

Categoria	Sottocategoria	Tipologia Procedura	Codice Tariffa	Descrizione Tariffa	Totale Tariffa	Importo Tariffa Aifa	Iban Aifa	Importo Tariffa MdS	Iban MdS	Q.tà Min	Q.tà Max
Convegni e congressi			A.1	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere inferiore a € 5.000,00	268,74	187,55	IT49E0503403200000000010448	81,19	IT39Y0760103200000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.2	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere compreso fra a € 5.000,01 e € 10.000,00	537,50	375,11	IT49E0503403200000000010448	162,39	IT39Y0760103200000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.3	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere compreso fra a € 10.000,01 e € 25.822,85	1.075,03	750,25	IT49E0503403200000000010448	324,78	IT39Y0760103200000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.4	Autorizzazione allo svolgimento di manifestazioni che si svolgono all'estero o che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere superiore a € 25.822,86 (art. 124 comma 6 D.Lo 219/06)	2.776,01	1.937,34	IT49E0503403200000000010448	838,67	IT39Y0760103200000010132017	1	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	68.442,32	16.116,40	IT49E0503403200000000010448	52.325,92	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	6.785,23	1.597,74	IT49E0503403200000000010448	5.187,49	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	26.550,90	6.252,05	IT49E0503403200000000010448	20.298,85	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.655,10	625,21	IT49E0503403200000000010448	2.029,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	44.251,50	10.420,08	IT49E0503403200000000010448	33.831,42	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	2.655,10	625,21	IT49E0503403200000000010448	2.029,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	82.130,79	19.339,68	IT49E050340320000000010448	62.791,11	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	8.142,28	1.917,30	IT49E050340320000000010448	6.224,98	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	31.861,08	7.502,46	IT49E050340320000000010448	24.358,62	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	3.186,11	750,25	IT49E050340320000000010448	2.435,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	53.101,80	12.504,10	IT49E050340320000000010448	40.597,70	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.186,11	750,25	IT49E050340320000000010448	2.435,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	24.639,22	5.801,89	IT49E050340320000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	7.115,63	1.675,55	IT49E050340320000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	13.688,46	3.223,28	IT49E050340320000000010448	10.465,18	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.357,05	319,56	IT49E0503403200000000010448	1.037,49	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	342,20	80,57	IT49E0503403200000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	5.310,17	1.250,40	IT49E0503403200000000010448	4.059,77	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	531,02	125,04	IT49E0503403200000000010448	405,98	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	342,20	80,57	IT49E0503403200000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	8.850,30	2.084,01	IT49E0503403200000000010448	6.766,29	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	531,02	125,04	IT49E0503403200000000010448	405,98	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	342,20	80,57	IT49E0503403200000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	4.106,54	966,99	IT49E0503403200000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	1.185,94	279,26	IT49E0503403200000000010448	906,68	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	342,20	80,57	IT49E0503403200000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	885,03	208,40	IT49E0503403200000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	553,15	130,26	IT49E0503403200000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	1	1

Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E050340320000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E050340320000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E050340320000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E050340320000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E050340320000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E050340320000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.266,36	2.417,47	IT49E050340320000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.14	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.239,71	2.175,72	IT49E050340320000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	737,53	173,67	IT49E050340320000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	885,03	208,40	IT49E050340320000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	553,15	130,26	IT49E050340320000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E050340320000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E050340320000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E050340320000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E050340320000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E050340320000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E050340320000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	2

Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.13	<p>Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	10.266,36	2.417,47	IT49E050340320000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.14	<p>Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	2

Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.239,71	2.175,72	IT49E0503403200000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	7.115,63	1.675,55	IT49E0503403200000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	4.447,28	1.047,21	IT49E0503403200000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.336,74	1.256,66	IT49E0503403200000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.22	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	7.115,63	1.675,55	IT49E0503403200000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.23	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	4.447,28	1.047,21	IT49E0503403200000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.24	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.336,74	1.256,66	IT49E0503403200000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.25	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	944,03	222,29	IT49E0503403200000000010448	721,74	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.26	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.132,85	266,76	IT49E0503403200000000010448	866,09	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.27	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	708,03	166,72	IT49E0503403200000000010448	541,31	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.28	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	849,62	200,05	IT49E0503403200000000010448	649,57	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.29	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	272,89	64,26	IT49E0503403200000000010448	208,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.30	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	327,45	77,10	IT49E0503403200000000010448	250,35	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.31	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	204,67	48,19	IT49E0503403200000000010448	156,48	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.32	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	245,60	57,84	IT49E0503403200000000010448	187,76	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Diritti per il trasferimento		B.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Diritti per il rinnovo	Procedura nazionale/MR IT CMS	B.4.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	3.422,12	805,83	IT49E0503403200000000010448	2.616,29	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allopatrici	Diritti per il rinnovo	Procedura MR IT RMS	B.4.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.106,54	966,99	IT49E0503403200000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	44.251,50	10.420,08	IT49E0503403200000000010448	33.831,42	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	2.655,10	625,21	IT49E0503403200000000010448	2.029,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	53.101,80	12.504,10	IT49E0503403200000000010448	40.597,70	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	3.186,11	750,25	IT49E0503403200000000010448	2.435,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	24.639,22	5.801,89	IT49E0503403200000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	12.319,61	2.900,95	IT49E0503403200000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	7.115,63	1.675,55	IT49E0503403200000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	8.850,30	2.084,01	IT49E0503403200000000010448	6.766,29	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	531,02	125,04	IT49E0503403200000000010448	405,98	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	342,20	80,57	IT49E050340320000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	4.106,54	966,99	IT49E050340320000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	1.185,94	279,26	IT49E050340320000000010448	906,68	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	342,20	80,57	IT49E050340320000000010448	261,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	737,53	173,67	IT49E050340320000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	885,03	208,40	IT49E050340320000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	553,15	130,26	IT49E050340320000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	1	1

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E0503403200000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E0503403200000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E0503403200000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E0503403200000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E0503403200000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.14	<p>Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	12.319,61	2.900,95	IT49E0503403200000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	7.699,75	1.813,09	IT49E0503403200000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.16	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	9.239,71	2.175,72	IT49E0503403200000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.1	<p>Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale</p>	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.2	<p>Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale</p>	885,03	208,40	IT49E0503403200000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.3	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale</p>	553,15	130,26	IT49E0503403200000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E050340320000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E050340320000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E050340320000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E050340320000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E050340320000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E050340320000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	2

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.13	<p>Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	10.266,36	2.417,47	IT49E050340320000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.14	<p>Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	2

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.239,71	2.175,72	IT49E0503403200000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	7.115,63	1.675,55	IT49E0503403200000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	4.447,28	1.047,21	IT49E0503403200000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.336,74	1.256,66	IT49E0503403200000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.22	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	7.115,63	1.675,55	IT49E0503403200000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.23	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	4.447,28	1.047,21	IT49E0503403200000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.24	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.336,74	1.256,66	IT49E0503403200000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.25	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	944,03	222,29	IT49E0503403200000000010448	721,74	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.26	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.132,85	266,76	IT49E0503403200000000010448	866,09	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.27	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	708,03	166,72	IT49E0503403200000000010448	541,31	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.28	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	849,62	200,05	IT49E0503403200000000010448	649,57	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.29	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	272,89	64,26	IT49E0503403200000000010448	208,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.30	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	327,45	77,10	IT49E0503403200000000010448	250,35	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.31	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	204,67	48,19	IT49E0503403200000000010448	156,48	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.32	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	245,60	57,84	IT49E0503403200000000010448	187,76	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di un'autorizzazione all'immissione in commercio		C.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura nazionale/MR IT CMS	C.4.1.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre fino a dieci diluizioni associate ad una forma farmaceutica.	3.422,12	805,83	IT49E0503403200000000010448	2.616,29	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura MR IT RMS	C.4.2.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre fino a dieci diluizioni associate ad una forma farmaceutica.	4.106,54	966,99	IT49E0503403200000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	26.550,90	6.252,05	IT49E0503403200000000010448	20.298,85	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	2.655,10	625,21	IT49E0503403200000000010448	2.029,89	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC (art. 16 del D.l.gs. 219/2006) - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT39A0760114500001004782767	0	N

Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	31.861,08	7.502,46	IT49E050340320000000010448	24.358,62	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	3.186,11	750,25	IT49E050340320000000010448	2.435,86	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC (art. 16 del D.l.gs. 219/2006) - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	7.115,63	1.675,55	IT49E050340320000000010448	5.440,08	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	5.310,17	1.250,40	IT49E050340320000000010448	4.059,77	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	531,02	125,04	IT49E050340320000000010448	405,98	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	342,20	80,57	IT49E050340320000000010448	261,63	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC (art. 16 del D.l.gs. 219/2006) - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	1

Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	1.185,94	279,26	IT49E0503403200000000010448	906,68	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	342,20	80,57	IT49E0503403200000000010448	261,63	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	885,03	208,40	IT49E0503403200000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	553,15	130,26	IT49E0503403200000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E0503403200000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E0503403200000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E0503403200000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	12.319,61	2.900,95	IT49E0503403200000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	1	1

Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	7.699,75	1.813,09	IT49E0503403200000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	9.239,71	2.175,72	IT49E0503403200000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping- Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	885,03	208,40	IT49E0503403200000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping-Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	553,15	130,26	IT49E0503403200000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E0503403200000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E0503403200000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E0503403200000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	9.239,71	2.175,72	IT49E050340320000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.929,70	1.396,29	IT49E050340320000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.14	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	7.115,63	1.675,55	IT49E050340320000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	4.447,28	1.047,21	IT49E050340320000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.336,74	1.256,66	IT49E050340320000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di una registrazione di medicinali omeopatici		C.7.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici	Procedura nazionale/MR IT CMS	C.8.1.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre fino a dieci diluizioni associate ad una forma farmaceutica.	3.422,12	805,83	IT49E050340320000000010448	2.616,29	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici	Procedura MR IT RMS	C.8.2.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre fino a dieci diluizioni associate ad una forma farmaceutica.	4.106,54	966,99	IT49E050340320000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici	Procedura nazionale/MR IT CMS	C8/1.3.2	Diritto per il rinnovo dei medicinali omeopatici di cui all'art. 20 del D.Lgs 219/06 – Per ogni MEDICINALE UNITARIO indipendentemente dalle diluizioni e dalla forma farmaceutica	800,00	133,36	IT49E050340320000000010448	666,64	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici	Procedura nazionale/MR IT CMS	C8/1.3.3	Diritto per il rinnovo dei medicinali omeopatici di cui all'art. 20 del D.Lgs 219/06 – Per ogni MEDICINALE COMPLESSO indipendentemente dal numero di componenti e dalla forma farmaceutica	1.200,00	200,04	IT49E050340320000000010448	999,96	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.1	a) per ogni integrazione o modifica non imposta dal Ministero della Salute attinente alla composizione, al confezionamento, al numero di unità posologiche, alle modalità di distribuzione, di vendita o di dispensazione - per medicinale omeopatico e fino ad un massimo di € 12.623,24	15,24	3,58	IT49E050340320000000010448	11,66	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.2	b) per ogni integrazione o modifica attinente alla sede di produzione - fino ad un massimo di € 12.623,24	15,24	3,58	IT49E050340320000000010448	11,66	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.3	c) per ogni modifica concernente la ragione o la denominazione sociale della stessa società titolare della registrazione anche a seguito di trasferimento della proprietà del o dei medicinali - fino ad un massimo € 12.623,24	15,24	3,58	IT49E050340320000000010448	11,66	IT39A0760114500001004782767	0	N

Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.4	d) per ogni modifica concernente la ragione o denominazione sociale della società distributrice o della società che rappresenta in Italia la società estera titolare della registrazione - per il complesso dei prodotti interessati	761,81	179,39	IT49E0503403200000000010448	582,42	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	26.550,90	6.252,05	IT49E0503403200000000010448	20.298,85	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	2.655,10	625,21	IT49E0503403200000000010448	2.029,89	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	31.861,08	7.502,46	IT49E0503403200000000010448	24.358,62	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.186,11	750,25	IT49E0503403200000000010448	2.435,86	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	2.053,27	483,50	IT49E0503403200000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	24.639,22	5.801,89	IT49E0503403200000000010448	18.837,33	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	12.319,61	2.900,95	IT49E0503403200000000010448	9.418,66	IT39A0760114500001004782767	0	1

