



Eiropas Savienības
Padome

Briselē, 2022. gada 2. decembrī
(OR. en)

15309/22
ADD 1

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

PAVADVĒSTULE

Sūtītājs: Eiropas Komisijas ģenerālsekretāre, parakstījusi direktore *Martine DEPREZ*

Saņemšanas datums: 2022. gada 1. decembris

Saņēmējs: Eiropas Savienības Padomes ģenerālsekretāre *Thérèse BLANCHET*

K-jas dok. Nr.: COM(2022) 669 final

Temats: PIELIKUMI dokumentam
KOMISIJAS PAZIŅOJUMS EIROPAS PARLAMENTAM, PADOMEI,
EIROPAS EKONOMIKAS UN SOCIĀLO LIETU KOMITEJAI UN
REĢIONU KOMITEJAI
Ziņojums par veselības jomas gatavību

Pielikumā ir pievienots dokuments COM(2022) 669 *final*.

Pielikumā: COM(2022) 669 *final*



Briselē, 30.11.2022.
COM(2022) 669 final

ANNEXES 1 to 2

PIELIKUMI

dokumentam

**KOMISIJAS PAZIŅOJUMS EIROPAS PARLAMENTAM, PADOMEI, EIROPAS
EKONOMIKAS UN SOCIĀLO LIETU KOMITEJAI UN REĢIONU KOMITEJAI**

Ziņojums par veselības jomas gatavību

1. pielikums — Medicīnisko pretlīdzekļu gatavības pasākumu īstenošanas stāvoklis

	Darbība Nr.	Galvenās plānotās darbības	Pašreizējais īstenošanas līmenis			
			Nulles līmenis	1. līmenis	2. līmenis	3. līmenis
Apdraudējumu novērtēšana un operatīvās informācijas vākšana	1.1.	Izstrādāt prioritāro apdraudējumu sarakstu un gatavot apdraudējumu scenārijus				
	1.2.	Izstrādāt kritiski svarīgu medicīnisko pretlīdzekļu sarakstu				
	1.3.	Izveidot MCMI platformu				
	1.4.	Izveidot un vadīt laboratoriju un pētniecības institūtu tīklu				
	1.5.	Saliedēt notekūdeņu uzraudzības spējas ES				
Progresīva medicīnisko pretlīdzekļu pētniecība un izstrāde	2.1.	Stiprināt potenciālo scenāriju analīzi attiecībā uz topošām inovācijām un jaunām tehnoloģijām medicīnisko pretlīdzekļu jomā				
	2.2.	Izstrādāt Stratēģisko pētniecības un inovācijas programmu, kas būtu veltīta gatavībai pandēmijai				
	2.3.	Saliedēt ES pārbažu tīklu				
	2.4.	Palielināt finansējumu augsta riska pētniecības un izstrādes projektiem, izmantojot t. s. HERA INVEST				
	2.5.	Ieguldīt nākamās paaudzes vakcīnās				
	2.6.	Izstrādāt ceļvedi jaunu un pārprofilētu pretvīrusu zāļu pētniecības atbalstam				
	2.7.	Atbalstīt medicīnisko pretlīdzekļu, tajā skaitā medicīnisko ierīču un diagnostikas līdzekļu, izstrādi un piekļuvi tiem				
Piekļuve medicīniskajiem	3.1.	Izstrādāt satvaru riska pārvaldībai medicīnisko pretlīdzekļu piegādes ķēdēs				
	3.2.	Palielināt ražošanas jaudu ES, izmantojot ES FAB				

pretlīdzekļiem — noturīgas piegādes ķēdes un ražošanas jaudas	3.3.	<i>Izveidot kritiski svarīgu medicīnisko pretlīdzekļu krājumus ES līmenī</i>				
	3.4.	<i>Izstrādāt ES stratēģisko pieeju medicīnisko pretlīdzekļu krājumu veidošanai</i>				
	3.5.	<i>Pārskatīt medicīnisko pretlīdzekļu kopīgā iepirkuma mehānismus</i>				
Starptautiska koordinācija un globālas darbības	4.1.	<i>Paplašināt stratēģiskās partnerības veselības un gatavības jomā reģionālā līmenī</i>				
	4.2.	<i>Atbalstīt valstis ar vidējiem un zemiem ienākumiem spēju un zināšanu veidošanā attiecībā uz gatavību, reaģēšanu un vietējo ražošanu</i>				

