

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

Program Ramowy

DZIEŃ I – 17 CZERWCA 2026

9.30-9:45 Otwarcie Kongresu

9.45-10.00 Prezentacja – rynek wyrobów medycznych i technologii nielekowych w liczbach

Panel I 10.00-11.15

Rynek wyrobów medycznych 2026-2030. Wyzwania i perspektywy rozwoju.

Tezy do dyskusji:

- Co się zmieniło od I Kongresu (2025)? Czy udało się podjąć konkretne działania po wnioskach z poprzedniej edycji? Jakie problemy zostały realnie rozwiązane, a które pozostały bez odpowiedzi – i dlaczego?
- Co faktycznie zmieniło się w 2025 i I połowie 2026 r. w obszarze technologii i wyrobów medycznych (popyt, podaż, struktura rynku)?
- Jak środki KPO przełożyły się na inwestycje w sprzęt, infrastrukturę IT, telemedycynę i wyroby medyczne – sukcesy i niewykorzystane szanse.
- Co dalej po wygaśnięciu KPO – czy system ochrony zdrowia jest przygotowany na utrzymanie i rozwój wdrożonych produktów i technologii?
- Jakie bariery systemowe i organizacyjne nadal najbardziej blokują dostęp pacjentów do wyrobów medycznych - rekomendowane zmiany systemowe.

Prelegenci: **Konrad Korbiński** (Dyrektor Generalny MZ), **Sebastian Migdalski** (Wiceprezes ds. Wyrobów Medycznych URPL), **Prof. Krzysztof Łanda** (Podsekretarz Stanu w MZ w latach 2015–2017), przedstawiciel NFZ, dyrektor szpitala lub środowiska medycznego, przedstawiciel branży (producent / dystrybutor) / ekspert rynku medycznego, przedstawiciel Technomed / MedTech Polska, przedstawiciel pacjentów

Panel II 11.30-12.45

Rynek wyrobów na zlecenie, wyroby na listach refundacyjnych oraz te finansowane w ramach świadczeń szpitalnych. Jakich zmian oczekują pacjenci i dostawcy?

Tezy do dyskusji:

- Rynek wyrobów na zlecenie? Czy to optymalny system zaopatrzenia pacjenta? Co powinno zmienić się w wykazie wyrobów na zlecenie? Lista najpilniejszych potrzeb?
- Zalety i wady funkcjonującego systemu zaopatrzenia pacjenta.
- Lista refundacyjna wyrobów medycznych – jej wady i zalety z perspektywy dostawców wyrobów medycznych.
- *Czy możliwa jest lista refundacyjna dla produktów szpitalnych?*
- Obecny rynek oczami pacjentów.

Prelegenci: **Mateusz Oczkowski** (Dyrektor DPL MZ), przedstawiciel NFZ, przedstawiciel AOTMiT, przedstawiciel branży (producent/dystrybutor)/ekspert rynku medycznego, przedstawiciel Technomed / MedTech Polska, przedstawiciel pacjentów

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

Panel III 13.00- 14.15

Od profilaktyki do leczenia: jak technologie medyczne budują wartość zdrowotną i ekonomiczną

Tezy do dyskusji:

- Dlaczego mimo rosnącej roli profilaktyki system nadal działa reaktywnie – gdzie „gubimy” pacjenta między profilaktyką, diagnostyką a leczeniem?
- Jak powinna wyglądać nowoczesna profilaktyka – obejmująca nie tylko badania diagnostyczne, ale także monitoring, wczesną interwencję i ciągłość opieki nad pacjentem?
- Jaką rolę odgrywają dane – brak centralnych baz, powielanie badań, ograniczone możliwości zarządzania populacją – i jak standardy (HL7, LOINC) mogą to zmienić?
- Jak technologie medyczne wspierają wczesne wykrywanie chorób i ograniczają koszty leczenia w kolejnych etapach?
- Jak podejście *Whole Health* zmienia myślenie o profilaktyce – zdrowie jako inwestycja, a nie koszt. Jak mierzyć efekty zdrowotne oraz ekonomiczne tych działań?

Prelegenci: **Dr Małgorzata Gałązka-Sobotka** (Uczelnia Łazarskiego), przedstawiciel MZ/administracji publicznej, przedstawiciel POZ, przedstawiciel diagnostyki laboratoryjnej, przedstawiciel branży MedTech, klinicysta (choroby przewlekłe), przedstawiciel organizacji pacjentów, ekspert ds. ekonomii zdrowia.

14.15 – 15.00 Lunch

Panel IV 15.00-16:00

Jak oceniać wyroby medyczne? Rola AOTMiT, ustawy o świadczeniach i wytycznych dla technologii medycznych

Tezy do dyskusji:

- Co wynika z raportu AOTMiT dotyczącego innowacyjnych wyrobów medycznych – które rekomendacje są kluczowe i dlaczego ich wdrożenie wciąż nie następuje? Jakie zagrożenia dla dostępności wyrobów medycznych niosą niektóre propozycje rozwiązań w raporcie AOTMiT?
- Jakie wyroby powinny zostać poddane ocenie?
- Jakie implikacje to rodzi? Ile powinien trwać proces oceny wyrobów medycznych – jakie ramy czasowe są akceptowalne dla producentów, decydentów i pacjentów?
- HTA, czyli które i jak oceniać wyroby medyczne:
- Jakie powinny być standardy oceny innowacyjnych wyrobów?
- Jak definiować i mierzyć innowacyjność – kliniczną, organizacyjną, cyfrową, z perspektywy pacjenta i systemu?
- Jaką rolę mogą pełnić wytyczne AOTMiT w uporządkowaniu procesu oceny wyrobów?
- Jak lepiej wykorzystywać pilotaże i dane z praktyki klinicznej (RWE), aby ograniczyć ryzyko przy podejmowaniu decyzji o finansowaniu nowych technologii?

