije na podlagi evropske državljanske pobude Končajmo dobo kletk. Kot prvo bom začel razpravo z vsemi udeleženci, vključno s kmeti, da se bomo pogovorili o različnih rešitvah in vprašanjih, kot so prehodna obdobja in finančna podpora. Upošteval bom potrebe oddaljenih podeželskih območij. Potrudil se bom, da te izboljšave ne bodo v škodo kmetov v EU. .

Da bodo tretje države izpolnjevale zahteve EU ali enakovredne zahteve, bi lahko zagotovili z enakim pristopom kot na področju dobrobiti živali pri usmrtitvi. Na podlagi te zakonodaje mora za izvor mesa, uvoženega v EU, veljati, da je bila žival zaklana pod pogoji, ki so enakovredni pogojem EU, temu mesu pa mora biti priloženo tudi uvozno spričevalo, v katerem pristojni organ države izvora potrjuje te pogoje. Komisija poleg tega izvaja revizije v tretjih državah izvoznicah, da se prepriča, da te države uporabljajo zahteve EU ali enakovredne zahteve.

Menim, da delo odbora ANIT kaže, kako lahko Evropski parlament pomembno prispeva k delu Komisije. Zakonodajni predlog Komisije o prevozu živali vključuje številna njegova priporočila. Na primer strožje

omejitve za prevoz do klavnic, dodatna pravila o prevozu psov in mačk ter prvič posebne določbe o vodnih živalih. Če bom potrjen za komisarja, bo zaključek pogajanj o tem predlogu moja prednostna naloga.