

**KWESTIONARIUSZ DLA KANDYDATA NA KOMISARZA****Olivér VÁRHELYI****Zdrowie i dobrostan zwierząt****1. Ogólne kompetencje, zaangażowanie w sprawę europejską i niezależność osobista**

*Jakie aspekty Pana kwalifikacji i doświadczenia mają szczególne znaczenie dla sprawowania obowiązków komisarza i promowania ogólnego interesu europejskiego, zwłaszcza w obszarze, za który byłby Pan odpowiedzialny? Jak przyczyni się Pan do realizacji wytycznych politycznych Komisji? Jak zamierza Pan uwzględnić aspekt płci i włączyć perspektywę płci do wszystkich obszarów polityki podlegających Pana resortowi? W jaki sposób będzie Pan realizować włączanie problematyki młodzieżowej do głównego nurtu polityki?*

*Jak może Pan wykazać przed Parlamentem Europejskim swoją niezależność oraz zapewnić, że żadna działalność prowadzona w przeszłości, w chwili obecnej ani w przyszłości nie będzie podawać w wątpliwość Pana rzetelności w wywiązywaniu się z obowiązków komisarza?*

*Jakie aspekty Pana kwalifikacji i doświadczenia mają szczególne znaczenie dla sprawowania obowiązków komisarza i promowania ogólnego interesu europejskiego, zwłaszcza w obszarze, za który byłby Pan odpowiedzialny?*

Przez całą moją karierę skupiałem się na wzmocnianiu pozycji Unii Europejskiej – praca ta polegała na pogłębianiu jej integracji wewnętrznej, a także zacieśnianiu stosunków z bezpośrednim sąsiedztwem UE oraz wspieraniu krajów kandydujących/potencjalnych krajów kandydujących na drodze do UE.

Zanim dołączyłem do Komisji Europejskiej jako komisarz ds. sąsiedztwa i rozszerzenia w 2019 r., spędziłem całą moją karierę zawodową jako urzędnik służby cywilnej pracujący na rzecz postępu integracji europejskiej. W tym okresie zdobyłem dogłębną wiedzę na temat procesów decyzyjnych i różnych polityk sektorowych UE, w tym polityki zdrowotnej i przepisów dotyczących dobrostanu zwierząt.

Potwierdziłem również swoje umiejętności w zakresie promowania ogólnego interesu Unii Europejskiej, pełniąc funkcję kierownika działu w Komisji Europejskiej podczas tworzenia jednolitego patentu europejskiego w ramach drugiej wzmocnionej współpracy w UE. W tym okresie odpowiadałem za rozwój przepisów w zakresie praw własności intelektualnej i nadzór nad ich egzekwowaniem w różnych sektorach, w tym w sektorze farmaceutycznym, zwiększanie przewagi konkurencyjnej UE i dbałem o to, aby UE mogła działać na tych samych warunkach co jej partnerzy międzynarodowi.

W trakcie mojej kariery w węgierskiej administracji publicznej – czy to jako szef działu prawnego w węgierskiej misji przy UE, czy jako zastępca stałego przedstawiciela w Stałym Przedstawicielstwie Węgier przy UE, miałem okazję pracować nad politycznie, gospodarczo i finansowo wrażliwymi dossier związanymi ze zdrowiem i sektorem spożywczym, m.in. nad ogólnym prawodawstwem farmaceutycznym i jego przeglądem z 2003 r., rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych, dyrektywą w sprawie wyrobów tytoniowych czy dyrektywą w sprawie możliwości ograniczenia lub zakazania przez państwa członkowskie uprawy GMO na swoim terytorium (tzw. dyrektywa w sprawie GMO).

Po dołączeniu do Komisji Europejskiej w 2019 r. miałem zaszczyt pełnić funkcję komisarza europejskiego do spraw sąsiedztwa i rozszerzenia. W tym czasie kierowałem działaniami UE w odpowiedzi na wiele nieprzewidzianych wyzwań, które zmieniły krajobraz geopolityczny w Europie i na świecie. Ważną częścią mojej pracy było wspieranie partnerów z Bałkanów Zachodnich i krajów sąsiadujących z UE po wybuchu pandemii COVID-19. W tym celu niezwłocznie przekierowaliśmy dostępne środki, by zaspokoić najpilniejsze potrzeby, takie jak dostawa szczepionek, środków terapeutycznych czy środków ochrony indywidualnej. Położyliśmy

również większy nacisk na wzmocnienie systemów opieki zdrowotnej i ujednoczenie odpowiedniego prawodawstwa z przepisami UE. W tych krytycznych momentach na działania na obszarach podlegających pod mój resort przeznaczyliśmy łącznie ponad 8,1 mld euro.

Na przykład w lutym 2022 r. Komisja Europejska przyznała Ukrainie dotację w wysokości 120 mln euro w formie wsparcia budżetowego, aby pomóc rządowi w zwiększaniu gotowości cywilnej na wypadek sytuacji kryzysowej i usprawnieniu cywilnego zarządzania kryzysowego na szczeblu centralnym i lokalnym. Pomogło to zapewnić ciągłość świadczenia podstawowych usług, w tym pomocy medycznej dla obywateli znajdujących się w najtrudniejszej sytuacji. Komisja przeznaczyła ponadto 12 mln euro na powiązane działania, aby wspierać opracowywanie i wdrażanie reformy w zakresie opieki nad dziećmi oraz zwiększyć dostęp do opieki wyspecjalizowanej w zakresie leczenia traumy. Rozszerzyliśmy współpracę z Programem Narodów Zjednoczonych ds. Rozwoju za pośrednictwem EU4Recovery (35 mln euro), który koncentruje się na świadczeniu wysokiej jakości usług publicznych, w tym opieki zdrowotnej w społecznościach znajdujących się na obszarach bezpośrednio objętych kryzysem i obszarach sąsiadujących. Inwestycje na rzecz poprawy ukraińskiego publicznego systemu opieki zdrowotnej włączono do Instrumentu na rzecz Ukrainy, który pozostanie źródłem wsparcia dla naszych wschodnich partnerów w nadchodzących latach.

Jestem głęboko przekonany, że silniejsi sąsiedzi to znacznie silniejsza UE. W związku z tym od początku mojej kadencji jako członek kolegium podjąłem działania aby wspierać rozwój społeczno-gospodarczy państw, którymi zajmował się mój resort. Mając to na uwadze, uruchomiliśmy plany gospodarczo-inwestycyjne dla Bałkanów Zachodnich, wschodniego sąsiedztwa i południowego sąsiedztwa. Z dumą mogę powiedzieć, że pod koniec mojej kadencji zainicjowaliśmy inwestycje w wysokości 54,68 mld euro, a zatem wyprzedziliśmy harmonogram, gdyż suma ta stanowi 70% celu, który wynosi 77 mld euro do 2027 r. Jest to dobry znak w kontekście ambitnych wytycznych politycznych wybranej na kolejną kadencję przewodniczącej, według których w latach 2024–2029 Komisja ma się skupić na inwestycjach. W ramach wspomnianych programów we wszystkich trzech regionach usprawniliśmy ponadto opiekę zdrowotną jako kluczowy sektor rozwoju, zwiększając udział wsparcia dla działań związanych z opieką zdrowotną z 579 mln euro w ostatnich trzech latach poprzednich wieloletnich ram finansowych (2018–2020) do ponad 696 mln euro (2021–2023), co stanowi wzrost o 17%. Finansowanie obejmowało wiele działań, takich jak wsparcie na rzecz zwiększenia dostępu do ośrodków podstawowej opieki zdrowotnej i szczepienia osób należących do szczególnie wrażliwych grup społecznych w takich krajach jak Liban, czy też poprawę elastyczności systemu opieki zdrowotnej na Bałkanach Zachodnich, UE po raz pierwszy mogła przekazać pomoc na rzecz podstawowej infrastruktury opieki zdrowotnej oraz infrastruktury średniego szczebla, np. dla nowego szpitala pediatrycznego w Belgradzie, będącego wiodącym ośrodkiem wysokiej jakości na Bałkanach Zachodnich. Zwalczaliśmy również ubóstwo wielowymiarowe na nieuprzywilejowanych obszarach wiejskich Egiptu, zwiększając zdolności produkcyjne i dostęp do leków, w tym szczepionek, i innych technologii medycznych. Pracowaliśmy również na rzecz podwyższenia jakości opieki zdrowotnej i zwiększenia dostępu do niej dla uchodźców w Turcji, zapewniając również natychmiastowe wsparcie na rzecz odbudowy infrastruktury zdrowotnej i edukacyjnej po trzęsieniu ziemi.

*Jak przyczyni się Pan do realizacji wytycznych politycznych Komisji?*

W pełni popieram wizję ponownie wybranej przewodniczącej przedstawioną w wytycznych politycznych: wizję silniejszej Europy, która cieszy się trwałym dobrobytem i jest konkurencyjna, chroni obywateli i jakość naszego życia, broni demokracji i dba o sprawiedliwość społeczną.

Jeżeli moja kandydatura na stanowisko komisarza ds. zdrowia i dobrostanu zwierząt zostanie zatwierdzona, zamierzam dołożyć wszelkich niezbędnych starań, by dokończyć tworzenie Europejskiej Unii Zdrowotnej, zwiększyć odporność, bezpieczeństwo, jakość i stabilność systemów opieki zdrowotnej w celu ochrony zdrowia naszych obywateli przed zagrożeniami, a także promować profilaktykę zdrowotną i zdrowy styl życia.

Wzajemne oddziaływanie między ludźmi, zwierzętami, roślinami i środowiskiem będę miał na uwadze w mojej pracy w ramach podejścia „Jedno zdrowie”.

Skupię się na uczynieniu z UE potęgi w dziedzinie innowacji, która zapewnia swoim obywatelom innowacyjne i przystępne cenowo leki i terapie oraz przestrzega naszych wysokich standardów w zakresie bezpieczeństwa żywności i dobrostanu zwierząt. Dopilnuję, aby wytyczne polityczne ponownie wybranej przewodniczącej były należycie wdrażane we wszystkich obszarach obowiązków, które zostały mi powierzone.

Niedawne ataki z użyciem oprogramowania szantażującego na szpitale i systemy opieki zdrowotnej są niedopuszczalne. Będę współpracować z zainteresowanymi stronami w dziedzinie e-zdrowia, aby określić, w jaki

sposób wykrywać zagrożenia cyberbezpieczeństwa, zapobiegać im i reagować na nie. We współpracy z wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw suwerenności technologicznej, bezpieczeństwa i demokracji w ciągu pierwszych 100 dni kadencji przygotujemy europejski plan dotyczący cyberbezpieczeństwa szpitali i świadczeniodawców.

Jestem w pełni świadomy potrzeby zwiększenia konkurencyjności w oparciu o nasz wyjątkowy model społeczno-gospodarczy. Musimy skupić się na kluczowych sektorach strategicznych, w których Europa może budować przewagę konkurencyjną, takich jak biotechnologia (i prace nad nowym europejskim aktem w sprawie biotechnologii) i dane dotyczące zdrowia, w tym poprzez wdrożenie europejskiej przestrzeni danych dotyczących zdrowia. Będę dążyć do ukończenia reformy farmaceutycznej, wspierając współpracowników w osiągnięciu właściwej równowagi między bardzo potrzebnym bodźcem do innowacji a dostępnością i przystępnością cenową leków, których oczekują nasi obywatele. Przyspieszę wdrażanie obecnych ram dotyczących wyrobów medycznych i ocenę potrzebę ewentualnych zmian legislacyjnych.

Za pomocą aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu zajmę się endemicznym ryzykiem niedoborów leków i wyrobów medycznych o krytycznym znaczeniu oraz zwiększę naszą niezależność w tej dziedzinie. Opierając się na doświadczeniach związanych z pandemią COVID-19, będę dalej rozbudowywać naszą architekturę bezpieczeństwa zdrowotnego i dopilnuję, by Europa była przygotowana do reagowania na przyszłe zagrożenia dla zdrowia i miała do tego narzędzia.

Zgodnie z pismem określającym moje zadania wystosowanym przez wybraną na kolejną kadencję przewodniczącą Ursulę von der Leyen zintensyfikuję prace nad profilaktyką zdrowotną, aby zapewnić kompleksowe podejście do promocji zdrowia i profilaktyki chorób przez całe życie. Inwestowanie w skuteczną profilaktykę może pomóc stawić czoła wyzwaniom, zmniejszyć obciążenie chorobami niezakaźnymi, wspierać długie życie w zdrowiu i zmniejszyć obciążenie systemów opieki zdrowotnej.

W ramach profilaktyki zdrowotnej i zgodnie z zapowiedzią ponownie wybranej przewodniczącej po zakończeniu trwającej oceny zaproponuję przegląd dyrektywy w sprawie wyrobów tytoniowych. Przegląd powinien skupiać się na kwestii nowo powstających wyrobów tytoniowych.

