



Europos Sąjungos
Taryba

Briuselis, 2022 m. gruodžio 2 d.
(OR. en)

15309/22
ADD 1

SAN 629
PHARM 176
MI 907
IPCR 115
COVID-19 187
RECH 643
COMPET 991
PROCIV 148

PRIDEDAMAS PRANEŠIMAS

nuo:	Europos Komisijos generalinės sekretorės, kurios vardu pasirašo direktorė Martine DEPREZ
gavimo data:	2022 m. gruodžio 1 d.
kam:	Europos Sąjungos Tarybos generalinei sekretorei Thérèse BLANCHET
Komisijos dok. Nr.:	COM(2022) 669 final
Dalykas:	KOMISIJOS KOMUNIKATO EUROPOS PARLAMENTUI, TARYBAI, EUROPOS EKONOMIKOS IR SOCIALINIŲ REIKALŲ KOMITETUI IR REGIONŲ KOMITETUI „Pasirengimo ekstremaliosioms sveikatos situacijoms ataskaita“ PRIEDA I

Delegacijoms pridedamas dokumentas COM(2022) 669 final.

Pridedama: COM(2022) 669 final



Briuselis, 2022 11 30
COM(2022) 669 final

ANNEXES 1 to 2

PRIEDAI

prie

**KOMISIJOS KOMUNIKATO EUROPOS PARLAMENTUI, TARYBAI, EUROPOS
EKONOMIKOS IR SOCIALINIŲ REIKALŲ KOMITETUI IR REGIONŲ
KOMITETUI**

Pasirengimo ekstremaliosioms sveikatos situacijoms ataskaita

1 priedas. Su medicininėmis atsako priemonėmis susijusių pasirengimo veiksmų įgyvendinimo padėtis

	Veiksmo numeris	Pagrindiniai planuojami veiksmai	Dabartinis įgyvendinimo lygis			
			0 lygis	1 lygis	2 lygis	3 lygis
Grėsmių vertinimas ir informacijos rinkimas	1.1	<i>Parengti prioritetų, susijusių su grėsmėmis, sąrašą ir grėsmių scenarijus</i>				
	1.2	<i>Parengti ypatingos svarbos medicininių atsako priemonių sąrašą</i>				
	1.3	<i>Sukurti MCMI platformą</i>				
	1.4	<i>Sukurti ir naudoti laboratorijų ir mokslinių tyrimų institutų tinklą</i>				
	1.5	<i>Stiprinti ES nuotekų stebėsenos pajėgumus</i>				
Pažangūs medicininių atsako priemonių moksliniai tyrimai ir plėtra	2.1	<i>Stiprinti perspektyvų vertinimo pajėgumus, susijusius su naujomis inovacijomis ir technologijomis medicininių atsako priemonių srityje</i>				
	2.2	<i>Parengti strateginę mokslinių tyrimų ir inovacijų darbotvarkę, skirtą pasirengimui pandemijoms</i>				
	2.3	<i>Konsoliduoti ES tyrimų tinklus</i>				
	2.4	<i>Padidinti didelės rizikos mokslinių tyrimų ir technologinės plėtros projektų finansavimą pasitelkiant HERA INVEST</i>				
	2.5	<i>Investuoti į naujos kartos vakcinas</i>				
	2.6	<i>Parengti veiksmų gaires, kuriomis būtų remiami naujų ir pakeistos paskirties antivirusinių vaistų moksliniai tyrimai</i>				
	2.7	<i>Remti medicininių atsako priemonių, įskaitant medicinos ir diagnostikos priemones, kūrimą ir galimybes jomis naudotis</i>				
Galimybė naudotis medicininėmis atsako priemonėmis. Atsparios tiekimo	3.1	<i>Sukurti medicininių atsako priemonių tiekimo grandinės rizikos valdymo sistemą</i>				
	3.2	<i>Didinti ES gamybos pajėgumus pasitelkiant „EU FAB“</i>				
	3.3	<i>Sukaupti ES lygmens svarbiausių medicininių atsako priemonių atsargas</i>				

