

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|------------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Convegni e congressi | | | A.1 | Parere favorevole allo svolgimento di manifestazioni che comportano, per l'impresa farmaceutica, un onere inferiore a € 5.000,00 | 312,34 | 217,98 | IT49E050340320000000010448 | 94,36 | IT60Y0100003245348020258224 | 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 | 624,70 | 435,96 | IT49E050340320000000010448 | 188,74 | IT60Y0100003245348020258224 | 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 | 1.249,42 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 377,46 | IT60Y0100003245348020258224 | 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) | 3.226,35 | 2.251,63 | IT49E050340320000000010448 | 974,72 | IT60Y0100003245348020258224 | 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 | 79.545,44 | 18.730,90 | IT49E050340320000000010448 | 60.814,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 7.885,96 | 1.856,93 | IT49E050340320000000010448 | 6.029,03 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 30.858,15 | 7.266,30 | IT49E050340320000000010448 | 23.591,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.085,82 | 726,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.359,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali allopatrici | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | B.1.1.7 | Nuova AIC - (art. 10(4) della Dir. 2001/83/CE) - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione | 51.430,22 | 12.110,48 | IT49E050340320000000010448 | 39.319,74 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.085,82 | 726,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.359,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 95.454,52 | 22.477,08 | IT49E050340320000000010448 | 72.977,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 9.463,17 | 2.228,34 | IT49E050340320000000010448 | 7.234,83 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 37.029,77 | 8.719,55 | IT49E050340320000000010448 | 28.310,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.702,97 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 2.831,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| 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 | 61.716,29 | 14.532,60 | IT49E050340320000000010448 | 47.183,69 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.702,97 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 2.831,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 15.909,07 | 3.746,17 | IT49E050340320000000010448 | 12.162,90 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.378,33 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.577,19 | 371,40 | IT49E050340320000000010448 | 1.205,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.171,63 | 1.453,26 | IT49E050340320000000010448 | 4.718,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 617,17 | 145,33 | IT49E050340320000000010448 | 471,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| 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 | 10.286,05 | 2.422,09 | IT49E050340320000000010448 | 7.863,96 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 617,17 | 145,33 | IT49E050340320000000010448 | 471,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|--------------------------------------------------------------|---------------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| 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); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| 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 | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali allopatrici | 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. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali allopatrici | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali allopatrici | 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); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allopatrici | 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); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| 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 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); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 5.168,74 | 1.217,09 | IT49E050340320000000010448 | 3.951,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.202,49 | 1.460,52 | IT49E050340320000000010448 | 4.741,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 5.168,74 | 1.217,09 | IT49E050340320000000010448 | 3.951,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 6.202,49 | 1.460,52 | IT49E050340320000000010448 | 4.741,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| 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 | 1.097,18 | 258,35 | IT49E050340320000000010448 | 838,83 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.316,63 | 310,04 | IT49E050340320000000010448 | 1.006,59 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 822,90 | 193,78 | IT49E050340320000000010448 | 629,12 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 987,44 | 232,50 | IT49E050340320000000010448 | 754,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 317,17 | 74,69 | IT49E050340320000000010448 | 242,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 380,56 | 89,60 | IT49E050340320000000010448 | 290,96 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 237,86 | 56,00 | IT49E050340320000000010448 | 181,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 285,43 | 67,22 | IT49E050340320000000010448 | 218,21 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.977,29 | 936,56 | IT49E050340320000000010448 | 3.040,73 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 51.430,22 | 12.110,48 | IT49E050340320000000010448 | 39.319,74 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.085,82 | 726,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.359,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|---------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 61.716,29 | 14.532,60 | IT49E050340320000000010448 | 47.183,69 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.702,97 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 2.831,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano | Procedura DC IT RMS | C.1.2.5 | Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - Tariffa ridotta prevista per le estensioni relative alla qualità per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici; questa tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, e/o per ogni ulteriore forma farmaceutica supplementare e fino a tre presentazioni. | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 10.286,05 | 2.422,09 | IT49E050340320000000010448 | 7.863,96 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 617,17 | 145,33 | IT49E050340320000000010448 | 471,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano | Procedura MR IT RMS | C.1.3.6 | Estensione - ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 di medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'articolo 16 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni. | 1.378,33 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|--------------------------|--------------------------------------------------------------|---------------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.14 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.