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	7.115,63	1.675,55	IT49E050340320000000010448	5.440,08	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	5.310,17	1.250,40	IT49E050340320000000010448	4.059,77	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	531,02	125,04	IT49E050340320000000010448	405,98	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	342,20	80,57	IT49E050340320000000010448	261,63	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	4.106,54	966,99	IT49E050340320000000010448	3.139,55	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.185,94	279,26	IT49E050340320000000010448	906,68	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	342,20	80,57	IT49E050340320000000010448	261,63	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	737,53	173,67	IT49E050340320000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	885,03	208,40	IT49E050340320000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	553,15	130,26	IT49E050340320000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	1	1

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E050340320000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E050340320000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E050340320000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E050340320000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E050340320000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E050340320000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.13	<p>Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	10.266,36	2.417,47	IT49E050340320000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.14	<p>Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	1

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.239,71	2.175,72	IT49E050340320000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	737,53	173,67	IT49E050340320000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	885,03	208,40	IT49E050340320000000010448	676,63	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	553,15	130,26	IT49E050340320000000010448	422,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	663,78	156,31	IT49E050340320000000010448	507,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.711,06	402,91	IT49E050340320000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.053,27	483,50	IT49E050340320000000010448	1.569,77	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.283,29	302,18	IT49E050340320000000010448	981,11	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.539,94	362,61	IT49E0503403200000000010448	1.177,33	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.639,22	5.801,89	IT49E0503403200000000010448	18.837,33	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	15.399,53	3.626,19	IT49E0503403200000000010448	11.773,34	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.479,43	4.351,43	IT49E0503403200000000010448	14.128,00	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	0	2

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.14	<p>Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	12.319,61	2.900,95	IT49E050340320000000010448	9.418,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	7.699,75	1.813,09	IT49E050340320000000010448	5.886,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.16	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	9.239,71	2.175,72	IT49E050340320000000010448	7.063,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.929,70	1.396,29	IT49E050340320000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	7.115,63	1.675,55	IT49E050340320000000010448	5.440,08	IT82A0760114500001004782478	0	N

Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	4.447,28	1.047,21	IT49E0503403200000000010448	3.400,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.336,74	1.256,66	IT49E0503403200000000010448	4.080,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il trasferimento		D.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il rinnovo	Procedura nazionale/MR IT CMS	D.4.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	3.422,12	805,83	IT49E0503403200000000010448	2.616,29	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il rinnovo	Procedura MR IT RMS	D.4.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.106,54	966,99	IT49E0503403200000000010448	3.139,55	IT82A0760114500001004782478	1	N
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.1	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande di valutazione della documentazione tecnico scientifica	68.442,32	16.116,40	IT49E0503403200000000010448	52.325,92	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.2	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande di valutazione per variazioni maggiori sulla documentazione tecnico scientifica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni maggiori sono incluse.	68.442,32	16.116,40	IT49E0503403200000000010448	52.325,92	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.3	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande per variazioni minori sulla documentazione tecnica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni minori sono incluse.	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.4	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: singola istanza d'importazione.	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.5	Importazione dei prodotti del sangue provenienti da centri di raccolta e produzione ubicati sul territorio degli Stati Uniti e del Canada e regolarmente approvati dalla Autorità Competente, destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente in Paesi Terzi: domande di valutazione della documentazione tecnico scientifica	68.442,32	16.116,40	IT49E0503403200000000010448	52.325,92	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.6	Importazione dei prodotti del sangue provenienti da centri di raccolta e produzione ubicati sul territorio degli Stati Uniti e del Canada e regolarmente approvati dalla Autorità Competente, destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente in Paesi Terzi: domande di valutazione per variazioni maggiori sulla documentazione tecnico scientifica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni maggiori sono incluse.	68.442,32	16.116,40	IT49E0503403200000000010448	52.325,92	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.7	Importazione dei prodotti del sangue provenienti da centri di raccolta e produzione ubicati sul territorio degli Stati Uniti e del Canada e regolarmente approvati dalla Autorità Competente, destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente in Paesi Terzi: domande per variazioni minori sulla documentazione tecnica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni minori sono incluse.	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	1	1

Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.8	Importazione dei prodotti del sangue provenienti da centri di raccolta e produzione ubicati sul territorio degli Stati Uniti e del Canada e regolarmente approvati dalla Autorità Competente, destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente in Paesi Terzi: singola notifica d'importazione.	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.9	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di plasma le cui caratteristiche sono documentate da un PMF certificato dall'EMA, ovvero dei prodotti intermedi da esso derivanti, destinati alla produzione di medicinali autorizzati all'immissione in commercio nell'Unione europea	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.10	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di plasma le cui caratteristiche sono documentate da un PMF certificato da un'Autorità Competente di uno Stato membro dell'Unione europea, ovvero dei prodotti intermedi da esso derivanti, destinati alla produzione di medicinali autorizzati all'immissione in commercio nell'Unione europea	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.11	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di plasma le cui caratteristiche sono documentate da un PMF certificato dall'EMA ovvero da un'Autorità Competente di uno Stato membro dell'Unione europea destinato alla produzione di medicinali autorizzati all'immissione in commercio esclusivamente in Paesi Terzi	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.12	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di prodotti intermedi, derivanti da plasma le cui caratteristiche sono documentate da un PMF certificato ai sensi della normativa comunitaria, interamente fabbricati in officine di produzione certificate da un'Autorità Competente di uno Stato membro dell'Unione europea in accordo alle EU GMP anche se destinati alla produzione di medicinali autorizzati esclusivamente in Paesi Terzi	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.13	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di prodotti finiti autorizzati in uno Stato membro dell'Unione europea diverso dall'Italia ovvero in Paesi MRA, destinati ad essere utilizzati nell'ambito di un processo di produzione di un medicinale	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.14	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono certificate ai sensi della normativa comunitaria: singola istanza d'importazione di intermedi di produzione dei prodotti finiti autorizzati in uno Stato membro dell'Unione europea diverso dall'Italia ovvero in Paesi MRA, destinati ad essere utilizzati nell'ambito di un processo di produzione di un medicinale.	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.15	Esportazione dei prodotti del sangue originati da emocomponenti raccolti al di fuori del territorio nazionale	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.16	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo IA nazionali si applica a ciascun lotto di plasma umano importato fino ad un importo massimo corrispondente a 250 lotti	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	250
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.17	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo IB nazionali si applica a ciascun lotto di intermedio importato e prodotto finito (lettera e del D.M) fino ad un importo massimo corrispondente a 250 lotti	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	250
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.18	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo II nazionali si applica per i lotti importati di plasma umano e di intermedi/prodotti finiti eccedenti i 250 lotti	20.532,70	4.834,92	IT49E0503403200000000010448	15.697,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.1	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffe base prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando le informazioni contenute nel PMF non sono state precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC.	15.488,03	3.647,03	IT49E0503403200000000010448	11.841,00	IT82A0760114500001004782478	1	1

Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.2	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffa ridotta prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando il titolare del PMF ha incluso modifiche alle informazioni precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC e che ora sono parte della domanda per il PMF	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.3	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione -Tariffa ridotta prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando le informazioni contenute nel PMF sono state precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC e non sono state apportate modifiche.	5.929,70	1.396,29	IT49E0503403200000000010448	4.533,41	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.4	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione nell'ambito di una procedura di AIC - Tariffa base prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando viene presentata parallelamente e all'interno di una nuova domanda di autorizzazione all'immissione in commercio nell'ambito di una procedura di AIC. La documentazione PMF verrà valutata dall'agenzia simultaneamente alla domanda di autorizzazione di immissione in commercio	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.1	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione maggiore di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008).	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.2	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di due o più variazioni che sono raggruppate in una singola domanda presentata nei termini degli articoli 7(2)(b) o 7(2)(c) del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008 in cui almeno una della variazioni è una variazione maggiore	10.266,36	2.417,47	IT49E0503403200000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.3	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione minore di tipo IB di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008)	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.4	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione minore di tipo IA di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008)	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.1	Accertamenti conseguenti alla domanda di autorizzazione all'importazione di medicinali e API ai sensi del decreto legislativo 219/2006	1.546,47	364,16	IT49E0503403200000000010448	1.182,31	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.2	Domanda diretta a ottenere l'autorizzazione all'importazione parallela (D.M. 29/08/1997)	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.3	Variazioni conseguenti alla domanda diretta ad ottenere un'autorizzazione a mettere in commercio specialità medicinali oggetto di importazione parallela (D.M. 29/08/1997)	773,23	182,07	IT49E0503403200000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	N
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.4	Domanda di Rinnovo delle Autorizzazioni all'importazione parallela di medicinali (comb. disp. D.M. 29/08/1997 e art. 38 , d. lgs 219/2006)	773,23	182,07	IT49E0503403200000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Documentazione e Certificazione		E.5.1	Rilascio certificazioni e riconoscimento QP ad utilità del richiedente (ex Rilascio certificato di «libera vendita» o copia conforme di documenti esistenti agli atti, certificato GMP, certificato CPP)	112,36	26,47	IT49E0503403200000000010448	85,89	IT39A0760114500001004782767	1	N
Varie	Documentazione e Certificazione		E.5.2	Deposito, custodia e aggiornamento Active Substance Master File (ASMF)/Valutazione della documentazione di produzione e controllo di una materia prima farmacologicamente attiva prodotta in Italia o all'estero	773,23	182,07	IT49E0503403200000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)		E.6.1	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)	737,53	173,67	IT49E0503403200000000010448	563,86	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE		E.7.1	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE	1.711,06	402,91	IT49E0503403200000000010448	1.308,15	IT82A0760114500001004782478	1	N
Varie	Diritto per le ispezioni		E.8.1	Diritto per le ispezioni - E' riscosso per le ispezioni che si svolgeranno all'interno o all'esterno del territorio della Comunità. Nel caso di ispezioni condotte al di fuori del territorio comunitario, all'importo stabilito si aggiungono le spese di viaggio conteggiate in base al costo effettivo.	4.980,88	1.056,43	IT49E0503403200000000010448	3.924,45	IT82A0760114500001004782478	1	1

