

**FRÅGOR TILL DEN NOMINERADE
KOMMISSIONSLEDAMOTEN****Olivér VÁRHELYI****Hälsa och djurskydd****1. Allmän kompetens, engagemang för EU och personlig oavhängighet**

Vilka av dina personliga kvalifikationer och erfarenheter är särskilt viktiga för uppdraget som kommissionsledamot och främjandet av det europeiska allmänintresset, särskilt inom det område som du skulle ansvara för? Hur kommer du att bidra till genomförandet av kommissionens politiska riktlinjer? Hur kommer du att genomföra jämställdhetsintegrering och integrera ett jämställdhetsperspektiv i alla politikområden inom ditt ansvarsområde? Hur kommer du att genomföra integreringen av ett ungdomsperspektiv?

På vilket sätt kan du inför parlamentet garantera din personliga oavhängighet, och hur kan du garantera att din tidigare, nuvarande eller framtida verksamhet inte på något sätt skulle kunna innebära att fullgörandet av dina skyldigheter inom kommissionen ifrågasätts?

Vilka av dina personliga kvalifikationer och erfarenheter är särskilt viktiga för uppdraget som kommissionsledamot och främjandet av det europeiska allmänintresset, särskilt inom det område som du skulle ansvara för?

Jag har ägnat hela min yrkesbana åt att stärka den Europeiska unionen – genom att arbeta med att fördjupa den inre integrationen, men också genom att främja relationerna med EU:s direkta grannskap och stödja kandidatländer/potentiella kandidatländer på vägen mot EU-medlemskap.

Innan jag blev kommissionär med ansvar för grannskap och utvidgning 2019 hade jag arbetat hela min karriär som tjänsteman med att främja den europeiska integrationen. Under den här tiden fick jag en djup förståelse för och kunskap om EU:s beslutsprocesser och sektorsspecifika politik, däribland hälsopolitiken och djurskyddsbestämmelserna.

Jag har också bevisat min förmåga att främja Europeiska unionens allmänna intresse i egenskap av enhetschef för den ansvariga enheten vid Europeiska kommissionen när vi skapade det europeiska patentet med enhetlig verkan inom ramen för det andra fördjupade samarbetet i EU. Under den här tiden var jag ansvarig för att utveckla och värna om immateriella rättigheter inom olika sektorer, däribland läkemedelsbranschen, något som stärkte EU:s konkurrensfördel och skapade lika villkor gentemot våra internationella partner.

Min karriär inom ungersk offentlig förvaltning – både som chef för rättsenheten vid justitiedepartementet och som Ungerns ställföreträdande ständiga representant vid EU – har gett mig många möjligheter att arbeta med politiskt, ekonomiskt och finansiellt känsliga frågor med koppling till hälso- och livsmedelssektorerna, t.ex. den allmänna läkemedelslagstiftningen och dess översyn 2003, förordningen om medicintekniska produkter, direktivet om tobaksprodukter eller direktivet om möjligheten för medlemsstaterna att begränsa eller förbjuda odling av genetiskt modifierade organismer på sitt territorium.

När jag tagit tjänst vid EU-kommissionen 2019 var det en ära att utses till kommissionär med ansvar för grannskap och utvidgning. Under den här tiden arbetade jag aktivt vidare med många av EU:s åtgärder som reaktion på oförutsedda utmaningar som ändrade det geopolitiska landskapet i Europa och världen. En viktig del av mitt arbete har varit att säkerställa stöd till västra Balkan och till EU:s grannskap efter covid-19-pandemin. I detta avseende omfördelade vi omgående befintligt stöd för att tillgodose de mest akuta behoven, däribland vaccinelleveranser, behandlingsmetoder och skyddsutrustning. Vi har också lagt stor vikt vid att utveckla mer resilienta hälso- och sjukvårdssystem och anpassa befintlig lagstiftning till EU:s regler. Inom mitt ansvarsområde har vi vid dessa kritiska tidpunkter mobiliserat drygt 8,1 miljarder euro.

När det gäller Ukraina beviljade Europeiska kommissionen t.ex. i februari 2022 ett bidrag på 120 miljoner euro i budgetstöd för att hjälpa regeringen att stärka den civila krisberedskapen och krishanteringen på central och lokal nivå. Det bidrog till att grundläggande tjänster som sjukvård kunde fortsätta tillhandahållas till de mest utsatta människorna. Dessutom har kommissionen anslagit 12 miljoner euro till relaterade åtgärder för att utforma och genomföra reformer av barnomsorgen och göra det lättare för barn att få traumainriktad vård. Vi har ett utvidgat partnerskap med FN:s utvecklingsprogram genom EU4Recovery-programmet (35 miljoner euro) som främst är inriktat på att tillhandahålla offentliga tjänster av god kvalitet, däribland hälso- och sjukvård i drabbade och närliggande områden. Investeringar som ska förbättra Ukrainas offentliga hälso- och sjukvårdssystem ingår i Ukrainafaciliteten som kommer att fortsätta att stödja Ukraina under de kommande åren.

Jag är övertygad om att starkare grannar gör EU mycket starkare. Därför har jag sedan början av mitt mandat vidtagit åtgärder för att stödja den socioekonomiska utvecklingen i de länder som ingår i mitt ansvarsområde. Med detta i åtanke har vi lanserat den ekonomiska planen och investeringsplanen för västra Balkan, det östra grannskapet och det södra grannskapet. Jag är stolt över att kunna säga att av de 77 miljarder euro vi hade som mål att mobilisera i investeringar fram till 2027 ligger vi i slutet av mitt mandat före tidtabellen med 54,68 miljarder euro, dvs. mer än 70 % av målet för 2027. Detta bådär gott för Ursula von der Leyens ambition i de politiska riktlinjerna att göra kommissionen 2024–2029 till en investeringskommission. Dessutom har programmen gjort hälso- och sjukvård till en viktig utvecklingssektor i alla tre regionerna, och ökat andelen stöd till hälso- och sjukvårdsrelaterade åtgärder från 579 miljoner euro under de sista tre åren av den föregående fleråriga budgetramen (2018–2020) till över 696 miljoner euro (2021–2023), med andra ord en ökning på 17 %. Finansieringen omfattade ett stort antal åtgärdsområden, från stöd till tillgång till primärvårdscentraler och vaccinationer för utsatta befolkningsgrupper i länder som Libanon till mer tillgänglig hälso- och sjukvård i västra Balkan, där det för första gången varit möjligt att bevilja EU-stöd till hälso- och sjukvårdsstruktur på grund- och mellannivå, t.ex. det nya barnsjukhuset i Belgrad som är en ledande och högkvalitativ vårdinrättning i västra Balkan. Vi har också bekämpat flerdimensionell fattighet i eftersatta landsbygdsområden i Egypten genom förbättrad tillverkningskapacitet och tillgång till läkemedel, däribland vacciner, och annan hälsoteknik. Vi har även stöttat kvalitet i vården och tillgång till vård för flyktingar i Turkiet, och direkt efter jordbävningarna beviljade vi stöd till hälso-, sjukvårds- och utbildningsinfrastruktur.

Hur kommer du att bidra till genomförandet av kommissionens politiska riktlinjer?

Jag stöder helhjärtat Ursula von der Leyens vision i de politiska riktlinjerna om ett starkare Europa som skapar hållbart välstånd och konkurrenskraft, skyddar människor och vår livskvalitet, försvarar demokratin och skapar social rättvisa.

Om jag godkänns kommer jag som kommissionär med ansvar för hälsa och djurskydd att göra allt som krävs för att fullborda den europeiska hälsounionen, se till att hälso- och sjukvårdssystemen blir mer resilienta, säkrare, hållbarare och av bättre kvalitet för att skydda allmänheten från hälsohot och främja förebyggande hälsovård och en hälsosam livsstil.

Sambandet mellan människor, djur, växter och miljön kommer att vara ledstjärnan för mitt arbete inom ramen för One health-modellen.

Jag ska koncentrera mig på att göra EU till ett kraftcentrum för innovation som förser allmänheten med innovativa och överkomliga läkemedel och behandlingar och upprätthåller våra höga normer för livsmedelssäkerhet och djurskydd. Jag ska säkerställa att Ursula von der Leyens politiska riktlinjer genomförs effektivt inom hela mitt ansvarsområde.

De utpressningsprogram vi sett på senare tid mot sjukhus och hälso- och sjukvårdssystem är oacceptabla. Jag kommer att samarbeta med digitala aktörer på hälso- och sjukvårdsområdet för att hitta sätt att spåra, förhindra och reagera på hot mot cybersäkerheten. Jag och verkställande vice ordföranden med ansvar för tekniksuveränitet, säkerhet och demokrati kommer under de första hundra dagarna av vårt mandat att ta fram en europeisk plan för cybersäkerhet för sjukhus och vårdgivare.

Jag är väl medveten om behovet av att stärka vår konkurrenskraft med utgångspunkt i vår unika socioekonomiska modell. Vi måste inrikta oss på viktiga strategiska sektorer där Europa kan skapa en konkurrensfördel, som bioteknik (och ta fram en ny europeisk bioteknikakt) och hälsodata, bland annat genom att genomföra det europeiska hälsodataområdet. Jag kommer att fullborda läkemedelsreformen genom att hjälpa medlagstiftarna att hitta rätt balans mellan välbehövlig innovation och tillgången till läkemedel till överkomliga priser som

allmänheten förväntar sig. Jag kommer att påskynda genomförandet av den nuvarande ramen för medicintekniska produkter och bedöma behovet av ändrad lagstiftning.

Med hjälp av en rättsakt om kritiska läkemedel ska jag minska risken för brist på och vårt beroende av kritiska läkemedel och medicintekniska produkter. Med utgångspunkt i erfarenheterna från covid-19-pandemin ska jag stärka vår hälsosäkerhetsstruktur och se till att Europa har god beredskap vid framtida hälsohot.

I enlighet med min uppdragsbeskrivning från Ursula von der Leyen kommer jag att intensifiera arbetet med förebyggande hälsoåtgärder för att säkerställa en övergripande strategi för hälsofrämjande och sjukdomsförebyggande åtgärder under hela livet. Investeringar i effektivt förebyggande kan ge oss rätt verktyg för att hantera sådana utmaningar, minska bördan från icke-överförbara sjukdomar, göra att vi lever längre och håller oss friskare och minska trycket på hälso- och sjukvården.

Som ett led i det förebyggande arbetet, och i överensstämmelse med Ursula von der Leyens tillkännagivande, kommer jag att lägga fram ett förslag till omarbetat tobaksdirektiv när den pågående utvärderingen avslutats. Användningen av nya tobaksprodukter bör stå i fokus för omarbetningen av direktivet.

