



<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
1	Analisi di revisione:		
1.1	su prodotti alimentari, mangimi e matrici biologiche di animali produttori di alimenti per uomo	(L. 30.04.62, n. 283)	900,00
1.2	della composizione chimica di sostanze e preparati pericolosi	DD.LL.52/97 e 65/03	1.800,00
1.3a	di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali fino a due elementi		600,00
1.3b	di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali fino a due elementi (per ogni elemento aggiuntivo)		50,00
1.4	della migrazione di BADGE e derivati e/o BFDGE e derivati in alimenti e simulanti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	1.000,00
1.5	della migrazione globale in olio da materie plastiche e gomme in contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	700,00
1.6	della migrazione globale in simulanti acquosi	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	600,00
1.7	della migrazione specifica in olio da materie plastiche e gomme in contatto con alimenti, di sostanze non listate nel DM 21.03.1973		2.000,00
1.8	della migrazione del piombo da materiali a contatto con gli alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	500,00
1.9	della migrazione specifica o residui di polimeri in materie plastiche e gomme in contatto con alimenti per sostanze soggette ai limiti del D.M. 21.3.73 per le quali esistono metodi riconosciuti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	1.000,00
1.10	della migrazione specifica o residui di polimeri in materie plastiche e gomme in contatto con alimenti per sostanze soggette ai limiti del D.M. 21.3.73 per le quali non esistono metodi riconosciuti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	2.000,00
1.10.1	Della migrazione di cromo e nichel da oggetti in acciaio inossidabile a contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	800,00
1.10.2	Dei requisiti di composizione di carte e cartoni a contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	800,00
1.10.3	Della migrazione di piombo e cadmio da ceramiche in contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	800,00
1.10.4	Della conformità al Reg 1935/2004/CE di materiali in contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	1.000,00
1.11	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi sintetici anionici contenuti nei detersivi	D.M. 25.06.92	1.200,00
1.12	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi non ionici contenuti nei detersivi	D.M. 25.06.92	3.000,00
1.13	di prodotti fitosanitari	D.P.R. n. 290/01	1.800,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
1.14	di residui di antiparassitari (per ogni principio attivo antiparassitario/campione)	DIR 91/414	800,00
1.16	Alimenti e mangimi: PCDD e PCDF	L. 30.04.62 n. 283 - Regolamento 1881/06/EC e succ. mod.	700,00
1.16.1	Alimenti e mangimi: PCDD, PCDF e DL-PCB	L. 30.04.62 n. 283 - Regolamento 1881/06/EC e succ. mod.	1.100,00
1.17	Alimenti e mangimi: DL-PCB	L. 30.04.62 n. 283 - Regolamento 1881/06/EC e succ. mod.	700,00
1.17.1	Alimenti e mangimi: NDL-PCB (6 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL	300,00
1.17.2	Alimenti e mangimi: NDL-PCB (30 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL	400,00
1.17.3	Alimenti e mangimi: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL	900,00
1.17.4	Alimenti e mangimi: pentaclorofenolo	Decisione 352/08/EC	300,00
1.17.5	Alimenti e mangimi: PFOS e PFOA	Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants (POPs), 1994	300,00
1.18	ricerca sostanze anabolizzanti, beta agonisti cortisonici e altri medicinali veterinari e presenza di farine in alimenti per animali e prodotti affini (per singolo campione)	L. 30.04.62 n. 283 -- L. 15/2/1963 n. 281 e succ. mod. -- DM 10/04/99	900,00
1.19	di prodotti cosmetici	L. 11/10/1986 n. 713	1.240,00
2	Controlli sui laboratori di analisi che eseguono analisi chimiche e microbiologiche dell'acqua destinata al consumo umano ai sensi articolo 5, comma 1 del D Lgs 2/02/2001, n. 31 e successive modifiche ed integrazioni"	D. Lgs 2/02/2001, n. 31 "Attuazione della direttiva 98/83/CE relativa alla qualità delle acque destinate al consumo umano	
2.1.1	Visita di prima valutazione ai fini dell'iscrizione in elenco, con spese a carico del richiedente, comprendenti: Istruttoria pratica		500,00
2.1.2a	Visita di valutazione del laboratorio: Le spese di viaggio e di soggiorno, sono sostenute direttamente dalle aziende, applicando le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS;		
2.1.2b	Visita di valutazione del laboratorio: Le spese di compenso degli esperti, sostenute direttamente dalle aziende, sono fissate in Euro 300 al giorno per esperto più oneri riflessi ed Irap.		
2.2.1	Visita di valutazione suppletiva e visita per il mantenimento in elenco, con spese a carico del richiedente, comprendenti: Istruttoria pratica		250,00
2.2.2.a	Visita di valutazione del laboratorio: le spese di viaggio e soggiorno, sono sostenute direttamente dalle aziende, applicando le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS;		

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
2.2.2.b	Visita di valutazione del laboratorio: le spese di compenso degli esperti, sostenute direttamente dalle aziende, sono fissate in Euro 300 al giorno per esperto più oneri riflessi ed Irap.		
3	Vaccini batterici e virali per uso umano:	DM 31.03.2008 - D.Lgs. 24.04.2006 n. 219 - D.Lgs. 30.06.1993 n. 267 - DPR 23.02.1982 - DPR 23.12.1983 - DM 04.02.1978 - DM 06.02.1964 - D. ACIS 14.11.1957 - DM 31.07.1975	
3.1	Controllo di Stato vaccino antileptosira	D.M. 7.4.1997	3.100,00
3.2	Controllo di Stato vaccino BCG (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.000,00
3.3	Controllo di Stato vaccino colerico (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.100,00
3.4	Controllo di Stato vaccino difterico (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.100,00
3.4a	Controllo di Stato vaccino difterico (ogni lotto): infilamenti successivi al primo	DM 31.03.2008	1.600,00
3.5	Controllo di Stato vaccino pertossico (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.100,00
3.5a	Controllo di Stato vaccino pertossico (ogni lotto): infilamenti successivi al primo	DM 31.03.2008	1.600,00
3.6	Controllo di Stato vaccino tetanico (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.100,00
3.6a	Controllo di Stato vaccino tetanico (ogni lotto): infilamenti successivi al primo	DM 31.03.2008	1.600,00
3.7	Controllo di Stato vaccino tifoideo inattivato orale e parenterale (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.100,00
3.8	Controllo di Stato di vaccino polisaccaridico meningococcico	DM 31.03.2008	2.100,00
3.9	Controllo di Stato di vaccino glicoconiugato anti Haemophilus influenzae tipo b (Hib)	DM 31.03.2008	2.100,00
3.10	Controllo di Stato di vaccino difterico tetanico	DM 31.03.2008	3.800,00
3.10a	Controllo di Stato di vaccino difterico tetanico: infilamenti successivi al primo	DM 31.03.2008	1.600,00
3.11	Controllo di Stato di vaccino difterico, tetanico, pertossico	DM 31.03.2008	4.300,00
3.11a	Controllo di Stato di vaccino difterico, tetanico, pertossico: infilamenti successivi al primo	DM 31.03.2008	1.600,00
3.12	Controllo di Stato di vaccino difterico, tetanico, pertossico, Hib	DM 31.03.2008	5.300,00
3.13	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A	DM 31.03.2008	
3.13a	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.500,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
3.13b	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A: convalida titolo virale	DM 31.03.2008	2.500,00
3.14	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B	DM 31.03.2008	
3.14a	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	3.500,00
3.14b	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B: convalida titolo virale	DM 31.03.2008	3.500,00
3.15	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale	DM 31.03.2008	
3.15a	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	3.000,00
3.15b	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale: convalida titolo virale	DM 31.03.2008	2.500,00
3.16	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo	DM 31.03.2008	
3.16a	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: semenza virale	DM 31.03.2008	2.600,00
3.16b	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: sospensione madre (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.800,00
3.16c	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.600,00
3.16d	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: convalida del titolo virale	DM 31.03.2008	1.600,00
3.17	Controllo di Stato vaccino anti parotite	DM 31.03.2008	
3.17a	Controllo di Stato vaccino anti parotite: semenza virale	DM 31.03.2008	2.600,00
3.17b	Controllo di Stato vaccino anti parotite: sospensione madre (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.800,00
3.17c	Controllo di Stato vaccino anti parotite: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.600,00
3.17d	Controllo di Stato vaccino anti parotite: convalida del titolo virale	DM 31.03.2008	1.600,00
3.18	Controllo di stato di vaccino antipolio orale	DM 31.03.2008	
3.18.1	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Sospensione madre:	DM 31.03.2008	
3.18.1a	Saggio di neurovirulenza (lettura dei vetrini forniti dalla Ditta produttrice) (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.600,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
3.18.1b	Saggio di neurovirulenza su topi transgenici (osservazione clinica presso la Ditta produttrice) (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.100,00
3.18.1c	Saggio MAPREC	DM 31.03.2008	1.500,00
3.18.2	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Semenza virale: saggio di neurovirulenza (lettura dei vetrini forniti dalla Ditta produttrice) (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.500,00
3.18.3	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Prodotto finito monovalente	DM 31.03.2008	1.500,00
3.18.4	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Prodotto finito trivalente	DM 31.03.2008	3.000,00
