

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Convegni e congressi			A.1	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere inferiore a € 5.000,00	310,48	216,68	IT49E050340320000000010448	93,80	IT39Y076010320000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.2	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere compreso fra a € 5.000,01 e € 10.000,00	620,97	433,36	IT49E050340320000000010448	187,61	IT39Y076010320000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.3	Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere compreso fra a € 10.000,01 e € 25.822,85	1.241,97	866,76	IT49E050340320000000010448	375,21	IT39Y076010320000010132017	1	1
Convegni e congressi			A.4	Autorizzazione allo svolgimento di manifestazioni che si svolgono all'estero o che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere superiore a € 25.822,86 (art. 124 comma 6 D.Lo 219/06)	3.207,11	2.238,20	IT49E050340320000000010448	968,91	IT39Y076010320000010132017	1	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	7.838,92	1.845,85	IT49E050340320000000010448	5.993,07	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	51.123,48	12.038,25	IT49E050340320000000010448	39.085,23	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	B.1.1.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	94.885,21	22.343,02	IT49E050340320000000010448	72.542,19	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	9.406,73	2.215,05	IT49E050340320000000010448	7.191,68	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	61.348,20	14.445,92	IT49E050340320000000010448	46.902,28	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	B.1.2.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.1	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	15.814,19	3.723,83	IT49E050340320000000010448	12.090,36	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.10	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre un'estensione di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.11	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione (i dati di bioequivalenza sono da considerarsi dati clinici)	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.12	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa.	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.13	Estensione (ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.2	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.567,78	369,18	IT49E050340320000000010448	1.198,60	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.3	Nuova AIC - (artt. 8(3), 10a e 10b della Direttiva 2001/83/EC) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.4	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.5	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.6	Nuova AIC - (artt. 10(1), 10(3) e 10c della Direttiva 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.7	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	10.224,70	2.407,64	IT49E050340320000000010448	7.817,06	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.8	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	B.1.3.9	Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.14	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	B.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.14	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.22	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.23	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.24	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.25	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.090,64	256,81	IT49E050340320000000010448	833,83	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.26	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.308,78	308,19	IT49E050340320000000010448	1.000,59	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.27	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	817,99	192,62	IT49E050340320000000010448	625,37	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.28	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	981,55	231,11	IT49E050340320000000010448	750,44	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.29	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	315,27	74,24	IT49E050340320000000010448	241,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.30	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	378,29	89,07	IT49E050340320000000010448	289,22	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.31	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	236,45	55,67	IT49E050340320000000010448	180,78	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.32	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	283,73	66,82	IT49E050340320000000010448	216,91	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali allopatrici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	B.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali allopatrici	Diritti per il trasferimento		B.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali allopatrici	Diritti per il rinnovo	Procedura nazionale/MR IT CMS	B.4.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allopatrici	Diritti per il rinnovo	Procedura MR IT RMS	B.4.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	51.123,48	12.038,25	IT49E050340320000000010448	39.085,23	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.1.1.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	61.348,20	14.445,92	IT49E050340320000000010448	46.902,28	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura DC IT RMS	C.1.2.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.1	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a 3 diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad 8 ceppi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	10.224,70	2.407,64	IT49E050340320000000010448	7.817,06	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.2	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare, richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione, e/o una ulteriore diluizione se riferita a un medicinale omeopatico unitario e/o un ulteriore ceppo supplementare se riferita a un medicinale omeopatico complesso	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.3	Domande di autorizzazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di autorizzazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.4	Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti attivi omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.5	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.6	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni.	1.370,11	322,63	IT49E0503403200000000010448	1.047,48	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano	Procedura MR IT RMS	C.1.3.7	Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	395,34	93,08	IT49E0503403200000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	852,07	200,64	IT49E0503403200000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E0503403200000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E0503403200000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E0503403200000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E0503403200000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.14	<p>Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.15	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.16	<p>Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); 	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.2	<p>Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale</p>	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Variazioni singole	C.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.14	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.21	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.22	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.23	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.24	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.25	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.090,64	256,81	IT49E050340320000000010448	833,83	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.26	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	1.308,78	308,19	IT49E050340320000000010448	1.000,59	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.27	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	817,99	192,62	IT49E050340320000000010448	625,37	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.28	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo II	981,55	231,11	IT49E050340320000000010448	750,44	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.29	Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	315,27	74,24	IT49E050340320000000010448	241,03	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.30	Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	378,29	89,07	IT49E050340320000000010448	289,22	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.31	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	236,45	55,67	IT49E050340320000000010448	180,78	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.32	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto	283,73	66,82	IT49E050340320000000010448	216,91	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Grouping e Worksharing di variazioni	C.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di un'autorizzazione all'immissione in commercio		C.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura nazionale/MR IT CMS	C.4.1.1	Diritto per il rinnovo – la tariffa copre tutte le presentazioni associate a una forma farmaceutica	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio	Procedura MR IT RMS	C.4.2.1	Diritto per il rinnovo – la tariffa copre tutte le presentazioni associate a una forma farmaceutica	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.5	Estensione ai 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.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	C.5.1.6	Estensione ai 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	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	N