Zdrowie psychiczne znajduje się w programie prac Komisji, a w 2023 r. przedstawiono 20 inicjatyw przewodnich w tej dziedzinie. Będę nadal realizować te inicjatywy wraz z państwami członkowskimi i zainteresowanymi stronami. Zwrócę szczególną uwagę na zdrowie psychiczne dzieci i młodzieży. Będę współpracować z wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw suwerenności technologicznej, bezpieczeństwa i demokracji oraz innymi członkami kolegium przy badaniu wpływu mediów społecznościowych na dobrostan dzieci i młodzieży.

Nie będę szczędzić wysiłków, aby przeciwdziałać ogromnym zagrożeniom związanym z opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe, bazując na naszej współpracy z państwami członkowskimi i dalej ją rozwijając, aby osiągnąć cele na 2030 r. w ramach podejścia „Jedno zdrowie”.

Nasze normy bezpieczeństwa żywności i dobrostanu zwierząt są najlepiej rozwinięte na świecie: będę nadal stopniowo uaktualniać nasze przepisy w oparciu o najnowszą wiedzę naukową, uwzględniając zrównoważony rozwój, kwestie etyczne i gospodarczą rzeczywistość, a jednocześnie dbając o zachowanie konkurencyjności naszych rolników i biorąc pod uwagę oczekiwania obywateli. Będę współpracować z państwami członkowskimi w celu zapewnienia równych warunków działania na rynku wewnętrznym i na szczeblu międzynarodowym zgodnie z zasadami handlu.

Wreszcie dopilnuję, by moja polityka nikogo nie wykluczała i stworzyła warunki dla prawdziwie inkluzywnych systemów zdrowia i dobrostanu zwierząt, sprawiedliwie uwzględniających potrzeby ludzi i zwierząt.

*Jak zamierza Pan uwzględnić aspekt płci i włączyć perspektywę płci do wszystkich obszarów polityki podlegających Pana resortowi?*

Równouprawnienie płci jest jedną z podstawowych wartości europejskich zapisanych w traktatach. W trakcie mojej obecnej kadencji zdecydowałem się w zwiększanie równouprawnienia płci oraz wzmocnienie pozycji kobiet i dziewcząt w regionach objętych polityką sąsiedztwa i procesem rozszerzenia, zgodnie ze strategią na rzecz równouprawnienia płci i trzecim unijnym planem działania w sprawie równości płci. Mianowicie cała pomoc finansowa w ramach mojego resortu – we wszystkich sektorach – miała uwzględniać perspektywę płci i wspierać równouprawnienie płci.

Z dumą wykorzystałbym okazję do dalszej pracy pod przywództwem pierwszej kobiety na stanowisku przewodniczącego Komisji Europejskiej, aby propagować uwzględnianie aspektu płci i włączanie perspektywy płci do obszaru zdrowia i dobrostanu zwierząt.

Pragę też podkreślić, że zgodnie z tym, do czego zobowiązałem się w swojej poprzedniej pisemnej odpowiedzi skierowanej do Parlamentu Europejskiego w 2019 r., dołożyłem również znacznych starań i osiągnąłem wymierne rezultaty w zwiększaniu równouprawnienia płci w Komisji Europejskiej, w tym w służbach, za które odpowiadam. W dniu 1 grudnia 2019 r. odsetek kobiet na stanowiskach kierowniczych wyższego szczebla w Dyrekcji Generalnej ds. Polityki Sąsiedztwa i Negocjacji w sprawie Rozszerzenia (DG NEAR) wynosił 33%, a wśród kadry kierowniczej średniego szczebla 39% – w obu przypadkach poniżej średniej Komisji Europejskiej. Do 2024 r. sytuacja znacznie się poprawiła: odsetek kobiet na stanowiskach kierowniczych wyższego szczebla wzrósł do 56%, a wśród kadry kierowniczej średniego szczebla do 54%, w obu przypadkach powyżej średniej Komisji Europejskiej.

Korzystając z tych doświadczeń, zamierzam nadal promować równouprawnienie płci w przyszłości – zgodnie z wytycznymi politycznymi Komisji Europejskiej na lata 2024–2029.

*W jaki sposób będzie Pan realizować włączanie problematyki młodzieżowej do głównego nurtu polityki?*

W ciągu ostatnich pięciu lat dopilnowałem, by wspieranie młodych ludzi w ich przedsięwzięciach stało się wspólnym mianownikiem dla naszych stosunków z krajami partnerskimi i pomocy dla nich.

W ramach Europejskiego Roku Młodzieży 2022 uczestniczyliśmy w opracowywaniu i wdrażaniu pierwszych w historii ram polityki na rzecz partnerstwa strategicznego z młodymi ludźmi na całym świecie, pod nazwą „Plan działania na rzecz młodzieży (YAP) w ramach działań zewnętrznych UE na lata 2022–2027”. W tym kontekście rozwinęliśmy: inicjatywę „Głosy młodych mieszkańców obszaru Morza Śródziemnego”, która wspiera współpracę między młodymi ludźmi po obu stronach Morza Śródziemnego w sprawach publicznych oraz w lokalnych i regionalnych inicjatywach transformacyjnych; program Erasmus+, który wspiera rozwój inicjatyw na rzecz młodzieży na Bałkanach Zachodnich i w południowym regionie Morza Śródziemnego; program EU4Youth wspierający uczestnictwo i przywództwo młodzieży w kształtowaniu polityki w ramach Partnerstwa Wschodniego, zwłaszcza w Ukrainie, sieć Młodych Ambasadorów Europejskich na Bałkanach Zachodnich i w ramach Partnerstwa Wschodniego oraz ambasadorów dobrej woli w południowym sąsiedztwie.

Jeśli chodzi o zdrowie, zdrowie psychiczne i dobrostan młodzieży, postanowiliśmy poprawić skuteczność systemów opieki zdrowotnej (eliminowanie nierówności i dążenie do powszechnego zabezpieczenia zdrowotnego) oraz wesprzeć kompleksowe, bezpieczne, sprzyjające włączeniu społecznemu i przyjazne dzieciom i młodzieży usługi zdrowotne, w tym usługi w zakresie zdrowia psychicznego i cyfrowe usługi zdrowotne w naszych krajach partnerskich. Oprócz wielu wydarzeń regionalnych w ramach obchodów Europejskiego Roku Młodzieży gościliśmy w Brukseli ponad 150 studentów z tych trzech regionów.

W trakcie mojej kadencji w latach 2021–2023 na działania związane z młodzieżą przeznaczono ponad 966 mln euro, czyli o ponad 60% więcej niż w poprzednich trzech latach (594 mln euro w latach 2018–2020). Działania te obejmowały na przykład poprawę infrastruktury edukacyjnej w Czarnogórze, wzmocnienie pozycji młodzieży kosowskiej poprzez program „uczenie się przez doświadczenie”, podniesienie jakości edukacji dla dzieci i młodzieży znajdujących się w trudnej sytuacji w Jordanii i Libanie, a także wspieranie ekologicznych i dostosowanych cyfrowo szkół w Tunezji i wspieranie przedsiębiorczości młodzieży za pośrednictwem programu Erasmus dla młodych przedsiębiorców lub mechanizmu EU4Youth promującego zatrudnienie i przedsiębiorczość młodzieży. Wspieraliśmy również programy zatrudnienia ludzi młodych w Bośni i Hercegowinie, a w ramach programu EU4Schools ukończyliśmy już 57 placówek edukacyjnych i poprawiliśmy warunki edukacyjne dla około 25 tys. uczniów, dzieci i nauczycieli w Albanii, dotkniętej niszczycielskim trzęsieniem ziemi w 2019 r. W Ukrainie wspieramy odbudowę i remont szkół w całym kraju (100 mln euro).

Chcę też podkreślić znaczenie aktywne to może zbieranie opinii młodych ludzi nie tylko w UE, ale również w krajach partnerskich i uwzględnianie ich przy opracowywaniu naszej polityki. Zawsze byłem otwarty na współpracę z młodym pokoleniem. W trakcie kadencji miałem okazję spotkać się z wieloma grupami młodzieży i studentów z regionów objętych procesem rozszerzenia i polityką sąsiedztwa UE – czy to odwiedzając laboratoria młodzieżowe, infrastrukturę informatyczną, szkoły, szpitale itp., czy też przyjmując ich w Berlaymont.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, jako komisarz ds. zdrowia i dobrostanu zwierząt będę nadal stosować to samo podejście, tak aby masz decyzje przetrwały próbę czasu. Na początek, w ciągu pierwszych 100

dni kadencji, zorganizuję pierwszy doroczny dialog z młodzieżą na temat polityki, zgodnie z pismem określającym moje zadania. Jak wskazano w piśmie określającym moje zadania, przyjrę się również temu, jak media społecznościowe i nadmierna ekspozycja na ekrany wpływają na obywateli, zwłaszcza młodzież, ich dobrostan i zdrowie psychiczne. Uważam, że niezwykle ważne jest skupienie się na profilaktycznym aspekcie polityki zdrowotnej wśród młodzieży jako długoterminowej inwestycji w jej przyszłość.

*W jaki sposób może Pan wykazać przed Parlamentem Europejskim swoją niezależność oraz zapewnić, że żadna działalność prowadzona w przeszłości, w chwili obecnej oraz w przyszłości nie będzie podawać w wątpliwość Pana rzetelności w wywiązywaniu się z obowiązków komisarza?*

Moim obowiązkiem będzie dalsze spełnianie najwyższych standardów etycznych i obowiązków określonych w art. 17 ust. 3 Traktatu o Unii Europejskiej (TUE) oraz art. 245 i 339 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej (TFUE), a także w Kodeksie postępowania członków Komisji Europejskiej.

Moja deklaracja interesów jest kompletna i dostępna publicznie, a w razie zaistnienia jakichkolwiek zmian zostanie uzupełniona. Będę unikał wszelkich sytuacji, w których moja bezstronność i niezależność mogłyby zostać zakwestionowane. Będę informował przewodniczącą Komisji o wszelkich sytuacjach mogących wiązać się z konfliktem interesów.

Będę przestrzegał obowiązków w zakresie przejrzystości w kwestiach związanych z kształtowaniem i wdrażaniem polityki UE, zgodnie z kodeksem postępowania, i odbywał spotkania wyłącznie z tymi organizacjami zawodowymi/przedstawicielami grup interesu lub osobami samozatrudnionymi, które są zarejestrowane w rejestrze służącym przejrzystości.

Tak jak miało to miejsce w ciągu ostatnich pięciu lat, będę nadal publikował informacje na temat kosztów moich podróży, a o ich szczegółowych celach będę informował za pomocą zdjęć i nagrań wideo oraz wystąpień w mediach lub mediach społecznościowych.

Aby wspierać bezpośrednią przejrzystość i kontrolę opinii publicznej, będę należycie informował o moich spotkaniach, umieszczając je na stronie z oficjalnym terminarzem Komisji Europejskiej. Na mojej oficjalnej stronie internetowej wszystkie moje wystąpienia publiczne i oświadczenia będą nadal publikowane w dniu, w którym miały one miejsce.

Będę przestrzegać najwyższych wymogów etycznych. Obejmuje to kwestie przyjmowania prezentów, korzystania z gościnności, odbierania odznaczeń i nagród. Dotyczy to działań zewnętrznych w trakcie kadencji, jak również działań po jej zakończeniu. Będę korzystał z zasobów finansowych i innych zasobów Komisji z najwyższą starannością.

## **2. Kierowanie resortem oraz współpraca z Parlamentem Europejskim**

*Czy może Pan zobowiązać się do należytego informowania Parlamentu o swoich działaniach i działaniach podległych Panu departamentów? W jakim zakresie uznaje Pan swoją odpowiedzialność przed Parlamentem?*

*Jakie konkretne zobowiązania jest Pan w stanie podjąć w odniesieniu do zaangażowania i obecności w Parlamencie, zarówno w komisjach, jak i na posiedzeniach plenarnych, w odniesieniu do przejrzystości, współpracy i skutecznych działań w następstwie stanowisk Parlamentu oraz składanych przez niego wniosków w sprawie inicjatyw ustawodawczych? W związku z planowanymi inicjatywami lub procedurami w toku – czy jest Pan gotowy udostępnić Parlamentowi na czas informacje i dokumenty na równi z Radą?*

*Rola Parlamentu Europejskiego i jego komisji oraz współpraca z nimi*

Podobnie jak w ciągu ostatnich pięciu lat współpraca z Parlamentem Europejskim ma dla mnie nadal ogromne znaczenie. Reprezentowałem Komisję Europejską na 43 posiedzeniach plenarnych. Jako komisarz ds. sąsiedztwa i rozszerzenia uczestniczyłem w 31 posiedzeniach zorganizowanych na szczeblu komisji. Były to między innymi formalne dialogi w obszarze instrumentów finansowych mojego resortu (siedem na temat Instrumentu Sąsiedztwa oraz Współpracy Międzynarodowej i Rozwojowej – „Globalny wymiar Europy” oraz sześć na temat Instrumentu Pomocy Przedakcesyjnej). W tym kontekście istotne było dla mnie również szybkie przedstawianie Parlamentowi wszystkich kluczowych wniosków i sprawozdań (takich jak cztery roczne pakiety rozszerzeniowe) – już w dniu ich przyjęcia przez odpowiednią komisję (AFET). Współpracowałem z Parlamentem Europejskim i jego odpowiednimi komisjami na wszystkich etapach procesu kształtowania polityki i dialogu politycznego.

