

SPØRGESKEMA TIL DEN INDSTILLEDE KOMMISSÆR**Olivér VÁRHELYI****Sundhed og dyrevelfærd****1. Almindelig duelighed, europæisk engagement og personlig uafhængighed**

Hvilke aspekter af Deres personlige kvalifikationer og erfaringer mener De har særlig relevans for opgaven som kommissær og arbejdet med at fremme EU's almene interesser, særlig inden for Deres potentielle ansvarsområde? Hvordan vil De bidrage til gennemførelsen af Kommissionens politiske retningslinjer? Hvordan vil De gennemføre kønsmainstreaming og integrere et kønsperspektiv i alle politikker inden for Deres ansvarsområde? Hvordan vil De gennemføre integration af ungdomsaspektet?

Hvilke garantier for uafhængighed kan De give Europa-Parlamentet, og hvordan vil De sikre, at Deres tidligere, nuværende eller fremtidige aktiviteter ikke kan rejse tvivl om udøvelsen af Deres hverv i Kommissionen?

Hvilke aspekter af Deres personlige kvalifikationer og erfaringer mener De har særlig relevans for opgaven som kommissær og arbejdet med at fremme EU's almene interesser, særlig inden for Deres potentielle ansvarsområde?

Jeg har dedikeret hele min karriere til at styrke Den Europæiske Union – ved at arbejde for at udvide dens interne integration, men også for at fremme forbindelserne med EU's nærmeste nabolande og støtte kandidatlande/potentielle kandidatlande på deres vej mod EU.

Inden jeg blev medlem af Europa-Kommissionen som kommissær med ansvar for naboskabspolitik og udvidelse i 2019, viede jeg hele min professionelle karriere som embedsmand til at fremme integration i EU. I denne periode opnåede jeg en indgående forståelse for og viden om EU's beslutningsprocesser og EU's forskellige sektorpolitikker, herunder sundhedspolitikken og reglerne om dyrevelfærd.

Jeg beviste mine evner til at fremme Den Europæiske Unions almene interesser som fungerende kontorchef i Europa-Kommissionen, hvor det europæiske enhedspatent blev oprettet inden for rammerne af det andet forstærkede samarbejde i EU. I denne periode var jeg ansvarlig for at udvikle og beskytte de intellektuelle ejendomsrettigheder i forskellige sektorer, herunder lægemiddelsektoren, styrke EU's konkurrencefordel og sikre lige vilkår i forhold til vores internationale partnere.

Min karriere i den ungarske offentlige forvaltning – både som kontorchef i den juridiske tjeneste ved Ungarns EU-mission og som stedfortrædende fast repræsentant ved Ungarns faste repræsentation ved EU – har budt på talrige muligheder for at arbejde med politisk, økonomisk og finansielt følsomme sager vedrørende sundhed og fødevarersektoren, bl.a. den overordnede lægemiddellovgivning og 2003-revisionen heraf, forordningen om medicinsk udstyr, tobaksvaredirektivet og direktivet om medlemsstaternes mulighed for at begrænse eller forbyde dyrkning af GMO'er på deres område ("GMO-direktivet").

Efter at have tiltrådt Europa-Kommissionen i 2019 havde jeg den ære at tjene EU som EU-kommissær med ansvar for naboskabspolitik og udvidelse. I denne periode arbejdede jeg aktivt med fremme af EU's indsats over for en lang række uforudsete udfordringer, som ændrede det geopolitiske landskab i EU og i verden. En vigtig del af mit arbejde har været at sikre støtte til Vestbalkan og til EU's nabolande i kølvandet på covid-19-pandemien. Med henblik herpå har vi hurtigt omlagt den eksisterende bistand for at kunne opfylde de mest presserende behov, bl.a. med leverancer af vacciner, behandlinger og beskyttelsesudstyr. Vi har også lagt større vægt på udvikling af mere modstandsdygtige sundhedssystemer og tilpasning af den relevante lovgivning til gældende EU-regler. Samlet set har vi, på disse kritiske tidspunkter, mobiliseret over 8,1 mia. EUR på tværs af regionerne inden for mit ansvarsområde.

Bl.a. ydede Europa-Kommissionen i februar 2022 et tilskud til Ukraine på 120 mio. EUR som budgetstøtte til at bistå regeringen med at styrke det civile kriseberedskab og den civile krisestyring på centralt og lokalt plan. Dette bidrog til at sikre fortsat levering af basale tjenester, herunder lægehjælp til de mest sårbare borgere. Desuden har Kommissionen ydet 12 mio. EUR i støtte til relaterede foranstaltninger til støtte for udformning og gennemførelse af en børnepasningsreform og styrket adgang til traumeinformeret pleje til børn. Vi har udvidet partnerskabet med De Forenede Nationers Udviklingsprogram gennem EU4Recovery-programmet (35 mio. EUR), som fokuserer på levering af offentlige tjenester af høj kvalitet, herunder sundhedspleje ved frontlinjen og i tilstødende områder. Investeringer i forbedring af Ukraines offentlige sundhedssystem er blevet integreret i Ukraine-faciliteten, som vil blive brugt til fortsat at støtte Ukraine også i de kommende år.

Jeg er fast overbevist om, at EU er meget stærkere, når dets naboer er stærkere. Derfor har jeg siden begyndelsen af min mandatperiode – som medlem af kommissærkollegiet – truffet foranstaltninger til at støtte den socioøkonomiske udvikling i de lande, der hører under mit ansvarsområde. Med dette in mente har vi lanceret de økonomiske planer og investeringsplaner for Vestbalkan, for de østlige nabolande og for de sydlige nabolande. Jeg kan med stolthed sige, at ud af de 77 mia. EUR, der ifølge målsætningen skal være ydet i mobiliserede investeringer inden udløbet af 2027, er vi ved udløbet af min mandatperiode forud for tidsplanen med et beløb på 54,68 mia. EUR, hvilket er over 70 % af målsætningen for 2027. Dette tegner godt for ambitionen i den tiltrædende formands politiske retningslinjer om at gøre Kommissionen for 2024-2029 til en investeringskommission. Desuden har vi inden for rammerne af disse programmer integreret sundhedspleje som en central udviklingssektor i alle tre regioner, hvorved støtteandelen til sundhedsrelaterede foranstaltninger er øget fra 579 mio. EUR i de seneste tre år af den foregående flerårige finansielle ramme (2018-2020) til over 696 mio. EUR (2021-2023), hvilket er en stigning på 17 %. Finansieringen omfattede en lang række foranstaltninger, fra støtte til adgang til primær sundhedspleje-centre og immunisering af sårbare befolkningsgrupper i lande som Libanon til muliggørelse af mere responsive sundhedssystemer på Vestbalkan, hvor det for første gang var muligt at yde EU-støtte til sundhedsinfrastruktur på grund- og mellemniveau, som f.eks. det nye børnehospital i Beograd, som er en førende facilitet af høj kvalitet på Vestbalkan. Vi bekæmpede også multidimensionel fattigdom i ikke-privilegerede landdistrikter i Egypten og forbedrede produktionskapaciteten og adgangen til lægemidler, herunder vacciner, og andre sundhedsteknologier. Vi støttede tillige kvaliteten af og adgangen til sundhedspleje for flygtninge i Tyrkiet, ligesom vi straks efter jordskælvet ydede støtte til sundheds- og uddannelsesinfrastruktur.

Hvordan vil De bidrage til gennemførelsen af Kommissionens politiske retningslinjer?

Jeg støtter fuldt ud den tiltrædende formands vision som beskrevet i de politiske retningslinjer: en vision for et stærkere EU, som skaber bæredygtig velstand og konkurrenceevne, som beskytter mennesker og vores livskvalitet, og som forsvarer demokratiet og skaber resultater med hensyn til social retfærdighed.

Hvis min udnævnelse bekræftes, agter jeg som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd at gøre alt, hvad der er nødvendigt for at fuldføre den europæiske sundhedsunion, fremme sundhedssystemernes modstandsdygtighed, sikkerhed, kvalitet og bæredygtighed for at beskytte vores borgeres sundhed mod sundhedstrusler og fremme forebyggende sundhedspleje og sund livsstil.

Forbindelsen mellem mennesker, dyr, planter og miljøet vil være rettesnoren for mit arbejde inden for rammerne af en One Health-tilgang.

Jeg vil fokusere på at gøre EU til et innovationskraftcenter, der leverer innovative og økonomisk overkommelige lægemidler og behandlinger til borgerne, og som opretholder vores høje standarder for fødevarerikkerhed og dyrevelfærd. Jeg vil sikre, at den tiltrædende formands politiske retningslinjer gennemføres korrekt inden for alle de ansvarsområder, jeg har fået tildelt.

De seneste ransomwareangreb på hospitaler og sundhedssystemer er uacceptable. Jeg vil samarbejde med interessenter inden for digital sundhed om at identificere metoder til at opdage, forebygge og reagere på cybersikkerhedstrusler. Vi vil i samarbejde med den ledende næstformand med ansvar for teknologisk suverænitet, sikkerhed og demokrati udarbejde en europæisk handlingsplan for cybersikkerhed for hospitaler og sundhedstjenesteydere inden for de første 100 dage af mandatperioden.

Jeg er meget opmærksom på behovet for at styrke vores konkurrenceevne ved at udbygge vores unikke socioøkonomiske model. Vi er nødt til at fokusere på centrale strategiske sektorer, hvor EU kan opbygge en konkurrencefordel, som f.eks. bioteknologi (og arbejde på en ny EU-retsakt om bioteknologi) og sundhedsdata, herunder ved at gennemføre det europæiske sundhedsdataområde. Jeg vil fortsætte gennemførelsen af lægemiddelreformen ved at bistå samlovgeverne med at opnå den rette balance mellem den hårdt tiltrængte

innovationsfremme og den adgang til samt tilgængelighed af og prisoverkommelighed for lægemidler, som vores borgere forventer. Jeg vil intensivere gennemførelsen af den nuværende ramme for medicinsk udstyr og vurdere behovet for potentielle lovgivningsmæssige ændringer.

Jeg vil ved hjælp af en retsakt om kritiske lægemidler tackle de endemiske risici ved mangel på kritiske lægemidler og kritisk medicinsk udstyr og mindske afhængighedsforhold til bestemte lande. På baggrund af erfaringerne fra covid-19-pandemien vil jeg yderligere styrke vores sundhedssikkerhedsarkitektur og sikre, at EU er forberedt på og godt rustet til at reagere på fremtidige sundhedstrusler.

I overensstemmelse med, hvad den tiltrædende formand Ursula von der Leyen har betroet mig i min opgavebeskrivelse, vil jeg intensivere vores arbejde med forebyggende sundhed for at sikre en samlet tilgang til sundhedsfremme og sygdomsforebyggelse gennem hele livet. Investering i effektiv forebyggelse kan frembyde de rette værktøjer til at imødegå udfordringerne, reducere byrden ved ikke-overførbare sygdomme, understøtte et sundt og langt liv og mindske belastningen af sundhedssystemerne.

Som led i det sundhedsmæssige forebyggelsesarbejde og som bekendtgjort af den tiltrædende formand vil jeg foreslå en revision af tobaksvaredirektivet efter den igangværende evaluering er afsluttet. Anvendelse af nyopdukkede tobaksvarer bør være et centralt fokus for revisionen af direktivet.

Mental sundhed er på Kommissionens dagsorden, og der blev fremlagt 20 flagskibsinitiativer i 2023. Jeg vil fortsætte med at gennemføre disse initiativer sammen med medlemsstaterne og interessenterne. Jeg vil være særlig opmærksom på børns og unges mentale sundhed. Jeg vil samarbejde med den ledende næstformand med ansvar for teknologisk suverænitæt, sikkerhed og demokrati og andre medlemmer af kommissærkollegiet om en undersøgelse af sociale mediers indvirkning på børns og unges trivsel.

