

TARIFE SERVIZI A PAGAMENTO
TABELLA A

1	Analisi di revisione			
1.1	su prodotti alimentari (per singolo campione)	(L. 30.04.62, n. 283)	Euro	680
1.2	della composizione chimica di sostanze e preparati pericolosi	DD.LL.52/97 e 65/03	Euro	1.000
1.3	di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali fino a due elementi		Euro	600
		per ogni elemento aggiuntivo	Euro	50
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.	Euro	1.000
1.5	della migrazione globale in olio da materie plastiche destinate al contatto con alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	Euro	700
1.6	della migrazione globale in simulanti acquosi	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	Euro	350
1.7	della migrazione specifica in olio da materie plastiche destinate al contatto con alimenti		Euro	700
1.8	della migrazione del piombo da materiali a contatto con gli alimenti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	Euro	350
1.9	della migrazione specifica o residui di polimeri di sostanze soggette ai limiti del D.M. 21.3.73 per le quali esistono metodi riconosciuti	D.M. 21.03.73 e succ. mod.	Euro	1.000
1.10	della migrazione specifica o residui di polimeri di 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.	Euro	2.000
1.11	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi sintetici anionici contenuti nei detersivi	D.M. 25.06.92	Euro	1.200
1.12	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi non ionici contenuti nei detersivi	D.M. 25.06.92	Euro	3.000
1.13	di prodotti fitosanitari	D.P.R. n. 290/01	Euro	1.800
1.14	di residui di antiparassitari (per ogni antiparassitario/campione)	DIR 91/414	Euro	800
1.15	per la ricerca dei residui di sostanze anabolizzanti, beta agonisti, cortisonici e medicinali veterinari in alimenti e altre matrici di origine animale (per ogni campione)	L. 30.04.62 n. 283	Euro	900
1.16	per la ricerca di "diossine" in alimenti di origine animale (per ogni campione)	L. 30.04.62 n. 283	Euro	900
1.17	per la ricerca di PCB in alimenti di origine animale (per ogni campione)	L. 30.04.62 n. 283	Euro	400
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	Euro	900
1.19	di prodotti cosmetici	L. 11/10/1986 n. 713	Euro	1.240
2	Microanalisi:	D.P.R. 14-2-80		
2.1	Controllo di qualità apparecchi radiologici		Euro	1.240
2.2	Irraggiamenti:			
	a) Taratura camera ionizzazione con radiazioni di bassa e media energia, ciascun valore di energia		Euro	150
	b) Controllo di linearità di risposta in funzione delle espo- sizione con radiazioni di bassa e media energia, per ciascun valore di esposizione successivo al primo di cui al punto a)		Euro	220
	c) Irraggiamento dosimetria prefissi valori di esposizione con radiazione di bassa e media energia, per ciascun valore di esposizione		Euro	220
	d) Dosimetria ad alanina per interconfronti e/o studio di fasci			

	per alte energie raggi gamma del cobalto – 60 e cesio – 137, fasci di elettroni per ciascun valore di dose assorbita in acqua		Euro	140
2.3	Controllo e contrassegni per schermi radiologici:			
	a) radiografici la coppia		Euro	15
	b) radioscopici cadauno		Euro	19
2.4	Determinazioni di radioattività in campioni ambientali e alimentari (a campione)		Euro	620
3.	Vaccini batterici e virali per uso umano:	D.lgs 29.04.1991 n. 178		
	Recepimento delle direttive della Comunità economica europea in materia di specialità medicinali			
		D.lgs 18.02.1997 n. 44		
		D.lgs 30.06.1993 n. 267		
		DPR 23.2.82		
		D.P.R. 23.3.83		
		D.M. 4-2-78		
		D.P.R. 23.12.83		
		D.ACIS 15-2-57		
		D.M. 12-9-83		
		D.M. 4-2-78		
		D.M. 6-2-64		
		D. ACIS 14-11-57		
		D.M. 31-7-75		
3.1	Controllo di Stato vaccino antileptospira	D.M. 7.4.1997	Euro	3.100
3.2	Controllo di Stato vaccino BCG (ogni serie)	D.M. 26.07.1999	Euro	1.600
3.3	Controllo di Stato vaccino colerico (ogni serie)		Euro	800
3.4	Controllo di Stato vaccino difterico (ogni serie)	DD.MM. 15.02.2000; 1.08.2002	Euro	1.600
3.5	Controllo di Stato vaccino pertossico (ogni serie)		Euro	1.800
3.6	Controllo di Stato vaccino tetanico (ogni serie)	D.M.14-10-23	Euro	1.600
3.7	Controllo di Stato vaccino tifoideo inattivato orale e parenterale (ogni serie)	D.M. 6-2-64	Euro	800
3.8	Controllo di Stato di vaccino polisaccaridico meningococcico		Euro	1.800
3.9	Controllo di Stato di vaccino glicoconiugato anti <i>Haemophilus influenzae</i> tipo b (Hib)	D.M. 7-9-95, D.M. 2-9-94	Euro	1.800
3.10	Controllo di Stato di vaccino difterico tetanico	D.M.15-2-2000	Euro	3.600
3.11	Controllo di Stato di vaccino difterico, tetanico, pertossico	D.M.26-7-1999	Euro	4.000
3.12	Controllo di Stato di vaccino difterico, tetanico, pertossico, Hib		Euro	5.000
3.13	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A	D.M. 11.1.1999		
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	2.500
	b) convalida titolo virale		Euro	2.500
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.14	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B	D.M. 7.04. 1997		
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	3.500
	b) convalida titolo virale		Euro	3.500
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.15	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale	D.M. 7.04.1997		
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	2.500
	b) convalida titolo virale		Euro	2.500
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.16	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo	D.M. 7.04.1997		
	a) semenza virale		Euro	10.400
	b) sospensione madre (ogni serie)		Euro	2.600
	c) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	1.500
	d) convalida del titolo virale		Euro	1.500
	e) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500