- Nulles līmenis: izstrādes posms
- 1. līmenis: sākotnējais/izpētes posms
- 2. līmenis: izmēģinājumu posms
- 3. līmenis: īstenota

2. pielikums — 10 atziņas, kas gūtas no Covid-19 pandēmijas, līdzšinējais progress un pašreizējās norises

10 gūtās atziņas	Līdz šim panāktais progress	Turpmākās norises
Nr. 1. Ātrāka atklāšana un reaģēšana ir atkarīga no stingrākas globālās uzraudzības un salīdzināmākiem un pilnīgākiem datiem	<ul style="list-style-type: none"> • <i>ECDC</i> 2021. gadā atvēra Eiropas infekcijas slimību uzraudzības portālu <i>EpiPulse</i>¹. • Ir stiprinātas dalībvalstu uzraudzības un patogēnu sekvencēšanas spējas, tajā skaitā ar <i>ECDC</i> dotācijām 77 miljonu EUR apmērā, izmantojot Eiropas Komisijas piešķirto papildu finansējumu. • Tehniskais atbalsts iniciatīvas “Epidemioloģiskā informācija publiskos avotos” (<i>EIOS</i>)² izstrādei. • Sadarbība ar Āfrikas Slimību profilakses un kontroles centru, lai nodrošinātu apdraudējumu ātru atklāšanu un validāciju, īstenojot projektu “ES veselības drošībai Āfrikā — <i>ECDC</i> Āfrikas Slimību profilakses un kontroles centram”. • <i>ECDC</i> ir ieviesis automatizētus procesus ātrākai datu ieguvei no publiskiem avotiem. • Ir stiprināti un integrēti rīki (piemēram, <i>epitweetr</i>³, <i>EIOS</i>), ko <i>ECDC</i> izmanto apdraudējumu ātrai atklāšanai, pārbaudot operatīvo epidemioloģisko informāciju. 	<ul style="list-style-type: none"> • Iekļaut molekulu un genomu tipizāciju ES līmeņa uzraudzībā un gatavībā slimības uzliesmojumiem saskaņā ar <i>ECDC</i> stratēģiju⁴. • <i>ECDC</i> turpinās izmantot mākslīgo intelektu operatīvās epidemioloģiskās informācijas iegūšanai.
Nr. 2. Skaidri un koordinēti zinātniskie ieteikumi	<ul style="list-style-type: none"> • Ir uzlabotas <i>ECDC</i> pierādījumu novērtēšanas un datu analīzes spējas un kompetences, tajā skaitā infekcijas 	<ul style="list-style-type: none"> • Turpināt <i>ECDC</i> pierādījumu novērtēšanas un datu analīzes spēju un kompetenču stiprināšanu un paplašināšanu

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

² Iniciatīva “Epidemioloģiskā informācija publiskos avotos” (*EIOS*) ir unikāla sadarbība, kurā ir iesaistījušās dažādas sabiedrības veselības jomā ieinteresētās personas no visas pasaules. Tā apkopo jaunas un esošas iniciatīvas, tīklus un sistēmas, lai izveidotu vienotu visu apdraudējumu un “Vienas veselības” pieeju sabiedrības veselības apdraudējumu agrīnai atklāšanai, pārbaudīšanai, novērtēšanai un informācijas izplatīšanai, izmantojot publiski pieejamu informāciju. Kopš 2022. gada janvāra *EIOS* iniciatīvas vadību veic no jaunā PVO Pandēmiskās un epidemioloģiskās informācijas centra. <https://www.who.int/initiatives/eios>.

³ Rīks *epitweetr* (europa.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).