3.19	Controllo di Stato vaccino antipolio inattivato	DM 31.03.2008	
3.19a	Controllo di Stato vaccino antipolio inattivato Prodotto finito monovalente	DM 31.03.2008	1.500,00
3.20	Controllo di Stato vaccino anti rosolia	DM 31.03.2008	
3.20a	Controllo di Stato vaccino anti rosolia semenza virale	DM 31.03.2008	2.600,00
3.20b	Controllo di Stato vaccino anti rosolia sospensione madre (ogni lotto)	DM 31.03.2008	2.800,00
3.20c	Controllo di Stato vaccino anti rosolia prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.600,00
3.20d	Controllo di Stato vaccino anti rosolia convalida del titolo virale	DM 31.03.2008	1.600,00
3.21	Vaccino vaioloso liquido o liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	1.400,00
3.22	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-parotite-rosolia	DM 31.03.2008	
3.22a	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-parotite-rosolia prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	DM 31.03.2008	4.800,00
3.22b	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-parotite-rosolia convalida del titolo virale	DM 31.03.2008	4.800,00
3.23	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-rosolia	DM 31.03.2008	
3.23a	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-rosolia: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		3.200,00
3.23b	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-rosolia: convalida del titolo virale		3.200,00
3.24	Controllo di Stato di vaccino anti varicella	D.M. 11.01.1999	
3.24a	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: semenza virale		2.600,00
3.24b	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: sospensione madre (ogni lotto)		2.800,00
3.24c	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		2.100,00
3.24d	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: convalida del titolo virale		2.100,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
3.24e	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: prodotto finito confezionato		80,00
3.25	Controllo di stato vaccino morbillo/rosolaia/parotite/varicella. Saggio di neurovirulenza. Semenza virale: lettura del saggio di neurovirulenza su vetrini forniti dalla Ditta produttrice (ogni lotto)		2.600,00
3.26	Controllo di stato di vaccini batterici e virali sui protocolli tecnici (ogni lotto)		800,00
4	Sieri vaccini e prodotti diagnostici ad uso veterinario:		
4.1a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli aviari...(ogni serie)	DI.vo 4.2.93 n. 66	1.860,00
4.1b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli aviari (ogni valenza supplementare)	DI.vo 4.2.93 n. 66	500,00
4.2a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei conigli (ogni serie)		1.860,00
4.2b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei conigli (ogni valenza supplementare)		500,00
4.3a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei cani (ogni serie)		4.300,00
4.3b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei cani (ogni valenza supplementare)		950,00
4.4a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei gatti (ogni serie)		3.700,00
4.4b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei gatti (ogni valenza supplementare)		500,00
4.5a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei suini (ogni serie)		3.700,00
4.5b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei suini (ogni valenza supplementare)		1.550,00
4.6a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei bovini (ogni serie)		6.200,00
4.6b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei bovini (ogni valenza supplementare)		1.240,00
4.7a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli equini (ogni serie)		6.200,00
4.7b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli equini (ogni valenza supplementare)		1.240,00
4.8a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli ovi-caprini (ogni serie)		3.700,00
4.8b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli ovi-caprini (ogni valenza supplementare)		950,00
4.9a	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali di altri animali (pesci, animali da pelliccia, ecc.) (ogni serie)		3.700,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
4.9b	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali di altri animali (pesci, animali da pelliccia, ecc.) (ogni valenza supplementare)		950,00
4.10a	controllo di vaccini per malattie micotiche o parassitarie degli animali (ogni serie)		3.700,00
4.10b	controllo di vaccini per malattie micotiche o parassitarie degli animali (ogni valenza supplementare)		950,00
4.11	esame dei protocolli di pratiche di registrazione, modifiche e revisione di registrazione (incluse procedure di "Mutuo Riconoscimento" tra Paesi U.E.)		3.500,00
4.12	controllo sui protocolli di produzione di vaccini batterici e virali (ogni serie)		950,00
4.13	controlli diagnostici malattie infettive e infestive		620,00
4.14	analisi o revisioni di analisi di sieri animali (ogni siero)		60,00
4.15a	analisi o revisione di analisi di sieri per la diagnosi di brucellosi (ogni siero)		200,00
4.15b	diagnosi e caratterizzazione bio-molecolare di Brucella spp		250,00
4.16	controllo dei protocolli di produzione		310,00
4.17	controlli diagnostici malattie infettive		340,00
4.18a	controllo dei medicinali veterinari in commercio e farmacovigilanza a carico delle aziende e stabilimenti interessati a) controllo delle specifiche dei medicinali veterinari e/o valutazione degli effetti avversi (per ogni specialità)	D.lvo 119/92 artt. 18 e 26 bis -- D.lvo 47/97	1.200,00
4.18b	controllo dei medicinali veterinari in commercio e farmacovigilanza a carico delle aziende e stabilimenti interessati b) valutazione dei metodi (valutazione sperimentale - per ogni metodo)		1.200,00
5	Sieri immuni per uso umano		
5.1	Controllo sui protocolli di produzione (ogni lotto)	D.lgs. 24.04.2006 n. 219	800,00
6	Specialità medicinali compresi gli emoderivati:		
6.2	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito	DM 31.03.2008	
6.2a	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: immunoglobuline umane e specifiche (ogni lotto)	D.M. 22.04.1996	1.600,00
6.2b	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: albumina (ogni lotto)	D.M. 22.04.1996	1.600,00
6.2c	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: fattori della coagulazione (ogni lotto)	D.M. 22.04.1996	1.700,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
6.2d	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: concentrati di inibitori plasmatici (ogni lotto)	D.M. 04.08.2000	1.600,00
6.2e	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: Controllo di Stato per il plasma umano virus-inattivato (ogni lotto)	Farmacopea Europea Ed. 5 Linea guida EDQM "E.C. Administrative Procedure for Official Control Authority Batch Release 2005	1.800,00
6.3	Controllo dei pool di plasma di origine, relativamente a:	F.U.I. edizione corrente - DM 29.03.1999 - DM 31.03.2008	
6.3a	marcatori virali previsti dalla vigente Farmacopea Europea (anti-HIV 1/2, HBsAG e HCV RNA) (ogni pool)		150,00
6.3b	Ogni ulteriore ricerca di acido nucleico virale mediante NAT (es. B19V DNA o HAV RNA) (ogni saggio)		30,00
6.4	Controllo sui protocolli RIA per la ricerca dell'Antigene di superficie del virus dell'epatite B (ogni protocollo)	Circolare Ministero Sanità, n. 68/1978	60,00
6.5	Controllo pratiche di registrazione e revisione di registrazione (ogni pratica)	D.M. 28.11.1987 -- D.Lgs. 29.05.1991, n.178 -- D.Lgs. 18.02.1997, n. 44	3.100,00
7a	Presidi medico chirurgici: presidi diagnostici		1.550,00
7b	Presidi medico chirurgici: presidi chimici	DPR 6.10.98 n. 392	2.500,00
7b1	Presidi medico chirurgici: presidi chimici innovativi (a base di nuovi composti attivi o tipologie innovative di preparati)		12.300,00
7b2	Presidi medico chirurgici: preparati chimici ripetitivi		3.100,00
7b3	Presidi medico chirurgici: Modifiche minori, variazione dei coformulanti e estensione d'impiego		500,00
7b4	Presidi medico chirurgici: Modifiche maggiori, sostituzione principio attivo, riclassificazione e variazione delle modalità d'uso		1.500,00
7b5	Presidi medico chirurgici: Revisione completa di dossier di PMC registrati da più di 10 anni		2.000,00
7c	Presidi medico chirurgici: materiali in contatto con alimenti : valutazione di nuove sostanze	DM 21/03/1973 e succ.mod.	1.200,00
8.1	Analisi: della composizione chimica di sostanze e preparati pericolosi	D.L.n. 52 del 3.02.97 -- D.L. n. 65 del 14.03.03	1.800,00
8.2	Analisi: di sedimenti e suolo, Compost e rifiuti, Emissioni termiche	DM 367/03 - D Lgs. 152/06 - Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants (POPs), 1994 - D Lgs. 133/05	
8.2.1	Sedimenti e suolo: PCDD e PCDF		600,00
8.2.2	Sedimenti e suolo: PCDD e PCDF, e DL-PCB		900,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
8.2.3	Sedimenti e suolo: DL-PCB		600,00
8.2.4	Sedimenti e suolo: NDL-PCB (6 congeneri)		250,00
8.2.5	Sedimenti e suolo: NDL-PCB (30 congeneri)		300,00
8.2.6	Sedimenti e suolo: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		750,00
8.2.7	Sedimenti e suolo: PBDE (10–14 congeneri)		300,00
8.2.8	Sedimenti e suolo: PFOS e PFOA		250,00
8.2.9	Compost e rifiuti: PCDDe PCDF		600,00
8.2.10	Compost e rifiuti: PCDD e PCDF e DL-PCB		900,00
8.2.11	Compost e rifiuti: DL-PCB		600,00
8.2.12	Compost e rifiuti: NDL-PCB (6 congeneri)		250,00
8.2.13	Compost e rifiuti: NDL-PCB (30 congeneri)		300,00
8.2.14	Compost e rifiuti: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		750,00
8.2.15	Compost e rifiuti: PBDE (10–14 congeneri)		300,00
8.2.16	Emissioni termiche: PCDD e PCDF		600,00
8.2.17	Emissioni termiche: PCDD, PCDF e DL-PCB		900,00
8.2.18	Emissioni termiche: DL-PCB		600,00
8.2.19	Emissioni termiche: NDL-PCB (6 congeneri)		250,00
8.2.20	Emissioni termiche: NDL-PCB (30 congeneri)		300,00
8.2.21	Emissioni termiche: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		750,00
8.3	Analisi: aria ed acqua e relativi indicatori ambientali	Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants (POPs), 1994 - Rapporti ISTISAN 88/3 e 88/4 -Direttiva 2008/105/CE - DM 367/03 - DLgs 152/06	
