



Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
1	ANALISI DI REVISIONE		
1	Analisi di revisione		
1.1	su prodotti alimentari, mangimi e matrici biologiche di animali produttori di alimenti per uomo	L. 30-04-1962, n. 283	€ 900,00
1.2	composizione chimica di sostanze, miscele ed articoli (prodotti chimici)	Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH) e s.m.i. e Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012	€ 2.160,00
1.3	di elementi chimici in preparati erboristici e delle medicine non convenzionali fino a due elementi		€ 600,00
1.3.1	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 marzo 1973 e s.m.i.	€ 1.076,00
1.5	della migrazione globale in olio da materie plastiche e gomme in contatto con alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 753,00
1.6	della migrazione globale in simulanti acquosi	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 646,00
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	Reg. (CE) 14-01-2011, n. 10/2011 - D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i. - Reg. (CE) 27-10-2004, n. 1935/2004	€ 2.152,00
1.8	della migrazione del piombo da materiali a contatto con gli alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 538,00
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 marzo 1973 e s.m.i.	€ 1.076,00
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 marzo 1973 e s.m.i.	€ 2.152,00
1.10.1	della migrazione di cromo, nichel e manganese da oggetti in acciaio inossidabile a contatto con alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 861,00
1.10.2	dei requisiti di composizione di carte e cartoni a contatto con alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 861,00
1.10.3	della migrazione di piombo e cadmio da ceramiche in contatto con alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 861,00
1.10.4	della conformità al Reg. 1935/2004/CE di materiali in contatto con alimenti	D.M. 21 marzo 1973 e s.m.i.	€ 1.076,00
1.11	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi sintetici anionici contenuti nei detersivi	D.M. 25 giugno 1992	€ 1.320,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
1.12	della percentuale di biodegradabilità dei tensioattivi non ionici contenuti nei detersivi	D.M. 25 giugno 1992	€ 3.300,00
1.13	di prodotti fitosanitari	Reg. (CE) 21-10-2009, n. 1107/2009	€ 1.937,00
1.14	di residui di antiparassitari (per ogni principio attivo atiparassitario/campione)	L. 30-04-1962, n. 283	€ 861,00
1.15	prodotti alimentari: PCDD e PCDF	Reg. (CE) 02-12-2011, n. 1259/2011; Reg. (CE) 02-06-2014, n. 589/2014 (Metodo EPA 1613B. 1994). Escluso campionamento	€ 700,00
1.15.1	prodotti alimentari:PCDD, PCDF e DL-PCB	Reg. (CE) 02-12-2011, n. 1259/2011; Reg. (CE) 02-06-2014, n. 589/2014 (Metodo EPA 1613B. 1994). Escluso campionamento	€ 1.100,00
1.16	prodotti alimentari: DL-PCB	Reg. (CE) 02-12-2011, n. 1259/2011; Reg. (CE) 02-06-2014, n. 589/2014 (Metodo EPA 1613B. 1994). Escluso campionamento	€ 700,00
1.16.1	prodotti alimentari: NDL-PCB (6 congeneri)	Reg. (CE) 02-12-2011, n. 1259/2011; Reg. (CE) 02-06-2014, n. 589/2014 (Metodo EPA 1613B. 1994). Escluso campionamento	€ 300,00
1.16.2	prodotti alimentari: NDL-PCB (30 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL. Escluso campionamento	€ 400,00
1.16.3	prodotti alimentari: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL. Escluso campionamento	€ 900,00
1.17	alimenti per animali: PCDD e PCDF	Reg. (CE) 19 luglio 2013, n. 691/2013, Reg. (CE) 20-06-2014, n. 709/2014 - Metodo EPA 1613B 1994. Escluso campionamento	€ 700,00
1.17.1	alimenti per animali: PCDD, PCDF e DL-PCB	Reg. (CE) 19 luglio 2013, n. 691/2013, Reg. (CE) 20-06-2014, n. 709/2014 - Metodo EPA 1613B 1994 e Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento	€ 1.100,00