<p>veicina politiskus lēmumus un saziņu ar sabiedrību</p>	<p>slimību modelēšanā un prognozēšanā, un ir sācis darboties Eiropas Covid-19 prognožu centrs un Eiropas Covid-19 scenāriju centrs.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pētījumi par Covid-19 vakcīnu efektivitāti <i>VEBIS</i> projekta ietvaros, zinātniski ieteikumi par vakcinācijas stratēģiju, vakcīnu uzraudzības platformas izveide (<i>ECDC/EMA</i>). • <i>ECDC</i> veic ātros riska novērtējumus par Covid-19 kopš 2020. gada janvāra (19 novērtējumi) un, ja nepieciešams, par citiem konstatētiem apdraudējumiem. • <i>EMA</i> sniedz zinātniskus ieteikumus vakcīnu un terapijas līdzekļu <i>izstrādātājiem</i>. Līdz 2022. gada 19. oktobrim un sakarā ar Covid-19 pandēmiju tika sniegti 48 ieteikumi par vakcīnām un 111 ieteikumi par terapijas līdzekļiem. 	<p>attiecībā uz citām slimībām.</p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>ECDC</i> nodrošinās ES dalībvalstīm, pirmspievienotās valstīm un Eiropas kaimiņattiecību politikas valstīm spēju veidošanu un apmācību pierādījumu novērtēšanā un zinātnisko ieteikumu izstrādē. • Turpināt <i>ECDC</i> zinātnisko atzinumu procedūras pārskatīšanu (<i>ECDC</i> pagarināto pilnvaru 7. pants). • Turpināt <i>ECDC VEBIS</i> projektu (Covid-19 vakcīnu efektivitātes uzraudzība). • Turpināt vakcīnu uzraudzības platformas darbību (<i>ECDC/EMA</i>). • Atjaunināt <i>ECDC</i> ātrā riska novērtējuma metodiku. • <i>EMA</i> un tās Ārkārtas situāciju uzdevumu grupa (<i>ETF</i>) turpinās sniegt zinātniskus ieteikumus tādu zāļu izstrādātājiem, kuras varētu būt risinājums ārkārtas situācijā sabiedrības veselības jomā.
<p>Nr. 3. Gatavībai ir vajadzīgi pastāvīgi ieguldījumi, kontrole un pārskatīšana</p>	<ul style="list-style-type: none"> • <i>ECDC</i> ekspertu konsultācijas par nefarmaceitisku pasākumu īstenošanu. • Ir izstrādāti <i>ECDC</i> norādījumi un organizēta apmācība darbību pārskatīšanai pasākuma norises laikā un pēc tā īstenošanas. • <i>ECDC</i> ir veicis pasākumu pārskatīšanu pēc to īstenošanas vairākās Eiropas valstīs, pievēršoties galvenokārt uz pierādījumiem balstītu ieteikumu sniegšanai. • <i>ECDC</i> apkopotas atziņas, kas gūtas no Covid-19 pandēmijas; vairāku Eiropas valstu apmeklējumi; <i>ECDC</i> tehniskais ziņojums “ES pieredze Covid-19 pandēmijas pirmajā posmā: ietekme uz gatavības novērtēšanu” (<i>The EU experience in the first phase of COVID-19: implications for measuring preparedness</i>). 	<ul style="list-style-type: none"> • Regulāri novērtēt apdraudējumus. • Piešķirt finansējumu no programmas “ES — veselībai” regulas par nopietniem pārrobežu veselības apdraudējumiem un <i>ECDC</i> un <i>EMA</i> pilnvaru īstenošanai. • <i>ECDC</i> nodrošinās ES dalībvalstīm, pirmspievienotās valstīm un Eiropas kaimiņattiecību politikas valstīm spēju veidošanu un apmācību attiecībā uz epidemioloģiskās informācijas vākšanas, gatavības un reaģēšanas pasākumiem. • Izstrādāt <i>ECDC</i> e-mācību kursus par gatavību ārkārtas