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	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT39A0760114500001004782767	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.5	Estensione ai 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.	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	C.5.2.6	Estensione ai 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	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.1	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.2	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni forma farmaceutica supplementare e/o ulteriori 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario e/o ulteriore ceppo supplementare se riferita al medicinale complesso	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.3	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.4	Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino ad un massimo di 10 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o fino ad un massimo di 8 componenti omeopatici se riferita al medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a 3 presentazioni	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.5	Estensione ai 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.	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	C.5.3.6	Estensione ai 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	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	284,02	66,87	IT49E050340320000000010448	217,15	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	3.558,19	837,75	IT49E050340320000000010448	2.720,44	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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 - 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.	2.223,87	523,59	IT49E050340320000000010448	1.700,28	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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.	2.668,65	628,31	IT49E050340320000000010448	2.040,34	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.2	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	340,82	80,24	IT49E050340320000000010448	260,58	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	213,02	50,15	IT49E050340320000000010448	162,87	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	255,62	60,18	IT49E050340320000000010448	195,44	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	658,93	155,14	IT49E050340320000000010448	503,79	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	790,71	186,17	IT49E050340320000000010448	604,54	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	494,19	116,35	IT49E050340320000000010448	377,84	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	593,03	139,62	IT49E050340320000000010448	453,41	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	C.6.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.965,17	698,13	IT49E050340320000000010448	2.267,04	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	284,02	66,87	IT49E050340320000000010448	217,15	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.10	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.	3.558,19	837,75	IT49E050340320000000010448	2.720,44	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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.	2.223,87	523,59	IT49E050340320000000010448	1.700,28	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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.	2.668,65	628,31	IT49E050340320000000010448	2.040,34	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	1.712,64	403,23	IT49E050340320000000010448	1.309,41	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.14	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	2.055,16	483,87	IT49E050340320000000010448	1.571,29	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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	1.284,48	302,42	IT49E050340320000000010448	982,06	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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	1.541,37	362,90	IT49E050340320000000010448	1.178,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.2	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	340,82	80,24	IT49E050340320000000010448	260,58	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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	213,02	50,15	IT49E050340320000000010448	162,87	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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	255,62	60,18	IT49E050340320000000010448	195,44	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	658,93	155,14	IT49E050340320000000010448	503,79	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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.	790,71	186,17	IT49E050340320000000010448	604,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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.	494,19	116,35	IT49E050340320000000010448	377,84	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni 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.	593,03	139,62	IT49E050340320000000010448	453,41	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	C.6.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.965,17	698,13	IT49E050340320000000010448	2.267,04	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali omeopatici	Diritti per il trasferimento di una registrazione di medicinali omeopatici (ovvero 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.	395,36	93,08	IT49E050340320000000010448	302,28	IT82A0760114500001004782478	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.	1.976,78	465,42	IT49E050340320000000010448	1.511,36	IT82A0760114500001004782478	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.	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	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	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.2	b) per ogni integrazione o modifica attinente alla sede di produzione - fino ad un massimo di € 14.049,67	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.3	c) per ogni modifica concernente la ragione o la denominazione sociale della stessa società titolare della registrazione anche a seguito di trasferimento della proprietà del o dei medicinali - fino ad un massimo € 14.049,67	17,61	4,14	IT49E050340320000000010448	13,47	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali omeopatici	Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006		C.9.4	d) per ogni modifica concernente la ragione o denominazione sociale della società distributrice o della società che rappresenta in Italia la società estera titolare della registrazione - per il complesso dei prodotti interessati	880,11	207,25	IT49E050340320000000010448	672,86	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	30.674,10	7.222,96	IT49E050340320000000010448	23.451,14	IT39A0760114500001004782767	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.067,42	722,30	IT49E050340320000000010448	2.345,12	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	D.1.1.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	36.808,91	8.667,54	IT49E050340320000000010448	28.141,37	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	3.680,89	866,76	IT49E050340320000000010448	2.814,13	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT39A0760114500001004782767	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura DC IT RMS	D.1.2.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.1	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	6.134,82	1.444,59	IT49E050340320000000010448	4.690,23	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.2	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	613,49	144,46	IT49E050340320000000010448	469,03	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.3	Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio e della stessa forma farmaceutica richiesta contemporaneamente alla prima domanda di registrazione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.4	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.5	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici, questa tariffa copre un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT39A0760114500001004782767	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.6	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione)	1.370,11	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,48	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Procedura MR IT RMS	D.1.3.7	Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione	395,34	93,08	IT49E050340320000000010448	302,26	IT39A0760114500001004782767	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.10	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.14	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.15	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 F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	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 F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	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	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.6	Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Variazioni singole	D.2.1.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.1	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.10	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	28.465,55	6.702,89	IT49E050340320000000010448	21.762,66	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.11	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	17.790,99	4.189,32	IT49E050340320000000010448	13.601,67	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.12	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	21.349,17	5.027,18	IT49E050340320000000010448	16.321,99	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.13	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.14	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	14.232,77	3.351,45	IT49E050340320000000010448	10.881,32	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.15	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	8.895,47	2.094,65	IT49E050340320000000010448	6.800,82	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.16	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e F; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici);	10.674,58	2.513,60	IT49E050340320000000010448	8.160,98	IT82A0760114500001004782478	0	2
