CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	_ TITA_
Convegni e congressi			A.1	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere inferiore a € 5.000,00	316,40	220,81	IT49E0503403200000000010448	95,59	IT22P0100003245BE00000002Y6	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	632,82	441,63	IT49E0503403200000000010448	191,19	IT22P0100003245BE00000002Y6	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	1.265,67	883,30	IT49E0503403200000000010448	382,37	IT22P0100003245BE00000002Y6	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)	3.268,29	2.280,90	IT49E0503403200000000010448	987,39	IT22P0100003245BE00000002Y6	1	1
Medicinali allopatici	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	80.579,53	18.974,40	IT49E0503403200000000010448	61.605,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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	24.173,87	5.692,32	П49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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)	12.086,95	2.846,17	П49E0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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.	6.981,24	1.643,91	П49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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)	7.988,48	1.881,07	П49E0503403200000000010448	6.107,41	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	31.259,30	7.360,76	IT49E0503403200000000010448	23.898,54	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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	3.125,94	736,08	IT49E050340320000000010448	2.389,86	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	52.098,82	12.267,92	IT49E0503403200000000010448	39.830,90	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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)	3.125,94	736,08	П49E0503403200000000010448	2.389,86	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	_ TITA_
Medicinali allopatici	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	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	96.695,43	22.769,28	IT49E0503403200000000010448	73.926,15	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	29.008,62	6.830,77	П49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	14.504,31	3.415,39	П49Е050340320000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	8.377,47	1.972,68	П49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	2.417,38	569,24	IT49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	9.586,19	2.257,31	П49E0503403200000000010448	7.328,88	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.417,38	569,24	П49Е050340320000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	37.511,15	8.832,90	IT49E0503403200000000010448	28.678,25	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	3.751,11	883,30	IT49E0503403200000000010448	2.867,81	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.417,38	569,24	П49Е0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	62.518,60	14.721,52	IT49E0503403200000000010448	47.797,08	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.751,11	883,30	П49E0503403200000000010448	2.867,81	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.417,38	569,24	П49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	16.115,89	3.794,87	IT49E0503403200000000010448	12.321,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	TITA_
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	4.834,77	1.138,47	П49E050340320000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	2.417,38	569,24	П49E050340320000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	1.396,25	328,79	IT49E0503403200000000010448	1.067,46	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.597,70	376,23	П49Е0503403200000000010448	1.221,47	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.3	Nuova AlC - (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	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	6.251,86	1.472,15	IT49E0503403200000000010448	4.779,71	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	625,19	147,22	IT49E0503403200000000010448	477,97	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.6	Nuova AlC - (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	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	10.419,77	2.453,58	IT49E0503403200000000010448	7.966,19	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	625,19	147,22	П49E050340320000000010448	477,97	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.9	Nuova AlC - (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	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	868,32	204,46	IT49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	29.008,62	6.830,77	П49Е050340320000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
Medicinali allopatici	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.	18.130,41	4.269,25	П49Е050340320000000010448	13.861,16	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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.	21.756,47	5.123,09	П49E050340320000000010448	16.633,38	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	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);	12.086,95	2.846,17	П49E0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.14	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e Fl; - 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);	14.504,31	3.415,39	Π49Ε0503403200000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	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);	9.065,17	2.134,61	IT49E0503403200000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
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 alta 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);	10.878,23	2.561,55	IT49E0503403200000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.041,96	245,35	IT49E0503403200000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	651,24	153,36	П49E050340320000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CEJ 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	781,48	184,02	П49E050340320000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	2.014,49	474,36	П49Е050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	2.417,38	569,24	П49Е050340320000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	1.510,85	355,76	П49E0503403200000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	1.813,02	426,91	IT49E050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	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.	24.173,87	5.692,32	П49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	868,32	204,46	П49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	_ TITA_
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	29.008,62	6.830,77	IT49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	18.130,41	4.269,25	П49E050340320000000010448	13.861,16	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.756,47	5.123,09	П49E050340320000000010448	16.633,38	IT26J0100003245BE00000003EO	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 Fl; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	12.086,95	2.846,17	П49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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 det 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);	14.504,31	3.415,39	П49E050340320000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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/MRIT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alta qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.065,17	2.134,61	IT49E0503403200000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni		Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e Fi; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.878,23	2.561,55	IT49E0503403200000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.981,24	1.643,91	IT49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	8.377,47	1.972,68	IT49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni		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	5.235,93	1.232,91	П49E0503403200000000010448	4.003,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	1.041,96	245,35	IT49E0503403200000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.283,13	1.479,51	IT49E050340320000000010448	4.803,62	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.981,24	1.643,91	IT49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.22	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	8.377,47	1.972,68	IT49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.23	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.235,93	1.232,91	П49E0503403200000000010448	4.003,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.24	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.283,13	1.479,51	П49Е0503403200000000010448	4.803,62	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.25	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.111,44	261,71	IT49E0503403200000000010448	849,73	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.26	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.333,75	314,07	IT49E0503403200000000010448	1.019,68	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.27	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	833,60	196,30	П49E0503403200000000010448	637,30	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente altmeno una variazione tipo II	1.000,27	235,52	П49E0503403200000000010448	764,75	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	321,29	75,66	IT49E050340320000000010448	245,63	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	651,24	153,36	П49E0503403200000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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	385,50	90,76	IT49E0503403200000000010448	294,74	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CM5 - 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	240,95	56,73	П49Е0503403200000000010448	184,22	lT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	289,14	68,09	П49Е050340320000000010448	221,05	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	781,48	184,02	П49E0503403200000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.417,38	569,24	П49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.510,85	355,76	П49E050340320000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni 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.	1.813,02	426,91	П49E0503403200000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.173,87	5.692,32	П49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali allopatici	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.	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali allopatici	Diritti per il rinnovo	Procedura nazionale/MR IT CMS	B.4.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.029,00	948,74	IT49E0503403200000000010448	3.080,26	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allopatici	Diritti per il rinnovo	Procedura MR IT RMS	B.4.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.834,77	1.138,47	IT49E0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	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	52.098,82	12.267,92	П49E0503403200000000010448	39.830,90	IT26J0100003245BE00000003EO	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	3.125,94	736,08	П49Е0503403200000000010448	2.389,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI	TITA_
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	24.173,87	5.692,32	IT49E050340320000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	