grandinės ir gamybos pajėgumai	3.4	<i>Suformuoti ES strateginį požiūrį į medicininių atsako priemonių atsargų kaupimą</i>				
	3.5	<i>Peržiūrėti medicininių atsako priemonių bendrų viešųjų pirkimų mechanizmus</i>				
Tarptautinis koordinavimas ir pasaulinė veikla	4.1	<i>Plėtoti strategines partnerystes sveikatos ir pasirengimo srityse regioniniu lygmeniu</i>				
	4.2	<i>Padėti mažesnių vidutinių pajamų šalims stiprinti pajėgumus ir ekspertines žinias pasirengimo, reagavimo ir vietos gamybos srityse</i>				

- 0 lygis – rengimo etapas
- 1 lygis – parengiamasis / tyrimo etapas
- 2 lygis – bandomasis etapas
- 3 lygis – įgyvendinta

2 priedas. 10 per COVID-19 pandemiją išmokytojų pamokų, padaryta pažanga ir tolesnė plėtra

10 išmokytojų pamokų	Padaryta pažanga	Tolesnė plėtra
<p>1. Norint greičiau pastebėti grėsmę ir į ją sureaguoti reikia patikimesnio pasaulinės priežiūros ir palyginamesnių bei išsamesnių duomenų</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 2021 m. ECDC pristatytas „EpiPulse“¹ – Europos infekcinių ligų priežiūros portalas. • Valstybių narių stebėjimo ir patogenų sekoskaitos pajėgumų stiprinimas, įskaitant 77 mln. EUR vertės ECDC dotacijas su papildomu Europos Komisijos finansavimu. • Techninė parama kuriant Atvirųjų šaltinių epideminės žvalgybos (EIOS) iniciatyvą². • Bendradarbiavimas su Afrikos ligų kontrolės ir prevencijos centru siekiant užtikrinti greitą grėsmių nustatymą ir patvirtinimą įgyvendinant projektą „ES sveikatos saugumas Afrikoje. ECDC Afrikos CDC labui“ (angl. <i>EU for Health Security in Africa – ECDC for Africa CDC</i>). • ECDC automatizuotų procesų įgyvendinimas siekiant sparčiau rinkti duomenis iš viešųjų šaltinių. • ECDC naudojamų priemonių, skirtų greitam grėsmių nustatymui pasitelkiant epideminę žvalgybą (pvz., „Epiweatr“³, EIOS), stiprinimas ir integravimas. 	<ul style="list-style-type: none"> • Molekulinio ir genominio tipizavimo integravimas į ES lygmens stebėjimą ir pasirengimą protrūkiams pagal ECDC strategiją⁴. • Tolesnis dirbtinio intelekto naudojimas ECDC epideminės žvalgybos veikloje.
<p>2. Aiškios ir suderintos mokslinės rekomendacijos</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Didesni ECDC įrodymų vertinimo ir duomenų analizės pajėgumai ir 	<ul style="list-style-type: none"> • Tolesnis ECDC įrodymų vertinimo ir duomenų analizės pajėgumų bei gebėjimų

¹ <https://www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/epipulse-european-surveillance-portal-infectious-diseases>

² Atvirųjų šaltinių epideminės žvalgybos (EIOS) iniciatyva yra unikalus įvairių pasaulio visuomenės sveikatos suinteresuotųjų subjektų bendras projektas. Joje sujungiamos naujos ir esamos iniciatyvos, tinklai ir sistemos, siekiant suformuoti vieningą visus pavojus apimantį bendros sveikatos požiūrį į ankstyvą grėsmių visuomenės sveikatai nustatymą, tikrinimą, vertinimą ir informavimą apie jas, naudojantis viešai prieinama informacija. Nuo 2022 m. sausio mėn. EIOS iniciatyvos prieglobą vykdo PSO pandeminės ir epideminės žvalgybos centras. <https://www.who.int/initiatives/eios>

³ [epitweatr tool \(europa.eu\)](https://www.epitweatr.eu/)