Psykisk hälsa finns med i kommissionens dagordning, med 20 flaggskeppsinitiativ som presenterades 2023. Jag kommer att fortsätta att genomföra initiativen på detta område med medlemsstaterna och berörda aktörer. Särskild fokus kommer att ligga på barns och ungdomars psykiska hälsa. Jag kommer i samarbete med verkställande vice ordföranden med ansvar för tekniksuveränitet, säkerhet och demokrati och andra kommissionsledamöter att granska hur sociala medier påverkar barns och ungdomars välbefinnande.

Jag kommer inte att spara någon möda för att ta itu med de enorma riskerna som antimikrobiell resistens innebär, och bygga vidare på och intensifiera samarbetet med medlemsstaterna för att nå målen för 2030 med hjälp av One health-modellen.

Våra normer för livsmedelssäkerhet och djurskydd är bland de striktaste i världen. Jag kommer att fortsätta att successivt modernisera lagstiftningen utifrån de senaste vetenskapliga rönen, och då balansera hållbarhet, etik och den ekonomiska verkligheten mot varandra samtidigt som vi värnar om jordbrukets konkurrenskraft och lever upp till medborgarnas förväntningar. Jag kommer tillsammans med medlemsstaterna att skapa lika villkor på den inre marknaden och globalt i överensstämmelse med handelsreglerna.

Sist men inte minst kommer jag att se till att ingen lämnas utanför på mitt ansvarsområde och skapa förutsättningar för verkligt inkluderande hälso-, sjukvårds- och djurskyddssystem som på ett rättvist sätt tillgodoser människors och djurs behov.

Hur kommer du att genomföra jämställdhetsintegrering och integrera ett jämställdhetsperspektiv i alla politikområden inom ditt ansvarsområde?

Jämställdheten är ett grundläggande EU-värde som fastställs i EU-fördragen. Under mitt nuvarande mandat har jag varit fast besluten att stärka jämställdheten samt kvinnors och flickors egenmakt i de regioner som omfattas av grannskaps- och utvidgningspolitiken, i överensstämmelse med jämställdhetsstrategin och EU:s tredje handlingsplan för jämställdhet. Syftet har framför allt varit att allt ekonomiskt stöd inom mitt ansvarsområde bör integrera ett jämställdhetsperspektiv och stödja jämställdheten.

Jag skulle vara stolt över att fortsätta arbeta under den första kvinnliga kommissionsordföranden för att främja integrering av ett jämställdhetsperspektiv och integrera ett jämställdhetsperspektiv inom hälso- och sjukvården och på djurskyddsområdet.

Dessutom har jag lagt ner mycket arbete på att stärka jämställdheten inom kommissionen och har uppnått tydliga resultat, bland annat på de avdelningar som jag ansvarar för, i överensstämmelse med utfästelsen i mitt skriftliga svar till Europaparlamentet 2019. Den 1 december 2019 var andelen kvinnliga högre chefer på GD Grannskapspolitik och utvidgningsförhandlingar 33 %, och bland chefer på mellannivå låg andelen på 39 % – båda under kommissionsgenomsnittet. År 2024 har situationen förbättrats avsevärt; andelen kvinnor bland de högre cheferna har stigit till 56 % och bland chefer på mellannivå ligger andelen på 54 % – båda över kommissionsgenomsnittet.

Utifrån denna erfarenhet är det min avsikt att fortsätta främja jämställdhet i framtiden också – i överensstämmelse med kommissionens politiska riktlinjer för 2024–2029.

Hur kommer du att genomföra integreringen av ett ungdomsperspektiv?

Under de senaste fem åren har jag sett till att stöd till unga människor blir ett övergripande inslag i våra förbindelser med och vårt bistånd till partnerländer.

Inom ramen för Europaåret för ungdomar 2022 hjälpte vi till att ta fram och genomföra den första policyramen i sitt slag för ett strategiskt partnerskap med unga människor runt om i världen, kallat Ungdomshandlingsplanen i EU:s yttre åtgärder 2022–2027. I detta sammanhang har vi stärkt initiativet The Young Mediterranean Voices som stöder samarbete mellan unga på båda sidor Medelhavet när det gäller offentliga angelägenheter och omvandlande initiativ på regional och lokal nivå: Erasmus+-programmet som stöder kapacitetsuppbyggnad på ungdomsområdet i västra Balkan och södra Medelhavsområdet. Programmet EU4Youth främjar ungdomars deltagande och ledarskap i beslutsprocesser i det östra partnerskapet, särskilt i Ukraina, nätverket av unga europeiska ambassadörer i västra Balkan och det östra partnerskapet och goodwillambassadörerna i det södra partnerskapet.

När det gäller ungdomars hälsa, psykiska hälsa och välbefinnande: Vi har enats om att stärka hälso- och sjukvårdssystemen (motverka ojämlikhet och inrätta allmän hälso- och sjukvård) och stödja omfattande, säkra, inkluderande och barn- och ungdomsvänliga tjänster i våra partnerländer, bland annat på området för psykisk hälsa och digitala hälso-tjänster. Utöver många regionala tilldragelser stod vi värdar i Bryssel för 150 studenter som kom från tre regioner för att fira Europaåret för ungdomar.

Under mitt mandat (åren 2021–2023) anslogs mer än 966 miljoner euro för ungdomsrelaterade åtgärder, vilket ligger drygt 60 % högre jämfört med de tre föregående åren (beloppet uppgick till 594 miljoner euro för åren 2018–2020). Här hittar vi t.ex. förbättrad infrastruktur för ungdomar i Montenegro, egenmakt till ungdomar i Kosovo tack vare programmet ”lära sig genom erfarenhet”, bättre utbildningskvalitet för utsatta barn och ungdomar i Jordanien och Libanon, stöd till gröna och digitalt rustade skolor i Tunisien, stöd till ungas entreprenörskap genom Erasmusprogrammet för unga företagare eller Sysselsättnings- och företagarmekanismen i EU4Youth. Vi har också stöttat ungdomssysselsättningsprogram i Bosnien och Hercegovina, och genom programmet EU4Schools har vi redan inrättat 57 skolor och förbättrat utbildningsförhållandena för ungefär 25 000 studenter, barn och lärare i Albanien efter den förödande jordbävningen 2019. I Ukraina stöder vi återuppbyggnad och reparation av skolor i hela landet (100 miljoner euro).

Jag anser det också vara av största vikt att aktivt efterfråga och beakta unga människors åsikter när vi utformar vår politik, inte bara i EU utan också i partnerländer. Min dörr har alltid varit öppen för ungdomar. Under mitt mandat har jag haft tillfälle att träffa många unga människor och studenter från EU:s utvidgnings- och grannskapsregioner, både när jag besökt ungdomslaboratorier, faciliteter för infrastruktur och skolor och sjukhus och när de besökt mig i Berlaymont.

Om jag godkänns som kommissionär med ansvar för hälsa och djurskydd kommer jag att fortsätta arbeta i samma anda, för att säkerställa att de beslut vi fattar är hållbara på längre sikt och framtidssäkrade. Jag kommer att börja med att hålla den första politiska dialogen med ungdomar under de första hundra dagarna i enlighet med min uppdragsbeskrivning. Jag kommer också att granska hur sociala medier och överdriven skärmtid påverkar människor, med särskilt fokus på unga människor och deras välbefinnande och mentala hälsa, även det i enlighet med min uppdragsbeskrivning. Det är av största vikt att fokusera på förebyggande hälsoåtgärder för ungdomar vilket jag ser som en långsiktig investering i deras framtid.

På vilket sätt kan du inför Europaparlamentet garantera din personliga oavhängighet, och hur kan du garantera att din tidigare, nuvarande eller framtida verksamhet inte på något sätt skulle kunna innebära att fullgörandet av dina skyldigheter inom kommissionen ifrågasätts?

Det är min skyldighet att fortsätta att uppfylla de högsta etiska normer och skyldigheter som anges i artikel 17.3. i fördraget om Europeiska unionen och artiklarna 245 och 339 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt samt i kommissionsledamöternas uppförandekod.

Min intresseförklaring är fullständig och allmänt tillgänglig och jag kommer att uppdatera den om något skulle ändras. Jag kommer också att undvika situationer där min opartiskhet och mitt oberoende kan ifrågasättas och jag kommer att informera kommissionens ordförande om eventuella förhållanden som kan innebära en intressekonflikt.

Jag kommer att respektera skyldigheterna i uppförandekoden vad gäller insyn i frågor som rör beslutsfattande inom EU och genomförande av EU-politik, och endast träffa de organisationer eller egenföretagare som är registrerade i öppenhetsregistret.

Precis som jag gjort under de gångna fem åren kommer jag att fortsätta att offentliggöra uppgifter om mina resekostnader och dokumentera syftet med resorna med hjälp av bilder, videoupptagningar och inlägg i medier och sociala medier.

För att underlätta insyn för allmänheten kommer alla mina möten att offentliggöras i den offentliga kalendern på kommissionens webbplats. Alla mina tal och uttalanden kommer att offentliggöras på min officiella webbplats samma dag de hålls eller läggs fram.

Jag kommer att följa de högsta etiska skyldigheterna. Det omfattar mottagande av gåvor, inbjudningar, dekorationer, priser och utmärkelser. Det omfattar extern verksamhet under och efter ämbetsperioden. Jag kommer att använda kommissionens finansiella och andra medel med största försiktighet.

2. Förvaltning av ansvarsområdet och samarbete med Europaparlamentet

Kan du åta dig att vederbörligen informera parlamentet om ditt och dina avdelningars handlande? I vilket avseende anser du att du är redovisningsskyldig inför parlamentet?

Vilka specifika åtaganden är du beredd att göra när det gäller dina kontakter med och din närvaro i parlamentet, både i utskotten och i kammaren, samt när det gäller transparens, samarbete och effektiv uppföljning av parlamentets ståndpunkter och begäranden om lagstiftningsinitiativ? Är du beredd att i god tid förse parlamentet med uppgifter och handlingar på samma villkor som rådet när det gäller planerade initiativ och pågående förfaranden?

Din roll och samarbetet med Europaparlamentet och dess utskott

Precis som under de gångna fem åren är samarbetet med Europaparlamentet av yttersta vikt för mig. Jag har företrätt kommissionen vid sammanlagt 43 plenarsammanträden. Som kommissionär med ansvar för grannskap och utvidgning har jag deltagit i 31 sammanträden på utskottsnivå. Dit hör formella dialoger inom ramen för de finansiella instrumenten på mitt ansvarsområde (7 Instrumentet för grannskapet, utvecklingssamarbete och internationellt samarbete och 6 Instrumentet för stöd inför anslutningen). Här anser jag det också angeläget att lägga fram alla viktiga förslag och rapporter (som utvidgningspaketen fyra gånger om året) i god tid för parlamentet, redan samma dag som de antas i det berörda utskottet (utskottet för utrikesfrågor). Jag har samarbetat med Europaparlamentet och berörda utskott i alla skeden av den politiska beslutsprocessen och den politiska dialogen.