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.	12.086,95	2.846,17	П49Е0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	6.981,24	1.643,91	П49Е050340320000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	П49Е050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	62.518,60	14.721,52	П49E050340320000000010448	47.797,08	IT26J0100003245BE00000003EO	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	3.751,11	883,30	IT49E050340320000000010448	2.867,81	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.417,38	569,24	П49Е050340320000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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	29.008,62	6.830,77	IT49E050340320000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	14.504,31	3.415,39	П49Е0503403200000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	
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.	8.377,47	1.972,68	П49E050340320000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.417,38	569,24	IT49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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	10.419,77	2.453,58	П49E0503403200000000010448	7.966,19	IT26J0100003245BE00000003EO	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	625,19	147,22	П49Е050340320000000010448	477,97	IT26J0100003245BE00000003EO	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	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	4.834,77	1.138,47	IT49E050340320000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.417,38	569,24	П49Е0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	1.396,25	328,79	П49E050340320000000010448	1.067,46	IT26J0100003245BE00000003EO	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	402,88	94,86	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	868,32	204,46	IT49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII	_ TITA_
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.	29.008,62	6.830,77	IT49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	18.130,41	4.269,25	ΙΤ49Ε0503403200000000010448	13.861,16	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	21.756,47	5.123,09	ΙΤ49Ε0503403200000000010448	16.633,38	IT26J0100003245BE00000003EO	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);	12.086,95	2.846,17	П49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.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);	14.504,31	3.415,39	П49E050340320000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.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);	9.065,17	2.134,61	ΙΤ49Ε0503403200000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole		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);	10.878,23	2.561,55	П49Е0503403200000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	1.041,96	245,35	IT49E0503403200000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	651,24	153,36	П49E050340320000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	781,48	184,02	П49E050340320000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.417,38	569,24	П49Е050340320000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.510,85	355,76	П49E0503403200000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	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 variazaoni 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.	1.813,02	426,91	П49Е050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	24.173,87	5.692,32	П49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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	868,32	204,46	IT49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.10	Procedura MRIT 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.	29.008,62	6.830,77	IT49E050340320000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	18.130,41	4.269,25	IT49E050340320000000010448	13.861,16	П26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing · Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.756,47	5.123,09	IT49E050340320000000010448	16.633,38	П26J0100003245BE00000003EO	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);	12.086,95	2.846,17	IT49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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);	14.504,31	3.415,39	IT49E050340320000000010448	11.088,92	П26J0100003245BE00000003EO	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
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 FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.065,17	2.134,61	П49E050340320000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e Fi; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.878,23	2.561,55	П49Е050340320000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.981,24	1.643,91	IT49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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	8.377,47	1.972,68	IT49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	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 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	5.235,93	1.232,91	П49Е0503403200000000010448	4.003,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.041,96	245,35	IT49E0503403200000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.283,13	1.479,51	П49Е050340320000000010448	4.803,62	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.981,24	1.643,91	IT49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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	8.377,47	1.972,68	IT49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.235,93	1.232,91	П49Е0503403200000000010448	4.003,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.283,13	1.479,51	П49E0503403200000000010448	4.803,62	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.111,44	261,71	IT49E0503403200000000010448	849,73	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.333,75	314,07	IT49E0503403200000000010448	1.019,68	IT26J0100003245BE00000003EO	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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CM5 - 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	833,60	196,30	П49Е0503403200000000010448	637,30	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.28	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.000,27	235,52	П49E050340320000000010448	764,75	IT26J0100003245BE00000003EO	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	321,29	75,66	IT49E0503403200000000010448	245,63	IT26J0100003245BE00000003EO	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 Reglamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	651,24	153,36	П49Е0503403200000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	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	385,50	90,76	IT49E0503403200000000010448	294,74	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.31	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CM5 - 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	240,95	56,73	П49Е0503403200000000010448	184,22	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.32	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	289,14	68,09	IT49E050340320000000010448	221,05	IT26J0100003245BE00000003EO	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	781,48	184,02	П49Е0503403200000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
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.	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.417,38	569,24	П49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.510,85	355,76	Π49Ε0503403200000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.813,02	426,91	П49E0503403200000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	24.173,87	5.692,32	П49E050340320000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di un'autorizzazione all'immissione in commercio		C.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura nazionale/MR IT CMS	C.4.1.1	Diritto per il rinnovo – la tariffa copre tutte le presentazioni associate a una forma farmaceutica	4.029,00	948,74	IT49E0503403200000000010448	3.080,26	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura MR IT RMS	C.4.2.1	Diritto per il rinnovo – la tariffa copre tutte le presentazioni associate a una forma farmaceutica	4.834,77	1.138,47	IT49E0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	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	31.259,30	7.360,76	П49E0503403200000000010448	23.898,54	IT26J0100003245BE00000003EO	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	3.125,94	736,08	П49E0503403200000000010448	2.389,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	П49Е0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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/FC - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	12.086,95	2.846,17	П49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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 medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - 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.	6.981,24	1.643,91	IT49E050340320000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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 medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	37.511,15	8.832,90	П49Е0503403200000000010448	28.678,25	IT26J0100003245BE00000003EO	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	3.751,11	883,30	П49E0503403200000000010448	2.867,81	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.417,38	569,24	IT49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - 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	14.504,31	3.415,39	П49E0503403200000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS		Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - 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.	8.377,47	1.972,68	П49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	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 medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.417,38	569,24	IT49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.251,86	1.472,15	П49Е0503403200000000010448	4.779,71	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS		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	625,19	147,22	П49E0503403200000000010448	477,97	IT26J0100003245BE00000003EO	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	402,88	94,86	П49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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. 2001/183/EC - 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	2.417,38	569,24	П49Е0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
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 medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - 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.	1.396,25	328,79	IT49E050340320000000010448	1.067,46	IT26J0100003245BE00000003EO	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 medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	402,88	94,86	П49Е050340320000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	289,43	68,14	П49Е0503403200000000010448	221,29	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogía 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.	3.626,08	853,74	П49E050340320000000010448	2.772,34	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.266,30	533,58	IT49E050340320000000010448	1.732,72	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.719,56	640,30	IT49E050340320000000010448	2.079,26	IT26J0100003245BE00000003EO	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	347,32	81,77	П49Е0503403200000000010448	265,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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	217,09	51,11	П49E0503403200000000010448	165,98	IT26J0100003245BE00000003EO	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 PPMI 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	260,50	61,33	П49E0503403200000000010448	199,17	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	671,50	158,10	П49E0503403200000000010448	513,40	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	805,80	189,72	П49E0503403200000000010448	616,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
