

Warszawa, 2025...12.03

**Imogena Sp. z o.o.**  
**ul. Jeleniogórska 16**  
**60-179 Poznań**

*Szanowni Państwo,*

w odpowiedzi na pismo z dnia 12 listopada 2025 r. dziękujemy za przekazane informacje dotyczące wyrobu medycznego Papilloplex® HR-HPV DNA Kit produkowanego przez GeneFirst Ltd., a także za dołączenie publikacji potwierdzającej spełnienie kryteriów Meijera przez test Papilloplex® HPV Genotyping Kit.

W związku z przedstawioną dokumentacją oraz wyjaśnieniami potwierdzającymi zgodność testu z wymaganiami, uprzejmie informujemy, że prześlemy do Narodowego Funduszu Zdrowia wnioski o umieszczenie wymienionego testu na liście testów HPV ujętych w Systemie Informatycznym Monitorowania Profilaktyki (SIMP).

Jednocześnie, odpowiadając na prośbę o wskazanie źródła publikowanej listy testów, informujemy, że za prowadzenie, aktualizację oraz udostępnianie wykazu testów HPV HR odpowiada Narodowy Fundusz Zdrowia, jako właściciel systemu SIMP. W związku z powyższym wszelkie informacje dotyczące aktualnej listy testów znajdują się w gestii NFZ.

*Z wyrazami szacunku,*

  
DYREKTOR  
Narodowego Instytutu Onkologii  
im. Marii Skłodowskiej-Curie  
Państwowego Instytutu Badawczego  
dr hab. n. med. Beata Jagielska

Do wiadomości:

1. Filip Nowak Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia, Centrala Narodowego Funduszu Zdrowia w Warszawie; ul. Rakowiecka 26/30; 02-528 Warszawa;
2. Anna Miszczak Dyrektor Departamentu Świadczeń Opieki, Centrala Narodowego Funduszu Zdrowia w Warszawie; ul. Rakowiecka 26/30; 02-528 Warszawa;
3. Agnieszka Molenda-Wiśniewska Dyrektor Departamentu Opieki Koordynowanej, Ministerstwo Zdrowia; ul. Miodowa 15; 00-952 Warszawa;
4. Maciej Karaszewski Dyrektor Departamentu Lecznictwa , Ministerstwo Zdrowia; ul. Miodowa 15; 00-952 Warszawa.