W przyszłości zamierzam nawiązać z posłami do Parlamentu Europejskiego bardzo bliskie stosunki robocze oparte na wzajemnym zaufaniu i konstruktywnym dialogu w dziedzinie zdrowia i dobrostanu zwierząt. Jestem głęboko przekonany, że pozwoli to uzyskać zaufanie obywateli do naszej polityki i naszych instytucji oraz nadzoru nad nimi, a także pomóc w walce z dezinformacją.

Skuteczna współpraca międzyinstytucjonalna ma zasadnicze znaczenie dla funkcjonowania systemu instytucjonalnego UE oraz dla efektywności i legitymacji demokratycznej unijnego systemu podejmowania decyzji. Opiera się ona na pewnych zasadach przewodnich, do których w pełni zobowiązuję się stosować i dopilnuję, aby podlegające mi służby stosowały takie samo podejście. Te zasady to między innymi otwartość, wzajemne zaufanie, efektywność i regularna wymiana informacji. Przedstawione przez ponownie wybraną przewodniczącą Komisji wytyczne polityczne w pełni odzwierciedlają te zasady. Podkreślono w nich zamiar pogłębienia szczególnej relacji między Parlamentem Europejskim a Komisją. Jeśli moja kandydatura na stanowisko komisarza zostanie zatwierdzona, będę pracować na rzecz osiągnięcia tego celu, przestrzegając przy tym postanowień porozumienia ramowego z 2010 r. oraz Porozumienia międzyinstytucjonalnego w sprawie lepszego stanowienia prawa z 2016 r.

Zgodnie z wytycznymi politycznymi będę do pełnej dyspozycji, aby uczestniczyć w posiedzeniach Parlamentu Europejskiego, takich jak debaty plenarne, posiedzenia komisji, rozmowy trójstronne oraz spotkania dwustronne z posłami do Parlamentu Europejskiego. Dopilnuję, aby Parlament Europejski był informowany o wszelkich istotnych wydarzeniach, za które odpowiadam, i jestem w pełni świadomy znaczenia równego traktowania Parlamentu i Rady w zakresie dostępu do posiedzeń oraz przekazywania uwag lub innych informacji.

#### *Przejrzystość*

W swoich wytycznych politycznych wybrana na kolejną kadencję przewodnicząca Ursula von der Leyen podkreśliła, że aby odzyskać wiarę obywateli w Unię, nasze instytucje powinny być otwarte i bez zarzutu pod względem przejrzystości. Obywatele muszą wiedzieć, jakie stanowiska są zajmowane w procesie legislacyjnym, w tym jakie są stanowiska Komisji. Zwiększenie współpracy międzyinstytucjonalnej poprzez promowanie legitymacji demokratycznej i odpowiedzialności zwiększy skuteczność i dobre sprawowanie rządów w UE.

W związku z tym zobowiązuję się do wdrożenia szeroko zakrojonych postanowień dotyczących przejrzystości i przepływu informacji zawartych w porozumieniu ramowym w sprawie stosunków między Parlamentem Europejskim i Komisją Europejską oraz porozumieniu międzyinstytucjonalnym w sprawie przejrzystości i lepszego stanowienia prawa. W szczególności dopilnuję, aby postanowienia te były przestrzegane w ramach prowadzonych przeze mnie zorganizowanych dialogów i innych kontaktów z komisjami Parlamentu.

Będę również aktywnie uczestniczyć w staraniach Komisji, by informować obywateli o jej roli w strukturze instytucjonalnej UE. Ponadto wnioski dotyczące obszarów polityki należących do mojego zakresu kompetencji będą opierać się na odpowiednich konsultacjach z ekspertami i opinią publiczną, zgodnie z zasadami lepszego stanowienia prawa.

#### *Działania w związku ze stanowiskami Parlamentu oraz składanymi przez niego wnioskami w sprawie inicjatyw ustawodawczych*

Wybrana na kolejną kadencję przewodnicząca Ursula von der Leyen wyraźnie zobowiązała się do nadania Parlamentowi większej roli w inicjowaniu i kształtowaniu prawodawstwa. Podkreśliła, że na mocy obowiązujących postanowień Traktatu Komisja będzie podejmowała działania następcze w związku z rezolucjami Parlamentu przyjętymi przez większość jego członków, które to działania będą polegać na przygotowaniu aktu ustawodawczego z pełnym poszanowaniem zasad proporcjonalności, pomocniczości i lepszego stanowienia prawa.

W pełni popieram ten cel i dopilnuję, aby Komisja wypełniała to zobowiązanie w dziedzinach wchodzących w zakres mojego resortu. W ramach zaangażowania w pogłębione partnerstwo z Parlamentem Europejskim będę ściśle współpracować z Parlamentem nad rezolucjami przyjmowanymi na podstawie art. 225 TFUE. Jestem głęboko przekonany, że usprawni to dialog oraz zwiększy zaufanie i poczucie współdziałania na rzecz osiągnięcia wspólnego celu.

Dopilnuję również, aby odpowiedzi na pytania posłów do Parlamentu Europejskiego kierowane do Komisji, które dotyczą kwestii należących do mojego zakresu kompetencji, były udzielane szybko i precyzyjnie. Będę stawiać

się na posiedzeniach plenarnych lub przed komisjami Parlamentu Europejskiego, kiedy tylko zostaną wezwany do udzielenia odpowiedzi na pytanie lub poproszony o przedstawienie jakichś szczególnych informacji.

#### *Udostępnianie informacji i dokumentów*

Doskonale zdaję sobie sprawę z tego, że przekazywanie informacji i dokumentów ma zasadnicze znaczenie dla pogłębiania partnerstwa między Parlamentem Europejskim a Komisją. Zobowiązuję się zatem do pełnego wdrożenia odpowiednich postanowień porozumienia ramowego między tymi dwiema instytucjami oraz Porozumienia międzyinstytucjonalnego w sprawie lepszego stanowienia prawa. Traktat lizboński stanowi o równości Parlamentu i Rady jako współprawodawców. Dopilnuję, aby reguła ta była przestrzegana, jeśli chodzi o udostępnianie informacji w obszarach, za które będę odpowiadać.

#### Pytania Komisji Ochrony Środowiska Naturalnego, Zdrowia Publicznego i Bezpieczeństwa Żywności

*3. W jaki sposób będzie Pan dążyć do wzmocnienia odporności systemów opieki zdrowotnej, zapewnienia dostępu do opieki zdrowotnej i produktów medycznych oraz ich przystępności cenowej w UE, a także w jaki sposób będzie Pan zachęcał do badań naukowych w sektorze farmaceutycznym i stymulował konkurencyjność tego sektora? Pomimo wysiłków UE pozostaje podzielona pod względem dostępu do opieki zdrowotnej i dostępności leków, co wpływa zarówno na jakość życia pacjentów w UE, jak i na ich szanse na leczenie. W jaki sposób zamierza Pan – jako komisarz ds. zdrowia i działając we współpracy z państwami członkowskimi UE – zmniejszyć te nierówności w zakresie zdrowia, zaradzić niedoborom produktów leczniczych, rozwiązać problem niedoboru pracowników służby zdrowia i zapewnić wszystkim Europejczykom najlepsze leczenie niezależnie od tego, gdzie mieszkają w Unii? Czy uważa Pan, że przegląd dyrektywy w sprawie transgranicznej opieki zdrowotnej byłby rozwiązaniem tych kwestii? Co mógłby Pan już teraz powiedzieć w tym kontekście na temat aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu? W jaki sposób akt ten zwiększy zdolność do reagowania na kryzysy zdrowotne, zmniejszy zależność od państw trzecich, jeżeli chodzi o przywóz leków i składników o krytycznym znaczeniu oraz zaspokoi krytyczne potrzeby w obszarze opieki zdrowotnej, a jednocześnie poprawi dostępność i przystępność cenową w tym obszarze? W jaki sposób zadba Pan o to, by UE wspierała badania i rozwój nowych leków lub terapii, w szczególności w przypadku chorób rzadkich, oraz zwiększyła swoją konkurencyjność, innowacyjność i strategiczną autonomię, zapewniając jednocześnie odpowiedni dostęp pacjentom? Jak postrzega Pan powiązania z europejskim aktem w sprawie biotechnologii? Jak postrzega Pan rolę Programu UE dla zdrowia w tym kontekście, zwłaszcza biorąc pod uwagę zaproponowane niedawno cięcia budżetowe?*

W ostatnich latach rosnąca liczba wyzwań wystawiła na próbę odporność systemów opieki zdrowotnej w UE. Wyzwania te pokazały, że w ramach systemów opieki zdrowotnej powinniśmy lepiej przewidywać wstrząsy i zmiany strukturalne oraz lepiej się do nich dostosowywać. Jeśli zmniejszymy podatność systemów opieki zdrowotnej na zagrożenia, sprawimy, że będą one w stanie nadal zapewniać wysokiej jakości opiekę zdrowotną dla obywateli Unii, a także pomożemy państwom członkowskim zadbać o ich zrównoważony charakter oraz lepsze efekty zdrowotne. Polityka zdrowotna zyskuje również znacznie silniejszy wymiar europejski. Do wspierania tego procesu można wykorzystać takie zasoby jak europejski semestr i zalecenia dla poszczególnych krajów, a także pracę OECD oraz Europejskiego Obserwatorium Polityki i Systemów Opieki Zdrowotnej na rzecz cyklu „Stan Zdrowia w UE”. Jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zamierzam kontynuować prace nad wzmocnieniem systemów opieki zdrowotnej w granicach kompetencji UE.

Nasze systemy opieki zdrowotnej są zależne od technologii cyfrowych, a zatem jednym z kluczowych aspektów odporności tych systemów jest ich cyberbezpieczeństwo: jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, jednym z moich pierwszych działań będzie realizacja planu działania w sprawie cyberbezpieczeństwa szpitali i świadczeniodawców, określonego w wytycznych politycznych, w ścisłej współpracy z wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw suwerenności technologicznej, bezpieczeństwa i demokracji.

Dostęp do skutecznych i bezpiecznych produktów medycznych wysokiej jakości ma zasadnicze znaczenie dla prawidłowego funkcjonowania systemów opieki zdrowotnej. Potrzebujemy ram regulacyjnych dostosowanych do szybkiego tempa zmian technologicznych w tym sektorze. Jest to cel przeglądu unijnego prawodawstwa farmaceutycznego zaproponowanego w kwietniu 2023 r. Przegląd pomoże stworzyć nowoczesne, uproszczone i solidne ramy regulacyjne, dzięki którym inwestowanie w badania i rozwój w zakresie leków innowacyjnych w Unii będzie bardziej atrakcyjne dla przedsiębiorstw, w tym ze względu na specjalne zachęty dotyczące leków na choroby rzadkie. Uważam, że reforma ta jest podstawą dla przyszłego funkcjonowania tego sektora i jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zrobię wszystko, co w mojej mocy, aby wesprzeć współprawodawców w jej przeprowadzeniu.

Jak podkreślił sam Parlament Europejski, innowacyjne leki dopuszczone do obrotu w UE nie docierają wystarczająco szybko do pacjentów i nie są w równym stopniu dostępne. Pacjenci w niektórych zachodnich i większych państwach członkowskich mają dostęp do 90% nowo zatwierdzonych leków, podczas gdy w niektórych państwach członkowskich w Europie Południowej i Środkowej oraz w mniejszych państwach członkowskich może to być mniej niż 20%. Proponowana reforma promuje szybszy dostęp dla pacjentów we wszystkich państwach członkowskich oraz wcześniejsze wchodzenie na rynek leków generycznych i podobnych biologicznych produktów leczniczych. Oprócz zwiększania dostępu do leków, oczywiście w zależności od wyniku negocjacji w sprawie reformy farmaceutycznej, rozważę również dalsze działania o charakterze nieustawodawczym, które mogłyby uzupełnić reformę. Będę nadal wspierał dobrowolną współpracę między właściwymi organami w zakresie opłacalności i przystępności cenowej leków.