3.17	Controllo di Stato vaccino anti parotite	D.M. 7.04.1997		
	a) semenza virale		Euro	10.400
	b) sospensione madre (ogni serie)		Euro	2.600
	c) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	1.000
	d) convalida del titolo virale		Euro	1.500
	e) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto) (ogni lotto)		Euro	500
3.18	Controllo di stato di vaccino antipolio orale	D.M. 7.04.1997		
	a) semenza virale		Euro	10.400
	b) sospensione madre (ogni serie)		Euro	2.600
	c) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	4.500
	d) convalida del titolo virale		Euro	4.500
	e) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.19	Controllo di Stato vaccino antipolio inattivato	D.M.9-7-63		
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)	D.M. 28-3-73	Euro	3.000
	b) convalida del titolo virale		Euro	3.000
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.20	Controllo di Stato vaccino anti rosolia	DM. 7.04.1997		
	a) semenza virale		Euro	10.400
	b) sospensione madre (ogni serie)		Euro	2.600
	c) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	1.000
	d) convalida del titolo virale		Euro	1.500
	e) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.21	Vaccino vaioloso liquido o liofilizzato (ogni serie)	R.D.27-7-34 N. 1265, art.180 E ssg. D.M. 6-2-64	Euro	1.240
3.22	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-parotite-rosolia			
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	4.500
	b) convalida del titolo virale		Euro	4.500
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.23	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo-rosolia			
	a) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	3.000
	b) convalida del titolo virale		Euro	3.000
	c) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.24	Controllo di Stato di vaccino anti varicella	D.M. 11.01.1999		
	a) semenza virale		Euro	10.400
	b) sospensione madre (ogni serie)		Euro	2.600
	c) prodotto finito liofilizzato (ogni lotto)		Euro	2.000
	d) convalida del titolo virale		Euro	2.000
	e) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
3.25	Saggio di neurovirulenza. Sospensione madre e semenza virale. Vaccino antipolio orale. Semenza virale: vaccino morbillo/rosolia/parotite e varicella. Lettura del saggio si neurovirulenza su vetrini forniti dalla Ditta produttrice (ogni tipo)		Euro	2.500
3.26	Controllo sui protocolli di produzione di vaccini batterici e virali (ogni serie)		Euro	500
4	Sieri vaccini e prodotti diagnostici ad uso veterinario:			
4.1	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli aviari... (ogni serie) (ogni valenza supplementare)	DI.vo 4.2.93 n. 66	Euro	1.860
			Euro	500
4.2	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei conigli (ogni serie) (ogni valenza supplementare)		Euro	1.860
			Euro	500

4.3	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei cani (ogni serie)		Euro	4.300
	(ogni valenza supplementare)		Euro	950
4.4	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei gatti (ogni serie)		Euro	3.700
	(ogni valenza supplementare)		Euro	950
4.5	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei suini (ogni serie)		Euro	3.700
	(ogni valenza supplementare)		Euro	1.550
4.6	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali dei bovini (ogni serie)		Euro	6.200
	(ogni valenza supplementare)		Euro	1.240
4.7	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli equini (ogni serie)		Euro	6.200
	(ogni valenza supplementare)		Euro	1.240
4.8	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali degli ovi-caprini (ogni serie)		Euro	3.700
	(ogni valenza supplementare)		Euro	950
4.9	controllo dei vaccini per malattie batteriche e virali di altri animali (pesci, animali da pelliccia, ecc.) (ogni serie)		Euro	3.700
	(ogni valenza supplementare)		Euro	950
4.10	controllo di vaccini per malattie micotiche o parassitarie degli animali (ogni serie)		Euro	3.700
	(ogni valenza supplementare)		Euro	950
4.11	esame dei protocolli di pratiche di registrazione, modifiche e revisione di registrazione (incluse procedure di "Mutuo Riconoscimento" tra Paesi U.E.)		Euro	3.100
4.12	controllo sui protocolli di produzione di vaccini batterici e virali (ogni serie)		Euro	950
4.13	controlli diagnostici malattie infettive e infestive		Euro	620
4.14	analisi o revisioni di analisi di sieri animali (ogni siero)		Euro	60
4.15	analisi o revisione di analisi di sieri - diagnosi (siero-diagnosi brucellosi) (ogni siero)		Euro	620
4.16	controllo dei protocolli di produzione		Euro	310
4.17	controlli diagnostici malattie infettive		Euro	340
4.18	controllo dei medicinali veterinari in commercio e farmacovigilanza a carico delle aziende e stabilimenti interessati	D.lvo 119/92 artt. 18 e 26 bis D.lvo 47/97		
	a) controllo delle specifiche dei medicinali veterinari e/o valutazione degli effetti avversi (per ogni specialità)		Euro	1.200
	b) valutazione dei metodi (valutazione sperimentale - per ogni metodo)		Euro	1.200
5.	Sieri, immunoglobuline normali e specifiche (ogni serie)		Euro	660
5.1	Protocolli di produzione di sieri immuni, immunoglobuline normali e specifiche e protocolli RIA:	L. 4.05.1990 n. 107 D.lgs. 29.05.1991 n. 178 dD.lgs. 18.02.1987 n. 44		
	a) controllo sui protocolli di produzione di sieri immuni, immunoglobuline normali e specifiche (ogni serie)	D.M. 22.04.1996	Euro	310
	b) controllo sui protocolli RIA per la ricerca dell'antigene di superficie del virus dell'epatite B (ogni prot.)	D.M. 29.03.1999 D.M. 4.08.2000 D.M. 7.09.2000 D.M. 14-10-23 D.C.G. 31-7-41 D.P.C.M. 5-9-47 Mod. DPCM 30-10-47	Euro	60