Jeg vil gøre mit yderste for at tackle de enorme risici, der knytter sig til antimikrobiel resistens, idet jeg vil bygge videre på og videreudvikle vores samarbejde med medlemsstaterne for at nå 2030-målene ved hjælp af One Health-tilgangen.

Vores standarder for fødevarerikkerhed og dyrevelfærd er de højeste i verden: Jeg vil fortsætte med gradvist at modernisere vores lovgivning på grundlag af den nyeste videnskab, idet jeg vil skabe balance mellem bæredygtighed, den etiske dimension og den økonomiske virkelighed og samtidig beskytte vores landbrugeres konkurrenceevne og imødekomme borgernes forventninger. Jeg vil samarbejde med medlemsstaterne om at skabe lige vilkår på det indre marked og på internationalt plan i overensstemmelse med handelsreglerne.

Sidst, men ikke mindst, vil jeg sørge for, at mine politikker ikke lader nogen i stikken, og dermed skabe betingelserne for reelt inklusive sundheds- og dyrevelfærdssystemer, der tilgodeser menneskers og dyrs behov på retfærdig vis.

Hvordan vil De gennemføre kønsmainstreaming og integrere et kønsperspektiv i alle politikker inden for Deres ansvarsområde?

Ligestilling mellem kønnene er en af de grundlæggende EU-værdier, som er nedfældet i traktaterne. Jeg har i min nuværende mandatperiode været dybt engageret i indsatsen for at skabe øget ligestilling mellem kønnene og styrke kvinders og pigers indflydelse og status i naboskabs- og udvidelsesregionerne i overensstemmelse med strategien for ligestilling mellem kønnene og EU's kønshandlingsplan III. Målet har navnlig været at sikre, at al finansiel bistand, der hører under mit ansvarsområde – på tværs af alle sektorer – omfatter et kønsperspektiv og støtter ligestilling mellem kønnene.

Jeg ville med stolthed benytte mig af muligheden for fortsat at arbejde under den første kvindelige formand for Europa-Kommissionen for at fremme kønsmainstreaming og integrere et kønsperspektiv inden for sundhed og dyrevelfærd.

Jeg også gjort en betydelig indsats for og opnået håndgribelige resultater med hensyn til at styrke ligestillingen mellem kønnene i Europa-Kommissionen, herunder i de tjenestegrene, jeg har ansvaret for, som jeg forpligtede mig til at gøre i mit tidligere skriftlige svar til Europa-Parlamentet i 2019: Den 1. december 2019 lå andelen af kvinder i den øverste ledelse i Generaldirektoratet for Naboskabspolitik og Udvidelsesforhandlinger (GD NEAR) på 33 %, mens den blandt mellemledere var på 39 %, begge under gennemsnittet for Europa-Kommissionen som helhed. I 2024 er situationen blevet væsentligt forbedret, idet andelen af kvinder i den øverste ledelse er steget til

56 %, mens den blandt mellemedlere er steget til 54 %, hvilket i begge tilfælde ligger over Europa-Kommissionens gennemsnit.

Med afsæt i disse erfaringer agter jeg fortsat at fremme ligestilling mellem kønnene – også i fremtiden – i overensstemmelse med de politiske retningslinjer for Europa-Kommissionen 2024-2029.

Hvordan vil De gennemføre integration af ungdomsaspektet?

Jeg har i de seneste fem år sørget for, at støtte til unge i deres projekter her i livet gøres til et tværgående element i vores relationer med og bistand til partnerlande.

Inden for rammerne af det europæiske ungdomsår 2022 deltog vi i udviklingen og gennemførelsen af den første politiske ramme nogensinde for et strategisk partnerskab med unge i hele verden under overskriften "Handlingsplan for unge inden for rammerne af EU's optræden udadtil for 2022-2027". I den forbindelse har vi styrket "The Young Mediterranean Voices", som støtter samarbejde mellem unge på begge sider af Middelhavet inden for offentlige anliggender og i lokale og regionale transformative initiativer, programmet Erasmus+, som støtter kapacitetsopbygning på ungdomsområdet på Vestbalkan og i det sydlige Middelhavsområde, EU4Youth-programmet, som fremmer unges deltagelse i og lederskab i forbindelse med udformning af politikker i Det Østlige Partnerskab, navnlig i Ukraine, og netværket af unge europæiske ambassadører på Vestbalkan og i Det Østlige Partnerskab samt goodwill-ambassadører i de sydlige nabolande.

Hvad angår unges sundhed, mentale sundhed og trivsel besluttede vi at styrke sundhedssystemerne (tackle uligheder og gøre fremskridt hen imod universel sundhedsdækning) og støtte omfattende, sikre, inklusive og børne- og ungdomsvenlige sundhedstjenester, herunder sundhedstjenester vedrørende mental sundhed og digitale sundhedstjenester, i vores partnerlande. Ud over de mange regionale arrangementer inviterede vi i løbet af ungdomsåret mere end 150 studerende fra de tre regioner på et besøg i Bruxelles for at fejre det europæiske ungdomsår.

I min mandatperiode blev der i årene 2021-2023 afsat over 966 mio. EUR til ungdomsrelaterede tiltag, hvilket er over 60 % mere end i de foregående tre år (594 mio. EUR i perioden 2018-2020). Tiltagene omfatter bl.a. forbedring af uddannelsesinfrastrukturen i Montenegro, styrkelse af Kosovos unge med "læring gennem erfaring"-programmet, forbedring af uddannelseskvaliteten for sårbare børn og unge i Jordan og Libanon og støtte til grønne og digitalt tilpassede skoler i Tunesien, støtte til unges iværksætterånd med Erasmus-programmet for unge iværksættere og EU4Youth-programmets mekanisme for beskæftigelse og iværksætterånd. Vi har også støttet ungdomsbeskæftigelsesprogrammer i Bosnien-Hercegovina, og gennem programmet "EU4Schools" har vi allerede færdiggjort 57 uddannelsesfaciliteter og forbedret uddannelsesforholdene for omkring 25 000 studerende, børn og lærere i Albanien efter det ødelæggende jordskælv i 2019. I Ukraine støtter vi genopbygningen af skoler og genoptagelsen af skolegang i hele landet (100 mio. EUR).

Jeg mener desuden, at det er af afgørende betydning aktivt at indhente og tage hensyn til de unges synspunkter – ikke blot i EU, men også i partnerlandene – når vi udformer vores politikker. Min dør har altid været åben for den unge generation. I løbet af mandatperioden havde jeg lejlighed til at mødes med mange grupper af unge og studerende fra EU's udvidelses- og naboregioner — både under besøg på ungdomslaboratorier, faciliteter til IT-infrastruktur, skoler, hospitaler mv. og som vært for dem i Berlaymont.

Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg som kommissær med ansvar for sundhed og dyrevelfærd fortsætte med den samme tilgang for at sikre, at de beslutninger vi træffer, er langtidsholdbare og fremtidssikrede. Til en start vil jeg inden for de første 100 dage i overensstemmelse med min opgavebeskrivelse afholde den første årlige ungdomspolitiske dialog. Jeg vil også fokusere på indvirkningen af sociale medier og overdreven skærmtid på mennesker, særligt med fokus på unge og deres trivsel og mentale sundhed, hvilket også er i overensstemmelse med min opgavebeskrivelse. Jeg mener, det er af allerstørste betydning i sundhedspolitikken for unge at sætte fokus på forebyggelse – som en langsigtet investering i deres fremtid.

Hvilke garantier for uafhængighed kan du give Europa-Parlamentet, og hvordan vil du sikre, at dine tidligere, nuværende eller fremtidige aktiviteter ikke kan rejse tvivl om udøvelsen af dit hverv i Kommissionen?

Det vil være min pligt fortsat at overholde de højeste etiske standarder og de krav, som er fastlagt i artikel 17, stk. 3, i traktaten om Den Europæiske Union (TEU), artikel 245 og 339 i traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde (TEUF) og adfærdskodeksen for kommissærer.

Min interesseerklæring er færdig og tilgængelig for offentligheden, og jeg vil ajourføre den, hvis der skulle ske ændringer. Endelig vil jeg undgå enhver situation, hvor min upartiskhed og uafhængighed kunne drages i tvivl, og jeg vil informere kommissionsformanden om enhver situation, der kunne indebære en interessekonflikt.

Jeg vil overholde mine gennemsigtighedsforpligtelser som fastsat i adfærdskodeksen i anliggender vedrørende udformning og gennemførelse af EU-politikker, idet jeg kun vil mødes med de faglige organisationer/interesserepræsentanter eller selvstændige, der er registreret i åbenhedsregistret.

Jeg vil fortsat, som jeg har gjort de seneste fem år, offentliggøre oplysninger om mine rejseudgifter sammen med en detaljeret beskrivelse af formålet hermed ved hjælp af foto-/videodækning og optrædener i medierne, herunder sociale medier

Med henblik på at støtte direkte gennemsigtighed og offentlig kontrol vil alle mine møder fortsat blive behørigt offentliggjort på Europa-Kommissionens officielle onlinekalender. Alle mine offentlige taler og udtalelser vil fortsat blive offentliggjort, samme dag som de blev holdt eller afgivet.

Jeg vil overholde de højeste etiske forpligtelser. Disse vedrører bl.a. modtagelse af gaver, invitationer, æresbevisninger, præmier og priser samt eksterne aktiviteter i mandatperioden og aktiviteter efter mandatperiodens udløb. Jeg vil udvise den allerstørste omhu i forbindelse med anvendelsen af Kommissionens økonomiske og andre ressourcer.

2. Forvaltning af ansvarsområde og samarbejde med Europa-Parlamentet

Kan De forpligte Dem til at informere Parlamentet behørigt om Deres og Deres tjenestegrenes handlinger? I hvilken henseende mener De, at De er ansvarlig over for Parlamentet?

Hvilke specifikke tilsagn er De parat til at give med hensyn til Deres engagement og tilstedeværelse i Parlamentet, både i udvalgene og på plenarmøderne, gennemsigtighed, samarbejde og effektiv opfølgning på Parlamentets holdninger og anmodninger om lovgivningsinitiativer? Er De for så vidt angår planlagte initiativer og igangværende procedurer rede til at levere rettidige oplysninger og dokumenter til Parlamentet på lige fod med Rådet?

Rollen som kommissær og samarbejdet med Europa-Parlamentet og dets udvalg

Som det har været tilfældet i de seneste fem år, er dialogen med Europa-Parlamentet helt afgørende for mig. Jeg har repræsenteret Europa-Kommissionen på i alt 43 plenarmøder. Som kommissær med ansvar for naboskabspolitik og udvidelse deltog jeg i 31 møder på udvalgsniveau. Disse omfattede emner som f.eks. formelle dialoger inden for rammerne af de finansielle instrumenter under mit ansvarsområde (7 om instrumentet for naboskab, udviklingssamarbejde og internationalt samarbejde og 6 om instrumentet til førtiltrædelsesbistand). I den forbindelse har jeg også anset det for vigtigt straks at forelægge alle centrale forslag og rapporter (såsom de 4 årlige udvidelsepakker) for Parlamentet allerede på dagen for deres vedtagelse i det relevante udvalg (AFET). Jeg har arbejdet sammen med Europa-Parlamentet og dets relevante udvalg på alle stadier af beslutningsprocessen og den politiske dialog.

