

Svar på kompletterande skriftliga frågor – Olivér Várhelyi

Fråga nr 1

Hur kommer du att främja kvinnors rättigheter i dina insatser? Vilka konkreta åtgärder kommer du att vidta för att ytterligare främja tillgång till och tillhandahållande av sexuell och reproduktiv hälso- och sjukvård och för att förbättra situationen när det gäller kvinnors hälsa och se till att unionens hälsopolitik främjar en jämställd hälso- och sjukvård? Europaparlamentet stöder tillgång till sexuell och reproduktiv hälso- och sjukvård i alla medlemsstater. Under din bekräftande utfrågning nämnde du begränsningarna i EU:s befogenheter. EU:s politik kan dock stödja tillgången till sexuell och reproduktiv hälso- och sjukvård. Kommer du att arbeta aktivt för att förbättra och uppdatera direktivet om gränsöverskridande hälso- och sjukvård så att människor i medlemsstater med obefintlig eller inadekvat reproduktiv hälso- och sjukvård kan erhålla sådan på ett säkert och förtroligt sätt i en annan medlemsstat?

Om jag godkänns som kommissionär för hälsa och djurskydd kommer jag att främja kvinnors rättigheter i alla mina insatser. I Europeiska unionen bör alla människor, liksom varje kvinna, ha tillgång till hälso- och sjukvård av hög kvalitet.

Om jag godkänns som kommissionär kommer jag tillsammans med kommissionären med ansvar för jämlikhet att ta itu med diskriminering och förbättra jämställdheten inom hälso- och sjukvården, hälsofrämjande åtgärder och beredskapen för hälsokriser. Jag tänker göra detta på ett flertal sätt. Jag kommer t.ex. att säkerställa att programmet EU för hälsa fortsätter att spela en central roll i kampen mot ojämlikhet inom hälsa, förebyggande av sjukdom, krisberedskap och tillhandahållande av hälso- och sjukvård. Det europeiska registret över cancerrelaterad ojämlikhet, ett flaggskeppsinitiativ inom Europas plan mot cancer, måste fortsätta dokumentera ojämlikhet kopplad till ett flertal faktorer, däribland kön, och jag ska titta på hur vi kan utvidga detta till att omfatta t.ex. hjärt- och kärlsjukdomar. Hälsokriser har en tydlig jämlikhetsdimension, vilket måste återspeglas i alla beredskaps- och motåtgärder.

En av de viktiga första uppgifterna för det nya kommissionskollegiet, som beskrivs i de politiska riktlinjerna och också nämndes av den nominerade kommissionsledamoten Hadja Lahbib under hennes utfrågning, blir färdplanen för kvinnors rättigheter som är tänkt att läggas fram på nästa internationella kvinnodag. Jag kommer att bidra till arbetet och samarbeta med mina kolleger för att inkludera en stark hälsodimension.

Sexuell och reproduktiv hälsa spelar en avgörande roll för jämlikhet och kvinnors rättigheter. Om jag godkänns kommer jag att samarbeta med kommissionsledamoten med ansvar för jämlikhet om jämställdhetsstrategin för perioden efter 2025 i frågor som rör hälsa, inbegripet sexuell och reproduktiv hälsa. Mitt arbete ska också säkerställa att de förstärka kvalitets- och säkerhetsstandarderna i förordningen om ämnen av mänskligt ursprung genomförs fullt ut och tillämpas på alla i hela EU.

Parallellt med detta kommer jag att arbeta för att direktivet om gränsöverskridande hälso- och sjukvård genomförs fullt ut, för att främja gränsöverskridande tillgång till hälso- och sjukvårdstjänster i hela EU. Kommissionens utvärdering 2022 visade att hinder för att söka hälso- och sjukvård över gränserna kvarstår, och det beror i stor utsträckning på hur direktivet genomförts. Jag kommer att fortsätta kommissionens arbete för att undanröja hinder för genomförandet, t.ex. genom digitaliseringen av hälso-

och sjukvården. För att förbättra efterlevnaden av direktivet kommer jag att fördjupa dialogen med medlemsstaterna för att diskutera problemen och hitta lösningar. Genom att maximera direktivets potential och förbättra samarbetet mellan medlemsstaterna kan EU ta ett nytt steg mot den europeiska hälsounionen och garantera att kvinnors rättigheter upprätthålls.

