



Rada
Európskej únie

V Bruseli 2. decembra 2022
(OR. en)

15309/22
ADD 1

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

SPRIEVODNÁ POZNÁMKA

Od:	Martine DEPREZOVÁ, riaditeľka, v zastúpení generálnej tajomníčky Európskej komisie
Dátum doručenia:	1. decembra 2022
Komu:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generálna tajomníčka Rady Európskej únie
Č. dok. Kom.:	COM(2022) 669 final Annexes 1 to 2
Predmet:	PRÍLOHY k OZNÁMENIU KOMISIE EURÓPSKEMU PARLAMENTU, RADE, EURÓPSKEMU HOSPODÁRSKEMU A SOCIÁLNEMU VÝBORU A VÝBORU REGIÓNOV Správa o stave pripravenosti v oblasti zdravia

Delegáciám v prílohe zasielame dokument COM(2022) 669 final Annexes 1 to 2.

Príloha: COM(2022) 669 final Annexes 1 to 2



EURÓPSKA
KOMISIA

V Bruseli 30. 11. 2022
COM(2022) 669 final

ANNEXES 1 to 2

PRÍLOHY

k

**OZNÁMENIU KOMISIE EURÓPSKEMU PARLAMENTU, RADE, EURÓPSKEMU
HOSPODÁRSKEMU A SOCIÁLNEMU VÝBORU A VÝBORU REGIÓNOV**

Správa o stave pripravenosti v oblasti zdravia

Príloha 1 – Stav vykonávania opatrení v oblasti pripravenosti zdravotníckych protioopatrení

	Číslo opatrenia	Naplánované hlavné opatrenia	Súčasná miera vykonávania			
			Úroveň 0	Úroveň 1	Úroveň 2	Úroveň 3
Posudzovanie hrozby a zhromažďovanie spravodajských informácií	1.1	Vypracovať zoznam priorít v oblasti hrozieb a vytvoriť scenár v oblasti hrozieb				
	1.2	Vypracovať zoznam dôležitých zdravotníckych protioopatrení				
	1.3	Zriadiť platformu MCMI				
	1.4	Zriadiť a prevádzkovať sieť laboratórií a výskumných ústavov				
	1.5	Konsolidovať kapacity v oblasti dohľadu nad odpadovými vodami v EÚ				
Pokročilý výskum a vývoj zdravotníckych protioopatrení	2.1	Posilniť kapacity mapovania situácie v prípade vznikajúcich inovácií a technológií v oblasti zdravotníckych protioopatrení				
	2.2	Vypracovať strategický program pre výskum a inováciu v oblasti pripravenosti na pandémie				
	2.3	Konsolidovať siete skúšania v EÚ				
	2.4	Zvýšiť financovanie vysokorizikových projektov výskumu a vývoja prostredníctvom „HERA INVEST“				
	2.5	Investovať do vakcín novej generácie				
	2.6	Vypracovať plán na podporu výskumu nových antivirov a antivirov s novou indikáciou				
	2.7	Podporiť rozvoj zdravotníckych protioopatrení vrátane zdravotníckych pomôcok a diagnostiky a prístup k nim				
Prístup k zdravotníckym	3.1	Vypracovať rámec riadenia rizík v oblasti dodávateľských reťazcov zdravotníckych protioopatrení				
	3.2	Zvýšiť výrobnú kapacitu v EÚ pomocou EU FAB				

protiopatreniam – odolné dodávateľské reťazce a výrobné kapacity	3.3	<i>Vytvoriť zásoby kritických zdravotníckych protiopatrení na úrovni EÚ</i>				
	3.4	<i>Vypracovať strategický prístup EÚ k vytváraniu zásob zdravotníckych protiopatrení</i>				
	3.5	<i>Revidovať mechanizmy spoločného obstarávania v oblasti zdravotníckych protiopatrení</i>				
Medzinárodná koordinácia a globálne činnosti	4.1	<i>Rozšíriť strategické partnerstvá v oblasti zdravia a pripravenosti na regionálnej úrovni</i>				
	4.2	<i>Podporiť krajiny s nízkymi a strednými príjmami s cieľom budovať kapacity a odbornosť v oblasti pripravenosti, reakcie a miestnej výroby</i>				

- Úroveň 0: Fáza vývoja
- Úroveň 1: Predbežná/študijná fáza
- Úroveň 2: Pilotná fáza
- Úroveň 3: Vykonané