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 annche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	503,62	118,57	П49E050340320000000010448	385,05	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	604,35	142,29	IT49E050340320000000010448	462,06	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	3.021,74	711,45	П49Е0503403200000000010448	2.310,29	IT26J0100003245BE00000003EO	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	289,43	68,14	IT49E0503403200000000010448	221,29	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	3.626,08	853,74	IT49E0503403200000000010448	2.772,34	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.266,30	533,58	IT49E050340320000000010448	1.732,72	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.719,56	640,30	П49Е050340320000000010448	2.079,26	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.745,31	410,92	IT49E0503403200000000010448	1.334,39	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.094,37	493,10	IT49E0503403200000000010448	1.601,27	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.308,98	308,19	П49E0503403200000000010448	1.000,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	1.570,78	369,83	IT49E0503403200000000010448	1.200,95	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
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	347,32	81,77	П49E050340320000000010448	265,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping- Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	217,09	51,11	П49Е0503403200000000010448	165,98	IT26J0100003245BE00000003EO	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	260,50	61,33	П49E0503403200000000010448	199,17	IT26J0100003245BE00000003EO	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 autotrizzati di un medicinale. – Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	671,50	158,10	П49E0503403200000000010448	513,40	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	805,80	189,72	П49E0503403200000000010448	616,08	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	503,62	118,57	Π49Ε0503403200000000010448	385,05	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	604,35	142,29	IT49E050340320000000010448	462,06	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	3.021,74	711,45	П49E050340320000000010448	2.310,29	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di una registrazione di medicinali omeopatici (owero senza indicazioni terapeutiche)		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.	402,90	94,86	П49E0503403200000000010448	308,04	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici (ovvero senza indicazioni terapeutiche)	Procedura nazionale/MR IT CMS	C.8.1.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre tutte le presentazioni associate ad una forma farmaceutica.	2.014,50	474,30	П49E0503403200000000010448	1.540,20	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di una registrazione di medicinali omeopatici (ovvero senza indicazioni terapeutiche)	Procedura MR IT RMS	C.8.2.1	Diritti per il rinnovo - la tariffa copre tutte le presentazioni associate ad una forma farmaceutica.	4.834,77	1.138,47	П49Е0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
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 € 14.049,67	17,94	4,21	П49Е0503403200000000010448	13,73	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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 € 14.049,67	17,94	4,21	IT49E0503403200000000010448	13,73	IT26J0100003245BE00000003EO	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 € 14.049,67	17,94	4,21	IT49E0503403200000000010448	13,73	IT26J0100003245BE00000003EO	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	896,90	211,20	IT49E0503403200000000010448	685,70	IT26J0100003245BE00000003EO	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	31.259,30	7.360,76	IT49E0503403200000000010448	23.898,54	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	3.125,94	736,08	П49E050340320000000010448	2.389,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	П49Е050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	24.173,87	5.692,32	IT49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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	12.086,95	2.846,17	П49E0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	6.981,24	1.643,91	П49E0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	37.511,15	8.832,90	IT49E050340320000000010448	28.678,25	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.751,11	883,30	IT49E050340320000000010448	2.867,81	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	I QUAN TITA_ 1 MASSI MA
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	2.417,38	569,24	П49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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	29.008,62	6.830,77	IT49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	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	14.504,31	3.415,39	П49E0503403200000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	8.377,47	1.972,68	П49E0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.417,38	569,24	П49Е0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.251,86	1.472,15	IT49E0503403200000000010448	4.779,71	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	625,19	147,22	П49E050340320000000010448	477,97	IT26J0100003245BE00000003EO	0	Ν
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	402,88	94,86	П49Е050340320000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	4.834,77	1.138,47	IT49E0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.417,38	569,24	П49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.396,25	328,79	П49Е0503403200000000010448	1.067,46	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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	402,88	94,86	IT49E050340320000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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	868,32	204,46	IT49E050340320000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	29.008,62	6.830,77	IT49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	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		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.	18.130,41	4.269,25	П49E050340320000000010448	13.861,16	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	21.756,47	5.123,09	П49E050340320000000010448	16.633,38	IT26J0100003245BE00000003EO	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);	12.086,95	2.846,17	П49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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		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);	14.504,31	3.415,39	П49Е050340320000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
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);	9.065,17	2.134,61	Π49Ε050340320000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	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);	10.878,23	2.561,55	П49E050340320000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	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.2.1.2	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	1.041,96	245,35	П49E050340320000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	651,24	153,36	П49E0503403200000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	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 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 i dentica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	781,48	184,02	П49E0503403200000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.417,38	569,24	П49Е0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI	TITA_ M MASSI
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 singote	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.	1.510,85	355,76	П49E050340320000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.813,02	426,91	П49Е050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	24.173,87	5.692,32	П49Е0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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	868,32	204,46	П49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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.2.2.10	Procedura MR IT RNS - 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.	29.008,62	6.830,77	П49E0503403200000000010448	22.177,85	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	18.130,41	4.269,25	П49Е0503403200000000010448	13.861,16	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	21.756,47	5.123,09	П49E0503403200000000010448	16.633,38	IT26J0100003245BE00000003EO	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 Fl; - le variazioni relative all' RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	12.086,95	2.846,17	Π49Ε0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
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);	14.504,31	3.415,39	Π49Ε050340320000000010448	11.088,92	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.15	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 FI; - le variazioni relative al l'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	9.065,17	2.134,61	IT49E050340320000000010448	6.930,56	IT26J0100003245BE00000003EO	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 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);	10.878,23	2.561,55	П49E050340320000000010448	8.316,68	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.981,24	1.643,91	IT49E050340320000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	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	8.377,47	1.972,68	П49Е0503403200000000010448	6.404,79	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
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 varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CM5 - 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	5.235,93	1.232,91	IT49E050340320000000010448	4.003,02	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	1.041,96	245,35	IT49E0503403200000000010448	796,61	IT26J0100003245BE00000003EO	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	6.283,13	1.479,51	IT49E050340320000000010448	4.803,62	IT26J0100003245BE00000003EO	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 CM5 - 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	651,24	153,36	IT49E050340320000000010448	497,88	IT26J0100003245BE00000003EO	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	781,48	184,02	IT49E050340320000000010448	597,46	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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 analogía 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.	2.417,38	569,24	IT49E0503403200000000010448	1.848,14	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.510,85	355,76	П49E050340320000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	1.813,02	426,91	П49E050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	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 Cutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	24.173,87	5.692,32	IT49E050340320000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	0	2
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.	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
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	4.029,00	948,74	IT49E0503403200000000010448	3.080,26	IT26J0100003245BE00000003EO	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	4.834,77	1.138,47	IT49E0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	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	80.579,53	18.974,40	П49Е0503403200000000010448	61.605,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	868,32	204,46	IT49E050340320000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	1	250