Varie	Ricertificazione annuale di un PMF		E.9.1	Ricertificazione annuale di un PMF - Prevista per l'esame e la ricertificazione annuale di un PMF sotto questo schema quando una o più variazioni sono incluse nella documentazione presentata e almeno una delle variazioni è una variazione di tipo maggiore.	10.266,36	2.417,47	IT49E050340320000000010448	7.848,89	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Ricertificazione annuale di un PMF		E.9.2	Ricertificazione annuale di un PMF - Prevista per l'esame e la ricertificazione annuale di un PMF sotto questo schema quando non è inclusa nessuna variazione maggiore nella documentazione presentata. Questa tariffa è aumentata della tariffa applicabile per ciascuna variazione minore di tipo IA o di tipo IB incluse nella documentazione presentata, fino ad una tariffa totale massima di 9.187,20 EURO.	3.084,20	726,26	IT49E050340320000000010448	2.357,94	IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.1	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica di fase II-III-IV "no profit"		0,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	0	0
Sperimentazioni cliniche			F.2	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica di fase II e di fase III	9.498,43	2.236,64	IT49E050340320000000010448	7.261,79	IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.3	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica di fase IV	5.699,06	1.341,98	IT49E050340320000000010448	4.357,08	IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.4	Valutazione di emendamenti sostanziali alla sperimentazione clinica	2.234,93	526,26	IT49E050340320000000010448	1.708,67	IT82A0760114500001004782478	1	1
Ispezioni sulle sperimentazioni			G.1	Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 31, comma 5, del D. Lgs. n. 200/2007, connessa con il riconoscimento di idoneità delle strutture sanitarie che eseguono sperimentazioni cliniche di fase I	2.217,61	470,35	IT49E050340320000000010448	1.747,26	IT39A0760114500001004782767	1	1
Ispezioni sulle sperimentazioni			G.2	Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 1-bis, ultimo periodo, del D.M. 19 marzo 1998	1.478,40	313,57	IT49E050340320000000010448	1.164,83	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.1	Attivazione officine produzione di sostanze attive / produzione primaria di GAS medicinali	7.732,28	1.820,76	IT49E050340320000000010448	5.911,52	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.2	Attivazione di officine di medicinali e di omeopatici	15.464,53	3.641,49	IT49E050340320000000010448	11.823,04	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.3	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione secondaria	3.866,16	910,39	IT49E050340320000000010448	2.955,77	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.4	Per ogni estensione dell'autorizzazione alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'Officina di produzione di medicinali e/o sostanze attive sterili e/o di origine biologica	3.866,16	910,39	IT49E050340320000000010448	2.955,77	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.5	Per ogni altra modifica, anche di carattere amministrativo, attinente all'officina di produzione ed all'officina di produzione extra - UE di sostanze attive importate	773,23	182,07	IT49E050340320000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.6	Per ogni estensione dell'autorizzazione all'importazione di medicinali e/o sostanze attive sterili e/o di origine biologica	1.546,47	364,16	IT49E050340320000000010448	1.182,31	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.7	Rilascio certificazioni (ad esempio GMP – CLV – Prodotto farmaceutico senza AIC per esclusiva esportazione CPP/CPO), riconoscimento QP ad utilità del richiedente e ristampa certificati GMP	112,36	26,47	IT49E050340320000000010448	85,89	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.8	Per ogni estensione dell'autorizzazione alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'Officina di produzione di Gas medicinali	1.546,47	364,16	IT49E050340320000000010448	1.182,31	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.9	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione in continuo (primaria e secondaria)	11.598,42	2.731,14	IT49E050340320000000010448	8.867,28	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.10	Attivazione importatori, inclusi importatori titolari AIC, di sostanze attive autorizzate/registrate	3.866,16	910,39	IT49E050340320000000010448	2.955,77	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.11	Richiesta di emissione di un certificato GMP per sostanze attive prodotte sottoposte a regime di registrazione	3.092,92	728,29	IT49E050340320000000010448	2.364,63	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.12	Notifica elenco annuale delle modifiche non essenziali per le Officine di produzione/importazione di sostanze attive registrate	773,23	182,07	IT49E050340320000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.13	Notifica della produzione di sostanze attive sperimentali di fase I ai sensi dell'art. 54, comma 4bis, del decreto legislativo 219/2006	773,23	182,07	IT49E050340320000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.14	Per ogni estensione dell'atto di registrazione relativo alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'officina di produzione di sostanze attive non sterili e/o non di origine biologica	773,23	182,07	IT49E050340320000000010448	591,16	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.15	Estensione dell'autorizzazione per la produzione di medicinali da parte di Officina già autorizzata/registrata alla produzione di sostanze attive	11.598,42	2.731,14	IT49E050340320000000010448	8.867,28	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.16	Estensione dell'autorizzazione/registrazione per la produzione di sostanze attive da parte di Officina già autorizzata alla produzione di medicinali	3.866,16	910,39	IT49E050340320000000010448	2.955,77	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.17	Per ogni estensione della registrazione all'importazione di sostanze attive non sterili e/o non di origine biologica per Officine di produzione	773,24	182,07	IT49E050340320000000010448	591,17	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.18	Richiesta di emissione di un certificato GMP per l'importazione di sostanze attive sottoposte a regime di registrazione	773,24	182,07	IT49E050340320000000010448	591,17	IT39A0760114500001004782767	1	N