Prelegenci: **Łukasz Sosnowski** (Dyrektor dep. e-Zdrowia MZ), przedstawiciel AOTMiT, ekspert HTA / ekonomista zdrowia – EconMed, przedstawiciel MZ, ABM – Dyrektor, Technomed – Członek Rady

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

Dzień II– 18 CZERWCA 2026

Panel I 10.00-11.15

Wyroby medyczne w systemie szpitalnym i AOS - perspektywa placówek, płatnika i pacjenta. Jakie potrzeby świadczeniodawców trzeba jeszcze zaspokoić?

Tezy do dyskusji:

- Jak dziś wygląda dostęp do nowoczesnych rozwiązań w szpitalach i AOS – gdzie technologia realnie zmienia praktykę, a gdzie wciąż są luki?
- Decyzje finansowe dotyczące technologii medycznych z perspektywy NFZ i MZ vs realia budżetowe, organizacyjne i kadrowe placówek.
- Zakupy oparte na wartości (value-based procurement) – jak w przetargach uwzględniać nie tylko cenę, ale całkowity koszt posiadania (TCO), wyniki zdrowotne dla pacjentów oraz kryteria środowiskowe i społeczne (ESG).
- Interoperacyjność i cyberbezpieczeństwo (w tym wymogi NIS2) jako standardowy element opisu przedmiotu zamówienia i warunek bezpiecznego wdrażania technologii.
- Odporność łańcuchów dostaw i bezpieczeństwo zaopatrzenia w kluczowe wyroby medyczne – jak ograniczać ryzyko przerw w dostępności dla szpitali i pacjentów.

Prelegenci: przedstawiciel MZ, **Ewa Chmieleńska** (Kierownik Pionu AOS PIM MSWiA), ekspert ds. zamówień publicznych UZP, przedstawiciel stowarzyszenia pacjentów, dostawca szpitalnego sprzętu medycznego, Technomed

Panel II 11.30-12.45

Od diagnostyki do decyzji klinicznej: jak technologie medyczne poprawiają efektywność ścieżki pacjenta

Tezy do dyskusji:

- Gdzie system ochrony zdrowia traci najwięcej – nie na kosztach badań, ale na opóźnionej diagnozie, braku dostępu do danych i nieefektywnej organizacji ścieżki pacjenta?
- Jak technologie medyczne – od diagnostyki laboratoryjnej i obrazowej, przez monitoring (np. telemonitoring, CGM, urządzenia wearable), po rozwiązania terapeutyczne – wpływają na szybszą i trafniejszą decyzję kliniczną?
- Jak ograniczyć powielanie badań i skrócić czas od pierwszego kontaktu z systemem do wdrożenia terapii dzięki lepszemu wykorzystaniu danych i interoperacyjności?
- Jak technologie mogą realnie skracać hospitalizację, zmniejszać liczbę niepotrzebnych świadczeń i poprawiać doświadczenie pacjenta?
- Jak mierzyć efektywność ścieżki pacjenta – czas do diagnozy, czas do terapii, liczba hospitalizacji oraz wyniki zdrowotne – i jak powiązać te wskaźniki z finansowaniem świadczeń?

Prelegenci: przedstawiciel kadry zarządzającej szpitala, przedstawiciel NFZ, ekspert ds. cyfryzacji i interoperacyjności, ekonomista zdrowia, przedstawiciel branży MedTech, przedstawiciel organizacji pacjentów

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

Panel III 13.00- 14.15

Rozwój krajowych producentów i sektora MedTech – między regulacjami UE a ekspansją zagraniczną

Tezy do dyskusji:

- Potrzeby polskich wytwórców technologii medycznych w nowym otoczeniu regulacyjnym (MDR/IVDR, wymagania jakościowe, cyfryzacja).
- Jak wykorzystać europejski trend „strategicznej autonomii” i bezpieczeństwa łańcuchów dostaw w sektorze MedTech.
- Programy wspierające innowacje i ekspansję (NCBR, ABM, PARP, KPO, fundusze UE) – jak lepiej łączyć B+R z późniejszą komercjalizacją i finansowaniem publicznym. Projekty pilotażowe, współpraca z uczelniami i szpitalami – skracanie drogi od pomysłu do wdrożenia.
- Co branża, administracja i instytucje rozwojowe mogą zrobić wspólnie, by wzmocnić pozycję polskiego MedTech w Europie i na świecie.

Prelegenci: przedstawiciel ABM, **Prof. Jerzy Małachowski** (Dyrektor NCBR), **Krzysztof Gulda** (PARP), **Anna Nosowicz** (PCBC) przedstawiciel krajowego producenta, przedstawiciel większej firmy MedTech obecnej globalnie, przedstawiciel Ministerstwa Nauki / Rozwoju, przedstawiciel Technomed / MedTech Polska, przedstawiciel URPL

14.30 – 15.00 Lunch