1.18	alimenti per animali: DL-PCB	Reg. (CE) 19 luglio 2013, n. 691/2013, Reg. (CE) 20-06-2014, n. 709/2014 - Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento	€ 700,00
1.18.1	alimenti per animali: NDL-PCB (6 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL. Escluso campionamento	€ 300,00
1.18.2	alimenti per animali: NDL-PCB (30 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL. Escluso campionamento	€ 400,00
1.18.3	alimenti per animali: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)	Raccomandazione 119/07/COL. Escluso campionamento	€ 900,00
1.19	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. 30-04-1962, n. 283; L. 15-02-1963, n. 281 e s.m.i.	€ 900,00
1.20	di prodotti cosmetici	Reg. (CE) 30-11-2009, n. 1223/2009	
1.20.1	elementi chimici (fino a due elementi)		€ 500,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
1.20.1.2	elementi chimici (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 55,00
1.20.2	speciazione di Cr III e Cr VI in prodotti cosmetici	Reg. (CE) 30-11-2009, n. 1223/2009	€ 1.000,00
1.20.3	speciazione di Cr III e Cr VI in inchiostri per tatuaggi	Risoluzione ResAP(2008)1, tab. 3	€ 1.000,00
1.20.4	GC, HPLC : per singola sostanza/ingrediente	Reg. (CE) 30-11-2009, n. 1223/2009	€ 2.400,00
1.21	migrazione di nichel da leghe utilizzate per bigiotteria	artt. 67-73 e allegato XVII, n.27 del Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH); art.16 del D.Lgs. 14-09-2009, n. 133	€ 1.000,00
2	CONTROLLI SU LABORATORI DI ANALISI		
2	Controlli sui laboratori di analisi che eseguono analisi chimiche e microbiologiche dell'acqua destinata al consumo umano ai sensi art. 5, comma 1, del d.lgs. 31/2001 e s.m.i.	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31	
2.1	Visita di prima valutazione ai fini dell'iscrizione in elenco, con spese a carico del richiedente: istruttoria pratica		€ 550,00
2.1.1	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		
2.1.2	Visita di valutazione del laboratorio: spese di compenso degli esperti, sostenute direttamente dalle aziende		€ 330,00 al giorno per esperto più oneri riflessi ed IRAP
2.2	Visita di valutazione suppletiva e visita per il mantenimento in elenco, con spese a carico del richiedente: istruttoria pratica		€ 275,00
2.2.1	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		
2.2.2	Visita di valutazione del laboratorio: spese di compenso degli esperti, sostenute direttamente dalle aziende		€ 330,00 al giorno per esperto più oneri riflessi ed IRAP
3	CONTROLLI SU VACCINI PER USO UMANO		
3	Vaccini batterici e virali per uso umano:	D.M. 31 marzo 2008 - D.Lgs. 24-04-2006, n. 219 - D.Lgs. 267/1993 -D.P.R. 23 febbraio 1982 - D.P.R. 23 dicembre 1983 - D.M. 4 febbraio 1978 -D.M. 6 febbraio 1964 -Decreto A.C.I.S. 14 novembre 1957 - D.M. 31 luglio 1975	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
3.1	Controllo di Stato vaccino BCG (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.000,00
3.2	Controllo di Stato vaccino anticolerico (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 1.100,00
3.3	Controllo di Stato vaccino antidifterico (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.100,00
3.3.1	Controllo di Stato vaccino antidifterico (ogni lotto):infialamenti successivi al primo		€ 1.600,00
3.4	Controllo di Stato vaccino antipertossico (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.100,00
3.4.1	Controllo di Stato vaccino antipertossico (ogni lotto): infialamenti successivi al primo		€ 1.600,00
3.5	Controllo di Stato vaccino antitetanico (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.100,00
3.5.1	Controllo di Stato vaccino antitetanico (ogni lotto): infialamenti successivi al primo		€ 1.600,00
3.6	Controllo di Stato vaccino antitifoideo inattivato orale e parenterale (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 1.100,00
3.7	Controllo di Stato di vaccino polisaccaridico antimeningococcico	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.100,00