Príloha 2 – Desať získaných poznatkov z pandémie COVID-19, pokrok a prebiehajúci vývoj

Desať získaných poznatkov	Doterajší pokrok	Ďalší vývoj
<p>#1: Rýchlejšie odhaľovanie a reakcia závisia od lepšieho globálneho dohľadu a porovnateľnejších a úplnejších údajov</p>	<ul style="list-style-type: none"> • ECDC spustilo EpiPulse¹ – európsky portál dohľadu v prípade infekčných chorôb – v roku 2021 • Posilnenie kapacít dohľadu a sekvenovania patogénov v členských štátoch vrátane grantov ECDC v hodnote 77 miliónov EUR s dodatočným financovaním od Európskej komisie • Technická podpora rozvoja iniciatívy epidemiologických spravodajských informácií z otvorených zdrojov (EIOS)² • Spolupráca s Africkými centrami pre kontrolu a prevenciu chorôb s cieľom zaistiť rýchle zisťovanie a potvrdenie hrozieb prostredníctvom projektu s názvom „EÚ za zdravotnú bezpečnosť v Afrike – ECDC pre Africké centrá pre kontrolu a prevenciu chorôb“ • Vykonávanie automatizovaných procesov zo strany ECDC v záujme rýchlejšieho zberu údajov z verejných zdrojov • Posilnenie a začleňovanie nástrojov, ktoré používa ECDC na rýchle odhaľovanie hrozieb prostredníctvom epidemiologického spravodajstva (napr. EpiTweetr³, EIOS) 	<ul style="list-style-type: none"> • Začlenenie molekulárnej a genómovej typizácie do dohľadu na úrovni EÚ a pripravenosť na ohniská nákazy podľa stratégie ECDC⁴ • Ďalšie využitie umelej inteligencie v činnostiach epidemiologického spravodajstva ECDC

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

² Iniciatíva Epidemiologické spravodajské informácie z otvorených zdrojov (EIOS) predstavuje jedinečnú spoluprácu rôznych zainteresovaných strán v oblasti verejného zdravia na celom svete. Spája nové a existujúce iniciatívy, siete a systémy s cieľom vytvoriť jednotný prístup „jedno zdravie“ ku všetkým nebezpečenstvám na včasné zisťovanie, overovanie, posúdenie a komunikáciu, pokiaľ ide o ohrozenia verejného zdravia, a to pomocou verejne dostupných informácií. Od januára 2022 je vedúca úloha iniciatívy EIOS zverená novému centru WHO pre spravodajstvo o pandémiách a epidémiách. <https://www.who.int/initiatives/eios>.

³ [epitweetr tool \(europa.eu\)](https://www.ecdc.europa.eu/en/epitweetr).

<p>#2: Jednoznačné a koordinované vedecké odporúčania uľahčujú prijímanie politických rozhodnutí i komunikáciu s verejnosťou</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Zvýšená kapacita a schopnosti ECDC na posudzovanie dôkazov a analýzu údajov vrátane modelovania a predpovedania infekčných chorôb a zriadenia Európskeho centra pre prognózu ochorenia COVID-19 a Európskeho centra pre scenáre ochorenia COVID-19 • Štúdie v oblasti účinnosti vakcín proti ochoreniu COVID-19 ako súčasť projektu VEBIS, vedecké poradenstvo v oblasti vakcinačných stratégií, zavedenie platformy na monitorovanie vakcín (ECDC/EMA) • ECDC poskytuje od januára 2020 rýchle posúdenia rizík týkajúce sa ochorenia COVID-19 (19 rýchlych posúdení rizík) a podľa potreby aj ďalších identifikovaných hrozieb • EMA poskytuje vedecké poradenstvo <i>vývojárom</i> vakcín a terapeutík. Od 19. októbra 2022 a v súvislosti s pandemiou ochorenia COVID-19 bolo poskytnutých 48 poradenstiev v oblasti vakcín a 111 v prípade terapeutík 	<ul style="list-style-type: none"> • Ďalšie posilňovanie kapacít a schopností ECDC pri posudzovaní dôkazov a analýze údajov a ich rozšírenie na ďalšie ochorenia • Budovanie kapacít a odborná príprava zo strany ECDC na posudzovanie dôkazov a rozvoj vedeckého poradenstva pre členské štáty EÚ, predstupové krajiny a krajiny európskej susedskej politiky • Prebiehajúca revízia postupu ECDC v prípade vedeckých stanovísk (článok 7 rozšíreného mandátu ECDC) • Pokračovanie projektu ECDC VEBIS (monitorovanie účinnosti vakcíny proti ochoreniu COVID-19) • Pokračovanie v práci na platforme na monitorovanie vakcín (ECDC/EMA) • Aktualizovanie metodiky ECDC na rýchle posúdenie rizík. • EMA a jej osobitná skupina pre núdzové situácie naďalej poskytujú vedecké poradenstvo <i>vývojárom</i> liekov, ktoré by mohli riešiť núdzové situácie v oblasti verejného zdravia
<p>#3: Predpokladom pripravenosti sú neustále investície, kontroly a preskúmania</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Odborná konzultácia ECDC k vykonávaniu nefarmaceutických opatrení • Vývoj usmernení ECDC a poskytovanie odbornej prípravy v prípade preskúmaní počas opatrení a po uplynutí opatrení • Preskúmania po uplynutí opatrení vykonané ECDC vo viacerých európskych krajinách sa zamerali na poskytovanie poradenstva na základe dôkazov • Získané poznatky ECDC z hľadiska 	<ul style="list-style-type: none"> • Pravidelné posudzovanie hrozieb • Financovanie programu EU4health pri vykonávaní nariadenia o závažných cezhraničných ohrozeniach zdravia a mandáty ECDC a EMA. • Budovanie kapacít a školenia ECDC v oblasti epidemiologického spravodajstva, pripravenosti a reakcie, ktoré sa majú

