

CHESTIONAR PENTRU COMISARUL DESEMENAT**Olivér VÁRHELYI****Sănătate și bunăstarea animalelor****1. Competența generală, angajamentul european și independența personală**

Ce aspecte ale calificărilor și experienței dumneavoastră vă recomandă în mod deosebit pentru a deveni comisar și pentru a promova interesul general european, îndeosebi în domeniul de care urmează să fiți responsabil? Cum veți contribui la aplicarea orientărilor politice ale Comisiei? Cum veți integra și aplica perspectiva de gen în toate domeniile de politică din portofoliul dumneavoastră? Cum veți integra și aplica tematica legată de tineret?

Ce garanții de independență puteți oferi Parlamentului și cum veți proceda pentru a vă asigura că niciuna dintre activitățile dumneavoastră trecute, actuale sau viitoare nu pune sub semnul întrebării modul în care vă veți îndeplini obligațiile în cadrul Comisiei?

Ce aspecte ale calificărilor și experienței dumneavoastră vă recomandă în mod deosebit pentru a deveni comisar și pentru a promova interesul general european, îndeosebi în domeniul de care urmează să fiți responsabil?

Mi-am dedicat întreaga carieră consolidării Uniunii Europene, lucrând atât la aprofundarea integrării sale interne, cât și la evoluția relațiilor cu țările din vecinătatea directă a UE și la sprijinirea țărilor candidate/potențial candidate pe drumul lor către UE.

Înainte de a mă alătura Comisiei Europene, în 2019, în calitate de comisar pentru vecinătate și extindere, mi-am consacrat întreaga carieră de funcționar public promovării integrării europene. În această perioadă, am dobândit o înțelegere și o cunoaștere aprofundate cu privire la procesele decizionale și la diferitele politici sectoriale ale UE, inclusiv în domeniul politicii de sănătate și al reglementărilor privind bunăstarea animalelor.

Mi-am dovedit, de asemenea, competențele în promovarea interesului general al Uniunii Europene în calitate de șef de unitate în Comisia Europeană în contextul creării brevetului european cu efect unitar în cadrul celei de a doua cooperări consolidate a UE. În această perioadă, am fost responsabil de dezvoltarea și protejarea drepturilor de proprietate intelectuală în diverse sectoare, inclusiv în sectorul farmaceutic, de consolidarea avantajului competitiv al UE și de asigurarea unor condiții de concurență echitabile în raport cu partenerii noștri internaționali.

Cariera mea în administrația publică ungară, fie în calitate de șef al serviciului juridic din cadrul Reprezentanței Permanente a Ungariei pe lângă UE, fie în calitate de reprezentant permanent adjunct, mi-a oferit numeroase oportunități de a lucra la dosare sensibile din punct de vedere politic, economic și financiar, legate de sănătate și de sectorul alimentar, printre acestea numărându-se legislația farmaceutică generală și revizuirea sa din 2003, Regulamentul privind dispozitivele medicale, Directiva privind produsele din tutun sau Directiva privind posibilitatea statelor membre de a restricționa sau de a interzice cultivarea OMG-urilor („Directiva privind OMG-urile”) pe teritoriul lor.

După ce m-am alăturat Comisiei Europene, în 2019, am avut onoarea de a fi comisar european pentru vecinătate și extindere. În această perioadă, am contribuit activ la răspunsul UE în fața a numeroase provocări neprevăzute care au remodelat peisajul geopolitic în Europa și în lume. O parte importantă a activității mele a fost asigurarea sprijinului pentru Balcanii de Vest și pentru vecinătatea UE în urma pandemiei de COVID-19. În acest scop, am reorientat rapid asistența existentă pentru a răspunde celor mai urgente nevoi, inclusiv prin livrarea de vaccinuri, tratamente și echipamente de protecție. Totodată, am pus un accent mai puternic pe dezvoltarea unor sisteme de sănătate mai reziliente și pe alinierea legislației din domeniu la normele UE. În total, în regiunile din portofoliul meu, am mobilizat în aceste momente critice peste 8,1 miliarde EUR.

De exemplu, în ceea ce privește Ucraina, în februarie 2022 Comisia Europeană a acordat un grant în valoare de 120 de milioane EUR sub formă de sprijin bugetar, pentru a ajuta guvernul să consolideze pregătirea civilă pentru situații de criză și gestionarea acestora la nivel central și local. Acest lucru a contribuit la furnizarea neîntreruptă a serviciilor de bază, inclusiv a asistenței medicale, pentru cetățenii cei mai vulnerabili. În plus, Comisia a oferit un sprijin în valoare de 12 milioane EUR pentru acțiuni conexe îndreptate către conceperea și punerea în aplicare a reformei privind îngrijirea copiilor și îmbunătățirea accesului copiilor la servicii de îngrijire adaptate traumelor suferite. Am extins parteneriatul cu Programul Națiunilor Unite pentru Dezvoltare prin intermediul programului EU4Recovery (35 de milioane EUR), care se axează pe furnizarea unor servicii publice și de asistență medicală de calitate în comunitățile din prima linie și adiacente. Investițiile pentru îmbunătățirea sistemului public de sănătate al Ucrainei au fost integrate în Mecanismul pentru Ucraina, care va continua să ofere sprijin în următorii ani.

Am convingerea fermă că UE este mult mai puternică atunci când vecinii săi sunt mai puternici. Prin urmare, de la începutul mandatului meu, în calitate de membru al colegiului, am acționat pentru a sprijini dezvoltarea socioeconomică a țărilor din portofoliul meu. În acest sens, am lansat planurile economice și de investiții pentru Balcanii de Vest, pentru vecinătatea estică și pentru vecinătatea sudică. Pot spune cu mândrie că, în raport cu obiectivul de a mobiliza investiții în valoare de 77 de miliarde EUR până în 2027, la finalul mandatului meu am avansat foarte mult, atingând deja un nivel de 54,68 miliarde EUR, ceea ce reprezintă o realizare în proporție de peste 70 % a obiectivului pentru 2027. Acest lucru se încadrează deja foarte bine în obiectivul ambițios prezentat în orientările politice ale președintei alese de a canaliza eforturile noii Comisii 2024-29 către investiții. În plus, în cadrul acestor programe, am integrat asistența medicală ca sector esențial al dezvoltării în toate cele trei regiuni, mărinț ponderea sprijinului pentru acțiunile legate de asistența medicală de la 579 de milioane EUR în ultimii trei ani ai cadrului financiar multianual anterior (2018-2020) la peste 696 de milioane EUR (2021-2023), ceea ce reprezintă o creștere de 17 %. Finanțarea a acoperit un număr mare de acțiuni care au permis sprijinirea accesului la centre de asistență medicală primară și la vaccinare pentru populația vulnerabilă din țări precum Libanul, sau facilitarea instituirii unui sistem de sănătate mai receptiv în Balcanii de Vest, unde a fost posibil pentru prima dată să se ofere sprijin din partea UE pentru infrastructura medicală de bază și de nivel mediu, cum ar fi, de exemplu, noul spital pediatric din Belgrad, o unitate de vârf și de înaltă calitate din Balcanii de Vest. De asemenea, am combătut sărăcia multidimensională în zonele rurale defavorizate din Egipt, consolidând capacitățile de producție și accesul la medicamente, inclusiv vaccinuri, și la alte tehnologii medicale. Am sprijinit, de asemenea, calitatea asistenței medicale și accesul refugiaților din Turcia la astfel de servicii, oferind, de asemenea, sprijin imediat după cutremur pentru infrastructura de sănătate și educație.

Cum veți contribui la aplicarea orientărilor politice ale Comisiei?

Susțin în totalitate viziunea președintei alese, prezentată în orientările politice: o viziune pentru o Europă mai puternică, capabilă să ofere prosperitate și competitivitate în mod sustenabil, să protejeze oamenii și calitatea vieții noastre, să apere democrația și să asigure echitatea socială.

Dacă voi fi confirmat în calitate de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, intenționez să depun toate eforturile necesare pentru finalizarea uniunii europene a sănătății, promovând reziliența, securitatea, calitatea și sustenabilitatea sistemelor de sănătate, astfel încât cetățenii noștri să se simtă protejați în fața amenințărilor la adresa sănătății, și acordând o atenție deosebită asistenței medicale preventive și stilurilor de viață sănătoase.

Legătura care există între oameni, animale, plante și mediu îmi va ghida activitatea în cadrul unei abordări de tip „O singură sănătate”.

Voi depune eforturi pentru a transforma UE într-o forță în materie de inovare, pentru a le oferi cetățenilor medicamente și tratamente inovatoare și la prețuri accesibile, respectând standardele noastre ridicate în materie de siguranță alimentară și bunăstare a animalelor. Mă voi asigura că orientările politice ale președintei alese sunt puse în aplicare în mod corespunzător în toate domeniile de responsabilitate care mi-au fost atribuite.

Recentele atacuri de tip ransomware împotriva spitalelor și a sistemelor de sănătate sunt inacceptabile. Voi colabora cu părțile interesate din domeniul sănătății digitale pentru a identifica mijloacele de detectare, prevenire și răspuns la amenințările în materie de securitate cibernetică. În colaborare cu vicepreședintele executiv pentru suveranitate tehnologică, securitate și democrație, vom pregăti în primele 100 zile ale mandatului un plan european privind securitatea cibernetică a spitalelor și a furnizorilor de servicii medicale.

Sunt pe deplin conștient de necesitatea de a ne stimula competitivitatea, pe baza modelului nostru socioeconomic unic. Trebuie să ne concentrăm asupra principalelor sectoare strategice în care Europa poate dezvolta un avantaj

competitiv, cum ar fi biotehnologia (și elaborarea unui nou act legislativ european privind biotehnologia) și datele privind sănătatea, inclusiv prin punerea în aplicare a spațiului european al datelor privind sănătatea. Voi urmări finalizarea reformei în sectorul farmaceutic sprijinindu-i pe colegiitori în efortul de a atinge echilibrul adecvat între stimularea atât de necesară a inovării și accesibilitatea, disponibilitatea și prețul abordabil al medicamentelor la care se așteaptă cetățenii noștri. Voi accelera punerea în aplicare a cadrului actual privind dispozitivele medicale și voi evalua necesitatea unor eventuale modificări legislative.

Printr-un act legislativ privind medicamentele critice, voi aborda riscurile endemice de penurie de medicamente și dispozitive medicale esențiale și voi reduce dependențele. În urma experiențelor din perioada pandemiei de COVID-19, voi consolida și mai mult arhitectura securității sanitare și mă voi asigura că Europa este pregătită și bine echipată pentru a răspunde viitoarelor amenințări la adresa sănătății.

Așa cum mi s-a solicitat în scrisoarea de misiune care mi-a fost adresată de către președinta aleasă von der Leyen, îmi voi intensifica activitatea în domeniul asistenței medicale preventive, pentru a asigura o abordare cuprinzătoare în ceea ce privește promovarea sănătății și prevenirea bolilor pe tot parcursul vieții. Investițiile în prevenirea eficace pot oferi instrumentele adecvate pentru a face față acestor provocări, pentru a reduce povara bolilor netransmisibile, pentru a sprijini longevitatea în stare bună de sănătate și pentru a reduce sarcina asupra sistemelor medicale.

În cadrul activității de prevenire și după cum a anunțat președinta aleasă, voi propune o revizuire a Directivei privind produsele din tutun, după finalizarea evaluării în curs. Consumul de produse din tutun emergente ar trebui să constituie un element-cheie în procesul de revizuire a directivei.