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); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.2 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.3 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.4 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Variazioni singole | C.2.1.8 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.12 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.16 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 5.168,74 | 1.217,09 | IT49E050340320000000010448 | 3.951,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.20 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II | 6.202,49 | 1.460,52 | IT49E050340320000000010448 | 4.741,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.23 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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 | 5.168,74 | 1.217,09 | IT49E050340320000000010448 | 3.951,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 6.202,49 | 1.460,52 | IT49E050340320000000010448 | 4.741,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.097,18 | 258,35 | IT49E050340320000000010448 | 838,83 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.316,63 | 310,04 | IT49E050340320000000010448 | 1.006,59 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 822,90 | 193,78 | IT49E050340320000000010448 | 629,12 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 987,44 | 232,50 | IT49E050340320000000010448 | 754,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 317,17 | 74,69 | IT49E050340320000000010448 | 242,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 380,56 | 89,60 | IT49E050340320000000010448 | 290,96 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Grouping e Worksharing di variazioni | C.2.2.31 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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 | 237,86 | 56,00 | IT49E050340320000000010448 | 181,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 285,43 | 67,22 | IT49E050340320000000010448 | 218,21 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.977,29 | 936,56 | IT49E050340320000000010448 | 3.040,73 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali omeopatici | Diritti per il rinnovo di un'autorizzazione all'immissione in commercio | Procedura MR IT RMS | C.4.2.1 | Diritto per il rinnovo – la tariffa copre tutte le presentazioni associate a una forma farmaceutica | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 30.858,15 | 7.266,30 | IT49E050340320000000010448 | 23.591,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.085,82 | 726,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.359,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali omeopatici | Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | C.5.1.5 | Estensione ai medicinali omeopatici registrati ai sensi dell'art.14 della Dir. 2001/83/EC - la tariffa copre fino a un max di dieci diluizioni supplementari, se riferite a medicinale omeopatico unitario, e fino ad ulteriori otto componenti omeopatici, se riferite ad un medicinale complesso, associate ad una forma farmaceutica e fino a tre presentazioni. | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Procedura DC IT RMS | C.5.2.1 | Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre fino ad un massimo di 30 diluizioni se riferita ad un medicinale omeopatico unitario, o al primo ceppo omeopatico se riferita al medicinale complesso, per la prima forma farmaceutica e fino a 3 presentazioni | 37.029,77 | 8.719,55 | IT49E050340320000000010448 | 28.310,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.702,97 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 2.831,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Domande di registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Procedura DC IT RMS | C.5.2.5 | Estensione ai 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. | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.171,63 | 1.453,26 | IT49E050340320000000010448 | 4.718,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 617,17 | 145,33 | IT49E050340320000000010448 | 471,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 1.378,33 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 285,72 | 67,27 | IT49E050340320000000010448 | 218,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 3.579,54 | 842,78 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | C.6.1.11 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.237,21 | 526,73 | IT49E050340320000000010448 | 1.710,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | C.6.1.12 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.684,66 | 632,08 | IT49E050340320000000010448 | 2.052,58 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 342,86 | 80,72 | IT49E050340320000000010448 | 262,14 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 214,30 | 50,45 | IT49E050340320000000010448 | 163,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 257,15 | 60,54 | IT49E050340320000000010448 | 196,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 662,88 | 156,07 | IT49E050340320000000010448 | 506,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 795,46 | 187,29 | IT49E050340320000000010448 | 608,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 497,16 | 117,05 | IT49E050340320000000010448 | 380,11 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 596,59 | 140,46 | IT49E050340320000000010448 | 456,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.982,96 | 702,32 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale | 285,72 | 67,27 | IT49E050340320000000010448 | 218,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.10 | Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 3.579,54 | 842,78 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.11 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.237,21 | 526,73 | IT49E050340320000000010448 | 1.710,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.12 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.684,66 | 632,08 | IT49E050340320000000010448 | 2.052,58 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.722,92 | 405,65 | IT49E050340320000000010448 | 1.317,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.067,49 | 486,77 | IT49E050340320000000010448 | 1.580,72 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II | 1.292,18 | 304,23 | IT49E050340320000000010448 | 987,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.16 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per varizioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II | 1.550,62 | 365,08 | IT49E050340320000000010448 | 1.185,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 autorizzate di un medicinale | 342,86 | 80,72 | IT49E050340320000000010448 | 262,14 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale | 214,30 | 50,45 | IT49E050340320000000010448 | 163,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale | 257,15 | 60,54 | IT49E050340320000000010448 | 196,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 662,88 | 156,07 | IT49E050340320000000010448 | 506,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali omeopatici | Modifica di una registrazione di medicinali omeopatici di cui all'articolo 14 della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | C.6.2.6 | Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 795,46 | 187,29 | IT49E050340320000000010448 | 608,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 497,16 | 117,05 | IT49E050340320000000010448 | 380,11 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 596,59 | 140,46 | IT49E050340320000000010448 | 456,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.982,96 | 702,32 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 397,73 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,09 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,21 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,43 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 17,71 | 4,16 | IT49E050340320000000010448 | 13,55 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali omeopatici | Modifica di medicinali omeopatici in commercio ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 219/2006 | | C.9.2 | b) per ogni integrazione o modifica attinente alla sede di produzione - fino ad un massimo di € 14.049,67 | 17,71 | 4,16 | IT49E050340320000000010448 | 13,55 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 17,71 | 4,16 | IT49E050340320000000010448 | 13,55 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 885,39 | 208,49 | IT49E050340320000000010448 | 676,90 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 30.858,15 | 7.266,30 | IT49E050340320000000010448 | 23.591,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | D.1.1.2 | Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare, richiesto contemporaneamente alla prima domanda di registrazione (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione) | 3.085,82 | 726,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.359,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Procedura DC IT RMS | D.1.2.1 | Domanda di registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE - la tariffa copre un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione | 37.029,77 | 8.719,55 | IT49E050340320000000010448 | 28.310,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.702,97 | 871,96 | IT49E050340320000000010448 | 2.831,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Procedura 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Procedura DC IT RMS | D.1.2.6 | Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione stessa (la tariffa copre un solo dosaggio e/o forma farmaceutica associato ad una presentazione) | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.171,63 | 1.453,26 | IT49E050340320000000010448 | 4.718,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 617,17 | 145,33 | IT49E050340320000000010448 | 471,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.378,33 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,76 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale di cui all'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Procedura MR IT RMS | D.1.3.7 | Estensione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a - la tariffa copre ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione; Per i medicinali omeopatici la tariffa copre fino a tre presentazioni supplementari presentate contemporaneamente alla domanda di estensione | 397,71 | 93,64 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | D.2.1.10 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | D.2.1.