6	Specialità medicinali compresi gli emoderivati: (insieme dei controlli per ogni serie e/o categorie)		Euro	1.860
6.1	Specialità medicinali:			
	a) controllo sui protocolli di produzione di emoderivati (ogni serie)		Euro	450
	b) controllo pratiche di registrazione e revisione di registrazione (ogni specialità)	D.ACIS 30-6-51 L.7-8-73,n:519 D.M. 28-11-87, n:528	Euro	750
6.2	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito			
	a) immunoglobuline umane e specifiche (ogni serie)	D.M. 22-4-96	Euro	1.600
	b) albumina (ogni serie)	D.M. 22-4-96	Euro	1.600
	c) fattori della coagulazione (ogni serie)	D.M. 22-4-96	Euro	1.600
	d) concentrati di inibitori plasmatici (ogni serie)	D.M. 4-8-00	Euro	1.600
6.3	Controllo dei pool di plasma di origine, relativamente ai marcatori virali previsti dalla vigente Farmacopea Europea (ogni pool)	F.U.I. X edizione D.M.29-3-99	Euro	100
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	Euro	60
6.5	Controllo pratiche di registrazione e revisione di registrazione (ogni pratica)	D.M. 28-11-87 D.L. 29-5-91, n.178 D.L. 18-2-97, n. 44	Euro	3.100
7	Presidi medico chirurgici:			
	a) presidi diagnostici		Euro	1.550
	b) presidi chimici	DPR 6.10.98 n. 392	Euro	2.200
	b.1) presidi chimici innovativi (a base di nuovi composti attivi o tipologie innovative di preparati)		Euro	12.300
	b.2) preparati chimici ripetitivi		Euro	3.100
	b.3) Rivalutazione di presidi chimici già registrati (modifiche di composizione, variazione d'efficacia, riclassificazione ecc.)		Euro	300
	c) materiali in contatto con alimenti : valutazione di nuove sostanze		Euro	1.100
8	Analisi:			
8.1	della composizione chimica di sostanze e preparati pericolosi	D.L.n. 52 del 3.02.97 D.L. n. 65 del 14.03.03	Euro	900
8.2	di microcontaminanti tossici persistenti in presidi medico chirurgici, farmaci, alimenti, cosmetici e matrici ambientali: policlorobifenil (analisi congenere-specifica)	L. n. 519 del 7.08.73	Euro	800
8.3	di microcontaminanti tossici persistenti in presidi medico chirurgici, farmaci, alimenti, cosmetici e matrici ambientali: policlorodibenzodiossine; policlorodibenzofurani e policlorobifenil diossina-simili (analisi congenere-specifica)		Euro	1.200
8.4	di residui di antiparassitari in matrici varie, per classe di composti (organoclorurati, organofosforati, piretroidi, N-metilcarbammati ecc) (per classe di composti)	Dir. 91/414	Euro	1.000
8.5	della sicurezza generale di prodotti, inclusi i giocattoli, di cui al D.L 115 del 17.03.95	D.L. n.115 del 17.03.95 D.L. n. 313 del 27.09.91	Euro	900
8.6	di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali (fino a 2 elementi, euro 50 per ogni elemento aggiuntivo)		Euro	500

8.7	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	L. 748/84 D.lgs. N. 36/03	Euro	600
8.8	microbiologiche di campioni di compost e di suolo	Modifica All. 1C L. 748/84	Euro	200
8.9	ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci, solo per conferma della specie	L. 31/2001 D.L. 470/82	Euro	200
8.10	ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci,	L. 31/2001 D.L. 470/82	Euro	1000
8.11	microbiologiche per l'identificazione biomecolare 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	Euro	500
8.12	microbiologiche di acque potabili, acque reflue, acque superficiali (dolci/marine/pescicoltura), di fanghi di depurazione/ sedimenti/sabbie, per batteri indicatori		Euro	200
8.13	microbiologiche di acque potabili, acque reflue, acque superficiali (dolci/marine/pescicoltura), di fanghi di depurazione/ sedimenti/sabbie, per patogeni batterici ambientali, per un solo patogeno		Euro	100
8.14	microbiologiche di acque potabili, acque reflue, acque superficiali (dolci/marine/pescicoltura), di fanghi di depurazione/ sedimenti/sabbie, per patogeni batterici ambientali, per tre patogeni		Euro	200
8.15	microbiologiche di acque potabili, acque reflue, acque superficiali (dolci/marine/pescicoltura), di fanghi di depurazione/ sedimenti/sabbie, per patogeni batterici ambientali, per cinque patogeni	D.lgs. N. 31 del 02.02.01 D.n. 185 del 12.06.2003 D.lgs. N. 152 del 11.05.1999 DPR 470/82	Euro	400
8.16	parassitologiche di acque potabili, superficiali/reflue, per un solo parassita	D.lgs. N. 99 del 27.01.92	Euro	500
8.17	parassitologiche di acque potabili, superficiali/reflue, per più parassiti (fino a 3)		Euro	1.000
8.18	di elementi di tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura		Euro 100 per 1 elemento Euro 50 per ogni elemento aggiuntivo	
8.19	speciazione di elementi in tracce in: acque destinate o da destinare al consumo umano		Euro 200 per 1 elemento Euro 100 per ogni elemento aggiuntivo	
8.20	di anioni e cationi in: acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura		Euro 100 per 1 parametro Euro 50 per ogni parametro aggiuntivo	
8.21	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		Euro 200 per 1 parametro Euro 100 per ogni parametro aggiuntivo	
8.22	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)		Euro 200 per 1 parametro Euro 100 per ogni parametro aggiuntivo	
8.23	caratterizzazione chimico-fisica di: destinate o da destinare al consumo umano: acque superficiali; acque reflue; acque di piscicoltura		Euro 100 per 1 parametro Euro 50 per ogni parametro aggiuntivo	
8.24	elementi chimici nei capelli		Euro 500 fino a due elementi Euro 50 per ogni elemento	
8.25	esami diagnostici ai fini della valutazione del rischio e della sicurezza			