		<p>situācijām.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kā paredzēts regulā par nopietniem pārrobežu veselības apdraudējumiem, Komisija sadarbībā ar dalībvalstīm un attiecīgajām Savienības aģentūrām, piemēram, <i>ECDC</i>, izveidos Savienības plānu veselības krīzes un pandēmijas gadījumā, un regulāri tiks vākti un analizēti dati par gatavības un reaģēšanas plānošanu; tiks izstrādāti rādītāji progresā uzraudzībai, kā arī profilakses, gatavības un reaģēšanas plānošanas līmeņa novērtēšanai dalībvalstīs.
<p>Nr. 4. Ārkārtas rīkiem jābūt gataviem, ātrākiem un vieglāk aktivizējamiem</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Eiropas apvienotā vārtejas servera (<i>EFGS</i>) izveide un izmantošana, lai nodrošinātu mobilo kontaktu izsekošanas lietotņu pārrobežu sadarbību. • ES digitālā Covid sertifikāta sistēmas izveide un izmantošana. 	<ul style="list-style-type: none"> • Apkopot atziņas, kas gūtas no ES sadarbības kontaktu digitālā izsekošanā. • Izstrādāt modeli uzticamu digitālās veselības tīklu nepārtrauktas un ilgtspējīgas darbības nodrošināšanai, lai autentificētu ar veselību saistītus sertifikātus un citus dokumentus ES un, iespējams, starptautiskā līmenī. • Ātri īstenojami <i>ECDC</i> protokoli ar jauniem veselības apdraudējumiem saistītas epidemioloģiskās informācijas un riska faktoru novērtēšanai. • Ātri īstenojami <i>ECDC</i> protokoli veikto reaģēšanas pasākumu efektivitātes novērtēšanai.
<p>Nr. 5. Koordinētiem pasākumiem Eiropā jāklūst par refleksu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Ir pieņemta regula par nopietniem pārrobežu veselības apdraudējumiem. • Ir izveidota <i>HERA</i>. • Ir pagarinātas <i>ECDC</i> un <i>EMA</i> pilnvaras. • <i>HERA</i> valde, <i>HERA</i> konsultatīvais forums, Pilsoniskās sabiedrības forums un Kopīgais rūpnieciskās sadarbības forums nodrošina koordināciju starp visiem rīcībbspēkiem, kuri ir iesaistīti gatavībā 	<ul style="list-style-type: none"> • Atjaunot un paplašināt medicīnisko pretlīdzekļu ražošanas jaudu (<i>ES FAB</i>). • Paplašināt Eiropas krājumu veidošanas spējas. • Apzināt, prognozēt un noteikt veidus, kā novērst nepilnības medicīnisko pretlīdzekļu piegādes ķēdēs. • 2023. gada 2. februārī stāsies spēkā noteikumi par kritiski