⁴ [ECDC strategic framework for the integration of molecular and genomic typing into European surveillance and multi-country outbreak investigations – 2019–2021 \(europa.eu\).](https://www.ecdc.europa.eu/en/strategic-framework-for-the-integration-of-molecular-and-genomic-typing-into-european-surveillance-and-multi-country-outbreak-investigations-2019-2021)

<p>padeda priimti politinius sprendimus ir informuoti visuomenę</p>	<p>gebėjimai, įskaitant infekcinių ligų modeliavimą ir prognozavimą bei Europos COVID-19 prognozių centro ir Europos COVID-19 scenarijų centro veiklos pradžią.</p> <ul style="list-style-type: none"> • COVID-19 vakcinų veiksmingumo tyrimai, kurie yra VEBIS projekto dalis, mokslinės konsultacijos dėl vakcinacijos strategijų, Vakcinacijos stebėsenos platformos (ECDC / EMA) sukūrimas. • Nuo 2020 m. sausio mėn. ECDC greitieji rizikos vertinimai dėl COVID-19 (19 GRV) ir dėl kitų nustatytų grėsmių, kaip reikalaujama. • EMA teikia mokslines konsultacijas vakcinų ir terapinių vaistų <i>kūrėjams</i>. Nuo 2022 m. spalio 19 d., atsižvelgiant į COVID-19 pandemiją, suteiktos 48 konsultacijos dėl vakcinų ir 111 konsultacijų dėl terapinių vaistų. 	<p>stiprinimas ir išplėtimas įtraukiant kitas ligas.</p> <ul style="list-style-type: none"> • ES valstybėms narėms, narystės siekiančioms šalims ir Europos kaimynystės politikos šalims skirtas ECDC vykdomas pajėgumų stiprinimas ir mokymai, susiję su įrodymų vertinimu ir mokslinių rekomendacijų rengimu. • Atliekama ECDC mokslinių nuomonių procedūros peržiūra (ECDC įgaliojimų išplėtimo 7 straipsnis). • ECDC projekto VEBIS tęsimas (COVID-19 vakcinų veiksmingumo stebėseną). • Vakcinacijos stebėsenos platformos (ECDC / EMA) darbo tęsimas. • ECDC greitojo rizikos vertinimo metodikos atnaujinimas. • EMA ir jos Ekstremaliųjų situacijų darbo grupė (ETF) toliau teiks mokslines konsultacijas vaistų, kuriais būtų galima reaguoti į ekstremaliąją visuomenės sveikatos situaciją, kūrėjams.
<p>3. Parengčiai reikia nuolatinių investicijų, tikrinimo ir peržiūros</p>	<ul style="list-style-type: none"> • ECDC ekspertų konsultacijos dėl nefarmacinių plitimo mažinimo priemonių įgyvendinimo. • ECDC gairių rengimas ir mokymų, susijusių su padėties atliekant įgyvendinamų veiksmų peržiūras ir jau įgyvendintų veiksmų peržiūras, organizavimas. • ECDC daugelyje Europos šalių atliktos jau įgyvendintų veiksmų peržiūros, kuriose daugiausia dėmesio skirta įrodymais grindžiamam konsultacijų rengimui. • ECDC COVID-19 pandemijos metu įgytos patirties vizitai į įvairias Europos šalis. ECDC techninė ataskaita „ES patirtis pirmuoju COVID-19 pandemijos etapu. 	<ul style="list-style-type: none"> • Reguliarus grėsmių vertinimas. • Programos „ES – sveikatos labui“ finansavimas Reglamentui dėl didelių tarpvalstybinio pobūdžio grėsmių sveikatai ir ECDC bei EMA įgaliojimų įgyvendinti. • ES valstybėms narėms, narystės siekiančioms šalims ir Europos kaimynystės politikos šalims skirtas ECDC vykdomas pajėgumų stiprinimas ir mokymai, susiję su epidemine žvalgyba, pasirengimu ir reagavimo veikla. • ECDC e. mokymosi kursų apie pasirengimą ekstremaliosioms situacijoms rengimas.