4

[Strategický rámec ECDC pre začlenenie molekulárnej a genómovej typizácie do európskeho dohľadu a vyšetrovanie ohniská nákazy vo viacerých krajinách – 2019 až 2021 \(europa.eu\).](#)

	<p>ochorenia COVID-19 z návštev krajín vo viacerých európskych krajinách, technická správa ECDC o skúsenostiach EÚ v prvej fáze ochorenia COVID-19: dôsledky pre meranie pripravenosti</p>	<p>poskytovať členským štátom EÚ, predstupovým krajinám a krajinám európskej susedskej politiky</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rozvoj e-learningových kurzov ECDC v oblasti pripravenosti na núdzové situácie • Ako sa stanovuje v nariadení o závažných cezhraničných ohrozeniach zdravia, Komisia v spolupráci s členskými štátmi a príslušnými agentúrami Únie, ako je ECDC, vytvorí únijský plán pre prípady zdravotnej krízy a pandémie, pričom sa bude pravidelne uskutočňovať zber a analýza v súvislosti s plánovaním pripravenosti a reakcie; vypracovanie ukazovateľov na monitorovanie pokroku, ako aj na posudzovanie úrovne plánovania prevencie, pripravenosti a reakcie v členských štátoch
<p>#4: Núdzové nástroje sa musia dať použiť rýchlejšie a jednoduchšie</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Zriadenie a prevádzka európskej služby federálnej brány (European Federation Gateway Service) pre cezhraničnú interoperabilitu mobilných aplikácií na sledovanie kontaktov • Zriadenie a prevádzka systému digitálneho COVID preukazu EÚ 	<ul style="list-style-type: none"> • Využitie získaných poznatkov zo spolupráce EÚ v oblasti digitálneho vyhľadávania kontaktov • Práca na modeli nepretržitej a udržateľnej prevádzky sietí dôvery v oblasti elektronického zdravotníctva na overovanie osvedčení týkajúcich sa zdravia a iných dokumentov na úrovni EÚ, prípadne na medzinárodnej úrovni • Protokoly ECDC sa majú urýchlene zavádzať na posúdenie epidemiologických a rizikových faktorov súvisiacich s novými zdravotnými ohrozeniami • Protokoly ECDC sa majú urýchlene zavádzať na posúdenie účinnosti vykonávaných opatrení reakcie