	<p>veselības apdraudējumiem un reaģēšanā uz tiem.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2022. gada 1. martā stājās spēkā Regula 2022/123, ar kuru pagarināja Eiropas Zāļu aģentūras pilnvaras. Šis tiesību akts nosaka <i>EMA</i> uzdevumu uzraudzīt un mazināt kritiski svarīgu zāļu trūkumu sakarā ar ārkārtas situāciju vai liela mēroga notikumu sabiedrības veselības jomā un oficiāli izveido izpildgrupas zāļu trūkuma un medicīnisko ierīču jautājumos un Ārkārtas situāciju uzdevumu grupu. 	<p>svarīgu medicīnisku ierīču nepietiekamības uzraudzību un mazināšanu.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Izveidot sadarbspējīgu platformu operatīvās informācijas apstrādei par medicīniskajiem pretlīdzekļiem un palielināt privātos ieguldījumus augsta riska medicīniskajos pretlīdzekļos ar t. s. <i>HERA INVEST</i> starpniecību.
<p>Nr. 6. Vajadzīgas spēcīgākas publiskā un privātā sektora partnerības un stiprākas kritiski svarīgu ierīču un zāļu piegādes ķēdes</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 2021. gadā tika rīkots strukturēts dialogs ar ieinteresētajām personām par zāļu piegāžu drošību. • 2022. gadā tika publicēts Komisijas dienestu darba dokuments “Zāļu piegādes globālo ķēžu nepilnības — strukturēts dialogs par zāļu piegāžu drošību”⁵. 	<ul style="list-style-type: none"> • Komisija turpinās diskusiju, jo īpaši sakarā ar farmācijas nozares tiesību aktu plānoto reformu, lai formulētu politikas risinājumus un ierosinātu pasākumus piegāžu nepārtrauktības un drošības stiprināšanai ES, jo īpaši attiecībā uz tādām zālēm, ko veselības aprūpes sistēmās uzskata par kritiski svarīgākajām.
<p>Nr. 7. Eiropas mēroga pieeja ir būtiska, lai klīnisko pētniecību padarītu ātrāku, plašāku un efektīvāku</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Kopš 2022. gada janvāra, kad sāka piemērot Klīnisko pārbaudžu regulu, klīnisko pārbaudžu novērtēšana un uzraudzība visā ES ir saskaņota, konkrēti — izmantojot Klīnisko pārbaudžu informācijas sistēmu (<i>CTIS</i>). • Ar Regulu 2022/123 izveidotā Ārkārtas situāciju uzdevumu grupa sniedz Savienībā veicamu klīnisko pārbaudžu izstrādātājiem ieteikumus par klīnisko pārbaudžu protokoliem, tostarp kopīgām klīniskajām pārbaudēm. • Regula (ES) 2017/745 par medicīniskām ierīcēm un Regula 2017/746 par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm, kuras stājās spēkā attiecīgi 2021. un 2022. gadā, nodrošina saskaņotāku satvaru 	<ul style="list-style-type: none"> • Turpmākajos gados jaunā Eiropas klīnisko pārbaudžu normatīvā vide atvieglos, racionalizēs, paātrinās un palielinās pārredzamību attiecībā uz daudznacionālām klīniskajām pārbaudēm arī attiecībā uz iespējamiem jauniem Covid-19 terapijas līdzekļiem un vakcīnām. • Turklāt tas nodrošinās, ka ES piedāvā pievilcīgu un labvēlīgu vidi klīnisko pārbaudžu veikšanai plašā mērogā, nodrošinot augstus publiskās pārredzamības un drošības standartus klīnisko pārbaudžu dalībniekiem. • Dalībvalstīm, atļaujot klīniskās

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/staff-working-document-on-vulnerabilities-of-the-global-supply-chains-of-medicines-structured-dialogue-on-the-security-of-medicines-supply).