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.17	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i La tariffa prevista per le variazioni di tipo IB nazionali si applica a ciascun lotto di intermedio importato e prodotto finito (lettera e del D.M) fino ad un importo massimo corrispondente a 250 lotti	2.014,49	474,36	П49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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	24.173,87	5.692,32	IT49E0503403200000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	80.579,53	18.974,40	П49E050340320000000010448	61.605,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	24.173,87	5.692,32	П49E050340320000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	24.173,87	5.692,32	IT49E050340320000000010448	18.481,55	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.1	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simuttaneamente 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.	22.684,68	5.341,66	П49E0503403200000000010448	17.343,02	IT26J0100003245BE00000003EO	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 simuttaneamente 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	12.086,95	2.846,17	П49Е0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	6.981,24	1.643,91	П49Е0503403200000000010448	5.337,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	
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	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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).	12.086,95	2.846,17	IT49E0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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	12.086,95	2.846,17	П49E050340320000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	868,32	204,46	П49Е0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.820,71	428,73	IT49E0503403200000000010448	1.391,98	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	2.014,49	474,36	IT49E0503403200000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	910,35	214,36	IT49E0503403200000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	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)	910,35	214,36	IT49E0503403200000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Varie	Documentazione e Certificazione		E.5.1	Rilascio certificazioni e riconoscimento QP ad utilità del richiedente, certificato di «libera vendita» o copia conforme di documenti esistenti agli atti, certificato GMP, certificato CPP	132,29	31,17	IT49E0503403200000000010448	101,12	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Varie	Documentazione e Certificazione		E.5.2	Deposito e custodia Active Substance Master File (ASMF)/Valutazione della documentazione di produzione e controllo di una materia prima farmacologicamente attiva prodotta in Italia o all'estero	3.175,85	748,40	IT49E0503403200000000010448	2.427,45	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Varie	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)		E.6.1	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)	868,32	204,46	IT49E0503403200000000010448	663,86	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Varie	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballagio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE		E.7.1	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballagio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
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.	12.086,95	2.846,17	IT49E0503403200000000010448	9.240,78	IT26J0100003245BE00000003EO	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.	3.631,13	855,05	П49E0503403200000000010448	2.776,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.1	Sperimentazioni Cliniche fase I	20.120,00	20.120,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MIN A	A_ TI	UAN ITA_ ASSI MA
Sperimentazioni cliniche			F.2	Sperimentazioni Cliniche fase II e III – da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	17.102,00	17.102,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.3	Sperimentazioni Cliniche fase II e III – oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	19.114,00	19.114,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.4	Sperimentazioni Cliniche fase IV – da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	12.575,00	12.575,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.5	Sperimentazioni Cliniche fase IV – oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	14.587,00	14.587,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.6	Modifiche Sostanziali fase I	9.054,00	9.054,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.7	Modifiche Sostanziali fase II, III e IV	6.036,00	6.036,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.8	Italia Reference Member State - Maggiorazione Sperimentazioni Cliniche – Modifiche Sostanziali	4.527,00	4.527,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Sperimentazioni cliniche			F.9	Italia Safety assessing Member State – Annual Safety Report	3.521,00	3.521,00	IT49E0503403200000000010448		IT26J0100003245BE00000003EO	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	2.610,87	553,76	IT49E0503403200000000010448	2.057,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Ispezioni sulle sperimentazioni			G.2	Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 1-bis, ultimo periodo, del D.M. 19 marzo 1998	1.740,57	369,18	IT49E0503403200000000010448	1.371,39	IT26J0100003245BE00000003EO	1		N
Officine			H.1	Attivazione officine produzione di sostanze attive/produzione primaria di GAS medicinali, con limite di massimo di 5 sostanze attive	9.103,49	2.143,64	IT49E0503403200000000010448	6.959,85	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.10	Attivazione importatori, inclusi importatori Titolari AIC, di sostanze attive autorizzate/registrate, con limite massimo di 5 sostanze attive	4.551,75	1.071,82	IT49E0503403200000000010448	3.479,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.11	Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva prodotta sottoposta a regime di registrazione	3.641,41	857,44	IT49E0503403200000000010448	2.783,97	IT26J0100003245BE00000003EO	1		N
Officine			H.12	Notifica elenco annuale delle modifiche non essenziali per le Officine di produzione/importazione di sostanze attive registrate	910,35	214,36	IT49E0503403200000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.13	Notifica della produzione/importazione di sostanze attive sperimentali di fase I e di fase II ai sensi dell'art.54, comma 4 bis, del decreto legislativo 219/2006	910,35	214,36	IT49E0503403200000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	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 biologiche e/o non derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali	910,35	214,36	IT49E050340320000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	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	13.655,23	3.215,46	IT49E0503403200000000010448	10.439,77	IT26J0100003245BE00000003EO	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, con limite massimo di 5 sostanze attive	4.551,75	1.071,82	IT49E0503403200000000010448	3.479,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.17	Per ogni estensione della registrazione all'importazione di sostanze attive non sterili e/o non biologiche e/o non derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali per officine di produzione/importazione	910,36	214,36	IT49E0503403200000000010448	696,00	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.18	Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva importata sottoposta a regime di registrazione	910,36	214,36	IT49E0503403200000000010448	696,00	IT26J0100003245BE00000003EO	1		N
Officine			H.2	Attivazione di officine di medicinali e di omeopatici	18.206,93	4.287,26	IT49E0503403200000000010448	13.919,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.3	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione secondaria	4.551,75	1.071,82	IT49E050340320000000010448	3.479,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1	. T	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 biologiche e/o derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali	4.551,75	1.071,82	IT49E050340320000000010448	3.479,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1
Officine			H.5	Per ogni altra modifica, non essenziale o di carattere amministrativo, attinente all'officina di produzione/importazione di medicinali e/o sostanze	910,35	214,36	IT49E0503403200000000010448	695,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1		N
Officine			H.6	attive starili a/o di origine hiologica e/o derivante da tessuti, organi, liquidi Per ogni estensione dell'autorizzazione all'importazione di medicinali e/o sostanze attive sterili e/o biologiche e/o derivanti da tessuti, organi, liquidi	1.820,71	428,73	IT49E0503403200000000010448	1.391,98	IT26J0100003245BE00000003EO	1		1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE		TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	TITA_
Officine			H.7	Rilascio certificazioni (ad esempio GMP – CLV – Prodotto farmaceutico senza AIC per esclusiva esportazione CPP/CPO), riconoscimento QP ad utilità del richigietato e rietampa certificati GMP	132,29	31,17	IT49E0503403200000000010448	101,12	IT26J0100003245BE00000003EO	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	1.820,71	428,73	IT49E0503403200000000010448	1.391,98	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
Officine			H.9	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione in continuo (primaria e secondaria)	13.655,23	3.215,46	IT49E0503403200000000010448	10.439,77	IT26J0100003245BE00000003EO	1	1
НТА			l.1	Nuovo principio attivo (comprese le riclassificazioni di principi attivi mai precedentemente rimborsati e associazione di principi attivi di cui almeno uno non noto)	6.578,15	1.548,99	IT49E0503403200000000010448	5.029,16	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
HTA			1.10	Revisione delle condizioni negoziali	1.315,62	309,80	IT49E0503403200000000010448	1.005,82	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
HTA			1.2	Nuova associazione di principi attivi noti	3.289,07	774,49	IT49E0503403200000000010448	2.514,58	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
HTA			1.3	Farmaco orfano	3.289,07	774,49	IT49E0503403200000000010448	2.514,58	IT26J0100003245BE00000003EO	0	1
HTA			1.4	Farmaco biosimilare	6.578,15	1.548,99	IT49E0503403200000000010448	5.029,16	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
НТА			1.5	Farmaco generico (compresa le estensioni di indicazione se l'originator ha la stessa già rimborsata)	1.315,62	309,80	IT49E0503403200000000010448	1.005,82	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
HTA			1.6	Farmaco copia e importazione parallela	1.315,62	309,80	IT49E0503403200000000010448	1.005,82	IT26J0100003245BE00000003EO		N
HTA			1.7	Estensione di indicazione terapeutica	5.262,51	1.239,20	IT49E0503403200000000010448	4.023,31	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
НТА			1.8	Nuove confezioni (sono nuove AIC di un principio attivo già rimborsato) o variazione di posologia (su AIC già rimborsate)	1.315,62	309,80	IT49E0503403200000000010448	1.005,82	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
НТА			1.9	Riclassificazione	1.315,62	309,80	IT49E0503403200000000010448	1.005,82	IT26J0100003245BE00000003EO	0	N