8.3.1	Aria e relativi indicatori ambientali: PCDD e PCDF		600,00
8.3.2	Aria e relativi indicatori ambientali: PCDD, PCDF e DL-PCB		900,00
8.3.3	Aria e relativi indicatori ambientali: DL-PCB		600,00
8.3.4	Aria e relativi indicatori ambientali: NDL-PCB (6 congeneri)		250,00
8.3.5	Aria e relativi indicatori ambientali: NDL-PCB (30 congeneri)		300,00
8.3.6	Aria e relativi indicatori ambientali: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		750,00
8.3.7	Aria e relativi indicatori ambientali: PBDE (10–14 congeneri)		300,00
8.3.8	Aria e relativi indicatori ambientali: PFOS e PFOA		250,00
8.3.9	Acqua: NDL-PCB (6 congeneri)		250,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
8.3.10	Acqua: NDL-PCB (30 congeneri)		300,00
8.3.11	Acqua: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		750,00
8.3.12	Acqua: PFOS e PFOA		250,00
8.4	Analisi: di residui di antiparassitari in matrici varie, per classe di composti (organoclorurati, organofosforati, piretroidi, N-metilcarbammati ecc) (per classe di composti/matrice)	Dir. 91/414	1.000,00
8.6	Analisi: di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali (fino a 2 elementi, euro 50 per ogni elemento aggiuntivo)		500,00
8.7	Analisi: di microinquinanti organici (con esclusione di PCDD, PCDF e PCB con metodi specifici-congenere) ed inorganici in campioni di compost, di rifiuti e di suolo	D.lgs. N. 36/03	600,00
8.8	Analisi: microbiologiche di campioni di compost e di suolo	Modifica All. 1C -- L. 748/84	200,00
8.9	Analisi: ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci, solo per conferma della specie	L. 31/2001 -- D.L. 470/82	200,00
8.10	Analisi: ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci	L. 31/2001 -- D.L. 470/82	1.000,00
8.11	Analisi: microbiologiche per l'identificazione biomedica di virus in campioni di acque superficiali (dolci/marine) e di acque destinate al consumo umano	DPR 470/82 -- d.lgs. N. 31 del 2.02.01	500,00
8.12	Analisi: microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per batteri indicatori	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003 - Decreto 27.01.1992 - Decreto 12.06.2003 n. 185	250,00
8.13	Analisi: microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per un solo patogeno batterico	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003 - Decreto 27.01.1992 - Decreto 12.06.2003 n. 185	200,00
8.14	Analisi: microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per tre patogeni batterici	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003 - Decreto 27.01.1992 - Decreto 12.06.2003 n. 185	250,00
8.15	Analisi: microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per cinque patogeni batterici	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003 - Decreto 27.01.1992 - Decreto 12.06.2003 n. 185	500,00
8.16	Analisi: microbiologiche di acque potabili e di piscina per un solo parassita	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003	600,00
8.17	Analisi: microbiologiche di acque potabili e di piscina per più parassiti (fino a tre)	d.lgs. N. 31 del 2.02.01 - d.lgs. 152/2006 - Accordo Sato Regioni 2003	1.100,00
8.18a	Analisi: di elementi di tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per 1 elemento)		100,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
8.18b	Analisi: di elementi di tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per ogni elemento aggiuntivo)		50,00
8.19a	Analisi: speciazione di elementi in tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano (per 1 elemento)		200,00
8.19b	Analisi: speciazione di elementi in tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano (per ogni elemento aggiuntivo)		100,00
8.20a	Analisi: di anioni e cationi in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per 1 parametro)		100,00
8.20b	Analisi: di anioni e cationi in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per ogni parametro aggiuntivo)		50,00
8.21a	Analisi: di sottoprodotti organici della disinfezione e derivanti dalla cessione di materiali a contatto con: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue (per 1 parametro)		200,00
8.21b	Analisi: di sottoprodotti organici della disinfezione e derivanti dalla cessione di materiali a contatto con: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue (per ogni parametro aggiuntivo)		100,00
8.22a	Analisi: di microcontaminanti organici derivanti da attività antropiche in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque di piscicoltura (con esclusione di PCDD, OCDF e PCB con metodi specifici-congenere) (per 1 parametro)		200,00
8.22b	Analisi: di microcontaminanti organici derivanti da attività antropiche in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque di piscicoltura (con esclusione di PCDD, OCDF e PCB con metodi specifici-congenere) per ogni param. Aggiuntivo		100,00
8.23a	Analisi: caratterizzazione chimico-fisica di: destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per 1 parametro)		100,00
8.23b	Analisi: caratterizzazione chimico-fisica di: destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura (per ogni parametro aggiuntivo)		50,00
8.24a	Analisi: elementi chimici nei capelli (fino a due elementi)		500,00
8.24b	Analisi: elementi chimici nei capelli (per ogni elemento aggiuntivo)		50,00
8.25	Analisi: esami diagnostici ai fini della valutazione del rischio e della sicurezza alimentare (per esame)		40,00
8.26	Siero umano: PCDD e PCDF		770,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
8.27	Siero umano: DLPCB		700,00
8.28	Siero umano: NDLCB (6 congeneri)		360,00
8.29	Siero umano: PBDE		600,00
8.30	Siero umano: Esaclorobenzene		200,00
8.31	Siero umano: HCH (isomeri $\alpha$ , $\beta$ e $\gamma$ )		250,00
8.32	Siero umano: DDT (isomeri e metabolita DDE)		250,00
8.33	Siero umano: PFOS e PFOA		300,00
8.34	Latte umano: PCDD e PCDF		770,00
8.35	Latte umano: DL-PCB		700,00
8.36	Latte umano: NDLCB (6 congeneri)		360,00
8.37	Latte umano: PBDE		600,00
8.38	Analisi di elementi chimici in siero, sangue, urine (fino a due elementi)		200,00
8.39	Analisi di elementi chimici in siero, sangue, urine (per ogni elemento aggiuntivo)		50,00
8.40	Analisi di elementi chimici in materiale biologico biotico (fino a due elementi)		300,00
8.41	Analisi di elementi chimici in materiale biotico (per ogni elemento aggiuntivo)		50,00
9	Estratti alimentari e prodotti affini (insieme dei controlli per prodotto)	L. 6-10-50, n. 836 -- DPR. 30-5-53, n. 567	930,00
10	Ricerche diagnostiche sui difetti enzimatici e di membrana degli eritrociti	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	
10.1	Saggio della glucosio-6-fosfato deidrogenasi eritrocitaria	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	15,00
10.2	Individuazione di difetti enzimatici eritrocitari	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	50,00
10.3	Individuazione di difetti ereditari della membrana eritrocitaria	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	100,00
10.4	Individuazione di mutazioni comuni del gene della glucosio-6-fosfato deidrogenasi eritrocitaria mediante ARMS e RFLP (Mutazioni: Mediterranea, Seattle, A-, Union)	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	200,00
10.5	Individuazioni di mutazioni rare del gene della glucosio-6-fosfato deidrogenasi eritrocitaria mediante PCR ed analisi della sequenza nucleotidica del DNA	DM 22.07.1996 - DM 18.05.2001 n. 279 - DM 18.05.2001 n. 279 - DL 29.04.1998 n. 124	300,00
11	Autorizzazione della sperimentazione clinica con prodotti di nuova istituzione	D.P.R. 439/2001 - D.Lvo. 211/2003 - D.Lvo 51/2007	6.250,00
11.1	Autorizzazione della sperimentazione clinica di fase I "non profit"	D.M. 17/12/2004	
11.2	Autorizzazione della sperimentazione clinica di fase I con prodotti di non nuova istituzione ma privi di AIC o autorizzazione alla sperimentazione clinica in un paese EU	D.Lvo. 200/2007 - DM 21/12/2007	4.250,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
11.3	Autorizzazione della sperimentazione clinica di fase I con prodotti di non nuova istituzione che abbiano una AIC o siano stati autorizzati per una sperimentazione clinica in un paese EU	D.Lvo. 200/2007 - DM 21/12/2007	2.750,00
11.4	Emendamenti sostanziali al protocollo	D.Lvo. 211/2003 - DM 21/12/2007	250,00
12a	Valutazione dei farmaci: valutazione dell'attività dei farmaci già in commercio	L. 7-8-73, n. 519	1.860,00
12b	Valutazione dei farmaci: valutazione degli effetti avversi dei farmaci già in commercio	L. 23-12-78, n. 833 -- D.L. gs. 29-5-91, n. 178	620,00
12c	Controlli su medicinali: analisi semplici (analisi quali-quantitativa principio attivo)		2.200,00
12d	Controlli su medicinali: analisi complesse (richiesta di determinazione di parametri ulteriori)		5.000,00
12e	Valutazioni		800,00
12f	Valutazione esterna di qualità sull'analisi delle sostanze d'abuso in saliva: ORALVEQ		400,00
12g	Valutazione esterna di qualità sull'analisi delle sostanze d'abuso in matrice cheratinica: HAIRVEQ		400,00
13a	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso p per la rilevazione di anticorpi di anti HIV - test ELISA prodotto finito	DM 3.3.87 n. 133 -- D.P.R. 6.10.1998 n.382	3.400,00
13b	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso p per la rilevazione di anticorpi di anti HIV - test ELISA valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.1a	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA prodotto finito	DM 3.3.87 n. 133 -- D.P.R. 6.10.1998 n.382	1.200,00
13.1b	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.2	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (Kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione di anti HCV e anti HIV 1/2 (RIBA-WESTERN BLOT)	D.M. 3.03.87 n.133 D.M. 12.12.1991 D.P.R. 6.10.1998 n.392	
13.2.a	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (Kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione di anti HCV e anti HIV 1/2 (RIBA-WESTERN BLOT) prodotto finito		3.400,00