Fremadrettet agter jeg at etablere et meget tæt samarbejde, som er baseret på gensidig tillid og konstruktiv dialog, med medlemmerne af Europa-Parlamentet inden for sundhed og dyrevelfærd. Jeg er overbevist om, at dette er afgørende for, at borgerne kan have tillid til og have et overblik over vores politikker og institutioner, samt for at bidrage til at bekæmpe desinformation.

Et effektivt interinstitutionelt samarbejde er af afgørende betydning for, at EU's institutionelle system kan fungere, og en forudsætning for en effektiv og legitim EU-beslutningstagningsproces. Grundlaget herfor er visse vejledende principper, som jeg forpligter mig fuldt ud til at følge, og jeg vil sørge for, at de tjenestegrene, jeg har ansvaret for, følger samme tilgang. Principperne vedrører åbenhed, gensidig tillid, effektivitet og regelmæssig udveksling af oplysninger. Tiltrædende formand Ursula von der Leyens politiske retningslinjer afspejler til fulde disse principper og understreger viljen til at styrke det særlige forhold mellem Europa-Parlamentet og Kommissionen. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg arbejde for dette mål, alt imens jeg overholder bestemmelserne i den interinstitutionelle rammeaftale fra 2010 og den interinstitutionelle aftale om bedre lovgivning fra 2016 til punkt og prikke.

I overensstemmelse med de politiske retningslinjer vil jeg helt og fuldt stille mig til rådighed for deltagelse i møder i Europa-Parlamentet, såsom plenardebatter, udvalgsmøder og trepartsdrøftelser samt bilaterale møder med medlemmer af Europa-Parlamentet. Jeg vil sikre, at Europa-Parlamentet bliver informeret om enhver væsentlig udvikling inden for mit ansvarsområde, og jeg er fuldt ud klar over vigtigheden af ligebehandling af Parlamentet og Rådet for så vidt angår adgang til møder og fremlæggelse af bidrag eller andre oplysninger.

Gennemsigtighed

I tiltrædende formand Ursula von der Leyens politiske retningslinjer understreges det, at vores institutioner skal være åbne og hævet over enhver mistanke om manglende gennemsigtighed, hvis vi skal genvinde borgernes tillid til Unionen. Gennemsigtighed forudsætter, at borgerne kender til de holdninger, der drøftes i løbet af lovgivningsprocessen – også Kommissionens synspunkter. En styrkelse af det interinstitutionelle samarbejde ved at fremme legitimitet og ansvarlighed vil forbedre EU's effektivitet og forvaltningspraksis.

Jeg forpligter mig derfor fuldt ud til at gennemføre de vidtrækkende bestemmelser vedrørende gennemsigtighed og informationsstrømmen i rammeaftalen om forbindelserne mellem Europa-Parlamentet og Kommissionen, åbenhedsregistret og den interinstitutionelle aftale om bedre lovgivning. Jeg vil først og fremmest sikre, at disse bestemmelser overholdes i min strukturerede dialog og min øvrige kontakt med Parlamentets udvalg.

Jeg vil også aktivt bidrage til Kommissionens bestræbelser på at informere borgerne om dens rolle i EU's institutionelle struktur. Derudover vil politiske forslag inden for mit ansvarsområde, i tråd med principperne om bedre lovgivning, blive baseret på de relevante høringer af eksperter og af offentligheden.

Opfølgning af Parlamentets holdninger og anmodninger om lovgivningsmæssige initiativer

Tiltrædende formand Ursula von der Leyen har givet et klart tilsagn om at ville give Parlamentet en stærkere rolle i forbindelse med tiltag til og udformning af lovgivning. Hun har understreget, at Kommissionen i hendes mandatperiode i overensstemmelse med de nuværende traktatbestemmelser vil følge op med en retsakt på de af Parlamentets beslutninger, der vedtages af et flertal, idet dette vil ske i fuld overensstemmelse med proportionalitetsprincippet, nærhedsprincippet og princippet om bedre lovgivning.

Jeg tilslutter mig fuldt ud dette mål og vil sikre, at Kommissionen handler i overensstemmelse hermed inden for mit ansvarsområde. Som led i tilsagnet om at uddybe partnerskabet med Europa-Parlamentet vil jeg arbejde tæt sammen med Parlamentet om beslutninger i henhold til artikel 225 i TEUF. Jeg tror fuldt og fast på, at dette vil forbedre dialogen og fremme tilliden og følelsen af at arbejde sammen hen imod et fælles mål.

Jeg vil desuden sørge for, at de spørgsmål fra Europa-Parlamentets medlemmer til Kommissionen, der henhører under mit ansvarsområde, bliver besvaret hurtigt og præcist. Jeg vil give møde for Europa-Parlamentets plenarforsamling og udvalg, når som helst der er behov for det, for at besvare spørgsmål eller uddybe svar.

Udlevering af oplysninger og dokumenter

Jeg er fuldt ud klar over, at udlevering af oplysninger og dokumenter er et helt afgørende aspekt af det at uddybe partnerskabet mellem Europa-Parlamentet og Kommissionen. Jeg forpligter mig derfor til fuldt ud at gennemføre de relevante bestemmelser i rammeaftalen mellem de to institutioner og den interinstitutionelle aftale om bedre lovgivning. Det er fastsat i Lissabontraktaten, at Parlamentet og Rådet erigestillede som samlovgivere, og jeg vil sørge for, at denne lighed holdes i hævd, med hensyn til hvordan der udveksles oplysninger om spørgsmål inden for mit ansvarsområde.

Spørgsmål fra Udvalget om Miljø, Folkesundhed og Fødevarer

3. *Hvordan vil De arbejde på at styrke sundhedssystemernes modstandsdygtighed, sikre adgang til og prisoverkommelighed i forbindelse med pleje og lægemidler i EU og stimulere EU's forskning og konkurrenceevne i lægemiddelsektoren? EU er trods indsatsen fortsat delt med hensyn til adgang til sundhedspleje og tilgængeligheden af lægemidler, hvilket påvirker både livskvaliteten for patienter i EU og deres chancer for helbredelse i forbindelse med sygdomme. Hvordan vil De som kommissær med ansvar for sundhed, herunder i samarbejde med EU's medlemsstater, mindske disse uligheder på sundhedsområdet, bekæmpe manglen på lægemidler, afhjælpe manglen på sundhedspersonale og sikre, at alle europæere modtager den bedste behandling, uanset hvor i Unionen de bor? Ser De en revision af direktivet om grænseoverskridende sundhedsydelse som en løsning? Hvad kan De allerede sige om retsaken om kritiske lægemidler i denne forbindelse? Hvordan vil*

retsakten forbedre evnen til at reagere på sundhedskriser, mindske afhængigheden af tredjelande med hensyn til import af kritiske lægemidler og ingredienser og imødekomme kritiske behov inden for sundhedspleje og samtidig forbedre adgangen og prisoverkommeligheden? Hvordan vil De sikre, at EU fremmer forskning i og udvikling af nye lægemidler eller behandlinger, navnlig for sjældne sygdomme, og øger sin konkurrenceevne, innovation og strategiske autonomi, samtidig med at der sikres adgang for patienter? Hvordan ser De forbindelsen til EU-retsakten om bioteknologi? Hvordan ser De EU4Health's rolle i denne forbindelse, navnlig under hensyntagen til de nyligt foreslåede budgetnedskæringer?

I de senere år har en stadig bredere vifte af udfordringer sat modstandsdygtigheden på prøve for sundhedssystemerne i EU. Disse udfordringer har vist, at det er nødvendigt at styrke kapaciteten i sundhedssystemerne til at forudse og tilpasse sig chok og strukturelle ændringer. Ved at sundhedssystemerne gøres mindre sårbare, vil de fortsat kunne sikre EU's borgere sundhedsydelser af højeste kvalitet, ligesom det vil være lettere for medlemsstaterne at sikre, at de er bæredygtige og samtidig skaber bedre sundhedsresultater. Der er med sundhedspolitikken også udviklet en langt stærkere EU-dimension. Det europæiske semester og de landespecifikke henstillinger samt arbejdet i OECD og Det Europæiske Overvågningscenter for Sundhedssystemer og -politikker om sundhedstilstanden i EU er værdifulde ressourcer til støtte for indsatsen på dette område. Jeg agter, hvis min udnævnelse bekræftes, at fortsætte dette arbejde med at styrke sundhedssystemerne inden for rammerne af EU's beføjelser.

I betragtning af vores sundhedssystemers afhængighed af digital teknologi er et af de centrale aspekter af modstandsdygtighed systemernes cybersikkerhed: Hvis min udnævnelse bekræftes, ville et af mine første tiltag være at gennemføre handlingsplanen for cybersikkerhed for hospitaler og sundhedstjenesteydere, som er beskrevet i de politiske retningslinjer, i tæt samarbejde med den ledende næstformand med ansvar for teknologisk suverænitæt, sikkerhed og demokrati.

Adgang til effektive og sikre lægemidler af høj kvalitet er af afgørende betydning for velfungerende sundhedssystemer. Vi har brug for en lovramme, der er tilpasset den hastige teknologiske udvikling i sundhedssektoren. Dette er formålet med den revision af EU's lægemiddellovgivning, der blev foreslået i april 2023. Hermed ville vi få skabt en moderne, forenklet og understøttende lovramme, der gør det mere attraktivt for virksomheder at investere i forskning i og udvikling af innovative lægemidler i EU, bl.a. med specifikke incitamenter for lægemidler til sjældne sygdomme. Jeg betragter denne reform som en hjørnesten i det fremtidige arbejde, og jeg vil – hvis min udnævnelse bekræftes – gøre alt, hvad jeg kan, for at bistå samlovgiverne med at fuldende reformen.

Som Europa-Parlamentet selv har fremhævet, når innovative lægemidler, der er godkendt i EU, ikke ud til patienterne hurtigt nok, ligesom de ikke er lige tilgængelige alle steder. Patienter i nogle vestlige og større medlemsstater har adgang til 90 % af de nyligt godkendte lægemidler, mens dette tal i visse sydeuropæiske og centraleuropæiske medlemsstater og mindre medlemsstater kan være på under 20 %. Den foreslåede reform fremmer hurtigere adgang for patienter i alle medlemsstaterne og hurtigere adgang til markedet for generiske og biosimilære lægemidler. Ud over at støtte adgangen til lægemidler – og naturligvis afhængigt af resultatet af forhandlingerne om lægemiddelreformen – vil jeg tillige undersøge muligheden af yderligere, ikke-lovgivningsmæssige tiltag, der ville kunne supplere reformen. Jeg ville fortsat støtte frivilligt samarbejde mellem de kompetente myndigheder om lægemidlers omkostningseffektivitet og prisoverkommelighed.

En særlig udfordring er manglen på sundhedspersonale, som gør sig gældende på tværs af medlemsstaterne og berører mange dele af erhvervet. I mindst halvdelen af medlemsstaterne er en ulige fordeling af sundhedspersonale, som resulterer i de såkaldte "lægeørkener", en udfordring. Dette problem vil kun blive større med den forventede stigning i efterspørgslen efter sundhedsydelser. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg også støtte den kommende ledende næstformand med ansvar for mennesker, færdigheder og parathed i dennes indsats for at opbygge en sammenhængende ramme for håndtering af udfordringerne for arbejdsstyrken inden for langtidspleje.