Dispositivi medici	Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali con funzione ancillare	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.1.1.1	Valutazione di una sostanza medicinale "non nota", fornita da un produttore mai valutato dall'AIFA in una AIC di un medicinale o in una precedente richiesta da parte di un Organismo Notificato Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (multiple applications) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 4.262,59/sostanza).	21.719,56	5.114,43	П49Е0503403200000000010448	16.605,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Dispositivi medici	Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali con funzione ancillare	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.1.1.2	Valutazione di una sostanza medicinale "nota" fornita da un produttore già valutato dall'AIFA in una AIC di un medicinale o in una precedente richiesta da parte di un Organismo Notificato o per un produttore di sostanza attiva in possesso di CEP. Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (muttiple applications) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Se il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 2.131,20/sostanza).	10.859,79	2.557,23	П49Е0503403200000000010448	8.302,56	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Dispositivi medici	Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali con funzione ancillare	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.1.1.3	Valutazione di modifiche maggiori alla documentazione relativa alla sostanza medicinale equivalenti a variazioni di tipo II in accordo all'allegato I del Regolamento 1234/2008. Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (muttiple applications) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Se Il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 2.131,20/sostanza).	10.859,79	2.557,23	П49E0503403200000000010448	8.302,56	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
Dispositivi medici	Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali con funzione ancillare	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.1.1.4	Valutazione di modifiche minori alla documentazione relativa alla sostanza medicinale equivalenti a variazioni di tipo IB in accordo all'allegato I del Regolamento 1234/2008. Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (multiple applications) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Se il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 355,216/sostanza).	1.809,97	426,20	П49E050340320000000010448	1.383,77	IT26J0100003245BE00000003EO	1	z
Dispositivi medici	Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali con funzione ancillare	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.1.1.5	Valutazione di modifiche minori alla documentazione relativa alla sostanza medicinale equivalenti a variazioni di tipo IA in accordo all'allegato I del Regolamento 1234/2008. Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (multiple applications) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Se il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 153,11/sostanza).	780,16	183,71	П49Е050340320000000010448	596,45	IT26J0100003245BE00000003EO	1	z
Dispositivi medici	Dispositivi medici a base di sostanze	Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione	L.2.1.1	Valutazione di una sostanza medicinale "non nota", fornita da un produttore mai valutato dall'AFA in una AIC di un medicinale o in una precedente richiesta da parte di un Organismo Notificato. Se la richiesta si riferisce ad una serie di Dispositivi Medici (multiple application) contenenti la stessa sostanza medicinale e facente riferimento ad uno stesso dossier e ad una stessa valutazione dell'Organismo Notificato, il costo unitario sarà unico. Se il Dispositivo Medico incorpora 2 o più sostanze, la tariffa sarà incrementata del 20% per ogni ulteriore sostanza (euro 3.196,94).	16.289,67	3.835,83	П49E050340320000000010448	12.453,84	IT26J0100003245BE00000003EO	1	Z
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/MR IT CMS	M.10.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	402,90	94,88	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.10.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	483,48	113,85	IT49E0503403200000000010448	369,63	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	7.762,95	1.827,99	IT49E0503403200000000010448	5.934,96	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.328,89	548,40	IT49E0503403200000000010448	1.780,49	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.164,44	274,20	IT49E0503403200000000010448	890,24	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/MR IT CMS	M.11.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	1.007,24	237,18	IT49E0503403200000000010448	770,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	672,57	158,37	IT49E050340320000000010448	514,20	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	194,08	45,71	IT49E0503403200000000010448	148,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	769,60	181,23	IT49E0503403200000000010448	588,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.11.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	1.208,70	284,62	IT49E0503403200000000010448	924,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	194,08	45,71	IT49E0503403200000000010448	148,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	3.011,52	709,14	IT49E0503403200000000010448	2.302,38	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	301,15	70,92	IT49E0503403200000000010448	230,23	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	194,08	45,71	IT49E0503403200000000010448	148,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	5.019,15	1.181,89	IT49E0503403200000000010448	3.837,26	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	301,15	70,92	IT49E0503403200000000010448	230,23	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.1.1.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	194,08	45,71	IT49E0503403200000000010448	148,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	9.315,56	2.193,60	IT49E0503403200000000010448	7.121,96	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.794,66	658,08	IT49E0503403200000000010448	2.136,58	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.397,33	329,04	IT49E0503403200000000010448	1.068,29	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/MR IT CMS	M.12.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	671,50	158,12	IT49E0503403200000000010448	513,38	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	807,08	190,05	IT49E0503403200000000010448	617,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	232,89	54,83	IT49E0503403200000000010448	178,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	923,53	217,47	IT49E0503403200000000010448	706,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.12.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	805,81	189,75	IT49E0503403200000000010448	616,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	232,89	54,83	IT49E0503403200000000010448	178,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	3.613,80	850,96	IT49E0503403200000000010448	2.762,84	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE		TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ MASSI MA
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	361,38	85,09	IT49E0503403200000000010448	276,29	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	232,89	54,83	IT49E0503403200000000010448	178,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	6.022,98	1.418,27	IT49E0503403200000000010448	4.604,71	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	361,38	85,09	IT49E0503403200000000010448	276,29	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	232,89	54,83	IT49E0503403200000000010448	178,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	1.552,59	365,59	IT49E0503403200000000010448	1.187,00	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	465,78	109,68	IT49E0503403200000000010448	356,10	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	232,89	54,83	IT49E0503403200000000010448	178,06	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	134,53	31,68	IT49E050340320000000010448	102,85	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	38,81	9,14	IT49E0503403200000000010448	29,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	153,91	36,24	IT49E0503403200000000010448	117,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	38,81	9,14	IT49E0503403200000000010448	29,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	602,31	141,83	IT49E0503403200000000010448	460,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	269,48	63,45	IT49E0503403200000000010448	206,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	38,81	9,14	IT49E0503403200000000010448	29,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.003,83	236,37	IT49E0503403200000000010448	767,46	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	269,48	63,45	IT49E0503403200000000010448	206,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura MR IT RMS	M.1.3.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	38,81	9,14	IT49E0503403200000000010448	29,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	19.407,41	4.569,99	IT49E0503403200000000010448	14.837,42	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	5.822,21	1.370,99	IT49E0503403200000000010448	4.451,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.911,13	685,51	П49Е0503403200000000010448	2.225,62	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	1.681,41	395,93	П49Е0503403200000000010448	1.285,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	485,18	114,25	IT49E0503403200000000010448	370,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	1.924,01	453,06	IT49E0503403200000000010448	1.470,95	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	485,18	114,25	IT49E0503403200000000010448	370,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	7.528,73	1.772,84	IT49E0503403200000000010448	5.755,89	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	752,88	177,29	IT49E0503403200000000010448	575,59	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	485,18	114,25	IT49E0503403200000000010448	370,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	12.547,88	2.954,73	IT49E0503403200000000010448	9.593,15	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	752,88	177,29	IT49E0503403200000000010448	575,59	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.2.1.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	485,18	114,25	IT49E0503403200000000010448	370,93	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	23.288,89	5.483,98	IT49E0503403200000000010448	17.804,91	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	6.986,66	1.645,19	IT49E0503403200000000010448	5.341,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	3.493,32	822,60	П49E050340320000000010448	2.670,72	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	2.017,71	475,13	П49E050340320000000010448	1.542,58	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	582,23	137,10	IT49E0503403200000000010448	445,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	2.308,81	543,67	IT49E0503403200000000010448	1.765,14	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	582,23	137,10	IT49E0503403200000000010448	445,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	9.034,49	2.127,41	IT49E0503403200000000010448	6.907,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	903,45	212,74	IT49E0503403200000000010448	690,71	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	582,23	137,10	IT49E0503403200000000010448	445,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	15.057,47	3.545,68	IT49E0503403200000000010448	11.511,79	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	903,45	212,74	IT49E0503403200000000010448	690,71	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	582,23	137,10	IT49E0503403200000000010448	445,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	3.881,47	913,99	IT49E0503403200000000010448	2.967,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.164,43	274,19	IT49E0503403200000000010448	890,24	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	582,23	137,10	IT49E0503403200000000010448	445,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	336,28	79,19	IT49E0503403200000000010448	257,09	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	97,03	22,84	IT49E0503403200000000010448	74,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	384,80	90,61	IT49E0503403200000000010448	294,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	97,03	22,84	IT49E0503403200000000010448	74,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.505,74	354,57	IT49E0503403200000000010448	1.151,17	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in	Procedura DC IT RMS	M.2.3.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	673,73	158,65	IT49E0503403200000000010448	515,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	97,03	22,84	IT49E0503403200000000010448	74,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	TITA_