Niedobór pracowników służby zdrowia jest szczególnym problemem, widocznym we wszystkich państwach członkowskich i dotyczącym wiele specjalizacji w ramach tego zawodu. Nierównomierna dystrybucja pracowników służby zdrowia, prowadząca do powstania tzw. pustyń medycznych, stanowi wyzwanie w co najmniej połowie państw członkowskich. Problem ten jeszcze się pogłębi wraz z oczekiwany wzrostem zapotrzebowania na opiekę zdrowotną. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę również współpracować z przyszłą wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw ludzi, umiejętności i gotowości oraz pomagać w tworzeniu spójnych ram w celu sprostania wyzwaniom związanym z pracownikami opieki długoterminowej.

Długotrwałym problemem, który również ma poważny wpływ na jakość życia pacjentów w całej Europie, są niedobory leków. Zgodnie z rezolucją Parlamentu Europejskiego Komisja rozszerzyła mandat Europejskiej Agencji Leków, która będzie w sposób skoordynowany i oparty na współpracy zarządzać krytycznymi niedoborami na szczeblu Unii w momentach kryzysowych. Reforma farmaceutyczna przewiduje również solidne środki regulacyjne mające na celu zapobieganie niedoborom i ich zmniejszanie oraz usprawnienie łańcuchów dostaw. Wprowadzono dodatkowe środki o charakterze nieustawodawczym, a nowy Sojusz na rzecz leków o krytycznym znaczeniu będzie istotnym forum do badania możliwości dalszego postępu.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę dążyć do uzupełnienia środków zaproponowanych w reformie farmaceutycznej za pomocą wniosku w sprawie aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu. Akt zapewniłby skoordynowane podejście do problemu poważnych niedoborów produktów leczniczych o krytycznym znaczeniu. Jego celem byłoby zwiększenie odporności i dywersyfikacja naszych łańcuchów dostaw oraz zmniejszenie zależności od państw spoza Unii w zakresie leków o krytycznym znaczeniu i ich składników, a także utrzymanie przystępności cenowej leków. Dopilnuję, aby w przeprowadzonej przez Komisję ocenie skutków przeanalizowano wszystkie potencjalne warianty strategiczne. Warianty do rozważenia obejmują środki w zakresie zamówień publicznych mające na celu zwiększenie przewidywalności popytu, środki służące utrzymaniu i zwiększeniu zdolności produkcyjnych Europy, a także rozwijanie partnerstw strategicznych na potrzeby dywersyfikacji łańcuchów dostaw.

Jeśli chcemy poprawić naszą globalną konkurencyjność, powinniśmy zrobić więcej, aby utrzymać innowacje w centrum naszej gospodarki, nie tylko jako siłę napędową nowych, przełomowych rozwiązań medycznych, ale również w celu przyciągnięcia do unijnego sektora zdrowia talentów i inwestycji z całego świata. Biotechnologia, sztuczna inteligencja i dane z europejskiej przestrzeni danych dotyczących zdrowia są ważne ze strategicznego punktu widzenia dla długoterminowej konkurencyjności Unii. Oprócz tego, że umożliwiają pacjentom przekazywanie danych świadczeniodawcom i unikanie niepotrzebnych badań, mogą pomóc w opracowywaniu nowatorskich terapii, procesów wytwarzania i innowacyjnych produktów, w tym w dziedzinie chorób rzadkich, poprzez bezpieczne udostępnianie danych dotyczących zdrowia na potrzeby badań naukowych.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, jednym z moich priorytetów będzie przedstawienie aktu w sprawie biotechnologii w celu uczynienia unijnego sektora biotechnologii światowym liderem i wspierania tego sektora w razie potrzeby. Akt ten, będący częścią szerszej strategii na rzecz europejskich nauk biologicznych, będzie stwarzał uproszczone otoczenie regulacyjne UE, które sprzyja innowacjom, zachęca innowatorów i inwestorów do prowadzenia badań naukowych oraz ułatwia wyprowadzanie biotechnologii z laboratorium do fabryk i na rynek, zgodnie z pracami określonymi w wytycznych politycznych dotyczących ułatwień dla przedsiębiorstw typu start-up i scale-up. Jednocześnie musimy również zwiększyć umiejętności naszych naukowców, przedsiębiorców i personelu w obszarze badań i rozwoju oraz biotechnologii.

Dyrektywa w sprawie transgranicznej opieki zdrowotnej jest ogromnym osiągnięciem pod względem dostępu obywateli Unii do leczenia. Niemniej jednak jej wdrażanie wymaga stałej uwagi. W ocenie z 2022 r. potwierdzono, że dyrektywa wnosi wartość dodaną dla obywateli UE, chociaż prawdą jest również, że transgraniczną opieką



zdrowotną nadal skutecznie zarządza się głównie poprzez koordynację zabezpieczenia społecznego. Jeden z istotnych sukcesów dyrektywy polega na tym, że niektóre z jej kluczowych elementów (takie jak europejskie sieci referencyjne w dziedzinie e-zdrowia dotyczące chorób rzadkich i oceny technologii medycznych) doprowadziły do opracowania specjalnych inicjatyw i przepisów. Podczas kolejnej oceny w 2027 r. będziemy musieli uważnie przyjrzeć się wdrażaniu dyrektywy w praktyce i możliwości usprawnienia tego wdrażania.

Pomimo bardzo trudnych okoliczności Program UE dla zdrowia w znacznym stopniu przyczynił się do realizacji inicjatyw w dziedzinie zdrowia w UE. Będę ściśle współpracować z państwami członkowskimi, by dzięki programowi promować sprawiedliwszy dostęp do opieki zdrowotnej i porównywalne efekty zdrowotne w całej Unii. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę nadal zabiegać o współpracę i innowacyjne rozwiązania w zakresie finansowania, aby usprawniać systemy opieki zdrowotnej, zwiększać zdolności badawcze i rozwijać e-zdrowie. Obecnie, jeśli chodzi o publiczne wsparcie finansowe i inwestycje, priorytetem powinno być wykorzystanie zasobów dostępnych za pośrednictwem NextGenerationEU i obecnego budżetu. Kolejne wieloletnie ramy finansowe są okazją do tego, by w przyszłości nasze wydatki były bardziej dopasowane, prostsze i skuteczniejsze.

Musimy nadal rozwijać naszą profilaktykę, odporność i konkurencyjność poprzez politykę zdrowotną i ukierunkowane inwestycje. Europa potrzebuje silnego, konkurencyjnego i innowacyjnego sektora farmaceutycznego, który w maksymalnym stopniu wykorzysta rewolucję biotechnologiczną. W wytycznych politycznych wyraźnie stwierdzono, że musimy inwestować w innowacje i technologie, które będą kształtować naszą gospodarkę i napędzać nasze transformacje: musi to być naszym priorytetem.

*4. Jakie są Pana konkretne plany walki z opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe na szczeblu krajowym, unijnym i międzynarodowym, zgodnie z podejściem „Jedno zdrowie”, w odniesieniu do środowiska, zdrowia ludzi i zwierząt? W szczególności jakie dodatkowe środki przewiduje Pan wobec tych, które zostały już zaproponowane w ramach przeglądu prawodawstwa farmaceutycznego, zarówno w dziedzinie zdrowia ludzi, jak i weterynarii? W jaki sposób planuje Pan zaradzić niedoborom i zapewnić dostęp do środków przeciwdrobnoustrojowych i narzędzi diagnostycznych, przy jednoczesnym zagwarantowaniu rozsądnego stosowania tych środków i zarządzania nimi? Czy przedstawi Pan aktualizację wykazu antybiotyków przeznaczonych do stosowania u ludzi? Biorąc pod uwagę, że badania naukowe i innowacje są kluczowym elementem walki z opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe, w jaki sposób zamierza Pan zachęcać zarówno do publicznych, jak i prywatnych badań naukowych i innowacji w tej dziedzinie? Czy rozważy Pan możliwość zbadania niewykorzystanych medycznych środków przeciwdziałania, takich jak bakteriofagi?*

Oporność na środki przeciwdrobnoustrojowe jest poważnym globalnym zagrożeniem dla zdrowia. Nie możemy ignorować szacunków ONZ, zgodnie z którymi bez poważnych działań do 2050 r. każdego roku na świecie może umierać 10 mln osób, a w samej Europie 390 tys. osób. Do tego należy jeszcze doliczyć koszty gospodarcze, które dla Europy, ze względu na wzrost kosztów opieki zdrowotnej i spadek wydajności, szacuje się na 11,7 mld euro rocznie.

Należy zatem koniecznie rozszerzyć działania na rzecz zwalczania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe. Zeszlóroczne zalecenie Rady w sprawie intensyfikacji działań UE w zakresie zwalczania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe w ramach podejścia „Jedno zdrowie” stanowiło ważny krok w tym obszarze, w szczególności pod względem konkretnych, wymiernych zalecanych celów, które mają zostać osiągnięte do 2030 r. Dokument zawiera zalecenia dotyczące nadzoru, zapobiegania zakażeniom i ich kontroli, zarządzania, rozsądnego stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych oraz podnoszenia świadomości. Komisja wspiera działania państw członkowskich w tej dziedzinie.

Prace wdrożeniowe w tym obszarze mogłyby skupiać się na corocznym monitorowaniu postępów w realizacji tych celów. W 2027 r. Komisja podejmie decyzję o dalszych krokach na podstawie zaplanowanego na ten sam rok sprawozdania z wdrażania zalecenia Rady.

Zamierzamy również opracować nowe wytyczne dotyczące zapobiegania zakażeniom i ich zwalczania, aby wspierać działania w państwach członkowskich, zwłaszcza w odniesieniu do szpitali, których najczęściej dotyczą skutki występowania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe. Istotnym wsparciem w tym zakresie może być Europejskie Centrum ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób.

Jeśli chodzi o weterynaryjne produkty lecznicze, państwa członkowskie przekazują dane dotyczące sprzedaży i stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych co roku. Z danych tych wynika, że osiągnięto już ponad połowę oczekiwanego zmniejszenia sprzedaży środków przeciwdrobnoustrojowych dla zwierząt określonego w strategii

„Od pola do stołu”. Gdy z biegiem czasu zarysują się tendencje w sprzedaży i stosowaniu, będziemy mogli ocenić potrzebę wprowadzenia dodatkowych dostosowanych środków.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, również w tej dziedzinie skupię się na wypełnianiu i egzekwowaniu we wszystkich państwach członkowskich, w tym w drodze audytów, obowiązków związanych z opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe w kontekście leków weterynaryjnych (w tym obowiązków na podstawie rozporządzenia w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i rozporządzenia w sprawie pasz leczniczych). Dotyczy to również państw trzecich, które przy wywozie zwierząt i produktów pochodzenia zwierzęcego do Unii są zobowiązane do przestrzegania naszego zakazu stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych w celu pobudzenia wzrostu lub stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych w Unii do leczenia zakażeń u ludzi. Należy szybko podjąć działania, jeśli pojawią się nowe informacje w sprawie ewentualnej zmiany wykazu środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych dla ludzi, jak określono w rozporządzeniu w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych.

Wszyscy zgadzamy się, że opracowanie nowych środków przeciwdrobnoustrojowych jest sprawą pilną. Ograniczenie stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych ma jednak wpływ na wielkość sprzedaży, a tym samym zwrot z inwestycji dla posiadaczy pozwoleń na dopuszczenie do obrotu. Z tego względu obszar ten jest niedoinwestowany i potrzebne są dodatkowe zachęty do opracowywania innowacyjnych środków przeciwdrobnoustrojowych oraz zapewnienia dostępu do środków przeciwdrobnoustrojowych.

Aby przezwyciężyć tę niedoskonałość rynku, w proponowanej reformie farmaceutycznej przewidziano innowacyjny bon na wyłączność danych, który stanowi specjalną zachętę do opracowywania nowych, przełomowych środków przeciwdrobnoustrojowych skutecznych w przypadku oporności na takie środki. Reforma objęła również działania promujące rozsądne stosowanie środków przeciwdrobnoustrojowych, monitorowanie oporności na nie i zapobieganie ich niedoborom, a także rozszerzenie oceny potencjalnego wpływu leków na środowisko. W związku z tym z dużym zadowoleniem przyjmuję fakt, że Parlament w swoim stanowisku w pierwszym czytaniu położył szczególny nacisk na kwestię oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe, a jeśli moja kandydatura na stanowisko komisarza zostanie zatwierdzona, dołożę wszelkich starań, aby wesprzeć Parlament i Radę w negocjacjach w celu zapewnienia pomyślnego wyniku, w szczególności w odniesieniu do tego krytycznego problemu.

Planowany wniosek w sprawie aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu, wskazany w wytycznych politycznych, byłby uzupełnieniem środków określonych w proponowanej reformie farmaceutycznej i miałby istotny wpływ na podaż środków przeciwdrobnoustrojowych. Wiele środków przeciwdrobnoustrojowych uznaje się za leki o krytycznym znaczeniu, a zatem skorzystałyby one na działaniach zapobiegających niedoborom takich leków, polegających między innymi na usuwaniu mankamentów łańcucha dostaw, które przyczyniają się do takich niedoborów.