3.8	Controllo di Stato di vaccino glicoconiugato anti Haemophilus influenzae tipo b (Hib)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.100,00
3.9	Controllo di Stato di vaccino antidifterico antitetanico	D.M. 31 marzo 2008	€ 3.800,00
3.9.1	Controllo di Stato di vaccino antidifterico antitetanico: infialamenti successivi al primo		€ 1.600,00
3.10	Controllo di Stato di vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico	D.M. 31 marzo 2008	€ 4.300,00
3.10.1	Controllo di Stato di vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico: infialamenti successivi al primo		€ 1.600,00
3.11	Controllo di Stato di vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico e antiHaemophilus influenzae tipo b (Hib)	D.M. 31 marzo 2008	€ 5.300,00
3.12	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A	D.M. 31 marzo 2008	
3.12.1	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A: prodotto finito (ogni lotto)		€ 2.500,00
3.12.2	Controllo di Stato di vaccino antiepatite A: convalida titolo virale		€ 2.500,00
3.13	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B	D.M. 31 marzo 2008	
3.13.1	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B: prodotto finito (ogni lotto)		€ 3.500,00
3.13.2	Controllo di Stato di vaccino antiepatite B: convalida titolo virale		€ 3.500,00
3.14	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale	D.M. 31 marzo 2008	
3.14.1	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale: prodotto finito (ogni lotto)		€ 3.000,00
3.14.2	Controllo di Stato di vaccino antiinfluenzale: convalida titolo virale		€ 2.500,00
3.15	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo	D.M. 31 marzo 2008	
3.15.1	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: semenza virale		€ 2.600,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
3.15.2	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: sospensione madre (ogni lotto)		€ 2.800,00
3.15.3	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: prodotto finito (ogni lotto)		€ 1.600,00
3.15.4	Controllo di Stato di vaccino anti morbillo: convalida del titolo virale		€ 1.600,00
3.16	Controllo di Stato vaccino anti parotite	D.M. 31 marzo 2008	
3.16.1	Controllo di Stato vaccino anti parotite: semenza virale		€ 2.600,00
3.16.2	Controllo di Stato vaccino anti parotite: sospensione madre (ogni lotto)		€ 2.800,00
3.16.3	Controllo di Stato vaccino anti parotite: prodotto finito (ogni lotto)		€ 1.600,00
3.16.4	Controllo di Stato vaccino anti parotite: convalida del titolo virale		€ 1.600,00
3.17	Controllo di stato di vaccino antipolio orale	D.M. 31 marzo 2008	
3.17.1	Controllo di stato di vaccino antipolio orale: sospensione madre		
3.17.1.1	Saggio di neurovirulenza (lettura dei vetrini forniti dalla Ditta produttrice) (ogni lotto)		€ 2.600,00
3.17.1.2	Saggio di neurovirulenza su topi transgenici (osservazione clinica presso la Ditta produttrice) (ogni lotto)		€ 1.100,00
3.17.1.3	Saggio MAPREC		€ 1.500,00
3.17.2	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Semenza virale: saggio di neurovirulenza (lettura dei vetrini forniti dalla Ditta produttrice) (ogni lotto)		€ 2.500,00
3.17.3	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Prodotto finito monovalente		€ 1.500,00
3.17.4	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Prodotto finito bivalente		€ 2.000,00
3.17.5	Controllo di stato di vaccino antipolio orale Prodotto finito trivalente		€ 3.000,00
3.18	Controllo di Stato vaccino antipolio inattivato	D.M. 31 marzo 2008	
3.18.1	Controllo di Stato vaccino antipolio inattivato Prodotto finito trivalente		€ 1.500,00
3.19	Controllo di Stato vaccino antipapillomavirus Prodotto finito bivalente	D.M. 31 marzo 2008	€ 1.500,00
3.20	Controllo di Stato vaccino antipapillomavirus Prodotto finito quadrivalente		€ 2.000,00