	alimentare (per esame)		Euro 40 per esame	
9	Estratti alimentari e prodotti affini (insieme dei controlli per prodotto)	L. 6-10-50, n. 836 DPR. 30-5-53, n. 567	Euro	930
10	Prodotti dietetici e per la prima infanzia (insieme dei controlli per prodotto)	L.29-3-51, n. 327 DPR 30-5-53, n. 578 DL 7-5-80, n. 150 CONV. L. n. 297/80	Euro	1.860
11	Accertamenti relativi alla composizione e alla innocuità dei prodotti farmaceutici dei prodotti farmaceutici di nuova istituzione (per ogni prodotto)		Euro	6.200
11.1	Accertamenti relativi alla composizione e alla innocuità dei prodotti farmaceutici dei prodotti farmaceutici di nuova istituzione prodotti con biotecnologie:			
	a) proteine (per ogni prodotto)		Euro	10.500
	b) anticorpi monoclonali (per ogni prodotto)		Euro	6.200
12	Valutazione dei farmaci:			
	a) valutazione dell'attività dei farmaci già in commercio	L. 7-8-73, n. 519	Euro	1.860
	b) valutazione degli effetti avversi dei farmaci già in commercio	L. 23-12-78, n. 833 D.L. gs. 29-5-91, n. 178	Euro	620
13	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	DM 3.3.87 n. 133 D.P.R. 6.10.1998 n.382		
	a) prodotto finito		Euro	3.400
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
13.1	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA	DM 3.3.87 n. 133		
	a) prodotto finito	D.P.R. 6.10.1998 n.382	Euro	1.200
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
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		
	a) prodotto finito		Euro	3.400
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
13.2.1	Controllo di Stato dei singoli lotti - (RIBA-WESTERN BLOT)	D.P.R 6.10.1998 n.392		
	a) prodotto finito		Euro	1.200
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
13.3	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)	Circ. 31.10.2000 n. 17		
	a) prodotto finito		Euro	2.000
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
13.3.1	Controllo di Stato dei singoli lotti	Circ. 31.10.2000 n. 17		
	a) prodotto finito		Euro	1.000
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
13.4	Controllo di Stato degli insiemi dei reagenti (kit dei reagenti) pronti per l'uso per la rilevazione dei marcatori di infezione da Coronavirus - SARS	D.M. 9.05.2003 n. 103		
	a) prodotto finito		Euro	2.000
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500

13.4.1	Controllo di Stato dei singoli lotti			
	a) prodotto finito		Euro	1.000
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
14	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	D.M. 12.12.1991 D.P.R. 6.10.1998 n. 392		
	a) prodotto finito		Euro	3.400
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
14.1	Controllo di Stato dei singoli lotti - test ELISA	D.P.R. 6.10.1998 n. 392		
	a) prodotto finito		Euro	1.200
	b) valutazione sui protocolli tecnici (ogni lotto)		Euro	500
15	Controllo sui protocolli di produzione per la contaminazione da virus (enti non convenzionali)		Euro	1.240
16	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		Euro	400
	b) analisi quantitativa della concentrazione di fibre nel particolato aerodisperso raccolto su filtro a membrana mediante microscopia ottica		Euro	900
16.1	Analisi mediante tecniche di microscopia elettronica di campioni biologici (cellule, microorganismi, reperti biotipici ed autotipici, ecc.) per la determinazione di caratteristiche morfologiche e strutturali		Euro	2.000
16.2	Analisi mediante tecniche di microscopia elettronica di campioni biologici (polveri, particolato, fibre minerali e artificiali, dispositivi medici, ecc.) per la determinazione di caratteristiche morfologiche, strutturali e chimiche		Euro	1.000
17	Determinazione strutturale:			
	a) di plasmidi ricombinanti (per un Kilobase di DNA a doppia elica)		Euro	11.160
	b) di un organismo con DNA integrato		Euro	22.310
18	a) ispezioni alle apparecchiature di diagnostica RMN	D.M. 2-8-91	Euro	3.100
	b) ispezioni alle aziende di produzione di emoderivati		Euro	3.100
	c) ispezioni a servizi trasfusionali per autorizzazione plasmaferesi		Euro	1.240
19	Pareri, controlli, analisi e metodi vari		Euro	620
19.1	Pareri su tensioattivi e detergenti	D.M. SAN 25.06.92	Euro	500
19.2	Parere su impianti di piscicoltura, farmaci in acquacoltura		Euro	1.100
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) Il servizio potrà essere richiesto esclusivamente da biblioteche o strutture assimilabili di Enti pubblici.		Euro	140
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:			