När det gäller framtiden har jag för avsikt att arbeta mycket nära Europaparlamentets ledamöter på området för hälsa och djurskydd, i en anda som präglas av ömsesidig tillit och en konstruktiv dialog. Jag är fullt och fast övertygad om att vi måste vinna allmänhetens förtroende och tillit och bevilja insyn i hur vi arbetar för att motverka desinformation.

Ett effektivt interinstitutionellt samarbete är avgörande för att EU:s institutionella system ska fungera, och för effektiviteten och legitimiteten i EU:s beslutssystem. Det vilar på vissa vägledande principer som jag är fast besluten att följa, och jag kommer att se till att mina avdelningar följer samma principer. Dessa principer omfattar öppenhet, ömsesidigt förtroende, effektivitet och regelbundet informationsutbyte. Ursula von der Leyens politiska riktlinjer återspeglar dessa principer fullt ut och understryker avsikten att stärka de särskilda förbindelserna mellan Europaparlamentet och Europeiska kommissionen. Om min nominering till kommissionsledamot bekräftas kommer jag att arbeta för att uppnå detta mål, och jag kommer då att till fullo respektera 2010 års ramavtal och det interinstitutionella avtalet om bättre lagstiftning från 2016.

I överensstämmelse med de politiska riktlinjerna kommer jag att vara tillgänglig för att delta i möten i Europaparlamentet, som plenarsammanträden, utskottssammanträden, trepartsmöten och bilaterala möten med Europaparlamentets ledamöter. Jag kommer att säkerställa att Europaparlamentet hålls informerat om alla viktiga händelser på mitt ansvarsområde och jag är fullt medveten om vikten av lika behandling av parlamentet och rådet, särskilt när det gäller att få tillträde till sammanträden och få kännedom om inlägg eller annan information.

Öppenhet

Ursula von der Leyen framhåller i sina politiska riktlinjer att EU bara kan återvinna medborgarnas förtroende genom att vara öppet och klanderfritt i insynsfrågor. Det förutsätter att medborgarna känner till de olika institutionernas ståndpunkter i lagstiftningsprocessen, också kommissionens. Att stärka samarbetet mellan institutionerna genom att främja legitimiteten och ansvarsskyldigheten kommer att bidra till EU:s effektivitet och till god samhällsstyrning.

Därför är jag fast besluten att genomföra de långtgående bestämmelserna om insyn och informationsflöde i ramavtalet om förbindelserna mellan Europaparlamentet och kommissionen och det interinstitutionella avtalet om bättre lagstiftning. Framför allt kommer jag att se till att bestämmelserna iakttas i mina strukturerade dialoger och andra kontakter med parlamentsutskotten.

Jag kommer också att aktivt bidra till insatserna för att informera medborgarna om kommissionens roll i EU:s institutionella struktur. Dessutom kommer politiska förslag inom mitt ansvarsområde att bygga på ordentliga samråd med experter och allmänheten, i överensstämmelse med principerna om bättre lagstiftning.

Uppföljning av Europaparlamentets ståndpunkter och önskemål om lagstiftningsinitiativ

Ursula von der Leyen har gjort ett klart åtagande att ge parlamentet en starkare roll när det gäller att föreslå och påverka lagstiftning. I enlighet med de nuvarande fördragsbestämmelserna har hon betonat att hennes kommission kommer att följa upp Europaparlamentets resolutioner som antagits av en majoritet av ledamöterna genom en lagstiftningsakt, med full respekt för proportionalitets- och subsidiaritetsprinciperna och principerna om bättre lagstiftning.

Jag stöder helt denna målsättning och kommer att säkerställa att kommissionen agerar i enlighet med detta på mitt ansvarsområde. Som ett led i åtagandet att fördjupa partnerskapet med Europaparlamentet kommer jag att samarbeta nära med parlamentet om resolutioner som antagits enligt artikel 225 i EUF-fördraget. Jag är fast övertygad om att detta kommer att stärka dialogen, främja tilliten och ge oss en känsla av att vi arbetar tillsammans för ett gemensamt mål.

Jag kommer också att se till att frågor som Europaparlamentets ledamöter ställer till kommissionen om mitt ansvarsområde besvaras snabbt och korrekt. Jag kommer att framträda inför Europaparlamentet i såväl plenum som utskotten när jag ombeds att besvara en fråga eller lämna ett särskilt svar.

Uppgifter och handlingar

Jag är fullt medveten om att tillgång till information och handlingar är en central del av ett fördjupat partnerskap mellan Europaparlamentet och kommissionen. Jag åtar mig därför att till fullo genomföra de berörda bestämmelserna i ramavtalet mellan de båda institutionerna och det interinstitutionella avtalet om bättre lagstiftning. Enligt Lissabonfördraget är parlamentet och rådet likställda som medlagstiftare och jag kommer att se till att detta respekteras när det gäller hur information förmedlas inom mitt ansvarsområde.

Frågor från utskottet för miljö, folkhälsa och livsmedelssäkerhet

3. Hur kommer du att arbeta för att stärka hälso- och sjukvårdssystemens resiliens, säkerställa tillgång till vård och medicinska produkter till överkomliga priser i EU och stimulera EU:s forskning och konkurrenskraft inom läkemedelssektorn? Trots att ansträngningar gjorts är EU fortfarande splittrat när det gäller tillgången till hälso- och sjukvård och läkemedel, vilket påverkar livskvaliteten för patienter i EU och även deras möjligheter till vård. Hur kommer du som kommissionsledamot med ansvar för hälsa, också i samarbete med EU:s medlemsstater, att minska dessa ojämlikheter i hälsa, bekämpa bristen på medicinska produkter, åtgärda bristen på hälso- och sjukvårdspersonal och se till att alla européer får bästa möjliga behandling oavsett var de bor i unionen? Ser du en översyn av direktivet om gränsöverskridande vård som en lösning? Vad kan du redan nu säga om rättsakten om kritiska läkemedel i detta sammanhang? Hur kommer akten att förbättra förmågan att reagera på hälsokriser, minska beroendet av tredjeländer för import av kritiska läkemedel och ingredienser och tillgodose kritiska behov inom hälso- och sjukvården, samtidigt som tillgången och prisöverkomligheten förbättras? Hur kommer du att se till att EU främjar forskning om och utveckling av nya läkemedel eller behandlingar, särskilt för sällsynta sjukdomar, och ökar sin konkurrenskraft, sina innovationer och sitt strategiska oberoende, samtidigt som tillgången för patienter säkerställs? Hur ser du på kopplingen till den europeiska bioteknikakten? Hur ser du på

EU för hälsa-programmets roll i detta sammanhang, särskilt med tanke på de budgetnedskärningar som nyligen föreslagits?

De senaste åren har allt fler utmaningar satt EU:s hälso- och sjukvårdssystem på prov. Dessa har visat att hälso- och sjukvårdssystemen måste stärka sin kapacitet att förutse och anpassa sig till störningar och strukturella förändringar. Om hälso- och sjukvårdssystemen blir mindre sårbara kan dessa fortsätta att erbjuda EU-invånarna hälso- och sjukvård av högsta kvalitet och även hjälpa medlemsländerna att säkerställa systemens hållbarhet, parallellt med bättre hälsoresultat. Inom hälsopolitiken har det också utvecklats en mycket starkare europeisk dimension. Den europeiska planeringsterminen och de landsspecifika rekommendationerna, liksom OECD:s arbete och rapporterna från det europeiska observationsorganet för hälso- och sjukvård om hälsopolitiken i EU, är värdefulla resurser till stöd för detta arbete. Om jag godkänns har jag för avsikt att fortsätta arbetet med att stärka hälso- och sjukvårdssystemen inom ramen för EU:s befogenheter.

Eftersom hälso- och sjukvårdssystemen är beroende av digital teknik är cybersäkerhet en viktig aspekt av resiliensen. Om jag godkänns blir en av mina första åtgärder att genomföra den handlingsplan för cybersäkerhet för sjukhus och vårdgivare som fastställs i de politiska riktlinjerna, i nära samarbete med verkställande vice ordföranden med ansvar för tekniksuveränitet, säkerhet och demokrati.

Tillgång till effektiva, högkvalitativa och säkra läkemedel är avgörande för välfungerande hälso- och sjukvårdssystem. Vi behöver ett regelverk som är anpassat efter den snabba tekniska utvecklingen inom hälso- och sjukvårdssektorn. Detta är målet med den översyn av EU:s läkemedelslagstiftning som lades fram i april 2023. Det skapar ett modernt, förenklat och stödjande regelverk som gör det mer attraktivt för företag att investera i forskning och utveckling när det gäller innovativa läkemedel i EU, bland annat särskilda incitament för läkemedel mot sällsynta sjukdomar. Jag anser att reformen utgör grunden för framtiden, och om jag godkänns kommer jag att göra allt jag kan för att hjälpa medlagstiftarna att slutföra reformen.

Precis som Europaparlamentet har framhållit når inte innovativa läkemedel som är godkända i EU patienterna tillräckligt snabbt och de inte är lika tillgängliga för alla. Patienterna i en del västliga och större medlemsstater har tillgång till 90 % av de läkemedel som nyligen godkänts, medan andelen i vissa syd- och centraleuropeiska samt mindre medlemsstater kan ligga under 20 %. Den föreslagna reformen främjar snabbare tillgång för patienter i alla medlemsstater och snabbare marknadsinträde för generiska läkemedel och biosimilarer. Utöver att stödja tillgången på läkemedel, och naturligtvis beroende på resultatet i förhandlingarna om läkemedelsreformen, kommer jag också att undersöka ytterligare icke-lagstiftningsåtgärder som kan komplettera reformen. Jag kommer att fortsätta att stödja frivilligt samarbete mellan behöriga myndigheter om läkemedlens kostnadseffektivitet och prisöverkomlighet.

En särskild utmaning är bristen på hälso- och sjukvårdspersonal i alla medlemsstater, som påverkar många delar av yrket. Det är en utmaning att hälso- och sjukvårdspersonalen är ojämnt fördelad i minst hälften av medlemsstaterna, vilket leder till "vårdökningar". Problemet kommer bara att förvärras i och med den förväntade ökningen av efterfrågan på hälso- och sjukvård. Om jag godkänns kommer jag också att stödja det arbete som den tillträdande verkställande vice ordföranden med ansvar för människor, kompetens och beredskap kommer att utföra, och bidra till att bygga upp en enhetlig ram för att bemöta arbetskraftsutmaningarna inom vård och omsorg på lång sikt.

Bristen på läkemedel är också ett långvarigt problem i EU, som får allvarliga konsekvenser för patienternas livskvalitet i hela Europa. I överensstämmelse med Europaparlamentets resolution har kommissionen utvidgat Europeiska läkemedelsmyndighetens mandat så att det omfattar samordning och samverkan vid allvarlig brist på EU-nivå i händelse av kris. Det finns också kraftfulla regleringsåtgärder i läkemedelsreformen som ska förebygga och minska bristen och stärka leveranskedjorna. Ytterligare icke-lagstiftningsåtgärder har införts, och den nya alliansen för kritiska läkemedel har visat sig vara ett viktigt forum för att undersöka framstegen.