Sănătatea mintală se află pe agenda Comisiei, cu 20 de inițiative emblematice prezentate în 2023. Voi continua să pun în aplicare aceste inițiative împreună cu statele membre și cu părțile interesate. Voi acorda o atenție deosebită sănătății mintale a copiilor și a tinerilor. Voi colabora cu vicepreședintele executiv pentru suveranitate tehnologică, securitate și democrație și cu alți membri ai Colegiului, pentru a realiza o anchetă privind impactul platformelor de comunicare socială asupra bunăstării copiilor și a tinerilor.

Voi depune toate eforturile pentru a combate riscurile uriașe ale rezistenței la antimicrobiene, valorificând și dezvoltând în continuare colaborarea noastră cu statele membre pentru a atinge obiectivele stabilite pentru 2030 prin intermediul abordării „O singură sănătate”.

Standardele noastre în materie de siguranță alimentară și bunăstare a animalelor sunt cele mai ridicate din lume: Voi continua modernizarea treptată a legislației noastre pe baza celor mai recente date științifice, asigurând un echilibru între sustenabilitate, considerațiile etice și realitatea economică și protejând în același timp competitivitatea fermierilor noștri și așteptările cetățenilor. Voi colabora cu statele membre pentru a asigura condiții de concurență echitabile pe piața internă și la nivel internațional, în conformitate cu normele comerciale.

Nu în ultimul rând, mă voi asigura că politicile mele nu vor lăsa pe nimeni în urmă, creând condițiile necesare pentru a dispune de sisteme de sănătate și de bunăstare a animalelor cu adevărat favorabile incluziunii, adaptate în mod echitabil la nevoile oamenilor și ale animalelor.

Cum veți integra și aplica perspectiva de gen în toate domeniile de politică din portofoliul dumneavoastră?

Egalitatea dintre femei și bărbați este o valoare fundamentală a UE, înscrisă în tratate. În mandatul meu actual, am fost ferm angajat în consolidarea egalității de gen și a emancipării femeilor și fetelor în regiunile vizate de politica de vecinătate și de extindere, în conformitate cu Strategia privind egalitatea de gen și cu Planul de acțiune al UE privind egalitatea de gen III. În special, obiectivul a fost ca întreaga asistență financiară din portofoliul meu – în toate sectoarele – să integreze o perspectivă de gen și să sprijine egalitatea de gen.

Aș profita cu mândrie de ocazia de a continua să lucrez sub conducerea primei femei care ocupă funcția de președintă a Comisiei Europene, pentru a stimula integrarea dimensiunii de gen și a promova perspectiva de gen în domeniul sănătății și al bunăstării animalelor.

Pe lângă aceasta, am depus eforturi semnificative și am obținut rezultate concrete în ceea ce privește consolidarea egalității de gen în cadrul Comisiei Europene, inclusiv la nivelul serviciilor din subordinea mea, așa cum m-am angajat în răspunsul meu scris anterior adresat Parlamentului European în 2019. La 1 decembrie 2019, ponderea femeilor care ocupau posturi de conducere de nivel superior în cadrul Direcției Generale Vecinătate și Negocieri privind Extinderea (DG NEAR) era de 33 %, iar a celor care ocupau posturi de conducere de nivel mediu era de

39 %, ambele sub media Comisiei Europene. Până în 2024, situația s-a îmbunătățit semnificativ, procentul femeilor în posturi de conducere de nivel superior crescând la 56 %, iar în rândul personalului de conducere de nivel mediu la 54 %, ambele peste media Comisiei Europene.

Pe baza acestei experiențe, intenționez să promovez egalitatea de gen și în viitor, în conformitate cu Orientările politice pentru Comisia Europeană pentru mandatul 2024-2029.

Cum veți integra și aplica tematica legată de tineret?

În ultimii 5 ani, am avut grijă ca sprijinirea tinerilor în acțiunile lor să devină un element transversal al relațiilor noastre cu țările partenere și al asistenței acordate acestora.

În cadrul Anului european al tineretului 2022, am participat la elaborarea și punerea în aplicare a primului cadru de politică pentru un parteneriat strategic cu tinerii din întreaga lume, intitulat Planul de acțiune pentru tineret (YAP) în cadrul acțiunii externe a Uniunii Europene pentru perioada 2022-2027. În acest context, am consolidat programul „Tineri voci mediteraneene”, care sprijină cooperarea dintre tinerii de pe ambele maluri ale Mediteranei în domeniul afacerilor publice și al inițiativelor transformatoare întreprinse la nivel local și regional; programul Erasmus+, care susține consolidarea capacităților în domeniul tineretului în Balcanii de Vest și în sudul Mediteranei; programul EU4Youth, care încurajează participarea și leadership-ul tinerilor în procesul de elaborare a politicilor în cadrul Parteneriatului estic, în special în Ucraina, și rețeaua tinerilor ambascadori europeni în Balcanii de Vest și în cadrul Parteneriatului estic și a ambascadorilor bunăvoinței în vecinătatea sudică.

În ceea ce privește sănătatea, sănătatea mintală și bunăstarea tinerilor: am convenit să consolidăm sistemele de sănătate (să combatem inegalitățile și să avansăm în direcția acoperirii universale cu servicii de sănătate) și să sprijinim dezvoltarea unor servicii de sănătate cuprinzătoare, sigure, favorabile incluziunii și adaptate copiilor și tinerilor, inclusiv servicii de sănătate mintală și servicii de sănătate digitală în țările noastre partenere. Pe lângă numeroasele evenimente regionale, în cadrul Anului tineretului am primit la Bruxelles vizita a peste 150 de studenți din cele trei regiuni, pentru a sărbători Anul european al tineretului.

În cursul mandatului meu, în perioada 2021-2023, peste 966 de milioane EUR au fost angajate pentru acțiuni legate de tineret, ceea ce reprezintă cu peste 60 % mai mult decât în ultimii trei ani (594 de milioane EUR pentru perioada 2018-2020). Printre aceste acțiuni se numără, de exemplu, îmbunătățirea infrastructurii educaționale în Muntenegru, consolidarea capacității de acțiune a tinerilor kosovari printr-un program de învățare prin experiență, îmbunătățirea educației de calitate pentru copiii și tinerii vulnerabili din Iordania și Liban sau sprijinirea școlilor din Tunisia pentru a deveni mai ecologice și mai bine pregătite din punct de vedere digital, susținerea antreprenoriatului în rândul tinerilor prin intermediul programului Erasmus pentru tineri antreprenori sau al mecanismului EU4Youth pentru ocuparea forței de muncă și antreprenoriat. Am sprijinit, de asemenea, programele de ocupare a forței de muncă în rândul tinerilor în Bosnia și Herțegovina și, prin programul „EU4Schools”, am finalizat deja 57 de unități de învățământ și am îmbunătățit condițiile de învățare pentru aproximativ 25 000 de studenți, copii și profesori din Albania, în urma cutremurului devastator din 2019. În Ucraina, sprijinim reconstrucția și reabilitarea învățământului în întreaga țară (100 milioane EUR).

În plus, în elaborarea politicilor noastre, consider că este extrem de important să se solicite în mod activ și să se țină seama de opiniile tinerilor nu numai din UE, ci și din țările partenere. Ușa mea a fost mereu deschisă pentru tânără generație. În timpul mandatului, am avut ocazia de a mă întâlni cu numeroase grupuri de tineri și studenți din regiunile vizate de politica de extindere și de vecinătate a UE – fie cu prilejul unor deplasări la laboratoare pentru tineret, infrastructuri informatice, școli, spitale etc., fie în cadrul unor vizite organizate în Berlaymont.

Dacă voi fi confirmat, în calitate de comisar pentru sănătate și bunăstarea animalelor, voi continua aceeași abordare, astfel încât să ne asigurăm că deciziile pe care le luăm sunt de lungă durată și adaptate exigențelor viitorului. Voi începe prin a organiza primul dialog anual privind politica pentru tineret în primele 100 de zile, în conformitate cu scrisoarea mea de misiune. Mă voi concentra, de asemenea, pe impactul platformelor de comunicare socială și al timpului excesiv petrecut în fața ecranelor asupra persoanelor, cu un accent special pe tineri și pe bunăstarea și sănătatea lor mintală, în conformitate cu scrisoarea mea de misiune. Consider că este extrem de important să se pună accentul pe componenta preventivă a politicii de sănătate pentru tineri, ca investiție pe termen lung în viitorul lor.

Ce garanții de independență puteți oferi Parlamentului European și cum veți proceda pentru a vă asigura că niciuna dintre activitățile dumneavoastră trecute, actuale sau viitoare nu pune sub semnul întrebării modul în care vă veți îndeplini obligațiile în cadrul Comisiei?

Datoria mea va fi să respect în continuare cele mai înalte standarde etice și obligațiile prevăzute la articolul 17 alineatul (3) din Tratatul privind Uniunea Europeană (TUE) și la articolele 245 și 339 din Tratatul privind funcționarea UE (TFUE), precum și în Codul de conduită al comisarilor.

Declarația mea de interese este completă și accesibilă publicului, iar dacă se va produce vreo schimbare, o voi modifica în consecință. De asemenea, voi evita situațiile în care imparțialitatea și independența mea ar putea fi puse sub semnul întrebării și o voi informa pe președinta Comisiei cu privire la orice situație care ar putea implica un conflict de interese.

Voi respecta obligațiile de transparență în chestiuni legate de elaborarea și punerea în aplicare a politicilor UE, astfel cum se prevede în Codul de conduită, în ceea ce privește reuniunile exclusiv cu organizațiile profesionale/reprezentanții unor interese sau persoanele care desfășoară activități independente înregistrate în registrul de transparență.

La fel cum am făcut în ultimii cinci ani, voi continua să fac publice informații legate de cheltuielile mele de călătorie, alături de detalii privind scopul și obiectivul acestora, prin materiale foto/video și apariții în mass-media/pe platformele de comunicare socială.

Pentru a favoriza transparența directă și controlul publicului, toate reuniunile mele vor continua să fie publicate în mod corespunzător pe site-urile aferente calendarului oficial al Comisiei Europene. Pe prima pagină oficială, toate discursurile și declarațiile mele publice vor continua să fie publicate în ziua prezentării.

Voi respecta cele mai înalte obligații etice, inclusiv referitoare la acceptarea de cadouri, ospitalitate, decorații, premii și distincții sau la activitățile exterioare din cursul mandatului, precum și la activitățile ulterioare mandatului. Voi utiliza cu cea mai mare atenție resursele financiare și de altă natură ale Comisiei.

2. Gestionarea portofoliului și cooperarea cu Parlamentul European

Vă angajați să informați în mod corespunzător Parlamentul cu privire la acțiunile dumneavoastră și cele ale serviciilor din subordinea dumneavoastră? În ce sens vă considerați răspunzător în fața Parlamentului?

Ce angajamente specifice sunteți pregătit să vă asumați legat de colaborarea cu Parlamentul, prezența în comisiile și în plenul Parlamentului, transparența și cooperarea și cum veți da curs efectiv pozițiilor și cererilor de inițiative legislative ale Parlamentului? Legat de inițiativele planificate sau procedurile în curs, sunteți dispus să transmiteți Parlamentului la timp aceleași informații și documente pe care le puneți la dispoziția Consiliului?

Rolul și cooperarea cu Parlamentul European și comisiile sale

La fel ca în ultimii cinci ani, colaborarea cu Parlamentul European este de o importanță capitală pentru mine. În total, am reprezentat Comisia Europeană în 43 de reuniuni plenare. În calitate de comisar responsabil pentru vecinătate și extindere, am participat la 31 de reuniuni organizate la nivel de comisie. Acestea au inclus dialoguri oficiale pe tema instrumentelor financiare din cadrul portofoliului meu (7 privind Instrumentul de vecinătate, cooperare pentru dezvoltare și cooperare internațională și 6 privind Instrumentul de asistență pentru preaderare). În acest context, am considerat, de asemenea, că este important ca toate propunerile și rapoartele esențiale (cum ar fi cele 4 pachete anuale de extindere) să fie prezentate cu promptitudine Parlamentului, încă din ziua adoptării lor în comisia competentă (AFET). Am colaborat cu Parlamentul European și cu comisiile sale relevante în toate etapele procesului de elaborare a politicilor și ale dialogului politic.