13.2.b	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (Kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione di anti HCV e anti HIV 1/2 (RIBA-WESTERN BLOT) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.2.1a	Controllo di Stato dei singoli lotti - (RIBA-WESTERN BLOT) prodotto finito	D.P.R 6.10.1998 n.392	1.200,00
13.2.1b	Controllo di Stato dei singoli lotti - (RIBA-WESTERN BLOT) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.3a	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori virali mediante tecnica di amplificazione generica (NAT di HCV - RNA, HIV RNA, HBV - RNA) prodotto finito	Circ. 31.10.2000 n. 17	2.000,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
13.3b	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori virali mediante tecnica di amplificazione generica (NAT di HCV - RNA, HIV RNA, HBV - RNA) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.3.1a	Controllo di Stato dei singoli lotti prodotto finito	Circ. 31.10.2000 n. 17	1.000,00
13.3.1b	Controllo di Stato dei singoli lotti valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.4a	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori di infezione da Coronavirus - SARS prodotto finito	D.M. 9.05.2003 n. 103	2.000,00
13.4b	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori di infezione da Coronavirus - SARS valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
13.4.1a	Controllo di Stato dei singoli lotti prodotto finito		1.000,00
13.4.1b	Controllo di Stato dei singoli lotti valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
14a	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori epatitici (anti HCV e HBsAG) test ELISA a) prodotto finito	D.M. 12.12.1991 -- D.P.R. 6.10.1998 n. 392	3.400,00
14b	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori epatitici (anti HCV e HBsAG) test ELISA b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
14.1a	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA prodotto finito	D.P.R. 6.10.1998 n. 392	1.200,00
14.1b	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		500,00
15	Parere tecnico-scientifico in relazione al rischio Encefalopatie Spongiformi Trasmissibili (EST) per singola materia prima d'origine animale/umana utilizzata nella manifattura di specialità medicinali e dispositivi medici		3.000,00
15.1	Certificazione d'idoneità per il rischio EST a fine esportazione di materie prime di origine animale (per singola materia prima)		3.000,00
16a	Analisi di campioni provenienti da edifici pubblici e privati per la determinazione qualitativa e/o quantitativa del contenuto di amianto:a) analisi qualitativa del contenuto di amianto in materiali massivi o in polveri sedimentarie mediante microscopia elettronica		500,00
16b	Analisi di campioni provenienti da edifici pubblici e privati per la determinazione qualitativa e/o quantitativa del contenuto di amianto: b) analisi quantitativa della concentrazione di fibre nel particolato aerodisperso raccolto su filtro a membrana mediante microscopia ottica		900,00
16.1	Analisi mediante tecniche di microscopia elettronica di campioni biologici (cellule, microorganismi, reperti biotipici ed autopici, ecc.) per la determinazione di caratteristiche morfologiche e strutturali		2.000,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
16.2	Analisi mediante tecniche di microscopia elettronica analitica di campioni non biologici (polveri, particolato, fibre minerali e artificiali, dispositivi medici, ecc.) per la determinazione di caratteristiche morfologiche, strutturali e chimiche (per campione)		1.000,00
17a	Determinazione strutturale: di plasmidi ricombinanti (per un Kilobase di DNA a doppia elica)		11.160,00
17b	Determinazione strutturale: di un organismo con DNA integrato		22.310,00
18a	Ispezioni alle apparecchiature di diagnostica RMN	D.M. 2-8-91	3.100,00
18b	Ispezioni alle aziende di produzione di emoderivati		3.100,00
18c	Ispezioni a servizi trasfusionali per autorizzazione plasmaferesi		1.240,00
19	Pareri, controlli, analisi e metodi vari		620,00
19.1	Pareri su protocolli di produzione per farmaci immunologici ad uso veterinario	D.M. SAN 25.06.92	1.000,00
19.2	Parere su impianti di piscicoltura, farmaci in acquacoltura		1.100,00
20	Tariffa di utilizzo del sistema DOCLINE per l'acquisizione del testo di articoli scientifici a seguito di collegamento telematico con la National Library of Medicine, Bethesda, U.S.A. (acquisizione anticipata, non frazionabile, di numero 10 articoli, ciascuno dei quali composto da un massimo di 50 pagine)		120,00
20.1	Tariffa di utilizzo della traduzione italiana dei Medical Subject Headings (MeSH)		
20.1.1	Utenti: Amministrazioni pubbliche, enti di ricerca, università, scuole, ospedali, solo per scopi interni e non distribuibile a terzi:		
20.1.1a	- Utilizzazione traduzione italiana		180,00
20.1.1b	- Aggiornamento annuale		45,00
20.1.2	Utenti: Amministrazioni pubbliche, enti di ricerca, università, scuole, ospedali, per scopi interni e per distribuzione a terzi, anche tramite internet non a scopo di lucro:		
20.1.2a	- Utilizzazione traduzione italiana		450,00
20.1.2b	- Aggiornamento annuale		110,00
20.1.3	Utenti Soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, solamente per scopi interni, esclusa la distribuzione a terzi:		
20.1.3a	- Utilizzazione traduzione italiana		1.330,00
20.1.3b	- Aggiornamento annuale		330,00
20.1.4	Utenti: Soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, per scopi interni e per distribuzione a terzi anche tramite internet.		
20.1.4a	- Utilizzazione traduzione italiana		3.500,00
20.1.4b	- Aggiornamento annuale		700,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
21a	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione Importo da corrispondersi anticipatamente per l'attivazione del servizio:Utenza costituita da Enti pubblici e da Istituti privati di riconosciuto valore scientifico	(D.P.R. 21.9.94, n. 754 art.14)	65,00
21b	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione Importo da corrispondersi anticipatamente per l'attivazione del servizio: Altre categorie di utenti (L'effettuazione del servizio si articolerà nelle seguenti fasi: richiesta redatta in forma scritta, o con mezzi telematici; valutazione del costo presunto della ricerca; accettazione dello stesso da parte dell'utente; versamento dello specifico importo. L'importo versato anticipatamente verrà computato al fine della determinazione del costo finale. Il risultato della ricerca verrà reso disponibile al richiedente soltanto a seguito di pagamento dell'eventuale somma integrativa rispetto all'importo tariffario versato.)		95,00
22	Accertamenti inerenti dispositivi medici:		
22.1	Certificazione C.E.:	Allegato III d.lgs. 14.12.1992 n. 507 e d.lgs. n. 24.02.1997 n. 46	
22.1.1	aghi		1.050,00
22.1.2	capelli artificiali		1.600,00
22.1.3	cateteri e relativi accessori		1.050,00
22.1.4	contenitori ed apparati tubolari per fusioni o trasfusioni, e relativi accessori		1.050,00
22.1.5	dispositivi per la contraccezione, profilattici inclusi		2.700,00
22.1.6	fili da sutura e suturatrici		1.600,00
22.1.7	filtri per dialisi e per ossigenazione, linee ematiche, sacche per dialisi peritoneali e relativi accessori		1.600,00
22.1.8	materiali bioassorbibili		2.700,00
22.1.9	materiale per medicazione		1.050,00
22.1.10	materiali e dispositivi per odontoiatria		1.050,00
22.1.11	siringhe		1.050,00
22.1.12	teli per il contenimento di pareti endoperitoneali		1.600,00
22.1.13	tubi per alimentazione ed accessori		1.050,00
22.1.14	tubi per anestesia ed accessori		1.050,00
22.1.14.bis	Dispositivi per la protezione delle mucose e della pelle		2.700,00
22.1.14.ter	Impianti dentali		2.700,00
22.1.14.quater	Dispositivi per la disinfezione e/o sterilizzazione di dispositivi medici		1.050,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
22.1.15	cheratopotesi		1.550,00
22.1.16	defibrillatori		9.000,00
22.1.16.1	adattori, raccordi ed accessori vari per defibrillatori		1.000,00
22.1.16.2	software per defibrillatore		2.100,00
22.1.17	elettrocateri		2.500,00
22.1.17.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per elettrocateri		1.000,00
22.1.18	endoprotesi auricolare		1.550,00
22.1.19	dispositivi e accessori di manutenzione per lenti a contatto		1.550,00
22.1.20	lenti intraoculari		2.600,00
22.1.21	neurostimolatori		8.000,00
22.1.21.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per neurostimolatori		1.000,00
22.1.21.2	software per neurostimolatori		2.100,00
22.1.21.3	programmatori per neurostimolatori		8.000,00
22.1.22	pacemaker		8.000,00
22.1.22.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per pacemaker		1.000,00
22.1.22.2	software per pacemaker		2.100,00
22.1.22.3	programmatori per pacemaker		8.000,00
22.1.23	elettrostimolatori		5.200,00
22.1.23.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per elettrostimolatori		1.000,00
22.1.23.2	software per elettrostimolatori		2.100,00
22.1.23.3	programmatori per elettrostimolatori		6.750,00
22.1.24	protesi acustiche		4.150,00
22.1.25	protesi d'anca:		
22.1.25.1	stelo rivestito		5.700,00
22.1.25.2	stelo non rivestito		4.000,00
22.1.25.3	sfera/testa		2.100,00
22.1.25.4	cotile rivestito		5.200,00
22.1.25.5	cotile non rivestito		3.650,00
22.1.25.6	inserto		2.100,00
22.1.25.7	accessori		1.000,00
22.1.26	protesi valvolari cardiache		31.000,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
22.1.26.1	accessori		1.000,00
22.1.27	protesi vascolari		8.000,00
22.1.27.1	accessori		1.000,00
22.1.28	stent intravascolare		9.300,00
22.1.28.1	sistema completo stent più catetere		13.000,00
22.1.29	cateteri per angioplastica :		
22.1.29.1	cateteri a palloncino		3.650,00
22.1.29.2	pompa per gonfiaggio palloncini		1.050,00
22.1.29.3	filo guida		1.000,00
22.1.29.4	catetere guida		1.000,00
22.1.30	tubi valvolati:		
22.1.30.1	certificazione completa		44.000,00
22.1.30.2	se uno o entrambi i componenti sono certificati CE, l'importo totale sarà determinato sommando al valore di 7000 euro, relativamente ad ogni componente, il valore calcolato nei punti 22.2 e 22.3 del tariffario, in relazione alla necessità o meno di effettuare prove tecniche.		