I enlighet med fördraget om Europeiska unionens funktionssätt är det medlemsstaterna som ansvarar för att organisera och tillhandahålla hälso- och sjukvård och medicinska tjänster. EU kan emellertid vidta åtgärder som kompletterar den nationella politiken. Det är anledningen till att kommissionen helhjärtat stöder medlemsstaternas ansträngningar att genomföra FN:s mål för hållbar utveckling av betydelse för kvinnors hälsa – allmän tillgång till sexuell och reproduktiv hälsa, familjeplanering och utbildning. Kommissionens arbete kompletterar nationella insatser, uppmuntrar till samarbete, stöder medlemsstaterna när de tillämpar sin hälso- och sjukvårdspolitik och underlättar utbyte av god praxis, bland annat genom styrgruppen för främjande av hälsa, förebyggande av sjukdomar och hantering av icke-överförbara sjukdomar.

Om jag godkänns som kommissionär kommer jag att stödja jämlikhetskommissionären i arbetet med att främja kvinnors rättigheter, inbegripet kvinnors tillgång till sexuell och reproduktiv hälso- och sjukvård oavsett var de bor i EU.

Fråga nr 2

Hur ska du främja användningen av vacciner som godkänts av Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) och bekämpa vaccinskepsis och tillhörande desinformation och felaktig information i alla medlemsstater, inklusive din egen? Hur tänker du arbeta för att se till att användningen av "kryphål" inte undergräver unionens system för godkännande av säkra och effektiva vacciner? I ditt svar angående tragedin i Spanien uppfattade ledamöter det som att myndigheten för beredskap och insatser vid hälsokriser (Hera) redan har lager med vacciner mot stelkramp och denguefeber som är klara att sättas in. Kan du bekräfta att så är fallet?

Om jag godkänns som kommissionär med ansvar för hälsa och djurskydd kommer jag att vara en stark och kraftfull förespråkare för vacciners betydelse för folkhälsan. Som jag sade under min utfrågning kunde mer än 1,7 miljoner liv räddas i EU under pandemin tack vare vacciner mot covid-19. Då får vi inte glömma bort att miljontals liv räddas varje år tack vare vacciner mot dödliga sjukdomar, som mässling, polio och kikhosta. I EU genomgår vacciner mycket grundliga vetenskapliga bedömningar innan de godkänns. Människor som får vacciner som godkänts av kommissionen kan lita sig på att de är säkra och effektiva. Jag kommer att ha ett nära samarbete med Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) och nationella myndigheter för att öka allmänhetens förtroende för vacciner, bland annat genom att säkerställa full insyn i hur de först godkänns och sedan övervakas efter godkännandet.

Alla läkemedel som godkänts av kommissionen, inbegripet vacciner mot covid-19, har blivit föremål från en grundlig bedömning från EMA:s sida. EU:s system för säkerhetsövervakning är ett av de mest avancerade i världen. Systemet stärktes under covid-19-pandemin genom utökad övervakning av vacciner i verkliga miljöer.

Vid hot mot folkhälsan måste säkra och effektiva läkemedel kunna utvecklas och tillhandahållas i hela EU utan dröjsmål. EU har redan vidtagit åtgärder för att säkra och effektiva läkemedel och vacciner lättare och snabbare ska kunna utvecklas och godkännas för försäljning. EU:s läkemedelslagstiftning gör det möjligt för medlemsstaterna att utfärda nödgodkännanden på det nationella planet, precis som skedde under covid-19-pandemin. Enligt den föreslagna läkemedelsreformen ska det bli möjligt att bevilja snabbare tillfälliga nödgodkännanden för försäljning på EU-nivå vid hot mot folkhälsan på grundval av en gedigen bedömning av EMA som möjliggör en EU-samordnad strategi i sådana situationer. Om jag godkänns kommer jag att samarbeta nära med Europaparlamentet och rådet för att säkerställa att den här möjligheten blir verklighet inom ramen för den reformerade läkemedelslagstiftningen.