Privind în perspectivă, intenționez să stabilesc o relație de lucru foarte strânsă, bazată pe încredere reciprocă și pe dialog constructiv, cu deputații în Parlamentul European în domeniul sănătății și al bunăstării animalelor. Am convingerea fermă că acest lucru este fundamental pentru a asigura încrederea cetățenilor și supravegherea politicilor și instituțiilor noastre și pentru a contribui la combaterea dezinformării.

Cooperarea interinstituțională efectivă este esențială pentru a asigura funcționarea sistemului instituțional al UE, precum și eficiența și legitimitatea sistemului decizional al UE. Aceasta se bazează pe anumite principii directoare pe care mă angajez pe deplin să le respect și mă voi asigura că serviciile de care răspund urmează aceeași abordare: deschidere, încredere reciprocă, eficiență și schimb periodic de informații. Orientările politice formulate de președinta aleasă von der Leyen reflectă întru totul aceste principii și subliniază intenția de a consolida relația specială dintre Parlamentul European și Comisie. Dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi acționa în

vederea îndeplinirii acestui obiectiv, respectând pe deplin dispozițiile acordului-cadru din 2010 și ale Acordului interinstituțional din 2016 privind o mai bună legiferare.

În conformitate cu orientările politice, voi fi pe deplin disponibil pentru a participa la reuniuni ale Parlamentului European, cum ar fi dezbateri în plen, reuniuni ale comisiilor, discuții în cadrul trilogurilor, precum și la reuniuni bilaterale cu deputați în Parlamentul European. Mă voi asigura că Parlamentul European este informat cu privire la orice evoluție majoră legată de activități aflate în responsabilitatea mea și sunt pe deplin conștient de importanța tratamentului egal al Parlamentului și al Consiliului în ceea ce privește accesul la reuniuni și furnizarea de contribuții sau de alte informații.

Transparența

Orientările politice ale președintei alege von der Leyen subliniază faptul că, pentru a recâștiga încrederea cetățenilor în Uniune, instituțiile noastre ar trebui să fie deschise și ireproșabile în ceea ce privește aspectele legate de transparență. Aceasta presupune ca cetățenii să cunoască pozițiile susținute în cadrul procesului legislativ, inclusiv pe cele ale Comisiei. Consolidarea cooperării interinstituționale prin promovarea legitimității și a asumării răspunderii va îmbunătăți eficiența și buna guvernare a UE.

Prin urmare, mă angajez pe deplin să aplic diversele dispoziții referitoare la transparență și la fluxul de informații prevăzute în Acordul-cadru privind relațiile dintre Parlamentul European și Comisia Europeană și în Acordul interinstituțional privind transparența și o mai bună legiferare. În particular, mă voi asigura că aceste dispoziții sunt respectate în cadrul dialogurilor mele structurate și al altor contacte pe care le voi avea cu comisiile parlamentare.

De asemenea, voi contribui în mod activ la eforturile Comisiei de a informa cetățenii cu privire la rolul său în structura instituțională a UE. În plus, propunerile de politici care țin de responsabilitatea mea se vor baza pe consultări corespunzătoare ale experților și ale publicului larg, în concordanță cu principiile unei mai bune reglementări.

Luarea efectivă în considerare a pozițiilor Parlamentului și a solicitărilor sale de inițiative legislative

Președinta aleasă von der Leyen și-a asumat angajamentul clar de a conferi Parlamentului un rol mai puternic în inițierea și elaborarea legislației. În temeiul actualelor dispoziții din tratat, ea a exprimat angajamentul Comisiei de a răspunde la rezoluțiile parlamentare adoptate de majoritatea deputaților printr-un act legislativ, cu respectarea deplină a principiilor proporționalității, subsidiarității și unei mai bune legiferări.

Subscriu pe deplin la acest obiectiv și mă voi asigura că la nivelul Comisiei se acționează în consecință în domeniile care țin de competența mea. Ca parte a angajamentului de a aprofunda parteneriatul cu Parlamentul European, voi colabora îndeaproape cu Parlamentul în legătură cu rezoluțiile, în temeiul articolului 225 din TFUE. Cred cu tărie că acest lucru va contribui la îmbunătățirea dialogului, la promovarea încrederii și la crearea sentimentului conlucrării în vederea atingerii unui obiectiv comun.

Mă voi asigura, de asemenea, că întrebările adresate Comisiei de către deputații în Parlamentul European legate de domeniul meu de responsabilitate primesc răspunsuri rapide și precise. Mă voi prezenta în fața plenului și a comisiilor Parlamentului European ori de câte ori îmi va fi solicitat acest lucru, pentru a răspunde la întrebări sau a oferi orice fel de clarificări.

Furnizarea de informații și documente

Sunt pe deplin conștient de faptul că furnizarea de informații și documente este un aspect esențial al dezvoltării parteneriatului dintre Parlamentul European și Comisie. Mă angajez, așadar, să respect întru totul dispozițiile relevante ale Acordului-cadru dintre cele două instituții și ale Acordului interinstituțional privind o mai bună legiferare. Tratatul de la Lisabona stabilește egalitatea între Parlament și Consiliu în calitatea lor de colegiuitori, iar eu mă voi asigura că aceasta este respectată în ceea ce privește comunicarea informațiilor în domeniile care țin de responsabilitatea mea.

Întrebări adresate de Comisia pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară

3. Ce măsuri veți lua pentru a consolida reziliența sistemelor de sănătate, pentru a asigura accesul la asistență medicală și la produse medicale la prețuri accesibile în UE și pentru a stimula cercetarea și competitivitatea UE

în sectorul farmaceutic? În pofida eforturilor, în UE există în continuare inegalități în ceea ce privește accesul la asistență medicală și disponibilitatea medicamentelor, ceea ce afectează calitatea vieții pacienților și șansele lor de a-și trata bolile. În calitate de comisar pentru sănătate și în cooperare cu statele membre, cum veți reduce aceste inegalități în materie de sănătate, cum veți combate deficitul de medicamente, cum intenționați să rezolvați problema reprezentată de deficitul de profesioniști din domeniul sănătății și cum veți garanta faptul că toți europenii beneficiază de cele mai bune tratamente, indiferent de locul în care trăiesc în Uniune? Considerați că o revizuire a Directivei privind asistența medicală transfrontalieră este o soluție? Ce puteți spune despre actul legislativ privind medicamentele critice în acest context? Cum va spori acest act legislativ capacitatea de a răspunde la crizele sanitare, cum va reduce dependența de țări terțe pentru importurile de medicamente și ingrediente esențiale și cum va răspunde nevoilor critice din domeniul sănătății, îmbunătățind în același timp accesul și accesibilitatea din punct de vedere financiar? Cum vă veți asigura că UE promovează cercetarea și dezvoltarea de noi medicamente și tratamente, în special pentru bolile rare, și că își va crește competitivitatea, inovarea și autonomia strategică, garantând totodată accesul pacienților? Ce legături vedeți cu actul european privind biotehnologiile? Cum vedeți rolul EU4Health în acest context, în special ținând seama de recentele reduceri bugetare propuse?

În ultimii ani, reziliența sistemelor de sănătate din UE a fost pusă la încercare de o gamă tot mai largă de provocări. Acestea au arătat că sistemele de sănătate trebuie să își consolideze capacitatea de a prevedea șocurile și schimbările structurale și de a se adapta la ele. Dacă se reduc vulnerabilitățile sistemelor de sănătate, ele vor putea continua să ofere asistență medicală de cea mai bună calitate pentru cetățenii UE și, de asemenea, vor ajuta statele membre să își asigure sustenabilitatea, generând totodată rezultate mai bune în materie de sănătate. De asemenea, politica în domeniul sănătății a dezvoltat o dimensiune europeană mult mai puternică. Semestrul european și recomandările specifice fiecărei țări, precum și activitatea OCDE și Observatorul european pentru sisteme și politici de sănătate privind starea sănătății în UE reprezintă resurse valoroase pentru a sprijini această activitate. Dacă voi fi confirmat, intenționez să continui această activitate de consolidare a sistemelor de sănătate în limitele competențelor UE.

Având în vedere dependența sistemelor noastre de sănătate de tehnologia digitală, un aspect esențial al rezilienței este securitatea cibernetică a acestora: dacă voi fi confirmat, una dintre primele mele acțiuni va fi punerea în aplicare a planului de acțiune privind securitatea cibernetică a spitalelor și a furnizorilor de servicii medicale prevăzut în Orientările politice, în strânsă colaborare cu vicepreședintele executiv pentru suveranitate tehnologică, securitate și democrație.

Accesul la produse medicale eficiente, de înaltă calitate și sigure este esențial pentru buna funcționare a sistemelor de sănătate. Avem nevoie de un cadru de reglementare adaptat ritmului rapid al schimbărilor tehnologice din sectorul asistenței medicale. Acesta este obiectivul revizuirii legislației farmaceutice a UE, care a fost propusă în aprilie 2023. Astfel s-ar institui un cadru de reglementare modern, simplificat și favorabil, care să facă mai atractive pentru întreprinderi investițiile în cercetarea și dezvoltarea de medicamente inovatoare în UE, incluzând stimulente specifice pentru medicamentele destinate bolilor rare. Consider că această reformă este o piatră de temelie pentru viitor și, dacă voi fi confirmat, voi face tot ce îmi stă în putință pentru a sprijini colegiul în încheierea acestei reforme.

După cum a subliniat chiar Parlamentul European, medicamentele inovatoare autorizate în UE nu ajung suficient de repede la pacienți și nu sunt la fel de accesibile. Pacienții din unele state membre occidentale și mai mari au acces la 90 % dintre medicamentele nou aprobate, în timp ce în unele state membre din sudul și centrul Europei și în statele membre mai mici, acest procent poate fi mai mic de 20 %. Reforma propusă promovează un acces mai rapid al pacienților în toate statele membre și intrarea mai rapidă pe piață a medicamentelor generice și biosimilare. Pe lângă sprijinirea accesului la medicamente și, bineînțeles, în funcție de rezultatul negocierilor privind reforma sectorului farmaceutic, voi analiza și alte acțiuni fără caracter legislativ care ar putea finaliza reforma. Voi continua să sprijin cooperarea voluntară între autoritățile competente în ceea ce privește rentabilitatea și accesibilitatea medicamentelor.

Deficitul de forță de muncă din domeniul sănătății reprezintă o provocare deosebită, care este întâlnită în toate statele membre și afectează multe segmente ale profesiei. Distribuția inegală a profesioniștilor din domeniul sănătății reprezintă o provocare în cel puțin jumătate dintre statele membre, ceea ce duce la așa-numitele „deșerturi medicale”. Această problemă nu va face decât să se agraveze odată cu creșterea preconizată a cererii de asistență medicală. Dacă voi fi confirmat, voi sprijini, de asemenea, activitatea viitorului vicepreședinte executiv pentru oameni, competențe și pregătire și voi contribui la crearea unui cadru coerent pentru abordarea provocărilor pe termen lung legate de forța de muncă din domeniul îngrijirii.