<p>#5: Koordinované opatrenia by sa mali v Európe stať reflexom</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Prijatie nariadenia o závažných cezhraničných ohrozeniach zdravia • Zriadenie úradu HERA • Rozšírenie mandátu ECDC a EMA • Koordinácia so všetkými aktérmi zapojenými do pripravenosti a reakcie na zdravotné ohrozenia prostredníctvom rady úradu HERA, poradného fóra úradu HERA, fóra občianskej spoločnosti a Spoločného fóra pre priemyselnú spoluprácu • Nariadenie 2022/123, ktorým sa predĺžil mandát Európskej agentúry pre lieky, nadobudlo účinnosť 1. marca 2022. Tento právny predpis poveruje agentúru EMA úlohou monitorovať a zmierňovať nedostatok kritických liekov v kontexte núdzovej situácie v oblasti verejného zdravia alebo závažnej udalosti a formálne sa ním zriaďujú riadiace skupiny pre nedostatok liekov a zdravotníckych pomôcok a osobitná skupina pre núdzové situácie. 	<ul style="list-style-type: none"> • Obnova a rozšírenie výrobných kapacít pre zdravotnícke protipatrenia (EU FAB) • Rozvoj európskej kapacity na vytváranie zásob • Identifikácia, predvídanie a vymedzenie spôsobov riešenia úzkych miest v dodávateľských reťazcoch zdravotníckych protipatrení • Ustanovenia o monitorovaní a zmierňovaní nedostatkov kritických zdravotníckych zariadení sa budú uplatňovať od 2. februára 2023. • Platforma pre interoperabilné spravodajstvo o zdravotníckych protipatreniach a zvýšené súkromné investície do vysokorizikových zdravotníckych protipatrení prostredníctvom „HERA INVEST“
<p>#6: Z hľadiska kritického vybavenia a liekov treba posilniť verejno-súkromné partnerstvá a dodávateľské reťazce</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Štruktúrovaný dialóg o bezpečnosti dodávok liekov so zainteresovanými stranami v roku 2021 • Zverejnenie pracovného dokumentu útvarov Komisie v roku 2022 – Zraniteľné miesta globálnych dodávateľských reťazcov liekov – Štruktúrovaný dialóg o bezpečnosti dodávok liekov⁵. 	<ul style="list-style-type: none"> • Komisia bude teraz pokračovať vo svojich úvahách, najmä v kontexte nadchádzajúcej reformy právnych predpisov v oblasti farmaceutického priemyslu, s cieľom sformulovať možnosti politiky a predložiť opatrenia na posilnenie kontinuity a bezpečnosti dodávok v EÚ, najmä pokiaľ ide o lieky, ktoré sa považujú za najdôležitejšie pre systémy zdravotnej starostlivosti
<p>#7: Na zrýchlenie, rozšírenie a zefektívnenie klinického výskumu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Od januára 2022, keď nadobudlo účinnosť nariadenie o klinickom skúšaní, sa v rámci EÚ zharmonizovalo posudzovanie 	<ul style="list-style-type: none"> • V nasledujúcich rokoch nové európske regulačné prostredie pre klinické skúšania uľahčí, zjednoduší, urýchli a zvýši

5

[Staff Working Document on Vulnerabilities of the global supply chains of medicines – Structured Dialogue on the security of medicines supply \(Pracovný dokument útvarov Komisie o zraniteľných miestach globálnych dodávateľských reťazcov liekov – Štruktúrovaný dialóg o bezpečnosti dodávok liekov\) \(europa.eu\).](#)

<p>potrebujeme celoeurópsku koncepciu</p>	<p>klinických skúšaní a dohľad na nimi, a to najmä prostredníctvom informačného systému pre klinické skúšanie.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Osobitná skupina pre núdzové situácie založená nariadením 2022/123 poskytuje vývojárom v oblasti klinického skúšania, ktoré sa vykonáva v Únii, poradenstvo týkajúce sa protokolov klinického skúšania vrátane spoločného klinického skúšania. • Nariadenia (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach a 2017/746 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i>, ktoré sa začali uplatňovať v roku 2021 a 2022, poskytujú harmonizovanejší rámec pre klinické skúšky a štúdie výkonu. • Projekt CORE-MD o klinických dôkazoch pre zdravotnícke pomôcky financovaný z programu Horizont 2020, ktorý vykonáva konzorcium zdravotníckych pracovníkov, notifikovaných osôb, akademickej obce, pacientov a regulačných orgánov • Podporiť siete klinických skúšok VACCELERATE a EU-RESPONSE s cieľom posúdiť nové lieky a zdravotnícke protiopatrenia (t. j. počas vypuknutia opičích kiahní). • Zvýšiť prepojenie medzi posudzovaním hrozieb, výskumom a vývojom a obstarávaním zdravotníckych protiopatrení. 	<p>transparentnosť v prípade nadnárodných klinických skúšaní aj pre možné nové terapeutiká na ochorenie COVID-19 a vakcíny proti tomuto ochoreniu.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Okrem toho sa ním zabezpečí, aby EÚ ponúkala atraktívne a priaznivé prostredie na vykonávanie klinického výskumu vo väčšom rozsahu s prísnyimi normami v oblasti verejnej transparentnosti a bezpečnosti účastníkov klinického skúšania. • Členské štáty by pri schvaľovaní žiadosti o klinické skúšanie mali zohľadňovať vedecké poradenstvo osobitnej skupiny pre núdzové situácie. V konečnom dôsledku sa poradenstvom podporí včasný vývoj a povoľovanie medicínskych produktov, ako sú vakcíny a liečebné metódy, a zlepši sa celková koordinácia klinických skúšaní v Európe. • Pokračovať v spolupráci s členskými štátmi a zainteresovanými stranami na rozvoji spoločného chápania a nástrojov pre klinické skúšky zdravotníckych pomôcok a štúdie výkonu. • Posilniť kapacity úradu HERA na mapovanie situácie v oblasti zdravotníckych protiopatrení • Konsolidovať siete klinických skúšok v EÚ s cieľom umožniť vykonávanie trvalých platformových skúšaní a trvalých strategických kohort v záujme zamerania sa na nové ochorenia v prípade vypuknutia epidémie.
<p>#8: Schopnosť</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Podporiť členské štáty pri posilňovaní 	<ul style="list-style-type: none"> • Pokračovať v podpore