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.17	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.18	Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	8.220,64	1.935,75	IT49E050340320000000010448	6.284,89	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.19	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	5.137,91	1.209,83	IT49E050340320000000010448	3.928,08	IT82A0760114500001004782478	0	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.2	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	1.022,46	240,76	IT49E050340320000000010448	781,70	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.20	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II	6.165,50	1.451,81	IT49E050340320000000010448	4.713,69	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.3	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	639,05	150,49	IT49E050340320000000010448	488,56	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.4	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale	766,85	180,58	IT49E050340320000000010448	586,27	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.5	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.6	Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	2.372,12	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,54	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.7	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.482,57	349,10	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.8	Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	1.779,08	418,92	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	0	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE	Grouping di variazioni	D.2.2.9	Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il trasferimento		D.3.1	Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale.	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il rinnovo	Procedura nazionale/MR IT CMS	D.4.1.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	3.953,56	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,59	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali a base di erbe di uso tradizionale	Diritti per il rinnovo	Procedura MR IT RMS	D.4.2.1	Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.1	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande di valutazione della documentazione tecnico scientifica	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.15	Esportazione dei prodotti del sangue originati da emocomponenti raccolti al di fuori del territorio nazionale	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.16	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo IA nazionali si applica a ciascun lotto di plasma umano importato fino ad un importo massimo corrispondente a 250 lotti	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	250
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.17	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo IB nazionali si applica a ciascun lotto di intermedio importato e prodotto finito (lettera e del D.M) fino ad un importo massimo corrispondente a 250 lotti	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	250
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.18	Rendiconto annuale delle importazioni ai sensi del DM 2.12.2016 e s.m.i.. La tariffa prevista per le variazioni di tipo II nazionali si applica per i lotti importati di plasma umano e di intermedi/prodotti finiti eccedenti i 250 lotti	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	0	2
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.2	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande di valutazione per variazioni maggiori sulla documentazione tecnico scientifica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni maggiori sono incluse.	79.071,01	18.619,18	IT49E050340320000000010448	60.451,83	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.3	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: domande per variazioni minori sulla documentazione tecnica e ricertificazione annuale nel caso in cui una o più variazioni minori sono incluse.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazione ed esportazione di sangue umano e suoi prodotti		E.1.4	Importazione di prodotti del sangue le cui caratteristiche sono controllate dall'Autorità competente di un Paese terzo e destinati alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente al di fuori dell'Unione europea: singola istanza d'importazione.	23.721,32	5.585,76	IT49E050340320000000010448	18.135,56	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.1	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffe base prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando le informazioni contenute nel PMF non sono state precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC.	22.260,00	5.241,66	IT49E050340320000000010448	17.018,34	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.2	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffa ridotta prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando il titolare del PMF ha incluso modifiche alle informazioni precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC e che ora sono parte della domanda per il PMF	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.3	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffa ridotta prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando le informazioni contenute nel PMF sono state precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC e non sono state apportate modifiche.	6.850,55	1.613,13	IT49E050340320000000010448	5.237,42	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale		E.2.4	Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione nell'ambito di una procedura di AIC - Tariffa base prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando viene presentata parallelamente e all'interno di una nuova domanda di autorizzazione all'immissione in commercio nell'ambito di una procedura di AIC. La documentazione PMF verrà valutata dall'agenzia simultaneamente alla domanda di autorizzazione di immissione in commercio	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.1	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione maggiore di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008).	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.2	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di due o più variazioni che sono raggruppate in una singola domanda presentata nei termini degli articoli 7(2)(b) o 7(2)(c) del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008 in cui almeno una della variazioni è una variazione maggiore	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.3	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione minore di tipo IB di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008)	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Variazione di un PMF certificato		E.3.4	Variazione di un PMF certificato - Prevista per l'esame e la certificazione di una variazione minore di tipo IA di un PMF (ai sensi del Regolamento della Commissione (CE) No. 1234/2008)	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.1	Accertamenti conseguenti alla domanda di autorizzazione all'importazione di medicinali e API ai sensi del decreto legislativo 219/2006	1.786,63	420,71	IT49E050340320000000010448	1.365,92	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.2	Domanda diretta a ottenere l'autorizzazione all'importazione parallela (D.M. 29/08/1997)	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.3	Variazioni conseguenti alla domanda diretta ad ottenere un'autorizzazione a mettere in commercio specialità medicinali oggetto di importazione parallela (D.M. 29/08/1997)	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	N
Varie	Importazioni e esportazioni / importazioni parallele		E.4.4	Domanda di Rinnovo delle Autorizzazioni all'importazione parallela di medicinali (comb. disp. D.M. 29/08/1997 e art. 38, d. lgs 219/2006)	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Documentazione e Certificazione		E.5.1	Rilascio certificazioni e riconoscimento QP ad utilità del richiedente, certificato di «libera vendita» o copia conforme di documenti esistenti agli atti, certificato GMP, certificato CPP	129,81	30,59	IT49E050340320000000010448	99,22	IT39A0760114500001004782767	1	N
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	3.116,40	734,39	IT49E050340320000000010448	2.382,01	IT39A0760114500001004782767	1	1
Varie	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)		E.6.1	Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause)	852,07	200,64	IT49E050340320000000010448	651,43	IT82A0760114500001004782478	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Varie	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE		E.7.1	Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	N