Om jag godkänns kommer jag att verka för att de föreslagna åtgärderna i läkemedelsreformen kompletteras med ett förslag till rättsakt om kritiska läkemedel. Rättsakten ska ge en samordnad strategi för att bemöta allvarlig brist på kritiska läkemedel. Den ska stärka resiliensen i våra leveranskedjor och diversifiera dessa samt minska beroendet av länder utanför EU när det gäller kritiska läkemedel och ingredienserna till dessa, och även bidra till överkomliga priser på läkemedel. Jag kommer att se till att alla potentiella politiska alternativ undersöks i kommissionens konsekvensbedömning. De alternativ som kan komma i fråga är bland annat upphandlingsåtgärder för att göra efterfrågan mer förutsägbar, åtgärder för att upprätthålla och stärka Europas tillverkningskapacitet samt utveckling av strategiska partnerskap i syfte att diversifiera leveranskedjorna.

Vi bör göra mer för att behålla innovationen i hjärtat av vår ekonomi och stärka den globala konkurrenskraften, inte bara för att stimulera nya medicinska genombrott, utan också för att locka globala talanger och investeringar till EU:s hälso- och sjukvårdssektor. Bioteknik, artificiell intelligens och data från det europeiska hälsodataområdet är strategiskt viktigt för EU:s konkurrenskraft på lång sikt. Detta kan bidra till att nya behandlingar, tillverkningsprocesser och innovativa produkter utvecklas, bland annat för sällsynta sjukdomar, genom att forskningen på ett säkert sätt får tillgång till hälsodata och patienter ges möjlighet att dela sina uppgifter med vårdgivare så att onödiga tester undviks.

Om jag godkänns kommer en av mina huvudprioriteringar att vara en rättsakt om bioteknik så att EU:s biotekniksektor kan återintå positionen som global ledare samt att ge stöd till sektorn, om behov finns. Rättsakten ingår i en bredare strategi för europeisk biovetenskap och syftar till att förenkla EU:s regelverk och i högre grad främja innovation, locka innovatörer och investerare att bedriva forskning och underlätta bioteknikens väg från laboratoriet till fabriken och ut på marknaden, i överensstämmelse med det arbete som anges i de politiska riktlinjerna om att främja uppstarts företag och expanderande företag. Samtidigt måste vi också stärka forskarnas, företagens och arbetstagarnas kompetens inom FoU och bioteknik.

Direktivet om gränsöverskridande hälso- och sjukvård är ett stort framsteg för EU-invånarnas tillgång till medicinsk behandling. Genomförandet av direktivet måste dock övervakas framöver. 2022 års utvärdering gav vid handen att direktivet ger mervärde till EU-invånarna, även om större delen av den gränsöverskridande hälso- och sjukvården fortfarande hanteras effektivt genom samordning av socialförsäkringssystemen. En viktig framgång är att några av direktivets centrala delar (t.ex. de europeiska referensnätverken för e-hälsa för sällsynta sjukdomar och utvärdering av medicinsk teknik) har resulterat i specifika initiativ och specifik lagstiftning. Nästa utvärdering kommer att genomföras under 2027, och vi kommer att behöva titta noggrant på genomförandet i praktiken och huruvida detta kan förbättras.

EU för hälsa-programmet har i hög grad bidragit till olika hälsoinitiativ i EU i samband med stora utmaningar. Jag kommer att bedriva ett nära samarbete med medlemsstaterna så att programmet används på ett sätt som främjar rättvisare tillgång till hälso- och sjukvård och resultat i hela EU. Om jag godkänns kommer jag att fortsätta att använda partnerskap och innovativ utvecklingsfinansiering så att förbättringar av hälso- och sjukvårdssystem, forskningsförmåga och digital hälsa stimuleras. När det gäller offentligt ekonomiskt stöd och offentliga investeringar är den främsta prioriteringen för närvarande att de medel som finns tillgängliga via NextGenerationEU och den nuvarande budgeten tas i anspråk. Framöver ger nästa fleråriga budgetram möjlighet att se till att våra utgifter blir mer riktade, enklare och mer verkningsfulla.

Vi måste fortsätta att stärka det förebyggande arbetet, resiliensen och konkurrenskraften genom hälso- och sjukvårdspolitik och riktade investeringar. EU måste ha en stark, konkurrenskraftig och innovativ läkemedelssektor och få ut så mycket som möjligt av den biotekniska revolutionen. Av de politiska riktlinjerna framgick tydligt att vi måste investera i sådan innovation och teknik som kommer att forma ekonomin och stimulera omställningarna; detta måste prioriteras.

4. Vilka är dina konkreta planer för att bekämpa antimikrobiell resistens på nationell nivå, EU-nivå och internationell nivå, i linje med One health-modellen, när det gäller miljö och människors och djurs hälsa? Vilka ytterligare åtgärder planerar du utöver dem som redan föreslås i översynen av läkemedelslagstiftningen, både på området för människors hälsa och på veterinärområdet? Hur planerar du att åtgärda brister och säkerställa tillgång till antimikrobiella medel och diagnosverktyg, och samtidigt säkerställa återhållsam användning och förvaltning? Kommer du att lägga fram en uppdatering av förteckningen över antibiotika som är reserverade för mänskligt bruk? Eftersom forskning och innovation är avgörande i kampen mot antimikrobiell resistens, hur planerar du att stimulera både offentlig och privat forskning och innovation på detta område? Planerar du att undersöka outnyttjade medicinska motåtgärder såsom bakteriofager?

Antimikrobiell resistens är ett allvarligt globalt hälsohot. Vi kan inte nonchalera FN:s uppskattningar om att tio miljoner människor riskerar att dö varje år på global nivå från och med 2050, varav 390 000 enbart i Europa, om vi inte vidtar kraftfulla åtgärder. Utöver det tillkommer den ekonomiska kostnaden, som uppskattningsvis uppgår till 11,7 miljarder euro per år för Europa, på grund av ökade hälso- och sjukvårdskostnader och produktivitetsförluster.

Det är därför mycket viktigt att stärka insatserna för att bekämpa antimikrobiell resistens. Förra årets rekommendation från rådet om intensifiering av EU:s åtgärder för att bekämpa antimikrobiell resistens genom en One health-modell var en viktig milstolpe, särskilt när det gäller de rekommenderade konkreta, mätbara mål som ska uppnås senast 2030. Den innehåller rekommendationer om övervakning, förebyggande och bekämpning av

infektioner, förvaltning, återhållsam användning av antimikrobiella medel och ökad medvetenhet. Kommissionen stöder medlemsstaternas åtgärder på detta område.

Uppföljning av framstegen kan vara ett viktigt tema för genomförandearbetet på detta område, med årlig övervakning av framstegen mot målen. Under 2027 kommer kommissionen att besluta om nästa steg, med utgångspunkt i den genomföranderapport om rådets rekommendationen som planeras till samma år.

Vi har också för avsikt att ta fram nya riktlinjer för förebyggande och bekämpning av infektioner för att stödja insatserna i medlemsstaterna, särskilt för sjukhus, där konsekvenserna av antimikrobiell resistens är som störst. Europeiska centrumet för förebyggande och kontroll av sjukdomar kan i hög grad bidra på det området.

När det gäller veterinärmedicinska läkemedel rapporterar medlemsstaterna varje år in uppgifter om försäljning och användning av antimikrobiella medel. Från dessa kan vi se att över hälften av den förväntade minskningen av försäljningen av antimikrobiella medel för djur i vår från jord till bord-strategi redan har uppnåtts. Utvecklingen av försäljning och användning tydliggörs med tiden och då kommer vi att kunna bedöma behovet av ytterligare riktade åtgärder.

Om jag godkänns kommer jag även på detta område att inrikta mitt arbete på tillämpningen och efterlevnaden i alla medlemsstater, bland annat genom revisioner, av de skyldigheter som rör antimikrobiell resistens och veterinärmedicin (inklusive de som följer av förordningen om veterinärmedicinska läkemedel och förordningen om foder som innehåller läkemedel). Länder utanför EU som önskar exportera djur och animaliska produkter till EU är också skyldiga att följa våra regler enligt vilka man inte får använda tillväxtfrämjande antimikrobiella medel eller antimikrobiella medel som i EU uteslutande ska användas för behandling av infektioner hos människor. Ny information när det kommer till en eventuell översyn av förteckningen över antimikrobiella medel som uteslutande ska användas för behandling av infektioner hos människor enligt förordningen om veterinärmedicinska läkemedel bör snabbt följas upp.

Vi är alla eniga om att det brådskar med att utveckla nya antimikrobiella medel. En begränsning av användningen av antimikrobiella medel påverkar dock försäljningsvolymen och därmed räntabiliteten för innehavarna av godkännanden för försäljning. Detta är en viktig anledning till underinvesteringar på området och till att det behövs ytterligare incitament för att ta fram innovativa antimikrobiella medel och säkra tillgången till antimikrobiella medel.

För att komma till rätta med detta marknadsmisslyckande inkluderades i den föreslagna läkemedelsreformen en innovativ voucher för dataexklusivitet i syfte att skapa ett särskilt incitament att ta fram nya banbrytande antimikrobiella medel som är effektiva mot antimikrobiell resistens. Den inkluderade också åtgärder för att främja återhållsam användning av antimikrobiella medel, övervaka resistensen och förebygga brist samt stärka utvärderingen av läkemedlens potentiella inverkan på miljön. Jag ser därför positivt på att parlamentet har lagt särskild vikt vid åtgärderna mot antimikrobiell resistens i sin ståndpunkt vid första behandlingen, och om jag godkänns kommer jag att göra allt för att stödja parlamentet och rådet i förhandlingarna för att säkerställa ett framgångsrikt resultat, särskilt när det gäller detta kritiska problem.

Förslaget till rättsakt om kritiska läkemedel som planeras i de politiska riktlinjerna får en betydande inverkan på tillgången på antimikrobiella medel, som komplement till åtgärderna i den föreslagna läkemedelsreformen. Många antimikrobiella medel anses vara kritiska läkemedel och gynnas därför av insatser som ska åtgärda bristen på kritiska läkemedel, bland annat genom att man åtgärdar de sårbarheter i leveranskedjan som bidrar till sådan brist.

På global nivå kommer jag, om jag godkänns, att samarbeta med medlemsstaterna och våra partner för att genomföra den politiska förklaring om antimikrobiell resistens som FN nyligen har antagit. I denna förklaring konstaterar man att det finns ett behov av att främja en One health-modell och man fastställer konkreta mål och uppmanar fyrpartsmötet att inrätta en oberoende panel för bevis för åtgärder mot antimikrobiell resistens under 2025 för att vägleda FN:s medlemsstater i deras nationella åtgärder.

Jag kommer också att förespråka ett ökat antal bidragsgivare till FN:s förvaltningsfond mot antimikrobiell resistens, som är en mycket viktig finansieringskälla när det gäller antimikrobiell resistens. Fonden spelar en avgörande roll för stöd till genomförandet av nationella handlingsplaner i låg- och medelinkomstländer.