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.509,57	590,94	IT49E0503403200000000010448	1.918,63	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in	Procedura DC IT RMS	M.2.3.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	673,73	158,65	IT49E0503403200000000010448	515,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	97,03	22,84	IT49E0503403200000000010448	74,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	12.938,27	3.046,66	IT49E0503403200000000010448	9.891,61	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	3.881,48	914,00	IT49E0503403200000000010448	2.967,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.940,74	456,99	IT49E0503403200000000010448	1.483,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	1.120,95	263,95	П49Е050340320000000010448	857,00	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	323,47	76,17	П49Е050340320000000010448	247,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	1.282,67	302,04	IT49E050340320000000010448	980,63	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	323,47	76,17	П49Е050340320000000010448	247,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	5.019,15	1.181,89	П49Е050340320000000010448	3.837,26	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	501,92	118,20	П49Е050340320000000010448	383,72	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	323,47	76,17	П49Е050340320000000010448	247,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	8.365,25	1.969,82	П49Е050340320000000010448	6.395,43	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	501,92	118,20	IT49E0503403200000000010448	383,72	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ I MASSI MA
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	323,47	76,17	П49E050340320000000010448	247,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	2.587,66	609,33	IT49E0503403200000000010448	1.978,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	776,30	182,81	IT49E0503403200000000010448	593,49	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	388,15	91,40	IT49E050340320000000010448	296,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	224,20	52,79	IT49E050340320000000010448	171,41	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	64,68	15,24	IT49E050340320000000010448	49,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	256,54	60,42	IT49E050340320000000010448	196,12	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	64,68	15,24	IT49E050340320000000010448	49,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.003,83	236,37	IT49E050340320000000010448	767,46	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	449,16	105,77	IT49E050340320000000010448	343,39	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.6	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	64,68	15,24	IT49E050340320000000010448	49,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.673,05	393,97	IT49E050340320000000010448	1.279,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	449,16	105,77	IT49E050340320000000010448	343,39	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura MR IT RMS	M.3.2.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	64,68	15,24	IT49E050340320000000010448	49,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	QUAN TITA_ 1 MASSI MA
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.1	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione)	15.525,93	3.655,99	П49E050340320000000010448	11.869,94	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.10	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	4.657,79	1.096,80	П49E050340320000000010448	3.560,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.11	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.328,89	548,40	IT49E050340320000000010448	1.780,49	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.12	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione)	1.345,12	316,74	IT49E050340320000000010448	1.028,38	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.13	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione)	388,15	91,40	IT49E050340320000000010448	296,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.2	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato a una presentazione richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	1.539,21	362,44	IT49E050340320000000010448	1.176,77	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.3	Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contestualmente alla prima domanda di AIC)	388,15	91,40	IT49E050340320000000010448	296,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.4	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	6.022,98	1.418,27	IT49E050340320000000010448	4.604,71	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.5	Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	602,31	141,83	IT49E050340320000000010448	460,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.6	Nuova AlC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AlC)	388,15	91,40	IT49E050340320000000010448	296,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.7	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	10.038,31	2.363,78	IT49E050340320000000010448	7.674,53	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.8	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	602,31	141,83	IT49E050340320000000010448	460,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura DC IT RMS	M.3.3.9	Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	388,15	91,40	IT49E050340320000000010448	296,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.1	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	86,83	20,44	IT49E050340320000000010448	66,39	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.10	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.	2.900,86	683,08	П49Е0503403200000000010448	2.217,78	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.11	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 - 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.	1.813,04	426,93	Π49Ε0503403200000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.12	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 - 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.	2.175,64	512,31	П49E050340320000000010448	1.663,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.13	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).	1.208,70	284,62	П49Е0503403200000000010448	924,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.14	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).	1.450,43	341,54	П49E0503403200000000010448	1.108,89	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.15	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 - 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).	906,51	213,47	П49E0503403200000000010448	693,04	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.16	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 - 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).	1.087,83	256,16	IT49E0503403200000000010448	831,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.17	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	698,12	164,39	IT49E0503403200000000010448	533,73	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.18	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	837,74	197,27	IT49E0503403200000000010448	640,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.19	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	523,60	123,30	П49E0503403200000000010448	400,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.2	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	104,19	24,53	IT49E0503403200000000010448	79,66	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.20	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	628,31	147,95	П49E0503403200000000010448	480,36	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni al sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	698,12	164,39	IT49E0503403200000000010448	533,73	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.22	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	837,74	197,27	IT49E0503403200000000010448	640,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.23	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	523,60	123,30	П49E0503403200000000010448	400,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.24	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 Il in poi presentata all'interno di un Worksharing	628,31	147,95	П49E0503403200000000010448	480,36	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.25	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	111,14	26,17	IT49E0503403200000000010448	84,97	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII	_ TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.26	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	133,37	31,40	IT49E050340320000000010448	101,97	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.27	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 CM5 - 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	83,36	19,63	П49E0503403200000000010448	63,73	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.28	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	100,03	23,55	П49E0503403200000000010448	76,48	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.29	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	32,13	7,56	IT49E0503403200000000010448	24,57	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MRI TCMS - 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	65,13	15,34	П49E0503403200000000010448	49,79	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.30	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	38,55	9,08	IT49E0503403200000000010448	29,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.31	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 CM5 - 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	24,10	5,67	П49E0503403200000000010448	18,43	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.32	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	28,91	6,81	П49E0503403200000000010448	22,10	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.4	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 - 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	78,16	18,41	П49Е050340320000000010448	59,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.5	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.	201,46	47,44	П49E0503403200000000010448	154,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.6	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.	241,74	56,93	П49E0503403200000000010448	184,81	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.7	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 - 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.	