Om jag godkänns som kommissionär med ansvar för hälsa och djurskydd kommer en av de viktigaste uppgifterna för mig att vara att skydda européerna mot desinformationens skadliga effekter, också på folkhälsoområdet. Jag kommer tillsammans med övriga kommissionsledamöter att använda mig av den starka befintliga ramen, bland annat EU:s handlingsplan för demokrati och den förbättrade uppförandekoden om desinformation, för att ta itu med desinformation på stora onlineplattformar och sökmotorer, och för att stödja dess vidareutveckling genom det europeiska demokratiförsvaret. I samarbete med medlemsstaterna och internationella organisationer kommer vi också att skärpa

kontrollen och övervakningen av desinformation. För att motverka skadlig desinformation om vaccinationer kommer kommissionen att fortsätta förse allmänheten med trovärdig, evidensbaserad information som omfattar rekommendationerna från det färskaste betänkandet från utskottet för folkhälsa om hur man kan minska desinformations inverkan på européernas hälsa. Jag kommer att ha ett nära samarbete med Europeiska centrumet för förebyggande och kontroll av sjukdomar (ECDC) som arbetar med att nå ut till fler med vaccinationsprogram och motverka felaktig information och desinformation om vacciner, ett viktigt arbete som jag stöder helhjärtat. Jag kommer också att samarbeta med vårdgivare och andra tillförlitliga organisationer för att förstärka vårt budskap och uppmuntra allmänheten att fatta vaccinationsbeslut på grundval av tillförlitliga, vetenskapliga rön.

Men kampen mot vaccinskepsis räcker inte. Om jag godkänns kommer jag också att stödja åtgärder för att säkerställa att alla har tillgång till vaccin och att ingen lämnas utanför. Inom ramen för EU för hälsa finansierar kommissionen ett större projekt kallat *Overcoming Obstacles to Vaccination*, ett pilotprojekt för god praxis som ska undanröja strukturella hinder för vaccination.

Kommissionen står redo att bistå Spanien efter de fruktansvärda översvämningarna som drabbat Valencia och närliggande områden. Kommissionen har redan aktiverat vårt satellitsystem Copernicus för att hjälpa till att samordna räddningsinsatserna och har erbjudit sig att aktivera EU:s civilskyddsmekanism så snart vi får en begäran från de spanska myndigheterna. Jag kan bekräfta att om Spanien behöver hjälp kan kommissionen ge de spanska myndigheterna tillgång till medicinska motåtgärder för att bekämpa ökningen av infektionssjukdomar i översvämningarnas spår. Lagren på EU-nivå innehåller vacciner mot stelkramp och andra adekvata medicinska motåtgärder.

Fråga nr 3

Vissa av målen i rådets rekommendation om intensifiering av EU:s åtgärder för att bekämpa antimikrobiell resistens genom en One health-modell ser inte ut att uppnås. Hur tänker du arbeta för att få in målen på rätt spår, bland annat genom samarbete med medlemsstaterna kring åtgärder i deras nationella planer, och vidta ytterligare åtgärder för att främja en försiktig användning av och behandlingsstrategi för antimikrobiella medel? Parlamentet anser att det behövs brådskande åtgärder och att det inte räcker med att bara övervaka medlemsstaternas framsteg fram till 2027. Kommer du att överväga ytterligare lagstiftningsåtgärder före 2027, och hur kommer du att övervaka att de nationella handlingsplanerna åtföljs av tillräcklig finansiering för att nå 2030-målen? EU i sin helhet tycks vara på god väg att avsevärt minska användningen av antimikrobiella medel hos djur, i synnerhet tack vare jordbrukarnas ansträngningar i EU. Medlemsstaterna har dock olika utgångspunkter. Hur kommer du med tanke på det att se till att de minskningsmarginaler som finns i vissa medlemsstater omsätts i faktiska minskningar i fråga om försäljning och användning av antimikrobiella medel? Hur tänker du förbättra medlemsstaternas övervakning av antimikrobiell resistens och användningen av antimikrobiella medel? Hur tänker du förbättra harmoniseringen av de nationella strategierna för att motverka antimikrobiell resistens? Hur ska du med tanke på utmaningarnas allvar stärka importkontrollerna och säkerställa en mer harmoniserad tillämpning i hela EU?