Varie	Ricertificazione annuale di un PMF		E.9.1	Ricertificazione annuale di un PMF - Prevista per l'esame e la ricertificazione annuale di un PMF sotto questo schema quando una o più variazioni sono incluse nella documentazione presentata e almeno una delle variazioni è una variazione di tipo maggiore.	11.860,66	2.792,88	IT49E050340320000000010448	9.067,78	IT82A0760114500001004782478	1	1
Varie	Ricertificazione annuale di un PMF		E.9.2	Ricertificazione annuale di un PMF - Prevista per l'esame e la ricertificazione annuale di un PMF sotto questo schema quando non è inclusa nessuna variazione maggiore nella documentazione presentata. Questa tariffa è aumentata della tariffa applicabile per ciascuna variazione minore di tipo IA o di tipo IB incluse nella documentazione presentata, fino ad una tariffa totale massima di 9.187,20 EURO.	3.563,16	839,05	IT49E050340320000000010448	2.724,11	IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.1	Sperimentazioni Cliniche fase I	20.000,00	20.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.2	Sperimentazioni Cliniche fase II e III – da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	17.000,00	17.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.3	Sperimentazioni Cliniche fase II e III – oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	19.000,00	19.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.4	Sperimentazioni Cliniche fase IV – da 1 a 15 centri di sperimentazione coinvolti	12.500,00	12.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.5	Sperimentazioni Cliniche fase IV – oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti	14.500,00	14.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.6	Modifiche Sostanziali fase I	9.000,00	9.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.7	Modifiche Sostanziali fase II, III e IV	6.000,00	6.000,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.8	Italia Reference Member State - Maggiorazione Sperimentazioni Cliniche – Modifiche Sostanziali	4.500,00	4.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Sperimentazioni cliniche			F.9	Italia Safety assessing Member State – Annual Safety Report	3.500,00	3.500,00	IT49E050340320000000010448		IT82A0760114500001004782478	1	1
Ispezioni sulle sperimentazioni			G.1	Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 31, comma 5, del D. Lgs. n. 200/2007, connessa con il riconoscimento di idoneità delle strutture sanitarie che eseguono sperimentazioni cliniche di fase I	2.561,99	543,39	IT49E050340320000000010448	2.018,60	IT39A0760114500001004782767	1	1
Ispezioni sulle sperimentazioni			G.2	Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 1-bis, ultimo periodo, del D.M. 19 marzo 1998	1.707,99	362,27	IT49E050340320000000010448	1.345,72	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.1	Attivazione officine produzione di sostanze attive/produzione primaria di GAS medicinali, con limite di massimo di 5 sostanze attive	8.933,06	2.103,51	IT49E050340320000000010448	6.829,55	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.10	Attivazione importatori, inclusi importatori Titolari AIC, di sostanze attive autorizzate/registrate, con limite massimo di 5 sostanze attive	4.466,54	1.051,76	IT49E050340320000000010448	3.414,78	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.11	Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva prodotta sottoposta a regime di registrazione	3.573,24	841,39	IT49E050340320000000010448	2.731,85	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.12	Notifica elenco annuale delle modifiche non essenziali per le Officine di produzione/importazione di sostanze attive registrate	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.13	Notifica della produzione/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	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.14	Per ogni estensione dell'atto di registrazione relativo alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'officina di produzione di sostanze attive non sterili e/o non biologiche e/o non derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali	893,31	210,35	IT49E050340320000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	1

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Officine			H.15	Estensione dell'autorizzazione per la produzione di medicinali da parte di Officina già autorizzata/registrata alla produzione di sostanze attive	13.399,59	3.155,27	IT49E0503403200000000010448	10.244,32	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.16	Estensione dell'autorizzazione/registrazione per la produzione di sostanze attive da parte di officina già autorizzata alla produzione di medicinali, con limite massimo di 5 sostanze attive	4.466,54	1.051,76	IT49E0503403200000000010448	3.414,78	IT39A0760114500001004782767	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	893,32	210,35	IT49E0503403200000000010448	682,97	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.18	Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva importata sottoposta a regime di registrazione	893,32	210,35	IT49E0503403200000000010448	682,97	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.2	Attivazione di officine di medicinali e di omeopatici	17.866,09	4.207,00	IT49E0503403200000000010448	13.659,09	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.3	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione secondaria	4.466,54	1.051,76	IT49E0503403200000000010448	3.414,78	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.4	Per ogni estensione dell'autorizzazione alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'officina di produzione di medicinali e/o sostanze attive sterili e/o biologiche e/o derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali	4.466,54	1.051,76	IT49E0503403200000000010448	3.414,78	IT39A0760114500001004782767	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 attive sterili e/o di origine biologica e/o derivante da tessuti, organi, liquidi umani e animali e all'officina di produzione extra UE di sostanze attive importate	893,31	210,35	IT49E0503403200000000010448	682,96	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.6	Per ogni estensione dell'autorizzazione all'importazione di medicinali e/o sostanze attive sterili e/o biologiche e/o derivanti da tessuti, organi, liquidi umani e animali	1.786,63	420,71	IT49E0503403200000000010448	1.365,92	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.7	Rilascio certificazioni (ad esempio GMP – CLV – Prodotto farmaceutico senza AIC per esclusiva esportazione CPP/CPO), riconoscimento QP ad utilità del richiedente e ristampa certificati GMP	129,81	30,59	IT49E0503403200000000010448	99,22	IT39A0760114500001004782767	1	N
Officine			H.8	Per ogni estensione dell'autorizzazione alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'Officina di produzione di Gas medicinali	1.786,63	420,71	IT49E0503403200000000010448	1.365,92	IT39A0760114500001004782767	1	1
Officine			H.9	Attivazione Officina Gas medicinali per produzione in continuo (primaria e secondaria)	13.399,59	3.155,27	IT49E0503403200000000010448	10.244,32	IT39A0760114500001004782767	1	1
HTA			I.1	Nuovo principio attivo (comprese le riclassificazioni di principi attivi mai precedentemente rimborsati e associazione di principi attivi di cui almeno uno non noto)	6.455,00	1.519,99	IT49E0503403200000000010448	4.935,01	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.10	Revisione delle condizioni negoziali	1.290,99	304,00	IT49E0503403200000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.2	Nuova associazione di principi attivi noti	3.227,49	759,99	IT49E0503403200000000010448	2.467,50	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.3	Farmaco orfano	3.227,49	759,99	IT49E0503403200000000010448	2.467,50	IT82A0760114500001004782478	0	1
HTA			I.4	Farmaco biosimilare	6.455,00	1.519,99	IT49E0503403200000000010448	4.935,01	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.5	Farmaco generico (compresa le estensioni di indicazione se l'originator ha la stessa già rimborsata)	1.290,99	304,00	IT49E0503403200000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.6	Farmaco copia e importazione parallela	1.290,99	304,00	IT49E0503403200000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.7	Estensione di indicazione terapeutica	5.163,99	1.216,00	IT49E0503403200000000010448	3.947,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.8	Nuove confezioni (sono nuove AIC di un principio attivo già rimborsato) o variazione di posologia (su AIC già rimborsate)	1.290,99	304,00	IT49E0503403200000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	0	N
HTA			I.9	Riclassificazione	1.290,99	304,00	IT49E0503403200000000010448	986,99	IT82A0760114500001004782478	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).	21.312,95	5.018,69	IT49E0503403200000000010448	16.294,26	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
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 (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 2.131,20/sostanza).	10.656,48	2.509,35	IT49E050340320000000010448	8.147,13	IT82A0760114500001004782478	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 (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 2.131,20/sostanza).	10.656,48	2.509,35	IT49E050340320000000010448	8.147,13	IT82A0760114500001004782478	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.1.1.4	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).	1.776,08	418,22	IT49E050340320000000010448	1.357,86	IT82A0760114500001004782478	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.1.1.5	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).	765,56	180,27	IT49E050340320000000010448	585,29	IT82A0760114500001004782478	1	N
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’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 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).	15.984,72	3.764,02	IT49E050340320000000010448	12.220,70	IT82A0760114500001004782478	1	N