Sammanfattningsvis kommer jag, om jag godkänns, att stärka våra insatser för att begränsa antimikrobiell resistens på alla nivåer och inom alla relevanta sektorer i en One health-modell. Jag kommer att samarbeta med er, Europaparlamentets ledamöter, rådet, berörda parter och våra internationella partner för att uppnå detta mål.

5. Vilka är dina förslag för att förbättra den obligatoriska livsmedelsinformationen till konsumenterna, särskilt när det gäller näringsinnehåll (för hälsosammare val, utan överförenkling), hållbarhetsaspekter (koldioxidavtryck) och djurskyddsmärkning, och samtidigt undvika administrativa bördor och säkerställa säkra livsmedel till överkomliga priser? Kommer du att åta dig att presentera den åtgärd som tillkännagavs i från jord till bord-strategin 2020 när det gäller införandet av ett EU-omfattande märkningssystem på förpackningens framsida? Planerar du att lägga fram det försenade lagstiftningsförslaget om hållbara livsmedelssystem, som också tillkännagavs som en del av från jord till bord-strategin? Vilken är din vision för detta initiativ? När det gäller användningen av bekämpningsmedel, vilka är dina förslag för att hjälpa jordbrukarna att minska användningen av och riskerna med kemiska bekämpningsmedel, och hur kommer du att påskynda tillgången till alternativ, såsom biologiska bekämpningsmedel eller ämnen med låg risk? Slutligen, vilka är dina konkreta planer för att öka livsmedelssäkerhetskontrollerna av importerade produkter?

Obligatorisk livsmedelsinformation, bland annat näringsinnehåll, och näringsvärdesmärkning på förpackningens framsida kan hjälpa konsumenterna att göra hälsosammare livsmedelsval. Om jag godkänns kommer jag att samarbeta med medlemsstaterna och berörda parter om en samlad strategi som ska främja hälsosammare livsmedelsval och bland annat hantera frågor om livsmedelsinformation, ändringar i livsmedlens sammansättning och marknadsföring av ohälsosamma livsmedel. Detta är kopplat till den övergripande strategin för förebyggande insatser under hela livet, som jag kommer att arbeta vidare med, med utgångspunkt i befintliga insatser för att främja hälsa och förebygga sjukdomar. Nationella informationskampanjer kan nå konsumenterna bättre och därför kommer jag att stödja nationella insatser som ökar kunskapen kring livsmedelsinformation.

Arbetet med livsmedelsmärkning bör fortsätta, och särskild uppmärksamhet ägnas åt att minimera de eventuella bördor som följer av detta och åt att hitta balanserade, pragmatiska lösningar som underlättar den inre marknadens funktion. När det gäller djurskyddsmärkning kommer jag att fokusera på att samla in solida uppgifter, särskilt om hur ett frivilligt djurskyddsmärkningssystem påverkar jordbrukarna, livsmedelsföretagarna, konsumentbeteendet och den inre marknaden.

Den tillträdande ordföranden Ursula von der Leyen aviserade i de politiska riktlinjerna att den nya kommissionen under de första 100 dagarna kommer att lägga fram en vision på jordbruks- och livsmedelsområdet. I den kommer man att undersöka hur man kan säkra långsiktig konkurrenskraft och hållbarhet för EU:s jordbruks- och livsmedelssektor inom planetens gränser. Om jag godkänns kommer jag att bedriva ett nära samarbete med mina kommissionärskollegor för att bidra till att utveckla visionen på ett sätt som säkerställer ett resiliellt, konkurrenskraftigt och hållbart livsmedelssystem i EU, där livsmedelssäkerhet utgör grunden. Visionen kommer att bygga på rapporten från den strategiska dialogen om jordbrukets framtid i EU, i vilken alla berörda parter konstaterade att en systembaserad strategi och hållbarhet fortsätter att vara centralt. Omställningen till hållbara livsmedelssystem kräver olika politiska verktyg, bland annat investeringar, incitament och reglering, som bidrar till en stödjande politisk ram som ger alla berörda parter klarhet. Om jag godkänns kommer jag att bedriva ett nära samarbete med kommissionären med ansvar för jordbruk och livsmedel för att ta fram ett nytt riktmärkningssystem för jordbruks- och livsmedelssystemen, i syfte att harmonisera metoderna, bland annat för hållbarhet på gårdarna.

Jag kommer också att fortsätta arbetet med att minska de risker som följer av användning av bekämpningsmedel och främja icke-kemiska alternativ, vilket är centrala mål i det nuvarande direktivet om hållbar användning av bekämpningsmedel. Om jag godkänns kommer jag att undersöka olika sätt att ytterligare förbättra direktivets genomförande eller överväga nya lagstiftningsinitiativ, i dialog med medlemsstaterna och andra berörda parter och med utgångspunkt i rekommendationen från den strategiska dialogen att Europeiska kommissionen ska möjliggöra en solid rättslig ram för biologiska bekämpningsmedel och bekämpningsstrategier.

Teknisk innovation, med digitala verktyg och precisionsteknik, har stor potential att minska riskerna med användning av bekämpningsmedel genom att den mängd bekämpningsmedel som behövs för växtskydd minskar. Om jag godkänns kommer jag att arbeta för att dessa tekniker integreras i riskbedömningsprocessen och fullt ut beaktas innan man fattar beslut om att godkänna bekämpningsmedel. Detta kommer att främja innovation och modernisera den utrustning som används för spridning av bekämpningsmedel men också göra så att jordbrukarna kan uppnå ”mer med mindre”. Jag har för avsikt att samarbeta med kommissionären med ansvar för jordbruk och livsmedel för att stödja jordbrukarna att gå över till digital teknik och precisionsteknik.

Jag är fast besluten att öka tillgången till alternativ till kemiska bekämpningsmedel, t.ex. biologiska bekämpningsmedel, genom att främja deras marknadstillträde. Under den senaste mandatperioden förenklade kommissionen uppgiftskraven och bedömningsmetoderna för sådana bekämpningsmedel som är baserade på mikroorganismer och tog fram särskilda riktlinjer för andra biologiska bekämpningsmedel, t.ex. växtextrakt och feromoner. Om jag godkänns har jag för avsikt att vidta ytterligare åtgärder så att ansökningar om godkännande

av biologiska bekämpningsmedel utvärderas med hög prioritet och så att dessa bekämpningsmedel kan få snabbare marknadstillträde i syfte att utöka verktygslådan för jordbrukarna när de skyddar sina grödor. Detta stöder innovation, sörjer för de föränderliga behoven när det gäller växtskydd och hanterar nya problem i fråga om växtskydd.

EU har ett av världens striktaste och mest rigorösa kontrollsystem för livsmedelssäkerhet, i egenskap av en av världens största livsmedelsimportörer. Det är naturligtvis av avgörande betydelse för invånarna att dessa regler genomförs korrekt. En av huvudprinciperna i detta system är att livsmedel som släpps ut på EU:s marknad måste vara säkra oavsett om de har sitt ursprung i eller utanför EU. Om länder utanför EU eller anläggningar i dessa länder producerar livsmedel av animaliskt ursprung och vill exportera till EU måste det därför framgå att produkterna överensstämmer med våra regler, och vi beviljar tillträde till EU:s marknad endast när tredjelandet och anläggningen finns förtecknade för respektive produkt. Detta stöds av revisioner som kommissionen utför i länder utanför EU för att kontrollera efterlevnaden av EU:s krav. Om så krävs kan kommissionen sedan vidta nödgärder för att förhindra import av livsmedel som inte är säkra.

Bättre riktade importkontroller i fråga om livsmedelssäkerhet kräver ständiga insatser. Det innefattar analys av uppgifter från medlemsstaterna och beaktande av vetenskapliga belägg avseende eventuella risker, statistiska handelsuppgifter och underlag om kontrollsystemen i exportländer utanför EU. En del av detta kommer från kommissionens revisioner. Med utgångspunkt i detta prioriteras kontrollerna kontinuerligt utifrån riskernas art och konsumenternas och företagens potentiella exponering för dessa risker i EU.

Medlemsstaterna måste ha de verktyg som krävs för att utföra kontrollerna på ett effektivt och samordnat sätt. Bättre alternativ för dataanalys och spårbarhet, med användning av artificiell intelligens, kan bidra till enklare och snabbare upptäckt av avvikelser och till bättre hantering av eventuella incidenter med hjälp av befintliga it-system som förvaltas av kommissionen. Andra viktiga inslag är EU:s referenslaboratorier och referenscentrum som finansieras av kommissionen, den översyn av kontrollresurserna i medlemsstaterna som kommissionens revisorer utför och utbildning av nationella tjänstemän som genomför EU:s lagstiftning om livsmedelskedjan. Om jag godkänns kommer jag att fortsätta att arbeta för att effektivisera dessa verktyg så att EU:s konsumenter får bättre garantier att alla importerade livsmedel är säkra.

Frågor från utskottet för jordbruk och landsbygdens utveckling

6. Djurskydd betraktas i allt högre grad som en prioritering för medborgarna. Hur skulle du som nominerad kommissionsledamot reagera på den ökande efterfrågan på högre djurskyddsstandarder och samtidigt ta hänsyn till hållbarhet, ekonomiska överväganden och jordbrukares synpunkter? Hur tänker du modernisera de befintliga förordningarna om djurskydd? Vilka nya faktorer skulle du vilja bedöma och ta itu med? Vilka lagstiftningsförslag om djurskydd planerar du att lägga fram? Hur tänker du undersöka och ta itu med att den nuvarande lagstiftningen i EU:s medlemsstater efterlevs och verkställs i olika grad och se till att nya lagstiftningsförslag och förbättrad tillsyn säkerställer lika villkor och inte äventyrar EU-jordbrukarnas konkurrenskraft?

I enlighet med min uppdragsbeskrivning kommer jag, om jag godkänns, att modernisera reglerna om djurskyddsstandarder utifrån vår befintliga lagstiftning. Jag kommer att göra detta i överensstämmelse med de senaste vetenskapliga rönen, med hänsyn till hållbarhet, etiska, vetenskapliga och ekonomiska överväganden samt farhågorna om EU-jordbrukarnas konkurrenskraft och allmänhetens förväntningar. Jag är fast övertygad om att konkurrenskraften hos EU:s jordbruk måste upprätthållas. Detta mål måste återspeglas i vår framtida lagstiftning.

Strategin när det gäller djurskydd för produktionsdjur måste vara balanserad, ta hänsyn till socioekonomiska kriterier och konkurrenskraft och vara baserad på solida uppgifter. Vid uppföljningen av det europeiska medborgarinitiativet "Stopp för djur i bur" kommer utfasningen av djurburar genom lämpliga artspecifika omställningsperioder att kräva en riktad lagstiftningsstrategi och kompletterande åtgärder som hjälper berörda parter att göra omställningen på ett hållbart och ekonomiskt genomförbart sätt och som skyddar EU-jordbrukarnas konkurrenskraft.