Jag är fast besluten att intensifiera det pågående arbetet med att bekämpa antimikrobiell resistens. Jag är övertygad om att EU:s mål att minska användningen av antimikrobiella medel fram till 2030 är uppnåeligt, även om medlemsstaterna befinner sig i olika skeden och har satt upp mål som återspeglar användningens nuvarande omfattning. Om jag godkänns som kommissionsledamot med ansvar för hälsa och djurskydd tänker jag arbeta hårt för att uppnå vårt ambitiösa mål genom stärkt samarbete, riktad övervakning och tydligt ansvarsutkrävande.

Om jag godkänns ska jag fortsätta att stödja en rad insatser till stöd för medlemsstaternas åtgärder. Den gemensamma åtgärden om antimikrobiell resistens och vårdrelaterade infektioner, som inleddes i februari i år, stöder nu de nationella insatserna med hjälp av över 60 miljoner euro i finansiering.

Europeiska centrumet för förebyggande och kontroll av sjukdomar (ECDC) övervakar varje år antimikrobiell resistens och användning av antimikrobiella medel i EU. Dessutom underlättar kommissionen utbytet av bästa praxis mellan medlemsstaterna genom One Health-nätverket mot antibiotikaresistens, som sammanträder två gånger om året. Jag anser att de nationella strategierna bör samordnas inom en enhetlig EU-omfattande ram för att säkerställa stadiga framsteg och samtidigt tillåta flexibilitet för lokal anpassning.

I de fall där målen för antimikrobiell resistens ännu inte har uppnåtts ska kommissionen öka det riktade stödet till medlemsstaternas handlingsplaner, särskilt på områden som förebyggande och kontroll av infektioner, återhållsam användning av antimikrobiella medel och behandlingsstrategi. Vid behov tänker jag lägga fram rekommendationer till ytterligare åtgärder i enlighet med förordningen om allvarliga gränsöverskridande hot mot människors hälsa. Om jag godkänns som kommissionär tänker jag noga

övervaka framstegen och använda alla medel som står till kommissionens förfogande för att hjälpa medlemsstaterna att nå sina mål.

Jag anser att EU:s ambitiösa mål att halvera den totala försäljningen av antimikrobiella medel för produktionsdjur och vattenbruksdjur fram till 2030 är realistiskt och jag kommer att arbeta för detta mål. Försäljningen har redan minskat med nästan 30 %.

I förordningen om veterinärmedicinska läkemedel fastställs en rad kompletterande åtgärder för att säkerställa återhållsam användning av antimikrobiella medel för djur. Jag tänker stödja genomförandet av förordningen så att varje medlemsstat kan bidra meningsfullt till att minska den totala försäljningen. Jag tänker intensifiera kommissionens revisioner, eftersom de säkerställer att medlemsstaternas myndigheter tillämpar reglerna om användning av antimikrobiella medel för djur.

I överensstämmelse med parlamentets resolution från 2023 om EU:s åtgärder för att bekämpa antimikrobiell resistens tänker jag verka för att förbättra de livsmedelsproducerande djurens hälsa och välbefinnande så att förekomsten och spridningen av infektionssjukdomar i jordbruket minskar, vilket i sin tur minskar behovet av antimikrobiella medel.

Jag avser att fortsätta kommissionens arbete med att säkerställa korrekta och harmoniserade uppgifter, vilket gör det möjligt att övervaka situationen och utvecklingen på både EU-nivå och nationell nivå. Varje år ska medlemsstaterna samla in och rapportera uppgifter om försäljning och användning av antimikrobiella medel efter djurart. Kommissionen ger medlemsstaterna ekonomiskt stöd för att anpassa sina IT-system för den här uppgiftsinsamlingen. Jag tänker använda uppgifterna som underlag för framtida åtgärder. Kommissionen finansierar också utbildningsprogram för tjänstemän från de nationella behöriga myndigheterna som deltar i verksamhet som rör korrekt användning av antimikrobiella medel och antimikrobiell resistens i veterinär- och livsmedelssektorerna samt för jordbrukare och veterinärer som arbetar med livsmedelsproducerande djur om deras rättsliga skyldigheter och hur de kan minska användningen av antimikrobiella medel ännu mer.