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | D.2.1.16 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Variazioni singole | D.2.1.5 | Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | 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. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 28.636,35 | 6.743,11 | IT49E050340320000000010448 | 21.893,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 17.897,74 | 4.214,46 | IT49E050340320000000010448 | 13.683,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.12 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 21.477,26 | 5.057,34 | IT49E050340320000000010448 | 16.419,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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); | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.14 | 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); | 14.318,17 | 3.371,56 | IT49E050340320000000010448 | 10.946,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative 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); | 8.948,84 | 2.107,22 | IT49E050340320000000010448 | 6.841,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.16 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all.art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo II in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); | 10.738,63 | 2.528,68 | IT49E050340320000000010448 | 8.209,95 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 8.269,96 | 1.947,36 | IT49E050340320000000010448 | 6.322,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.19 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per 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 | 5.168,74 | 1.217,09 | IT49E050340320000000010448 | 3.951,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Modifica di una registrazione di medicinali a base di erbe di uso tradizionale registrati ai sensi dell'articolo 16a della Direttiva 2001/83/CE | Grouping di variazioni | D.2.2.2 | Procedura MR IT RMS - Grouping - Variazioni tipo IA in analogia a quanto previsto dal Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale | 1.028,59 | 242,20 | IT49E050340320000000010448 | 786,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 6.202,49 | 1.460,52 | IT49E050340320000000010448 | 4.741,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 642,88 | 151,39 | IT49E050340320000000010448 | 491,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 771,45 | 181,66 | IT49E050340320000000010448 | 589,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,35 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.491,46 | 351,19 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.789,75 | 421,43 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 2 |
| Medicinali a base di erbe di uso tradizionale | Diritti per il trasferimento | | D.3.1 | Diritto per il trasferimento: È riscosso all'atto del cambiamento di titolare per ognuna delle autorizzazioni all'immissione sul mercato oggetto del trasferimento, comprende l'insieme delle presentazioni autorizzate di uno stesso medicinale. | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|---------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 3.977,29 | 936,56 | IT49E050340320000000010448 | 3.040,73 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 79.545,44 | 18.730,90 | IT49E050340320000000010448 | 60.814,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 79.545,44 | 18.730,90 | IT49E050340320000000010448 | 60.814,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 23.863,64 | 5.619,27 | IT49E050340320000000010448 | 18.244,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 22.393,56 | 5.273,11 | IT49E050340320000000010448 | 17.120,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Varie | Certificazione di conformità per master file del plasma (PMF) nazionale | | E.2.2 | Domanda per una certificazione PMF (certificazione iniziale) non presentata simultaneamente ad una domanda di nuova autorizzazione - Tariffa ridotta prevista per l'esame di un PMF e la sua certificazione iniziale quando il titolare del PMF ha incluso modifiche alle informazioni precedentemente valutate nell'ambito di una procedura di AIC e che ora sono parte della domanda per il PMF | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 6.891,65 | 1.622,81 | IT49E050340320000000010448 | 5.268,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|--------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.797,35 | 423,23 | IT49E050340320000000010448 | 1.374,12 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 130,59 | 30,77 | IT49E050340320000000010448 | 99,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 3.135,10 | 738,80 | IT49E050340320000000010448 | 2.396,30 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Varie | Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause) | | E.6.1 | Domanda di esenzione dalla decadenza dell'AIC (sunset clause) | 857,18 | 201,84 | IT49E050340320000000010448 | 655,34 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Varie | Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE | | E.7.1 | Autorizzazione di segni e pittogrammi sull'imballaggio esterno e sul foglio illustrativo ai sensi dell'articolo 62 della Direttiva 2001/83/CE | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 11.931,83 | 2.809,64 | IT49E050340320000000010448 | 9.122,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 3.584,53 | 844,08 | IT49E050340320000000010448 | 2.740,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.1 | Sperimentazioni Cliniche fase I | 20.000,00 | 20.000,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 1 | 1 |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|------------------------------------|----------------|---------------------|--------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | | | 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 | | | 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 | | | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.5 | Sperimentazioni Cliniche fase IV – oltre 15 centri di sperimentazione coinvolti | 14.500,00 | 14.500,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.6 | Modifiche Sostanziali fase I | 9.000,00 | 9.000,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.7 | Modifiche Sostanziali fase II, III e IV | 6.000,00 | 6.000,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.8 | Italia Reference Member State - Maggiorazione Sperimentazioni Cliniche – Modifiche Sostanziali | 4.500,00 | 4.500,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 1 | 1 |