HTA			I.1	Nuovo principio attivo (comprese le riclassificazioni di principi attivi mai precedentemente rimborsati e associazione di principi attivi di cui almeno	5.587,32	1.315,67	IT49E0503403200000000010448	4.271,65	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.2	Nuova associazione di principi attivi noti	2.793,65	657,83	IT49E0503403200000000010448	2.135,82	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.3	Farmaco orfano	2.793,65	657,83	IT49E0503403200000000010448	2.135,82	IT82A0760114500001004782478	0	1
HTA			I.4	Farmaco biosimilare	5.587,32	1.315,67	IT49E0503403200000000010448	4.271,65	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.5	Farmaco generico (compresa le estensioni di indicazione se l'originator ha la stessa già rimborsata)	1.117,46	263,14	IT49E0503403200000000010448	854,32	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.6	Farmaco copia e importazione parallela	1.117,46	263,14	IT49E0503403200000000010448	854,32	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.7	Estensione di indicazione terapeutica	4.469,84	1.052,54	IT49E0503403200000000010448	3.417,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.8	Nuove confezioni (sono nuove AIC di un principio attivo già rimborsato) o variazione di posologia (su AIC già rimborsate)	1.117,46	263,14	IT49E0503403200000000010448	854,32	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.9	Riclassificazione	1.117,46	263,14	IT49E0503403200000000010448	854,32	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.10	Revisione delle condizioni negoziali	1.117,46	263,14	IT49E0503403200000000010448	854,32	IT82A0760114500001004782478	0	N