	- Utilizzazione traduzione italiana		Euro	180
	- Aggiornamento annuale		Euro	45
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:			
	- Utilizzazione traduzione italiana		Euro	450
	- Aggiornamento annuale		Euro	110
20.1.3	Utenti: Soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, solamente per scopi interni, esclusa la distribuzione a terzi:			
	- Utilizzazione traduzione italiana		Euro	1.330
	- Aggiornamento annuale		Euro	330
20.1.4	Utenti: Soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, per scopi interni e per distribuzione a terzi anche tramite internet:			
	- Utilizzazione traduzione italiana		Euro	3.500
	- Aggiornamento annuale		Euro	700
21	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 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.	(D.P.R. 21.9.94, n. 754 art.14)		
			Euro	65
			Euro	95
22	Accertamenti inerenti dispositivi medici:			
22.1	Certificazione C.E.:	Allegato III d.lgs. 14.12.1992		
22.1.1	aghi	n. 507	Euro	1.050
22.1.2	capelli artificiali	e d.lgs. n. 46/97	Euro	1.600
22.1.3	cateteri e relativi accessori		Euro	1.050
22.1.4	contenitori ed apparati tubolari per fusioni o trasfusioni, e relativi accessori		Euro	1.050
22.1.5	dispositivi per la contraccezione, profilattici inclusi		Euro	2.700
22.1.6.	filari da sutura e suturatrici		Euro	1.600
22.1.7	filtri per dialisi e per ossigenazione, linee ematiche, sacche per dialisi peritoneali e relativi accessori		Euro	1.600
22.1.8	materiali bioassorbibili		Euro	2.700
22.1.9	materiale per medicazione		Euro	1.050
22.1.10	materiali e dispositivi per odontoiatria		Euro	1.050
22.1.11	siringhe		Euro	1.050
22.1.12	teli per il contenimento di pareti endoperitoneali		Euro	1.600
22.1.13	tubi per alimentazione ed accessori		Euro	1.050
22.1.14	tubi per anestesia ed accessori		Euro	1.050
22.1.15	cheratoprotesi		Euro	1.550
22.1.16	defibrillatori		Euro	7.850
22.1.16.1	adattori raccordi ed accessori vari per defibrillatori		Euro	800
22.1.16.2	software per defibrillatore		Euro	2.100
22.1.17	elettrocateri		Euro	2.100
22.1.17.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per elettrocateri		Euro	800

22.1.18	endoprotesi auricolare	Euro	1.550
22.1.19	lenti a contatto e dispositivi accessori e di manutenzione	Euro	1.550
22.1.20	lenti intraoculari	Euro	2.600
22.1.21	neurostimolatori	Euro	6.750
22.1.21.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per neurostimolatori	Euro	800
22.1.21.2	software per neurostimolatori	Euro	2.100
22.1.21.3	programmatori per neurostimolatori	Euro	6.750
22.1.22	pacemaker	Euro	6.750
22.1.22.1	adattatori raccordi ed accessori vari per pacemaker	Euro	800
22.1.22.2	software per pacemaker	Euro	2.100
22.1.22.3	programmatori per pacemaker	Euro	6.750
22.1.23.	elettrostimolatori	Euro	5.200
22.1.23.1	adattatori raccordi ed accessori vari per elettrostimolatori	Euro	800
22.1.23.2	software per elettrostimolatori	Euro	2.100
22.1.23.3	programmatori per elettrostimolatori	Euro	6.750
22.1.24.	protesi acustiche	Euro	4.150
22.1.25.	protesi d'anca:		
22.1.25.1	stelo rivestito	Euro	5.200
22.1.25.2	stelo non rivestito	Euro	3.650
22.1.25.3	sfera/testa	Euro	2.100
22.1.25.4	cotile rivestito	Euro	5.200
22.1.25.5	cotile non rivestito	Euro	3.650
22.1.25.6	inserto	Euro	2.100
22.1.25.7	accessori	Euro	800
22.1.26.	protesi valvolari cardiache	Euro	31.000
22.1.26.1	accessori	Euro	800
22.1.27.	protesi vascolari	Euro	7.850
22.1.27.1	accessori	Euro	800
22.1.28.	stent intravascolare	Euro	9.300
22.1.28.1	sistema completo stent più catetere	Euro	13.000
22.1.29.	cateteri per angioplastica :		
22.1.29.1	cateteri a palloncino	Euro	3.650
22.1.29.2	pompa per gonfiaggio palloncini	Euro	1.050
22.1.29.3	filo guida	Euro	800
22.1.29.4	catetere guida	Euro	800
22.1.30	tubi valvolati:	Euro	5.200
22.1.30.1	certificazione completa	Euro	44.000
22.1.30.2	se uno o entrambi i componenti sono certificati CE il rispettivo importo viene detratto dalla somma di cui al punto 22.1.30.1		
22.1.31	apparecchiature elettro meccaniche il cui rischio è essenzialmente elettrico	Euro	5.170
22.1.32	dispositivi per anuloplastica	Euro	1.550
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	Euro	550
22.1.33.2	riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria	Euro	550
22.2	Integrazione alla certificazione CE, da ottenersi a seguito di prove tecniche		30% dei relativi importi di cui alla voce 22.1. (con un minimo di euro 260,00)
22.3	Integrazione alla certificazione CE, da ottenersi senza l'effettuazione di prove tecniche		10% dei relativi importi di cui alla voce 22.1. (con un minimo di euro 160,00)