För att skapa likvärdiga förutsättningar är det viktigt att se till att EU:s djurskyddsstandarder införs och efterlevs på ett enhetligt sätt i hela EU och att vi stärker våra insatser globalt. I det syftet kommer jag, om jag godkänns, att dra nytta av det arbete som pågår, dvs. revisionerna av systemen för offentlig kontroll i medlemsstaterna och länder utanför EU, arbetet vid EU:s referenscentrum för djurskydd och utarbetandet av detaljerade regler, t.ex. om fartyg för djurtransport. Jag kommer att fortsätta att bedriva ett nära samarbete med medlemsstaterna och alla berörda parter genom en rad olika instrument och forum. Om systematiska och betydande genomförandeproblem

identifieras kommer jag att stärka dialogen med berörda medlemsstater för att få till stånd ett snabbt resultat, alltid med möjligheten att inleda överträdelseförfaranden, om så krävs.

På global nivå kommer jag fortsätta att främja höga internationella standarder, såväl i multilaterala forum (särskilt de internationella djurskyddsstandarderna från Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa) som med kandidatländer för anslutning till EU och genom bilateralt samarbete (t.ex. handelsavtal med ett kapitel om djurskydd). Detta är viktigt för att se till att importen till EU av levande djur följer EU:s regler eller motsvarande standarder, så att vi motverkar kapplöpningen mot botten i fråga om djurskyddsstandarder globalt som är i strid med allmänhetens förväntningar. De två senaste lagstiftningsförslagen om djurskydd (om transport av djur och om välbefinnande hos hundar och katter) innehåller krav på likvärdiga standarder för import till EU av levande djur från länder utanför EU.

7. Hur skulle du som nominerad kommissionsledamot se till att de ökande riskerna till följd av utbrott av djursjukdomar och antimikrobiell resistens ges en mer framträdande roll i EU:s politik? Vilken typ av åtgärder föreslår du för att förbättra djurhälsan och utrota djursjukdomar i hela EU, särskilt när det gäller förebyggande av sjukdomar, övervakning och biosäkerhet? Hur tänker du ta itu med de växande hoten från gränsöverskridande sjukdomar och samordningen mellan EU:s medlemsstater? Hur skulle du garantera att den framtida kommissionen säkerställer tillräcklig finansiering och tillräckliga resurser för att stärka forskningen om dels utvecklingen av vacciner till överkomliga priser för att bekämpa sjukdomar såsom afrikansk svinpest, dels förebyggande av spridning av sjukdomar såsom blåtunga?

Jag är fast besluten att stärka våra insatser för att förebygga, bekämpa och utrota djursjukdomar och att bekämpa antimikrobiell resistens.

Överförbara djursjukdomar stoppas inte av gränser. De påverkar i hög grad jordbruket och hotar livsmedelstryggheten i EU. Vissa kan även överföras till människor. Att förebygga och bekämpa djursjukdomar är och förblir en prioritering, även för att den inre marknaden ska fungera säkert. I det syftet kommer jag, om jag godkänns, att se till att vårt solida system för att förebygga, bekämpa och utrota djursjukdomar genomförs korrekt i hela EU. Med stöd från Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet kommer vi att ta fram och införa vetenskapsbaserade åtgärder för att förebygga och bekämpa utbrott av djursjukdomar. I samarbete med Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och Europeiska centrumet för förebyggande och kontroll av sjukdomar kommer vi också att fokusera på zoonotiska sjukdomar, t.ex. fågelinfluensa. Jag kommer att ägna särskild uppmärksamhet åt vektorburna sjukdomar, som utgör en växande risk med anledning av klimatförändringarna, den ökade gränsöverskridande rörligheten för varor och människor och de tätare kontakterna mellan människor och vilda djur och växter. I nära samarbete med medlemsstaterna kommer jag att fortsätta att använda alla verktyg som står till vårt förfogande för att hantera utbrott av djursjukdomar, bland annat EU:s team för akuta veterinärmedicinska frågor. Tillsammans med kommissionären med ansvar för jordbruk och livsmedel kommer jag att arbeta för att se till att det i den gemensamma jordbrukspolitikerna ingår en omfattande uppsättning verktyg som kan hjälpa jordbrukare att förebygga och mildra de ekonomiska konsekvenserna av djursjukdomar och stärka biosäkerheten på gårdarna.

Om jag godkänns kommer jag inte att begränsa mig till djursjukdomar. Antimikrobiell resistens är ett stort problem när det gäller människors, djurs och växters hälsa, en trygg och säker livsmedelsförsörjning samt miljön. Inom veterinärsektorn har EU gjort framsteg när det gäller att minska användningen av antimikrobiella medel. Medlemsstaterna rapporterar varje år in uppgifter om försäljning och användning av veterinärmedicinska antimikrobiella medel. Där har EU-politiken redan gett resultat – över hälften av den förväntade minskningen av försäljningen av antimikrobiella medel för djur i vår från jord till bord-strategi har redan uppnåtts. Utvecklingen av försäljning och användning tydliggörs med tiden och då kommer vi att kunna bedöma behovet av ytterligare riktade åtgärder.

I överensstämmelse med policyn för återhållsam användning är länder utanför EU som önskar exportera djur och animaliska produkter till EU skyldiga att följa våra regler enligt vilka man inte får använda tillväxtfrämjande antimikrobiella medel eller antimikrobiella medel som i EU uteslutande ska användas för behandling av infektioner hos människor. Det kommer att vara nödvändigt att fortsätta att övervaka antimikrobiell resistens hos de huvudsakliga livsmedelsproducerande djurslag som föds upp inom EU (fjäderfä, svin och nötkreatur). Vi bör också stärka samarbetet med medlemsstaterna om riktade övervakningsprogram (t.ex. för vattenbruksdjur) och uppmuntra medlemsstaterna att införa integrerad övervakning av antimikrobiell resistens och användning av antimikrobiella medel med en One health-modell. Jag kommer också att titta närmare på reglerna för import av vilda djur.

På EU-nivå finns harmoniserade åtgärder för tidig upptäckt av djursjukdomar genom ett välutvecklat system för anmälan och rapportering av djursjukdomar och etablerad övervakning i medlemsstaterna. Vi bör fortsätta att förbättra anmälan och rapportering genom nya funktioner i systemet för information om djursjukdomar. Det är också viktigt att minimera dubbelarbetet och säkerställa att data är enhetliga mellan olika plattformar genom att vårt informationssystem är kompatibelt med det anmälningsssystem som sköts av Världsorganisationen för djurhälsa. Nätverket med europeiska djurhälsolaboratorier säkerställer kvalitet och harmoniserade diagnoser för tidig upptäckt och effektiv övervakning av djursjukdomar. Genom nära samarbete med och vetenskapligt stöd från Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet kommer jag att inrikta mig på solida och vetenskapligt underbyggda åtgärder. Välutbildad arbetskraft är nödvändigt för ett korrekt genomförande av EU-åtgärderna i medlemsstaterna, och därför är det viktigt att medlemsstaternas kapacitet höjs ytterligare genom att tjänstemän utbildas i övervakning, sjukdomsbekämpning, biosäkerhet och efterlevnad av EU:s bestämmelser om djurhälsa. Våra revisioner om djurhälsa bör även fortsättningsvis ligga till grund för EU-reglerna genom identifiering av flaskhalsar, utmaningar och god praxis, med effektiva revisioner som är avgörande för en evidensbaserad politik och ett välgrundat beslutsfattande.

Det är bara genom nära samarbete och samordning mellan medlemsstaterna som vi kan förhindra spridning av djursjukdomar i EU. Ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder och nätverket av chefer för veterinärmyndigheterna spelar en viktig roll i denna process. Om jag godkänns kommer jag också att eftersträva nära samordning med viktiga internationella standardiseringsorgan som Världsorganisationen för djurhälsa. Jag kommer att stärka en fördjupad global och regional strategi för att bekämpa djursjukdomar, i samarbete med grannländerna genom den globala ramen för gränsöverskridande djursjukdomar och våra regionala kapacitetsuppbyggnadsprojekt på västra Balkan. I fråga om livsmedelssäkerhet kommer jag att fortsätta att se till att EU:s rättsliga ram genomförs fullt ut så att livsmedelsincidenter kan förebyggas och hanteras med utgångspunkt i erfarenheterna från tidigare nödsituationer.

Tillgång till säkra och effektiva vacciner är ett viktigt verktyg för att förebygga och bekämpa utbrott av allvarliga djursjukdomar. De senaste åren har kommissionen avsatt mer än 20 miljoner euro till forskning om vaccin mot afrikansk svinpest. Jag kommer att se till att kommissionen fortsätter att göra nödvändiga vacciner tillgängliga för medlemsstaterna och länder utanför EU genom unionsbankerna för djurvacciner, som är ett viktigt hanterings- och insatsverktyg. Vid vaccinering av fjäderfä måste medlemsstaterna följa EU-åtgärderna i enlighet med internationella standarder så att vaccinerna används så effektivt som möjligt för att förebygga och bekämpa sjukdom. Om jag godkänns kommer jag att stödja de medlemsstater som vaccinerar mot fågelinfluensa, så att de inte förlorar marknadstillträde.

8. Tillgången till effektiva och ekonomiskt genomförbara alternativ är den viktigaste faktorn för att minska användningen av kemiska växtskyddsmedel. Hur skulle du förbättra godkännandet för biologisk bekämpning och genomförandet av integrerat växtskydd? Hur skulle du som nominerad kommissionsledamot stimulera utvecklingen av biologiska bekämpningsmedel, övervaka deras effektivitet och uppmuntra användningen av dem? Anser du att biologiska bekämpningsmedel bör omfattas av påskyndade godkännandeförfaranden? Anser du generellt att det är nödvändigt att påskynda godkännandeförfarandena för verksamma ämnen som används vid tillverkning av växtskyddsmedel? Hur tänker du motverka risken för att Europa kan komma att lida brist på effektiva produkter för att bekämpa växtsjukdomar – särskilt med tanke på att nya skadegörare håller på att dyka upp i vissa regioner i samband med klimatförändringarna? Hur skulle du säkerställa att unionen förblir attraktiv för investeringar på detta område? Vad anser du om EU:s förfarande för zongodkännande av växtskyddsmedel?

Ökad tillgång till biologiska bekämpningsmedel och andra bekämpningsmedel med låg risk är väsentligt för att användningen av kemiska bekämpningsmedel ska kunna minska. De strikta säkerhetsstandarderna i befintlig EU-lagstiftning om utsläppande på marknaden av bekämpningsmedel uppfyller syftet om att skydda konsumenternas hälsa i EU, vilket framgår av Refit-utvärderingen från 2020. Detta ger konkreta garantier till invånarna, som främst oroar sig för hur säkerheten för de livsmedel som de konsumerar påverkas av användningen av bekämpningsmedel.