Jag tänker också se till att reglerna om import från länder utanför EU bidrar till minskad användning av antimikrobiella medel för djur. Enligt de gällande reglerna måste länder utanför EU som vill exportera djur och animaliska produkter till EU följa våra regler, som innebär att de för de djuren och de animaliska produkterna inte får använda tillväxtfrämjande antimikrobiella medel eller antimikrobiella medel som i EU uteslutande får användas för behandling av infektioner hos människor. Endast länder som har styrkt att de följer EU:s regler är godkända för export till EU. Jag ska se till att kommissionens revisioner i länder utanför EU fortsätter och kontrollerar efterlevnaden av EU:s importkrav.

Fråga nr 4

Hur ska du säkerställa genomförandet av ett EU-omfattande och heltäckande obligatoriskt märknings- och spårningssystem för livsmedel som slår samman de olika befintliga frivilliga systemen (hållbarhetsrelaterade och etiska aspekter) till ett enda tydligt ramverk utan att lägga på fler bördor som skulle öka priserna för konsumenterna? Hur tänker du verka för enighet bland medlemsstaterna i denna fråga? Kommer du att försöka slå ihop näringsvärdesmärkningen på förpackningens framsida för att främja hälsosamma val? Hur ska man med ett sådant system dessutom se till att konsumenterna blir fullt informerade genom utbyggd ursprungs- eller härkomstinformation på alla livsmedelsprodukter och därigenom stärka konsumentskyddet, minska livsmedelsavfallet och stödja hållbara rutiner?

Europaparlamentets och rådets förordning om livsmedelsinformation till konsumenterna utgör grunden för en hög konsumentskyddsnivå i fråga om livsmedelsinformation. Förordningen innehåller bestämmelser om obligatorisk livsmedelsinformation och de krav som livsmedelsföretagare måste uppfylla när de tillhandahåller valfri livsmedelsinformation. Informationen får inte vara vilseledande och ska i förekommande fall grundas på ett relevant vetenskapligt underlag.

Kommissionens förslag om miljöpåståenden skapar klarhet i fråga om miljö och hållbarhet. Förslaget, som nu håller på att behandlas av Europaparlamentet och rådet, innehåller bland annat särskilda krav för att säkerställa att en bedömning som ligger till grund för ett miljöpåstående eller en miljömärkning är tillförlitlig och vetenskapligt väl underbyggd.

Näringsvärdesmärkning på förpackningens framsida är ett av flera verktyg som används för att informera konsumenterna om näringsvärdet i livsmedel.

Jag tänker samarbeta med alla berörda parter för att tillhandahålla lösningar som underlättar sundare livsmedelsval. Om jag godkänns tänker jag till att börja med samarbeta med alla berörda parter kring en övergripande strategi om bland annat ändringar av livsmedlens sammansättning, livsmedelsinformation och marknadsföring av ohälsosamma livsmedel. Jag tänker kartlägga områden där ytterligare ekonomiskt stöd till medlemsstaterna kan behövas, med utgångspunkt i arbetet i den pågående gemensamma åtgärden om förebyggande av icke-överförbara sjukdomar. Eftersom kommunikationskampanjer på nationell nivå kan nå konsumenterna bättre, tänker jag ytterligare stödja medlemsstaternas insatser för att öka konsumenternas medvetenhet om livsmedelsinformation.

I förordningen om livsmedelsinformation till konsumenterna föreskrivs också obligatorisk ursprungsmärkning för vissa livsmedel och en möjlighet för livsmedelsföretag att frivilligt ange andra livsmedels ursprung. Vissa medlemsstater har vidtagit nationella åtgärder till följd av efterfrågan från konsumenterna. Om jag godkänns blir en av mina prioriteringar att tillgodose konsumenternas krav på mer information om livsmedlens ursprung, samtidigt som en väl fungerande inre marknad säkerställs.