Deficitele de medicamente reprezintă, de asemenea, o problemă de durată în UE, cu un impact grav asupra calității vieții pacienților din întreaga Europă. În conformitate cu rezoluția Parlamentului European, Comisia a extins mandatul EMA, incluzând gestionarea coordonată și colaborativă a deficitelor critice la nivelul UE în perioade de criză. În cadrul reformei sectorului farmaceutic există și măsuri de reglementare ferme care urmăresc să prevină și să atenueze deficitul și să consolideze lanțurile de aprovizionare. Sunt în vigoare măsuri nelegislative suplimentare, noua Alianță pentru medicamente critice dovedindu-se un forum valoros pentru explorarea progreselor.

Dacă voi fi confirmat, voi depune eforturi pentru completarea măsurilor propuse în cadrul reformei sectorului farmaceutic cu o propunere de act legislativ privind medicamentele critice. Actul respectiv ar oferi o abordare coordonată pentru combaterea deficitelor grave de medicamente critice. El ar urmări să consolideze reziliența lanțurilor noastre de aprovizionare și să le diversifice, precum și să reducă dependențele de țările din afara UE în ceea ce privește medicamentele critice și ingredientele acestora, contribuind totodată la menținerea medicamentelor la prețuri accesibile. Mă voi asigura că evaluarea impactului realizată de Comisie analizează toate opțiunile de politică potențiale. Printre opțiunile care ar putea fi luate în considerare se numără măsuri de achiziții publice care să contribuie la creșterea previzibilității cererii, măsuri de menținere și consolidare a capacității de producție a Europei, dezvoltarea de parteneriate strategice pentru diversificarea lanțurilor de aprovizionare.

Pentru a ne îmbunătăți competitivitatea la nivel mondial, ar trebui să depunem mai multe eforturi pentru a menține inovarea în centrul economiei noastre, nu numai ca vectori ai noilor descoperiri medicale, ci și pentru a atrage talente și investiții de la nivel mondial în sectorul sănătății din UE. Biotehnologia, inteligența artificială și datele din spațiul european al datelor privind sănătatea (EHDS) au o importanță strategică pentru competitivitatea pe termen lung a UE. Acestea pot contribui la dezvoltarea de noi terapii, procese de fabricație și produse inovatoare, inclusiv pentru bolile rare, prin punerea la dispoziție în condiții de siguranță a datelor privind sănătatea pentru cercetare, pe lângă faptul că le permit pacienților să își partajeze datele cu furnizorii de servicii medicale și să evite analizele inutile.

Dacă voi fi confirmat, una dintre prioritățile mele principale va fi propunerea unui act legislativ privind biotehnologia care să repositioneze sectorul biotehnologiei din UE ca lider mondial și să sprijine sectorul atunci când este necesar. Ca parte a unei strategii mai ample în domeniul științelor vieții din Europa, actul respectiv va urmări să facă mediul de reglementare al UE mai simplu și mai favorabil inovării, să atragă inovatorii și investitorii să desfășoare activități de cercetare și să faciliteze aducerea biotehnologiilor din laborator în fabrică și pe piață, în conformitate cu activitățile prevăzute în Orientările politice privind încurajarea întreprinderilor nou-înființate și a celor în curs de extindere. În același timp, trebuie, de asemenea, să impulsționăm competențele în materie de C&D și biotehnologie ale oamenilor noștri de știință, ale antreprenorilor și ale forței de muncă.

Directiva privind asistența medicală transfrontalieră este o realizare importantă pentru accesul cetățenilor UE la tratament medical. Însă punerea sa în aplicare necesită o atenție continuă. Evaluarea din 2022 a confirmat faptul că directiva adaugă valoare pentru cetățenii UE, deși este, de asemenea, adevărat că cea mai mare parte a asistenței medicale transfrontaliere este încă gestionată în mod eficace prin coordonarea sistemelor de securitate socială. Un succes important al directivei este faptul că unele dintre elementele-cheie ale acesteia (cum ar fi rețelele europene de referință în domeniul e-sănătății pentru bolile rare și evaluarea tehnologiilor medicale) au avut ca rezultat inițiative și acte legislative specifice. Următoarea evaluare va fi efectuată în 2027 și va trebui să analizăm cu atenție punerea în aplicare și dacă aceasta ar putea fi îmbunătățită.

Programul „UE pentru sănătate” a adus o contribuție majoră la inițiativele în domeniul sănătății din UE în circumstanțe foarte dificile. Voi colabora îndeaproape cu statele membre pentru a utiliza programul în vederea promovării unui acces mai echitabil la asistență medicală și a unor rezultate mai echitabile în materie de asistență medicală în întreaga Uniune. Dacă voi fi confirmat, voi continua să valorific parteneriatele și soluțiile de finanțare inovatoare pentru a încuraja în continuare îmbunătățirea sistemelor de sănătate, a capacităților de cercetare și a sănătății digitale. În prezent, în ceea ce privește sprijinul financiar și investițiile publice, prima prioritate ar trebui să fie asigurarea utilizării resurselor disponibile prin intermediul NextGenerationEU și al bugetului actual. Privind în perspectivă, următorul cadru financiar multianual reprezintă o oportunitate pentru ca cheltuielile să devină mai concentrate și mai simple și să aibă un impact mai mare.

Trebuie să ne consolidăm în continuare prevenția, reziliența și competitivitatea prin politicile noastre în domeniul sănătății și prin investiții concentrate. Europa are nevoie de un sector farmaceutic puternic, competitiv și inovator și de a valorifica la maximum revoluția biotehnologică. Orientările politice au clarificat faptul că trebuie să investim în inovare și în tehnologiile care ne vor modela economia și ne vor impulsiiona tranzițiile: aceasta trebuie să fie prioritatea noastră.

4. *Ce planuri concrete aveți privind combaterea rezistenței la antimicrobiene (RAM), la nivel național, al UE și internațional, în acord cu abordarea „O singură sănătate”, care vizează sănătatea mediului, sănătatea umană și sănătatea animală? Mai precis, ce alte măsuri aveți în vedere în plus față de cele deja propuse în revizuirea legislației farmaceutice, atât în domeniul medicinei umane, cât și al celei veterinare? Cum intenționați să remediați deficitul și să asigurați accesul la antimicrobiene și la instrumente de diagnosticare, asigurând totodată utilizarea și gestionarea prudentă? Veți prezenta o actualizare a listei cu antibioticele rezervate pentru uz uman? Întrucât cercetarea și inovarea sunt o componentă esențială a luptei împotriva RAM, cum intenționați să stimulați cercetarea și inovarea publică, dar și privată în acest domeniu? Aveți în vedere să analizați și contramăsuri medicale neexploatate, cum ar fi bacteriofagele?*

Rezistența la antimicrobiene (RAM) reprezintă o amenințare gravă la adresa sănătății la nivel mondial. Nu putem ignora estimările ONU potrivit cărora, dacă nu se iau măsuri serioase, până în 2050 ar putea muri 10 milioane de oameni în fiecare an la nivel mondial și 390 000 numai în Europa. Aceasta fără a pune la socoteală costul economic, care se ridică la aproximativ 11,7 miliarde EUR în fiecare an pentru Europa, din cauza creșterii costurilor asistenței medicale și a scăderii productivității.

Prin urmare, este esențial să se intensifice acțiunile de combatere a RAM. Recomandarea de anul trecut a Consiliului privind intensificarea acțiunilor UE de combatere a rezistenței la antimicrobiene în cadrul unei abordări de tip „O singură sănătate” a reprezentat o etapă importantă, în special în ceea ce privește obiectivele concrete și măsurabile recomandate care trebuie atinse până în 2030. Aceasta include recomandări privind supravegherea, prevenirea și controlul infecțiilor, stewardshipul antimicrobian, utilizarea prudentă a antimicrobienulelor și sensibilizarea publicului. Comisia sprijină acțiunile statelor membre în acest domeniu.

Urmărirea progreselor ar putea fi o temă importantă pentru activitatea privind punerea în aplicare în acest domeniu, cu monitorizarea anuală a progreselor înregistrate în direcția atingerii acestor obiective. În 2027, Comisia va decide cu privire la etapele următoare, pe baza raportului privind punerea în aplicare a recomandării Consiliului, planificat pentru același an.

De asemenea, intenționăm să elaborăm noi orientări privind prevenirea și controlul infecțiilor pentru a sprijini intervențiile în statele membre, în special pentru spitale, cărora le revin unele dintre cele mai grele sarcini legate de RAM. Centrul European de Prevenire și Control al Bolilor poate fi un sprijin major în acest sens.

În ceea ce privește medicamentele de uz veterinar, statele membre raportează anual date privind vânzările și utilizarea antimicrobienulelor. Din aceste date reiese că mai mult de jumătate din reducerea preconizată a vânzărilor de antimicrobiene pentru animale, stabilită în strategia noastră „De la fermă la masă”, a fost deja realizată. După ce tendințele privind vânzările și utilizarea vor deveni vizibile în timp, vom putea evalua necesitatea unor măsuri specifice suplimentare.

Dacă voi fi confirmat, și în acest domeniu mă voi concentra pe aplicarea și asigurarea respectării în toate statele membre, inclusiv prin audituri, a obligațiilor legate de RAM și de medicina veterinară (inclusiv a celor care decurg din Regulamentul privind medicamentele de uz veterinar și din Regulamentul privind furajele medicamentate). Acest lucru este valabil și pentru țările din afara UE care doresc să exporte animale și produse de origine animală în Uniune, care sunt obligate să respecte normele noastre de a nu utiliza antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau antimicrobiene rezervate pentru tratarea infecțiilor umane în UE. Ar trebui să se dea curs rapid noilor informații privind o potențială revizuire a listei antimicrobienulelor rezervate oamenilor, astfel cum sunt definite în Regulamentul privind produsele medicamentoase veterinare.

Suntem cu toții de acord că trebuie să se dezvolte urgent noi antimicrobiene. Totuși, limitarea utilizării antimicrobienulelor are un impact asupra volumului vânzărilor și, în consecință, asupra randamentului investițiilor pentru titularii autorizațiilor de introducere pe piață. Acesta este un motiv major pentru investițiile insuficiente în acest domeniu și de aceea sunt necesare stimulente suplimentare pentru dezvoltarea de antimicrobiene inovatoare și pentru asigurarea accesului la antimicrobiene.

Depășirea acestei disfuncționalități a pieței este motivul pentru care reforma propusă a sectorului farmaceutic a inclus un voucher inovator de exclusivitate a datelor, pentru a crea un stimulent special pentru dezvoltarea de noi antimicrobiene revoluționare eficiente împotriva RAM. Aceasta a inclus, de asemenea, măsuri de promovare a utilizării prudente a antimicrobienulelor, de monitorizare a rezistenței la acestea și de prevenire a deficitelor, precum și de consolidare a evaluării impactului potențial al medicamentelor asupra mediului. Prin urmare, apreciez foarte mult faptul că Parlamentul a pus un accent deosebit pe măsurile privind RAM în poziția sa în primă lectură și, dacă

voi fi confirmat în calitate de comisar, voi face tot posibilul pentru a sprijini Parlamentul și Consiliul în cadrul negocierilor pentru a asigura un rezultat pozitiv, în special în ceea ce privește această problemă vitală.

În completarea măsurilor prevăzute în propunerea de reformă a sectorului farmaceutic, propunerea planificată de act legislativ privind medicamentele critice prevăzută în Orientările politice ar avea un impact important asupra aprovizionării cu antimicrobiene. Multe antimicrobiene sunt considerate medicamente esențiale, prin urmare ar beneficia de pe urma acțiunilor de soluționare a deficitelor de medicamente critice, inclusiv prin remedierea vulnerabilităților lanțului de aprovizionare care contribuie la astfel de deficite.