| Sperimentazioni cliniche | | | F.9 | Italia Safety assessing Member State – Annual Safety Report | 3.500,00 | 3.500,00 | IT49E050340320000000010448 | | | 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 | 2.577,36 | 546,65 | IT49E050340320000000010448 | 2.030,71 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Ispezioni sulle sperimentazioni | | | G.2 | Ispezione di sistema ai sensi dell'art. 1-bis, ultimo periodo, del D.M. 19 marzo 1998 | 1.718,23 | 364,44 | IT49E050340320000000010448 | 1.353,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Officine | | | H.1 | Attivazione officine produzione di sostanze attive/produzione primaria di GAS medicinali, con limite di massimo di 5 sostanze attive | 8.986,66 | 2.116,13 | IT49E050340320000000010448 | 6.870,53 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.10 | Attivazione importatori, inclusi importatori Titolari AIC, di sostanze attive autorizzate/registrate, con limite massimo di 5 sostanze attive | 4.493,34 | 1.058,07 | IT49E050340320000000010448 | 3.435,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.11 | Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva prodotta sottoposta a regime di registrazione | 3.594,68 | 846,44 | IT49E050340320000000010448 | 2.748,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Officine | | | H.12 | Notifica elenco annuale delle modifiche non essenziali per le Officine di produzione/importazione di sostanze attive registrate | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.15 | Estensione dell'autorizzazione per la produzione di medicinali da parte di Officina già autorizzata/registrata alla produzione di sostanze attive | 13.479,99 | 3.174,20 | IT49E050340320000000010448 | 10.305,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.493,34 | 1.058,07 | IT49E050340320000000010448 | 3.435,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 898,68 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.18 | Richiesta di emissione di un certificato GMP per ogni sostanza attiva importata sottoposta a regime di registrazione | 898,68 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Officine | | | H.2 | Attivazione di officine di medicinali e di omeopatici | 17.973,28 | 4.232,24 | IT49E050340320000000010448 | 13.741,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.3 | Attivazione Officina Gas medicinali per produzione secondaria | 4.493,34 | 1.058,07 | IT49E050340320000000010448 | 3.435,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 4.493,34 | 1.058,07 | IT49E050340320000000010448 | 3.435,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 898,67 | 211,61 | IT49E050340320000000010448 | 687,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.797,35 | 423,23 | IT49E050340320000000010448 | 1.374,12 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 130,59 | 30,77 | IT49E050340320000000010448 | 99,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Officine | | | H.8 | Per ogni estensione dell'autorizzazione alla produzione e per ogni modifica essenziale attinente all'Officina di produzione di Gas medicinali | 1.797,35 | 423,23 | IT49E050340320000000010448 | 1.374,12 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | 1 |
| Officine | | | H.9 | Attivazione Officina Gas medicinali per produzione in continuo (primaria e secondaria) | 13.479,99 | 3.174,20 | IT49E050340320000000010448 | 10.305,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 6.493,73 | 1.529,11 | IT49E050340320000000010448 | 4.964,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.10 | Revisione delle condizioni negoziali | 1.298,73 | 305,82 | IT49E050340320000000010448 | 992,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.2 | Nuova associazione di principi attivi noti | 3.246,86 | 764,55 | IT49E050340320000000010448 | 2.482,31 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.3 | Farmaco orfano | 3.246,86 | 764,55 | IT49E050340320000000010448 | 2.482,31 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | 1 |
| HTA | | | I.4 | Farmaco biosimilare | 6.493,73 | 1.529,11 | IT49E050340320000000010448 | 4.964,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.5 | Farmaco generico (compresa le estensioni di indicazione se l'originator ha la stessa già rimborsata) | 1.298,73 | 305,82 | IT49E050340320000000010448 | 992,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.6 | Farmaco copia e importazione parallela | 1.298,73 | 305,82 | IT49E050340320000000010448 | 992,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.7 | Estensione di indicazione terapeutica | 5.194,98 | 1.223,30 | IT49E050340320000000010448 | 3.971,68 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.8 | Nuove confezioni (sono nuove AIC di un principio attivo già rimborsato) o variazioni di posologia (su AIC già rimborsate) | 1.298,73 | 305,82 | IT49E050340320000000010448 | 992,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| HTA | | | I.9 | Riclassificazione | 1.298,73 | 305,82 | IT49E050340320000000010448 | 992,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 0 | N |
| Dispositivi medici | Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali | Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione | L.1.1.1 | Variazione di una sostanza medicinale "non nota", fornita da un produttore mai valutato dall'AIFA in una AIC di un medicinale o in una variazione di una sostanza medicinale "nota" fornita da un produttore già valutato dall'AIFA in una AIC di un medicinale o in una precedente valutazione di riduzione maggiore della documentazione relativa ad una sostanza medicinale equivalente a variazioni di tipo II in accordo all'allegato I del Regolamento 1234/2008. | 21.440,83 | 5.048,80 | IT49E050340320000000010448 | 16.392,03 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Dispositivi medici | Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali | Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione | L.1.1.2 | 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. | 10.720,42 | 2.524,41 | IT49E050340320000000010448 | 8.196,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Dispositivi medici | Dispositivi medici di classe iii contenenti sostanze medicinali | Rilascio del parere ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 – Prima consultazione | L.1.1.3 | 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). | 10.720,42 | 2.524,41 | IT49E050340320000000010448 | 8.196,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 IA in accordo all'allegato I del Regolamento 1234/2008. | 1.786,74 | 420,73 | IT49E050340320000000010448 | 1.366,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 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). | 770,15 | 181,35 | IT49E050340320000000010448 | 588,80 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 16.080,62 | 3.786,60 | IT49E050340320000000010448 | 12.294,02 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene diagnostico | Procedura nazionale/MR IT CMS | M.10.1.1 | 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). | 397,73 | 93,66 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 477,28 | 112,39 | IT49E050340320000000010448 | 364,89 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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) | 7.663,33 | 1.804,53 | IT49E050340320000000010448 | 5.858,80 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.299,00 | 541,36 | IT49E050340320000000010448 | 1.757,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.149,50 | 270,68 | IT49E050340320000000010448 | 878,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico | Procedura nazionale/MR IT CMS | M.1.1.1.1 | Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica | 994,32 | 234,14 | IT49E050340320000000010448 | 760,18 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.1.1.1.12 | 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) | 663,94 | 156,34 | IT49E050340320000000010448 | 507,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.1.1.1.13 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni presentazione supplementare presentata contemporaneamente alla domanda di estensione) | 191,59 | 45,12 | IT49E050340320000000010448 | 146,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 759,72 | 178,90 | IT49E050340320000000010448 | 580,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Diritti per il rinnovo di un medicinale allergene terapeutico | Procedura MR IT RMS | M.1.1.2.1 | Diritti per il rinnovo - Per ogni dosaggio e forma farmaceutica | 1.193,19 | 280,97 | IT49E050340320000000010448 | 912,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 191,59 | 45,12 | IT49E050340320000000010448 | 146,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.972,87 | 700,04 | IT49E050340320000000010448 | 2.272,83 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 297,29 | 70,01 | IT49E050340320000000010448 | 227,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 191,59 | 45,12 | IT49E050340320000000010448 | 146,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 4.954,74 | 1.166,72 | IT49E050340320000000010448 | 3.788,02 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 297,29 | 70,01 | IT49E050340320000000010448 | 227,28 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 191,59 | 45,12 | IT49E050340320000000010448 | 146,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura DC IT RMS | M.1.2.1 | Nuova AIC – Artt. 8(3), 10a e 10b Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato a una forma farmaceutica e a una presentazione) | 9.196,01 | 2.165,45 | IT49E050340320000000010448 | 7.030,56 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.758,79 | 649,63 | IT49E050340320000000010448 | 2.109,16 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.379,40 | 324,82 | IT49E050340320000000010448 | 1.054,58 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 662,88 | 156,09 | IT49E050340320000000010448 | 506,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 796,72 | 187,61 | IT49E050340320000000010448 | 609,11 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 229,90 | 54,13 | IT49E050340320000000010448 | 175,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 911,68 | 214,68 | IT49E050340320000000010448 | 697,00 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 795,46 | 187,31 | IT49E050340320000000010448 | 608,15 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 229,90 | 54,13 | IT49E050340320000000010448 | 175,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.567,42 | 840,04 | IT49E050340320000000010448 | 2.727,38 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 356,74 | 84,00 | IT49E050340320000000010448 | 272,74 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 229,90 | 54,13 | IT49E050340320000000010448 | 175,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 5.945,69 | 1.400,07 | IT49E050340320000000010448 | 4.545,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 356,74 | 84,00 | IT49E050340320000000010448 | 272,74 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura DC IT RMS | M.1.2.9 | Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 229,90 | 54,13 | IT49E050340320000000010448 | 175,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.532,67 | 360,90 | IT49E050340320000000010448 | 1.171,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 459,80 | 108,27 | IT49E050340320000000010448 | 351,53 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 229,90 | 54,13 | IT49E050340320000000010448 | 175,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 132,80 | 31,27 | IT49E050340320000000010448 | 101,53 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 38,31 | 9,02 | IT49E050340320000000010448 | 29,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 151,93 | 35,77 | IT49E050340320000000010448 | 116,16 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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) | 38,31 | 9,02 | IT49E050340320000000010448 | 29,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 594,58 | 140,01 | IT49E050340320000000010448 | 454,57 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 266,03 | 62,64 | IT49E050340320000000010448 | 203,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 38,31 | 9,02 | IT49E050340320000000010448 | 29,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura MR IT RMS | M.1.3.7 | Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 990,95 | 233,34 | IT49E050340320000000010448 | 757,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura MR IT RMS | M.1.3.8 | Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 266,03 | 62,64 | IT49E050340320000000010448 | 203,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Procedura MR IT RMS | M.1.3.9 | Nuova AIC – Artt. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 38,31 | 9,02 | IT49E050340320000000010448 | 29,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| 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) | 19.158,35 | 4.511,34 | IT49E050340320000000010448 | 14.647,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 5.747,50 | 1.353,40 | IT49E050340320000000010448 | 4.394,10 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.873,77 | 676,71 | IT49E050340320000000010448 | 2.197,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.659,83 | 390,85 | IT49E050340320000000010448 | 1.268,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 478,95 | 112,78 | IT49E050340320000000010448 | 366,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.899,32 | 447,25 | IT49E050340320000000010448 | 1.452,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 478,95 | 112,78 | IT49E050340320000000010448 | 366,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 7.432,11 | 1.750,09 | IT49E050340320000000010448 | 5.682,02 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 743,21 | 175,01 | IT49E050340320000000010448 | 568,20 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 478,95 | 112,78 | IT49E050340320000000010448 | 366,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 12.386,85 | 2.916,81 | IT49E050340320000000010448 | 9.470,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.2.1.8 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 743,21 | 175,01 | IT49E050340320000000010448 | 568,20 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.2.1.9 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 478,95 | 112,78 | IT49E050340320000000010448 | 366,17 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 22.990,02 | 5.413,60 | IT49E050340320000000010448 | 17.576,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura MR IT RMS | M.2.2.10 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 6.897,00 | 1.624,08 | IT49E050340320000000010448 | 5.272,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.448,49 | 812,04 | IT49E050340320000000010448 | 2.636,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.991,81 | 469,03 | IT49E050340320000000010448 | 1.522,78 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 574,76 | 135,34 | IT49E050340320000000010448 | 439,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.279,18 | 536,69 | IT49E050340320000000010448 | 1.742,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 574,76 | 135,34 | IT49E050340320000000010448 | 439,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 8.918,55 | 2.100,11 | IT49E050340320000000010448 | 6.818,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 891,86 | 210,01 | IT49E050340320000000010448 | 681,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 574,76 | 135,34 | IT49E050340320000000010448 | 439,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura MR IT RMS | M.2.2.7 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 14.864,24 | 3.500,18 | IT49E050340320000000010448 | 11.364,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura MR IT RMS | M.2.2.8 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 891,86 | 210,01 | IT49E050340320000000010448 | 681,85 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura MR IT RMS | M.2.2.9 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 574,76 | 135,34 | IT49E050340320000000010448 | 439,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.831,66 | 902,26 | IT49E050340320000000010448 | 2.929,40 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.149,49 | 270,67 | IT49E050340320000000010448 | 878,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Procedura DC IT RMS | M.2.3.11 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 574,76 | 135,34 | IT49E050340320000000010448 | 439,42 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|----------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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) | 331,96 | 78,17 | IT49E050340320000000010448 | 253,79 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 95,79 | 22,55 | IT49E050340320000000010448 | 73,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 379,86 | 89,45 | IT49E050340320000000010448 | 290,41 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 95,79 | 22,55 | IT49E050340320000000010448 | 73,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.486,42 | 350,02 | IT49E050340320000000010448 | 1.136,40 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 665,08 | 156,61 | IT49E050340320000000010448 | 508,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 95,79 | 22,55 | IT49E050340320000000010448 | 73,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.477,37 | 583,36 | IT49E050340320000000010448 | 1.894,01 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 665,08 | 156,61 | IT49E050340320000000010448 | 508,47 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 95,79 | 22,55 | IT49E050340320000000010448 | 73,24 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 12.772,23 | 3.007,56 | IT49E050340320000000010448 | 9.764,67 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 3.831,67 | 902,27 | IT49E050340320000000010448 | 2.929,40 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.915,84 | 451,13 | IT49E050340320000000010448 | 1.464,71 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.3.1.12 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (ogni dosaggio supplementare della stessa forma farmaceutica oggetto della domanda di estensione presentato contemporaneamente alla domanda di estensione) | 1.106,56 | 260,56 | IT49E050340320000000010448 | 846,00 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 319,32 | 75,19 | IT49E050340320000000010448 | 244,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.266,21 | 298,16 | IT49E050340320000000010448 | 968,05 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 319,32 | 75,19 | IT49E050340320000000010448 | 244,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura nazionale/DC/MR IT CMS | M.3.1.4 | Nuova AIC – Artt. 10(1), 10(3) e 10c Direttiva 2001/83/EC (un dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 4.954,74 | 1.166,72 | IT49E050340320000000010448 | 3.788,02 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 495,48 | 116,68 | IT49E050340320000000010448 | 378,80 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 319,32 | 75,19 | IT49E050340320000000010448 | 244,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 8.257,90 | 1.944,54 | IT49E050340320000000010448 | 6.313,36 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 495,48 | 116,68 | IT49E050340320000000010448 | 378,80 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 319,32 | 75,19 | IT49E050340320000000010448 | 244,13 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.554,45 | 601,51 | IT49E050340320000000010448 | 1.952,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 766,33 | 180,46 | IT49E050340320000000010448 | 585,87 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura MR IT RMS | M.3.2.11 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (tariffa ridotta per estensioni relative alla qualità in assenza di nuovi dati clinici per un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 383,17 | 90,23 | IT49E050340320000000010448 | 292,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 221,32 | 52,11 | IT49E050340320000000010448 | 169,21 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 63,85 | 15,04 | IT49E050340320000000010448 | 48,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 253,24 | 59,64 | IT49E050340320000000010448 | 193,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 63,85 | 15,04 | IT49E050340320000000010448 | 48,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 990,95 | 233,34 | IT49E050340320000000010448 | 757,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 443,39 | 104,41 | IT49E050340320000000010448 | 338,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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) | 63,85 | 15,04 | IT49E050340320000000010448 | 48,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.651,58 | 388,91 | IT49E050340320000000010448 | 1.262,67 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 443,39 | 104,41 | IT49E050340320000000010448 | 338,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 63,85 | 15,04 | IT49E050340320000000010448 | 48,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 15.326,68 | 3.609,07 | IT49E050340320000000010448 | 11.717,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura DC IT RMS | M.3.3.10 | Estensione ai sensi dell'Allegato I al Regolamento (CE) 1234/2008 (un solo dosaggio associato ad una forma farmaceutica e ad una presentazione) | 4.598,01 | 1.082,72 | IT49E050340320000000010448 | 3.515,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 2.299,00 | 541,36 | IT49E050340320000000010448 | 1.757,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.327,86 | 312,68 | IT49E050340320000000010448 | 1.015,18 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 383,17 | 90,23 | IT49E050340320000000010448 | 292,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 1.519,46 | 357,79 | IT49E050340320000000010448 | 1.161,67 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 383,17 | 90,23 | IT49E050340320000000010448 | 292,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 5.945,69 | 1.400,07 | IT49E050340320000000010448 | 4.545,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 594,58 | 140,01 | IT49E050340320000000010448 | 454,57 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 383,17 | 90,23 | IT49E050340320000000010448 | 292,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 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) | 9.909,49 | 2.333,45 | IT49E050340320000000010448 | 7.576,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura DC IT RMS | M.3.3.8 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni dosaggio e/o forma farmaceutica supplementare richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 594,58 | 140,01 | IT49E050340320000000010448 | 454,57 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Procedura DC IT RMS | M.3.3.9 | Nuova AIC – Art. 10(4) Direttiva 2001/83/EC (ogni presentazione supplementare dello stesso dosaggio/forma farmaceutica richiesto contemporaneamente alla prima domanda di AIC) | 383,17 | 90,23 | IT49E050340320000000010448 | 292,94 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.4.1.1 | Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale | 85,72 | 20,18 | IT49E050340320000000010448 | 65,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. 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. | 2.863,63 | 674,31 | IT49E050340320000000010448 | 2.189,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 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. 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. | 1.789,77 | 421,45 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 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. | 2.147,72 | 505,74 | IT49E050340320000000010448 | 1.641,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.193,19 | 280,97 | IT49E050340320000000010448 | 912,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.431,82 | 337,16 | IT49E050340320000000010448 | 1.094,66 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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). | 894,88 | 210,73 | IT49E050340320000000010448 | 684,15 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.073,87 | 252,87 | IT49E050340320000000010448 | 821,00 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 689,16 | 162,28 | IT49E050340320000000010448 | 526,88 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 826,99 | 194,74 | IT49E050340320000000010448 | 632,25 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 516,88 | 121,72 | IT49E050340320000000010448 | 395,16 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 102,86 | 24,22 | IT49E050340320000000010448 | 78,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 620,25 | 146,05 | IT49E050340320000000010448 | 474,20 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.4.1.21 | Procedura nazionale/MR IT CMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un Worksharing | 689,16 | 162,28 | IT49E050340320000000010448 | 526,88 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 826,99 | 194,74 | IT49E050340320000000010448 | 632,25 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 516,88 | 121,72 | IT49E050340320000000010448 | 395,16 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 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 | 620,25 | 146,05 | IT49E050340320000000010448 | 474,20 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 109,71 | 25,83 | IT49E050340320000000010448 | 83,88 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 131,66 | 31,00 | IT49E050340320000000010448 | 100,66 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 82,29 | 19,38 | IT49E050340320000000010448 | 62,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 98,75 | 23,25 | IT49E050340320000000010448 | 75,50 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 31,71 | 7,46 | IT49E050340320000000010448 | 24,25 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 64,29 | 15,14 | IT49E050340320000000010448 | 49,15 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.4.1.30 | Procedura MR IT RMS - Worksharing di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa amministrativa da applicare per ogni ulteriore medicinale inserito nel worksharing contenente almeno una variazione tipo IB come variazione di livello più alto | 38,05 | 8,96 | IT49E050340320000000010448 | 29,09 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.4.1.31 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT 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 | 23,79 | 5,60 | IT49E050340320000000010448 | 18,19 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 nazionale/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 | 28,54 | 6,72 | IT49E050340320000000010448 | 21,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 77,15 | 18,17 | IT49E050340320000000010448 | 58,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 198,87 | 46,83 | IT49E050340320000000010448 | 152,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 238,64 | 56,20 | IT49E050340320000000010448 | 182,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 149,15 | 35,12 | IT49E050340320000000010448 | 114,03 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 178,98 | 42,14 | IT49E050340320000000010448 | 136,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,37 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 85,72 | 20,18 | IT49E050340320000000010448 | 65,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Variazioni singole | M.4.2.10 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.863,63 | 674,31 | IT49E050340320000000010448 | 2.189,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 1.789,77 | 421,45 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Variazioni singole | M.4.2.12 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa base. In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 2.147,72 | 505,74 | IT49E050340320000000010448 | 1.641,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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). 