Na szczeblu globalnym, jeśli moja kandydatura na stanowisko komisarza zostanie zatwierdzona, będę współpracować z państwami członkowskimi i naszymi partnerami w celu wdrożenia niedawno przyjętej deklaracji politycznej ONZ w sprawie oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe. W deklaracji tej uznano potrzebę wspierania podejścia „Jedno zdrowie”, określono konkretne cele i wezwano czterostronną platformę partnerstwa wielostronnego do ustanowienia w 2025 r. niezależnego panelu ds. analizy dowodów na potrzeby zwalczania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe, aby ukierunkować państwa członkowskie ONZ w ich działaniach krajowych.

Opowiadam się również za zwiększeniem liczby uczestników wielostronnego funduszu powierniczego na rzecz zwalczania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe, który jest kluczowym źródłem finansowania działań w tej dziedzinie. Fundusz ten odgrywa zasadniczą rolę we wspieraniu wdrażania krajowych planów działania w krajach o niskim i średnim dochodzie.

Podsumowując, jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zobowiązuję się do wzmocnienia wysiłków na rzecz ograniczenia oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe na wszystkich szczeblach i we wszystkich odpowiednich sektorach w ramach podejścia „Jedno zdrowie”. Będę współpracować z Państwem, posłami i posłankami do Parlamentu Europejskiego, Radą, zainteresowanymi stronami i naszymi partnerami międzynarodowymi, aby osiągnąć ten cel.

*5. Jakie są Pana propozycje na to, by poprawić dostarczane konsumentom obowiązkowe informacje na temat żywności, w szczególności w odniesieniu do zawartości składników odżywczych (w przypadku zdrowszych wyborów, bez nadmiernego uproszczenia), aspektów zrównoważonego rozwoju (śląd węglowy) i znakowania*

*dotyczącego dobrostanu zwierząt, przy jednoczesnym unikaniu obciążeń administracyjnych i zapewnieniu bezpiecznej i przystępnej cenowo żywności? Czy zobowiąże się Pan do przedstawienia zapowiedzianej w strategii „Od pola do stołu” w 2020 r. inicjatywy dotyczącej wprowadzenia ogólnounijnego systemu etykietowania na przodzie opakowań? Czy planuje Pan przedstawić opóźniony i także zapowiedziany w ramach strategii „Od pola do stołu” wniosek ustawodawczy w sprawie zrównoważonych systemów żywnościowych? Jak zapatruje się Pan na tę inicjatywę? Jeśli chodzi o stosowanie pestycydów, jakie są Pana propozycje, aby wesprzeć rolników w ograniczaniu stosowania pestycydów chemicznych i związanego z nimi ryzyka, oraz w jaki sposób przyspieszy Pan dostępność rozwiązań alternatywnych, takich jak produkty kontroli biologicznej lub substancje niskiego ryzyka? Jakie są Pana konkretne plany służące zwiększeniu kontroli bezpieczeństwa żywności w odniesieniu do produktów importowanych?*

Obowiązkowe informacje na temat żywności, w tym zawartość składników odżywczych, oraz podawanie wartości odżywczej z przodu opakowania mogą pomóc konsumentom w dokonywaniu zdrowszych wyborów żywieniowych. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę współpracować z państwami członkowskimi i zainteresowanymi stronami nad kompleksowym podejściem do promowania zdrowszych wyborów żywieniowych, uwzględniając kwestie takie jak informacje na temat żywności, zmiana składu żywności i reklama niezdrowej żywności. Ma to związek z przekrojowym podejściem do profilaktyki przez całe życie, nad którym będę pracować w oparciu o obecne działania w zakresie promocji zdrowia i zapobiegania chorobom. Ponieważ krajowe kampanie informacyjne lepiej docierają do konsumentów, będę wspierać krajowe wysiłki na rzecz zwiększenia świadomości w obszarze informacji na temat żywności.

Należy kontynuować prace nad etykietowaniem żywności, a w szczególności ograniczać wszelkie związane z tym obciążenia oraz szukać zrównoważonych i pragmatycznych rozwiązań, które ułatwiałyby funkcjonowanie jednolitego rynku. Jeśli chodzi o znakowanie dotyczące dobrostanu zwierząt, skupię się na gromadzeniu solidnych dowodów, w szczególności w odniesieniu do wpływu dobrowolnego systemu znakowania dotyczącego dobrostanu zwierząt na rolników, podmioty prowadzące przedsiębiorstwa spożywcze, zachowania konsumenta i rynek wewnętrzny.

Wybrana na kolejną kadencję przewodnicząca Ursula von der Leyen zapowiedziała w wytycznych politycznych, że w ciągu pierwszych 100 dni nowa Komisja przedstawi wizję rolnictwa i żywności. W wizji tej przedstawiona zostanie odpowiedź na pytanie, jak zapewnić długoterminową konkurencyjność i zrównoważony rozwój unijnego sektora rolno-spożywczego z poszanowaniem ograniczeń naszej planety. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę ściśle współpracować z członkami kolegium, aby pomóc w realizacji tej wizji w sposób zapewniający odporny, konkurencyjny i zrównoważony system żywnościowy UE, którego jednym z fundamentów będzie bezpieczeństwo żywności. Wizja będzie opierać się na sprawozdaniu ze strategicznego dialogu na temat przyszłości rolnictwa w Unii, w którym wszystkie zainteresowane strony uznały, że podejście oparte na systemach i zrównoważony rozwój nadal mają kluczowe znaczenie. Przejście na zrównoważone systemy żywnościowe wymaga różnych narzędzi polityki, w tym inwestycji, zachęt i regulacji, które pomagają stworzyć sprzyjające ramy polityki zapewniające jasność wszystkim zainteresowanym stronom. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę ściśle współpracować z komisarzem ds. rolnictwa i żywności nad opracowaniem nowego systemu analizy porównawczej dla rolnictwa i systemów żywnościowych, umożliwiającego harmonizację metod, w tym w zakresie zrównoważonego rozwoju w gospodarstwach rolnych.

Będę również kontynuować wysiłki na rzecz zmniejszenia ryzyka związanego ze stosowaniem pestycydów i promowania niechemicznych alternatyw, które są podstawowymi celami obecnej dyrektywy w sprawie zrównoważonego stosowania pestycydów. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zbadam możliwości lepszego wdrażania dyrektywy, w porozumieniu z państwami członkowskimi i innymi zainteresowanymi stronami oraz w oparciu o zalecenia strategicznego dialogu, zgodnie z którymi Komisja Europejska powinna stworzyć solidne ramy legislacyjne dla produktów kontroli biologicznej i podejść stosowanych w tej dziedzinie.

Innowacje techniczne w postaci narzędzi cyfrowych i technik rolnictwa precyzyjnego mogą również znacznie zmniejszyć ryzyko związane ze stosowaniem pestycydów poprzez zmniejszenie ilości środków potrzebnych do ochrony upraw. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę pracować nad włączeniem tych technologii do procesu oceny ryzyka, tak aby były one w pełni uwzględniane przed podjęciem decyzji w sprawie zatwierdzenia pestycydów. Pozwoli to pobudzić innowacje i unowocześnić sprzęt do stosowania pestycydów, a także umożliwi rolnikom osiągnięcie „więcej za mniej”. Zamierzam współpracować z komisarzem ds. rolnictwa i żywności, aby wspierać rolników w przechodzeniu na techniki cyfrowe i precyzyjne.

Zobowiązuję się do zwiększenia dostępności alternatyw dla pestycydów chemicznych, takich jak biopestycydy, poprzez ułatwianie ich dostępu do rynku. W czasie poprzedniej kadencji Komisja uprościła wymogi dotyczące

danych i metody oceny pestycydów opartych na mikroorganizmach oraz opracowała szczegółowe wytyczne dotyczące innych biopestycydów, takich jak wyciągi roślinne i feromony. Jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zamierzam podjąć dodatkowe kroki, aby wnioski o zezwolenie na biopestycydy były oceniane priorytetowo i aby pestycydy te miały szybszy dostęp do rynku, dzięki czemu rolnicy będą mieć do dyspozycji więcej środków, by chronić swoje uprawy. Działanie to będzie wspierać innowacje, zaspokajając zmieniające się potrzeby w zakresie ochrony roślin i rozwiązywać pojawiające się problemy fitosanitarne.

UE posiada jeden z najsurowszych i najbardziej rygorystycznych systemów kontroli bezpieczeństwa żywności na świecie, będąc jednocześnie jednym z największych światowych importerów żywności. Dla naszych obywateli niezmiernie ważne jest, aby przepisy dotyczące tego bezpieczeństwa były właściwie wdrażane. Jedną z głównych zasad wspomnianego systemu jest to, że żywność wprowadzana na rynek UE musi być bezpieczna niezależnie od tego, czy pochodzi z UE czy spoza niej. Oznacza to, że jeżeli państwa trzecie lub ich zakłady produkujące żywność pochodzenia zwierzęcego chcą dokonywać wywozu do UE, muszą wykazać zgodność swoich produktów z naszymi przepisami, a dostęp do unijnego rynku przyznajemy tylko wtedy, gdy dane państwo trzecie i zakład są wymienione w wykazie dotyczącym danego produktu. Umożliwiają to audyty przeprowadzane przez Komisję w państwach niebędących członkami UE w celu sprawdzenia zgodności z unijnymi wymogami. W razie potrzeby Komisja może podjąć działania nadzwyczajne w celu zapobieżenia przywózowi niebezpiecznych środków spożywczych.

Precyzyjniejsze kontrole bezpieczeństwa przywożonej żywności wymagają ciągłych wysiłków: obejmują one analizę danych z państw członkowskich i dowodów naukowych dotyczących możliwych zagrożeń, danych statystycznych dotyczących handlu oraz dowodów dotyczących systemów kontroli w państwach trzecich wywozu, z których część pochodzi z audytów Komisji. Na tej podstawie ustalana jest hierarchia kontroli w zależności od charakteru ryzyka i potencjalnego narażenia na to ryzyko konsumentów i przedsiębiorstw w UE.

Państwa członkowskie muszą dysponować narzędziami niezbędnymi do przeprowadzania kontroli w sposób skuteczny i skoordynowany. Ulepszone warianty analizy danych i identyfikowalności, wykorzystujące sztuczną inteligencję, mogłyby pomóc im łatwiej i szybciej wykrywać nieprawidłowości oraz lepiej radzić sobie z wszelkimi incydentami przy pomocy obecnych systemów informatycznych zarządzanych przez Komisję. Inne ważne elementy to laboratoria referencyjne UE i ośrodki referencyjne finansowane przez Komisję, audyty Komisji dotyczące zasobów kontrolnych w państwach członkowskich oraz szkolenia dla urzędników krajowych wdrażających unijne prawodawstwo dotyczące łańcucha żywnościowego. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę nadal pracować nad zwiększeniem skuteczności tych narzędzi, aby konsumenci UE mogli mieć większą pewność, że cała przywożona żywność jest bezpieczna.

#### Pytania Komisji Rolnictwa i Rozwoju Wsi

*6. Dobrostan zwierząt jest coraz częściej uznawany przez obywateli za priorytet. W jaki sposób – jako kandydat na komisarza – zareagowałby Pan na rosnące zapotrzebowanie na wyższe standardy dobrostanu zwierząt, przy jednoczesnym uwzględnieniu kwestii zrównoważonego rozwoju, kwestii ekonomicznych i stanowisk rolników? W jaki sposób zamierza Pan zmodernizować obowiązujące przepisy dotyczące dobrostanu zwierząt? Jakie nowe elementy chciałby Pan ocenić i uwzględnić? Jakie wnioski ustawodawcze dotyczące dobrostanu zwierząt planuje Pan przedstawić? Ponadto w jaki sposób zamierza Pan zbadać i rozwiązać kwestię tego, że poziomy zgodności i egzekwowania obowiązujących przepisów są różne w państwach członkowskich UE? W jaki sposób dopilnuje Pan, by nowe wnioski regulacyjne oraz lepsze egzekwowanie zapewniały równe warunki działania i nie zagrażały konkurencyjności rolników w UE?*

Zgodnie z pismem określającym moje zadania, jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, uaktualnię zasady dotyczące norm dobrostanu zwierząt w oparciu o obowiązujące przepisy. Zrobię to zgodnie z najnowszą wiedzą naukową, biorąc pod uwagę zrównoważony rozwój, względy etyczne, naukowe i gospodarcze, a także obawy związane z konkurencyjnością europejskich rolników i oczekiwania obywateli. Jestem głęboko przekonany, że należy utrzymać konkurencyjność rolnictwa UE. Nasze przyszłe przepisy muszą odzwierciedlać ten cel.