<p>zvládať situáciu v pandémii závisí od nepretržitých a intenzívnejších investícií do systémov zdravotníctva (vrátane ich digitálnej transformácie)</p>	<p>celkovej odolnosti systémov zdravotnej starostlivosti ako súčasť ich plánov obnovy a odolnosti. Podľa aktuálne prijatých plánov sa na národné systémy zdravotnej starostlivosti vyčlenilo viac ako 40 miliárd EUR. Takmer jedna tretina tejto sumy je určená na podporu digitalizácie zdravotníckych systémov.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Okrem toho sa v rámci najnovších odporúčaní pre jednotlivé krajiny, ktoré boli prijaté v júli 2022 ako súčasť európskeho semestra, riešili systémy zdravotnej starostlivosti v ôsmich členských štátoch a zdôraznila sa potreba lepšej prevencie a primárnej zdravotnej starostlivosti, ako aj riešenie nedostatku pracovnej sily. • Podpora prostredníctvom programu EU4Health v partnerstve s OECD a Európskym strediskom pre monitorovanie politik a systémov v oblasti zdravia s cieľom posilniť pripravenosť systémov na prepuknutie infekčných chorôb a iné typy šokov. Týka sa to najmä návrhu testov odolnosti s cieľom umožniť členským štátom pravidelne preskúmať pripravenosť na zdravotnú krízu a kontrolovať odolnosť svojich systémov zdravotnej starostlivosti proti špecifickým scenárom vysokého tlaku a dlhodobým štrukturálnym výzvam. 	<p>národných plánov obnovy a odolnosti, aby sa zabezpečilo ich vykonávanie počas celého trvania Mechanizmu na podporu obnovy a odolnosti (2021 – 2026)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pokračovať v posudzovaní odolnosti vnútroštátnych systémov zdravotnej starostlivosti v rámci európskeho semestra, a to aj pokiaľ ide o úroveň investícií a príslušné reformy. • Nadalej podporovať členské štáty pri riešení výziev v súvislosti so zdravotníckym personálom z hľadiska nedostatku pracovných síl a nesúladu medzi ponúkanými a požadovanými zručnosťami. Týka sa to spoločného opatrenia Hrdinovia v oblasti plánovania a prognózovania zdravotníckeho personálu, ktoré odštartuje začiatkom roka 2023, a opatrení týkajúcich sa zručností vrátane zavedenia partnerstva v oblasti paktu zdravotníckeho personálu o zručnostiach a projektovej odbornej prípravy so zameraním na digitálne zručnosti v rámci programu EU4Health. • Dokončiť metodiku testovania odolnosti systému zdravotnej starostlivosti a jej zverejnenie v príručke do polovice roka 2023.
<p>#9: Pripravenosť na pandémiu a reakcie na ne sú globálnou prioritou Európy</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Spolupráca ECDC s globálnou sieťou na varovanie pred vypuknutím ochorení a reakciu na ne (GOARN). • ECDC spolupracuje s ďalšími centrami pre kontrolu chorôb (CDC) v krajinách mimo EÚ, a to aj v USA, Kanade, Číne, Izraeli, Mexiku, Spojenom kráľovstve a Kórei. 	<ul style="list-style-type: none"> • Pokračovanie v regionálnych a bilaterálnych iniciatívach ECDC, ako je napríklad iniciatíva EÚ v oblasti zdravotnej bezpečnosti • Zintenzívnená globálna spolupráca, napríklad medzi ECDC a Africkými centrami