	<p>klīnisko pētījumu un veikspējas pētījumu veikšanai.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pamatprogramma “Apvārsnis 2020” finansē projektu <i>CORE-MD</i> par medicīnisko ierīču klīniskajiem pierādījumiem, ko īsteno konsorcijs, kurā ir apvienojušies veselības aprūpes speciālisti, paziņotās struktūras, akadēmisko aprindu pārstāvji, pacienti un regulatīvās iestādes. • Ir sniegts atbalsts <i>VACCELERATE</i> un <i>EU-RESPONSE</i> klīnisko pārbaužu tīkliem jaunu zāļu un medicīnisko pretlīdzekļu novērtēšanai (proti, pērtiķu baku vīrusa uzliesmojuma laikā). • Ir stiprināta saikne starp apdraudējumu novērtēšanu un medicīnisko pretlīdzekļu pētniecību un izstrādi, kā arī iepirkumu. 	<p>pārbaudes pieteikumu, būtu jāņem vērā Ārkārtas situāciju uzdevumu grupas zinātniskie ieteikumi. Galu galā, ieteikumi atvieglos zāļu, piemēram, vakcīnu un ārstēšanas līdzekļu, savlaicīgu izstrādi un reģistrēšanu un uzlabos vispārējo klīnisko pārbaužu koordināciju Eiropā.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Turpināt sadarbību ar dalībvalstīm un ieinteresētajām personām, lai panāktu vienotu izpratni un izstrādātu rīkus medicīnisko ierīču klīniskajiem pētījumiem un veikspējas pētījumiem. • Stiprināt <i>HERA</i> potenciālo scenāriju analīzes spējas medicīnisko pretlīdzekļu jomā. • Konsolidēt ES klīnisko pārbaužu tīklus, lai platformas pētījumi un stratēģiski kohortas pētījumi notiktu nepārtraukti un tos varētu pārorientēt uz jaunu slimību, ja sāktos epidēmija.
<p>Nr. 8. Spēja tikt galā ar pandēmiju ir atkarīga no nepārtrauktiem un lielākiem ieguldījumiem veselības aprūpes sistēmās (arī to digitālajā pārejā)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Ir sniegts atbalsts dalībvalstīm, lai stiprinātu to veselības aprūpes sistēmu kopējo noturību atbilstoši valsts atveseļošanas un noturības plāniem. Saskaņā ar līdz šim pieņemtajiem plāniem valsts veselības aprūpes sistēmām ir piešķirti vairāk nekā 40 miljardi EUR. Gandrīz trešdaļa no šīs summas ir paredzēta veselības aprūpes sistēmu digitalizācijas veicināšanai. • Turklāt jaunākie konkrētām valstīm adresētie ieteikumi, kas tika pieņemti 2022. gada jūlijā Eiropas pusgada ietvaros, attiecās uz veselības aprūpes sistēmām astoņās dalībvalstīs, un tajos tika uzsvērts, ka jāuzlabo profilakse un primārā veselības aprūpe, kā arī jānovērš darbaspēka trūkums. • Programmā “ES — veselībai” 	<ul style="list-style-type: none"> • Turpināt atbalstu valsts atveseļošanas un noturības plāniem, nodrošinot to īstenošanu Atveseļošanas un noturības mehānisma darbības termiņā (no 2021. līdz 2026. gadam). • Turpināt valsts veselības aprūpes sistēmu noturības vērtēšanu Eiropas pusgada ietvaros, tajā skaitā attiecībā uz ieguldījumu līmeņiem un attiecīgajām reformām. • Turpināt sniegt dalībvalstīm atbalstu nolūkā risināt darba spēka problēmas, tajā skaitā darbinieku trūkumu un prasmju neatbilstību, veselības aprūpes nozarē. Tas ietver vienoto rīcību “Varoņi” par veselības

	<p>sadarbībā ar ESAO un Eiropas Veselības aprūpes sistēmu un politiku novērošanas centru tika sniegts atbalsts, lai stiprinātu sistēmu gatavību infekcijas slimību uzliesmojumiem un cita veida satricinājumiem. Konkrētāk, tas attiecas uz noturības testu izstrādi, lai dalībvalstis varētu regulāri pārskatīt veselības krīzgatavību un pārbaudīt savu veselības aprūpes sistēmu noturību pret konkrētiem augsta stresa scenārijiem un ilgtermiņa strukturālām problēmām.</p>	<p>nozares darbaspēka plānošanu un prognozēšanu, kura sāksies 2023. gada sākumā, un pasākumus attiecībā uz prasmēm, tajā skaitā Veselības nozares darbaspēka prasmju partnerības pakta īstenošanu un digitālo prasmju apmācības projektus programmā “ES — veselībai”.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pabeigt veselības aprūpes sistēmu noturības testēšanas metodikas izstrādi un publicēt to rokasgrāmatā līdz 2023. gada vidum.
<p>Nr. 9. Gatavība pandēmijām un reaģēšana uz tām ir globāla Eiropas prioritāte</p>	<ul style="list-style-type: none"> • <i>ECDC</i> sadarbojas ar Globālā uzliesmojuma brīdināšanas un reaģēšanas tīklu (<i>GOARN</i>). • <i>ECDC</i> sadarbojas ar citiem Slimību kontroles un profilakses centriem (<i>CDC</i>) ārpus ES, tajā skaitā ASV, Kanādā, Ķīnā, Izraēlā, Meksikā, Apvienotajā Karalistē un Korejā. Turklāt pēc <i>ECDC</i> iniciatīvas 2019. gadā tika izveidots tīkls, kas apvieno pasaules nozīmīgākos <i>CDC</i>, tajā skaitā Āfrikā, Austrālijā, Kanādā, Karību jūras reģionā, Ķīnā, Izraēlā, Korejā, Meksikā, Singapūrā, Taizemē, Apvienotajā Karalistē un ASV, lai tie varētu apmainīties ar informāciju un zināšanām, kas ļautu efektīvi reaģēt uz pārnēsājamu slimību radītiem apdraudējumiem. Covid-19 pandēmijas laikā šis tīkls bija īpaši noderīgs. • <i>ECDC</i> dalība starptautiskās diskusijās par gatavības pandēmijām pārvaldības satvaru. • <i>ECDC</i> reģionālās iniciatīvas, piemēram, atbalsta palielināšana Āfrikas <i>CDC</i>, ES Veselības drošības iniciatīvai un pasākumiem, lai sagatavotos ES kandidātvalstu un potenciālo kandidātvalstu dalībai <i>ECDC</i> darbā. 	<ul style="list-style-type: none"> • Turpināt <i>ECDC</i> reģionālās un divpusējās iniciatīvas, piemēram, ES Veselības drošības iniciatīvu. • Aktīvāk īstenot starptautisko sadarbību, piemēram, starp <i>ECDC</i> un Āfrikas <i>CDC</i>. • Izveidot ES Veselības darba grupu, ko koordinētu <i>ECDC</i>.
<p>Nr. 10. Būtu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Proaktīva saziņa, sociālo tīklu saturs 	<ul style="list-style-type: none"> • 2023. gadā ir plānots pārskatīt

