



# Minister Zdrowia

---

EZDW.050.1.2026.KS  
Warszawa, 09 marca 2026

**Pan Włodzimierz Czarzasty**  
**Marszałek Sejmu RP**

Szanowny Panie Marszałku,

w odpowiedzi na interpelację nr K10INT15152 z dnia 9 lutego br. Pani Poseł Ewy Szymańskiej i grupy posłów w sprawie braku zapowiedzianych działań dotyczących realizacji tzw. recept rocznych w różnych aptekach, przekazuję odpowiedzi na pytania Pani Poseł.

**Pytanie nr 1.** Na jakim etapie znajdują się obecnie prace nad umożliwieniem realizacji jednej e-recepty w różnych aptekach?

**Odpowiedź na pytanie nr 1.**

Aktualnie (luty 2026 r.) Centrum e-Zdrowia jest w pierwszym etapie ewaluacji w środowisku produkcyjnym z udziałem czterech aptek, a także z udziałem centrali i oddziałów NFZ.

**Pytanie nr 2.** Czy możliwe jest wskazanie konkretnego harmonogramu działań wraz z etapami wdrożenia tego rozwiązania?

**Odpowiedź na pytanie nr 2.**

Harmonogram działań:

- 1) ETAP1. Luty 2026 - weryfikacja techniczna, rozumiana jako wstępna weryfikacja rozwiązania w środowisku produkcyjnym z ograniczoną listą e-recept. Etap ma na celu potwierdzenie poprawności wszystkich podstawowych procesów realizacji e-recept. Potwierdzenie poprawności przez NFZ otworzy drogę do rozpoczęcia kolejnego etapu.
- 2) ETAP 2. Marzec 2026 [plan] - wszystkie apteki znajdujące się na terenie miast z etapu1 zyskają możliwość dołączenia do obsługi realizacji recept w różnych aptekach. Potwierdzenie poprawności przez NFZ otworzy drogę do przygotowania weryfikacji rozwiązania w skali całego kraju.

**Pytanie nr 3.** Jakie działania zostały faktycznie podjęte od momentu udzielenia poprzedniej odpowiedzi na interpelację w tej sprawie?

**Odpowiedź na pytanie nr 3.**

Wykaz podjętych zadań:

- 1) 2024:
  - a) Prace nad koncepcją obsługi częściowej realizacji e-recept w wielu aptekach.
  - b) Konsultacje z dostawcami oprogramowania aptecznego.
  - c) Konsultacje ze środowiskiem farmaceutycznym.
- 2) 2025
  - a) Prace nad dostosowaniem centralnego systemu obsługi recept i realizacji do nowego trybu pracy.
  - b) Współpraca z dostawcami oprogramowania aptecznego przy wdrażaniu nowej funkcjonalności.
  - c) Testy zaimplementowanych procesów.
  - d) Dostosowanie i testy oprogramowania raportującego dane do NFZ.
  - e) Modyfikacja systemu podyktowana brakiem gotowości wszystkich dostawców oprogramowania aptecznego - eliminacja zależności uruchomienie nowej funkcjonalności od gotowości niektórych dostawców.
  - f) Konsultacje ze środowiskiem farmaceutycznym.
  - g) Prace dot. uwzględnienia uwag środowiska farmaceutycznego w sprawie zagadnień z e-receptą roczną.
  - h) Rozpoczęcie testów w środowisku produkcyjnym.
- 3) 2026
  - a) Konsultacje ze środowiskiem farmaceutycznym.
  - b) Testy w środowisku produkcyjnym.

Z wyrazami szacunku  
z upoważnienia Ministra Zdrowia  
Tomasz Maciejewski  
Podsekretarz Stanu  
/dokument podpisany elektronicznie/