	<p>Z iniciatívy ECDC sa okrem toho v roku 2019 zriadila sieť hlavných centier pre kontrolu chorôb na celom svete vrátane Afriky, Austrálie, Číny, Izraela, Kanady, Karibiku, Kórey, Mexika, Singapuru, Spojeného kráľovstva, Thajska a USA na výmenu informácií a odborných znalostí s cieľom účinne reagovať na ohrozenia, ktoré predstavujú prenosné choroby. Táto sieť sa ukázala ako obzvlášť užitočná počas pandémie ochorenia COVID-19.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prispievanie ECDC ku globálnym diskusiám o rámcoch riadenia v oblasti pripravenosti na pandémiu • Regionálne iniciatívy ECDC, ako je napríklad väčšie poskytovanie podpory Africkým centrom pre kontrolu a prevenciu chorôb, iniciatíva EÚ v oblasti zdravotnej bezpečnosti a prípravné opatrenia na účasť kandidátskych krajín EÚ a potenciálnych kandidátov na práci ECDC 	<p>pre kontrolu a prevenciu chorôb</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zriadenie osobitnej skupiny EÚ pre oblasť zdravia, ktorú bude koordinovať ECDC
<p>#10: Treba vyvinúť koordinovanejšiu a premyslenejšiu koncepciu boja proti nepodloženým tvrdeniam a dezinformáciám</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Proaktívna komunikácia, monitorovanie sociálnych médií (tzv. sociálne počúvanie) a výmena informácií s cieľom predvídať nové hrozby • Správa ECDC o boji v EÚ/EHP proti nepodloženým tvrdeniam o vakcínach na internete • Správa JRC o nepodložených tvrdeniach v súvislosti s ochorením COVID-19: príprava na budúce krízy • Nový Kódex postupov proti šíreniu dezinformácií • Akt o digitálnych službách • Transparentnosť návrhu týkajúceho sa politickej reklamy • Európsky akt o slobode médií • Európske stredisko pre monitorovanie digitálnych médií • Súbor nástrojov EÚ na boj proti manipulácii s informáciami 	<ul style="list-style-type: none"> • Preskúmanie akčného plánu pre európsku demokraciu plánovaného na rok 2023; • Vykonávanie aktu o digitálnych službách • Práca na dátovom priestore v oblasti manipulácie s informáciami a zasahovania zo zahraničia (ako sa požaduje v Strategickom kompase) • Pokračovanie v spolupráci so zainteresovanými stranami na navrhovanom spoločnom koncepčnom vymedzení manipulácie s informáciami a zasahovania zo zahraničia a v rámci podskupiny pre krízové situácie nového Kódexu postupov proti šíreniu dezinformácií; • ECDC posilňuje prístup

	<p>a zasahovaní zo zahraničia (FIMI)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Osobitné správy ESVČ o dezinformáciách o ochorení COVID-19 • Pracovať na spoločnom analytickom rámci a metodike s cieľom identifikovať manipulácie a zasahovanie zahraničných informácií • Úzka spolupráca s členskými štátmi prostredníctvom systému na rýchlu výmenu informácií a s medzinárodnými partnermi, najmä s mechanizmom rýchlej reakcie G7 a NATO, ako aj s občianskou spoločnosťou a súkromným priemyslom • Vypracovanie štúdie ECDC a e-learningu o boji proti nepodloženým tvrdeniam o vakcínach na internete • Vypracovanie príručky ECDC a súvisiaceho e-learningu o uľahčení prijatia očkovania a zvýšenia zaočkovanosti proti ochoreniu COVID-19 vrátane stratégií poskytovania presných informácií a riešenia nepodložených tvrdení a dezinformácií 	<p>k dôveryhodným zdrojom zdravotných informácií vrátane ďalšieho rozvoja Európskeho informačného portálu o očkovaní</p> <ul style="list-style-type: none"> • Posilnenie schopností zdravotníckych pracovníkov, pokiaľ ide o komunikáciu s pacientmi o očkovaní (ECDC)
--	--	---