La nivel mondial, dacă voi fi confirmat în funcția de comisar, voi colabora cu statele membre și cu partenerii noștri pentru a pune în aplicare Declarația politică a Organizației Națiunilor Unite privind RAM, adoptată recent. Această declarație recunoaște necesitatea de a promova o abordare de tip „O singură sănătate”, stabilește obiective concrete și invită parteneriatul cvadripartit să înființeze în 2025 un „grup independent pentru dovezi privind luarea de măsuri împotriva RAM”, pentru a ghida statele membre ale ONU în acțiunile lor naționale.

De asemenea, voi pleda pentru creșterea numărului de contribuitori la Fondul fiduciar multipartit pentru combaterea RAM, care este o sursă esențială de finanțare dedicată RAM. Acest fond joacă un rol esențial în sprijinirea punerii în aplicare a planurilor naționale de acțiune în țările cu venituri mici și medii.

În concluzie, dacă voi fi confirmat, mă angajez să intensific eforturile de reducere a RAM la toate nivelurile și în toate sectoarele relevante în cadrul unei abordări de tip „O singură sănătate”. Voi colabora cu dumneavoastră, cu membrii Parlamentului European, cu Consiliul, cu părțile interesate și cu partenerii noștri internaționali pentru a atinge acest obiectiv.

5. Care sunt propunerile dumneavoastră de îmbunătățire a informării obligatorii a consumatorilor cu privire la produsele alimentare, în special în ceea ce privește conținutul de nutrienți (pentru alegeri mai sănătoase, fără o simplificare excesivă), aspecte legate de sustenabilitate (amprenta de CO2) și etichetarea cu informații privind bunăstarea animalelor, evitând în același timp sarcinile administrative excesive și garantând că alimentele sunt sigure și la prețuri accesibile? Vă veți angaja să prezentați măsura anunțată în Strategia „De la fermă la consumator” în 2020 privind introducerea la nivelul UE a unui sistem de etichetare pe partea din față a ambalajului? De asemenea, intenționați să prezentați propunerea legislativă întârziată privind sistemele alimentare sustenabile, care a fost anunțată și ca parte a Strategiei „De la fermă la consumator”? Care este viziunea dumneavoastră despre această inițiativă? În ceea ce privește utilizarea pesticidelor, ce propuneri aveți pentru a sprijini fermierii să reducă utilizarea pesticidelor chimice și riscurile asociate acestora și cum veți accelera disponibilitatea alternativelor, cum ar fi produsele de control biologic sau substanțele cu risc redus? În cele din urmă, care sunt planurile dumneavoastră concrete de intensificare a controalelor în materie de siguranță alimentară a produselor importate?

Informațiile obligatorii referitoare la produsele alimentare, inclusiv conținutul de nutrienți, și etichetarea nutrițională pe partea frontală a ambalajului pot ajuta consumatorii să facă alegeri alimentare mai sănătoase. Dacă voi fi confirmat, voi colabora cu statele membre și cu părțile interesate cu privire la o abordare cuprinzătoare pentru a promova alegeri alimentare mai sănătoase, abordând aspecte precum informațiile referitoare la produsele alimentare, reformularea alimentelor și comercializarea alimentelor nesănătoase. Aceasta are o legătură cu abordarea transversală a prevenției pe tot parcursul vieții, la care voi lucra, pe baza acțiunilor existente privind promovarea sănătății și prevenirea bolilor. Întrucât campaniile naționale de informare pot viza mai bine consumatorii, voi sprijini eforturile naționale de îmbunătățire a sensibilizării cu privire la informațiile referitoare la produsele alimentare.

Ar trebui continuată activitatea privind etichetarea produselor alimentare, acordând o atenție deosebită reducerii la minimum a oricăror sarcini conexe și găsirii unor soluții echilibrate și pragmatice care să faciliteze funcționarea pieței interne. În ceea ce privește etichetarea privind bunăstarea animalelor, mă voi concentra pe colectarea de dovezi solide, în special cu privire la impactul unui sistem voluntar de etichetare privind bunăstarea animalelor asupra fermierilor, a operatorilor din sectorul alimentar, a comportamentului consumatorilor și a pieței interne.

Președinta aleasă von der Leyen a anunțat în Orientările politice că noua Comisie va prezenta o viziune pentru agricultură și sectorul alimentar în primele 100 de zile. Aceasta va analiza modul în care se poate asigura competitivitatea și sustenabilitatea pe termen lung a sectorului agricol și alimentar din UE în limitele planetei noastre. Dacă voi fi confirmat, voi colabora îndeaproape cu colegii mei din cadrul colegiului pentru a contribui la dezvoltarea viziunii într-un mod care să asigure un sistem alimentar al UE rezilient, competitiv și sustenabil, siguranța alimentară fiind una dintre pietrele sale de temelie. Viziunea se va baza pe raportul dialogului strategic

privind viitorul agriculturii în UE, în cadrul căruia toate părțile interesate au recunoscut că o abordare bazată pe sisteme și sustenabilitatea rămân esențiale. Tranziția către sisteme alimentare sustenabile necesită instrumente de politică diverse, inclusiv investiții, stimulente și reglementări, toate contribuind la un cadru de politică favorabil care să ofere claritate tuturor părților interesate. Dacă voi fi confirmat, voi colabora îndeaproape cu comisarul pentru agricultură și sectorul alimentar în vederea elaborării unui nou sistem de evaluare comparativă pentru agricultură și sistemele alimentare, care să vizeze armonizarea metodologiilor, inclusiv pentru sustenabilitatea fermelor.

De asemenea, îmi voi continua eforturile pentru reducerea riscurilor de utilizare a pesticidelor și pentru promovarea alternativelor nechimice, care sunt obiective fundamentale ale actualei Directive privind utilizarea sustenabilă a pesticidelor. Dacă voi fi confirmat, voi analiza modalități de îmbunătățire în continuare a punerii în aplicare a directivei sau de evaluare a noilor inițiative legislative, în dialog cu statele membre și cu alte părți interesate și pe baza recomandării dialogului strategic potrivit căreia Comisia Europeană ar urma să asigure un cadru legislativ solid pentru abordările și produsele de control biologic.

Inovarea tehnică prin intermediul instrumentelor digitale și al tehnicilor de aplicare de precizie are, de asemenea, un potențial semnificativ de reducere a riscurilor generate de utilizarea pesticidelor, prin reducerea cantității de pesticide necesare pentru protecția culturilor. Dacă voi fi confirmat, voi depune eforturi pentru integrarea acestor tehnologii în procesul de evaluare a riscurilor, astfel încât să fie luate în considerare pe deplin înainte de luarea deciziilor privind aprobarea pesticidelor. Pe lângă stimularea inovării și modernizarea echipamentelor utilizate pentru aplicarea pesticidelor, acest lucru va permite fermierilor să obțină „mai mult cu mai puțin”. Intenționez să colaborez cu comisarul pentru agricultură și sectorul alimentar pentru a sprijini fermierii în această tranziție către tehnici digitale și de precizie.

Mă angajez să realizez creșterea disponibilității alternativelor la pesticidele chimice, cum ar fi biopesticidele, prin promovarea accesului acestora pe piață. În cursul ultimului mandat, Comisia a simplificat cerințele în materie de date și metodele de evaluare pentru pesticidele bazate pe microorganisme și a elaborat orientări specifice pentru alte biopesticide, cum ar fi extractele de plante și feromonii. Dacă voi fi confirmat, intenționez să iau măsuri suplimentare, astfel încât cererile de autorizare a biopesticidelor să fie evaluate cu prioritate ridicată și ca aceste pesticide să poată avea un acces mai rapid pe piață pentru a extinde setul de instrumente al fermierilor care își protejează culturile. Acest lucru ar sprijini inovarea, ar răspunde nevoilor în continuă evoluție în materie de protecție a plantelor și ar aborda problemele fitosanitare emergente.

UE dispune de unul dintre cele mai stricte și mai riguroase sisteme de control al siguranței alimentare din lume, fiind unul dintre cei mai mari importatori de alimente la nivel mondial. Este evident că este extrem de important pentru cetățenii noștri ca aceste norme să fie puse în aplicare în mod corespunzător. Unul dintre principiile de bază ale acestui sistem este că alimentele introduse pe piața UE trebuie să fie sigure, indiferent dacă provin din interiorul sau din afara UE. Aceasta înseamnă că, dacă țările din afara UE sau unitățile acestora care produc alimente de origine animală doresc să exporte în UE, produsele trebuie să demonstreze conformitatea cu normele noastre, iar accesul pe piața UE este acordat numai atunci când țara terță și unitatea în cauză sunt listate pentru produsul respectiv. Acest lucru este susținut de auditurile pe care Comisia le efectuează în țări din afara UE pentru verificarea conformității cu cerințele UE. Dacă este necesar, Comisia poate lua măsuri de urgență pentru a preveni importul de produse alimentare nesigure.

O mai bună direcționare a controalelor privind siguranța alimentară pentru importuri necesită eforturi constante: aceasta implică analizarea datelor provenite de la statele membre și luarea în considerare a dovezilor științifice în legătură cu posibilele riscuri, a datelor statistice privind comerțul și a dovezilor privind sistemele de control ale țărilor exportatoare din afara UE, dintre care unele provin din auditurile Comisiei. Pe această bază, controalele sunt în permanență prioritizate în funcție de natura riscurilor și de expunerea potențială la aceste riscuri a consumatorilor și a întreprinderilor din UE.

Statele membre trebuie să dispună de instrumentele necesare pentru a efectua controale în mod eficient și coordonat. Opțiunile îmbunătățite pentru analiza datelor și trasabilitate, utilizând inteligența artificială, ar putea contribui la depistarea mai ușoară și mai rapidă a anomaliilor și la o mai bună gestionare a eventualelor incidente cu ajutorul sistemelor informatice existente gestionate de Comisie. Alte elemente importante sunt laboratoarele de referință ale UE și centrele de referință finanțate de Comisie, examinarea resurselor de control din statele membre de către auditorii Comisiei și formarea funcționarilor naționali care pun în aplicare legislația UE privind lanțul alimentar. Dacă voi fi confirmat, voi continua să depun eforturi pentru ca aceste instrumente să devină mai eficiente, îmbunătățind garanțiile oferite consumatorilor din UE cu privire la faptul că toate alimentele importate sunt sigure.

Întrebări adresate de Comisia pentru agricultură și dezvoltare rurală

6. Bunăstarea animalelor este o prioritate tot mai mare pentru cetățeni. În calitate de comisar desemnat, cum veți reacționa la cererea tot mai mare de creștere a standardelor în materie de bunăstare a animalelor, ținând seama totodată de sustenabilitate, considerente economice și de pozițiile fermierilor? Cum intenționați să modernizați reglementările existente privind bunăstarea animalelor? Ce elemente noi ați dori să evaluați și să abordați? Ce propuneri legislative privind bunăstarea animalelor intenționați să prezentați? În plus, cum veți analiza și aborda diferitele niveluri de conformitate și de asigurare a respectării legislației actuale în statele membre ale UE și să vă asigurați că noile propuneri de reglementare, precum și o mai bună implementare vor garanta condiții de concurență echitabile și nu vor compromite competitivitatea fermierilor din UE?

Astfel cum se menționează în scrisoarea mea de misiune, dacă voi fi confirmat, voi moderniza normele privind standardele de bunăstare a animalelor pe baza legislației noastre existente. Voi face acest lucru în conformitate cu cele mai recente date științifice, ținând seama de considerentele de sustenabilitate, etice, științifice și economice, precum și de preocupările legate de competitivitatea fermierilor europeni și de așteptările cetățenilor. Cred cu tărie că trebuie menținută competitivitatea agriculturii UE. Viitoarea noastră legislație trebuie să reflecte acest obiectiv.