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	395,36	93,10	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	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	474,43	111,72	IT49E050340320000000010448	362,71	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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)	7.617,63	1.793,77	IT49E050340320000000010448	5.823,86	IT82A0760114500001004782478	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)	2.285,29	538,13	IT49E050340320000000010448	1.747,16	IT82A0760114500001004782478	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)	1.142,65	269,07	IT49E050340320000000010448	873,58	IT82A0760114500001004782478	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	988,39	232,74	IT49E050340320000000010448	755,65	IT82A0760114500001004782478	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)	659,98	155,41	IT49E050340320000000010448	504,57	IT82A0760114500001004782478	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)	190,45	44,85	IT49E050340320000000010448	145,60	IT82A0760114500001004782478	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)	755,19	177,83	IT49E050340320000000010448	577,36	IT82A0760114500001004782478	1	N
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	1.186,07	279,29	IT49E050340320000000010448	906,78	IT82A0760114500001004782478	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)	190,45	44,85	IT49E050340320000000010448	145,60	IT82A0760114500001004782478	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)	2.955,13	695,86	IT49E050340320000000010448	2.259,27	IT82A0760114500001004782478	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)	295,51	69,59	IT49E050340320000000010448	225,92	IT82A0760114500001004782478	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)	190,45	44,85	IT49E050340320000000010448	145,60	IT82A0760114500001004782478	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)	4.925,19	1.159,76	IT49E050340320000000010448	3.765,43	IT82A0760114500001004782478	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)	295,51	69,59	IT49E050340320000000010448	225,92	IT82A0760114500001004782478	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)	190,45	44,85	IT49E050340320000000010448	145,60	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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)	9.141,16	2.152,53	IT49E050340320000000010448	6.988,63	IT82A0760114500001004782478	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)	2.742,34	645,76	IT49E050340320000000010448	2.096,58	IT82A0760114500001004782478	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)	1.371,17	322,88	IT49E050340320000000010448	1.048,29	IT82A0760114500001004782478	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	658,93	155,16	IT49E050340320000000010448	503,77	IT82A0760114500001004782478	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)	791,97	186,49	IT49E050340320000000010448	605,48	IT82A0760114500001004782478	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)	228,53	53,81	IT49E050340320000000010448	174,72	IT82A0760114500001004782478	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)	906,24	213,40	IT49E050340320000000010448	692,84	IT82A0760114500001004782478	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	790,71	186,19	IT49E050340320000000010448	604,52	IT82A0760114500001004782478	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)	228,53	53,81	IT49E050340320000000010448	174,72	IT82A0760114500001004782478	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)	3.546,14	835,03	IT49E050340320000000010448	2.711,11	IT82A0760114500001004782478	1	N
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)	354,61	83,50	IT49E050340320000000010448	271,11	IT82A0760114500001004782478	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)	228,53	53,81	IT49E050340320000000010448	174,72	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.7	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	5.910,23	1.391,72	IT49E050340320000000010448	4.518,51	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Procedura DC IT RMS	M.1.2.8	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	354,61	83,50	IT49E050340320000000010448	271,11	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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)	228,53	53,81	IT49E050340320000000010448	174,72	IT82A0760114500001004782478	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)	1.523,53	358,75	IT49E050340320000000010448	1.164,78	IT82A0760114500001004782478	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)	457,05	107,62	IT49E050340320000000010448	349,43	IT82A0760114500001004782478	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)	228,53	53,81	IT49E050340320000000010448	174,72	IT82A0760114500001004782478	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)	132,00	31,08	IT49E050340320000000010448	100,92	IT82A0760114500001004782478	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)	38,09	8,97	IT49E050340320000000010448	29,12	IT82A0760114500001004782478	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)	151,03	35,56	IT49E050340320000000010448	115,47	IT82A0760114500001004782478	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)	38,09	8,97	IT49E050340320000000010448	29,12	IT82A0760114500001004782478	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)	591,03	139,17	IT49E050340320000000010448	451,86	IT82A0760114500001004782478	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)	264,45	62,27	IT49E050340320000000010448	202,18	IT82A0760114500001004782478	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)	38,09	8,97	IT49E050340320000000010448	29,12	IT82A0760114500001004782478	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)	985,04	231,95	IT49E050340320000000010448	753,09	IT82A0760114500001004782478	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)	264,45	62,27	IT49E050340320000000010448	202,18	IT82A0760114500001004782478	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)	38,09	8,97	IT49E050340320000000010448	29,12	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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)	19.044,08	4.484,43	IT49E050340320000000010448	14.559,65	IT82A0760114500001004782478	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)	5.713,22	1.345,33	IT49E050340320000000010448	4.367,89	IT82A0760114500001004782478	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)	2.856,63	672,67	IT49E050340320000000010448	2.183,96	IT82A0760114500001004782478	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)	1.649,93	388,52	IT49E050340320000000010448	1.261,41	IT82A0760114500001004782478	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)	476,10	112,11	IT49E050340320000000010448	363,99	IT82A0760114500001004782478	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)	1.887,99	444,58	IT49E050340320000000010448	1.443,41	IT82A0760114500001004782478	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)	476,10	112,11	IT49E050340320000000010448	363,99	IT82A0760114500001004782478	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)	7.387,78	1.739,65	IT49E050340320000000010448	5.648,13	IT82A0760114500001004782478	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)	738,78	173,97	IT49E050340320000000010448	564,81	IT82A0760114500001004782478	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)	476,10	112,11	IT49E050340320000000010448	363,99	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	12.312,97	2.899,41	IT49E050340320000000010448	9.413,56	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	738,78	173,97	IT49E050340320000000010448	564,81	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	476,10	112,11	IT49E050340320000000010448	363,99	IT82A0760114500001004782478	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)	22.852,90	5.381,31	IT49E050340320000000010448	17.471,59	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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)	6.855,86	1.614,39	IT49E050340320000000010448	5.241,47	IT82A0760114500001004782478	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)	3.427,93	807,20	IT49E050340320000000010448	2.620,73	IT82A0760114500001004782478	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)	1.979,93	466,23	IT49E050340320000000010448	1.513,70	IT82A0760114500001004782478	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)	571,33	134,53	IT49E050340320000000010448	436,80	IT82A0760114500001004782478	1	N