22.1.31	apparecchiature elettromeccaniche		5.200,00
22.1.32	dispositivi per annuloplastica		2.100,00
22.1.32.1	accessori		1.000,00
22.1.33	Analisi del dossier tecnico:		
22.1.33.1	istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui al punto 22.1 relativo al prodotto in oggetto in corso di prosecuzione della certificazione) (25% della valutazione relativa al corrispondente dispositivo medico comunque non inferiore a € 550)		
22.1.33.2	riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria ( 10 % dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		
22.1.33.3	Istruttoria relativa a richiesta di modifiche che prevedono la rivalutazione della documentazione ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali (10% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		
22.1.33.4	Istruttoria relativa a richiesta di modifiche che prevedono l'esecuzione di prove ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali (20% dei relativi importi di cui alla voce 22.1 da sommare al punto 22.1.33.3)		
22.1.33.5	Tariffa suppletiva per dispositivi medici con farmaco ancillare (10% dell' importo di cui alla voce 22.1)		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
22.1.33.6	Tariffa suppletiva per dispositivi medici che prevedono la valutazione del rischio potenziale di trasmissione degli agenti delle encefalopatie spongiformi animali tramite utilizzo di materiali di origine animale o umana a rischio TSE in presenza di certificato EST di idoneità, a supporto della certificazione di Dispositivi Medici		500,00
22.1.33.7	Tariffa suppletiva per dispositivi medici che prevedono la valutazione del rischio potenziale di trasmissione degli agenti delle encefalopatie spongiformi animali tramite utilizzo di materiali di origine animale o umana a rischio TSE in assenza di certificato EST di idoneità, a supporto della certificazione di Dispositivi Medici (20% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		
22.2	Integrazione alla certificazione CE, da ottenersi a seguito di prove tecniche (35% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		
22.3	Integrazione alla certificazione CE, da ottenersi senza l'effettuazione di prove tecniche 15% dei relativi importi di cui alla voce 22.1.		
22.4.0	Rinnovo della certificazione CE (100% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)	All. III d.lgs. 507/92 -- e d.lgs n. 46/97	
22.4.1	Verifica CE	Allegato 4 al d.lgs.n. 507/92 o Allegato IV al d.lgs n. 46/97	
22.4.2	per ciascun campione prelevato in base alla norma UNI-ISO 2859 parte I, in accordo al protocollo previsto per la certificazione CE del prodotto da esaminare (10% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		
22.5	Dichiarazione di conformità CE, per ciascuna tipologia di prodotto per Società con:	(Allegato 5 al d.lgs.N. 507/92 o Allegato V o VI al d. lgs. n. 46/97)	
22.5.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		10.000,00
22.5.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		11.500,00
22.5.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		15.000,00
22.5.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		18.500,00
22.6.0	Rinnovo della dichiarazione di conformità CE per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata da questo Istituto con prodotti di cui alle voci da 22.1.1 al 22.1.14 (il 60% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4)	(Allegato 5 al d.lgs.n. 507/92 o Allegato V o VI al d. lgs. n. 46/97)	
22.6.1	Rinnovo della dichiarazione di conformità CE per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata da questo Istituto con prodotti di cui alle voci da 22.1.15 al 22.1.32 (il 100% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4)	(Allegato 5 al d.lgs. n. 507/92 o Allegato II, IV, V, VI al d. lgs. n. 46/97)	
22.6.2	Rinnovo della integrazione alla dichiarazione di conformità CE per ulteriore tipologia di prodotto (30% dei relativi importi di cui alla voce 22.5.1 a 22.5.4)		
22.6.3	Rinnovo della integrazione alla dichiarazione di conformità CE per estensione ai nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alle voci da 22.5.1 a 22.5.4)		

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
22.7	analisi della documentazione del Sistema di assicurazione della Qualità (SAQ):	(Allegato 5 al d.lgs.n. 507/92 o Allegato V o VI al d. lgs. n. 46/97)	
22.7.1	istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui ai punti 22.5., in caso di prosecuzione dell'iter certificativo)		2.600,00
22.7.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		1.050,00
22.7.3	ripetizione istruttoria per il conseguimento della dichiarazione di conformità CE (50% dei relativi importi di cui alla voce 22.5)		
22.8	Integrazione alla dichiarazione di conformità CE		
22.8.1	per ulteriore tipologia di prodotto (30% dei relativi importi di cui alla voce 22.5)		
22.8.2	per estensione ai nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alla voce 22.5 con un minimo di 110 euro)		
22.8.3	per estensione ai nuovi modelli per i quali è prevista una variazione dei materiali costituenti (15% dei relativi importi di cui alla voce 22.5)		
22.9	Verifica del sistema di sterilizzazione o della funzione di misura		5.300,00
22.9.1	per ulteriore tipologia di prodotto (30% dei relativi importi di cui alla voce 22.9)		
22.9.2	per estensione a nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alla voce 22.9)		
22.10	Rinnovo della verifica del sistema di sterilizzazione o della funzione di misura (60% dei relativi importi di cui alla voce 22.9)		
22.11	Dichiarazione di conformità CE per ogni tipologia di prodotto con Società con:	Allegato 2 sl d.lgs. N.507/92 o Allegato II al d.lgs. N. 46/97	
22.11.1	meno 20 addetti al sistema di qualità in esame		11.500,00
22.11.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		13.000,00
22.11.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		16.200,00
22.11.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		20.000,00
22.12	Analisi della documentazione del SAQ	Allegato 2 sl d.lgs. N.507/92 o Allegato II al d.lgs. N. 46/97	
22.12.1	istruttoria iniziale - analisi della documentazione (da stornare dagli importi di cui ai punti 22.11 in caso di proseguimento dell'iter certificativo)		2.600,00
22.12.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		1.050,00
22.12.3	ripetizione istruttoria per il conseguimento della dichiarazione di conformità CE (50% dei relativi importi di cui alla voce 22.11)		
22.13	Integrazione alla certificazione di conformità CE, per estensione a nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alla voce 22.11)		
22.14	Valutazione del progetto	Allegato II, punto 4, d.lgs. n. 507/92 e n. 46/97	

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
22.14.1	prodotti, basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		2.600,00
22.14.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		7.850,00
22.14.3	per estensione a nuovi modelli (10% dei relativi importi di cui alla voce 22.14)		
22.15	Dichiarazione di conformità CE, per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata da questo Istituto di cui agli Allegati V o VI .(30% dei relativi importi di cui alla voce 22.11)		
22.15.1	Rinnovo della dichiarazione di conformità CE per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata dall'Istituto Superiore di Sanità con prodotti di cui alle voci da 22.1.1 al 22.1.14 (60% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.11.1 al 22.11.14)		
22.16	Dichiarazione di conformità CE, per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata da questo Istituto di cui all'Allegato VI D.Lgs. 46/97 (30% dei relativi importi di ui alla voce 22.5.)		
22.17a	In tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolta una missione ispettiva le spese sono a carico del richiedente. Tali spese sono : a) Le spese di viaggio e di soggiorno, sostenute direttamente dalle aziende, applicando disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell' I.S.S.		
22.17b	In tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolta una missione ispettiva le spese sono a carico del richiedente. Tali spese sono :b) Le spese di compenso degli ispettori, sostenute direttamente dalle aziende, per le attività ispettive di cui ai punti dal 22.4. al 22.16., in base alle disposizioni dell'art. 47 della legge 06.02.96 n. 52, comma IV, sono fissate in Euro 220 al giorno per ispettore, più oneri riflessi ed Irap.		
