

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Convegni e congressi			A.1	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere inferiore a € 5.000,00	310,48	216,68	IT49E050340320000000010448	93,80	IT39Y076010320000010132017	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	620,97	433,36	IT49E050340320000000010448	187,61	IT39Y076010320000010132017	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	1.241,97	866,76	IT49E050340320000000010448	375,21	IT39Y076010320000010132017	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)	3.207,11	2.238,20	IT49E050340320000000010448	968,91	IT39Y076010320000010132017	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	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.10	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	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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)	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.12	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.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.2	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)	7.838,92	1.845,85	IT49E050340320000000010448	5.993,07	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	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	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	51.123,48	12.038,25	IT49E050340320000000010448	39.085,23	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)	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	94.885,21	22.343,02	IT49E050340320000000010448	72.542,19	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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)	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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)	9.406,73	2.215,05	IT49E050340320000000010448	7.191,68	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	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	61.348,20	14.445,92	IT49E050340320000000010448	46.902,28	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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)	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	15.814,19	3.723,83	IT49E050340320000000010448	12.090,36	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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)	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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.	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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)	1.567,78	369,18	IT49E050340320000000010448	1.198,60	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	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	10.224,70	2.407,64	IT49E050340320000000010448	7.817,06	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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)	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.3	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 - 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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatrici	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - 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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.14	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);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.15	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 - 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);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	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 F; - 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);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatrici	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	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	1.090,64	256,81	IT49E050340320000000010448	833,83	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	1.308,78	308,19	IT49E050340320000000010448	1.000,59	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	817,99	192,62	IT49E050340320000000010448	625,37	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	981,55	231,11	IT49E050340320000000010448	750,44	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	315,27	74,24	IT49E050340320000000010448	241,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	378,29	89,07	IT49E050340320000000010448	289,22	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	236,45	55,67	IT49E050340320000000010448	180,78	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	283,73	66,82	IT49E050340320000000010448	216,91	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	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	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	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	51.123,48	12.038,25	IT49E050340320000000010448	39.085,23	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	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.6	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.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	61.348,20	14.445,92	IT49E050340320000000010448	46.902,28	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	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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	10.224,70	2.407,64	IT49E050340320000000010448	7.817,06	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	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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); 	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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); 	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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); 	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.2	<p>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</p>	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.3	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 - 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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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 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 autorizzati di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.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 autorizzati di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N
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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - 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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.14	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);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.15	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 - 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 F; - 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);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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 F; - 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);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.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 autorizzati di un medicinale	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	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	1.090,64	256,81	IT49E050340320000000010448	833,83	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	1.308,78	308,19	IT49E050340320000000010448	1.000,59	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	817,99	192,62	IT49E050340320000000010448	625,37	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 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	981,55	231,11	IT49E050340320000000010448	750,44	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	315,27	74,24	IT49E050340320000000010448	241,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.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 autorizzati di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	378,29	89,07	IT49E050340320000000010448	289,22	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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 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	236,45	55,67	IT49E050340320000000010448	180,78	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 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	283,73	66,82	IT49E050340320000000010448	216,91	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di un'autorizzazione all'immissione in commercio	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	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	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	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	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.g.s. 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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	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	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	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	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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.	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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.	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	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.	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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.	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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.	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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.6.2.15	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	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.6.2.16	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 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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	639,05	150,49	IT49E0503403200000000010448	488,56	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	766,85	180,58	IT49E0503403200000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E0503403200000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E0503403200000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E0503403200000000010448	1.133,47	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.6.2.8	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.	1.779,08	418,92	IT49E0503403200000000010448	1.360,16	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.	11.860,66	2.792,88	IT49E0503403200000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	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.	1.976,78	465,48	IT49E0503403200000000010448	1.511,30	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.	3.953,56	930,97	IT49E0503403200000000010448	3.022,59	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	IT49E0503403200000000010448	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	IT49E0503403200000000010448	999,96	IT82A0760114500001004782478	1	1