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)	2.265,59	533,49	IT49E050340320000000010448	1.732,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale 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)	571,33	134,53	IT49E050340320000000010448	436,80	IT82A0760114500001004782478	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)	8.865,35	2.087,58	IT49E050340320000000010448	6.777,77	IT82A0760114500001004782478	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)	886,54	208,76	IT49E050340320000000010448	677,78	IT82A0760114500001004782478	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)	571,33	134,53	IT49E050340320000000010448	436,80	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.7	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	14.775,58	3.479,30	IT49E050340320000000010448	11.296,28	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.8	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	886,54	208,76	IT49E050340320000000010448	677,78	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura MR IT RMS	M.2.2.9	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	571,33	134,53	IT49E050340320000000010448	436,80	IT82A0760114500001004782478	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)	3.808,81	896,88	IT49E050340320000000010448	2.911,93	IT82A0760114500001004782478	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)	1.142,64	269,06	IT49E050340320000000010448	873,58	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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)	571,33	134,53	IT49E050340320000000010448	436,80	IT82A0760114500001004782478	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)	329,98	77,70	IT49E050340320000000010448	252,28	IT82A0760114500001004782478	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)	95,22	22,42	IT49E050340320000000010448	72,80	IT82A0760114500001004782478	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)	377,60	88,92	IT49E050340320000000010448	288,68	IT82A0760114500001004782478	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)	95,22	22,42	IT49E050340320000000010448	72,80	IT82A0760114500001004782478	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)	1.477,55	347,93	IT49E050340320000000010448	1.129,62	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	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)	661,12	155,68	IT49E050340320000000010448	505,44	IT82A0760114500001004782478	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)	95,22	22,42	IT49E050340320000000010448	72,80	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.7	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	2.462,59	579,88	IT49E050340320000000010448	1.882,71	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.8	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	661,12	155,68	IT49E050340320000000010448	505,44	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Procedura DC IT RMS	M.2.3.9	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	95,22	22,42	IT49E050340320000000010448	72,80	IT82A0760114500001004782478	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)	12.696,05	2.989,62	IT49E050340320000000010448	9.706,43	IT82A0760114500001004782478	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)	3.808,82	896,89	IT49E050340320000000010448	2.911,93	IT82A0760114500001004782478	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)	1.904,41	448,44	IT49E050340320000000010448	1.455,97	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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)	1.099,96	259,01	IT49E050340320000000010448	840,95	IT82A0760114500001004782478	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)	317,41	74,74	IT49E050340320000000010448	242,67	IT82A0760114500001004782478	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)	1.258,66	296,38	IT49E050340320000000010448	962,28	IT82A0760114500001004782478	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)	317,41	74,74	IT49E050340320000000010448	242,67	IT82A0760114500001004782478	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)	4.925,19	1.159,76	IT49E050340320000000010448	3.765,43	IT82A0760114500001004782478	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)	492,52	115,98	IT49E050340320000000010448	376,54	IT82A0760114500001004782478	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)	317,41	74,74	IT49E050340320000000010448	242,67	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	8.208,65	1.932,94	IT49E050340320000000010448	6.275,71	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	492,52	115,98	IT49E050340320000000010448	376,54	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Procedura nazionale/DC/MR IT CMS	M.3.1.9	Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	317,41	74,74	IT49E050340320000000010448	242,67	IT82A0760114500001004782478	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)	2.539,21	597,92	IT49E050340320000000010448	1.941,29	IT82A0760114500001004782478	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)	761,76	179,38	IT49E050340320000000010448	582,38	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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)	380,88	89,69	IT49E050340320000000010448	291,19	IT82A0760114500001004782478	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)	220,00	51,80	IT49E050340320000000010448	168,20	IT82A0760114500001004782478	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)	63,47	14,95	IT49E050340320000000010448	48,52	IT82A0760114500001004782478	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)	251,73	59,28	IT49E050340320000000010448	192,45	IT82A0760114500001004782478	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)	63,47	14,95	IT49E050340320000000010448	48,52	IT82A0760114500001004782478	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)	985,04	231,95	IT49E050340320000000010448	753,09	IT82A0760114500001004782478	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)	440,75	103,79	IT49E050340320000000010448	336,96	IT82A0760114500001004782478	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)	63,47	14,95	IT49E050340320000000010448	48,52	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	1.641,73	386,59	IT49E050340320000000010448	1.255,14	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	440,75	103,79	IT49E050340320000000010448	336,96	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	63,47	14,95	IT49E050340320000000010448	48,52	IT82A0760114500001004782478	1	N
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)	15.235,26	3.587,54	IT49E050340320000000010448	11.647,72	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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)	4.570,58	1.076,26	IT49E050340320000000010448	3.494,32	IT82A0760114500001004782478	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)	2.285,29	538,13	IT49E050340320000000010448	1.747,16	IT82A0760114500001004782478	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)	1.319,95	310,82	IT49E050340320000000010448	1.009,13	IT82A0760114500001004782478	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)	380,88	89,69	IT49E050340320000000010448	291,19	IT82A0760114500001004782478	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)	1.510,40	355,66	IT49E050340320000000010448	1.154,74	IT82A0760114500001004782478	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)	380,88	89,69	IT49E050340320000000010448	291,19	IT82A0760114500001004782478	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)	5.910,23	1.391,72	IT49E050340320000000010448	4.518,51	IT82A0760114500001004782478	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)	591,03	139,17	IT49E050340320000000010448	451,86	IT82A0760114500001004782478	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 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)	380,88	89,69	IT49E050340320000000010448	291,19	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione)	9.850,38	2.319,53	IT49E050340320000000010448	7.530,85	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	591,03	139,17	IT49E050340320000000010448	451,86	IT82A0760114500001004782478	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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC)	380,88	89,69	IT49E050340320000000010448	291,19	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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	85,21	20,06	IT49E050340320000000010448	65,15	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.10	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.	2.846,55	670,29	IT49E050340320000000010448	2.176,26	IT82A0760114500001004782478	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.	1.779,10	418,94	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	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.	2.134,91	502,72	IT49E050340320000000010448	1.632,19	IT82A0760114500001004782478	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).	1.186,07	279,29	IT49E050340320000000010448	906,78	IT82A0760114500001004782478	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).	1.423,28	335,15	IT49E050340320000000010448	1.088,13	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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).	889,54	209,47	IT49E050340320000000010448	680,07	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.16	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).	1.067,46	251,36	IT49E050340320000000010448	816,10	IT82A0760114500001004782478	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	685,05	161,31	IT49E050340320000000010448	523,74	IT82A0760114500001004782478	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	822,06	193,58	IT49E050340320000000010448	628,48	IT82A0760114500001004782478	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	513,79	120,99	IT49E050340320000000010448	392,80	IT82A0760114500001004782478	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	102,25	24,08	IT49E050340320000000010448	78,17	IT82A0760114500001004782478	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	616,55	145,18	IT49E050340320000000010448	471,37	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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 ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing	685,05	161,31	IT49E050340320000000010448	523,74	IT82A0760114500001004782478	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	822,06	193,58	IT49E050340320000000010448	628,48	IT82A0760114500001004782478	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	513,79	120,99	IT49E050340320000000010448	392,80	IT82A0760114500001004782478	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 II in poi presentata all'interno di un Worksharing	616,55	145,18	IT49E050340320000000010448	471,37	IT82A0760114500001004782478	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	109,06	25,68	IT49E050340320000000010448	83,38	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.26	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	130,88	30,82	IT49E050340320000000010448	100,06	IT82A0760114500001004782478	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 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	81,79	19,26	IT49E050340320000000010448	62,53	IT82A0760114500001004782478	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	98,16	23,11	IT49E050340320000000010448	75,05	IT82A0760114500001004782478	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	31,53	7,42	IT49E050340320000000010448	24,11	IT82A0760114500001004782478	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/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	63,91	15,05	IT49E050340320000000010448	48,86	IT82A0760114500001004782478	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	37,83	8,91	IT49E050340320000000010448	28,92	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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 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	23,65	5,57	IT49E050340320000000010448	18,08	IT82A0760114500001004782478	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	28,37	6,68	IT49E050340320000000010448	21,69	IT82A0760114500001004782478	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	76,69	18,06	IT49E050340320000000010448	58,63	IT82A0760114500001004782478	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.	