	<p>Poveikis pasirengimo vertinimui“.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Kaip numatyta Reglamente dėl didelių tarpvalstybinio pobūdžio grėsmių sveikatai, Komisija, bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis ir atitinkamomis Sąjungos agentūromis, pavyzdžiui, ECDC, parengs Sąjungos sveikatos krizės ir pandemijos planą, reguliariai rinks ir analizuos parengtą ir atsako planavimą; rodiklių, skirtų pažangai stebėti, taip pat prevencijos, pasirengimo ir atsako planavimo lygiui valstybėse narėse įvertinti, parengimas.
<p>4. Ekstremaliųjų situacijų priemonės turi būti parengtos greičiau ir jas turi būti galima pradėti taikyti lengviau</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Europos sietinio tinklų sietuvo paslaugos (EFGS), skirtos sąlytį turėjusių asmenų atsekimo programėlių sąveikumui užtikrinti, sukūrimas ir naudojimas. • ES skaitmeninio COVID pažymėjimo sistemos sukūrimas ir naudojimas. 	<ul style="list-style-type: none"> • Patirties, įgytos ES bendradarbiaujant skaitmeninio kontaktų atsekimo srityje, aptarimas. • Darbas kuriant nuolatinio ir tvaraus skaitmeninių sveikatos patikimumo tinklų, skirtų su sveikata susijusių sertifikatų ir kitų dokumentų autentiškumui patvirtinti, naudojimo ES ir galimai tarptautiniu lygmeniu modelį. • ECDC protokolai, kurie turi būti skubiai įgyvendinti siekiant įvertinti epidemiologinę padėtį ir rizikos veiksnius, susijusius su naujomis grėsmėmis sveikatai. • ECDC protokolai, kurie turi būti skubiai įgyvendinti siekiant įvertinti įgyvendintų atsako priemonių veiksmingumą.
<p>5. Priemonių koordinavimas Europoje turėtų tapti savaime suprantamu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Reglamento dėl didelių tarpvalstybinio pobūdžio grėsmių sveikatai priėmimas. • HERA įsteigimas • ECDC ir EMA įgaliojimų išplėtimas • Veiksmų koordinavimas su visais subjektais, dalyvaujančiais pasirengimo grėsmėms sveikatai ir 	<ul style="list-style-type: none"> • Medicininių atsako priemonių gamybos pajėgumų atkūrimas ir didinimas („EU FAB“) • Europos atsargų kaupimo pajėgumų plėtojimas • Būdų, kaip šalinti kliūtis medicininių atsako priemonių tiekimo grandinėse, nustatymas,