22.18	Rilascio di duplicati del certificato CE		100,00
22.19	Certificazioni aggiuntive		
22.19.1	riemissione della certificazione CE a seguito di cambiamenti che non necessitano di valutazione del prodotto e/o del SAQ		155,00
22.19.2	emissione del rapporto di conformità del singolo prodotto		550,00
22.20	Qualora sia obbligatorio, per legge e/o regolamento UE, l'intervento di altro Ente, le relative spese dirette ed indirette saranno a carico delle aziende richiedenti la certificazione (per spese dirette si intendono i costi fatturati dall'altro Ente; per spese indirette si intendono i costi sostenuti dall'Istituto nello svolgimento dell'attività straordinaria quali ad esempio missioni presso l'altro Ente, spese di gestione dell'attività [valutabili al 10% delle spese dirette] ecc.)		
23	Accertamenti inerenti dispositivi medico-diagnostici in vitro (inclusi autodiagnostici):	d.lgs. n. 332/00	
23.1	Esame CE del tipo	All. V d.lgs. n. 332/00	

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
23.1.1	Metodiche qualitative molecolari (saggi NAT)		3.000,00
23.1.2	Metodiche quantitative molecolari (saggi NAT)		4.100,00
23.1.3	Saggi immunometrici/immunoenzimatici		4.100,00
23.1.4	Saggi chimica clinica (inclusi autodiagnostici)		3.000,00
23.1.5	Saggi immunochimica (inclusi autodiagnostici)		3.000,00
23.1.6	prodotti basati su tecnologia innovativa (inclusi autodiagnostici)		4.100,00
23.1.7	Analisi del dossier tecnico:		
23.1.7.1	istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui al punto 23.1 relativo al prodotto in oggetto in corso di prosecuzione della certificazione)		1.500,00
23.1.7.2	riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria		600,00
23.1.7.3	Istruttoria relativa a richieste di modifiche che prevedono la rivalutazione della documentazione ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali		1.500,00
23.1.7.4	Istruttoria relativa a richieste di modifiche che prevedono l'esecuzione di prove ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali (100% dei relativi importi di cui alla voce 23.1)		
23.2	Rinnovo della certificazione CE (100% dei relativi importi di cui alla voce 23.1)		
23.2.1	Verifica CE	All. VI d.lgs. n. 332/00	
23.2.2	Certificato di conformità mediante controllo e prova di ogni singolo prodotto secondo quanto stabilito dall'allegato VI, punto 5, del d. lgs. 332/2000, o mediante controllo e prova su base statistica sui prodotti, secondo quanto stabilito a scelta del fabbricante (allegato VI, punto 6 del d. lgs. 332/2000): 75% dell'importo relativo alle voci da 23.1.1 a 23.1.6		
23.3	Dichiarazione CE di conformità, per ciascuna tipologia di prodotto (inclusi autodiagnostici) per Società con:	All. VII d.lgs. n. 332/00	
23.3.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		10.000,00
23.3.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		11.500,00
23.3.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		15.000,00
23.3.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		18.500,00
23.4	Rinnovo della dichiarazione di conformità CE per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata dall'Istituto Superiore di Sanità con prodotti di cui alle voci da 22.1.1 al 22.1.14 (60% dei relativi importi di cui ai punti dal 23.3.1 al 23.3.4)		
23.5	analisi della documentazione del Sistema di assicurazione della Qualità (SAQ):		
23.5.1	Istruttoria iniziale		2.600,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
23.5.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		1.000,00
23.5.3	Ripetizione istruttoria per il conseguimento della dichiarazione di conformità CE (50% dei relativi importi di cui alla voce 23.3)		
23.6	Integrazione alla dichiarazione di conformità CE		
23.6.1	per ulteriore tipologia di controllo (30% dei relativi importi di cui alla voce 23.3)		
23.6.2	per estensione ai nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alla voce 23.5 con un minimo di 110 euro)		
23.7	Verifica dei dispositivi fabbricati di cui all'allegato II, elenco A, del d. lgs. 332/2000		
23.7.1	Valutazione dei rapporti sugli esami e/o prove trasmesse dal fabbricante sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		200,00
23.7.2	Prove sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati: 50% dell'importo relativo alle voci da 23.1.1 a 23.1.6		
23.8	Dichiarazione CE di conformità, per ciascuna tipologia di prodotto (inclusi autodiagnostici) per Società con:	All. IV d.lgs. n. 332/00	
23.8.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		11.500,00
23.8.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		13.000,00
23.8.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		16.200,00
23.8.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		20.000,00
23.8.5	Dichiarazione di conformità Ce, per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata dall'Istituto Superiore di Sanità di cui all'allegato VII (30% dei relativi importi di cui alla voce 23.8)		
23.9	analisi della documentazione del Sistema di assicurazione della Qualità (SAQ):		
23.9.1	Istruttoria iniziale-analisi della documentazione		2.600,00
23.9.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		1.000,00
23.9.3	Ripetizione istruttoria per il conseguimento della dichiarazione di conformità CE (50% dei relativi importi di cui alla voce 23.8)		
23.10	Integrazione alla certificazione di conformità CE, per estensione a nuovi modelli (1% dei relativi importi di cui alla voce 23.8)		
23.11	Valutazione del progetto: Certificato di esame Ce del progetto	All. IV, punto 4, d.lgs. n. 332/00	
23.11.1	prodotti, basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		2.600,00
23.11.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		4.100,00
23.11.3	per estensione a nuovi modelli (10% dei relativi importi di cui alla voce 23.11)		

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
23.12	Istruttoria relativa a richiesta di modifiche che prevedono la rivalutazione della documentazione di Esame del Progetto (Complemento al certificato di esame CE del progetto): 30% dei relativi importi di cui alla voce 23.11.1 e 23.11.2		
23.13.1	In tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolta una missione ispettiva le spese sono a carico del richiedente. Tali spese sono: a) spese di viaggio e soggiorno, sostenute direttamente dalle aziende, applicando le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS		
23.13.2	In tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolta una missione ispettiva le spese sono a carico del richiedente. Tali spese sono: le spese di compenso degli ispettori, sostenute direttamente dalle aziende per le attività ispettive di cui ai punti dal 22.4 al 22.16 che, in base alle disposizioni dell'art. 47 della L. 06.02.1996 n. 52, sono fissate in € 220,00 al giorno per ispettore, più oneri riflessi ed Irap.		
23.14	Rilascio di duplicati del certificato CE		100,00
23.15	riemissione della certificazione CE a seguito di cambiamenti che non necessitano di valutazione del prodotto e/o del SAQ		150,00
23.16	Verifica prodotti fabbricati di cui all'allegato II, elenco A, del d. lgd. 332/2000	All. IV, punto 6, d.lgs. n. 332/00	
23.16.1	Valutazione dei rapporti sugli esami e/o prove trasmesse dal fabbricante sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		200,00
23.16.2	Prove sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati: 50% dell'importo relativo alle voci da 23.1.1 a 23.1.6		
23.17	Esame del progetto dispositivi autodiagnostici (con esclusione di quelli inclusi nell'allegato II, elenco A del d. lgs. 332/2000)	All. III, punto 6, d.lgs. n. 332/00	
23.17.1	Valutazione del progetto		4.100,00
23.17.2	Istruttoria relativa a richiesta di modifiche che prevedono la rivalutazione della documentazione di Esame del Progetto (Complemento al certificato di esame CE del progetto): 30% dei relativi importi di cui alla voce 23.17		
24	Ricerca e fornitura di documenti bibliotecari.		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
24.1	<p>Ricerca e fornitura di documenti posseduti dalla Biblioteca dell'Istituto Superiore di Sanità</p> <p>L'attività, resa ai sensi dell'art. 68 della legge 22 aprile 1941, n. 633, e successive modifiche, concerne documenti posseduti dalla biblioteca dell'Istituto Superiore di Sanità.</p> <p>Il servizio potrà essere richiesto mediante apposito modulo fornito dall'Istituto medesimo. Il pagamento del corrispettivo dovrà pervenire solo a seguito di comunicazione attestante la disponibilità della documentazione richiesta, e la trasmissione della stessa sarà compiuta unicamente a mezzo di posta prioritaria o fax.</p> <p>Non è assoggettata a tariffa la fornitura dei documenti di cui al presente articolo agli Enti, nazionali o esteri, nei confronti dei quali sussistano rapporti di scambio di documentazione di interesse per l'Istituto superiore di sanità.</p> <p>Le tariffe di cui al presente articolo possono subire variazioni sulla base della normativa a tutela del copyright.</p>		
24.1.1	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine:		
24.1.1a	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine: in Italia e nei paesi UE		4,00
24.1.1b	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine: nei paesi non UE ed extra-europei		5,00
24.1.2	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine:		
24.1.2a	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine: in Italia e nei paesi UE		5,00
24.1.2b	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine: nei paesi non UE ed extra-europei		6,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
24.2	<p>Ricerca e fornitura dei documenti pubblicati dall'Istituto Superiore di Sanità</p> <p>Tutti i documenti pubblicati dall'Istituto Superiore di Sanità possono essere forniti in fotocopia. Il costo di ciascuna unità documentaria, comprensivo di spedizione, è calcolato in base al numero delle pagine, come indicato nei punti da 24.2.1 a 24.2.3. I documenti potranno essere inviati esclusivamente tramite posta prioritaria o ritirati direttamente presso la Biblioteca dell'Istituto. Non si accettano richieste di pubblicazioni disponibili in full-text in Internet.</p> <p>Il servizio potrà essere richiesto mediante apposito modulo fornito dall'Istituto medesimo. Il pagamento del corrispettivo dovrà essere effettuato preventivamente. Non è assoggettata a tariffa la fornitura dei documenti di cui al presente articolo agli Enti, nazionali o esteri, nei confronti dei quali sussistano rapporti di scambio di documentazione di interesse per l'Istituto Superiore di Sanità.</p> <p>Le tariffe di cui al presente articolo possono subire variazioni sulla base della normativa a tutela del copyright.</p>		
