



Raport

TOP TRENDY LIFE SCIENCES 2026

PODSUMOWANIE

[Pobierz pełną
wersję raportu](#)

■ ■ ■ | DZP

Wstęp

dr Mateusz Mądry, Partner, Szef Praktyki Life Sciences DZP

Wiele rozmów podczas **drugiej edycji konferencji**

Top Trendy Life Sciences prowadziło do podobnego wniosku

– regulacje w sektorze farmaceutycznym coraz silniej łączą się dziś z szerszą dyskusją o konkurencyjności, bezpieczeństwie zdrowotnym i rozwoju innowacji w Europie.

W tegorocznej edycji wzięło udział **blisko 200 osób**

– przedstawicieli firm z sektora farmaceutycznego, administracji publicznej oraz organizacji branżowych.

Cieszę się, że Top Trendy Life Sciences, wydarzenie organizowane przez **kancelarię Domański Zakrzewski Palinka (DZP)**, jest miejscem, w którym swoją perspektywą mogą wymienić się przedstawiciele biznesu, regulatorzy i eksperci branży.

Bardzo dziękuję wszystkim prelegentom i uczestnikom za merytoryczne rozmowy.

dr Mateusz Mądry

Partner, Szef Praktyki Life Sciences | Kancelaria DZP



Kluczowe wnioski z poszczególnych sekcji wydarzenia:

Konkurencyjność rynku farmaceutycznego UE:

- W trakcie wystąpienia zwrócono uwagę, że Unia Europejska dysponuje jednym z najbardziej rozwiniętych systemów regulacyjnych na świecie, zapewniającym wysoki poziom bezpieczeństwa pacjentów. Jednocześnie utrzymanie globalnej konkurencyjności sektora będzie wymagało zwiększenia przewidywalności regulacyjnej oraz dalszego ograniczania fragmentacji rynku wewnętrznego.

Zmiany legislacyjne i przyszłość systemu rejestracji produktów leczniczych:

- Eksperci omówili najważniejsze inicjatywy legislacyjne wpływające na system rejestracji leków w UE. Szczególną uwagę poświęcono projektowi Biotech Act, działaniom mającym ograniczać braki leków oraz zmianom w przepisach dotyczących badań klinicznych, które mogą przyczynić się do usprawnienia współpracy między sponsorami badań a regulatorami oraz skrócenia czasu zatwierdzania badań.

Europejska przestrzeń danych zdrowotnych (EHDS):

- Wdrażanie European Health Data Space może znacząco zwiększyć możliwości wykorzystania danych zdrowotnych w badaniach i rozwoju nowych terapii. Jednocześnie eksperci podkreślali, że kluczowe będzie wypracowanie przejrzystych zasad dostępu do danych oraz zapewnienie wysokiego poziomu ochrony prywatności pacjentów.

Przyszłość regulacji w sektorze farmaceutycznym:

- Panel dyskusyjny „Kierunki prawa farmaceutycznego” był okazją do wymiany perspektyw między przedstawicielami regulatorów, biznesu i ekspertami branżowymi. Dyskusja koncentrowała się na zwiększaniu efektywności procesów regulacyjnych, dostosowywaniu przepisów do dynamicznych zmian rynkowych oraz roli nowych technologii w transformacji sektora life sciences.

Wyzwania prawne i biznesowe dla sektora Life Sciences:

- Podczas konferencji eksperci DZP omówili szereg praktycznych zagadnień istotnych dla branży. Dyskusje dotyczyły m.in. regulacji dotyczących opakowań w sektorze farmaceutycznym, dostępu do rynku zamówień publicznych, wyzwań podatkowych związanych z cenami transferowymi i podatkiem u źródła, a także możliwości finansowania innowacji poprzez venture capital. Poruszono również takie zagadnienia jak nadchodzące zmiany w prawie pracy, nowe standardy komunikacji prawnej (Legal Design) oraz wyzwania związane z wdrażaniem systemów AI governance w organizacjach sektora Life Sciences.



więcej niż prawo

PATRONATY