Jag anser att EU rent objektivt har bland de striktaste kraven i världen, och verksamma ämnen och växtskyddsmedel godkänns i överensstämmelse med de senaste vetenskapliga rönen. Många verksamma ämnen som fanns på marknaden i början av 1990-talet när den första EU-lagstiftningen om bekämpningsmedel antogs är förbjudna i dag eftersom de inte uppfyller de stränga säkerhetskraven för hälso- och miljöskydd. Parallellt med detta har nyutvecklade verksamma ämnen med förbättrade egenskaper löpande kommit ut på marknaden. Detta visar att EU fortfarande är en attraktiv plats för innovation och utveckling inom växtskydd och ser till att företag kan fortsätta att släppa ut nya produkter på EU:s marknad.

I enlighet med befintlig lagstiftning har tillgången till biologisk bekämpning och ämnen med låg risk mer specifikt ökat med 125 % det senaste årtiondet. Ungefär hälften av ansökningarna om godkännande av nya verksamma ämnen gäller biologiska bekämpningsmedel. Den senaste tidens utveckling har förenklat uppgiftskraven och bedömningsmetoderna för bekämpningsmedel som är baserade på mikroorganismer, och detta har kompletterats med särskilda riktlinjer för andra biologiska bekämpningsämnen, t.ex. växtextrakt och feromoner, för att göra det lättare för sökande att sammanställa ansökningar och för riskbedömare att granska dessa.

Jag är medveten om att förseningar i godkännandeförfarandena är ett hinder för marknadstillträdet för innovativa biologiska bekämpningsmedel. Detta beror delvis på att vissa medlemsstaters och Efsas sakkunskap om riskbedömning av biologiska bekämpningsmedel fortfarande håller på att byggas upp. Om jag godkänns kommer jag att fortsätta arbetet med att öka medlemsstaternas sakkunskap och resurser och att uppmuntra nationella myndigheter att prioritera riskbedömningen av biologiska bekämpningsmedel. Eventuella sökande har rätt till rådgivning innan de lämnar in en ansökan. Jag kommer att uppmana medlemsstaterna att ta hänsyn till små och medelstora företags särskilda behov när det gäller att sammanställa ansökningar och i högre utsträckning låta Efsa delta i möten med sökande inför inlämning. Detta kan inverka positivt på ansökningarnas kvalitet, förenkla den efterföljande riskbedömningen för medlemsstaterna och minska svårigheterna i samband med den inbördes granskningen av medlemsstaternas riskbedömning, som sker under överinseende av Efsa.

Ett påskyndat godkännandeförfarande för växtskyddsmedel med låg risk, t.ex. biologiska bekämpningsmedel, är redan nu möjligt enligt den nuvarande förordningen om växtskyddsmedel, men används inte i tillräcklig utsträckning. Medlemsstaterna använder inte heller i tillräcklig utsträckning de möjligheter till ömsesidigt erkännande av produktgodkännanden och zongodkännanden som finns enligt förordningen. Europaparlamentet och rådet gjorde ett medvetet val, när förordningen antogs, att låta ansvaret för godkännande av växtskyddsmedel ligga på medlemsstaterna, medan endast verksamma ämnen godkänns på EU-nivå. Med denna strategi, som utgår från subsidiaritetsprincipen, kan medlemsstaterna godkänna enskilda bekämpningsmedel på grundval av de olika agroekologiska förutsättningarna på deras territorium. Om jag godkänns kommer jag naturligtvis fortsätta att stärka kommissionens insatser för att hjälpa medlemsstaterna när det gäller produktgodkännande, ömsesidigt erkännande och zonbaserat samarbete.

Digitala verktyg och precisionsteknik har också stor potential att mildra de risker som följer av användning av bekämpningsmedel genom att de mängder bekämpningsmedel som behövs för växtskydd minskar. Om jag godkänns kommer jag att arbeta för att dessa tekniker integreras i riskbedömningsprocessen och fullt ut beaktas innan beslut om att godkänna bekämpningsmedel fattas. Detta kommer att främja innovation och modernisera den utrustning som används för spridning av bekämpningsmedel men också göra så att jordbrukarna kan uppnå ”mer med mindre” och spara pengar. Jag har för avsikt att samarbeta med kommissionären med ansvar för jordbruk och livsmedel för att stödja insatser som ska hjälpa jordbrukarna att övergå till digital teknik och precisionsteknik. Jag är mycket väl medveten om att bekämpningsmedel är ett centralt verktyg för att jordbrukarna ska kunna skydda sina grödor och jag har för avsikt att när så är lämpligt mycket noggrant överväga tillgängliga alternativ inom ramen för beslutsprocessen om förnyat godkännande av bekämpningsmedel.

Dessutom är det viktigt att stärka växtskyddsmetoder som minskar behovet av kemiska bekämpningsmedel, t.ex. integrerat växtskydd. En av de genomförandedialoger som planeras inom det här ansvarsområdet kan förslagsvis vara att medlemsstater och andra berörda parter möts för att undersöka hur genomförandet av direktivet om hållbar användning av bekämpningsmedel kan förbättras. Utöver dialogen med berörda parter kommer kontroller av medlemsstaterna att genomföras från och med nästa år för att undersöka hur direktivet genomförs i praktiken. Jag har för avsikt att fortsätta dialogen med berörda parter och granska resultaten av de planerade kontrollerna innan jag beslutar om hur man bäst går vidare.

Frågor från utskottet för industrifrågor, forskning och energi

9. Vilka konkreta åtgärder planerar du för att ytterligare diversifiera leveranskedjorna och stärka hälso- och sjukvårdssektorns konkurrenskraft? Hur planerar du att ta itu med den allvarliga bristen på läkemedel och medicintekniska produkter mot bakgrund av rättsakten om kritiska läkemedel? Vilka ytterligare åtgärder kommer du att föreslå för att säkerställa tillgången till medicintekniska produkter och deras konkurrenskraft? Vilka åtgärder anser du bör ingå i den nya europeiska bioteknikakten och handlingsplanen för cybersäkerhet för sjukhus och vårdgivare? Hur tänker du fullborda det europeiska hälsodataområdet?

En stark och konkurrenskraftig hälso- och sjukvårdsindustri är avgörande för våra hälso- och sjukvårdssystem och för att möta patienternas behov. EU:s läkemedelssektor bygger på en stark tillverkningsbas som direkt sysselsätter 937 000 personer och bedriver vetenskap och forskning. Om jag godkänns kommer jag att stärka

konkurrenskraften inom EU:s läkemedelssektor, bland annat genom samarbete med medlagstiftarna för att slutföra den ambitiösa läkemedelsreformen som innebär kortare och förenklade förfaranden för godkännande, myndighetsstöd till företag som tar fram nya läkemedel, särskilt små och medelstora företag och uppstarts företag, samt stöd till nya strategier, t.ex. regulatoriska sandlådor.

Bristen på kritiska läkemedel är ett allvarligt problem som Europaparlamentet har uppmärksammat sedan 2020. Om jag godkänns kommer jag att arbeta vidare med den strategi som föreslås i kommissionens meddelande från 2023 om hantering av läkemedelsbrister i EU. Min huvudprioritering i detta avseende kommer att vara att stödja medlagstiftarna i antagandet av den reformerade läkemedelslagstiftningen. Förslaget innefattar planer för att förebygga brist hos företagen, tidigare varning för brist och tillbakadraganden och starkare EU-samordning samt fastställande av hur kritiska läkemedel identifieras i EU. Jag kommer att uppdatera unionsförteckningen över kritiska läkemedel och undersöka olika sätt att hantera denna fråga genom offentlig upphandling.

Som nämns i detalj under fråga 3 kommer jag, om jag godkänns, att komplettera åtgärderna i läkemedelsreformen och arbeta vidare med förberedelserna för en rättsakt om kritiska läkemedel som ska ge en samordnad och säker strategi för hantering av allvarlig brist på kritiska läkemedel, med beaktande av rekommendationerna från alliansen för kritiska läkemedel.

Sektorn för medicintekniska produkter är en av EU:s mest diversifierade och innovativa sektorer, och består av mer än 37 000 medicintekniska företag, varav 95 % är små och medelstora företag, som sysselsätter mer än 695 000 personer. Övergången till EU:s nya regelverk som antogs 2017 har visat sig svårare än väntat. Om jag godkänns kommer jag att prioritera slutförandet av den pågående riktade utvärderingen av de nuvarande förordningarna och samla in underlag för behovet av eventuella lagstiftningsändringar, med hänsyn till förra årets resolution från Europaparlamentet. Jag har för avsikt att stödja innovation och garantera tillgång till produkter för högkvalitativ patientvård, bland annat produkter för sällsynta sjukdomar som riktar sig till små patientgrupper. Jag kommer att fokusera på att förbättra förutsägbarheten och undersöka behovet av minskade kostnader och administrativa bördor, särskilt för små och medelstora företag.

Som jag också har angett i mitt svar på fråga 3 kommer en av mina huvudprioriteringar, om jag godkänns, att vara en ambitiös rättsakt om bioteknik kopplad till en bredare strategi för europeisk biovetenskap så att EU:s biotekniksektor kan återintå positionen som global ledare, även med utgångspunkt i de rekommendationer som lagts fram av Mario Draghi. Den framtida rättsakten om bioteknik främjar forskning och innovation genom att stimulera investeringar på strategiska områden, t.ex. klinisk utveckling och ny produktionsteknik, bland annat för biologiska läkemedel. Man kan undersöka hur bioinnovativa företag i allmänhet kan få hjälp, men också undersöka hur regleringsförfarandena ytterligare kan förenklas inom vissa sektorer, bland annat hälso- och sjukvård, naturligtvis. Ett annat område som man kan utforska är tillgången till AI och stordata samt kompetensutveckling. Vi bör ägna särskild uppmärksamhet åt små och medelstora företag, uppstarts företag och avknopningsföretag, som i hög grad driver på innovationen inom bioteknik, men som ofta kämpar för att expandera och få ut forskningen på marknaden i Europa.

Jag kommer att samarbeta med verkställande vice ordföranden med ansvar för tekniksuveränitet, säkerhet och demokrati om en europeisk handlingsplan för cybersäkerhet för sjukhus och vårdgivare, vilket är en prioriterad fråga under mandatperiodens första 100 dagar, för att skydda hälso- och sjukvårdssektorn, där ett cyberangrepp kan handla om liv eller död. Hälso- och sjukvårdssystemen blir allt oftare utsatta för cyberangrepp och utpressningsprogram. Ett av tolv cyberangrepp riktas mot sjukhus och vårdgivare. I 54 % av fallen används utpressningsprogram och i 30 % av fallen riktas cyberangreppen mot patienternas personuppgifter. Konsekvenserna av ett angrepp på hälso- och sjukvårdssystemen är extremt allvarliga eftersom sådana angrepp kan störa sjukhusens kapacitet att ge vård samt röja känsliga hälsouppgifter. Handlingsplanen kommer att bygga på den befintliga ramen för cybersäkerhet för att främja cyberresiliens på sjukhus och vårdinrättningar. Myndigheter på samtliga nivåer och industrin måste samarbeta för att förbättra hotidentifiering, beredskap, avskräckning och krishantering.