Knaphed på lægemidler er også et mangeårigt problem i EU, som har alvorlige konsekvenser for patienternes livskvalitet i hele EU. Kommissionen udvidede i overensstemmelse med Europa-Parlamentets beslutning EMA's mandat til at omfatte koordineret og samarbejdsbaseret håndtering af kritiske mangelsituationer på EU-plan i krisesituationer. Lægemiddelreformen indebærer også stærke lovgivningsmæssige tiltag, som har til formål at forebygge og afbøde knaphed og at styrke forsyningskæderne. Der er også gennemført andre, ikke-lovgivningsmæssige tiltag, og den nye alliance for kritiske lægemidler har vist sig at være et værdifuldt forum for udforskning af muligheder for fremskridt.

Hvis jeg bliver bekræftet, vil jeg arbejde hen imod at supplere de tiltag, der foreslås med lægemiddelreformen, med et forslag til en retsakt om kritiske lægemidler. Denne retsakt ville danne grundlag for en koordineret tilgang til håndtering af situationer med alvorlig mangel på kritiske lægemidler. Den ville sigte mod at styrke vores forsyningskæders modstandsdygtighed og diversificere dem, ligesom den ville mindske afhængigheden af tredjelande med hensyn til at tilvejebringe kritiske lægemidler og ingredienser og samtidig bidrage til at sikre, at lægemidlerne er prismæssigt overkommelige. Jeg ville sikre, at der i Kommissionens konsekvensanalyse ses nærmere på alle potentielle løsningsmodeller mht. politikken på dette område. De muligheder, der ville kunne overvejes, er bl.a. indkøbsforanstaltninger, der kunne bidrage til at gøre efterspørgslen mere forudsigelig, foranstaltninger til opretholdelse og styrkelse af EU's produktionskapacitet og udvikling af strategiske partnerskaber med det formål at diversificere forsyningskæderne.

Vi bør med henblik på at forbedre vores globale konkurrenceevne gøre mere for at sætte innovation i centrum af vores økonomi – ikke blot som drivkraft for nye medicinske gennembrud, men også for at tiltrække talentmasse fra hele verden og investeringer i EU's sundhedssektor. Bioteknologi, kunstig intelligens og data fra det europæiske sundhedsdataområde er af strategisk betydning for EU's konkurrenceevne på lang sigt. De kan bidrage til udviklingen af nye behandlingsformer, fremstillingsprocesser og innovative produkter, herunder til sjældne sygdomme, ved at der på sikker vis stilles sundhedsdata til rådighed for forskning, tillige med at patienterne får mulighed for at dele deres data med sundhedstjenesteydere og undgå unødvendige test.

Hvis min udnævnelse bekræftes, vil en af mine topprioriteter være at foreslå en retsakt om bioteknologi, som skal sikre, at EU's bioteknologisektor igen kan positionere sig som en global leder, og støtte sektoren, i det omfang det er nødvendigt. Som led i en bredere strategi for europæisk biovidenskab vil forordningen sigte mod at gøre EU's lovgivningsmæssige rammer enklere og mere befordrende for innovation, tiltrække innovatorer og investorer til forskningsaktiviteter og gøre det lettere at få bioteknologier fra laboratoriet ud på fabrikkerne og ud på markedet, i overensstemmelse med den indsats, der er beskrevet i de politiske retningslinjer for fremme af nystartede virksomheder og vækstvirksomheder. Samtidig er vi også nødt til at styrke færdighederne inden for forskning og udvikling og på det bioteknologiske område blandt vores forskere og iværksættere og i vores arbejdsstyrke.

Direktivet om grænseoverskridende sundhedsydelse er et meget stort fremskridt for så vidt angår EU-borgernes adgang til lægebehandling. Gennemførelsen af direktivet kræver ikke desto mindre vedvarende opmærksomhed. Evalueringen fra 2022 bekræftede, at direktivet skaber merværdi for EU's borgere, om end det samtidig er en kendsgerning, at de fleste grænseoverskridende sundhedsydelse stadig forvaltes effektivt via koordinering mellem de sociale sikringsordninger. Et af de vellykkede resultater af direktivet er, at flere af dets centrale elementer (såsom e-sundhed, de europæiske netværk af referencecentre for sjældne sygdomme og medicinsk teknologivurdering) har udmøntet sig i specifikke initiativer og specifik lovgivning. Den næste evaluering vil blive gennemført i 2027, og vi vil skulle se nærmere på, hvordan gennemførelsesarbejdet forløber i praksis, og om det kan forbedres.

EU4Health-programmet har i væsentlig grad bidraget til sundhedsinitiativer i EU under meget udfordrende omstændigheder. Jeg vil arbejde tæt sammen med medlemsstaterne om at bruge programmet til at fremme mere lige adgang til sundhedsydelse og resultater på dette område i hele Unionen. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg fortsat benytte mig af partnerskaber og innovative finansieringsløsninger til vedblivende at opnå forbedringer inden for sundhedssystemer, forskningskapacitet og digital sundhed. For så vidt angår offentlig finansiering og offentlige investeringer må det i den nuværende situation have førsteprioritet at sikre anvendelsen af de midler, der er til rådighed via NextGenerationEU og det nuværende budget. Set i et lidt længere perspektiv frembyder den næste flerårige finansielle ramme en mulighed for at sikre en mere målrettet, enklere og mere virkningsfuld anvendelse af vores midler.

Vi er nødt til – med vores sundhedspolitikker og med målrettede investeringer – fortsat at styrke vores forebyggende indsats, vores modstandsdygtighed og vores konkurrenceevne. EU har behov for en stærk, konkurrencedygtig og innovativ lægemiddelsektor og for at få mest muligt ud af den bioteknologiske revolution. Af de politiske retningslinjer fremgik det klart, at vi er nødt til at investere i innovation og teknologier, der vil forme vores økonomi og befordre vores omstillingsbestræbelser: Dette må være vores prioritet.

4. Hvad er Deres konkrete planer for så vidt angår bekæmpelse af antimikrobiel resistens på nationalt plan, EU-plan og internationalt plan i overensstemmelse med One Health-tilgangen med hensyn til miljø, menneskers og dyrs sundhed? Hvilke yderligere foranstaltninger påtænker De navnlig at træffe ud over dem, der allerede er foreslået i forbindelse med revisionen af lægemiddellovgivningen, både på området for menneskers sundhed og veterinærområdet? Hvordan planlægger De at afhjælpe mangler og sikre adgang til antimikrobielle stoffer og diagnoseværktøjer, samtidig med at der sikres hensigtsmæssig anvendelse og forvaltning? Vil De fremlægge en

ajourføring af listen over antibiotika, der er forbeholdt mennesker? Da forskning og innovation er et afgørende element i bekæmpelsen af antimikrobiel resistens, hvordan planlægger De da at tilskynde til både offentlig og privat forskning og innovation på dette område? Har De planer om at undersøge uudnyttede medicinske modforanstaltninger såsom bakteriofager?

Antimikrobiel resistens er en alvorlig global sundhedstrussel. Vi må ikke ignorere vurderingen fra FN, som skønner, at vi uden en seriøs indsats vil kunne blive vidner til 10 millioner dødsfald om året på verdensplan – 390 000 alene i EU – inden udgangen af 2050. Dette er uden at medregne de økonomiske omkostninger, som anslås at ville beløbe sig til ca. 11,7 mia. EUR om året for EU som følge af øgede sundhedsudgifter og produktivitetstab.

Det er derfor tvingende nødvendigt at optrappe indsatsen for at bekæmpe antimikrobiel resistens. Henstillingen fra Rådet sidste år om intensivering af EU's indsats for at bekæmpe antimikrobiel resistens med en One Health-tilgang var en milepæl, navnlig i kraft af de konkrete, målbare anbefalede mål, som skal nås inden udgangen af 2030. Den indeholder anbefalinger om overvågning, forebyggelse og bekæmpelse af infektioner, forvaltning, rationel brug af antimikrobielle stoffer og oplysning. Kommissionen støtter medlemsstaternes indsats på dette område.

At følge de fremskridt, der gøres, kunne være et vigtigt element i gennemførelsesarbejdet på dette område – med årlig overvågning af fremskridtene med at nå målene. Kommissionen vil i 2027 træffe afgørelse om de næste skridt på grundlag af gennemførelsesrapporten om Rådets henstilling, som efter planen vil skulle foreligge samme år.

Vi agter desuden at udarbejde nye retningslinjer for forebyggelse og bekæmpelse af infektioner for at støtte tiltag i medlemsstaterne, navnlig for hospitalerne, som bærer en stor del af byrden ved antimikrobiel resistens. Det Europæiske Center for Forebyggelse af og Kontrol med Sygdomme kan være en meget vigtig støtte her.

For så vidt angår veterinærlægemidler indberetter medlemsstaterne hvert år data om salget og brugen af antimikrobielle stoffer. På grundlag heraf kan vi konstatere, at over halvdelen af den forventede reduktion af salget af antimikrobielle stoffer til dyr i henhold til vores jord til bord-strategi allerede er opnået. Når vi har et klart overblik over udviklingen i salget og brugen, vil vi kunne vurdere behovet for yderligere målrettede foranstaltninger.

Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg også på dette område – bl.a. ved hjælp af audit – fokusere på overholdelse og håndhævelse af forpligtelserne i relation til antimikrobiel resistens og veterinærmedicin (herunder forpligtelserne i henhold til forordningen om veterinærlægemidler og forordningen om foderlægemidler) i alle medlemsstaterne. Dette gælder også for tredjelande, der ønsker at eksportere dyr og animalske produkter til Unionen, og som er forpligtet til at overholde vores regler om, at der ikke må anvendes antimikrobielle stoffer til væksthjælp eller antimikrobielle stoffer, der i EU er forbeholdt behandling af infektioner hos mennesker. Der bør hurtigt følges op på nye oplysninger af relevans for en eventuel revision af listen over antimikrobielle stoffer, der er forbeholdt mennesker, som omhandlet i forordningen om veterinærlægemidler.

Vi er alle enige om, at det haster med at få udviklet nye antimikrobielle stoffer. En begrænsning af brugen af antimikrobielle stoffer påvirker imidlertid salgsmængderne og dermed investeringsafkastet for indehavere af markedsføringstilladelser. Dette er en vigtig årsag til underinvestering på dette område og til, hvorfor der er behov for yderligere incitamenter til at udvikle innovative antimikrobielle stoffer og sikre adgang til antimikrobielle stoffer.

Det er målsætningen om at rette op på dette markedssvigt, der er årsagen til, at den foreslåede lægemiddelreform omfattede indførelse af en innovativ dataeksklusivitetsvoucher, idet formålet er at skabe et særligt incitament til at udvikle nye banebrydende antimikrobielle stoffer, der er effektive i kampen mod antimikrobiel resistens. Den omfattede tillige foranstaltninger til fremme af rationel brug af antimikrobielle stoffer, overvågning af resistens over for disse stoffer og forebyggelse af knaphed samt styrkelse af vurderingen af lægemidlers potentielle påvirkning af miljøet. Jeg glæder mig derfor meget over, at Parlamentet i sin førstebehandlingsholdning lægger særlig vægt på foranstaltninger mod antimikrobiel resistens, og jeg vil – hvis jeg bliver godkendt som kommissær – gøre alt for at støtte Parlamentet og Rådet i forhandlingerne for at sikre et vellykket resultat, især med hensyn til dette meget alvorlige problem.

Som supplement til tiltagene i henhold til den foreslåede lægemiddelreform ville det planlagte forslag til en retsakt om kritiske lægemidler, som er beskrevet i de politiske retningslinjer, have en betydelig indvirkning på udbuddet af antimikrobielle stoffer. Mange antimikrobielle stoffer betragtes som kritiske lægemidler, så de ville blive

tilgodeset af foranstaltninger til afhjælpning af situationer med knaphed på kritiske lægemidler, herunder ved at afhjælpe de sårbarheder i forsyningskæden, der bidrager til sådanne mangelsituationer.