	<p>reagavimo į jas srityje, pasitelkiant HERA valdybą, HERA Patariamąjį forumą, Pilietinės visuomenės forumą ir Jungtinį pramonės bendradarbiavimo forumą.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2022 m. kovo 1 d. įsigaliojo Reglamentas 2022/123, kuriuo išplėsti Europos vaistų agentūros įgaliojimai. Teisės aktais EMA suteikiamas vaidmuo stebint ir mažinant ypatingos svarbos vaistų trūkumą ekstremaliosios visuomenės sveikatos situacijos ar didelio masto nelaimės atveju ir oficialiai įsteigiamos Vaistų ir medicinos priemonių stygiaus iniciatyvinės grupės ir Ekstremaliųjų situacijų darbo grupė. 	<p>numatymas ir apibrėžimas.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nuostatos dėl ypatingos svarbos medicinos priemonių trūkumo stebėsenos ir mažinimo bus pradėtos taikyti nuo 2023 m. vasario 2 d. • Sąveikioji medicininių atsako priemonių žvalgybos platforma ir didesnės privačios investicijos į didelės rizikos medicininės atsako priemones pasitelkiant HERA INVEST.
<p>6. Siekiant užtikrinti tinkamą ypatingos svarbos reikmenų ir vaistų tiekimą būtina stiprinti viešojo bei privačiojo sektorių partnerystę ir tiekimo grandines</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Struktūrinis dialogas su suinteresuotaisiais subjektais dėl vaistų tiekimo saugumo 2021 m. ir • 2022 m. Paskelbtas Komisijos tarnybų darbinis dokumentas „Pasaulinių vaistų tiekimo grandinių pažeidžiamumas. Struktūrinis dialogas dėl vaistų tiekimo saugumo“⁵. 	<ul style="list-style-type: none"> • Dabar Komisija tęs svarstymus, visų pirma atsižvelgdama į būsimą farmacijos teisės aktų reformą, kad galėtų suformuluoti politikos galimybes ir pasiūlyti veiksmus, kuriais būtų stiprinamas tiekimo tęstinumas ir saugumas ES, visų pirma tų vaistų, kurie laikomi svarbiausiais sveikatos sistemoms, atveju.
<p>7. Norint, kad klinikiniai moksliniai tyrimai būtų vykdomi sparčiau, apimtų plačiau ir būtų veiksmingesni, būtinas visai Europai bendras požiūris</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Nuo 2022 m. sausio mėn., kai pradėtas taikyti Klinikinių tyrimų reglamentas, naudojantis Klinikinių tyrimų informacine sistema (CTIS), visoje ES taikoma suderinta klinikinių tyrimų vertinimo ir priežiūros tvarka. • Pagal Reglamentą 2022/123 įsteigta Ekstremaliųjų situacijų darbo grupė Sąjungoje atliekamų klinikinių tyrimų kūrėjams teikia konsultacijas dėl klinikinių tyrimų protokolų, įskaitant bendrus klinikinius tyrimus. • Reglamentas (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių ir Reglamentas 2017/746 dėl diagnostikos <i>in vitro</i> 	<ul style="list-style-type: none"> • Artimiausiais metais Europos klinikinių tyrimų reglamentavimo aplinka palengvins, supaprastins, paspartins ir padidins daugiašalių klinikinių tyrimų skaidrumą, taip pat ir galimų naujų terapinių vaistų ir vakcinų nuo COVID-19 atveju. • Be to, taip bus užtikrinta, kad ES būtų sukurta patraukli ir palanki aplinka dideliu mastu vykdyti klinikinius tyrimus, laikantis aukštų viešojo skaidrumo ir saugumo

⁵ [Staff Working Document on Vulnerabilities of the global supply chains of medicines – Structured Dialogue on the security of medicines supply \(europa.eu\).](https://ec.europa.eu/health/staff_working_document_on_vulnerabilities_of_the_global_supply_chains_of_medicines_structured_dialogue_on_the_security_of_medicines_supply_en)