Podejście do dobrostanu zwierząt gospodarskich musi być zrównoważone i oparte na solidnych dowodach, musi także uwzględniać kryteria społeczno-ekonomiczne i konkurencyjność. W związku z europejską inicjatywą obywatelską „Koniec Epoki Klatkowej” stopniowo, z zachowaniem odpowiednich okresów przejściowych dla poszczególnych gatunków, wycofywane będą klatki dla zwierząt. Będzie to wymagało ukierunkowanego podejścia legislacyjnego i środków towarzyszących, które wesprą zainteresowane strony w przeprowadzeniu tej transformacji w zrównoważony i opłacalny ekonomicznie sposób, chroniąc konkurencyjność europejskich rolników.

Aby zapewnić równe warunki działania, należy zadbać o spójne wdrażanie i egzekwowanie unijnych norm w zakresie dobrostanu zwierząt w całej Unii Europejskiej oraz zintensyfikować nasze działania na całym świecie. W tym celu, jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę się opierał na trwających pracach, w tym audytach systemów kontroli rządowych państw członkowskich i państw trzecich oraz pracach ośrodków referencyjnych UE ds. dobrostanu zwierząt, a także będących w przygotowaniu szczegółowych przepisach, np. dotyczących statków do transportu zwierząt. Będę nadal ściśle współpracować z państwami członkowskimi i wszystkimi zainteresowanymi stronami za pośrednictwem różnych instrumentów i forów. Jeśli wystąpią systemowe i znaczące problemy związane z wdrażaniem, nawiążę ściślejszą współpracę z odpowiednimi państwami członkowskimi, aby szybko je rozwiązać, a w razie potrzeby rozważę podjęcie działań w sprawie uchybienia zobowiązaniom państwa członkowskiego.

Na szczeblu globalnym będę nadal promował wysokie standardy międzynarodowe zarówno na forach wielostronnych (w szczególności międzynarodowe normy w zakresie dobrostanu zwierząt Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt), wśród krajów kandydujących do przystąpienia do UE, jak i poprzez współpracę dwustronną (np. rozdział dotyczący dobrostanu zwierząt w umowach handlowych). Pozwoli to zapewnić, by przywóz do UE żywych zwierząt był zgodny z unijnymi przepisami lub równoważnymi normami, a tym samym zapobiec obniżaniu standardów w dziedzinie dobrostanu zwierząt na całym świecie, które jest sprzeczne z oczekiwaniami naszych obywateli. Dwa najnowsze wnioski ustawodawcze dotyczące dobrostanu zwierząt (w sprawie transportu zwierząt oraz dobrostanu psów i kotów) zawierają wymogi dotyczące równoważnych norm w odniesieniu do przywozu do UE żywych zwierząt z państw trzecich.

*7. W jaki sposób – jako kandydat na komisarza – sprawiłby Pan, by w polityce UE nadano większe znaczenie problemowi rosnącego ryzyka związanego z ogniskami chorób zwierząt i opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe? Jakiego rodzaju działania zaproponowałby Pan w celu zapewnienia poprawy zdrowia zwierząt i zwalczania chorób zwierząt w całej UE, w szczególności działania w zakresie zapobiegania chorobom, nadzoru i bioasekuracji? Ponadto w jaki sposób zamierza Pan zająć się rosnącymi zagrożeniami stwarzanymi przez choroby transgraniczne i koordynować działania między państwami członkowskimi UE? W jaki sposób zagwarantowałby Pan, by przyszła Komisja zapewniła odpowiednie finansowanie i zasoby w celu wzmocnienia badań nad opracowaniem przystępnych cenowo szczepionek służących zwalczaniu chorób, takich jak afrykański pomór świń, oraz nad zapobieganiem rozprzestrzenianiu się chorób takich jak choroba niebieskiego języka?*

W pełni zobowiązuję się do wzmocnienia naszych wysiłków na rzecz zapobiegania chorobom zwierząt, ich zwalczania i likwidowania oraz zwalczania oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe.

Przenośne choroby zwierząt nie zatrzymują się na granicach. Mają duży wpływ na rolnictwo i zagrażają bezpieczeństwu żywnościowemu w Unii. Niektóre z nich mogą być również przenoszone na ludzi. Zapobieganie chorobom zwierząt i ich zwalczanie jest i pozostanie priorytetem, również w trosce o bezpieczne funkcjonowanie jednolitego rynku. Dlatego, jeśli moja kandydatura na komisarza zostanie zatwierdzona, dopilnuję, by nasz solidny system zapobiegania chorobom zwierząt, ich zwalczania i likwidacji był odpowiednio wdrażany w całej UE. We współpracy z Europejskim Urzędem ds. Bezpieczeństwa Żywności opracujemy i wdrożymy oparte na podstawach naukowych środki mające na celu zapobieganie ogniskom chorób zwierząt i ich zwalczanie. Wraz z Europejskim Urzędem ds. Bezpieczeństwa Żywności i Europejskim Centrum ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób skupimy się również na chorobach odzwierzęcych, takich jak grypa ptaków. Zwrócę szczególną uwagę na choroby wektorowe, które stanowią rosnące zagrożenie ze względu na zmianę klimatu, zwiększony przepływ towarów i osób przez granice oraz ściślejszy kontakt między ludźmi a dziką fauną i florą. Aby zwalczać ogniska chorób zwierząt, będę ściśle współpracował z państwami członkowskimi, wykorzystując wszystkie narzędzia, którymi dysponujemy, w tym unijne interwencyjne zespoły weterynaryjne. Wraz z komisarzem do spraw rolnictwa i żywności będę pracować nad tym, by wspólna polityka rolna obejmowała kompleksowy zestaw narzędzi, które pomogą rolnikom zapobiegać gospodarczym skutkom chorób zwierząt i je łagodzić, a także wzmocnić bioasekurację w gospodarstwach.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, skupię się nie tylko na chorobach zwierząt. Oporność na środki przeciwdrobnoustrojowe stanowi poważny problem dla zdrowia ludzi, zwierząt i roślin, bezpieczeństwa i ochrony żywności oraz środowiska. W sektorze weterynaryjnym UE poczyniła postępy w ograniczaniu stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych. Państwa członkowskie co roku przekazują dane dotyczące sprzedaży i stosowania weterynaryjnych środków przeciwdrobnoustrojowych. Unijna polityka w tej dziedzinie już przynosi rezultaty – osiągnięto ponad połowę oczekiwanego zmniejszenia sprzedaży środków przeciwdrobnoustrojowych dla zwierząt określonego w strategii „Od pola do stołu”. Gdy z biegiem czasu zarysują się tendencje w sprzedaży i stosowaniu, będziemy mogli ocenić potrzebę wprowadzenia dodatkowych dostosowanych środków.

Zgodnie z polityką rozważnego stosowania państwa trzecie, które chcą wywozić zwierzęta i produkty pochodzenia zwierzęcego do Unii, muszą przestrzegać naszych przepisów zakazujących stosowania środków przeciwdrobnoustrojowych w celu pobudzenia wzrostu lub środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych w UE do leczenia zakażeń u ludzi. Bardzo ważne będzie dalsze monitorowanie oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe u głównych gatunków zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, utrzymywanych w UE (drób, świnie i bydło). Powinniśmy również zwiększyć współpracę z państwami członkowskimi nad programami nadzoru czynnego (np. w odniesieniu do zwierząt akwakultury) i zachęcać państwa członkowskie do ustanowienia zintegrowanego nadzoru nad opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe i konsumpcją tych środków, z zastosowaniem podejścia „Jedno zdrowie”. Przyjrzyć się również przepisom dotyczącym przywozu zwierząt dzikich.

Na szczelbu UE funkcjonuje dobrze rozwinięty system zgłaszania chorób zwierząt i sprawozdawczości oraz nadzór ustanowiony we wszystkich państwach członkowskich. Te zharmonizowane środki umożliwiają wczesne wykrywanie chorób zwierząt. Powinniśmy nadal usprawniać powiadamianie i sprawozdawczość w tej dziedzinie, wprowadzając nowe funkcje do systemu informacji o chorobach zwierzęcych. Ważne jest również, aby nie wykonywać dwukrotnie tej samej pracy i zadbać o spójność danych na różnych platformach dzięki interoperacyjności naszego systemu informatycznego z systemem powiadamiania Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt. Sieć unijnych laboratoriów ds. zdrowia zwierząt zapewnia jakość i jednolitą diagnostykę umożliwiającą wczesne wykrywanie chorób zwierząt i skuteczny nadzór nad nimi. Dzięki ścisłej współpracy z Europejskim Urzędem ds. Bezpieczeństwa Żywności i wsparciu naukowym z jego strony opracuję solidne i oparte na podstawach naukowych środki w tym zakresie. Dobrze wyszkolony personel ma zasadnicze znaczenie dla prawidłowego wdrażania środków UE w państwach członkowskich, dlatego należy nadal dbać o rozwijanie umiejętności urzędników na szczelbu państw członkowskich w zakresie nadzoru, zwalczania chorób, bioasekuracji i zgodności z unijnymi przepisami o wymaganiach zdrowotnych dla zwierząt. Nasze audyty w zakresie zdrowia zwierząt powinny nadal pomagać we wdrażaniu przepisów UE, wskazując niedociągnięcia, wyzwania i dobre praktyki. Skuteczne audyty odgrywają zasadniczą rolę w kształtowaniu polityki opartej na dowodach i świadomym podejmowaniu decyzji.

Jedynie dzięki ścisłej współpracy i koordynacji między państwami członkowskimi możemy zapobiegać rozprzestrzenianiu się chorób zwierząt w całej Unii. Kluczową rolę w tym procesie odgrywają Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz oraz sieć Głównych Lekarzy Weterynarii. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę również dążyć do pracy w ścisłej koordynacji z kluczowymi międzynarodowymi organami normalizacyjnymi, takimi jak Światowa Organizacja Zdrowia Zwierząt. Zamierzam położyć nacisk na szersze globalne i regionalne podejście do zwalczania chorób zwierząt. Będę w związku z tym współpracować z krajami sąsiadującymi za pośrednictwem globalnych ram dotyczących transgranicznych chorób zwierząt oraz podczas realizacji naszych regionalnych projektów budowania zdolności na Bałkanach Zachodnich. Jeśli chodzi o bezpieczeństwo żywności, będę nadal dbać o pełne wdrożenie unijnych ram prawnych w zakresie zapobiegania incydentem związanym z żywnością i zarządzania nimi, opierając się na doświadczeniach zdobytych w przeszłości.

Dostępność bezpiecznych i skutecznych szczepionek jest kluczowym narzędziem zapobiegania ogniskom poważnych chorób zwierząt i ich zwalczania. W ciągu ostatnich kilku lat Komisja przeznaczyła ponad 20 mln euro na finansowanie badań nad szczepionkami przeciwko afrykańskiemu pomorowi świń. Dopilnuję, by Komisja nadal udostępniała niezbędne szczepionki państwom członkowskim i państwom trzecim za pośrednictwem unijnych banków szczepionek zwierzęcych – to działanie jest podstawowym narzędziem zarządzania i reagowania. Podejmując decyzję o szczepieniu drobiu, państwa członkowskie muszą stosować się do zasad obowiązujących na szczelbu UE i postępować zgodnie z normami międzynarodowymi, aby szczepienia skutecznie zapobiegały chorobie i ją zwalczały. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę wspierać państwa członkowskie stosujące szczepionkę przeciwko grypie ptaków, tak aby nie traciły one dostępu do rynków.

*8. Dostępność skutecznych i opłacalnych z ekonomicznego punktu widzenia alternatyw jest głównym czynnikiem warunkującym ograniczenie stosowania chemicznych środków ochrony roślin. W jaki sposób poprawiłby Pan proces wydawania pozwoleń na środki kontroli biologicznej oraz wdrażanie zintegrowanego zarządzania ochroną przed szkodnikami? W jaki sposób jako kandydat na komisarza pobudziłby Pan rozwój biopestycydów, monitorowałby ich skuteczność i zachęcał do ich stosowania? Czy uważa Pan, że środki kontroli biologicznej powinny podlegać przyspieszonym procedurom wydawania zezwoleń? W ujęciu ogólnym, czy uważa Pan, że konieczne jest przyspieszenie procedur udzielania zezwoleń na substancje czynne stosowane w produkcji środków ochrony roślin? W jaki sposób zamierza Pan przeciwdziałać ryzyku, że w Europie zabraknie skutecznych produktów zwalczających choroby roślin, zwłaszcza że w niektórych regionach pojawiają się nowe szkodniki w związku ze zmianą klimatu? W jaki sposób zadbałby Pan o to, by Unia pozostała atrakcyjnym miejscem dla*

*inwestycji w tym obszarze? Jakie są Pana opinie na temat unijnej procedury udzielania zezwoleń strefowych na środki ochrony roślin?*

Aby ograniczyć stosowanie pestycydów chemicznych, należy zwiększyć dostępność pestycydów biologicznych i innych pestycydów niskiego ryzyka. Jak wynika z oceny REFIT z 2020 r., obowiązujące przepisy UE dotyczące wprowadzania do obrotu pestycydów zapewniają ochronę zdrowia konsumentów w UE dzięki rygorystycznym normom bezpieczeństwa. Jest to dobra wiadomość dla naszych obywateli, którzy obawiają się przede wszystkim tego, w jaki sposób stosowanie pestycydów wpływa na bezpieczeństwo spożywanej przez nich żywności.