Abordarea bunăstării animalelor din exploatații trebuie să fie echilibrată, să țină seama de criteriile socioeconomice și de competitivitate și să se bazeze pe dovezi solide. Ca urmare a inițiativei cetățenești europene „End the Cage Age”, eliminarea treptată a cuștilor pentru animale cu perioade de tranziție adecvate specifice fiecărei specii va necesita o abordare legislativă specifică și măsuri de însoțire care să sprijine părțile interesate să realizeze această tranziție într-un mod sustenabil și viabil din punct de vedere economic, protejând competitivitatea fermierilor europeni.

Pentru a asigura condiții de concurență echitabile, este important să se asigure faptul că standardele UE în materie de bunăstare a animalelor sunt puse în aplicare și respectate în mod consecvent în întreaga Uniune Europeană și că ne intensificăm acțiunile la nivel mondial. În acest scop, dacă voi fi confirmat, mă voi baza pe activitatea în curs, cu audituri ale sistemelor oficiale de control ale statelor membre și ale țărilor din afara UE, pe activitatea centrelor de referință ale UE pentru bunăstarea animalelor și pe elaborarea de norme detaliate, cum au fost recent, de exemplu, cele privind navele pentru animale vii. Voi continua să conlucrez strâns cu statele membre și cu toate părțile interesate printr-o varietate de instrumente și forumuri. În cazul în care sunt identificate probleme sistemice și semnificative de punere în aplicare, voi consolida dialogul cu statele membre relevante pentru a obține rezultate rapide, întotdeauna cu posibilitatea de a lua măsuri de constatare a neîndeplinirii obligațiilor, dacă este necesar.

La nivel mondial, voi promova în continuare standarde internaționale ridicate atât în forurile multilaterale (în special standardele internaționale privind bunăstarea animalelor ale Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor), cu țările candidate la aderarea la UE, cât și prin cooperare bilaterală (de exemplu, un capitol privind bunăstarea animalelor în acordurile comerciale). Acest lucru este important pentru asigurarea faptului că importurile în UE de animale vii respectă normele UE sau standardele echivalente, combătându-se astfel tendința de deteriorare progresivă a standardelor de bunăstare a animalelor înregistrată la nivel mondial, ceea ce va fi contrar așteptărilor cetățenilor noștri. Cele mai recente două propuneri legislative privind bunăstarea animalelor (referitoare la transportul animalelor și la bunăstarea câinilor și a pisicilor) conțin cerințe cu privire la standarde echivalente pentru importurile în UE de animale vii din țări din afara UE.

7. În calitate de comisar desemnat, cum vă veți asigura că riscurile tot mai mari reprezentate de epidemiile animale și de rezistența la antimicrobiene vor beneficia de un rol mai important în politica UE? Ce tip de acțiuni veți propune pentru îmbunătățirea sănătății animalelor și eradicarea bolilor animale în UE, în special în materie de prevenire a bolilor, supraveghere și biosecuritate? În plus, cum intenționați să abordați amenințările tot mai mari reprezentate de bolile transfrontaliere și coordonarea dintre statele membre ale UE? Cum veți garanta că viitoarea Comisie va asigura o finanțare și resurse adecvate pentru a consolida cercetarea pentru dezvoltarea de vaccinuri la prețuri accesibile pentru combaterea unor boli precum pesta porcină africană și privind prevenirea răspândirii unor boli precum febra catarală ovină?

Mă angajez pe deplin să intensific eforturile de prevenire, control și eradicare a bolilor animalelor și lupta împotriva rezistenței la antimicrobiene.

Bolile transmisibile ale animalelor nu se opresc la frontiere. Ele au un impact major asupra agriculturii și amenință securitatea alimentară în Uniune. Unele se pot transmite și la oameni. Prevenirea și controlul bolilor animalelor reprezintă și vor rămâne o prioritate, inclusiv pentru funcționarea în condiții de siguranță a pieței unice. În acest scop, dacă voi fi confirmat, mă voi asigura că sistemul nostru solid de prevenire, control și eradicare a bolilor

animalelor este pus în aplicare în mod corespunzător în întreaga UE. Cu sprijinul Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară, vom elabora și vom pune în aplicare măsuri bazate pe date științifice pentru prevenirea și controlul focarelor de boli ale animalelor. În colaborare cu Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și cu Centrul European de Prevenire și Control al Bolilor, ne vom concentra, de asemenea, asupra bolilor zoonotice, cum ar fi gripa aviară. Voi acorda o atenție deosebită bolilor cu transmitere prin vectori, care prezintă un risc din ce în ce mai mare din cauza schimbărilor climatice, a intensificării circulației transfrontaliere a mărfurilor și a persoanelor și a unui contact mai strâns între oameni și fauna sălbatică. În strânsă colaborare cu statele membre, voi continua să utilizez toate instrumentele de care dispunem pentru a aborda focarele de boli ale animalelor, inclusiv echipele de urgențe veterinare ale UE. Împreună cu comisarul pentru agricultură și sectorul alimentar, voi depune eforturi pentru a mă asigura că politica agricolă comună include un set cuprinzător de instrumente menite să ajute fermierii să prevină și să atenueze impactul economic al bolilor animalelor și să consolideze biosecuritatea în exploatații.

Dacă voi fi confirmat, nu îmi voi limita atenția la bolile animalelor. Rezistența la antimicrobiene reprezintă o preocupare majoră pentru sănătatea oamenilor, a animalelor și a plantelor, pentru siguranța și securitatea alimentară și pentru mediu. În sectorul veterinar, UE a înregistrat progrese în ceea ce privește reducerea utilizării antimicrobienelor. Statele membre raportează anual date privind vânzările și utilizarea antimicrobienelor de uz veterinar. În acest sens, politica UE dă rezultate deja – mai mult de jumătate din reducerea preconizată a vânzărilor de antimicrobiene pentru animale stabilită în strategia noastră „De la fermă la consumator” a fost deja realizată. După ce tendințele privind vânzările și utilizarea vor deveni vizibile în timp, vom putea evalua necesitatea unor măsuri specifice suplimentare.

În conformitate cu politica privind utilizarea prudentă, țările din afara UE care doresc să exporte animale și produse de origine animală în Uniune trebuie să respecte regulile noastre de a nu utiliza antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau antimicrobiene rezervate în UE pentru tratarea infecțiilor umane. Va fi esențial să se continue monitorizarea rezistenței la antimicrobiene a principalelor specii de animale crescute în UE de la care se obțin produse alimentare (păsări de curte, porcine și bovine). De asemenea, ar trebui să intensificăm colaborarea cu statele membre cu privire la programe de supraveghere specifice (de exemplu, în ceea ce privește animalele de acvacultură) și să încurajăm statele membre să instituie o supraveghere integrată a rezistenței la antimicrobiene și a consumului de antimicrobiene, utilizând o abordare de tip „O singură sănătate”. Voi analiza, de asemenea, normele privind importurile de animale sălbatice.

La nivelul UE există măsuri armonizate pentru depistarea timpurie a bolilor animalelor printr-un sistem bine dezvoltat de notificare și raportare a bolilor animalelor și printr-o supraveghere instituită în toate statele membre. Ar trebui să continuăm să îmbunătățim notificarea și raportarea prin noi caracteristici ale Sistemului de informare cu privire la bolile animalelor. De asemenea, este important să se reducă la minimum dublarea eforturilor și să se asigure coerența datelor între platforme prin interoperabilitatea sistemului nostru de informare cu sistemul de notificare al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor. Rețeaua laboratoarelor de sănătate animală ale Uniunii asigură diagnosticarea de calitate și armonizată pentru depistarea timpurie și supravegherea eficace a bolilor animalelor. Prin cooperarea strânsă cu Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și cu sprijinul științific al acesteia, voi urmări instituirea de măsuri solide și fundamentate științific. O forță de muncă bine pregătită este esențială pentru punerea în aplicare corectă a măsurilor UE în statele membre, prin urmare este important să se continue creșterea capacității la nivelul statelor membre prin formarea funcționarilor cu privire la supraveghere, controlul bolilor, biosecuritate și respectarea normelor UE în materie de sănătate animală. Auditurile noastre în materie de sănătate animală ar trebui să contribuie în continuare la punerea în aplicare a normelor UE, prin identificarea blocajelor, a provocărilor și a bunelor practici, cu audituri eficace esențiale pentru a asigura elaborarea de politici bazate pe dovezi și luarea de decizii în cunoștință de cauză.

Numai printr-o cooperare și coordonare strânsă între statele membre putem preveni răspândirea bolilor animalelor în întreaga UE. Comitetul permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale și rețeaua șefilor serviciilor veterinare joacă un rol esențial în acest proces. Dacă voi fi confirmat, voi urmări, de asemenea, o coordonare strânsă cu principalele organisme internaționale de standardizare, cum ar fi Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor. Voi consolida o abordare globală și regională mai largă de combatere a bolilor animalelor, colaborând cu țările învecinate prin intermediul Cadrului mondial pentru bolile transfrontaliere ale animalelor și al proiectelor noastre regionale de consolidare a capacităților în Balcanii de Vest. În ceea ce privește siguranța alimentară, voi continua să asigur punerea în aplicare deplină a cadrului juridic al UE pentru prevenirea și gestionarea incidentelor cu transmitere prin alimente, pe baza experienței dobândite în situații de urgență anterioare.

Disponibilitatea unor vaccinuri sigure și eficiente este un instrument esențial pentru prevenirea și controlul focurilor de boli majore ale animalelor. În ultimii ani, Comisia a alocat peste 20 de milioane EUR pentru finanțarea cercetării în domeniul vaccinurilor împotriva pestei porcine africane. Mă voi asigura că Comisia continuă să pună vaccinurile necesare la dispoziția statelor membre și a țărilor din afara UE prin intermediul băncilor de vaccinuri pentru animale din Uniune, un instrument esențial pentru gestionare și răspuns. Atunci când decid să vaccineze păsările de curte, statele membre trebuie să respecte măsurile în vigoare la nivelul UE și să acționeze în conformitate cu standardele internaționale, pentru a asigura cea mai eficientă utilizare a vaccinurilor în prevenirea și controlul bolii. Dacă voi fi confirmat, voi sprijini statele membre care vaccinează împotriva gripei aviare, astfel încât să nu piardă accesul la piață.

8. Disponibilitatea unor alternative eficiente și viabile din punct de vedere economic este principalul factor de reducere a utilizării produselor chimice de protecție a plantelor. Cum veți îmbunătăți autorizarea controlului biologic și implementarea măsurilor de combatere integrată a dăunătorilor? În calitate de comisar desemnat, cum veți stimula dezvoltarea biopesticidelor, cum veți monitoriza eficacitatea și încuraja utilizarea acestora? Considerați că agenții de control biologic ar trebui să facă obiectul unor proceduri de autorizare accelerate? În general, considerați că este necesar să se accelereze procedurile de autorizare a substanțelor active utilizate la fabricarea produselor de protecție a plantelor? Cum intenționați să contracarați riscul ca Europa să rămână fără produse eficiente pentru a combate bolile plantelor, în special pentru că în anumite regiuni apar noi dăunători în contextul schimbărilor climatice? Cum veți garanta faptul că Uniunea rămâne atractivă pentru investițiile în acest domeniu? Care este opinia dumneavoastră cu privire la procedura UE de autorizare pe zone a produselor de protecție a plantelor?

Creșterea disponibilității pesticidelor biologice și a altor pesticide cu risc scăzut este vitală pentru a reduce utilizarea pesticidelor chimice. Legislația UE existentă privind introducerea pe piață a pesticidelor este adecvată scopului de a proteja sănătatea consumatorilor din UE prin intermediul standardelor sale stricte de siguranță, astfel cum se arată în evaluarea REFIT din 2020. Acest lucru oferă asigurări concrete cetățenilor noștri, ale căror preocupări vizează în principal impactul utilizării pesticidelor asupra siguranței alimentelor pe care le consumă.