	<p>medicinos priemonių, kurie pradėti taikyti atitinkamai 2021 m. ir 2022 m., yra labiau suderinta klinikinių tyrimų ir veiksmingumo tyrimų sistema.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pagal programą „Horizontas 2020“ finansuojamas projektas CORE-MD dėl medicinos priemonių klinikinių įrodymų, kurį vykdo sveikatos priežiūros specialistų, notifikuotųjų įstaigų, mokslininkų, pacientų ir reguliavimo institucijų konsorciumas. • Parama VACCELERATE ir EU-RESPONSE klinikinių tyrimų tinklui, kad būtų galima įvertinti naujus vaistus ir medicinines atsako priemones (t. y. beždžionių raupų protrūkio metu). • Grėsmės vertinimo, mokslinių tyrimų ir plėtros bei medicininių atsako priemonių viešųjų pirkimų ryšio stiprinimas. 	<p>klinikinių tyrimų dalyviams standartų.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Valstybės narės, suteikdamos leidimą atlikti klinikinį tyrimą, turėtų atsižvelgti į šias Ekstremaliųjų situacijų darbo grupės teikiamas mokslines konsultacijas. Galiausiai šios konsultacijos padės laiku sukurti ir įregistruoti vaistinius preparatus, kaip antai vakcinas ir gydymo priemones, ir apskritai veiksmingiau koordinuoti klinikinius tyrimus Europoje. • Tolesnis darbas su valstybėmis narėmis ir suinteresuotaisiais subjektais siekiant bendro supratimo ir plėtoti priemones, skirtas medicinos priemonių klinikiniams tyrimams ir veiksmingumo tyrimams. • HERA perspektyvių vertinimo pajėgumų medicininių atsako priemonių srityje stiprinimas. • ES klinikinių tyrimų tinklų konsolidavimas, kad būtų sudarytos sąlygos nuolatinėms platformų tyrimams ir nuolatinėms strateginėms kohortoms, kad kilus epidemijai būtų galima orientuotis į naujas ligas.
<p>8. Norint geriau kovoti su pandemija reikia didesnių nuolatinių investicijų į sveikatos sistemas (įskaitant jų skaitmenizaciją)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Parama valstybėms narėms siekiant stiprinti bendrą sveikatos sistemų atsparumą pagal jų ekonomikos gaivinimo ir atsparumo didinimo planus. Pagal šiuo metu priimtus planus nacionalinėms sveikatos sistemoms numatyta skirti daugiau kaip 40 mlrd. EUR. Beveik trečdalis šios sumos skirta sveikatos sistemų skaitmenizacijai skatinti. • Be to, naujausiose konkrečioms šalims skirtose rekomendacijose, priimtose 2022 m. 	<ul style="list-style-type: none"> • Tolesnė parama nacionaliniams ekonomikos gaivinimo ir atsparumo didinimo planams, užtikrinant jų įgyvendinimą Ekonomikos gaivinimo ir atsparumo didinimo priemonės įgyvendinimo laikotarpiu (2021–2026 m.). • Tolesnis nacionalinių sveikatos sistemų atsparumo vertinimas pagal Europos semestrą, įskaitant investicijų lygio ir atitinkamų reformų vertinimą.

	<p>liepos mėn. įgyvendinant Europos semestrą, aptariamos aštuonių valstybių narių sveikatos sistemos ir pabrėžiama, kad reikia gerinti prevenciją ir pirminę sveikatos priežiūrą, taip pat spręsti darbo jėgos trūkumo problemą.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Parama pagal programą „ES – sveikatos labui“, bendradarbiaujant su EBPO ir Europos sveikatos sistemų ir politikos observatorija, siekiant remti sistemų parengimą užkrečiamųjų ligų protrūkiams ir kitokiems sukrėtimams. Visų pirma tai susiję su atsparumo testų rengimu, kad valstybės narės galėtų reguliariai peržiūrėti pasirengimą sveikatos krizėms ir patikrinti savo sveikatos sistemų atsparumą konkrečioms itin nepalankiems scenarijams ir ilgalaikiams struktūriniais sunkumams. 	<ul style="list-style-type: none"> • Tolesnė parama valstybėms narėms sprendžiant sveikatos priežiūros darbuotojų trūkumo ir įgūdžių neatitikties problemas. Tai apima bendruosius veiksmus sveikatos priežiūros darbo jėgos planavimo ir prognozavimo srityje, kurie bus pradėti vykdyti 2023 m. pradžioje, ir su įgūdžiais susijusius veiksmus, įskaitant Sveikatos priežiūros darbuotojų įgūdžių pakto partnerystės įgyvendinimą ir mokymo projektus, kuriuose daugiausia dėmesio skiriama skaitmeniniams įgūdžiams pagal programą „ES – sveikatos labui“. • Sveikatos sistemos atsparumo bandymų metodikos užbaigimas ir paskelbimas vadove iki 2023 m. vidurio.
<p>9. Europos parengties pandemijoms ir atsako į jas prioritetą turi būti įgyvendinamas pasauliniu mastu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • ECDC bendradarbiavimas su Pasaulinis išpėjimo apie ligų protrūkius ir reagavimo į juos tinklu (GOARN). • ECDC bendradarbiauja su kitais ES nepriklausančių šalių, pvz., JAV, Kanados, Kinijos, Izraelio, Meksikos, Jungtinės Karalystės ir Korėjos, ligų kontrolės ir prevencijos centrais. Be to, ECDC iniciatyva 2019 m. sukurtas didžiųjų ligų kontrolės ir prevencijos centrų tinklas visame pasaulyje, įskaitant Afriką, Australiją, Izraelį, JAV, Jungtinę Karalystę, Kanadą, Karibų jūros regioną, Kiniją, Korėją, Meksiką, Singapūrą ir Tailandą, siekiant keistis informacija ir ekspertinėmis žiniomis, kad būtų galima veiksmingai reaguoti į užkrečiamųjų ligų keliamas grėsmes. Tinklas pasirodė ypač naudingas per COVID-19 pandemiją. • ECDC indėlis į pasaulines diskusijas dėl pasirengimo pandemijoms 	<ul style="list-style-type: none"> • Tęšiamos ECDC regioninės ir dvišalės iniciatyvos, pavyzdžiui, ES sveikatos saugumo iniciatyva. • Intensyvesnis pasaulinis bendradarbiavimas, pavyzdžiui, tarp ECDC ir Afrikos CDC. • ECDC koordinuojamos ES sveikatos darbo grupės įsteigimas.