Fråga nr 5

EU:s djurskyddsbestämmelser tillämpas ganska olika i medlemsstaterna. Vilka är enligt dig de största hindren som bidrar till dessa skillnader i fråga om efterlevnaden, och vilka specifika åtgärder eller vilket specifikt stöd kommer du att föreslå för att hjälpa jordbrukarna att fullgöra sina skyldigheter på ett effektivare sätt? Vilka utmaningar med genomförandet ser du i dagens bestämmelser? Hur tänker du som nominerad kommissionsledamot modernisera de befintliga djurskyddsbestämmelserna och bedöma konsekvenserna av eventuella ändringar? Anser du att import bör inkluderas i sådan lagstiftning? Hur kan vi i detta sammanhang se till att tredjeländer efterlever EU:s krav? Hur tänker du rent konkret leva upp till ditt åtagande från utfrågningen om att säkerställa ett balanserat tillvägagångssätt som är ekonomiskt hållbart för jordbrukarna och som inte hämmar deras konkurrenskraft? Vad anser du som nominerad kommissionsledamot om ANIT-kommitténs slutsatser om djurtransport?

Som jag ser det är de främsta hindren för en harmoniserad tillämpning av EU:s nuvarande djurskyddslagstiftning följande: Reglerna är gamla och ger ofta upphov till olika tolkningar i olika medlemsstater. Det finns betydande skillnader i medlemsstaternas genomdrivande av reglerna och effektiva påföljder saknas. Djurskyddsindikatorerna används inte tillräckligt. Dessa faktorer framgick tydligt av kommissionens kontroll av ändamålsenligheten 2022.

De här problemen med genomförandet snedvrider den inre marknaden och bidrar till olika villkor och ojämnt djurskydd. Situationen förvärras av det splittrade rättsläget till följd av olika nationella bestämmelser om djurskydd som antagits de senaste 20 åren.

Jag avser att fokusera på att de befintliga reglerna verkligen tillämpas. Jag tänker intensifiera kommissionens arbete för att hjälpa alla parter att uppfylla sina skyldigheter. Hittills omfattar det utbildning (via programmet "Bättre utbildning för säkrare livsmedel"), kommunikation, kommissionens riktlinjer om svanskupering av svin samt pilotprojekt för utbyte av bästa praxis på områden som transporter, mjölkornas välbefinnande och övergång till burfria system för värphöns. Dessutom vill jag stödja en bredare användning av djurskyddsindikatorer och ge jordbrukarna mer information som vägledning för deras arbete. Om det behövs är överträdelseförfaranden alltid en möjlighet för kommissionen.

Jag bekräftar att jag avser att föreslå att kommissionärskollegiet ser över djurskyddslagstiftningen, vilket nämns i min uppdragsbeskrivning. Jag tänker modernisera EU:s befintliga djurskyddsnormer och framför allt ge resultat med kommissionens uppföljning av det europeiska medborgarinitiativet "End the Cage Age". Mitt första steg blir att inleda diskussioner med alla berörda parter, däribland jordbrukarna, för att diskutera olika lösningar och frågor som övergångsperioder och ekonomiskt stöd. Jag tänker ta hänsyn till behoven i avlägsna landsbygdsområden. Mitt mål är att se till att förbättringarna inte missgynnar jordbrukarna i EU.

För att se till att länder utanför EU uppfyller EU:s krav eller likvärdiga krav kan vi använda samma tillvägagångssätt som på djurskyddsområdet när det gäller regler för avlivning. Enligt de reglerna måste kött som importeras till EU komma från djur som slaktats under förhållanden som är likvärdiga med dem i EU och åtföljas av ett importintyg där den behöriga myndigheten i ursprungslandet bekräftar förhållandena. Dessutom utför kommissionen revisioner i exporterande länder utanför EU för att kontrollera att EU:s krav eller likvärdiga krav följs.

Jag anser att ANIT-kommitténs arbete visar hur Europaparlamentet kan ge värdefulla bidrag till kommissionens arbete. I kommissionens lagstiftningsförslag om djurtransporter återfinns många av kommitténs rekommendationer. Förslaget innehåller till exempel strängare gränser för transporter till slakt, kompletterande regler om transport av hundar och katter och för första gången särskilda bestämmelser om vattenlevande djur. Om jag får ert förtroende som kommissionsledamot tänker jag prioritera slutförandet av förhandlingarna om det här förslaget.