3.21	Controllo di Stato vaccino antirotavirus prodotto finito	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.000,00
3.22	Controllo di Stato vaccino anti rosolia	D.M. 31 marzo 2008	
3.22.1	Controllo di Stato vaccino anti rosolia semenza virale	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.600,00
3.22.2	Controllo di Stato vaccino anti rosolia sospensione madre (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.800,00
3.22.3	Controllo di Stato vaccino anti rosolia prodotto finito (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 1.600,00
3.22.4	Controllo di Stato vaccino anti rosolia convalida del titolo virale	D.M. 31 marzo 2008	€ 1.600,00
3.23	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo, antiparotite e antirosolia	D.M. 31 marzo 2008	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
3.23.1	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo, antiparotite e antirosolia prodotto finito (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 4.800,00
3.23.2	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo, antiparotite e antirosolia convalida del titolo virale	D.M. 31 marzo 2008	€ 4.800,00
3.24	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo e antirosolia	D.M. 31 marzo 2008	
3.24.1	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo e antirosolia: prodotto finito (ogni lotto)		€ 3.200,00
3.24.2	Controllo di Stato di vaccino antimorbillo e antirosolia:convalida del titolo virale		€ 3.200,00
3.25	Controllo di Stato di vaccino antivaricella	D.M. 31 marzo 2008	
3.25.1	Controllo di Stato di vaccino antivaricella: semenza virale		€ 2.600,00
3.25.2	Controllo di Stato di vaccino antivaricella: sospensione madre (ogni lotto)		€ 2.800,00
3.25.3	Controllo di Stato di vaccino antivaricella: prodotto finito (ogni lotto)		€ 2.100,00
3.25.4	Controllo di Stato di vaccino antivaricella: convalida del titolo virale		€ 2.100,00
3.25.5	Controllo di Stato di vaccino anti varicella: prodotto finito confezionato		€ 80,00
3.26	Controllo di stato vaccino antimorbillo, antirosolia, antiparotite e antivaricella. Saggio di neurovirulenza. Semenza virale: lettura del saggio di neurovirulenza su vetrini forniti dalla Ditta produttrice (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 2.600,00
3.27	Controllo di stato di vaccini batterici e virali sui protocolli tecnici (ogni lotto)	D.M. 31 marzo 2008	€ 800,00
4	SIERI VACCINI E PRODOTTI DIAGNOSTICI AD USO VETERINARIO		
4.1	Controllo vaccini per uso veterinario (alla cifra va aggiunto il costo degli animali per eventuali prove in vivo)		€ 2.500,00
4.2	Esame dei protocolli di pratiche di registrazione, variazioni e rinnovi di registrazione (incluse procedure di "Mutuo Riconoscimento" tra Paesi U.E.)		€ 3.500,00
4.3	Controllo protocolli di produzione di vaccini per uso veterinario		€ 1.000,00
4.4	Controllo prodotti diagnostici per uso veterinario		€ 2.500,00
4.5	Diagnosi e revisione di analisi per malattie infettive degli animali		€ 900,00
5	CONTROLLO SIERI USO UMANO		
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	CONTROLLO MEDICINALI PER USO UMANO		
6	Specialità medicinali compresi gli emoderivati:		
6.1	Specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito	D.M. 31 marzo 2008, D.Lgs. 24-04-2006, n. 219	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
6.1.1	specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: immunoglobuline umane e specifiche (ogni lotto)		€ 1.600,00
6.1.2	specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: albumina (ogni lotto)		€ 1.700,00
6.1.3	specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: fattori della coagulazione (ogni lotto)		€ 2.000,00
6.1.4	specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: concentrati di inibitori plasmatici (ogni lotto)		€ 2.000,00