På globalt plan vil jeg, hvis jeg bliver godkendt som kommissær, samarbejde med medlemsstaterne og vores partnere om at gennemføre FN's nyligt vedtagne politiske erklæring om antimikrobiel resistens. I denne erklæring anerkendes behovet for at fremme en One Health-tilgang, der fastsættes konkrete mål, og firepartsalliancen opfordres til at oprette et uafhængigt panel for dokumentation for indsatsen mod antimikrobiel resistens i 2025, som skal vejlede FN's medlemsstater vedrørende deres nationale tiltag.

Jeg ville også slå til lyd for at øge antallet af bidragydere til AMR-multipartnertrustfonden, som er en afgørende kilde til finansiering af målrettede initiativer vedrørende antimikrobiel resistens. Fonden spiller en helt central rolle med hensyn til at støtte gennemførelsen af nationale handlingsplaner i lav- og mellemindkomstlande.

Opsummerende lover jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, at arbejde for at styrke vores indsats for at begrænse antimikrobiel resistens på alle niveauer og på tværs af alle relevante sektorer med en One Health-tilgang. Jeg vil samarbejde med jer, Europa-Parlamentets medlemmer, med Rådet, med interessenterne og med vores internationale partnere om at nå dette mål.

5. Hvilke forslag har De med hensyn til at forbedre den obligatoriske fødevareinformation til forbrugerne, navnlig for så vidt angår næringsstofindhold (for sundere valg uden overforenkling), bæredygtighedsaspekter (CO₂-fodaftryk) og dyrevelfærdsmærkning, samtidig med at den administrative byrde undgås, og der sikres fødevarer til en overkommelig pris? Vil De forpligte Dem til at fremlægge den foranstaltning, der blev bebudet i jord til bord-strategien i 2020 vedrørende indførelsen af en EU-dækkende ordning for mærkning på forsiden af emballagen? Har De ligeledes planer om at fremlægge det forsinkede lovgivningsforslag om bæredygtige fødevarer, som også blev bebudet som led i jord til bord-strategien? Hvad er Deres vision for dette initiativ? For så vidt angår anvendelse af pesticider, hvilke forslag har De med hensyn til at støtte landbrugerne i at reducere brugen af og risiciene ved kemiske pesticider, og hvordan vil De fremskynde tilgængeligheden af alternativer såsom biobekæmpelsesprodukter eller lavrisikostoffer? Endelig, hvilke konkrete planer har De med hensyn til at øge fødevarer sikkerhedskontrollen med importerede produkter?

Obligatorisk fødevareinformation, herunder om næringsstofindhold, og mærkning på forsiden af emballagen kan hjælpe forbrugerne til at vælge sundere fødevarer. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg samarbejde med medlemsstaterne og interessenterne om en samlet tilgang til fremme af sundere fødevarer, som adresserer spørgsmål som fødevareinformation, ændring af fødevarers sammensætning og markedsføring af usunde fødevarer. Dette hænger sammen med den tværgående tilgang til livslang forebyggelse, som jeg vil arbejde på, og som bygger på eksisterende tiltag vedrørende sundhedsfremme og sygdomsforebyggelse. Da nationale oplysningskampagner bedre kan målrettes forbrugerne, vil jeg støtte bestræbelser på nationalt plan for at øge bevidstheden om fødevareinformation.

Arbejdet med mærkning af fødevarer bør fortsættes – med særlig vægt på at minimere eventuelle dermed forbundne byrder og finde afbalancerede, pragmatiske løsninger, der beforder et velfungerende indre marked. Med hensyn til dyrevelfærdsmærkning ville jeg fokusere på at indsamle solid dokumentation, især om virkningerne af en frivillig dyrevelfærdsmærkningsordning for landbrugere, fødevarer virksomhedsledere, forbrugernes adfærd og det indre marked.

Tiltrædende formand Ursula von der Leyen meddelte i de politiske retningslinjer, at den nye Kommission inden for de første 100 dage af sin mandatperiode vil fremlægge en vision for landbrug og fødevarer. Den vil se på, hvordan man kan sikre EU's landbrugs- og fødevarer sektors konkurrenceevne og bæredygtighed på lang sigt inden for vores planets begrænsninger. Jeg vil, hvis min udnævnelse bekræftes, arbejde tæt sammen med mine kolleger i kommissærkollegiet om at bidrage til at udvikle denne vision på en måde, der sikrer et modstandsdygtigt, konkurrencedygtigt og bæredygtigt EU-fødevarer system – med fødevarer sikkerhed som en af hjørnestenene. Visionen vil bygge på rapporten fra den strategiske dialog om fremtiden for EU's landbrug, hvor alle interessenter anerkendte, at en systembaseret tilgang og bæredygtighed fortsat er af afgørende betydning. Omstillingen til bæredygtige fødevarer systemer kræver forskellige politiske værktøjer, herunder investeringer, incitamenter og regulering, som alle skal bidrage til at skabe en befordrende politisk ramme, der sikrer klarhed for alle interessenter. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg arbejde tæt sammen med kommissæren med ansvar for landbrug og fødevarer om at udvikle et nyt benchmarkingsystem for landbrugs- og fødevarer systemer med det formål at harmonisere diverse metoder, herunder til sikring af bæredygtighed på bedrifterne.

Jeg vil også fortsætte vores bestræbelser på at reducere de risici, der knytter sig til brug af pesticider, og fremme ikke-kemiske alternativer, som begge er centrale mål for det nuværende direktiv om bæredygtig anvendelse af pesticider. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg undersøge, hvordan gennemførelsen af direktivet kan blive endnu bedre, eller vurdere nye lovgivningsmæssige initiativer, i dialog med medlemsstaterne og andre interessenter og baseret på anbefalingen fra den strategiske dialog om, at Europa-Kommissionen skal etablere grundlaget for en solid lovgivningsmæssig ramme for biologiske bekæmpelsesmidler og -strategier.

Teknisk innovation ved hjælp af digitale værktøjer og præcisionsudbringningsteknikker frembyder også et stort potentiale med hensyn til at reducere risiciene ved brug af pesticider, ved at den mængde pesticider, der er nødvendig for at beskytte afgrøderne, begrænses. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg arbejde for at få disse teknologier integreret i risikovurderingsprocessen, således at der fuldt ud tages hensyn til dem, inden der træffes beslutninger om godkendelse af pesticider. Ud over at fremme innovation og modernisere det udstyr, der anvendes til udbringning af pesticider, vil dette gøre det muligt for landbrugerne at "få mere ud af mindre". Jeg agter at samarbejde med kommissæren med ansvar for landbrug og fødevarer om at støtte landbrugerne i overgangen til digitale teknikker og præcisionsteknikker.

Jeg forpligter mig til at arbejde for at øge tilgængeligheden af alternativer til kemiske pesticider, såsom biopesticider, ved at befordre deres adgang til markedet. Kommissionen forenkler i den seneste mandatperiode datakravene og vurderingsmetoderne for pesticider, der er baseret på mikroorganismer, og udarbejdede specifikke retningslinjer for andre biopesticider såsom planteekstrakter og feromoner. Jeg agter, hvis min udnævnelse bekræftes, at tage yderligere skridt til at sikre, at ansøgninger om godkendelse af biopesticider opprioriteres, og at disse pesticider kan få hurtigere adgang til markedet, således at landbrugerne har en større værktøjskasse, når de skal beskytte deres afgrøder. Dette ville befordre innovation, imødekomme de skiftende plantebeskyttelsesbehov og adressere nyopdagede plantesundhedsmæssige problemer.

EU har – som en af de største globale fødevarerimportører – et af de strengeste og grundigste fødevarer sikkerhedskontrolsystemer i verden. Det er i sagens natur af afgørende betydning for vores borgere, at disse regler anvendes på behørig vis. Et af hovedprincipperne i dette system er, at fødevarer, der markedsføres i EU, skal være sikre, uanset om de har oprindelse i eller uden for EU. Det betyder, at det, hvis tredjelande eller tredjelandsvirksomheder, der producerer animalske fødevarer, ønsker at eksportere til EU, skal godtgøres, at de pågældende produkter overholder vores regler, og vi giver kun adgang til EU-markedet, hvis tredjelandet og virksomheden er listeopført for det pågældende produkt. Systemet understøttes af audit, som Kommissionen gennemfører i tredjelande for at kontrollere, at EU's krav er overholdt. Kommissionen kan derefter om nødvendigt træffe hasteforanstaltninger for at forhindre import af usikre fødevarer.

En mere målrettet fødevarer sikkerhedskontrol i forbindelse med import kræver en konstant indsats: Arbejdet omfatter analyse af data fra medlemsstaterne og hensyntagen til videnskabelig dokumentation vedrørende potentielle risici, statistiske data om handel samt dokumentation for eksporttredjelands kontrolsystemer, som for en vis dels vedkommende kommer fra Kommissionens audit. På dette grundlag prioriteres kontrollen løbende på grundlag af arten af risiciene og den potentielle eksponering for disse risici blandt forbrugere og virksomheder i EU.

Det er nødvendigt, at medlemsstaterne råder over de fornødne værktøjer til at gennemføre deres kontrol på effektiv og koordineret vis. Forbedring af dataanalyse- og sporbarhedsmulighederne, ved hjælp af kunstig intelligens, ville kunne bidrage til at gøre det lettere hurtigere at opdage uregelmæssigheder og til en mere effektiv håndtering af eventuelle hændelser med de eksisterende IT-systemer, der forvaltes af Kommissionen. Andre vigtige elementer er EU-referencelaboratorier og -referencecentre, der finansieres af Kommissionen, Kommissionens auditørers gennemgang af medlemsstaternes kontrolressourcer og uddannelse af de nationale embedsmænd, der gennemfører EU-lovgivningen om fødevarekæden. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg fortsat arbejde på at gøre disse værktøjer mere effektive og derved give EU-forbrugerne bedre garantier for, at alle importerede fødevarer er sikre.

Spørgsmål fra Udvalget om Landbrug og Udvikling af Landdistrikter

6. Dyrevelfærd betragtes i stigende grad som en prioritet for borgerne. Hvordan vil De reagere på den stigende efterspørgsel efter højere dyrevelfærdsstandarder, samtidig med at der tages hensyn til bæredygtighed, økonomiske overvejelser og landbrugernes holdninger? Hvordan agter De at modernisere de eksisterende bestemmelser om dyrevelfærd? Hvilke nye elementer ønsker De at vurdere og behandle? Hvilke lovgivningsforslag om dyrevelfærd planlægger De at fremsætte? Hvordan agter De desuden at undersøge og håndtere de forskellige niveauer af overholdelse og håndhævelse af den nuværende lovgivning i EU's medlemsstater og sikre, at nye

lovgivningsmæssige forslag samt forbedret håndhævelse sikrer lige vilkår og ikke bringer EU-landbrugernes konkurrenceevne i fare?

Som angivet i min opgavebeskrivelse vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, modernisere reglerne om dyrevelfærdsstandarder på grundlag af vores nuværende lovgivning. Jeg vil gøre dette i overensstemmelse med den nyeste videnskab og under hensyntagen til såvel bæredygtighedsdimensionen som etiske, videnskabelige og økonomiske hensyn samt interesserne vedrørende EU's landbrugeres konkurrenceevne og borgernes forventninger. EU's landbrugs konkurrenceevne må ubetinget bevares. Vores fremtidige lovgivning skal afspejle dette mål.