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). | 1.193,19 | 280,97 | IT49E050340320000000010448 | 912,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Variazioni singole | M.4.2.14 | 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); | 1.431,82 | 337,16 | IT49E050340320000000010448 | 1.094,66 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| 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 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); | 894,88 | 210,73 | IT49E050340320000000010448 | 684,15 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.073,87 | 252,87 | IT49E050340320000000010448 | 821,00 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 102,86 | 24,22 | IT49E050340320000000010448 | 78,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 64,29 | 15,14 | IT49E050340320000000010448 | 49,15 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 77,15 | 18,17 | IT49E050340320000000010448 | 58,98 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 198,87 | 46,83 | IT49E050340320000000010448 | 152,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 238,64 | 56,20 | IT49E050340320000000010448 | 182,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene diagnostico | Variazioni singole | M.4.2.7 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 149,15 | 35,12 | IT49E050340320000000010448 | 114,03 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 178,98 | 42,14 | IT49E050340320000000010448 | 136,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.386,37 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,44 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 214,30 | 50,46 | IT49E050340320000000010448 | 163,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 7.159,08 | 1.685,79 | IT49E050340320000000010448 | 5.473,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 4.474,43 | 1.053,62 | IT49E050340320000000010448 | 3.420,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 5.369,31 | 1.264,34 | IT49E050340320000000010448 | 4.104,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.13 | 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). | 2.982,96 | 702,42 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 3.579,54 | 842,90 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 2.237,21 | 526,81 | IT49E050340320000000010448 | 1.710,40 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 2.684,66 | 632,17 | IT49E050340320000000010448 | 2.052,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.17 | Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II | 1.722,92 | 405,71 | IT49E050340320000000010448 | 1.317,21 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.18 | 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 | 2.067,50 | 486,84 | IT49E050340320000000010448 | 1.580,66 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.292,18 | 304,27 | IT49E050340320000000010448 | 987,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 257,15 | 60,55 | IT49E050340320000000010448 | 196,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.550,62 | 365,14 | IT49E050340320000000010448 | 1.185,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.722,92 | 405,71 | IT49E050340320000000010448 | 1.317,21 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 2.067,50 | 486,84 | IT49E050340320000000010448 | 1.580,66 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.292,18 | 304,27 | IT49E050340320000000010448 | 987,91 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.550,62 | 365,14 | IT49E050340320000000010448 | 1.185,48 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 274,30 | 64,59 | IT49E050340320000000010448 | 209,71 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 329,16 | 77,51 | IT49E050340320000000010448 | 251,65 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.27 | 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 | 205,73 | 48,44 | IT49E050340320000000010448 | 157,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 246,87 | 58,13 | IT49E050340320000000010448 | 188,74 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 79,29 | 18,67 | IT49E050340320000000010448 | 60,62 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.3 | 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 | 160,72 | 37,85 | IT49E050340320000000010448 | 122,87 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 95,13 | 22,40 | IT49E050340320000000010448 | 72,73 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 59,46 | 14,00 | IT49E050340320000000010448 | 45,46 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 71,36 | 16,80 | IT49E050340320000000010448 | 54,56 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 192,86 | 45,41 | IT49E050340320000000010448 | 147,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 497,16 | 117,07 | IT49E050340320000000010448 | 380,09 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 596,59 | 140,48 | IT49E050340320000000010448 | 456,11 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Grouping e Worksharing di variazioni | M.5.1.7 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 372,86 | 87,80 | IT49E050340320000000010448 | 285,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 autorizzate di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 447,45 | 105,37 | IT49E050340320000000010448 | 342,08 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 5.965,91 | 1.404,83 | IT49E050340320000000010448 | 4.561,08 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 214,30 | 50,46 | IT49E050340320000000010448 | 163,84 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. | 7.159,08 | 1.685,79 | IT49E050340320000000010448 | 5.473,29 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 4.474,43 | 1.053,62 | IT49E050340320000000010448 | 3.420,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. 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). | 5.369,31 | 1.264,34 | IT49E050340320000000010448 | 4.104,97 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Variazioni singole | M.5.2.13 | 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). | 2.982,96 | 702,42 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 3.579,54 | 842,90 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 2.237,21 | 526,81 | IT49E050340320000000010448 | 1.710,40 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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). | 2.684,66 | 632,17 | IT49E050340320000000010448 | 2.052,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico | Variazioni singole | M.5.2.2 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IA ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzate di un medicinale | 257,15 | 60,55 | IT49E050340320000000010448 | 196,60 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 160,72 | 37,85 | IT49E050340320000000010448 | 122,87 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 192,86 | 45,41 | IT49E050340320000000010448 | 147,45 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 497,16 | 117,07 | IT49E050340320000000010448 | 380,09 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 596,59 | 140,48 | IT49E050340320000000010448 | 456,11 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 372,86 | 87,80 | IT49E050340320000000010448 | 285,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 447,45 | 105,37 | IT49E050340320000000010448 | 342,08 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 5.965,91 | 1.404,83 | IT49E050340320000000010448 | 4.561,08 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 142,86 | 33,64 | IT49E050340320000000010448 | 109,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|----------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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. 