24.2.1	Documenti composti da meno di 50 pagine:		
24.2.1a	Documenti composti da meno di 50 pagine: in Italia e nei paesi UE		7,00
24.2.1b	Documenti composti da meno di 50 pagine: nei paesi non UE ed extra-europei		8,00
24.2.2	Documenti composti da 50 a 100 pagine:		
24.2.2a	Documenti composti da 50 a 100 pagine: in Italia e nei paesi UE		10,00
24.2.2b	Documenti composti da 50 a 100 pagine: nei paesi non UE ed extra-europei		12,00
24.2.3	Documenti composti da più di 100 pagine:		
24.2.3a	Documenti composti da più di 100 pagine: in Italia e nei paesi UE		13,00
24.2.3b	Documenti composti da più di 100 pagine: nei paesi non UE ed extra-europei		14,00
25	Organizzazione di attività congressuale e formativa	(DPR. 21-9-94 n. 754 art. 14)	
25.1	organizzazione delle attività di segreteria tecnica e scientifica: per singola giornata		370,00
25.1.1	preparazione didattica e fornitura di modulistica e materiale informativo: per singola giornata		1.240,00
25.2	Attività di Formazione a Distanza (FAD)		
25.2.1	Modulo a bassa interazione – tariffa per iscritto (+ IVA)		360,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
25.2.2	Grandi Utenti (Regioni, Aziende Sanitarie, Enti): iscritti 20 - 50 tariffa scontata del 40%		216,00
25.2.3	Grandi Utenti (Regioni, Aziende Sanitarie, Enti): iscritti 51 - 100 tariffa scontata del 50%		180,00
25.2.4	Grandi Utenti (Regioni, Aziende Sanitarie, Enti): iscritti 101 - 250 tariffa scontata del 60%		144,00
25.2.5	Grandi Utenti (Regioni, Aziende Sanitarie, Enti): iscritti 251 - 500 tariffa scontata del 70%		108,00
25.2.6	Singoli Utenti che acquistano contemporaneamente più moduli: acquisto 1 modulo		360,00
25.2.7	Singoli Utenti che acquistano contemporaneamente più moduli: acquisto 2 moduli tariffa scontata del 25%		270,00
25.2.8	Singoli Utenti che acquistano contemporaneamente più moduli: acquisto 3 moduli tariffa scontata del 35%		234,00
25.2.9	Singoli Utenti che acquistano contemporaneamente più moduli: acquisto 4 moduli tariffa scontata del 50%		180,00
25.2.10	Singoli Utenti che acquistano contemporaneamente più moduli: acquisto 5 moduli tariffa scontata del 60%		144,00
25.3	Attività didattica residenziale		
25.3.1	Tariffa individuale per corso di 2 giorni		100,00
25.3.2	Tariffa individuale per corso di 3 giorni		150,00
25.3.3	Tariffa individuale per corso di 4 giorni		200,00
25.3.4	Tariffa individuale per corso di 5 giorni		250,00
25.3.5	Attività didattica in modalità mista: tariffa giornaliera individuale (per numero di giorni residenziali più tariffa FAD 360 euro)		50,00
25.4	Giornata di convegno o congresso:		
25.4.1	Studente		50,00
25.4.2	Operatori del S.S.N., Università, Centri Pubblici di Ricerca e Membri di Associazione		100,00
25.4.3	Operatori privati		150,00
26	Organismo responsabile della valutazione ed accreditamento dei laboratori di prova che effettuano analisi ai fini della sicurezza alimentare, ambiente e salute umana	D.M 12.05.1999-Decreto 15.07.2008 (G.U. 179 del 01.08.2008)-D.Lgs. 02.02.2001 n. 31- Regolamento CE n. 882/2004 e succ. mod.	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
	Le tariffe comprendono le spese per istruttoria, le spese di missione per tutti i componenti del gruppo ispettivo ed i compensi per ispettori, coordinatori e membri aggiunti. Le spese di missione sono liquidate secondo le procedure previste in materia dalla normativa vigente.		
26.1	Accreditamento - Prima visita di valutazione:		
26.1a	Laboratori con sede unica con 1 tipologia di prova fino a 3 prove (2 esperti-1 giorno) e sede centrale di Laboratori multisito che non effettua attività di prova (sede amministrativa)		6.000,00
26.1b	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 1 tipologia di prova fino a 30 prove (3 esperti - 3 giorni)		8.000,00
26.1c	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 2 tipologie di prove fino a 10 prove (4 esperti - 3 giorni)		8.000,00
26.1d	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 2 tipologie di prove da 10 a 30 prove (4 esperti - 3 giorni)		10.000,00
26.1e	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 3 tipologie di prove fino a 30 complessive (5 esperti - 3 giorni)		12.000,00
26.1f	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale). Per n. di prove > 30, per i punti b., d. ed e., ogni scaglione di 30 prove eccedenti, sono richiesti incrementi della tariffa base del 20%. Al superamento di n. 210 prove, sarà richiesta una tariffa pari a 120,00 per ogni singola prova in più, da aggiungere all'importo risultante dalla somma cumulata degli aumenti percentuali del 20% sulla tariffa iniziale.		
26.2	Accreditamento - Prima visita di valutazione Laboratori multisito - sedi secondarie. Per ciascuna sede secondaria la tariffa è quella di un laboratorio con sede unica che svolge attività di prova equivalente, per tipologia e numero di prove, diminuita del 30%		
26.3	Verifica di sorveglianza.		
26.3a	Laboratori con sede unica con una tipologia di prova fino a 3 prove (2 esperti - 1 giorno) e sede centrale di Laboratori multisito che non effettua attività di prova (sede amministrativa)		3.000,00
26.3b	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 1 tipologia di prova fino a 30 prove.		4.000,00
26.3c	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 2 tipologie di prove fino a 30 prove. Per ogni scaglione di 30 prove eccedenti sono richiesti incrementi della tariffa base del 20%		5.500,00
26.3d	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale) con 3 tipologie di prove fino a 30 prove.		7.000,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
26.3e	Laboratori con sede unica e Laboratori multisito (sede centrale). Per n. di prove > 30, per ogni scaglione di 30 prove eccedenti, sono richiesti incrementi della tariffa base del 20%. Al superamento di n. 210 prove, sarà richiesta una tariffa pari a 100,00 per ogni singola prova in più, da aggiungere all'importo risultante dalla somma cumulata degli aumenti percentuali del 20% sulla tariffa iniziale.		
26.4	Verifica di sorveglianza Laboratori multisito - sedi secondarie - Per ciascuna sede secondaria la tariffa è quella di un laboratorio con sede unica che svolge attività di prova equivalente, per tipologia e numero di prove, diminuito del 25%		
26.5	Estensione dell'accreditamento per nuove prove		
26.5a	La tariffa è pari alla tariffa relativa ad una visita di sorveglianza di un laboratorio con sede unica che svolge attività di prova equivalente, per tipologia e numero di prove aumentata di 120 € per ciascuna prova in estensione.		
26.5b	Qualora la verifica sia effettuata in concomitanza con la verifica di sorveglianza, la tariffa è pari a 120 € per il n. delle prove in estensione oltre la tariffa prevista per la sorveglianza.		
26.6	Estensione dell'accreditamento di nuove sedi di laboratorio multisito. La tariffa è pari alla tariffa prevista al punto 26.2		
26.7	Verifica supplementare. La tariffa è pari al 50% della tariffa relativa alla prima visita di valutazione		
26.8	Verifica di riesame (rivalutazione). La tariffa è pari al 60% della tariffa relativa alla prima visita di valutazione		
26.9	Rinuncia al proseguimento dell'iter di accreditamento. Rimborso costi di istruttoria		1.500,00
27	Attività antidoping		
27.1	Accreditamento laboratori antidoping regionali (LAD)	Legge 14/12/2000 n.376 GU 294 del 18/12/2000 D.M. 13.04.2001 GU 105 del 08/05/2001 Provvedimento 28/07/2005 GU 187 del 12/08/2005	
27.1.1	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD':		8.582,00
27.1.1a	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD': ispezione di validazione dei requisiti strutturali, strumentali, funzionali e di dotazione		
27.1.1b	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD': Ricerca bibliografica su banche dati specifiche su tecniche utilizzate, su molecole analizzate, ecc		
27.1.1c	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD': validazione della documentazione		
27.1.1d	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD': validazione delle procedure preanalitiche ed analitiche		

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
27.1.2	Programmi di valutazione esterna di qualità per i laboratori antidoping	Legge 376 - GU 18.12.2008 n. 294	52.000,00
27.2	Attività di vigilanza antidoping	Legge 14/12/2000 n.376 GU 294 del 18/12/2000, D.M. 13.04.2001 GU 105 del 08/05/2001, Provv. 28/07/2005 GU 187 del 12/08/2005	
27.2.1	Spesa per i compensi agli esperti delle attività ispettive per ciascun esperto, più oneri riflessi ed IRAP ai sensi di legge (DM 6/3/2000)		516,00
27.2.2	Spese di viaggio e soggiorno per le missioni legate all'attività ispettiva applicando le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS, nonché degli oneri riflessi ed IRAP		
28	Designazione dell'organismo responsabile della valutazione e del riconoscimento dei laboratori preposti al controllo dei prodotti del tabacco	D.lgs. 24.06.2003 n. 184 -- G.U. 169 del 23 07.2003	
28.1	Prima visita di valutazione		7.500,00
28.1a	a) istruttoria pratica		1.000,00
28.1b	b) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) (secondo quanto previsto dalle disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS)		
28.1c	c) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti) (da integrare degli oneri riflessi e IRAP)		520,00
28.2	Visita di monitoraggio e di ispezione		3.000,00
28.2a	a) Visita supplementare successiva		1.500,00
28.2b	b) Visita per estensione accreditamento ed ulteriori prove		4.000,00
28.2c	c) Istruttoria partica		1.000,00
28.2d	d) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) (secondo quanto previsto dalle disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS)		
28.2e	e) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti) (da integrare degli oneri riflessi e IRAP)		520,00
29	Indagini e valutazione dell'efficacia e sicurezza igienico-sanitaria delle apparecchiature per il trattamento delle acque potabili	D.M. 443/1990 e succ. mod.	