Tilgangen til dyrevelfærd på bedrifterne skal være afbalanceret, tage hensyn til socioøkonomiske kriterier og konkurrenceevnen og være baseret på solid dokumentation. I forbindelse med opfølgningen på det europæiske borgerinitiativ "End the Cage Age" vil udfasningen af dyrebure – med passende, artsspecifikke overgangsperioder – kræve en målrettet lovgivningsmæssig tilgang og ledsageforanstaltninger, som hjælper de berørte parter til at gennemføre denne omstilling på en bæredygtig og økonomisk levedygtig måde, som sikrer de europæiske landbrugeres konkurrenceevne.

For at skabe lige vilkår er det vigtigt at sikre, at EU's dyrevelfærdsstandarder gennemføres og håndhæves konsekvent i hele Den Europæiske Union, og at vi optrapper vores indsats på globalt plan. Med henblik herpå vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, trække på det igangværende arbejde med audit af medlemsstaternes og tredjelandes offentlige kontrolsystemer, arbejdet i EU-referencecentre for dyrevelfærd og udvikling af detaljerede regler, som f.eks. de nye regler vedrørende skibe til transport af husdyr. Jeg ville fortsat arbejde tæt sammen med medlemsstaterne og alle interessenter med og i en række forskellige instrumenter og fora. Jeg ville, i det omfang der konstateres systemiske og betydelige gennemførelsesproblemer, styrke dialogen med de relevante medlemsstater for at opnå hurtige resultater, altid med muligheden for om nødvendigt at træffe overtrædelsesforanstaltninger in mente.

På globalt plan ville jeg fortsat fremme høje internationale standarder, såvel i multilaterale fora (navnlig med de internationale dyrevelfærdsstandarder fra Verdensorganisationen for Dyresundhed), som med kandidatlande til tiltrædelse af EU og via bilateralt samarbejde (f.eks. med et kapitel om dyrevelfærd i handelsaftaler). Dette er vigtigt for at sikre, at importen til EU af levende dyr overholder EU's regler eller ækvivalente standarder, så vi undgår et kapløb mod bunden inden for dyrevelfærdsstandarder på globalt plan, som ville være i strid med vores borgernes forventninger. De to seneste lovgivningsforslag om dyrevelfærd (om transport af dyr samt om hundes og kattes velfærd) indeholder begge krav om ækvivalente standarder for import til EU af levende dyr fra tredjelande.

7. Hvordan vil De sikre, at de stigende risici som følge af udbrud af dyresygdomme og antimikrobiel resistens får en mere fremtrædende rolle i EU's politik? Hvilken type tiltag vil De foreslå for at sikre forbedring af dyresundheden og udryddelse af dyresygdomme i hele EU, navnlig med hensyn til sygdomsforebyggelse, -overvågning og biosikkerhed? Hvordan agter De desuden at tackle de voksende trusler fra grænseoverskridende sygdomme og koordineringen mellem EU's medlemsstater? Hvordan vil De garantere, at den fremtidige Kommission sikrer tilstrækkelig finansiering og tilstrækkelige ressourcer til at styrke forskningen i udvikling af økonomisk overkommelige vacciner til bekæmpelse af sygdomme som f.eks. afrikansk svinepest og i forebyggelse af spredning af sygdomme såsom bluetonguevirus?

Jeg forpligter mig til at arbejde på at styrke vores indsats for at forebygge, bekæmpe og udrydde dyresygdomme og for at bekæmpe antimikrobiel resistens.

Overførbare dyresygdomme stopper ikke ved grænserne. De har meget store konsekvenser for landbruget og udgør en trussel mod fødevarer sikkerheden i Unionen. Nogle af disse sygdomme kan også overføres til mennesker. Forebyggelse og bekæmpelse af dyresygdomme er og vil forblive en prioritet, også for at sikre et velfungerende indre marked. Med henblik herpå vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, sikre, at vores robuste system til forebyggelse, bekæmpelse og udryddelse af dyresygdomme gennemføres korrekt i hele EU. Bistået af Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet vil vi udvikle og gennemføre videnskabeligt baserede foranstaltninger til forebyggelse og bekæmpelse af udbrud af dyresygdomme. I samarbejde med Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet og Det Europæiske Center for Forebyggelse af og Kontrol med Sygdomme vil vi også fokusere på zoonotiske sygdomme såsom aviær influenza. Jeg ville være særlig opmærksom på vektorbårne sygdomme, som udgør en stadig større risiko som følge af klimaændringerne, det, at stadig flere varer og personer krydser grænserne, og tættere kontakt mellem mennesker og vilde dyr. Jeg ville – i tæt samarbejde med medlemsstaterne – fortsat gøre brug af alle de værktøjer, vi har til rådighed, herunder EU's veterinære beredskabsteams, til at håndtere udbrud af dyresygdomme. Sammen med kommissæren med ansvar for landbrug og fødevarer vil jeg arbejde på at sikre, at den fælles landbrugspolitik omfatter en lang række værktøjer, der skal

hjælpe landbrugerne med at forebygge og afbøde de økonomiske konsekvenser af dyresygdomme og styrke biosikkerheden på bedrifterne.

Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg ikke kun have fokus på dyresygdomme. Antimikrobiel resistens er et alvorligt problem for menneskers, dyrs og planters sundhed, fødevarer sikkerheden og miljøet. EU har gjort fremskridt i veterinærsektoren med hensyn til at reducere brugen af antimikrobielle stoffer. Medlemsstaterne indberetter hvert år data om salget og brugen af antimikrobielle stoffer. Her ser vi allerede resultater af EU's politik, idet over halvdelen af den forventede reduktion af salget af antimikrobielle stoffer til dyr i henhold til vores jord til bord-strategi allerede er opnået. Når vi har et klart overblik over udviklingen i salget og brugen, vil vi kunne vurdere behovet for yderligere målrettede foranstaltninger.

I tråd med politikken for rationel brug skal tredjelande, der ønsker at eksportere dyr og animalske produkter til Unionen, overholde vores regler om, at der ikke må anvendes antimikrobielle stoffer til væksthjælp eller antimikrobielle stoffer, der i EU er forbeholdt behandling af infektioner hos mennesker. Det vil være af afgørende betydning fortsat at overvåge antimikrobiel resistens hos de vigtigste dyrearter bestemt til fødevarerproduktion, der opdrættes i EU (fjerkræ, svin og kvæg). Vi bør også intensivere samarbejdet med medlemsstaterne om målrettede overvågningsprogrammer (f.eks. for akvakulturdyr) og tilskynde medlemsstaterne til at indføre integreret overvågning af antimikrobiel resistens og forbruget af antimikrobielle stoffer – i overensstemmelse med en One Health-tilgang. Jeg vil desuden se nærmere på reglerne for import af vilde dyr.

Der findes på EU-plan harmoniserede foranstaltninger til tidlig påvisning af dyresygdomme via et veludviklet system for anmeldelse af og rapportering om dyresygdomme, ligesom der er etableret overvågning på tværs af medlemsstaterne. Vi bør fortsætte med at forbedre anmeldelse og rapportering ved hjælp af nye elementer i systemet til information om dyresygdomme. Det er også vigtigt så vidt muligt at undgå dobbeltarbejde og sikre ensartede data på tværs af platforme via vores informationssystems interoperabilitet med Verdensorganisationen for Dyresundheds anmeldelsessystem. Netværket af EU-dyresundhedslaboratorier sikrer kvalitet og harmoniseret diagnosticering med henblik på tidlig påvisning og effektiv overvågning af dyresygdomme. Jeg ville – i tæt samarbejde med og med videnskabelig bistand fra Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet – fokusere på solide og videnskabeligt funderede foranstaltninger. En veluddannet arbejdsstyrke er en forudsætning for at kunne gennemføre EU's foranstaltninger korrekt i medlemsstaterne, så det er vigtigt fortsat at øge kapaciteten på medlemsstatsniveau ved at uddanne embedsmænd i overvågning, sygdomsbekæmpelse, biosikkerhed og overholdelse af EU's dyresundhedsregler. Vores dyresundhedsaudit bør fortsat sikre et informeret grundlag for gennemførelsen af EU-reglerne, med identificering af flaskehalse, udfordringer og god praksis og med effektive audit, som er af afgørende betydning for at sikre evidensbaseret politikudformning og informeret beslutningstagning.

Kun med et tæt samarbejde og koordinering medlemsstaterne imellem kan vi forhindre spredning af dyresygdomme i hele EU. Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder og netværket af chefer for veterinærtjenesterne spiller en central rolle i denne proces. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg også tilstræbe en tæt koordinering med centrale internationale standardiseringsorganer som Verdensorganisationen for Dyresundhed. Jeg ville styrke en bredere global og regional tilgang til bekæmpelse af dyresygdomme, idet jeg ville arbejde tæt sammen med vores nabolande inden for rammerne af den globale ramme for progressiv bekæmpelse af grænseoverskridende dyresygdomme og vores regionale kapacitetsopbygningsprojekter på Vestbalkan. Med hensyn til fødevarer sikkerheden ville jeg fortsat sikre, at EU's retlige ramme for forebyggelse og håndtering af fødevarer bårne hændelser gennemføres til punkt og prikke, idet jeg ville basere mig på erfaringerne fra tidligere krisesituationer.

Tilgængeligheden af sikre og effektive vacciner er et helt centralt redskab til at forebygge og bekæmpe udbrud af alvorlige dyresygdomme. Kommissionen har over de seneste fem år afsat mere end 20 mio. EUR til finansiering af forskning i vacciner mod afrikansk svinepest. Jeg ville sikre, at Kommissionen fortsat stiller de nødvendige vacciner til rådighed for medlemsstaterne og for lande uden for EU via EU's dyrevaccinebanker, som er et styrings- og indsatsredskab af helt afgørende betydning. Når medlemsstater beslutter at vaccinere fjerkræ, skal de overholde de regler, der er vedtaget på EU-plan, samt internationale standarder for at sikre så effektiv en anvendelse af de pågældende vacciner som muligt i indsatsen for at forebygge og bekæmpe sygdommen. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg støtte medlemsstater, der vaccinerer mod aviær influenza, så de ikke mister adgangen til markederne.

8. Tilgængeligheden af effektive og økonomisk levedygtige alternativer er den vigtigste faktor for at reducere brugen af kemiske plantebeskyttelsesmidler. Hvordan vil De forbedre godkendelsen af biologisk bekæmpelse og gennemførelsen af integreret bekæmpelse af skadegørere? Hvordan vil De sætte skub i udviklingen af

biopesticider, overvåge deres effektivitet og tilskynde til deres anvendelse? Mener De, at biologiske bekæmpelsesmidler bør være omfattet af proceduren for hurtig godkendelse? Mener De generelt, at det er nødvendigt at fremskynde godkendelsesprocedurerne for virksomme stoffer, der anvendes til fremstilling af plantebeskyttelsesmidler? Hvordan agter De at imødegå risikoen for, at Europa vil løbe tør for effektive produkter til bekæmpelse af plantesygdomme – især fordi der dukker nye skadegørere op i visse regioner i forbindelse med klimaændringerne? Hvordan vil De sikre, at Unionen fortsat er attraktiv for investeringer på dette område? Hvad mener De om EU's procedure for zonegodkendelse af plantebeskyttelsesmidler?

Det er tvingende nødvendigt at øge tilgængeligheden af biologiske pesticider og andre lavrisikopesticider, så vi kan få reduceret brugen af kemiske pesticider. Den nuværende EU-lovgivning om markedsføring af pesticider er med sine strenge sikkerhedsstandarder et godt redskab til at beskytte EU-forbrugernes sundhed, som det også fremgår af Refit-evalueringen fra 2020. Dermed kan vores borgere, hvis bekymringer primært går på, hvordan brugen af pesticider påvirker sikkerheden ved de fødevarer, de indtager, føle sig trygge.