197,68	46,55	IT49E050340320000000010448	151,13	IT82A0760114500001004782478	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.	237,21	55,86	IT49E050340320000000010448	181,35	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.7	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.	148,26	34,91	IT49E050340320000000010448	113,35	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.4.1.8	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.	177,91	41,89	IT49E050340320000000010448	136,02	IT82A0760114500001004782478	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/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.	2.372,14	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,56	IT82A0760114500001004782478	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	85,21	20,06	IT49E050340320000000010448	65,15	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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 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.	2.134,91	502,72	IT49E050340320000000010448	1.632,19	IT82A0760114500001004782478	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.	1.779,10	418,94	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico	Variazioni singole	M.4.2.11	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.	2.846,55	670,29	IT49E050340320000000010448	2.176,26	IT82A0760114500001004782478	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 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).	1.186,07	279,29	IT49E050340320000000010448	906,78	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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).	1.423,28	335,15	IT49E050340320000000010448	1.088,13	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali allergeni	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: - 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);	889,54	209,47	IT49E050340320000000010448	680,07	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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 bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici).	1.067,46	251,36	IT49E050340320000000010448	816,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale	102,25	24,08	IT49E050340320000000010448	78,17	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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	63,91	15,05	IT49E050340320000000010448	48,86	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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	76,69	18,06	IT49E050340320000000010448	58,63	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	197,68	46,55	IT49E050340320000000010448	151,13	IT82A0760114500001004782478	1	N
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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	237,21	55,86	IT49E050340320000000010448	181,35	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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.	148,26	34,91	IT49E050340320000000010448	113,35	IT82A0760114500001004782478	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.	177,91	41,89	IT49E050340320000000010448	136,02	IT82A0760114500001004782478	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 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.	2.372,14	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,56	IT82A0760114500001004782478	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	213,02	50,16	IT49E050340320000000010448	162,86	IT82A0760114500001004782478	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.	7.116,39	1.675,74	IT49E050340320000000010448	5.440,65	IT82A0760114500001004782478	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.	4.447,75	1.047,34	IT49E050340320000000010448	3.400,41	IT82A0760114500001004782478	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.	5.337,29	1.256,80	IT49E050340320000000010448	4.080,49	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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).	2.965,17	698,23	IT49E050340320000000010448	2.266,94	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.14	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).	3.558,19	837,87	IT49E050340320000000010448	2.720,32	IT82A0760114500001004782478	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 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).	2.223,87	523,67	IT49E050340320000000010448	1.700,20	IT82A0760114500001004782478	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).	2.668,65	628,40	IT49E050340320000000010448	2.040,25	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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	1.712,64	403,29	IT49E050340320000000010448	1.309,35	IT82A0760114500001004782478	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	2.055,17	483,94	IT49E050340320000000010448	1.571,23	IT82A0760114500001004782478	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	1.284,48	302,46	IT49E050340320000000010448	982,02	IT82A0760114500001004782478	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	255,62	60,19	IT49E050340320000000010448	195,43	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.20	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	1.541,37	362,96	IT49E050340320000000010448	1.178,41	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.21	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	1.712,64	403,29	IT49E050340320000000010448	1.309,35	IT82A0760114500001004782478	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	2.055,17	483,94	IT49E050340320000000010448	1.571,23	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.23	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	1.284,48	302,46	IT49E050340320000000010448	982,02	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.24	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	1.541,37	362,96	IT49E050340320000000010448	1.178,41	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.25	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	272,66	64,20	IT49E050340320000000010448	208,46	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.26	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	327,20	77,05	IT49E050340320000000010448	250,15	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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	204,50	48,15	IT49E050340320000000010448	156,35	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.28	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	245,39	57,78	IT49E050340320000000010448	187,61	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.29	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	78,82	18,56	IT49E050340320000000010448	60,26	IT82A0760114500001004782478	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	159,76	37,62	IT49E050340320000000010448	122,14	IT82A0760114500001004782478	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	94,57	22,27	IT49E050340320000000010448	72,30	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Grouping e Worksharing di variazioni	M.5.1.31	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	59,11	13,92	IT49E050340320000000010448	45,19	IT82A0760114500001004782478	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	70,93	16,70	IT49E050340320000000010448	54,23	IT82A0760114500001004782478	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	191,71	45,14	IT49E050340320000000010448	146,57	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	494,19	116,37	IT49E050340320000000010448	377,82	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	593,03	139,64	IT49E050340320000000010448	453,39	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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.	370,64	87,28	IT49E050340320000000010448	283,36	IT82A0760114500001004782478	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.	444,78	104,74	IT49E050340320000000010448	340,04	IT82A0760114500001004782478	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.	5.930,33	1.396,45	IT49E050340320000000010448	4.533,88	IT82A0760114500001004782478	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	213,02	50,16	IT49E050340320000000010448	162,86	IT82A0760114500001004782478	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.	7.116,39	1.675,74	IT49E050340320000000010448	5.440,65	IT82A0760114500001004782478	1	N