6.1.5	specialità medicinali derivate da plasma umano controllo di Stato del prodotto finito: controllo di Stato per il plasma umano virus-inattivato (ogni lotto)		€ 2.100,00
6.2	Controllo dei pool di plasma di origine, relativamente a:	F.U.I. edizione corrente - D.M. 29 marzo 1999 - D.M. 31 marzo 2008	
6.2.1	Plasma Pool Testing secondo Farmacopea Europea, monografia 0853 (anti-HIV 1/2, HBsAg e HCV RNA)		€ 150,00
6.2.2	Plasma Pool Testing Farmacopea Europea, monografia 0853 (anti-HIV 1/2, HBsAg e HCV RNA) e monografia 0557/1527 (B19 DNA)		€ 180,00
6.2.3	Plasma Pool Testing Farmacopea Europea, monografia 0853 (anti-HIV 1/2, HBsAg e HCV RNA) e monografia 1646 (B19 DNA e HAV RNA)		€ 210,00
6.2.4	Plasma Pool Testing Farmacopea Europea, monografia 0853 (anti-HIV 1/2, HBsAg e HCV RNA) e monografia 1646 (B19 DNA, HAV RNA e HEV RNA)		€ 240,00
6.2.5	Plasma Pool Testing: un solo marcatore sierologico (anti-HIV 1/2 o HBsAg)		€ 50,00
6.2.6	Plasma Pool Testing: un solo marcatore molecolare (HCV RNA o B19 DNA o HAV RNA o HEV RNA)		€ 100,00
7	PRESIDI MEDICO CHIRURGICI		
7.1.1	Presidi medico chirurgici (PMC): presidi chimici	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 3.000,00
7.1.2	Presidi medico chirurgici: presidi chimici innovativi (a base di nuovi composti attivi o tipologie innovative di preparati)	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 14.760,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
7.1.3	Presidi medico chirurgici: preparati chimici ripetitivi	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 3.720,00
7.1.4	Presidi medico chirurgici: modifiche minori, variazione dei coformulanti ed estensione d'impiego	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 600,00
7.1.5	Presidi medico chirurgici: modifiche maggiori, sostituzione principio attivo, riclassificazione e variazione delle modalità d'uso	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 1.800,00
7.1.6	Presidi medico chirurgici: revisione completa di dossier di PMC registrati da più di 10 anni	D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392; D.Lgs. 25-02-2000, n. 174; Reg. (CE) 20-05-2010, n. 453/2010; Reg. (CE) 22-05-2012, n. 528/2012; Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 2.400,00
8	ANALISI SOSTANZE PERICOLOSE		
8.1	Analisi della composizione chimica di sostanze e preparati pericolosi	D.Lgs. 03-02-1997, n. 52; D.Lgs. 14-03-2003, n. 65	€ 1.800,00
8.2	Analisi di sedimenti e suolo, compost e rifiuti, emissioni termiche	D.M. 6 novembre 2003, n. 367 -D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants (POPs), 1994 - D.Lgs. 11-05-2005, n. 133	
8.2.1	Sedimenti e suolo: PCDD e PCDF	Metodo EPA 1613B 1994. Escluso campionamento.	€ 600,00
8.2.2	Sedimenti e suolo: PCDD e PCDF, e DL-PCB	Metodo EPA 1613B 1994 e Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 900,00
8.2.3	Sedimenti e suolo: DL-PCB	Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 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: PCDD e PCDF	Metodo EPA 1613B 1994. Escluso campionamento.	€ 600,00
8.2.10	Compost e rifiuti: PCDD e PCDF e DL-PCB	Metodo EPA 1613B 1994 e Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 900,00
8.2.11	Compost e rifiuti: DL-PCB	Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 600,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
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	Metodo EPA 1613B 1994. Escluso campionamento.	€ 600,00
8.2.17	Emissioni termiche: PCDD, PCDF e DL-PCB	Metodo EPA 1613B 1994 e Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 900,00
8.2.18	Emissioni termiche: DL-PCB	Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 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 - D.M. 6 novembre 2003, n. 367 -D.Lgs. 03-04-2006, n. 152	
8.3.1	Aria e relativi indicatori ambientali: PCDD e PCDF	Metodo EPA 1613B 1994. Escluso campionamento.	€ 600,00