Consider că, în mod obiectiv, cerințele UE rămân printre cele mai stricte din lume și permit aprobarea substanțelor active și autorizarea produselor de protecție a plantelor în conformitate cu cele mai recente date științifice. Multe substanțe active care se aflau pe piață la începutul anilor 1990 – atunci când a fost adoptată prima legislație a UE privind pesticidele – sunt interzise în prezent, deoarece nu îndeplinesc cerințele noastre exigente în materie de siguranță pentru protecția sănătății și a mediului. În același timp, a existat un flux constant de substanțe active nou dezvoltate, cu proprietăți îmbunătățite, care intră pe piață. Acest lucru arată că UE rămâne un loc atractiv pentru inovare și dezvoltare în domeniul protecției plantelor și oferă asigurări că întreprinderile vor continua să introducă noi produse pe piața UE.

Mai precis, în conformitate cu legislația existentă, disponibilitatea controlului biologic și a substanțelor cu risc scăzut a crescut cu 125 % în ultimul deceniu. Aproximativ jumătate dintre cererile de aprobare pentru noi substanțe active se referă la biopesticide. Măsuri recente au simplificat cerințele în materie de date și metodele de evaluare pentru pesticidele bazate pe microorganisme, acestea fiind completate de orientări specifice pentru alte substanțe de control biologic, cum ar fi extractele de plante și feromonii, pentru a facilita întocmirea dosarelor de cerere de către solicitanți și examinarea lor de către evaluatorii riscurilor.

Sunt conștient de faptul că întârzierile înregistrate în procedurile de aprobare împiedică accesul pe piață al biopesticidelor inovatoare. Acest lucru se datorează, în parte, faptului că în unele state membre și în cadrul EFSA încă se construiește expertiza privind evaluarea riscurilor pentru biopesticide. Dacă voi fi confirmat, mă angajez să continui eforturile de a spori expertiza și resursele statelor membre și de a încuraja autoritățile naționale să acorde prioritate evaluării riscurilor biopesticidelor. Potențialii solicitanți au dreptul la consiliere înainte de depunerea dosarelor de candidatură – voi solicita statelor membre să acorde atenție nevoilor specifice ale IMM-urilor în ceea ce privește pregătirea dosarelor de cerere și să sporească implicarea EFSA în reuniunile cu solicitanții prealabile depunerii cererii, ceea ce poate avea un impact pozitiv asupra calității dosarelor, poate facilita evaluarea ulterioară a riscurilor de către statele membre și poate reduce dificultățile în cursul evaluării *inter pares* a evaluării riscurilor efectuate de statele membre supravegheate de EFSA.

O procedură accelerată de autorizare pentru produsele de protecție a plantelor cu risc redus, cum sunt biopesticidele, este deja prevăzută în actualul Regulament privind produsele fitosanitare, dar este insuficient utilizată. În mod similar, statele membre nu utilizează suficient recunoașterea reciprocă a autorizațiilor pentru produse și a autorizațiilor zonale, astfel cum se prevede în regulamentul. Atunci când a fost adoptat regulamentul, Parlamentul European și Consiliul au ales în mod conștient să lase responsabilitatea pentru autorizarea produselor

de protecție a plantelor în sarcina statelor membre, numai aprobarea substanțelor active realizându-se la nivelul UE. Reflectând principiul subsidiarității, această abordare permite statelor membre să ia în considerare autorizarea pesticidelor individuale pe baza situațiilor agroecologice variabile de pe teritoriile lor. Cu toate acestea, dacă voi fi confirmat, voi continua, desigur, și voi intensifica eforturile Comisiei de a ajuta statele membre în ceea ce privește autorizarea produselor, recunoașterea reciprocă și cooperarea zonală.

Instrumentele digitale și tehnicile de aplicare de precizie au și un potențial semnificativ de atenuare a riscurilor generate de utilizarea pesticidelor prin reducerea cantităților necesare pentru protecția culturilor. Dacă voi fi confirmat, voi depune eforturi pentru includerea acestor tehnologii în procesul de evaluare a riscurilor, astfel încât să fie luate în considerare pe deplin înainte de luarea deciziilor privind aprobarea pesticidelor. Pe lângă stimularea inovării și modernizarea echipamentelor pentru aplicarea pesticidelor, acest lucru va permite fermierilor să obțină „mai mult cu mai puțin” și să economisească bani. Intenționez să colaborez cu comisarul pentru agricultură și sectorul alimentar pentru a sprijini eforturile menite să ajute fermierii în această tranziție către tehnici digitale și de precizie. Sunt pe deplin conștient de faptul că pesticidele reprezintă o parte esențială a setului de instrumente al fermierilor care le protejează culturile și, după caz, intenționez să analizez foarte atent disponibilitatea unor alternative în contextul procesului decizional privind reînnoirea aprobării pesticidelor.

În plus, este important să se consolideze practicile de protecție a culturilor care reduc nevoia de pesticide chimice, cum ar fi gestionarea integrată a dăunătorilor. O idee bună pentru unul dintre dialogurile planificate privind punerea în aplicare din cadrul acestui portofoliu ar fi reunirea statelor membre și a altor părți interesate pentru a analiza modalități de îmbunătățire a punerii în aplicare a Directivei privind utilizarea sustenabilă a pesticidelor. Pe lângă dialogul cu părțile interesate, începând cu anul viitor se vor efectua controale în statele membre pentru a verifica modul în care directiva este pusă în aplicare pe teren. Intenția mea este de a continua dialogul cu părțile interesate și de a analiza rezultatele controalelor planificate înainte de a decide cu privire la cea mai bună cale de urmat.

Întrebare adresată de Comisia pentru industrie, cercetare și energie

9. Ce măsuri concrete aveți în vedere pentru a diversifica și mai mult lanțurile de aprovizionare și pentru a stimula competitivitatea sectorului sănătății? Cum intenționați să abordați penuria gravă de medicamente și de dispozitive medicale în contextul actului privind medicamentele critice? Ce acțiuni suplimentare veți propune pentru a asigura disponibilitatea și competitivitatea dispozitivelor medicale? Ce măsuri considerați că ar trebui incluse în noul act legislativ european privind biotehnologia și în planul de acțiune privind securitatea cibernetică a spitalelor și a furnizorilor de servicii medicale? Cum intenționați să finalizați spațiul european al datelor privind sănătatea?

O industrie a sănătății puternică și competitivă este esențială pentru sistemele noastre de sănătate și pentru a răspunde nevoilor pacienților. Sectorul farmaceutic din UE utilizează o bază de producție solidă, care angajează 937 000 de persoane în mod direct și dezvoltă expertiza științifică și de cercetare. Dacă voi fi confirmat, voi depune eforturi pentru a consolida competitivitatea sectorului farmaceutic al UE, în special prin colaborarea cu colegiitorii pentru a finaliza o reformă farmaceutică ambițioasă, care să includă proceduri de autorizare mai scurte și simplificate, sprijin în materie de reglementare pentru întreprinderile care dezvoltă medicamente noi – în special IMM-uri și întreprinderi nou-înființate – și sprijin pentru noi abordări, cum ar fi spațiile de testare în materie de reglementare.

Deficitele de medicamente critice reprezintă o preocupare serioasă, recunoscută de Parlamentul European începând din 2020. Dacă voi fi confirmat, voi continua abordarea prezentată în Comunicarea Comisiei din 2023 intitulată „Abordarea deficitelor de medicamente în UE”. Prioritatea mea principală în acest sens va fi sprijinirea colegiitorilor în adoptarea reformei legislației în domeniul farmaceutic. Aceasta propune planuri de prevenire a deficitelor de către întreprinderi, avertizări timpurii pentru deficite și retrageri și o coordonare mai strânsă la nivelul UE, precum și stabilirea modalităților de identificare a medicamentelor considerate critice în UE. Voi actualiza lista de medicamente critice a Uniunii și voi analiza modalitățile prin care achizițiile publice pot remedia această problemă.

După cum am menționat în detaliu la întrebarea 3, dacă voi fi confirmat, voi completa măsurile din cadrul reformei sectorului farmaceutic continuând pregătirile pentru un act legislativ privind medicamentele critice, pentru a oferi o abordare coordonată și sigură în ceea ce privește combaterea deficitelor grave de medicamente critice, ținând seama de recomandările Alianței pentru medicamente critice.

Sectorul dispozitivelor medicale este unul dintre sectoarele cele mai diverse și mai inovatoare din UE, cuprinzând peste 37 000 de întreprinderi din domeniul tehnologiei medicale – dintre care 95 % sunt IMM-uri – cu peste

695 000 de angajați. Tranziția către noul cadru de reglementare al UE adoptat în 2017 s-a dovedit a fi mai dificilă decât se anticipase. Dacă voi fi confirmat, prioritatea mea va fi finalizarea evaluării specifice aflate în curs a regulamentelor actuale și crearea unei baze de dovezi privind necesitatea unor potențiale modificări legislative, ținând seama de rezoluția de anul trecut a Parlamentului European. Voi avea drept scop sprijinirea inovării și protejarea disponibilității dispozitivelor pentru a asigura îngrijirea de înaltă calitate a pacienților, inclusiv a dispozitivelor orfane destinate unor grupuri mici de pacienți. Mă voi concentra pe îmbunătățirea previzibilității și voi analiza necesitatea de a reduce costurile și sarcinile administrative, în special pentru IMM-uri.

După cum am explicat și în răspunsul meu la întrebarea 3, dacă voi fi confirmat, una dintre principalele mele priorități va fi propunerea unui act legislativ ambițios privind biotehnologia, în legătură cu o strategie mai amplă în domeniul științelor vieții din Europa, care să re poziționeze sectorul biotehnologiei din UE ca lider mondial, bazându-se și pe recomandările prezentate de profesorul Draghi. Viitorul act legislativ privind biotehnologia ar urma să încurajeze cercetarea și inovarea prin stimularea investițiilor în domenii strategice precum cercetarea clinică și noile tehnologii de producție, inclusiv pentru medicamentele biologice. Acesta ar putea analiza modalități de a ajuta întreprinderile bioinovatoare în general, dar și simplificarea în continuare a procedurilor de reglementare în anumite sectoare, inclusiv, bineînțeles, în domeniul sănătății. Un alt domeniu care trebuie explorat va fi accesul la inteligența artificială și la volumele mari de date, precum și dezvoltarea competențelor. Ar trebui să acordăm o atenție deosebită IMM-urilor, întreprinderilor nou-înființate și întreprinderilor de tip *spin-off*, care sunt factori-cheie ai inovării în domeniul biotehnologiei, dar care adesea întâmpină dificultăți în a se extinde și în a aduce cercetarea în etapa de comercializare în Europa.

Voi colabora cu vicepreședintele executiv pentru suveranitate tehnologică, securitate și democrație cu privire la un plan de acțiune european privind securitatea cibernetică a spitalelor și a furnizorilor de servicii medicale, cu prioritate în primele 100 de zile ale mandatului, pentru a proteja sectorul asistenței medicale, în care un atac cibernetic poate fi o chestiune de viață sau de moarte. Sistemele de sănătate sunt din ce în ce mai mult ținta infractorilor ciberneticici și a bandelor de tip *ransomware*. Unul din douăsprezece atacuri ciberneticice vizează spitalele și furnizorii de servicii medicale, 54 % dintre incidente implicând *ransomware*, iar 30 % vizând datele pacienților. Impactul unui atac asupra sistemelor de sănătate este extrem de grav – astfel de atacuri pot perturba capacitatea spitalelor de a oferi asistență medicală și pot compromite datele cu caracter personal sensibile privind sănătatea. Planul de acțiune se va baza pe cadrul existent în materie de securitate cibernetică pentru a promova reziliența cibernetică în spitale și în unitățile sanitare. Autoritățile de la toate nivelurile și industria vor trebui să colaboreze pentru a îmbunătăți detectarea amenințărilor, pregătirea, descurajarea și răspunsul în situații de criză.