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.	4.447,75	1.047,34	IT49E050340320000000010448	3.400,41	IT82A0760114500001004782478	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.	5.337,29	1.256,80	IT49E050340320000000010448	4.080,49	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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).	2.965,17	698,23	IT49E050340320000000010448	2.266,94	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	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).	3.558,19	837,87	IT49E050340320000000010448	2.720,32	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico	Variazioni singole	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: - 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).	2.223,87	523,67	IT49E050340320000000010448	1.700,20	IT82A0760114500001004782478	1	N
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).	2.668,65	628,40	IT49E050340320000000010448	2.040,25	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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	255,62	60,19	IT49E050340320000000010448	195,43	IT82A0760114500001004782478	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	159,76	37,62	IT49E050340320000000010448	122,14	IT82A0760114500001004782478	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	191,71	45,14	IT49E050340320000000010448	146,57	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	494,19	116,37	IT49E050340320000000010448	377,82	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	593,03	139,64	IT49E050340320000000010448	453,39	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	370,64	87,28	IT49E050340320000000010448	283,36	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	444,78	104,74	IT49E050340320000000010448	340,04	IT82A0760114500001004782478	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.	5.930,33	1.396,45	IT49E050340320000000010448	4.533,88	IT82A0760114500001004782478	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	142,01	33,44	IT49E050340320000000010448	108,57	IT82A0760114500001004782478	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.6.1.10	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.	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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.	2.965,17	698,23	IT49E050340320000000010448	2.266,94	IT82A0760114500001004782478	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.	3.558,19	837,87	IT49E050340320000000010448	2.720,32	IT82A0760114500001004782478	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 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).	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	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).	2.372,13	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,55	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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).	1.482,58	349,11	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	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.6.1.16	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).	1.779,10	418,94	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	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	1.141,76	268,86	IT49E050340320000000010448	872,90	IT82A0760114500001004782478	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	1.370,10	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,47	IT82A0760114500001004782478	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	856,32	201,64	IT49E050340320000000010448	654,68	IT82A0760114500001004782478	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	170,41	40,13	IT49E050340320000000010448	130,28	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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	1.027,59	241,97	IT49E050340320000000010448	785,62	IT82A0760114500001004782478	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.6.1.21	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	1.141,76	268,86	IT49E050340320000000010448	872,90	IT82A0760114500001004782478	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	1.370,10	322,63	IT49E050340320000000010448	1.047,47	IT82A0760114500001004782478	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	856,32	201,64	IT49E050340320000000010448	654,68	IT82A0760114500001004782478	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	1.027,59	241,97	IT49E050340320000000010448	785,62	IT82A0760114500001004782478	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	181,78	42,80	IT49E050340320000000010448	138,98	IT82A0760114500001004782478	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.6.1.26	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	218,13	51,36	IT49E050340320000000010448	166,77	IT82A0760114500001004782478	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 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	136,33	32,10	IT49E050340320000000010448	104,23	IT82A0760114500001004782478	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	163,59	38,52	IT49E050340320000000010448	125,07	IT82A0760114500001004782478	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	52,54	12,37	IT49E050340320000000010448	40,17	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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/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	106,51	25,08	IT49E050340320000000010448	81,43	IT82A0760114500001004782478	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	63,05	14,85	IT49E050340320000000010448	48,20	IT82A0760114500001004782478	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 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	39,41	9,28	IT49E050340320000000010448	30,13	IT82A0760114500001004782478	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	47,29	11,14	IT49E050340320000000010448	36,15	IT82A0760114500001004782478	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	127,81	30,10	IT49E050340320000000010448	97,71	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	329,46	77,58	IT49E050340320000000010448	251,88	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	395,36	93,10	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	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.6.1.7	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	247,10	58,19	IT49E050340320000000010448	188,91	IT82A0760114500001004782478	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	296,51	69,82	IT49E050340320000000010448	226,69	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
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/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.	3.953,55	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,58	IT82A0760114500001004782478	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	142,01	33,44	IT49E050340320000000010448	108,57	IT82A0760114500001004782478	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.	4.744,26	1.117,16	IT49E050340320000000010448	3.627,10	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.11	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.	2.965,17	698,23	IT49E050340320000000010448	2.266,94	IT82A0760114500001004782478	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.	3.558,19	837,87	IT49E050340320000000010448	2.720,32	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.13	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).	1.976,78	465,48	IT49E050340320000000010448	1.511,30	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.14	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).	2.372,13	558,58	IT49E050340320000000010448	1.813,55	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TA RIFFA	IMPORTO_TA RIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TA RIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUAN TITA_ MINI MA	QUAN TITA_ MASS IMA
Medicinali allergeni	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: - 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).	1.482,58	349,11	IT49E050340320000000010448	1.133,47	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.16	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).	1.779,10	418,94	IT49E050340320000000010448	1.360,16	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.2	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	170,41	40,13	IT49E050340320000000010448	130,28	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.3	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	106,51	25,08	IT49E050340320000000010448	81,43	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.4	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	127,81	30,10	IT49E050340320000000010448	97,71	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.5	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	329,46	77,58	IT49E050340320000000010448	251,88	IT82A0760114500001004782478	1	N
Medicinali allergeni	Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza	Variazioni singole	M.6.2.6	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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.	395,36	93,10	IT49E050340320000000010448	302,26	IT82A0760114500001004782478	1	N

CATEGORIA	SOTTOCATEGORIA	TIPOLOGIA_PROCEDURA	CODICE	DESCRIZIONE_TARIFFA	TOTALE_TARIFFA	IMPORTO_TARIFFA_AIFA	IBAN_AIFA	IMPORTO_TARIFFA_MDS	IBAN_MINISTERO	QUANTITA_MINIMA	QUANTITA_MASSIMA
Medicinali 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.	247,10	58,19	IT49E050340320000000010448	188,91	IT82A0760114500001004782478	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.	296,51	69,82	IT49E050340320000000010448	226,69	IT82A0760114500001004782478	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/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.	3.953,55	930,97	IT49E050340320000000010448	3.022,58	IT82A0760114500001004782478	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.	197,68	46,55	IT49E050340320000000010448	151,13	IT82A0760114500001004782478	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.	494,19	116,37	IT49E050340320000000010448	377,82	IT82A0760114500001004782478	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.	329,46	77,58	IT49E050340320000000010448	251,88	IT82A0760114500001004782478	1	N