8.3.2	Aria e relativi indicatori ambientali: PCDD, PCDF e DL-PCB	Metodo EPA 1613B 1994 e Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 900,00
8.3.3	Aria e relativi indicatori ambientali: DL-PCB	Metodo EPA 1668C 2010. Escluso campionamento.	€ 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	Acqua: NDL-PCB (6 congeneri)		€ 250,00
8.3.9	Acqua: NDL-PCB (30 congeneri)		€ 300,00
8.3.10	Acqua: DL-PCB e NDL-PCB (42 congeneri)		€ 750,00
8.3.11	Acqua: PFOS e PFOA		€ 275,00
8.4	Analisi di residui di antiparassitari in matrici varie, per classe di composti (organoclorurati, organofosforati, piretroidi, N - metilcarbammati etc.) (per classe di composti/matrice)	Reg. (CE) 23-02-2005, n. 396/2005	€ 1.076,00
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

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
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. 13-01-2003, n. 36	€ 600,00
8.8	Analisi microbiologiche di campioni di compost e di suolo	D.Lgs. 29-04-2010, n.75	€ 200,00
8.9	Analisi ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci, solo per conferma della specie	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.P.R. 8 giugno 1982, n. 470	€ 220,00
8.10	Analisi ricerca di tossine algali in acque superficiali, di falda, pesci	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.P.R. 8 giugno 1982, n. 470	€ 1.100,00
8.11	Analisi microbiologiche per l'identificazione biomolecolare di virus in campioni di acque superficiali (dolci/marine) e di acque destinate al consumo umano	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.P.R. 8 giugno 1982, n. 470	€ 538,00
8.12	Analisi microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per batteri indicatori	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003 - D.M. 12 giugno 2003, n. 185	€ 269,00
8.13	Analisi microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per un solo patogeno batterico	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003 - D.M. 12 giugno 2003, n. 185	€ 215,00
8.14	Analisi microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per tre patogeni batterici	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003 - D.M. 12 giugno 2003, n. 185	€ 269,00
8.15	Analisi microbiologiche di acque potabili, reflue, di piscina, di fanghi di depurazione/sedimenti/sabbie, per cinque patogeni batterici	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003 - D.M. 12 giugno 2003, n. 185	€ 538,00
8.16	Analisi microbiologiche di acque potabili e di piscina per un solo parassita	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 646,00
8.17	Analisi microbiologiche di acque potabili e di piscina per più parassiti (fino a tre)	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 1.184,00
8.18	Analisi di elementi di tracce in acque destinate o da destinare al consumo umano, acque superficiali, acque reflue, acque di piscicoltura (per 1 elemento)		€ 110,00
8.18.1	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)		€ 55,00
8.19	Analisi: speciazione di elementi in tracce in acque destinate o da destinare al consumo umano (per 1 elemento)		€ 220,00
8.19.1	Analisi: speciazione di elementi in tracce in acque destinate o da destinare al consumo umano (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 110,00
8.20	Analisi di anioni e cationi in acque destinate o da destinare al consumo umano, acque superficiali, acque reflue, acque di piscicoltura (per 1 parametro)		€ 110,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
8.20.1	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)		€ 55,00
8.21	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)		€ 220,00
8.21.1	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)		€ 110,00
8.22	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)		€ 220,00
8.22.1	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 parametro aggiuntivo		€ 110,00
8.23	Analisi: caratterizzazione chimico-fisica di acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali, acque reflue, acque di piscicoltura (per 1 parametro)		€ 110,00
8.23.1	Analisi: caratterizzazione chimico-fisica di acque destinate o da destinare al consumo umano; acque superficiali, acque reflue, acque di piscicoltura (per ogni parametro aggiuntivo)		€ 55,00
8.24	Analisi: elementi chimici nei capelli (fino a due elementi)		€ 600,00
8.24.1	Analisi: elementi chimici nei capelli (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 55,00
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
8.27	Siero umano: DLPCB		€ 700,00
8.28	Siero umano: ND-L-PCB (6 congeneri)		€ 360,00
8.29	Siero umano: PBDE		€ 600,00
8.30	Siero umano: Esaclorobenzene		€ 200,00
8.31	Siero umano: HCH (isomeri α , β e γ)		€ 250,00
8.32	Siero umano: DDT (isomeri e metabolita DDE)		€ 250,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
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: NDL-PCB (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)		€ 500,00
8.38.1	Analisi di elementi chimici in siero, sangue, urine (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 55,00
8.39	Analisi di elementi chimici in materiale biologico biotico (fino a due elementi)		€ 500,00
8.39.1	Analisi di elementi chimici in materiale biotico (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 55,00
8.40	Analisi Microbiologiche di prodotti cosmetici, pigmenti per tatuaggi, giocattoli per due parametri batteriologici	Reg. (CE) 30-11-2009, n. 1223/2009, EU ResAP 2008 (1), EC type approval protocol No2 Microbiological safety of toys containig aqueous media NB-TOYS/2012/26	€ 300,00
8.41	Analisi Microbiologiche di qualità dell'aria per due parametri batteriologici	Accordo Stato-Regioni 2003	€ 300,00
8.42	Analisi di elementi chimici in prodotti cosmetici (fino a due elementi)		€ 500,00
8.42.1	Analisi di elementi chimici in prodotti cosmetici (per ogni elemento aggiuntivo)		€ 55,00
8.43	Analisi di speciazione di elementi in tracce in urine (un elemento)		€ 1.000,00
8.44	Analisi per la valutazione dello stato ecologico: classificazione dei campioni di diatomee bentoniche e calcolo dell'indice multimetrico di intercalibrazione (ICMi) - (per campione) Prova accreditata ACCREDIA	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 500,00
8.45	Campionamento di Diatomee Bentoniche - (per campione) prova accreditata ACCREDIA	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 150,00
8.46	Analisi microbiologiche per la ricerca di indicatori microbiologici per la valutazione della qualità delle acque di campioni in matrici ambientali - acqua e sedimento - (per campione e per 5 indicatori)		€ 70,00
8.47	Analisi molecolare per la ricerca di virus enterici in matrici ambientali (acqua e sedimento) - (per organismo ricercato)		€ 150,00
8.48	Analisi microbiologiche e virologiche per la ricerca di patogeni emergenti e re-emergenti in acque (superficiali, irrigue e industriali) e destinate all'itticoltura - (per campione)		€ 300,00
8.49	Campionamento e analisi delle Comunità dei Macroinvertebrati bentonici in ambienti acquatici	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 650,00
8.50	Analisi delle Comunità di macroinvertebrati bentonici in ambienti acquatici	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 500,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
8.51	Analisi delle Comunità Macrofitiche in ambienti acquatici	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 400,00
8.52	Campionamento e analisi delle Comunità Macrofitiche in ambienti acquatici	Dir. 23-10-2000, n. 2000/60/CE; D.Lgs. 03-04-2006, n. 152; D.M. 8 novembre 2010, n. 260	€ 550,00
8.53	Test dei micronuclei in Vicia Faba per valutare il potenziale mutageno di contaminanti presenti in ecosistemi acquatici (Acque e sedimenti)		€ 200,00
