



# Minister Rozwoju i Technologii

---

Znak pisma: DIP-VI.054.21.2024  
Warszawa, 30 października 2024 r.

Pan Szymon Hołownia  
Marszałek Sejmu  
Sejm RP

**Dotyczy: interpelacji nr 5467**

**Szanowny Panie Marszałku,**

w nawiązaniu do interpelacji Pani Poseł Anny Kwiecień w sprawie rezygnacji rządu z 140 mln euro na wsparcie produkcji substancji krytycznych (API), uprzejmie proszę przyjąć następujące wyjaśnienia.

1. Prace nad Krajowym Planem Odbudowy rozpoczęły się w 2021 r. i w związku z faktem, że od tamtego czasu wystąpiły nowe okoliczności związane z pojawieniem się nowych dokumentów strategicznych na szczeblu UE, a także zmieniła się sytuacja rynkowa mająca istotny wpływ na projekt API, na początku bieżącego roku MRiT zgłosiło ww. projekt do rewizji do Komisji Europejskiej.

Zgłoszenie projektu do rewizji zostało poprzedzone konsultacjami publicznymi z przedstawicielami przemysłu farmaceutycznego, w celu zweryfikowania, czy możliwe jest zrealizowanie inwestycji na obowiązujących wówczas zasadach. Z informacji otrzymanych od organizacji branżowych wynikało, że zrealizowanie projektu w założonym terminie (do połowy 2026 r.) jest nierealne. Branża wskazała, że czas trwania budowy nowej inwestycji szacuje się średnio na 3-6 lat (w zależności od skali projektu). W przypadku projektów o charakterze modernizacyjno-inwestycyjnym, optymalny czas na ich realizację może wynosić od 12 do 48 miesięcy licząc od momentu uzyskania środków. Wątpliwość budziła również forma wsparcia – przedsiębiorcy wnioskowali o zmianę finansowania z pożyczek na granty.

W związku z powyższym w ramach rewizji MRiT wnioskowało do KE między innymi o wprowadzenie zmian w terminach ukończenia inwestycji i wyrażenie zgody na zmianę wskaźnika, tak aby do połowy 2026 r. możliwe było jedynie podpisanie umów z wnioskodawcami, a nie zakończenie realizacji inwestycji. W związku z brakiem zgody Komisji Europejskiej na zmianę terminu realizacji inwestycji, MRiT odstąpiło od realizacji komponentu KPO dotyczącego rozwoju API. W przeciwnym wypadku środki przewidziane w KPO na rozwój produkcji API zostałyby utracone. Należy również zaznaczyć, że nie było możliwe wcześniejsze uruchomienie naborów na projekty dot. API, ponieważ rozwiązania krajowe dopuszczają prefinansowanie ze środków będących w dyspozycji Polskiego Funduszu Rozwoju tylko inwestycji objętych częścią dotacyjną KPO. Mechanizm ten nie

dotyczył inwestycji będących w części pożyczkowej KPO, a taki został wybrany dla inwestycji dotyczących rozwoju API.

2. Kwestie związane z Krajowym Planem Odbudowy koordynowane są przez Ministerstwo Funduszy i Polityki Regionalnej. Ministerstwo Rozwoju i Technologii nie dysponuje informacjami na co zostały przekierowane środki z projektu dot. rozwoju API.

3. MRiT poszukuje alternatywnych rozwiązań pozwalających na rozwój zdolności przemysłowych w zakresie API. Analizowany jest m. in. program wspierania inwestycji o istotnym znaczeniu dla gospodarki polskiej na lata 2011-2030, który jest wdrażany przez Ministerstwo Rozwoju i Technologii, w zakresie możliwości uwzględnienia w większym stopniu wsparcia dla przemysłu farmaceutycznego.

Kolejną możliwością, analizowaną przez MRiT jest udzielanie wsparcia sektorowi farmaceutycznemu w ramach programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki na lata 2021-2027 w oparciu o rozwiązania przewidziane w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady z 29 lutego 2024 r. w sprawie utworzenia i Platformy na rzecz Technologii Strategicznych dla Europy (STEP), którą powołano w celu wspierania krytycznych i powstających technologii strategicznych oraz ich odnośnych łańcuchów wartości w odpowiednich sektorach ważnych dla rozwoju przemysłu w UE. STEP ma na celu wspieranie rozwoju i wytwarzania technologii krytycznych w całej UE. Możliwość udzielania wsparcia w ramach STEP obejmuje m.in. obszar biotechnologii, w tym produkty lecznicze znajdujące się na unijnym wykazie leków o krytycznym znaczeniu i ich składniki.