22.4	Rinnovo della certificazione CE	All. III d.lgs. 507/92 e d.lgs n. 46/97	100% dei relativi importi di cui alla voce 22.1	
22.4.1	Verifica CE	Allegato 4 al d.lgs. n. 507/92 o Allegato IV al		
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			Euro 10.000
22.5.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame			Euro 11.500
22.5.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame			Euro 15.000
22.5.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame			Euro 18.500
22.6	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	(Allegato 5 al d.lgs. n. 507/92 o Allegato V o VI al d. lgs. n. 46/97)	il 60% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4	
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	(Allegato 5 al d.lgs. n. 507/92 o Allegato V o VI al d. lgs. n. 46/97)	il 100% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4	
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)			Euro 2.600
22.7.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ			Euro 1.050
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 110,00	
22.9	Verifica del sistema di sterilizzazione o della funzione di misura			Euro 5.300
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% dell'importo 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		Euro 11.500
22.11.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		Euro 13.000
22.11.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		Euro 16.200
22.11.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		Euro 20.000
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		Euro 2.600
22.12.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		Euro 1.050
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	
22.14.1	prodotti, basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		Euro 2.600
22.14.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		Euro 7.850
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
22.16	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 cui alla voce 22.5.
22.17	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. 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		Euro	100
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		Euro	155
22.19.2	emissione del rapporto di conformità del singolo prodotto		Euro	550
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:	Allegato V d.lgs.		
23.1	Esame CE del tipo	n. 332/00		
23.1.1	Rilevamento anticorporeale e virale ELISA ecc.		Euro	4.100
23.1.2	Test immunoblotting (RIBA _ Wetern Blot)		Euro	4.100
23.1.3	Test di amplificazione genica NAT		Euro	2.400
23.1.4	Analisi dossier tecnico:			
	a) istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui al punto 23.2 e 23.1)		Euro	600
	b) riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria		Euro	600
	c) integrazione alla Certificazione CE da ottenersi a seguito di prove tecniche		Euro	1.230
	d) integrazione alla Certificazione CE da ottenersi senza l'effettuazione di prove tecniche		Euro	410
23.2	Valutazione del progetto: Dichiarazione CE di conformità (sistema di garanzia di qualità totale)			
23.2.1	Rilevamento anticorporeale e virale ELISA ecc.		Euro	4.100
	Test immunoblotting (RIBA _ Wetern Blot)		Euro	4.100
	Test di amplificazione genica NAT		Euro	2.400
23.2.2	Per estensione a nuovi modelli			
23.2.3	Analisi dossier tecnico:		Euro	410
	a) istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui al punto 23.2 e 23.1)		Euro	600
	b) riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria		Euro	600
	c) integrazione alla Certificazione CE da ottenersi a seguito di prove tecniche		Euro	1.230
23.3	Dichiarazione di conformità CE per ciascuna tipologia di prodotto per Società con:			
	a) meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		Euro	9.810
	b) da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		Euro	11.360
	c) da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		Euro	14.460
	d) oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		Euro	18.070
23.4	Analisi della documentazione del Sistema di Assicurazione della Qualità (SAQ)			
23.4.1	Istruttoria iniziale (da stornare degli importi di cui ai punti 23.2 e 23.1)		Euro	2.580
23.4.2	Rianalisi in corso di istruttoria della documentazione SAQ		Euro	1.030
23.4.3	Ripetizione istruttoria per il conseguimento della dichiarazione di conformità CE		50% dei relativi importi di cui al punto 23.3	
23.6	Verifica CE			
23.6.1	per ciascun campione prelevato in base alla norma UNI-ISO 2850 parte I, in accordo al protocollo previsto per la certificazione CE del prodotto da esaminare		Euro	410