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. | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.11 | 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. 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. | 2.982,96 | 702,42 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 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. | 3.579,54 | 842,90 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 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). | 2.386,36 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,43 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.15 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo II ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - tariffa ridotta prevista per: - le variazioni relative alla qualità (ad es. le modifiche alla documentazione chimica, farmaceutica e biologica) per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici); - le variazioni relative al Modulo 1 qualora non comportino la presentazione di ulteriori aggiornamenti degli altri moduli; sono escluse le variazioni che comportano la modifica di RCP e FI; - le variazioni relative all'RCP, etichettatura e/o foglio illustrativo per le quali non vengono presentati nuovi dati clinici (i dati di bioequivalenza, i dati bibliografici, preclinici e quelli di Farmacovigilanza sono da considerarsi dati clinici). | 1.491,47 | 351,20 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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). | 1.789,77 | 421,45 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.148,61 | 270,47 | IT49E050340320000000010448 | 878,14 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.378,32 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,75 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 861,46 | 202,85 | IT49E050340320000000010448 | 658,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 171,43 | 40,37 | IT49E050340320000000010448 | 131,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.20 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping di variazioni ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - Tariffa ridotta prevista dalla terza variazione tipo II in poi presentata all'interno di un grouping di tipo II | 1.033,75 | 243,42 | IT49E050340320000000010448 | 790,33 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.148,61 | 270,47 | IT49E050340320000000010448 | 878,14 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.378,32 | 324,57 | IT49E050340320000000010448 | 1.053,75 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 861,46 | 202,85 | IT49E050340320000000010448 | 658,61 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 1.033,75 | 243,42 | IT49E050340320000000010448 | 790,33 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 182,87 | 43,06 | IT49E050340320000000010448 | 139,81 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| 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 | 219,44 | 51,67 | IT49E050340320000000010448 | 167,77 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 137,15 | 32,29 | IT49E050340320000000010448 | 104,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 164,57 | 38,75 | IT49E050340320000000010448 | 125,82 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 52,85 | 12,44 | IT49E050340320000000010448 | 40,41 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.3 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/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 | 107,15 | 25,23 | IT49E050340320000000010448 | 81,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 63,43 | 14,94 | IT49E050340320000000010448 | 48,49 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 39,65 | 9,34 | IT49E050340320000000010448 | 30,31 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 47,58 | 11,21 | IT49E050340320000000010448 | 36,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 128,58 | 30,28 | IT49E050340320000000010448 | 98,30 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 331,44 | 78,05 | IT49E050340320000000010448 | 253,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 397,73 | 93,66 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.7 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 248,58 | 58,54 | IT49E050340320000000010448 | 190,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.8 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura MR IT RMS - Grouping/Worksharing - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 298,29 | 70,24 | IT49E050340320000000010448 | 228,05 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Grouping e Worksharing di variazioni | M.6.1.9 | Procedura nazionale/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. | 3.977,28 | 936,56 | IT49E050340320000000010448 | 3.040,72 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 142,86 | 33,64 | IT49E050340320000000010448 | 109,22 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 4.772,72 | 1.123,86 | IT49E050340320000000010448 | 3.648,86 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 2.982,96 | 702,42 | IT49E050340320000000010448 | 2.280,54 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 3.579,54 | 842,90 | IT49E050340320000000010448 | 2.736,64 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.988,64 | 468,27 | IT49E050340320000000010448 | 1.520,37 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Variazioni singole | M.6.2.14 | 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). | 2.386,36 | 561,93 | IT49E050340320000000010448 | 1.824,43 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Variazioni singole | M.6.2.15 | 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). | 1.491,47 | 351,20 | IT49E050340320000000010448 | 1.140,27 | IT81Z0100003245348020258209 | 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). | 1.789,77 | 421,45 | IT49E050340320000000010448 | 1.368,32 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 171,43 | 40,37 | IT49E050340320000000010448 | 131,06 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 107,15 | 25,23 | IT49E050340320000000010448 | 81,92 | IT81Z0100003245348020258209 | 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 | 128,58 | 30,28 | IT49E050340320000000010448 | 98,30 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 331,44 | 78,05 | IT49E050340320000000010448 | 253,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |

| CATEGORIA | SOTTOCATEGORIA | TIPOLOGIA_PROCEDURA | CODICE | DESCRIZIONE_TARIFFA | TOTALE_TAR IFFA | IMPORTO_TAR IFFA_AIFA | IBAN_AIFA | IMPORTO_TAR IFFA_MDS | IBAN_MINISTERO | QUAN TITA_ MINI MA | QUAN TITA_ MASSI MA |
|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|---------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Variazioni singole | M.6.2.6 | Procedura MR IT RMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 397,73 | 93,66 | IT49E050340320000000010448 | 304,07 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |
| Medicinali allergeni | Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale allergene terapeutico a bassa prevalenza | Variazioni singole | M.6.2.7 | Tariffa ridotta per Enti Pubblici e PMI per variazioni di cui all'art. 6 del DM Ministero Salute del 6.12.16 - Procedura nazionale/MR IT CMS - Variazioni tipo IB ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 - In caso di modifica identica, la tariffa copre tutti i dosaggi, le forme farmaceutiche e le presentazioni autorizzati di un medicinale. - Si applica anche alla modifica Regime di Fornitura ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. | 248,58 | 58,54 | IT49E050340320000000010448 | 190,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 298,29 | 70,24 | IT49E050340320000000010448 | 228,05 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 3.977,28 | 936,56 | IT49E050340320000000010448 | 3.040,72 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 198,87 | 46,83 | IT49E050340320000000010448 | 152,04 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 497,16 | 117,07 | IT49E050340320000000010448 | 380,09 | IT81Z0100003245348020258209 | 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. | 331,44 | 78,05 | IT49E050340320000000010448 | 253,39 | IT81Z0100003245348020258209 | 1 | N |