151,09	35,58	П49E050340320000000010448	115,51	IT26J0100003245BE00000003EO		N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.8	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 - 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.	181,31	42,69	П49E0503403200000000010448	138,62	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.9	Procedura nazionale/MRITCMS - 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.	2.417,40	569,24	П49Е050340320000000010448	1.848,16	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.1	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	86,83	20,44	IT49E0503403200000000010448	66,39	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.10	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.	2.900,86	683,08	П49E0503403200000000010448	2.217,78	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.11	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 - 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.	1.813,04	426,93	П49Е050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.12	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 - 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.	2.175,64	512,31	П49Е050340320000000010448	1.663,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II al 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).	1.208,70	284,62	П49Е0503403200000000010448	924,08	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.14	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).	1.450,43	341,54	П49E050340320000000010448	1.108,89	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.15	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 - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - te variazioni retative 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 retative 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 clinici); reclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici):	906,51	213,47	П49E050340320000000010448	693,04	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.16	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 - 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 clinici), reclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici).	1.087,83	256,16	П49E050340320000000010448	831,67	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE)	104,19	24,53	П49Е050340320000000010448	79,66	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.3	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 - 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	65,13	15,34	П49E050340320000000010448	49,79	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.4	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 - 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	78,16	18,41	П49E050340320000000010448	59,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergen	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.5	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.	201,46	47,44	П49E050340320000000010448	154,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.6	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.	241,74	56,93	П49E0503403200000000010448	184,81	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.7	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 - 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.	151,09	35,58	IT49E050340320000000010448	115,51	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.8	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 - 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.	181,31	42,69	IT49E050340320000000010448	138,62	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.9	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 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.	2.417,40	569,24	П49E050340320000000010448	1.848,16	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.1	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	217,09	51,12	IT49E0503403200000000010448	165,97	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.10	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.	7.252,15	1.707,71	П49Е0503403200000000010448	5.544,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.11	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 - 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.	4.532,60	1.067,32	П49E0503403200000000010448	3.465,28	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.12	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 - 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.	5.439,11	1.280,78	П49E0503403200000000010448	4.158,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.13	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).	3.021,74	711,55	IT49E0503403200000000010448	2.310,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.14	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).	3.626,08	853,86	П49E0503403200000000010448	2.772,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.15	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 - 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 Fl; - 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).	2.266,30	533,66	П49Е050340320000000010448	1.732,64	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.16	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 - 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).	2.719,56	640,39	IT49E050340320000000010448	2.079,17	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.17	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	1.745,31	410,98	П49E050340320000000010448	1.334,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.18	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	2.094,38	493,17	П49Е0503403200000000010448	1.601,21	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.19	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	1.308,98	308,23	П49E0503403200000000010448	1.000,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.2	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	260,50	61,34	П49E050340320000000010448	199,16	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	TITA	A_ SSI
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.20	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	1.570,78	369,89	П49Е0503403200000000010448	1.200,89	IT26J0100003245BE00000003EO			
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.21	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	1.745,31	410,98	П49Е0503403200000000010448	1.334,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	-
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.22	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	2.094,38	493,17	П49Е050340320000000010448	1.601,21	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	I
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.23	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	1.308,98	308,23	П49E0503403200000000010448	1.000,75	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	I
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.24	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	1.570,78	369,89	Π49Ε0503403200000000010448	1.200,89	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	1
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.25	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	277,87	65,43	П49E0503403200000000010448	212,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	I
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.26	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	333,44	78,52	П49E0503403200000000010448	254,92	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	1
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.27	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	208,40	49,07	П49E0503403200000000010448	159,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	I
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.28	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	250,08	58,89	П49E0503403200000000010448	191,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	1
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.29	Procedura nazionale/MRIT 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	80,32	18,91	П49Е050340320000000010448	61,41	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.3	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 - 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	162,81	38,34	П49Е0503403200000000010448	124,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.30	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	96,37	22,69	П49E0503403200000000010448	73,68	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	QUAN TITA_ 1 MASSI MA
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.31	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	60,23	14,18	П49Е0503403200000000010448	46,05	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.32	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	72,29	17,02	П49Е0503403200000000010448	55,27	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.4	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 - 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	195,37	46,00	П49E0503403200000000010448	149,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.5	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.	503,62	118,59	П49E0503403200000000010448	385,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.6	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.	604,35	142,31	П49E0503403200000000010448	462,04	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.7	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 - 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.	377,71	88,94	П49E0503403200000000010448	288,77	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.8	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 - 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.	453,27	106,74	П49E0503403200000000010448	346,53	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.9	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.	6.043,46	1.423,09	П49E0503403200000000010448	4.620,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.1	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	217,09	51,12	IT49E0503403200000000010448	165,97	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.10	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.	7.252,15	1.707,71	П49Е0503403200000000010448	5.544,44	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII A	