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.	4.744,26	1.117,16	IT49E0503403200000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	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	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	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	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	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	880,11	207,25	IT49E050340320000000010448	672,86	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 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	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	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)	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.1.1.6	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 presentata contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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.1.1.7	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	IT39A0760114500001004782767	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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)	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.1.2.5	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	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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)	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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 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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	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)	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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)	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	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.2.1.10	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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.2.1.11	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	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	Variazioni singole	D.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - 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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	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);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	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	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: - 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);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	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 variazioni 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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	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.2.1.8	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	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.2.2.11	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.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	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.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	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.2.2.13	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);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.2.2.14	Procedura MR IT RMS - 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);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	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: - 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 F; - 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);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	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	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: - 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 F; - 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);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	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	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	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.2.2.19	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	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	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	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	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.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	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.2.2.8	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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	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	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	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	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	250

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
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.	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	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.	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	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.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	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.	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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.	17.893,24	4.213,40	IT49E050340320000000010448	13.679,84	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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).	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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)	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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)	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	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	1.786,63	420,71	IT49E050340320000000010448	1.365,92	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)	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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)	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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)	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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)	129,81	30,59	IT49E050340320000000010448	99,22	IT39A0760114500001004782767	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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)	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	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.	5.754,37	1.220,48	IT49E050340320000000010448	4.533,89	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.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	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.	3.563,16	839,05	IT49E050340320000000010448	2.724,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.1	Sperimentazioni Cliniche fase I	20.000,00	20.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.2	Sperimentazioni Cliniche fase II e III - da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	17.000,00	17.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.3	Sperimentazioni Cliniche fase II e III - oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	19.000,00	19.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.4	Sperimentazioni Cliniche fase IV - da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	12.500,00	12.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.5	Sperimentazioni Cliniche fase IV - oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	14.500,00	14.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.6	Modifiche Sostanziali fase I	9.000,00	9.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.7	Modifiche Sostanziali fase II, III e IV	6.000,00	6.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.8	Italia Reference Member State - Maggiorazione Sperimentazioni Cliniche - Modifiche Sostanziali	4.500,00	4.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.9	Italia Safety assessing Member State - Annual Safety Report	3.500,00	3.500,00	IT49E050340320000000010448		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	2.561,99	543,39	IT49E050340320000000010448	2.018,60	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	1.707,99	362,27	IT49E050340320000000010448	1.345,72	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.1	Attivazione officine produzione di sostanze attive / produzione primaria di GAS medicinali	8.933,06	2.103,51	IT49E050340320000000010448	6.829,55	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.10	Attivazione importatori, inclusi importatori titolari AIC, di sostanze attive autorizzate/registrate	4.466,54	1.051,76	IT49E050340320000000010448	3.414,78	IT39A0760114500001004782767	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Officine			H.11	Richiesta di emissione di un certificato GMP per sostanze attive prodotte sottoposte a regime di registrazione	3.573,24	841,39	IT49E050340320000000010448	2.731,85	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.12	Notifica elenco annuale delle modifiche non essenziali per le Officine di produzione/importazione di sostanze attive registrate	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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	13.399,59	3.155,27	IT49E050340320000000010448	10.244,32	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	4.466,54	1.051,76	IT49E050340320000000010448	3.414,78	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	893,32	210,35	IT49E050340320000000010448	682,97	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.18	Richiesta di emissione di un certificato GMP per l'importazione di sostanze attive sottoposte a regime di registrazione	893,32	210,35	IT49E050340320000000010448	682,97	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.2	Attivazione di officine di medicinali e di omeopatici	17.866,09	4.207,00	IT49E050340320000000010448	13.659,09	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.3	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione secondaria	4.466,54	1.051,76	IT49E050340320000000010448	3.414,78	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	4.466,54	1.051,76	IT49E050340320000000010448	3.414,78	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	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	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	1.786,63	420,71	IT49E050340320000000010448	1.365,92	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.7	Rilascio certificazioni (ad esempio GMP - CLV - Prodotto farmaceutico senza AIC per esclusiva esportazione CPP/CPO), riconoscimento QP ad	129,81	30,59	IT49E050340320000000010448	99,22	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	1.786,63	420,71	IT49E050340320000000010448	1.365,92	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.9	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione in continuo (primaria e secondaria)	13.399,59	3.155,27	IT49E050340320000000010448	10.244,32	IT39A0760114500001004782767	1	1
HTA			I.1	Nuovo principio attivo (comprese le riclassificazioni di principi attivi mai precedentemente rimborsati e associazione di principi attivi di cui almeno uno non noto)	6.455,00	1.519,99	IT49E050340320000000010448	4.935,01	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.10	Revisione delle condizioni negoziali	1.290,99	304,00	IT49E050340320000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.2	Nuova associazione di principi attivi noti	3.227,49	759,99	IT49E050340320000000010448	2.467,50	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.3	Farmaco orfano	3.227,49	759,99	IT49E050340320000000010448	2.467,50	IT82A0760114500001004782478	0	1
HTA			I.4	Farmaco biosimilare	6.455,00	1.519,99	IT49E050340320000000010448	4.935,01	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.5	Farmaco generico (compresa le estensioni di indicazione se l'originator ha la stessa già rimborsata)	1.290,99	304,00	IT49E050340320000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.6	Farmaco copia e importazione parallela	1.290,99	304,00	IT49E050340320000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.7	Estensione di indicazione terapeutica	5.163,99	1.216,00	IT49E050340320000000010448	3.947,99	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)	1.290,99	304,00	IT49E050340320000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.9	Riclassificazione	1.290,99	304,00	IT49E050340320000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N