Faktem jest, że wymogi unijne są nadal jednymi z najsurowszych na świecie, a jednocześnie umożliwiają zatwierdzanie substancji czynnych i udzielanie zezwoleń na środki ochrony roślin zgodnie z najnowszą wiedzą naukową. Wiele substancji czynnych, które znajdowały się na rynku na początku lat dziewięćdziesiątych – kiedy to przyjęto pierwsze przepisy UE dotyczące pestycydów – jest obecnie zakazanych, ponieważ nie spełniają one naszych surowych wymogów bezpieczeństwa w zakresie ochrony zdrowia i środowiska. Jednocześnie na rynek wprowadzane są nieustannie nowe substancje czynne o lepszych właściwościach. Pokazuje to, że UE pozostaje atrakcyjnym miejscem dla innowacji i rozwoju w dziedzinie ochrony roślin, a także gwarantuje, że przedsiębiorstwa będą nadal wprowadzać nowe produkty na rynek UE.

Jeśli spojrzymy na dane, dostępność środków kontroli biologicznej i substancji niskiego ryzyka w ramach obowiązujących przepisów wzrosła w ciągu ostatniej dekady o 125%. Około połowa wniosków o zatwierdzenie nowych substancji czynnych dotyczy biopestycydów. Ostatnio uproszczono wymogi dotyczące danych i metody oceny w odniesieniu do pestycydów zawierających mikroorganizmy oraz dodano szczegółowe wytyczne dotyczące innych środków kontroli biologicznej, takich jak wyciągi roślinne i feromony, aby ułatwić wnioskodawcom sporządzanie dokumentacji, a osobom oceniającym ryzyko – jej przegląd.

Jestem świadomy, że opóźnienia w procedurach zatwierdzania utrudniają wprowadzanie na rynek innowacyjnych biopestycydów. Wynika to częściowo z faktu, że w niektórych państwach członkowskich i w EFSA nadal gromadzi się wiedzę fachową na temat oceny ryzyka związanego z biopestycydami. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę nadal dążyć do zwiększania wiedzy fachowej i zasobów państw członkowskich oraz zachęcać organy krajowe do priorytetowego traktowania oceny ryzyka związanego z biopestycydami. Potencjalni wnioskodawcy mogą uzyskać poradę przed złożeniem dokumentacji wniosku – będę wzywał państwa członkowskie do zwrócenia uwagi na szczególne potrzeby MŚP w zakresie przygotowywania dokumentacji wniosków oraz dążył do zwiększenia zaangażowania EFSA w spotkania z wnioskodawcami poprzedzające złożenie wniosku, co może podnieść jakość dokumentacji, ułatwić państwom członkowskim późniejszą ocenę ryzyka i zmniejszyć trudności podczas wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka państw członkowskich nadzorowanej przez EFSA.

W obecnym rozporządzeniu w sprawie środków ochrony roślin ustanowiono już przyspieszoną procedurę wydawania zezwoleń na środki ochrony roślin niskiego ryzyka, takie jak biopestycydy, ale jest ona niedostatecznie stosowana. Podobnie państwa członkowskie nie korzystają w wystarczającym stopniu z wzajemnego uznawania zezwoleń na produkty i zezwoleń strefowych przewidzianych w rozporządzeniu. W rozporządzeniu Parlament Europejski i Rada świadomie zdecydowały się pozostawić odpowiedzialność za udzielanie zezwoleń na środki ochrony roślin państwom członkowskim, podczas gdy jedynie zatwierdzanie substancji czynnych odbywa się na szczeblu UE. Zgodnie z zasadą pomocniczości dzięki temu podejściu państwa członkowskie mogą zezwalać na stosowanie poszczególnych pestycydów w zależności od sytuacji agroekologicznej na własnym terytorium. Jeżeli moja kandydatura na komisarza zostanie zatwierdzona, będę oczywiście kontynuować i zwiększać wysiłki Komisji, aby pomagać państwom członkowskim w kwestiach dotyczących wydawania zezwoleń na produkty, wzajemnego uznawania i współpracy strefowej.

Narzędzia cyfrowe i techniki precyzyjnego stosowania mogą znacznie zmniejszyć ryzyko związane ze stosowaniem pestycydów poprzez zmniejszenie ilości środków potrzebnych do ochrony upraw. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę pracować nad włączeniem tych technologii do procesu oceny ryzyka, tak aby były one w pełni uwzględniane przed podjęciem decyzji w sprawie zatwierdzenia pestycydów. Krok taki doprowadzi do pobudzenia innowacji i przyspieszy modernizację sprzętu wykorzystywanego do stosowania pestycydów, a także umożliwi rolnikom osiągnięcie „więcej za mniej” i zaoszczędzenie pieniędzy. Zamierzam współpracować z komisarzem ds. rolnictwa i żywności, aby wspierać działania pomagające rolnikom w przechodzeniu na techniki cyfrowe i precyzyjne. Jestem w pełni świadomy, że pestycydy są ważnym narzędziem dla rolników chroniących swoje uprawy. W stosownych przypadkach podczas procesu decyzyjnego w sprawie odnowienia zatwierdzenia pestycydów zamierzam bardzo uważnie przeanalizować dostępność rozwiązań alternatywnych.

W dziedzinie ochrony upraw należy ponadto wspierać i rozwijać praktyki, które zmniejszają zapotrzebowanie na pestycydy chemiczne – takie jak integrowana ochrona roślin. Podczas jednego z planowanych dialogów państw członkowskich i innych zainteresowanych stron na temat wdrażania w ramach tego portfolio można byłoby omówić sposoby lepszego wdrażania dyrektywy w sprawie zrównoważonego stosowania pestycydów. Oprócz dialogu z zainteresowanymi stronami od przyszłego roku będziemy kontrolować, w jaki sposób państwa członkowskie wdrażają dyrektywę w terenie. Zamierzam kontynuować dialog z zainteresowanymi stronami i dokonać przeglądu wyników planowanych kontroli, zanim podejmę decyzję w sprawie najlepszego sposobu postępowania.

#### Pytanie Komisji Przemysłu, Badań Naukowych i Energii

*9. Jakie konkretne środki przewiduje Pan w celu dalszej dywersyfikacji łańcuchów dostaw i zwiększenia konkurencyjności sektora zdrowia? W jaki sposób zamierza Pan zaradzić poważnym niedoborom leków i wyrobów medycznych w kontekście aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu? Jakie dalsze działania zaproponuje Pan w celu zapewnienia dostępności i konkurencyjności wyrobów medycznych? Jakie środki Pana zdaniem należy uwzględnić w nowym europejskim akcie w sprawie biotechnologii oraz w planie działania w sprawie cyberbezpieczeństwa szpitali i świadczeniodawców? W jaki sposób zamierza Pan urzeczywistnić europejską przestrzeń danych dotyczących zdrowia?*

Solidny i konkurencyjny sektor zdrowia ma zasadnicze znaczenie dla naszych systemów opieki zdrowotnej i dla reagowania na potrzeby pacjentów. Unijny sektor farmaceutyczny opiera się na silnej bazie produkcyjnej, zatrudnia bezpośrednio 937 tys. osób i rozwija specjalistyczną wiedzę naukową i badawczą. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę pracować nad zwiększeniem konkurencyjności unijnego sektora farmaceutycznego, w szczególności poprzez współpracę ze współprawodawcami w celu ukończenia ambitnej reformy farmaceutycznej przewidującej krótsze i prostsze procedury wydawania pozwoleń, wsparcie regulacyjne dla przedsiębiorstw opracowujących nowe leki – zwłaszcza MŚP i przedsiębiorstw typu start-up – oraz wsparcie dla nowych podejść, takich jak piaskownice regulacyjne.

Parlament Europejski od 2020 r. uznaje niedobory produktów leczniczych o krytycznym znaczeniu za poważny problem. Jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, skupię się na podejściu określonym w komunikacie Komisji z 2023 r. pt. „Eliminowanie niedoborów leków w UE”. Moim priorytetem w tym względzie będzie wspieranie współprawodawców w przyjęciu reformy prawodawstwa farmaceutycznego. Zaproponowano w niej plany zapobiegania niedoborom przez przedsiębiorstwa, wcześniejsze ostrzeganie przed niedoborami i wycofywaniem leków oraz ściślejszą koordynację na szczeblu UE, a także określono, w jaki sposób identyfikować produkty lecznicze uznawane za krytyczne w UE. Zaktualizuję unijny wykaz produktów leczniczych o krytycznym znaczeniu i przeanalizuję, w jaki sposób zamówienia publiczne mogą rozwiązać ten problem.

Jak wspomniałem dokładniej w pytaniu 3, jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, uzupełnię środki przewidziane w reformie farmaceutycznej, skupiając się na przygotowaniu aktu dotyczącego leków o krytycznym znaczeniu, aby zapewnić skoordynowane i rzetelne podejście do problemu poważnych niedoborów takich leków, z uwzględnieniem zaleceń Sojuszu na rzecz leków o krytycznym znaczeniu.

Sektor wyrobów medycznych jest jednym z najbardziej zróżnicowanych i innowacyjnych sektorów UE. Działa w nim ponad 37 tys. przedsiębiorstw z branży technologii medycznych, z których 95% to MŚP. W sektorze tym pracuje ponad 695 tys. osób. Przejście na nowe ramy regulacyjne UE przyjęte 2017 r. okazało się trudniejsze niż przewidywano. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, moim priorytetem będzie zakończenie trwającej ukierunkowanej oceny obecnych przepisów i zgromadzenie dowodów uzasadniających potrzebę ewentualnych zmian legislacyjnych, z uwzględnieniem ubiegłorocznej rezolucji Parlamentu Europejskiego. Moim celem będzie zagwarantowanie wysokiej jakości opieki nad pacjentami poprzez wspieranie innowacji i zapewnienie dostępności wyrobów, w tym wyrobów sierocych przeznaczonych dla niewielkiej liczby pacjentów. Skupię się na zwiększeniu przewidywalności i przeanalizuję potrzebę zmniejszenia kosztów i obciążeń administracyjnych, zwłaszcza dla MŚP.

Jak wyjaśniłem również w mojej odpowiedzi na pytanie 3, jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, jednym z moich priorytetów będzie przedstawienie ambitnego aktu w sprawie biotechnologii, powiązanego z szerszą strategią na rzecz europejskich nauk biologicznych, aby ponownie uczynić unijny sektor biotechnologii światowym liderem, również w oparciu o zalecenia przedstawione przez prof. Draghiego. Przyszły akt w sprawie biotechnologii pobudziłby badania naukowe i innowacje poprzez zachęty do inwestycji w strategiczne obszary, takie jak rozwój kliniczny i nowe technologie produkcji, w tym leki biologiczne. Mógłby nie tylko ogólnie pomóc przedsiębiorstwom aktywnym w obszarze bioinnowacji, ale także jeszcze bardziej uprościć procedury regulacyjne



w poszczególnych sektorach, w tym oczywiście w sektorze zdrowia. Innym obszarem, którym należy się zbadać, jest dostęp do sztucznej inteligencji i dużych zbiorów danych, a także rozwój umiejętności. Powinniśmy zwrócić szczególną uwagę na MŚP, przedsiębiorstwa typu start-up i przedsiębiorstwa typu spin-off, które są kluczowymi motorami innowacji w dziedzinie biotechnologii, ale często mają trudności ze zwiększeniem skali i wprowadzeniem badań na etap rynkowy w Europie.

W pierwszej kolejności w ciągu pierwszych 100 dni kadencji będę współpracować z wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw suwerenności technologicznej, bezpieczeństwa i demokracji nad europejskim planem działania w sprawie cyberbezpieczeństwa szpitali i świadczeniodawców, aby chronić nasz sektor opieki zdrowotnej, w którym cyberataki mogą zaważyć na czyimś życiu lub śmierci. Systemy opieki zdrowotnej są coraz częściej celem cyberprzestępców i gangów wykorzystujących oprogramowanie szantażujące. Jeden na dwaście cyberataków wymierzonych jest w szpitale i świadczeniodawców, przy czym 54% incydentów wiąże się z wykorzystaniem oprogramowania szantażującego, a 30% dotyczy danych pacjentów. Wpływ takich ataków na systemy opieki zdrowotnej jest niezwykle poważny – mogą one zakłócać zdolność szpitali do zapewniania opieki i narażać na szwank bezpieczeństwo wrażliwych danych osobowych dotyczących zdrowia. Plan działania wykorzysta obecne ramy cyberbezpieczeństwa w celu zwiększenia cyberodporności w szpitalach i placówkach opieki zdrowotnej. Organy na wszystkich szczeblach i przemysł będą musiały współpracować w celu lepszego wykrywania zagrożeń, zwiększenia gotowości oraz usprawnienia prewencji i reagowania kryzysowego.