	<p>valdymo sistemų.</p> <ul style="list-style-type: none"> • ECDC regioninės iniciatyvos, pavyzdžiui, didesnė parama Afrikos CDC, ES sveikatos saugumo iniciatyva ir parengiamosios priemonės, skirtos ES šalių kandidačių ir potencialių šalių kandidačių dalyvavimui ECDC veikloje. 	
<p>10. Reikėtų labiau koordinuotai ir subtiliau rinktis priemonės kovai su klaidinga informacija ir dezinformacija</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Aktyvi komunikacija, visuomenės išklaušymas ir mainai siekiant numatyti naujas grėsmes. • ECDC ataskaita „Kova su klaidinga informacija apie vakcinas ES ir EEE“. • JRC ataskaita „Klaidinga informacija apie COVID-19. Pasirengimas būsimoms krizėms“. • Naujas Kovos su dezinformacija praktikos kodeksas • Skaitmeninių paslaugų aktas • Politinės reklamos pasiūlymo skaidrumas • Europos žiniasklaidos laisvės aktas • Europos skaitmeninės žiniasklaidos stebėjimo centras • Užsienio vykdomo manipuliavimo informacija ir kišimosi (FIMI) priemonių rinkinys. • EIVT specialiosios ataskaitos dėl dezinformacijos apie COVID-19. • Bendros analitinės sistemos ir metodikos užsienio vykdomam manipuliavimui informacija ir kišimuisi nustatyti rengimas. • Glaudus bendradarbiavimas su valstybėmis narėmis per Skubaus informavimo sistemą ir su tarptautiniais partneriais, visų pirma G 7 greitojo reagavimo mechanizmo grupe ir NATO, taip pat su pilietine visuomene ir privačiuoju sektoriumi. • ECDC tyrimo ir e. mokymosi apie kovą su klaidinga informacija apie vakcinas rengimas. • ECDC vadovo ir susijusio e. mokymosi, kaip sudaryti 	<ul style="list-style-type: none"> • Europos demokratijos veiksmų plano peržiūra, kurią planuojama atlikti 2023 m. • Skaitmeninių paslaugų akto įgyvendinimas • Darbas siekiant sukurti FIMI duomenų erdvę (kaip tai raginama padaryti Strateginiame kelrodyje). • Nuolatinis bendradarbiavimas su suinteresuotaisiais subjektais dėl siūlomos bendros konceptualios FIMI apibrėžties ir naujojo Kovos su dezinformacija praktikos kodekso krizinių situacijų pogrupyje. • ECDC vykdomas priegios prie patikimų informacijos apie sveikatą šaltinių gerinimas, įskaitant tolesnę Europos skiepavimo informacijos portalo (EVIP) plėtrą. • Sveikatos priežiūros darbuotojų gebėjimų bendrauti su pacientais skiepavimo klausimais stiprinimas (ECDC).

	palankesnes sąlygas vakcinacijos nuo COVID-19 priėmimui ir masto didinimui, įskaitant tikslios informacijos teikimo ir kovos su klaidinga informacija ir dezinformacija strategijas, parengimas.	
--	--	--