Jeg mener, at EU-kravene objektivt set fortsat er blandt de strengeste i verden og sikrer, at virksomme stoffer og plantebeskyttelsesmidler kan godkendes i overensstemmelse med den nyeste videnskab. Mange virksomme stoffer, som var på markedet i begyndelsen af 1990'erne, da de første EU-regler om pesticider blev vedtaget, er forbudt i dag, fordi de ikke opfylder vores strenge sikkerhedskrav vedrørende beskyttelse af sundheden og miljøet. Samtidig er en stadig strøm af nyudviklede virksomme stoffer med forbedrede egenskaber kommet på markedet. Dette viser, at EU fortsat er et attraktivt sted for innovation og udvikling inden for plantebeskyttelse, ligesom man kan forvente, at virksomhederne fortsat vil bringe nye produkter på EU-markedet.

Mere specifikt er tilgængeligheden af biologiske bekæmpelsesmidler og lavrisikostoffer med den nuværende lovgivning øget med 125 % i løbet af det seneste årti. Omkring halvdelen af ansøgningerne om godkendelse af nye virksomme stoffer vedrører biopesticider. Datakravene og vurderingsmetoderne for pesticider, der er baseret på mikroorganismer, er blevet forenklet med nylige tiltag – suppleret med specifik vejledning om andre biobekæmpelsesmidler såsom planteekstrakter og feromoner – med det formål at gøre det lettere for ansøgerne at udarbejde deres dossierer og for de risikovurderingsansvarlige at vurdere disse.

Jeg er klar over, at forsinkelser i godkendelsesprocedurerne hindrer adgangen til markedet for innovative biopesticider. Dette skyldes til dels, at nogle medlemsstater og EFSA stadig er ved at opbygge deres ekspertise i risikovurdering af biopesticider. Hvis min udnævnelse bekræftes, lover jeg at fortsætte bestræbelserne på at øge medlemsstaternes ekspertise og ressourcer og tilskynde de nationale myndigheder til at opprioritere risikovurdering af biopesticider. Potentielle ansøgere har ret til rådgivning forud for indgivelse af en ansøgning, og jeg vil opfordre medlemsstaterne til at være opmærksomme på, at SMV'er kan have særlige behov i forbindelse med udarbejdelse af ansøgningsdossierer, og i højere grad inddrage EFSA i møder med ansøgerne, inden disse indgiver deres ansøgninger, idet dette kan indvirke positivt på kvaliteten af dossiererne, lette medlemsstaternes efterfølgende risikovurderingsarbejde og mindske vanskelighederne i forbindelse med peerevalueringen af medlemsstaternes risikovurdering, som EFSA fører tilsyn med.

Den nuværende forordning om plantebeskyttelsesmidler indeholder allerede en procedure for hurtig godkendelse af lavrisikoplantebeskyttelsesmidler, f.eks. biopesticider, men proceduren bliver anvendt for lidt. Tilsvarende benytter medlemsstaterne sig ikke i tilstrækkelig grad af gensidig anerkendelse af produktgodkendelser eller af zonegodkendelser i henhold til forordningen. Det var et bevidst valg fra Europa-Parlamentets og Rådets side i forbindelse med vedtagelsen af forordningen at overlade ansvaret for godkendelse af plantebeskyttelsesmidler til medlemsstaterne, mens kun godkendelse af virksomme stoffer foretages på EU-plan. I overensstemmelse med nærhedsprincippet giver denne tilgang medlemsstaterne mulighed for at tilgå godkendelse af individuelle pesticider på grundlag af de agroøkologiske forhold, der gør sig gældende på deres respektive områder. Samtidig vil jeg naturligvis, hvis min udnævnelse bekræftes, fortsætte og øge Kommissionens indsats for at bistå medlemsstaterne med produktgodkendelse, gensidig anerkendelse og zonebaseret samarbejde.

Digitale værktøjer og præcisionsudbringningsteknikker frembyder også et stort potentiale med hensyn til at afbøde de risici, der knytter sig til brug af pesticider, idet de reducerer de mængder, der er nødvendige for at beskytte afgrøderne. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg arbejde for at få disse teknologier inkluderet i risikovurderingsprocessen, således at der fuldt ud tages hensyn til dem, inden der træffes beslutninger om godkendelse af pesticider. Ud over at sætte gang i innovationen og bidrage til modernisering af det udstyr, der anvendes til udbringning af pesticider, vil dette gøre det muligt for landbrugerne at "få mere ud af mindre" og at spare penge. Jeg agter at samarbejde med kommissæren med ansvar for landbrug og fødevarer om at støtte initiativer, der skal bistå landbrugerne i overgangen til digitale teknikker og præcisionsteknikker. Jeg er fuldt ud klar over, at pesticider er en meget vigtig del af landbrugernes værktøjskasse, når de skal beskytte deres afgrøder,

og jeg agter – hvor det er relevant – at arbejde for, at tilgængeligheden af alternativer overvejes nøje i forbindelse med beslutninger om fornyelse af godkendelser af pesticider.

Det er tillige vigtigt at styrke afgrødebeskyttelsesmetoder, der mindsker behovet for kemiske pesticider, såsom integreret bekæmpelse af skadegørere. En oplagt idé til en af de planlagte gennemførelsesdialoger inden for dette ansvarsområde ville være at samle medlemsstaterne og andre interessenter og sammen se nærmere på, hvordan gennemførelsen af direktivet om bæredygtig anvendelse af pesticider kan forbedres. Ud over dialogen med diverse interessenter vil der fra næste år blive ført kontrol med, hvordan direktivet gennemføres i praksis i medlemsstaterne. Det er min hensigt at fortsætte dialogen med diverse interessenter og at vurdere resultaterne af den planlagte kontrol, inden jeg træffer afgørelse om, hvad der må være vejen frem.

Spørgsmål fra Udvalget om Industri, Forskning og Energi

9. Hvilke konkrete foranstaltninger agter De at træffe for yderligere at diversificere forsyningskæderne og styrke sundhedssektorens konkurrenceevne? Hvordan planlægger De at afhjælpe den alvorlige mangel på lægemidler og medicinsk udstyr inden for rammerne af retsaken om kritiske lægemidler? Hvilke yderligere tiltag vil De foreslå for at sikre tilgængeligheden af og konkurrenceevnen for medicinsk udstyr? Hvilke foranstaltninger mener De bør medtages i den nye EU-retsakt om bioteknologi og handlingsplanen for cybersikkerhed for hospitaler og sundhedstjenesteydere? Hvordan agter De at færdiggøre det europæiske sundhedsdataområde?

En stærk og konkurrencedygtig sundhedsindustri er af afgørende betydning for vores sundhedssystemer og for at kunne imødekomme patienternes behov. EU's lægemiddelsektor er afhængig af et stærkt produktionsgrundlag, og den beskæftiger direkte 937 000 personer og er et udviklingssted for videnskabelig og forskningsmæssig ekspertise. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg arbejde for at styrke EU's lægemiddelsektors konkurrenceevne, især ved at samarbejde med samlovgiverne om at fuldføre en ambitiøs lægemiddelreform, som omfatter kortere og forenklede godkendelsesprocedurer, lovgivningsmæssig støtte til virksomheder, der udvikler nye lægemidler — navnlig SMV'er og nystartede virksomheder — og støtte til nye tilgange såsom reguleringsmæssige sandkasser.

Manglen på kritiske lægemidler er et alvorligt problem, som Europa-Parlamentet har påpeget siden 2020. Jeg vil – hvis min udnævnelse bekræftes – gå videre med den tilgang, der er beskrevet i Kommissionens meddelelse fra 2023 om "Håndtering af mangel på lægemidler i EU". Min topprioritet i denne henseende vil være at bistå samlovgiverne i forbindelse med vedtagelsen af reformen af lægemiddellovgivningen. Reformen omfatter forslag om mangelforebyggelsesplaner hos virksomhederne, tidligere varsling af mangelsituationer og tilbagetrækning af produkter og styrket EU-koordinering samt fastlæggelse af, hvordan man identificerer lægemidler som værende kritiske i EU. Jeg vil ajourføre EU-listen over kritiske lægemidler og se på, hvordan offentlige indkøb kan bidrage til at løse dette problem.

Som nærmere beskrevet under spørgsmål 3 vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, supplere de tiltag, der er omfattet af lægemiddelreformen, ved at gå videre med forberedelserne til en retsakt om kritiske lægemidler, idet formålet vil være – under hensyntagen til anbefalingerne fra alliancen for kritiske lægemidler – at sikre en koordineret og sikker tilgang til håndtering af situationer med alvorlig mangel på kritiske lægemidler.

Sektoren for medicinsk udstyr er en af de mest vidtspændende og innovative sektorer i EU, med over 37 000 medicotekniske virksomheder — hvoraf 95 % er SMV'er — som beskæftiger mere end 695 000 personer. Overgangen til den nye EU-lovramme, som blev vedtaget i 2017, viste sig at give flere udfordringer end forventet. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil det være en prioriteret opgave for mig at fuldføre den igangværende målrettede evaluering af det nuværende regelsæt og samle dokumentation for, i hvilket omfang der måtte være behov for lovgivningsmæssige ændringer, under hensyntagen til Europa-Parlamentets beslutning fra sidste år. Mit mål ville være at støtte innovation og sikre tilgængeligheden af produkter – herunder udstyr til sjældne sygdomme for små patientgrupper – for at sikre patientpleje af høj kvalitet. Jeg ville fokusere på at sikre en højere grad af forudsigelighed og se på behovet for at reducere omkostninger og administrative byrder, især for SMV'er.

Som jeg også beskrev i mit svar under spørgsmål 3, vil en af mine topprioriteter – hvis min udnævnelse bekræftes – være at foreslå en ambitiøs retsakt om bioteknologi, som indgår i en bredere strategi for europæisk biovidenskab med det formål at sikre, at EU's bioteknologisektor igen kan positionere sig som en global leder, og som også bygger på de anbefalinger, Draghi har skitseret. Den kommende retsakt om bioteknologi ville sætte skub i forskning og innovation ved at stimulere investeringer i strategiske områder såsom klinisk udvikling og nye produktionsteknologier, bl.a. til fremstilling af biologiske lægemidler. Den kunne omhandle, hvordan vi hjælper bioinnovative virksomheder generelt, men også hvordan vi forenkler de lovgivningsmæssige procedurer i bestemte sektorer, deriblandt naturligvis sundhedssektoren. Et andet område, der ville skulle undersøges, er adgangen til

kunstig intelligens og big data samt udvikling af færdigheder. Vi bør være særligt opmærksomme på SMV'er, nystartede virksomheder og spinoff-virksomheder, som er nøgledrivkræfter for innovation på bioteknologiområdet, men som ofte har vanskeligt ved at opskalere og få omsat forskningsresultater i markedsføring af produkter i EU.

Jeg vil som en højt prioritet opgave inden for de første 100 dage af mandatperioden i samarbejde med den ledende næstformand med ansvar for teknologisk suverænitet, sikkerhed og demokrati udarbejde en europæisk handlingsplan for cybersikkerhed for hospitaler og sundhedstjenesteydere, som skal beskytte vores sundhedssektor, hvor et cyberangreb kan være et spørgsmål om liv eller død. Sundhedssystemer er i stigende grad mål for cyberkriminelle og ransomwarebander. Ét ud af tolv cyberangreb er rettet mod hospitaler og sundhedstjenesteydere, idet 54 % af tilfældene involverer ransomware, og 30 % er rettet mod patientdata. Konsekvenserne af angreb på sundhedssystemer er ekstremt alvorlige, idet sådanne angreb kan forstyrre hospitalernes evne til at levere sundhedstjenesteydelser og kan kompromittere følsomme personlige sundhedsdata. Handlingsplanen vil bygge på den eksisterende ramme for cybersikkerhed og have til formål at fremme cyberrobusthed på hospitaler og i sundhedsfaciliteter. Myndigheder på alle niveauer og industrien vil skulle arbejde sammen om at forbedre trusselsdektionskapaciteten, beredskabet, afskrækkende foranstaltninger og indsatsen i krisesituationer.