<p>jāizstrādā saskaņotāka un smalkāka pieeja maldinošai informācijai un dezinformācijai</p>	<p>pārraudzība un informācijas apmaiņa, lai prognozētu jaunus apdraudējumus.</p> <ul style="list-style-type: none"> • ECDC ziņojums “Maldinošas tiešsaistes informācijas par vakcīnām apkarošana ES/EEZ” (<i>Countering online vaccine misinformation in the EU/EEA</i>). • JRC ziņojums “Maldinoša informācija par Covid-19: gatavojoties turpmākām krīzēm” (<i>COVID-19 misinformation: Preparing for future crises</i>). • Jauns prakses kodekss dezinformācijas jomā. • Digitālo pakalpojumu akts. • Priekšlikums par politiskās reklāmas pārredzamību. • Eiropas Mediju brīvības akts. • Eiropas Digitālo mediju novērošanas centrs. • Rīkkopa pret ārvalstu īstenotu informācijas manipulāciju un iejaukšanos (<i>FIMI</i> rīkkopa). • EĀDD īpašie ziņojumi par dezinformāciju par Covid-19. • Vienota analīzes satvara un metodikas izstrāde, lai noteiktu ārvalstu īstenotu informācijas manipulāciju un iejaukšanos. • Cieša sadarbība ar dalībvalstīm, izmantojot ātrās brīdināšanas sistēmu (<i>RAS</i>), un starptautiskajiem partneriem, jo īpaši <i>G7</i> ātrās reaģēšanas mehānismu un NATO, kā arī ar pilsonisko sabiedrību un nozares privātuzņēmumiem. • ECDC pētījuma un e-mācību kursa izstrāde par maldinošas tiešsaistes informācijas par vakcīnām apkarošanu. • Ir izstrādāti ECDC norādījumi un saistītie e-mācību kursi par Covid-19 vakcinācijas pieņemšanas un aptveres veicināšanu, tajā skaitā par stratēģijām precīzas informācijas sniegšanai un maldinošas informācijas un dezinformācijas apkarošanai. 	<p>Eiropas Demokrātijas rīcības plānu.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Īstenot Digitālo pakalpojumu aktu. • Veidot <i>FIMI</i> datu telpu (saskaņā ar ierosinājumu Stratēģiskajā kompāsā). • Turpināt diskusiju ar ieinteresētajām personām par ierosināto <i>FIMI</i> jēdziena vienoto definīciju un krīzes situāciju apakšgrupā — par jauno prakses kodeksu dezinformācijas jomā. • ECDC uzlabos uzticamu veselības informācijas avotu pieejamību, tajā skaitā turpinot pilnveidot Eiropas Vakcinācijas informācijas portālu (<i>EVIP</i>). • Stiprināt veselības nozares darbinieku spējas informēt pacientus par vakcināciju (<i>ECDC</i>).
--	---	---