



Minister
Zdrowia

PLPR.050.39.2025.MI
Warszawa, 26 czerwca 2025

Pan
Szymon Hołownia
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku,

Minister Zdrowia przekazuje odpowiedź na interpelację nr 10098 Pani Poseł Alicji Łuczak i grupy posłów w sprawie rynku aptecznego AdA2.0.

1) Czy prawdą jest, że za zniesieniem zasady AdA2.0 (że apteki mogą prowadzić lub kontrolować wyłącznie farmaceuci) lobbują niektóre duże sieci apteczne działające na terenie Polski będące własnością zagranicznych funduszy inwestycyjnych lub spółek zarejestrowanych w tzw. rajach podatkowych? Czy podmioty te wnoszą o uchylenie przepisów uchwalonych w 2023?

Minister Zdrowia nie prowadzi weryfikacji właścicielskiej ani powiązań kapitałowych autorów postulatów dotyczących uchylenia przepisów tak tzw. „AdA2.0”, jak i innych regulacji dot. rynku farmaceutycznego.

W przedmiocie podejmowanych formalnych działań lobbujących wobec Ministra Zdrowia to informacja na temat publikowana jest pod adresem:

<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacja-na-temat-dzialan-podejmowanych-wobec-ministerstwa-zdrowia>

2) Czy podmioty, o których mowa w pkt 1, płacą podatki w Polsce? W jakiej wysokości? Czy Ministerstwo Finansów dysponuje danymi w tym zakresie?

Minister Zdrowia nie posiada wiedzy co do ponoszenia przez autorów postulatów dotyczących uchylenia przepisów tzw. „AdA2.0” danin publicznych.

3) Czy Ministerstwo Zdrowia prowadzi jakiegokolwiek prace legislacyjne lub analityczne mające na celu zniesienie lub modyfikację przepisów wprowadzających zasadę, że apteki ogólnodostępne mogą prowadzić lub kontrolować wyłącznie farmaceuci, a także przepisów dodanych ww. ustawą z dnia 13 lipca 2023 r.

Minister Zdrowia upoważniła Głównego Inspektora Farmaceutycznego w dniu 20 listopada 2024 r. do opracowania założeń projektu ustawy o zmianie ustawy – Prawo

farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw, m.in. w zakresie przeciwdziałania koncentracji na rynku farmaceutycznym.

Prace nad kształtem regulacji trwają, dlatego obecnie nie jest możliwe przedstawienie treści zawartych w nich rozwiązań. Celem wprowadzanych zmian ma być przede wszystkim zapewnienie odpowiedniego poziomu dostępu do leków wszystkim pacjentom. Do projektowanych przepisów będzie dołączona ocena skutków regulacji, która określi ich oddziaływanie na podmioty działające na rynku.

W momencie rozpoczęcia procesu legislacyjnego nad ww. zmianami projekty będą poddane szerokim konsultacjom i uzgodnieniom, zgodnie z obowiązującymi przepisami regulującymi prowadzenie procesu legislacyjnego. Wszyscy zainteresowani będą mogli przedstawić stanowisko w zakresie rozwiązań zaproponowanych w projekcie.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Jerzy Szafranowicz
Podsekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/