Endelig udgør Parlamentets arbejde med at sikre en vellykket afslutning på forhandlingerne om forordningen om det europæiske sundhedsdataområde tidligere på året et glimrende springbræt for det fremtidige arbejde. Det europæiske sundhedsdataområde er en væsentlig del af den europæiske sundhedsunion, som vil befordre anvendelse af avancerede teknologier, herunder kunstig intelligens, til gavn for patienterne, sundhedspersonale, universiteter og industrien, samtidig med at patienternes data beskyttes bedst muligt. Tiden er nu kommet til at gennemføre det fuldt ud i praksis. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg fokusere på at gennemføre de relevante foranstaltninger inden for Kommissionens ansvarsområde, herunder de nødvendige standarder og retningslinjer, med udgangspunkt i tidsplanen i forordningen og sørge for, at der udvikles sikre og robuste digitale EU-infrastrukturer, som letter adgangen til sundhedsdata på tværs af grænserne og befordre sikker anvendelse af sundhedsdata til forskning og politikudformning. Det ville ligge mig meget på sinde at sikre, at dette vigtige initiativ gennemføres og giver de ønskede resultater.

Spørgsmål fra Underudvalget om Folkesundhed

10. Hvordan vil De forpligte Dem til at arbejde med forebyggende sundhed som et af de centrale områder og sikre en samlet tilgang til sundhedsfremme og sygdomsforebyggelse gennem hele livet? Der blev i denne forbindelse i den tidligere mandatperiode lovet mange forslag under kræfthandlingsplanen, men den tidligere Kommission fulgte ikke op herpå. Forpligter De Dem til at gennemføre de manglende tiltag og mål i denne plan, herunder bl.a. en revision af den relevante lovgivning om tobak (bl.a. for at tackle nye produkter såsom vapes), forslag til mærkning og sundhedsadvarsler på alkoholholdige drikkevarer? Hvad angår andre ikkeoverførbare sygdomme, kan De oplyse os om de vigtigste elementer, De vil foreslå vedrørende en fælles tilgang på disse områder? Vil De fortsat fokusere på at fremme immunisering og vaccination som centrale elementer i denne indsats? Kan De ud over de foranstaltninger, der er nævnt i Deres opgavebeskrivelse, uddybe de yderligere tiltag, De vil iværksætte med hensyn til forebyggelse på området mental sundhed og gennemførelsen af strategien for mental sundhed? Forpligter De Dem til at gennemføre revisionen af forordningen om medicinsk udstyr, og hvordan vil De sikre prisoverkommelighed, tilgængelighed, sikkerhed og forebyggelse af knaphed?

Ikke-overførbare sygdomme tegner sig i øjeblikket for næsten 80 % af sygdomsbyrden i EU og er den væsentligste dødsårsag i EU. Disse dybt bekymrende tal forventes at ville stige som følge af de demografiske mønstre i EU, med en hurtigt aldrende befolkning. Disse sygdomme mindsker folks livskvalitet, påvirker den forventede levetid, forværrer sociale og økonomiske uligheder og har store konsekvenser for medlemsstaternes sundhedssystemer og økonomier, idet de tegner sig for den største andel af sundhedsudgifterne i OECD-landene.

Europa-Parlamentet har lagt særlig vægt på dette spørgsmål. Jeg er helt enig i, at forebyggelse er det mest effektive redskab til at bremse forekomsten af ikke-overførbare sygdomme og sikre vores sundhedssystemers bæredygtighed på lang sigt. Mange sundhedsdeterminanter (f.eks. fysisk aktivitet og ernæring) og risikofaktorer (f.eks. brug af tobak eller et sundhedsskadeligt alkoholforbrug) er de samme for diverse sygdomme. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg derfor tackle de særlige udfordringer, disse sygdomme giver, med en tværgående tilgang til livslang forebyggelse, som bygger på eksisterende tiltag inden for sundhedsfremme og sygdomsforebyggelse. Denne tværgående tilgang vil være den mest effektive metode til at fremme en effektiv og bæredygtig indsats på folkesundhedsområdet.

Adressering af hjerte-kar-sygdomme bør være et helt centralt element i denne tværgående tilgang. Hjerte-kar-sygdomme er den hyppigste dødsårsag og den væsentligste faktor for dårligt helbred og handicap i EU: Hjerte-kar-sygdomme og kræft er tilsammen skyld i mere end halvdelen af de for tidlige dødsfald i EU. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg bygge videre på det eksisterende samarbejde med medlemsstaterne, bl.a. de fælles aktioner mod hjerte-kar-sygdomme og diabetes, ligesom jeg vil se nærmere på sammenhængene med sundhedsdeterminanter, risikofaktorer og kroniske lidelser såsom fedme. Et særligt fokus kunne være at forbedre forebyggelsen og tidlig påvisning af hjerte-kar-sygdomme. Med henblik herpå ville fuld udnyttelse af digitale sundhedsløsninger, herunder kunstig intelligens, bidrage til at gøre det muligt for patienterne i EU at drage fordel af den seneste teknologi inden for præcisionsdiagnosticering og -behandling.

Inden for disse rammer vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, arbejde for at få den europæiske kræfthandlingsplan gennemført. Bekæmpelse af kræft er fortsat en af vor tids største udfordringer, som Europa-Parlamentet også fremhævede endnu en gang i sin beslutning fra 2022. Indtil videre er mere end 90 % af aktionerne i kræfthandlingsplanen gennemført eller iværksat. Men arbejdet med at gennemføre planen og dens meget ambitiøse tiltag skal fortsættes sammen med jer, medlemsstaterne og interessenterne. Femte udgave af den europæiske kræftkodeks skulle ligge klar næste år og vil sætte borgerne i stand til selv at reducere deres risiko for at udvikle kræft, ligesom yderligere et skridt vil være EU-Netværket af Holitiske Kræftcentre, som inden udgangen af 2028 vil forbinde 100 tværfaglige strukturer, der håndterer alle aspekter af behandling af samt forskning og speciallægeuddannelse i kræft. Det er desuden planen, at der mellem 2026 og 2028 vil blive offentliggjort retningslinjer og kvalitetssikringsprogrammer for behandling af lungekræft, prostatakræft og mavekræft, som skal være til støtte for medlemsstaterne ved implementering af nye screeningsmetoder, der muliggør tidligere påvisning og dermed muligheder for at redde liv.

Hvis min udnævnelse bekræftes, ville mit arbejde med at befordre en samlet tilgang til sundhedsfremme og sygdomsforebyggelse bl.a. omfatte en revision af tobakskontrollovgivningen, baseret på den igangværende evaluering og i overensstemmelse med, hvad Europa-Parlamentet anbefalede i 2022. Et af fokuspunkterne for den igangværende evaluering er anvendelse af nyopdukkede tobaksvarer og dertil knyttede produkter, som f.eks. elektroniske cigaretter, og nikotinafhængighed. Indsatsen her er af afgørende betydning for bedre at kunne beskytte børn, unge og befolkningen generelt mod de negative virkninger af disse produkter. Jeg agter også at støtte gennemførelsen af den foreslåede henstilling om røg- og aerosolfrie miljøer, når Rådet har vedtaget den. Mere overordnet mener jeg, at vi er nødt til at overveje, hvordan vi kan ændre fortællingen om risikofaktorer, herunder alkohol, og de økonomiske sundhedsdeterminanter. Sociale holdninger kan være en nøgledrivkraft for forandring.

Vaccination er en af de mest effektive og omkostningseffektive forebyggelsesforanstaltninger, vi har. Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg inden for rammerne af Unionens beføjelser træffe foranstaltninger til at bekæmpe misinformation og vaccineskepsis, overvåge vaccinationsdækningen i medlemsstaterne, støtte vaccinationskampagner og hjælpe medlemsstaterne med at bekæmpe eventuelle sygdomsudbrud. Jeg vil se på, hvordan man kan hjælpe medlemsstaterne med at tackle strukturelle hindringer for vaccination via alt fra nedbringelse af udgifterne og øget adgang til vacciner til afhjælpning af administrative hindringer og fremme af brugen af elektroniske registre. F.eks. vil Rådets nyligt vedtagne henstilling om kræftformer, der kan forebygges ved vaccination, hjælpe medlemsstaterne til at øge tilslutningen til vaccination mod humane papillomavirus blandt piger og drenge og mod hepatitis B-virus i de berørte befolkningsgrupper. Gennemførelse af henstillingen ville gøre en reel forskel.

Hvis min udnævnelse bekræftes, vil jeg også fortsætte arbejdet med mental sundhed, et område, der er af stor betydning for vores borgere. Allerede før covid-19-pandemien havde omkring én ud af seks borgere i EU udfordringer i form af mentale sundhedsproblemer, med omkostninger på over 600 mia. EUR – eller mere end 4 % af vores BNP – til følge. Europa-Parlamentet har anerkendt, at bedre mental sundhed er såvel en social som en økonomisk nødvendighed, og jeg agter at gå videre med foranstaltningerne i meddelelsen fra 2023 om en samlet tilgang til mental sundhed. Gennemførelsen af de 20 flagskibsinitiativer, der beskrives, er enten ved at blive gennemført eller allerede gennemført, men vi er nødt til at fortsætte samarbejdet med medlemsstaterne og interessenterne. Der er i den samlede tilgang til mental sundhed allerede et stærkt fokus på børn og unge, som i stigende grad rammes af mentale sundhedsproblemer: I 2021 havde én ud af fem unge en psykisk lidelse. Selv om den digitale omstilling naturligvis giver enorme fordele, må vi ikke være blinde for dens negative sider: Vi har brug for et sikrere og sundere digitalt rum for børn, som imødegår risikoen ved overdreven onlinetilstedeværelse og brug af sociale medier, adgang til ulovligt eller uegnet indhold og cybermobning. Der blev lagt særlig vægt på dette område i de politiske retningslinjer. Jeg vil samarbejde med den ledende næstformand med ansvar for teknologisk suverænitæt, sikkerhed og demokrati, kommissæren med ansvar for ligestilling og kommissæren med ansvar for intergenerational retfærdighed, ungdom, kultur og idræt og påtage mig en ledende rolle i gennemførelsen af en EU-dækkende undersøgelse af de sociale mediers generelle indvirkning på menneskers

trivsel, med særligt fokus på børn og unge. Vi har brug for et solidt evidensgrundlag, som kan danne grundlag for en debat: Der arbejdes allerede på en forebyggelsesværktøjskasse for børn, som vil bidrage til at kortlægge og håndtere virkningen af skærmtid og sociale medier.

Som beskrevet i mine svar på spørgsmål 9 og 3 vil jeg, hvis min udnævnelse bekræftes, prioritere den igangværende evaluering af lovrammen for medicinsk udstyr og overveje potentielle lovgivningsmæssige ændringer for at sikre, at rammen fremmer innovation og tilgængelighed af udstyr med det formål at sikre patientpleje af høj kvalitet, også for børn. Jeg ville i den forbindelse se på behovet for at reducere omkostninger og administrative byrder, især for SMV'er.