



Warszawa, 15.12.2025 r.

Informacja dotycząca kwalifikowalności wydatków obejmujących wyroby medyczne w ramach Inwestycji D1.1.2 - Przyspieszenie procesów transformacji cyfrowej ochrony zdrowia poprzez dalszy rozwój usług cyfrowych w ochronie zdrowia (nabór konkurencyjny) realizowanej w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności

Instytucja odpowiedzialna za realizację inwestycji przekazuje dodatkowe wyjaśnienia dotyczące kwalifikowalności wyrobów medycznych w ramach Inwestycji D.1.1.2.:

Kosztem kwalifikowalnym w ramach ww. naboru może być zakup systemów i integracji wyrobów medycznych z systemem dziedzinowym lub peryferyjnym lub systemem szpitalnym. Sprzęt służący udzielaniu świadczeń medycznych nie jest wydatkiem kwalifikowalnym.

W przypadku zadań obejmujących zakup lub rozbudowę lub integrację systemów dziedzinowych i peryferyjnych świadczeniodawcy (na przykład: LIS, RIS, PACS, CIS, EHR z HIS) ocena kwalifikowalności zależy od funkcji i zastosowania poszczególnych modułów systemu. W zakresie w jakim dany system służy do diagnozowania, monitorowania, leczenia lub łagodzenia chorób lub wsparcia decyzji klinicznych jest on wydatkiem niekwalifikowalnym, ponieważ w ramach Inwestycji D.1.1.2 nie wpiera się powyższego zakresu, polegającego na udzielaniu świadczeń medycznych.

Wskazać należy, że tylko w ramach 4 zakresu realizacji przedsięwzięcia „*Wdrożenie rozwiązań AI i podłączenie do centralnego repozytorium danych medycznych*” zakup wyrobów medycznych jest wskazany jako niekwalifikowalny.

W przypadku zakresu 1 „*Integracja i rozbudowa systemów informatycznych świadczeniodawcy*”, obejmującego zakup lub rozbudowę systemów (na przykład: LIS, RIS, PACS, CIS, EHR z HIS), formalny status danego systemu jako wyrobu medycznego nie jest czynnikiem decydującym o kwalifikowalności wydatków. Nawet jeżeli dany system posiada status wyrobu medycznego nie oznacza, że jest on bezwzględnie wydatkiem niekwalifikowalnym w ramach zakresu 1, zgodnie z poniższymi wyjaśnieniami:

Dokonanie prawidłowej oceny kwalifikowalności zakupu lub rozbudowy lub integracji systemów LIS, RIS, PACS, CIS, EHR z HIS spoczywa na Ostatecznym odbiorcy wsparcia (OOW). Każdorazowo taka ocena powinna zostać przeprowadzona pod względem funkcjonalnym tj. pod kątem spełniania w szczególności następujących warunków:

- wydatek został uwzględniony w zakresie rzeczowym przedsięwzięcia określonym we Wniosku, który został pozytywnie oceniony przez Komisję oceny przedsięwzięcia do objęcia wsparciem;
- wydatek jest niezbędny do realizacji celów przedsięwzięcia i został poniesiony w związku z realizacją przedsięwzięcia;
- wydatek bezpośrednio przyczyni się do osiągnięcia założonego celu określonego kamieniami milowymi i wskaźnikami.

Jednocześnie wyjaśniamy, że Instytucja odpowiedzialna za realizację inwestycji dokonuje oceny kwalifikowalności konkretnego wydatku na podstawie dokumentacji przedstawionej przez OOW, na etapie składanych przez OOW wniosków o płatność, z uwzględnieniem powyższych zasad.