Warto także dodać, że doskonałą podstawę dla przyszłych prac w tej dziedzinie stanowią wysiłki Parlamentu na rzecz pomyślnego zakończenia na początku bieżącego roku negocjacji na temat rozporządzenia w sprawie europejskiej przestrzeni danych dotyczących zdrowia. Europejska przestrzeń danych dotyczących zdrowia jako istotna część Europejskiej Unii Zdrowotnej ułatwi korzystanie z zaawansowanych technologii, w tym sztucznej inteligencji, z korzyścią dla pacjentów, pracowników służby zdrowia, uniwersytetów i przemysłu, a jednocześnie zapewni najlepszą ochronę prywatności danych pacjentów. Nadszedł czas na jej pełne wdrożenie w praktyce. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, skoncentruję się na realizacji działań wchodzących w zakres kompetencji Komisji w oparciu o harmonogram określony w rozporządzeniu. Zajmę się opracowaniem niezbędnych norm i wytycznych oraz zadbam o rozwój bezpiecznej i solidnej infrastruktury cyfrowej UE, aby ułatwić transgraniczny dostęp do danych dotyczących zdrowia i bezpieczne wykorzystywanie takich danych do celów badań naukowych i kształtowania polityki. Zwrócę szczególną uwagę na to, by ta kluczowa inicjatywa została zrealizowana.

#### Pytanie Podkomisji Zdrowia Publicznego

*10. W jaki sposób zobowiąże się Pan do pracy nad profilaktyką zdrowotną jako jednym z kluczowych obszarów, zapewniając przy tym kompleksowe podejście do promocji zdrowia i zapobiegania chorobom przez całe życie? W poprzedniej kadencji obiecano w tym kontekście wiele wniosków w ramach planu walki z rakiem, ale nie zostały one przedstawione przez poprzednią Komisję. Czy zobowiąże się Pan do realizacji zaległych działań i celów w ramach tego planu, w tym m.in. do przeprowadzenia przeglądu odpowiednich przepisów dotyczących wyrobów tytoniowych (również w celu podjęcia kwestii produktów nowatorskich, takich jak waporyzatory), a także do przedstawienia wniosków w sprawie etykietowania napojów alkoholowych i ostrzeżeń zdrowotnych na produktach alkoholowych? Jeżeli chodzi o inne choroby niezakaźne, czy mógłby Pan przedstawić nam główne elementy, które zaproponuje Pan w odniesieniu do wspólnego podejścia w tych dziedzinach? Czy będzie Pan nadal koncentrować się na zwiększaniu stopnia uodpornienia i szczepień jako kluczowych elementach tych działań? Czy – poza środkami wymienionymi w piśmie określającym Pana zadania – mógłby Pan szerzej określić dalsze działania, jakie podejmie Pan w zakresie profilaktyki problemów zdrowia psychicznego i wdrażania strategii zdrowia psychicznego? Czy zobowiąże się Pan do przeprowadzenia przeglądu rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych i w jaki sposób zapewni Pan przystępność cenową, dostępność, bezpieczeństwo i zapobieganie niedoborom?*

Choroby niezakaźne stanowią obecnie prawie 80% obciążenia chorobami i są główną przyczyną zgonów w UE. Przewiduje się, że te zatrważające liczby wzrosną ze względu na tendencje demograficzne w Unii wskazujące na szybkie starzenie się społeczeństwa. Choroby te obniżają jakość życia ludzi, wpływają na oczekiwaną długość życia, pogłębiają nierówności społeczne i ekonomiczne oraz mają duży wpływ na systemy opieki zdrowotnej i gospodarki państw członkowskich, odpowiadając za największą część kosztów opieki zdrowotnej w państwach OECD.

Parlament Europejski poświęcił szczególną uwagę tej kwestii. W pełni zgadzam się, że profilaktyka jest najskuteczniejszym sposobem ograniczenia występowania chorób niezakaźnych i zapewnienia długoterminowej stabilności naszych systemów opieki zdrowotnej. Różne schorzenia mają wiele tych samych czynników

warunkujących zdrowie (np. aktywność fizyczna lub żywienie) oraz czynników ryzyka (np. używanie tytoniu lub szkodliwe używanie alkoholu). Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zajmę się konkretnymi wyzwaniami związanymi z tymi chorobami, stosując przekrojowe podejście do profilaktyki przez całe życie i opierając się na dotychczasowych działaniach w zakresie promocji zdrowia i profilaktyki chorób. To przekrojowe podejście będzie najskuteczniej promować efektywne i zrównoważone działania w dziedzinie zdrowia publicznego.

Jednym z głównych elementów tego przekrojowego podejścia powinno być przeciwdziałanie chorobom układu krążenia. Choroby te są główną przyczyną śmierci i wiodącym czynnikiem powodującym zły stan zdrowia i niepełnosprawność w UE: choroby układu krążenia i nowotwory są łącznie przyczyną ponad połowy przedwczesnych zgonów w Europie. Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, postaram się wykorzystać dotychczasową współpracę z państwami członkowskimi, na przykład wspólne działania w zakresie chorób układu krążenia i cukrzycy, oraz dokładniej przyjrę się powiązaniu tych chorób z uwarunkowaniami zdrowotnymi, czynnikami ryzyka i schorzeniami przewlekłymi, takimi jak otyłość. Poświęcenie szczególnej uwagi tej kwestii może poprawić profilaktykę i zwiększyć wczesne wykrywanie chorób układu krążenia. W tym celu należałoby wykorzystać cyfrowe rozwiązania w dziedzinie zdrowia, w tym sztuczną inteligencję, aby pacjenci w UE mogli korzystać z najnowszych technologii w zakresie precyzyjnej diagnostyki i leczenia.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, zajmę się również realizacją europejskiego planu walki z rakiem. Nowotwory są nadal jednym z największych wyzwań naszych czasów, co także podkreślił Parlament Europejski w rezolucji z 2022 r. Do tej pory ponad 90% działań przewidzianych w planie walki z rakiem zostało wdrożonych lub jest w toku. Komisja i Parlament powinny jednak kontynuować współpracę z państwami członkowskimi i zainteresowanymi stronami nad wdrożeniem planu i jego bardzo ambitnych działań. W przyszłym planowane jest zakończenie prac nad piątym wydaniem Europejskiego kodeksu walki z rakiem, który wskaże obywatelom, jak mogą obniżyć indywidualne ryzyko zachorowania na raka. Kolejnym krokiem będzie unijna sieć kompleksowych ośrodków onkologicznych, która do 2028 r. połączy 100 multidyscyplinarnych jednostek zajmujących się wszystkimi aspektami opieki onkologicznej, badaniami naukowymi i specjalistycznymi szkoleniami medycznymi. Ponadto w latach 2026–2028 przewiduje się publikację wytycznych i programów zapewniania jakości w zakresie opieki onkologicznej nad chorymi na raka płuc, prostaty i żołądka, aby wesprzeć państwa członkowskie we wdrażaniu nowych metod badań przesiewowych umożliwiających wczesne wykrywanie, które może ratować życie.

Jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, częścią moich prac na rzecz postępów w realizacji kompleksowego podejścia do promocji zdrowia i zapobiegania chorobom będzie przegląd przepisów dotyczących ograniczenia użycia tytoniu, na podstawie trwającej oceny i przy aprobacie Parlamentu Europejskiego wyrażonej w 2022 r. Wśród zagadnień podlegających trwającej ocenie są stosowanie nowo powstających wyrobów tytoniowych i powiązanych wyrobów, takich jak papierosy elektroniczne, oraz uzależnienie od nikotyny. Kwestie te mają zasadnicze znaczenie dla lepszej ochrony dzieci, młodzieży i ogółu obywateli przed negatywnymi skutkami korzystania z tych produktów. Zamierzam również wspierać wdrażanie proponowanego zalecenia w sprawie środowisk wolnych od dymu tytoniowego i aerozoli, po jego przyjęciu przez Radę. Ogólnie rzecz biorąc, uważam, że musimy zastanowić się nad tym, jak zmienić narrację na temat czynników ryzyka dla zdrowia, w tym alkoholu, oraz ekonomicznych uwarunkowań zdrowia. Nastawienie społeczeństwa może być główną siłą napędową zmian.

Szczepienia są jednym z najbardziej skutecznych i opłacalnych środków zapobiegawczych. Jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, w granicach kompetencji Unii będę działał na rzecz zwalczania wprowadzających w błąd informacji i rozwiązań problemu uchylania się od szczepień. Podejmę kroki mające na celu monitorowanie stanu zaszczepienia w państwach członkowskich, wspieranie kampanii szczepień i pomoc państwom członkowskim w zwalczaniu ewentualnych ognisk choroby. Zbadam, w jaki sposób pomóc państwom członkowskim w usuwaniu barier strukturalnych utrudniających szczepienia, począwszy od obniżenia kosztów i zwiększenia dostępu do szczepionek po usunięcie przeszkód administracyjnych i promowanie korzystania z rejestrów elektronicznych. Na przykład niedawno przyjęte zalecenie Rady w sprawie nowotworów zwalczanych drogą szczepień pomoże państwom członkowskim zwiększyć poziom zaszczepienia przeciwko wirusowi brodawczaka ludzkiego wśród dziewcząt i chłopców oraz przeciwko wirusowi zapalenia wątroby typu B wśród narażonych grup ludności. Wdrożenie zalecenia przyniosłoby realne zmiany.

Jeśli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, będę kontynuować prace w dziedzinie zdrowia psychicznego, która jest bardzo ważna dla naszych obywateli. Już przed pandemią COVID-19 problemy zdrowia psychicznego dotyczyły jedną na sześć osób w UE, a ich koszt wyniósł 600 mld euro (ponad 4% PKB). Parlament Europejski uznał, że poprawa zdrowia psychicznego jest zarówno imperatywem społecznym, jak i gospodarczym. Zamierzam kontynuować działania określone w komunikacie z 2023 r. w sprawie kompleksowego podejścia do zdrowia

psychicznego. Realizacja 20 przedstawionych inicjatyw przewodnich jest w toku lub już została zakończona, ale musimy kontynuować współpracę z państwami członkowskimi i zainteresowanymi stronami. Kompleksowe podejście do zdrowia psychicznego koncentruje się już w dużym stopniu na dzieciach i młodzieży, które są w coraz większym stopniu dotknięte zaburzeniami psychicznymi: w 2021 r. problem ten dotyczył co piątego nastolatka. Mimo iż transformacja cyfrowa przynosi niewątpliwie ogromne korzyści, nie możemy zapominać o jej wadach: potrzebujemy bezpieczniejszej i zdrowszej przestrzeni cyfrowej dla dzieci, która ograniczałaby ryzyko zbyt częstego przebywania w sieci i na portalach społecznościowych oraz zapobiegała dostępowi do nielegalnych lub nieodpowiednich treści oraz cyberprzemocy. W wytycznych politycznych na ten obszar położono szczególny nacisk. Będę współpracować z wiceprzewodniczącą wykonawczą do spraw suwerenności technologicznej, bezpieczeństwa i demokracji, komisarz do spraw równości i komisarzem do spraw sprawiedliwości międzypokoleniowej, młodzieży, kultury i sportu oraz prowadzić ogólnounijne badanie szerszego wpływu mediów społecznościowych na dobrostan ludzi, ze szczególnym uwzględnieniem dzieci i młodzieży. Potrzebujemy solidnej bazy dowodowej, na której można oprzeć debatę: rozpoczęto również prace nad zestawem narzędzi profilaktycznych dla dzieci, który pomoże określić i ograniczyć negatywne skutki spędzania czasu przed ekranem i w mediach społecznościowych.

Jak stwierdziłem w moich odpowiedziach na pytania 9 i 3, jeżeli moja kandydatura zostanie zatwierdzona, priorytetowo potraktuję trwającą ocenę ram regulacyjnych dotyczących wyrobów medycznych i rozważę potencjalne zmiany legislacyjne, tak aby rami te wspierały innowacje i dostępność wyrobów i by przekładało się to na wysokiej jakości opiekę nad pacjentami, w tym nad dziećmi. W tym kontekście skupię się na potrzebie zmniejszenia kosztów i obciążeń administracyjnych, zwłaszcza dla MŚP.