Mając na względzie powyższe, MRiT podjęło współpracę z MFiPR i rozpoczęło prace nad planem zorganizowania naborów tematycznych, które wpisują się w technologie priorytetowe STEP, ale jednocześnie odzwierciedlają polskie specjalizacje w ww. obszarach technologicznych. Jednym z pierwszych programów, który został skierowany do konsultacji publicznych do członków grupy roboczej krajowe inteligentne specjalizacje – zdrowe społeczeństwo jest program tematyczny w obszarze biotechnologii medycznej, będący odpowiedzią na zgłaszane postulaty branży. W dalszym etapie prac MRiT będzie analizowało platformę STEP i współpracowało z MFiPR w zakresie możliwości uruchomienia programu tematycznego również dla API i leków generycznych. Należy mieć jednak na względzie, że wykorzystanie platformy STEP dla projektów branży farmaceutycznej wymaga dalszych analiz i odpowiedniej modyfikacji programu FENG, co wiąże się z koniecznością przeprowadzenia zmian przez Radę Ministrów oraz wyrażeniem zgody przez Komisję Europejską.

**Z upoważnienia, z wyrazami szacunku**

Jacek Tomczak

Sekretarz Stanu

/ kwalifikowany podpis elektroniczny /

## Do wiadomości:

Pani Izabela Leszczyna - Minister Zdrowia

Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych:

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz. U. L 119 z 4 maja 2016 r., z późn. zm.), zwanego dalej „RODO”, informuję, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Minister Rozwoju i Technologii z siedzibą w Warszawie, przy Placu Trzech Krzyży 3/5, 00-507 Warszawa, e-mail: kancelaria@mrit.gov.pl, tel. +48 222 500 123, adres skrytki na ePUAP: /MRPiT/SkrytkaESP. Wykonującym obowiązki administratora jest dyrektor Departamentu Innowacji i Polityki Przemysłowej.
2. Jeśli ma Pani/Pan pytania dotyczące przetwarzania Pani/Pana danych osobowych, a także przysługujących Pani/Panu praw, może się Pani/Pan kontaktować z Inspektorem Ochrony Danych w MRiT wysyłając informację na skrzynkę: iod@mrit.gov.pl.
3. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w oparciu o art. 6 ust. 1 lit. c) RODO tj. w celu wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze, na podstawie Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej, ustawy z dnia 9 maja 1996 r. o wykonywaniu mandatu posła i senatora (Dz. U. z 2024 r. poz. 907), oraz w związku z § 162 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. - Regulamin pracy Rady Ministrów (M. P. z 2022 r., poz. 348) oraz art. 193 uchwały Sejmu Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 30 lipca 1992 r. – Regulamin Sejmu Rzeczypospolitej Polskiej (M. P. z 2022 r. poz. 990).
4. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu rozpatrzenia i udzielenia odpowiedzi na interwencję poselską lub senatorską lub interpelację/zapytanie poselskie.
5. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych mogą być:
  - o organy władzy publicznej oraz podmioty wykonujące zadania publiczne lub działające na zlecenie organów władzy publicznej, w zakresie i w celach, które wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa (np. na żądanie sądów, urzędów skarbowych, Prokuratury lub Policji);
  - o inne podmioty, które na podstawie stosownych umów podpisanych z MRiT przetwarzają dane osobowe, dla których Administratorem jest Minister Rozwoju i Technologii (np. podmioty świadczące usługi prawne, dostawcy systemów informatycznych i usług IT oraz telekomunikacyjnych, operatorzy pocztowi i kurierzy).
6. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji celu ich przetwarzania tj. do chwili załatwienia sprawy, w której zostały one zebrane, a następnie – w przypadkach, w których wymagają tego przepisy ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach (Dz. U. z 2020 r. poz. 164 ze zm.) – przez czas określony w tych przepisach.
7. Pani/Pana dane osobowe nie będą podlegać zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji lub profilowaniu.
8. Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego ani do organizacji międzynarodowych.
9. Podanie danych jest dobrowolne, ale niezbędne do rozpatrzenia i udzielenia odpowiedzi na interpelację/zapytanie/interwencję.
10. W związku z przetwarzaniem Pani/Pana danych osobowych przysługują

Pani/Panu następujące prawa:

- prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii zgodnie z art. 15 RODO;
- prawo do sprostowania (poprawiania) swoich danych, jeśli są błędne lub nieaktualne, zgodnie z art. 16 RODO;
- prawo do ograniczenia przetwarzania danych zgodnie z art. 18 RODO.

11. W przypadku powzięcia informacji o niezgodnym z prawem przetwarzaniu w Ministerstwie Rozwoju i Technologii Pani/Pana danych osobowych, przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego właściwego w sprawach ochrony danych osobowych, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa