

II KONGRES

TECHNOLOGII I WYROBÓW MEDYCZNYCH

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

Program Ramowy

DZIEŃ I – 17 CZERWCA 2026

9.30-10:00 Otwarcie Kongresu

Katarzyna Kacperczyk (Podsekretarz Stanu MZ)

Filip Nowak (Prezes NFZ)

Sebastian Migdalski (Wiceprezes ds. Wyrobów Medycznych URPL)

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 oraz 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 nadal ograniczają dostęp do wyrobów medycznych i rozwój opieki domowej – oraz jakie zmiany systemowe są dziś najbardziej potrzebne?

Moderator: **Marcin Piekłak**

Prelegenci:

- **Katarzyna Kacperczyk** (Podsekretarz Stanu MZ)
- **Sebastian Migdalski** (Wiceprezes ds. Wyrobów Medycznych URPL)
- **Krzysztof Łanda** (Podsekretarz Stanu w MZ w latach 2015–2017)
- **Jakub Szulc** (Zastępca Prezesa NFZ)
- **Dariusz Adamusiński** (Dyrektor Generalny MedTech Polska) - *opcjonalnie*
- * Daniel Rutkowski (Prezes AOTMIT)

II KONGRES

TECHNOLOGII I WYROBÓW MEDYCZNYCH

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

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.

Moderator: **Wojciech Szeffe**

Prelegenci:

- **Mateusz Oczkowski** (Dyrektor Departamentu Polityki Lekowej w MZ)
- **Monika Kaczmarek** (Prezes Zarządu Głównego Polskiego Stowarzyszenia Diabetyków w Warszawie)
- **prof. Małgorzata Myśliwiec** (Kierownik Katedry i Kliniki Pediatrii, Diabetologii i Endokrynologii Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego)
- **Dagmara Staniszevska** (Prezes zarządu Fundacji dla Dzieci i Dorosłych z Cukrzycą)
- * Anna Miszczak (Dyrektor Departamentu Świadczeń Opieki Zdrowotnej w NFZ)

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?

Moderator: **Ewa Basińska**

Prelegenci:

- **prof. Maciej Banach** (Prezes Polskiego Towarzystwa Lipidologicznego)
- **Magdalena Kołodziej** (Prezes MyPacjenci)
- **prof. Ewa Balcerczak** (Katedra Diagnostyki Laboratoryjnej i Molekularnej, UM w Łodzi)
- **mec. Marcin Tomasiak** (Kancelaria Tomasiak & Jaworski)
- **Jacek Siwiec** (Zastępca Dyrektora Wydziału Świadczeń Opieki Zdrowotnej AOTMiT)
- **Justyna Tymińska** (Polskie Towarzystwo Medycyny Rodzinnej)
- **Filip Urbański** (Dyrektor Departamentu Analiz, Monitorowania Jakości i Optymalizacji Świadczeń MZ)



TECHNOMED
ORGANIZACJA PRACODAWCÓW
PRZEMYSŁU MEDYCZNEGO



STOWARZYSZENIE
MedTech
POLSKA

EIIE
ECONMED EUROPE

II KONGRES

TECHNOLOGII I WYROBÓW MEDYCZNYCH

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

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?

Moderator: **Ewa Warmińska**

Prelegenci:

- **Łukasz Sosnowski** (Dyrektor dep. e-Zdrowia MZ)
- **Agnieszka Molenda-Wiśniewska** (Dyrektor Departament Opieki Koordynowanej w MZ)
- **prof. Marek Gierlotka** (Prezes Polskiego Towarzystwa Hipercholesterolemii)
- **Urszula Jaworska** (Fundacja Urszuli Jaworskiej)
- **Maciej Zinka** (Prezes Zarządu Meden-Inmed)
- **Marta Słomka** (Zastępca Dyrektora Wydziału Oceny Technologii Medycznych AOTMiT)

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 zmieniła praktykę, a gdzie wciąż są luki?
- Decyzje finansowe dotyczące technologii medycznych z perspektywy NFZ i MZ vs realia budżetowe, organizacyjne i kadrowe placówek.

II KONGRES

TECHNOLOGII I WYROBÓW MEDYCZNYCH

17-18 CZERWCA 2026, WARSZAWA

- 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.

Moderator: **Wojciech Wiśniewski**

Prelegenci:

- **Marcin Śniegowski** (Koordynator ds. utrzymania i rozwoju systemów PIM MSWiA)
- **Maciej Miłkowski** (koordynator ds. analityki finansowej, Biuro Dyrektora, Wojskowy Instytut Medyczny-Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie)
- **Maciej Karaszewski** (Dyrektor Departamentu Lecznictwa w MZ)
- **Przemysław Grosfeld** (Wiceprezes Urzędu Zamówień Publicznych)
- **Agnieszka Wolczenko** (Prezes Stowarzyszenia EcoSerce)

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?

Moderator: **Marta Markiewicz**

Prelegenci:

- **Konrad Korbiński** (Dyrektor Generalny MZ)
- **prof. Robert Gwiazdowski** (Centrum im. Adama Smitha)
- **dr n. med. Tomasz Anyszek** (Pracodawcy Medycyny Prywatnej)
- **prof. Agnieszka Pawlak** (Klinika Kardiologii Państwowego Instytutu Medycznego MSWiA)
- **Joanna Syta** (Dyrektor Wydziału Dyrektora Wydziału Świadczeń Opieki Zdrowotnej AOTMiT)
- * Tomasz Maciejewski (Podsekretarz Stanu w MZ)

II KONGRES

TECHNOLOGII I WYROBÓW MEDYCZNYCH

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.

Moderator: **Marta Markiewicz**

Prelegenci:

- **dr hab. Anna Kowalczuk** (Prezes ABM)
- **Wojciech Szeffe** (Prezes OPPM Technomed)
- **prof. Jerzy Małachowski** (Dyrektor NCBR)
- **Anna Nosowicz** (Ekspert w PCBC)
- **Bartłomiej Pejo** (Przewodniczący Sejmowej Komisji Cyfryzacji Innowacyjności i Nowoczesnych Technologii)

14:15-14:30 Zakończenie Kongresu

14.30 – 15.00 Lunch

***Prelegenci – w trakcie potwierdzania**