În final, activitatea Parlamentului de a asigura încheierea cu succes a negocierilor referitoare la Regulamentul privind spațiul european al datelor privind sănătatea (EHDS) la începutul acestui an oferă o excelentă rampă de lansare pentru lucrările viitoare. EHDS reprezintă o parte esențială a uniunii europene a sănătății, care va facilita utilizarea tehnologiilor avansate, inclusiv a inteligenței artificiale, în beneficiul pacienților, al profesioniștilor în domeniul sănătății, al universităților și al industriei, asigurând totodată cel mai înalt nivel de protecție a confidențialității datelor pacienților. Acum este momentul pentru punerea sa deplină în aplicare pe teren. Dacă voi fi confirmat, mă voi concentra pe punerea în aplicare a acțiunilor care intră în sfera de competență a Comisiei conform calendarului prevăzut în regulament, inclusiv a standardelor și orientărilor necesare, și pe asigurarea dezvoltării unor infrastructuri digitale sigure și solide ale UE pentru a facilita accesul transfrontalier la datele privind sănătatea și utilizarea securizată a datelor privind sănătatea pentru cercetare și elaborarea de politici. Voi acorda o atenție deosebită avansării acestei inițiative-cheie către realizare.

Întrebare adresată de Subcomisia pentru sănătate publică

10. Cum vă veți angaja în favoarea măsurilor preventive în domeniul sănătății ca domeniu-cheie, asigurând o abordare cuprinzătoare a promovării sănătății și a prevenirii bolilor pe tot parcursul vieții? În acest sens, numeroase propuneri din cadrul planului de combatere a cancerului au fost promise în mandatul anterior, dar nu au fost prezentate de Comisia anterioară. Vă angajați să realizați acțiunile și obiectivele încă nerealizate din acest plan, printre care revizuirea legislației relevante privind tutunul (inclusiv cu acțiuni privind noile produse cum ar fi vaporizatoarele), propuneri de etichetare și avertismente de sănătate privind băuturile alcoolice? În ceea ce privește alte boli netransmisibile, ne puteți preciza principalele măsuri pe care le veți prezenta cu privire la o abordare comună în aceste domenii? Veți continua să vă concentrați pe creșterea imunizării și pe vaccinare drept componente-cheie în acest domeniu? Pe lângă măsurile menționate în scrisoarea dumneavoastră de misiune, puteți menționa și alte măsuri care se referă la prevenire și pe care le veți lua în domeniul sănătății mintale și în implementarea strategiei în domeniul sănătății mintale? Vă angajați să realizați revizuirea Regulamentului privind dispozitivele medicale și cum veți asigura accesibilitatea, disponibilitatea, siguranța și prevenirea deficitelor?

Bolile netransmisibile reprezintă în prezent aproape 80 % din povara bolii în UE și constituie principala cauză a mortalității în UE. Se preconizează că aceste cifre profund îngrijorătoare vor crește, din cauza tiparelor demografice din UE, odată cu îmbătrânirea rapidă a populației. Aceste boli reduc calitatea vieții oamenilor, afectează speranța de viață, exacerbează inegalitățile sociale și economice și au un impact puternic asupra sistemelor de sănătate și a economiilor statelor membre, reprezentând cea mai mare parte a costurilor asistenței medicale în țările OCDE.

Parlamentul European a acordat o atenție deosebită acestei chestiuni. Sunt pe deplin de acord că prevenția este cea mai eficientă modalitate de a reduce incidența bolilor netransmisibile și de a asigura sustenabilitatea pe termen lung a sistemelor noastre de sănătate. Mulți dintre factorii determinanți pentru sănătate (de exemplu, activitatea fizică sau nutriția) și factorii de risc (de exemplu, consumul de tutun sau consumul nociv de alcool) sunt aceiași în cazuri diferite. Prin urmare, dacă voi fi confirmat, voi combate provocările specifice reprezentate de aceste boli printr-o abordare transversală a prevenției pe tot parcursul vieții, pe baza acțiunilor existente privind promovarea sănătății și prevenirea bolilor. Această abordare transversală va fi cea mai eficace modalitate de a promova o acțiune eficientă și sustenabilă în domeniul sănătății publice.

Bolile cardiovasculare ar trebui să fie o componentă majoră a acestei abordări transversale. Bolile cardiovasculare sunt principala cauză a mortalității și principalul factor de îmbolnăvire și handicap în UE: bolile cardiovasculare și cancerul produc împreună mai mult de jumătate dintre decesele premature din Europa. Dacă voi fi confirmat, voi încerca să valorific acțiunile de colaborare existente cu statele membre, cum ar fi acțiunile comune privind bolile cardiovasculare și diabetul, și voi analiza în continuare legăturile cu factorii determinanți ai sănătății, factorii de risc și afecțiunile cronice, cum ar fi obezitatea. Un punct de interes deosebit ar putea fi îmbunătățirea prevenției și a depistării timpurii a bolilor cardiovasculare. În acest scop, valorificarea deplină a soluțiilor digitale în domeniul sănătății, inclusiv a inteligenței artificiale, ar ajuta pacienții din UE să beneficieze de cele mai recente tehnologii în ceea ce privește diagnosticarea și tratamentul de precizie.

În acest cadru, dacă voi fi confirmat, voi impulsiona punerea în aplicare a Planului european de combatere a cancerului. Combaterea cancerului continuă să fie una dintre cele mai mari provocări ale vremurilor noastre, după cum a subliniat și Parlamentul European în rezoluția sa din 2022. Până în prezent, peste 90 % dintre acțiunile prevăzute în Planul de combatere a cancerului au fost puse în aplicare sau sunt în desfășurare. Dar trebuie să continuăm, împreună cu dumneavoastră, colaborarea cu statele membre și cu părțile interesate cu privire la punerea în aplicare a planului și a acțiunilor sale foarte ambițioase. Anul viitor ar trebui finalizată cea de a cincea ediție a Codului european împotriva cancerului, care le va permite oamenilor să își reducă riscul individual de cancer, iar un alt pas va fi Rețeaua UE de centre oncologice cuprinzătoare, care, până în 2028, va conecta 100 de structuri multidisciplinare care gestionează toate aspectele legate de îngrijirea, cercetarea și formarea medicală specializată în domeniul cancerului. În plus, se preconizează că în perioada 2026-2028 vor fi publicate orientări și sisteme de asigurare a calității pentru îngrijirea bolnavilor de cancer pulmonar, de prostată și gastric, cu scopul de a sprijini statele membre în punerea în aplicare a unor noi metode de screening, care să permită depistarea timpurie care poate salva vieți.

Dacă voi fi confirmat, o parte a activității mele de avansare a unei abordări cuprinzătoare a promovării sănătății și a prevenirii bolilor va fi o revizuire a legislației privind controlul tutunului, bazată pe evaluarea în curs și susținută de Parlamentul European în 2022. Unul dintre punctele de interes pentru evaluarea în curs este utilizarea produselor emergente din tutun și a produselor conexe, cum ar fi țigările electronice, și dependența de nicotină. Acest lucru este esențial pentru a proteja mai bine copiii, tinerii și cetățenii în general de efectele negative ale acestor produse. Intenționez, de asemenea, să sprijin punerea în aplicare a recomandării propuse privind mediile fără fum de tutun și fără aerosoli, după ce va fi adoptată de Consiliu. La un nivel mai general, consider că trebuie să reflectăm asupra modificării discursului privind factorii de risc, inclusiv alcoolul, și factorii economici determinanți ai sănătății. Atitudinile sociale pot fi un factor-cheie al schimbării.

Vaccinarea este una dintre cele mai eficace și mai rentabile măsuri de prevenire. Dacă voi fi confirmat, voi lua măsuri, în limitele competențelor Uniunii, pentru a combate dezinformarea și reticența față de vaccinare, pentru a monitoriza acoperirea vaccinală din statele membre, pentru a sprijini campaniile de vaccinare și pentru a ajuta statele membre să controleze eventualele focare de boală. Voi analiza modalități de a ajuta statele membre să abordeze barierele structurale din calea vaccinării, de la reducerea costurilor și creșterea accesului la vaccinuri până la abordarea obstacolelor administrative și promovarea utilizării registrelor electronice. De exemplu, recent adoptata Recomandare a Consiliului privind cancerul care pot fi prevenite prin vaccinare va ajuta statele membre să impulsioneze utilizarea vaccinurilor împotriva papilomavirusurilor umane în rândul fetelor și băieților și împotriva virusului hepatitei B în rândul grupurilor de populație afectate. Punerea în aplicare a recomandării ar aduce o schimbare reală.

Dacă voi fi confirmat, voi continua, de asemenea, activitatea privind sănătatea mintală, un domeniu foarte important pentru cetățenii noștri. Deja înainte de pandemia de COVID-19, problemele de sănătate mintală afectau aproximativ una din șase persoane din UE, cu un cost de 600 de miliarde EUR, reprezentând peste 4 % din PIB-ul nostru. Parlamentul European a recunoscut că o mai bună sănătate mintală este atât un imperativ social, cât și unul economic și intenționez să continui măsurile prevăzute în Comunicarea din 2023 privind o abordare cuprinzătoare cu privire la sănătatea mintală. Punerea în aplicare a celor 20 de inițiative emblematice este fie în curs, fie deja finalizată, dar trebuie să continuăm să colaborăm cu statele membre și cu părțile interesate. Abordarea cuprinzătoare a sănătății mintale pune deja un accent puternic pe copii și tineri, care sunt din ce în ce mai afectați de tulburări mintale: în 2021, unul din cinci adolescenți avea o afecțiune mintală. Tranziția digitală aduce în mod evident beneficii uriașe, dar nu îi putem ignora dezavantajele: avem nevoie de un spațiu digital mai sigur și mai sănătos pentru copii, care să abordeze riscurile prezenței excesive online și ale utilizării excesive a platformelor de comunicare socială, accesul la conținuturi ilegale sau inadecvate și hărțuirea pe internet. Orientările politice au pus un accent deosebit pe acest domeniu. Voi colabora cu vicepreședintele executiv pentru suveranitate tehnologică, securitate și democrație, cu comisarul pentru egalitate și cu comisarul pentru echitate între generații, tineret, cultură și sport și voi realiza o anchetă la nivelul UE privind impactul mai larg al platformelor de comunicare socială asupra bunăstării oamenilor, cu un accent special pe copii și tineri. Avem nevoie de o bază solidă de dovezi pe care să se poată întemeia o dezbatere: de asemenea, au început lucrările privind un set de instrumente de prevenire pentru copii, care va contribui la cartografierea și abordarea impactului timpului petrecut la ecran și al platformelor de comunicare socială.

După cum am precizat în răspunsurile mele la întrebările 9 și 3, dacă voi fi confirmat, voi prioritiza evaluarea în curs a cadrului de reglementare privind dispozitivele medicale și voi lua în considerare posibile modificări legislative pentru a asigura faptul că acest cadru sprijină inovarea și disponibilitatea dispozitivelor pentru a asigura îngrijirea de înaltă calitate a pacienților, inclusiv a copiilor. În acest context, voi analiza necesitatea de a reduce costurile și sarcinile administrative, în special pentru IMM-uri.