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.11	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 - 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.	4.532,60	1.067,32	IT49E050340320000000010448	3.465,28	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.12	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 - 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.	5.439,11	1.280,78	П49E050340320000000010448	4.158,33	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.13	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).	3.021,74	711,55	П49Е050340320000000010448	2.310,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singote	M.5.2.14	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).	3.626,08	853,86	IT49E050340320000000010448	2.772,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singote	M.5.2.15	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 - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - te variazioni retative 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 retative 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).	2.266,30	533,66	П49E050340320000000010448	1.732,64	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAI TITA MINII	_ TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.16	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 - 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).	2.719,56	640,39	П49E0503403200000000010448	2.079,17	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.2	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	260,50	61,34	IT49E0503403200000000010448	199,16	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.3	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 - 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	162,81	38,34	П49E0503403200000000010448	124,47	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.4	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 - 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	195,37	46,00	П49Е0503403200000000010448	149,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.5	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.	503,62	118,59	П49E0503403200000000010448	385,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.6	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.	604,35	142,31	П49Е050340320000000010448	462,04	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.7	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 - 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.	377,71	88,94	IT49E050340320000000010448	288,77	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.8	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 - 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.	453,27	106,74	П49Е050340320000000010448	346,53	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	M.5.2.9	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.	6.043,46	1.423,09	П49Е0503403200000000010448	4.620,37	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.1	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	144,72	34,08	П49E0503403200000000010448	110,64	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.10	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.	4.834,77	1.138,47	П49E0503403200000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.11	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 - 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.	3.021,74	711,55	П49E0503403200000000010448	2.310,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.12	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 - 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.	3.626,08	853,86	П49E050340320000000010448	2.772,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.13	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 escusse 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).	2.014,49	474,36	П49Е050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.14	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).	2.417,39	569,24	П49E050340320000000010448	1.848,15	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.15	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 - 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).	1.510,86	355,77	П49Е0503403200000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.16	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 - 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).	1.813,04	426,93	IT49E0503403200000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.17	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	1.163,55	273,99	П49E0503403200000000010448	889,56	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.18	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	1.396,24	328,79	П49E0503403200000000010448	1.067,45	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.19	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	872,66	205,49	П49E0503403200000000010448	667,17	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.2	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	173,65	40,89	П49E0503403200000000010448	132,76	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.20	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	1.047,18	246,58	П49E050340320000000010448	800,60	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.21	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	1.163,55	273,99	П49Е050340320000000010448	889,56	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.22	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	1.396,24	328,79	П49Е050340320000000010448	1.067,45	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.23	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	872,66	205,49	П49Е0503403200000000010448	667,17	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.24	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	1.047,18	246,58	П49E0503403200000000010448	800,60	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.25	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	185,25	43,62	П49E050340320000000010448	141,63	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINIM A	TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.26	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	222,29	52,34	IT49E0503403200000000010448	169,95	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.27	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 CM5 - 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	138,93	32,71	IT49E050340320000000010448	106,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.28	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	166,71	39,25	IT49E0503403200000000010448	127,46	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.29	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	53,54	12,60	IT49E0503403200000000010448	40,94	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MRI TCMS - 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	108,55	25,56	IT49E0503403200000000010448	82,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.30	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	64,25	15,13	IT49E0503403200000000010448	49,12	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.31	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 CM5 - 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	40,16	9,46	П49E050340320000000010448	30,70	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.32	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	48,20	11,36	IT49E050340320000000010448	36,84	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.4	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 - 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	130,25	30,67	IT49E050340320000000010448	99,58	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.5	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.	335,74	79,06	IT49E050340320000000010448	256,68	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.6	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.	402,90	94,88	IT49E0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUA TITA MINI A	_ TITA_
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.7	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 - 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.	251,81	59,30	П49Е050340320000000010448	192,51	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.8	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 - 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.	302,16	71,15	П49E050340320000000010448	231,01	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Grouping e Worksharing di variazioni	M.6.1.9	Procedura nazionale/MRIT 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.	4.028,99	948,74	П49E050340320000000010448	3.080,25	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.1	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	144,72	34,08	IT49E050340320000000010448	110,64	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.10	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.	4.834,77	1.138,47	IT49E050340320000000010448	3.696,30	IT26J0100003245BE00000003EO	1	Ν
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.11	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 - 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.	3.021,74	711,55	IT49E050340320000000010448	2.310,19	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.12	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 - 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.	3.626,08	853,86	П49Е050340320000000010448	2.772,22	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole		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).	2.014,49	474,36	П49E050340320000000010448	1.540,13	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MININ A	TITA_
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.14	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).	2.417,39	569,24	П49E050340320000000010448	1.848,15	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.15	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 - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - te variazioni retative 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 retative 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 clinici), reclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici).	1.510,86	355,77	П49E050340320000000010448	1.155,09	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.16	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 - 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).	1.813,04	426,93	П49E050340320000000010448	1.386,11	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE)	173,65	40,89	П49Е050340320000000010448	132,76	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.3	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 - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica iddentica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	108,55	25,56	П49E050340320000000010448	82,99	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.4	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 - 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	130,25	30,67	IT49E050340320000000010448	99,58	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allerger	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.5	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.	335,74	79,06	П49E050340320000000010448	256,68	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARI FFA	IMPORTO_TARI FFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARI FFA_MDS	IBAN_MINISTERO	TITA	I QUAN TITA_ I MASSI MA
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.6	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.	402,90	94,88	П49Е0503403200000000010448	308,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.7	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 - 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.	251,81	59,30	П49E050340320000000010448	192,51	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.8	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 - 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.	302,16	71,15	П49E050340320000000010448	231,01	П26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.9	Procedura nazionale/MRITCMS - 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.	4.028,99	948,74	П49E050340320000000010448	3.080,25	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il trasferimento di un medicinale allergene diagnostico		M.7.1.1	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.	201,46	47,44	П49Е050340320000000010448	154,02	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il trasferimento di un medicinale allergene terapeutico		M.8.1.1	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.	503,62	118,59	IT49E0503403200000000010448	385,03	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N
Medicinali allergeni	Diritti per il trasferimento di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza		M.9.1.1	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.	335,74	79,06	IT49E0503403200000000010448	256,68	IT26J0100003245BE00000003EO	1	N