24	Ricerca e fornitura di documenti bibliotecari Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine:		
	- in Italia	Euro	4
	- nei paesi U.E.	Euro	5
	- nei paesi U.E. ed extra europei	4,80 US \$	
	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 e non presenti od accessibili presso analoghe istituzioni italiane.		
	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 esclusivamente a mezzo di posta ordinaria o fax.		
	Non è assoggettata a tariffa la fornitura dei documenti di cui al presente articolo agli Enti nazionali o esteri, nei confronti dei quali sussistono rapporti di scambio di documentazione di interesse per l'Istituto Superiore di Sanità.		
	Le suesposte modalità sono valide anche per gli utenti che accedono al servizio mediante Loansome Doc della National Library of Medicine, Bethesda - MD (USA).		
	Le tariffe di cui al presente articolo possono subire variazioni sulla base della normativa a tutela della copyright.		
24.1	Ricerca e fornitura di documenti pubblicati dall'Istituto Superiore di Sanità		
24.1.1	Documenti composti da meno di 50 pagine:		
	in Italia	Euro	7
	nei paesi U.E.	Euro	8
	nei Paesi non U.E. e extra-europei	7,70 US \$	
24.1.2	Documenti da 50 a 100 pagine:		
	in Italia	Euro	11
	in Europa	Euro	12
	nei Paesi non U.E. e extra-europei	16,04 US \$	
24.1.3	Documenti maggiori di 100 pagine:		
	in Italia	Euro	15
	in Europa	Euro	17
	nei Paesi non U.E. e extra-europei	16,04 US \$	
	Tutti i documenti pubblicati dall'Istituto Superiore di Sanità possono essere forniti in fotocopia. Il costo di ciascuna unità documentaria, comprensivo di spese di spedizione, è calcolato in base al numero delle pagine, come indicato nei punti da 24.1.1 a 24.1.3. I documenti potranno essere inviati esclusivamente tramite posta ordinaria o ritirati direttamente presso la Biblioteca dell'Istituto. Non si accettano richieste di pubblicazioni dell'Istituto disponibili in full-text in Internet. 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 od esteri, nei confronti dei quali sussistono rapporti di scambio di documentazione di interesse per l'Istituto Superiore di Sanità.		
	Le tariffe di cui al presente articolo possono subire variazioni sulla base della normativa a tutela del copyright.		
25	Organizzazione di attività congressuale e formativa		(DPR. 21-9-94 n. 754 art. 14)
25.1	allestimento di idonea aula attrezzata, per singola giornata:		
25.1.1	sino a 100 partecipanti	Euro	930
25.1.2	oltre 100 partecipanti	Euro	1.860
25.2	organizzazione delle attività di segreteria tecnica e scientifica: per singola giornata	Euro	370
25.3	preparazione didattica e fornitura di modulistica e materiale informativo: per singola giornata	Euro	1.240

25.4	Attività di formazione a distanza dall'Istituto			
25.4.1	Modulo a bassa interazione – tariffa per iscritto		Euro	360
25.4.2	Modulo a media interazione – tariffa per iscritto		Euro	830
25.4.3	Modulo ad alta interazione – tariffa per iscritto		Euro	2.130
25.5	Attività didattica residenziale	tariffa giornaliera individuale	Euro	210
25.6	Attività didattica in modalità mista	tariffa giornaliera individuale per nr.gg.residenziali - tariffa MBI	Euro	200 360
25.7	Giornata di convegno o congresso	tassa di iscrizione per singolo iscritto	Euro	150

Il servizio finalizzato esclusivamente alla divulgazione scientifica e al perfezionamento professionale degli operatori nel settore sanitario, potrà essere richiesto da: operatori e professionisti della salute, personale del Servizio Sanitario Nazionale e dagli altri organi ed enti di promozione e tutela della salute, Organismi Internazionali, Amministrazioni Regionali, Enti appartenenti al Servizio Sanitario Nazionale o da questi accreditati, Università Istituti di Ricovero e Cura a carattere Scientifico, Associazioni non aventi scopo di lucro e Fondazioni iscritte negli appositi elenchi.

A fronte della domanda di più servizi, le voci tariffarie dovranno essere cumulate per la determinazione dell'importo complessivo.

Il Presidente ha facoltà di individuare casi di particolare rilevanza tecnico-scientifica e/o istituzionale di esenzione.

26 Organismo responsabile della valutazione e del riconoscimento dei Laboratori che effettuano analisi ai fini del controllo dei prodotti alimentari.

(G. U. n. 117 del 25/05/1999
D.M. del 12/05/1999
D.L.vo n. 31 02.02.2001)

26.1	Prima visita di valutazione (fino a 60 prove) di cui:		Euro	7.500
	a) Istruttoria pratica		Euro	1.000
	b) Spese missione per gruppo ispettivo (4 esperti per 3 gg.)		Euro	3.500
	c) Compenso per gruppo ispettivo (4 esperti per 3 gg.)		Euro	3.000

nota 1: per incremento del numero di prove è previsto un aumento del 30% delle voci che determinano la tariffa complessiva.

Di seguito sono riportate le tariffe complessive per ogni ulteriore gruppo di n. 60 prove

61-120 prove	Euro	9.750
121-180 prove	Euro	12.700
181-240 prove	Euro	16.500
241-300 prove	Euro	21.400
oltre 300 prove	Euro	27.800

26.2 Visita di sorveglianza , visita supplementare (fino a 60 prove) di cui:

a) Istruttoria pratica	Euro	600
b) Spese missioni per gruppo ispettivo (2 esperti per 2gg.)	Euro	1.400
c) Compenso per gruppo ispettivo (2 esperti per 2 gg.)	Euro	1.000

nota 2: per incremento del numero di prove è previsto un aumento del 30% delle voci che determinano la tariffa complessiva

Di seguito sono riportate le tariffe complessive per ogni ulteriore gruppo di n. 60 prove

61-120 prove	Euro	3.900
121-180 prove	Euro	5.100
181-240 prove	Euro	6.600
241-300 prove	Euro	8.600
oltre 300 prove	Euro	11.100

26.3 Visita per estensione del riconoscimento ed altre prove, visita per estensione del riconoscimento per sedi aggiuntive alla sede centrale di laboratori multisito (IMPORTO BASE)

	Euro	1.800
di cui:		
a) Istruttoria pratica	Euro	600
b) Spese missione/costo unitario per ispettore (1 esperto per 2gg.)	Euro	700
c) Compenso/costo unitario per ispettore	Euro	500

nota 3: per ogni tipologia di prova (es. tipologia chimica) all'importo base di Euro 1.800 si deve aggiungere l'importo di seguito indicato in funzione del numero di prove per cui si chiede il riconoscimento (es. Euro 1.800 + 1.200 per n.60 prove chimiche).