Parlamentet kunde framgångsrikt avsluta förhandlingarna om förordningen om det europeiska hälsodataområdet tidigare i år, vilket är en utmärkt utgångspunkt för arbetet i framtiden. Det europeiska hälsodataområdet är en central del av den europeiska hälsounionen som underlättar användning av avancerad teknik, bland annat artificiell intelligens, till förmån för patienter, hälso- och sjukvårdspersonal, universitet och industrin, och ger patienterna högsta möjliga personuppgiftsskydd. Nu är det dags för ett fullständigt genomförande i praktiken. Om jag godkänns kommer jag att fokusera på att införa åtgärderna inom kommissionens ansvarsområde med utgångspunkt i tidsplanen i förordningen, bland annat nödvändiga standarder och riktlinjer, och se till att det utvecklas säkra och solida digitala infrastrukturer i EU för att underlätta gränsöverskridande tillgång till hälsodata och säker

användning av hälsodata för forskning och beslutsfattande. Jag kommer att ägna särskild uppmärksamhet åt att stimulera detta viktiga initiativ så att resultat uppnås.

Frågor från underutskottet för folkhälsa

10. Hur kommer du att engagera dig för förebyggande folkhälsoarbete som ett av de viktigaste områdena och säkerställa en övergripande strategi för hälsofrämjande och förebyggande av sjukdomar under hela livet? I detta avseende utlovade den tidigare kommissionen många förslag inom ramen för planen mot cancer under den föregående mandatperioden, men utan resultat. Är du villig att arbeta för åtgärder och mål inom ramen för denna plan som inte genomförts eller uppfyllts, bland annat en översyn av den relevanta lagstiftningen om tobak (bl.a. för att hantera nya produkter såsom e-cigarett), förslag till märkning och hälsovarningar för alkoholdrycker? När det gäller andra icke-överförbara sjukdomar, kan du informera om vad du kommer att inrikta dig på när det gäller en gemensam strategi på dessa områden? Kommer du att fortsätta att fokusera på att främja immunisering och vaccination som viktiga inslag i detta arbete? Kan du, utöver de åtgärder som nämns i din uppdragsbeskrivning, redogöra för ytterligare åtgärder som du kommer att vidta när det gäller förebyggande åtgärder med avseende på psykisk hälsa och genomförandet av strategin för psykisk hälsa? Åtar du dig att genomföra översynen av förordningen om medicintekniska produkter och hur kommer du att säkerställa överkomliga priser, tillgänglighet, säkerhet och förebyggande av brister?

Icke-överförbara sjukdomar står för närvarande för nästan 80 % av sjukdomsburden i EU och är den främsta dödsorsaken i EU. Dessa djupt oroande siffror förväntas öka med anledning av de demografiska mönstren i EU och en snabbt åldrande befolkning. Dessa sjukdomar försämrar människors livskvalitet, påverkar den förväntade livslängden, förvärrar de sociala och ekonomiska ojämlikheterna och har stor inverkan på medlemsstaternas hälso- och sjukvårdssystem och ekonomier, eftersom de står för den största delen av OECD-ländernas hälso- och sjukvårdskostnader.

Europaparlamentet har ägnat denna fråga särskild uppmärksamhet. Jag anser att förebyggande insatser är det effektivaste sättet att begränsa förekomsten av icke-överförbara sjukdomar och säkerställa långsiktig hållbarhet i våra hälso- och sjukvårdssystem. Många bestämningsfaktorer för hälsa (t.ex. fysisk aktivitet eller näring) och riskfaktorer (t.ex. tobaksanvändning eller skadlig alkoholkonsumtion) är samma i olika fall. Om jag godkänns kommer jag därför att ta mig an de särskilda utmaningar som dessa sjukdomar innebär genom en övergripande strategi för förebyggande insatser under hela livet, med utgångspunkt i befintliga insatser för att främja hälsa och förebygga sjukdomar. Denna övergripande strategi är det effektivaste sättet att främja folkhälsoåtgärder som är effektiva och hållbara.

Att få bukt med hjärt- och kärlsjukdomar bör vara en viktig del av denna övergripande strategi. Hjärt- och kärlsjukdomar är den främsta dödsorsaken och den viktigaste faktorn för ohälsa och funktionsnedsättning i EU: mer än hälften av alla dödsfall som sker i förtid i Europa orsakas av hjärt- och kärlsjukdomar och cancer. Om jag godkänns kommer jag att se till att bygga vidare på befintliga samarbetsinsatser med medlemsstaterna, t.ex. de gemensamma insatserna mot hjärt- och kärlsjukdomar och diabetes, och närmare undersöka kopplingarna till bestämningsfaktorer för hälsa, riskfaktorer och kroniska tillstånd, t.ex. fetma. Ett särskilt fokus kan vara bättre förebyggande insatser och tidig upptäckt av hjärt- och kärlsjukdomar. För att uppnå detta kan fullt utnyttjande av digitala hälsolösningar, bland annat AI, bidra till att patienterna i EU kan dra nytta av modern teknik när det gäller precisionsdiagnostik och precisionsbehandling.

Inom ramen för detta kommer jag, om jag godkänns, att driva på genomförandet av Europas plan mot cancer. Kampen mot cancer är fortfarande en av vår tids största utmaningar, vilket Europaparlamentet åter betonade i sin resolution från 2022. Mer än 90 % av åtgärderna i planen mot cancer har antingen genomförts eller är pågående i dagsläget. Men arbetet måste fortsätta, tillsammans med er, medlemsstaterna och berörda parter för att genomföra planen och de mycket ambitiösa åtgärderna i den. Den femte upplagan av den europeiska kodexen mot cancer bör slutföras nästa år och ge människor möjlighet att minska cancerrisken på individnivå, och ytterligare ett steg är EU:s nätverk av övergripande cancercentrum, där 100 tvärvetenskapliga strukturer vilka hanterar alla aspekter av cancervård, forskning och specialiserad medicinsk utbildning senast 2028 ska kopplas samman. Mellan 2026 och 2028 ska dessutom riktlinjer och kvalitetssäkringssystem för lungcancer, prostatacancer och magcancer offentliggöras så att medlemsstaterna kan införa nya screeningmetoder som möjliggör tidigare upptäckt, vilket kan rädda liv.

Om jag godkänns kommer en del av arbetet med att lägga fram en övergripande strategi för hälsofrämjande och sjukdomsförebyggande åtgärder att vara en översyn av lagstiftningen om tobakskontroll, med utgångspunkt i den pågående utvärderingen och i linje med stödet från Europaparlamentet 2022. En viktig punkt i den pågående

utvärderingen gäller användningen av nya tobaksvaror och relaterade produkter, t.ex. elektroniska cigaretter, och nikotinberoende. Detta är nödvändigt för att bättre skydda barn, unga och befolkningen i allmänhet mot de negativa effekterna av dessa produkter. Jag har också för avsikt att stödja genomförandet av den föreslagna rekommendationen om rök- och aerosolfria miljöer, när den har antagits av rådet. Mer allmänt anser jag att vi måste fundera över hur vi kan ändra allmänhetens syn på riskfaktorer, bland annat alkohol, och de ekonomiska bestämningsfaktorerna för hälsa. Sociala attityder kan i hög grad driva på förändring.

Vaccinering är en av de mest verkningsfulla och kostnadseffektiva förebyggande åtgärderna. Om jag godkänns kommer jag, inom ramen för EU:s befogenheter, att vidta åtgärder för att motverka felaktig information och vaccinationsmotstånd, övervaka vaccinationstäckningen i medlemsstaterna, stödja vaccinationskampanjer och hjälpa medlemsstaterna att bekämpa eventuella sjukdomsutbrott. Jag kommer att undersöka olika sätt att hjälpa medlemsstaterna att hantera strukturella hinder för vaccinering, såväl kostnadsreducering och ökad tillgång till vaccin som hantering av administrativa problem och främjad användning av elektroniska register. Rådets rekommendationen om cancer som kan förebyggas genom vaccination, som nyligen antogs, kommer exempelvis att hjälpa medlemsstaterna att öka vaccineringen mot humant papillomvirus bland flickor och pojkar och hepatit B-virus bland utsatta befolkningsgrupper. Genomförandet av rekommendationen skulle göra stor skillnad.

Om jag godkänns kommer jag också att fortsätta arbetet om psykisk hälsa, som är ett mycket viktigt område för allmänheten. Redan före covid-19-pandemin var omkring en av sex människor i EU drabbade av psykisk ohälsa till en kostnad av 600 miljarder euro, eller mer än 4 % av EU:s BNP. Europaparlamentet har konstaterat att bättre psykisk hälsa är en såväl social som ekonomisk nödvändighet, och jag har för avsikt att arbeta vidare med åtgärderna i 2023 års meddelande om en övergripande strategi för psykisk hälsa. De 20 flaggskeppsinitiativen i meddelandet är antingen pågående eller har redan slutförts, men vi måste fortsätta att arbeta med medlemsstaterna och berörda parter. Den övergripande strategin för psykisk hälsa har redan ett starkt fokus på barn och unga, som i allt högre grad drabbas av psykisk ohälsa. År 2021 led en av fem ungdomar av psykisk ohälsa. Den digitala omställningen medför naturligtvis enorma fördelar, men vi kan inte blunda för nackdelarna. Vi behöver en säkrare och hälsosammare digital miljö för barn där riskerna för överdriven närvaro på nätet och användning av sociala medier, tillgång till olagligt eller olämpligt innehåll och nätmobbning hanteras. De politiska riktlinjerna hade ett särskilt fokus på detta område. Jag kommer att samarbeta med verkställande vice ordföranden med ansvar för teknisksuveränitet, säkerhet och demokrati, kommissionären med ansvar för jämlikhet och kommissionären med ansvar för rättvisa mellan generationerna, ungdomsfrågor, kultur och idrott och leda en EU-omfattande undersökning om sociala mediers bredare inverkan på människors välbefinnande, med särskilt fokus på barn och unga. Vi måste ha ett starkt faktaunderlag som kan ligga till grund för en diskussion. Arbeta har också inletts för att ta fram en verktygslåda med förebyggande åtgärder för barn som ska bidra till att kartlägga och hantera effekterna av skärmtid och sociala medier.

Som jag redan har angett i mina svar på frågorna 9 och 3 kommer jag, om jag godkänns, att prioritera den pågående utvärderingen av regelverket för medicintekniska produkter och överväga eventuella lagändringar så att ramen stöder innovation och tillgång till produkter för högkvalitativ patientvård, bland annat för barn. I det sammanhanget kommer jag att undersöka behovet av minskade kostnader och administrativa bördor, särskilt för små och medelstora företag.