29.1	Istruttoria		1.500,00
29.2	Protocollo sperimentale		
29.2.1	predisposizione impianto di prova prototipo		3.000,00
29.2.2	indagini analitiche (Per ogni parametro oggetto di indagine analitica si applica il tariffario I.S.S. In vigore)		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Tariffa
29.2.3	relazione conclusiva		1.000,00
29.3	Visita ispettiva presso le aziende produttrici		
29.3.1	spese di viaggio e soggiorno secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti I.S.S.		
29.3.2	spese di compenso giornaliero per ciascun ispettore		300,00
30	Accertamento di idoneità delle strutture e delle attrezzature dei centri clinici nazionali di trapianto di organo.	L. 01.04.1999 n. 91- Accordi tra Ministero della Salute e Regioni del 14.02.2002 e del 29.04.2004 - decreto 30.10.2006 (G.U. n. 293 del 18.12.2006)	
30.1a	Idoneità con solo esame documentale per i complessi operatori		1.200,00
30.1b	Idoneità con solo esame documentale per le degenze post trapianto		700,00
30.2a	Idoneità con esame documentale + sopralluogo tecnico complessi operatori		3.000,00
30.2b	Idoneità con esame documentale + sopralluogo tecnico sale per degenza post-trapianto		2.200,00
30.2c	Idoneità con esame documentale + sopralluogo tecnico intero centro di trapianto		3.600,00
31	Programmi di prove valutative e materiali di riferimento		
31.1	Programmi annuali di valutazione esterna di qualità in medicina preventiva e sicurezza alimentare		200,00
31.2	Circuito interlaboratorio per la ricerca dei residui di sostanze anabolizzanti e medicinali veterinari e contaminanti in matrici di origine animale e vegetale		200,00
31.3a	Materiale di riferimento a titolo noto per analisi ai fini della valutazione del rischio e della sicurezza alimentare (per singolo campione di ciascuna tipologia di materiale): a) indicatori biologici (elementi in traccia e/o altri) in fluidi biologici		50,00
31.3b	Materiale di riferimento a titolo noto per analisi ai fini della valutazione del rischio e della sicurezza alimentare (per singolo campione di ciascuna tipologia di materiale): b) residui in matrici di origine animale o vegetale		200,00
34	Determinazione del genotipo dell'alipoproteina E (APO-E) su sangue intero (per ogni campione in doppio)	D. P.C.M. 20.12.99 art.2 e art.3	130,00
35	Analisi di conferma in GC/MS delle sostanze d'abuso in urina/sangue/capelli	artt. 186 e 187 c.d.s. 1992 e succ mod. - L. 309/90 e succ. mod - L. 123/2007	210,00
36	Analisi della cotinina in urina/saliva/sangue/capelli/ mediante metodo radioimmunologico (per ogni campione)	D. P.C.M. 20.12.99 art.2 e art.3 - art. 5 L. 16.01.2003 n. 3	50,00
37	Analisi delle sottopopolazioni linfocitarie su sangue periferico mediante metodo citofluorimetrico (per singola sottopopolazione, per singolo campione)		30,00
38	Analisi della attività citotossica delle cellule natural killer su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		80,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
39	Test di linfoproliferazione sotto stimolo mitogenico su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		80,00
40	Valutazione di accessibilità dei siti web	DPR 75/2005 - DM 08.07.2005 - L. 4/2004	
40.1	verifica tecnica di cui all'All. A, paragrafo 2, lettere a) ed e) del DM 08.07.2005	DPR 75/2005 - DM 08.07.2005 - L. 4/2004	900,00
40.2	verifica tecnica di cui all'All. A, paragrafo 2, lettere b), c) e d) del DM 08.07.2005 (per ciascuna pagina)	DPR 75/2005 - DM 08.07.2005 - L. 4/2004	22,00
40.3	verifica soggettiva di un sito	DPR 75/2005 - DM 08.07.2005 - L. 4/2004	8.980,00
40.4	consulenza relativa allo sviluppo di un sito web che risponda ai requisiti previsti dalla normativa vigente	DPR 75/2005 - DM 08.07.2005 - L. 4/2004	9.000,00
41	Valutazione dei protocolli di ricerca, che comportano l'impiego di animali a fini sperimentali e che sono soggetti a regime di autorizzazione in deroga.	D.Lgs. 116/1992 - DM 286/1992	1.500,00
42	Controllo esterno di qualità dei test genetici	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Linee guida per le attività di genetica medica (G.U. 23.09.2004 n. 224)	
42.1	Genetica molecolare	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Linee guida per le attività di genetica medica (G.U. 23.09.2004 n. 224)	220,00
42.2	Citogenetica	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Linee guida per le attività di genetica medica (G.U. 23.09.2004 n. 224)	75,00
43	Parere tecnico per la richiesta di classificazione dei casi di Encefalopatie Spongiformi Trasmissibili umane	L 18 giugno 2002, n.118 (G.U. n.75 del 31-3-2003) - D.M. 12 marzo 2003	1.000,00
44.1	Accertamenti sperimentali relativi alla qualità dei medicinali per uso umano a base vegetale	D.lgs. 24.04.2006 n. 219	700,00
44.2	Accertamenti sperimentali relativi alla qualità di materie prime vegetali	D.lgs. 24.04.2006 n. 219	700,00
45	Vermi parassiti, materiale per proficiency tests con parassiti, antigeni e sieri per sierologia, dna di parassiti, protozoi di parassiti		
45.1	Muscolo di topo infetto da larve di vermi nematodi della specie Trichinella spiralis per attività di ricerca e didattica (quantità 1)		200,00
45.2	Muscolo di topo infetto da larve di vermi nematodi di specie di Trichinella diverse da Trichinella spiralis per attività di ricerca e didattica (quantità 1)		500,00
45.3	Larve di vermi nematodi della specie Trichinella spiralis fissate in alcol etilico per attività di ricerca e didattica (quantità 100)		100,00
45.4	Larve di vermi nematodi di specie di Trichinella diverse da Trichinella spiralis fissate in alcol etilico per attività di ricerca e didattica (quantità 100)		300,00

<b>Tariffa</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Decreto</b>	<b>Tariffa</b>
45.5	Campioni di carne macinata (100 g di suino o cavallo) inficiate con larve di <i>Trichinella spiralis</i> per attività didattica e proficiency tests (quantità 1)		120,00
45.6	Antigeni crudi da larve di vermi nematodi della specie <i>Trichinella spiralis</i> (mg 1)		600,00
45.7	Antigeni crudi da larve di vermi nematodi di specie di <i>Trichinella</i> diverse da <i>Trichinella spiralis</i> (mg 1)		1.000,00
45.8	Antigeni escretori/secretori da larve di vermi nematodi della specie <i>Trichinella spiralis</i> (mg 1)		2.500,00
45.9	Antigeni escretori/secretori da larve di vermi nematodi di specie di <i>Trichinella</i> diverse da <i>Trichinella spiralis</i> (mg 1)		6.000,00
45.10	Siero di suino positivo per IgG anti- <i>Trichinella</i> (mL 0,5)		500,00
45.11	Siero di suino negativo per IgG anti- <i>Trichinella</i> (mL 0,5)		150,00
45.12	Succo muscolare estratto da muscoli di suini positivi per IgG anti- <i>Trichinella</i> (mL 0,5)		600,00
45.13	Succo muscolare estratto da muscoli di suini negativi per IgG anti- <i>Trichinella</i> (mL 0,5)		200,00
45.14	Siero di coniglio iperimmune verso <i>Trichinella</i> (mL 0,5)		250,00
45.15	DNA del verme cestode <i>Echinococcus granulosus</i> (ng 10)		300,00
45.16	Plasmide contenente sequenza ITS di <i>Anisakis</i> spp. (ng 200)		400,00
45.17	Plasmide contenente sequenza ITS di <i>Contracaecum rudolphii</i> A, B, C (ng 200)		400,00
45.18	Plasmide contenente sequenza ITS di <i>Pseudoterranova decipiens</i> (ng 200)		400,00
45.19	Oocisti vitali di <i>Cryptosporidium parvum</i> non purificate		200,00
45.20	Oocisti vitali di <i>Cryptosporidium parvum</i> purificate dopo gradiente di saccarosio		150,00
45.21	Oocisti vitali di <i>Cryptosporidium parvum</i> purificate dopo gradienti di saccarosio e Percoll		300,00