Per estensione del riconoscimento a più di una tipologia di prove (es. chimica e biologica) la tariffa è determinata sommando all'importo base, l'importo di seguito indicato, per ogni tipologia di prove, in funzione del numero di prove (es. Euro 1.800 + 1.200 + 1.200 per n. 60 prove chimiche e n. 60 prove biologiche).

60 prove	Euro	1.200
61-120 prove	Euro	1.600
121-180 prove	Euro	2.000
181-240 prove	Euro	2.600
241-300 prove	Euro	3.400
oltre 300 prove	Euro	4.500

Nota 4 sorveglianza in concomitanza all'estensione del riconoscimento ad altre prove
estensione del riconoscimento in concomitanza alla verifica di sorveglianza:

sommare all'importo indicato per le visite di sorveglianza, di cui al punto 26.2, l'importo base di Euro 1.800,00

e l'importo per le visite di estensione in funzione del numero di prove, per ogni tipologia di prova per cui si chiede l'estensione del riconoscimento e detrarre dal totale Euro 500.

Nota 5 riconoscimento di un laboratorio multisito

riconoscimento per la sede centrale e una o più sedi periferiche: la tariffa è determinata sommando all'importo indicato al punto 26.1, l'importo riportato al punto 26.3, in funzione del numero e della tipologia di prove, per ciascuna sede e detraendo dal totale Euro 500.

Nota 6 estensione del riconoscimento ad altre sedi di un laboratorio multisito

Nel caso di estensione del riconoscimento ad altra sede di un laboratorio multisito riconosciuto, la tariffa per singola sede è determinata sommando all'importo base di Euro 1.800, l'importo indicato al punto 26.3, in funzione del numero di prove, per ciascuna tipologia di prove per cui si chiede l'estensione del riconoscimento.

Nel caso di estensione del riconoscimento a più sedi periferiche di un laboratorio multisito la tariffa è determinata sommando all'importo base di Euro 1.800, gli importi indicati al punto 26.3 per ciascuna sede periferica, e detraendo dal totale Euro 500.

Nota 7 sorveglianza di un laboratorio multisito

Nel caso di sorveglianza di un laboratorio multisito, la tariffa è determinata dalla somma degli importi riportati al punto 26.2 per ciascuna sede periferica e detraendo dal totale [n x euro 500], per le n sedi periferiche.

27	Programmi di valutazione esterna di qualità per i laboratori anti-doping (per anno)	D.M. 13.04.2001	Euro	52.000
27.1	Spesa per i compensi agli esperti per le attività ispettive di cui agli articoli 1 e 3 del D.M. 13.04.2001 (da integrare con le 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)	D.M. 7.08.2002	Euro	510
27.2	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	Euro	130
27.3	Analisi di conferma in GC/MS delle sostanze d'abuso in urina/sangue/capelli	D. P.C.M. 20.12.99 art.2 e art.3	Euro	210
27.4	Analisi della cotinina in urina/saliva/sangue/capelli/ mediante metodo radioimmunologico (per ogni campione)		Euro	50
27.5	Analisi delle sottopopolazioni linfocitarie su sangue periferico mediante metodo citofluorimetrico (per singola sottopopolazione, per singolo campione)		Euro	30
27.6	Analisi della attività citotossica delle cellule natural killer su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		Euro	80
27.7	Test di linfoproliferazione sotto stimolo mitogenico su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		Euro	80

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		Euro	7.500
	a) istruttoria pratica		Euro	1.000
	b) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) (secondo quanto previsto dalle disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS)			
	c) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti) (da integrare degli oneri riflessi e IRAP)		Euro	520
28.2	Visita di monitoraggio e di ispezione		Euro	3.000
	a) Visita supplementare successiva		Euro	1.500
	b) Visita per estensione accreditamento ed ulteriori prove		Euro	4.000
	c) Istruttoria pratica		Euro	1.000
	d) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) (secondo quanto previsto dalle disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS)			
	e) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti) (da integrare degli oneri riflessi e IRAP)		Euro	520
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		Euro	1.500
29.2.	Protocollo sperimentale			
29.2.1	predisposizione impianto di prova prototipo		Euro	3.000
29.2.2	indagini analitiche			
				Per ogni parametro oggetto di indagine analitica si applica il tariffario I.S.S. in vigore
29.2.3	relazione conclusiva		Euro	1.000
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		Euro	300
30	Consulenza alle Regioni per parere su:			
30.1	Idoneità, accertata mediante solo esame di documentazione tecnica, di progetti di ristrutturazione o di nuova realizzazione di:			
	a) complessi operatori ove si vuole svolgere attività di trapianto		Euro	1.200
	b) sale per degenza post-trapianto		Euro	700
30.2	Idoneità, accertata mediante esame di documentazione tecnica e sopralluogo, di:			
	a) complessi operatori ove si vuole svolgere attività di trapianto		Euro	3.000
	b) sale per degenza post-trapianto		Euro	2.200
	c) centro di trapianto		Euro	3.600
31	Programmi di prove valutative e materiali di riferimento			
31.1	Programmi annuali di valutazione esterna di qualità in medicina preventiva e sicurezza alimentare		Euro	200
31.2	Circuito interlaboratorio per la ricerca dei residui di sostanze anabolizzanti e medicinali veterinari e contaminanti in matrice di origine animale e vegetale		Euro	200
31.3	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		Euro	50
	b) residui in matrici di origine animale o vegetale		Euro	200

D.M. 14-10-23