8.54	Campionamento e preparazione dei campioni per i test ecotossicologici in corpi idrici (Acque e Sedimento) - per punto di campionamento		€ 150,00
8.55	Campionamento e preparazione dei campioni per i test genotossicologici in corpi idrici (Acque e Sedimento) - per punto di campionamento		€ 150,00
8.56	Test di tossicità acuta e cronica con Daphnia Magna		€ 150,00
8.57	Analisi ecotossicologiche di campioni ambientali con Vibrio fischeri (Acque e sedimenti)		€ 150,00
8.58	Analisi ecotossicologiche con Microtox in campioni ambientali (Acque superficiali e sedimenti)		€ 200,00
8.59	Analisi delle comunità di cianobatteri tossici in ambienti acquatici	D.Lgs. 30-05-2008, n. 116; D.M. 30 marzo 2010	€ 70,00
8.60	Test di tossicità acuta e cronica con Artemia salina	D.Lgs. 30-05-2008, n. 116; D.M. 30 marzo 2010	€ 150,00
8.61	Test Elisa per ricerca tossine cianobatteriche	D.Lgs. 30-05-2008, n. 116; D.M. 30 marzo 2010	€ 50,00
8.62	Determinazione cianotossine in acque superficiali, bloom algali, pesci	D.Lgs. 30-05-2008, n. 116; D.M. 30 marzo 2010	€ 250,00
8.63	Analisi molecolare con PCR qualitativa per la ricerca di protozoi parassiti in matrici ambientali (acqua e sedimento) - (per organismo ricercato)	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 200,00
8.64	Genotipizzazione molecolare di protozoi parassiti in matrici ambientali (acque e sedimenti) - (per genotipo)	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 350,00
8.65	Analisi anticorpale per la ricerca di Giardia e Cryptosporidium in matrici ambientali (acque e sedimenti) (per analisi)	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 150,00
8.66	Analisi molecolare con PCR quantitativa per la ricerca di protozoi parassiti in matrici ambientali (acqua e sedimento) - (per organismo ricercato)	D.Lgs. 02-02-2001, n. 31 - D.Lgs. 03-04-2006, n. 152 - Accordo Stato Regioni 2003	€ 400,00
9	CONTROLLO PRODOTTI ALIMENTARI		
9	Estratti alimentari e prodotti affini (insieme dei controlli per prodotto)	L. 6 ottobre 1950, n. 836; D.P.R. 30 maggio 1953, n. 567	€ 930,00
10	RICERCHE DIAGNOSTICHE		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
10	Ricerche diagnostiche sui difetti enzimatici e di membrana degli eritrociti	D.M. 22 luglio 1996 - D.M. 18 maggio 2001 n. 279 - D.Lgs. 29-04-1998 n. 124	
10.1	saggio della glucosio-6-fosfato deidrogenasi eritrocitaria		€ 15,00
10.2	individuazione di difetti enzimatici eritrocitari		€ 50,00
10.3	individuazione di difetti ereditari della membrana eritrocitaria		€ 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)		€ 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		€ 300,00
11	VALUTAZIONE DELL'AMMISSIBILITA' ALLA SPERIMENTAZIONE CLINICA		
11.1	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica con prodotti di nuova istituzione (First in man)	D.P.R. 21 settembre 2001, n. 439 - D.Lgs. 24-06-2003, n. 211	€ 7.500,00
11.2	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica di fase I "non profit"	D.M. 17 dicembre 2004	
11.3	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica con prodotti di non nuova istituzione ma privi di AIC o autorizzazione alla sperimentazione clinica in un paese EU (Non First in man fuori EU)	D.Lgs. 06-11-2007, n. 200 -D.M. 21 dicembre 2007	€ 5.100,00
11.4	Valutazione dell'ammissibilità alla sperimentazione clinica con prodotti di non nuova istituzione con AIC o con autorizzazione alla sperimentazione clinica in un paese EU (Non First in man in EU)	D.Lgs. 06-11-2007, n. 200 - D.M. 21 dicembre 2007	€ 3.300,00
11.5	Valutazione di emendamenti sostanziali alla sperimentazione clinica	D.Lgs. 06-11-2007, n. 200 - D.M. 21 dicembre 2007	€ 500,00
12	VALUTAZIONE E CONTROLLO DEI MEDICINALI CHIMICI		
12.1	Analisi di prodotti: conformità a quanto dichiarato e/o autorizzato		€ 2.000,00
12.2	Analisi di prodotti: identificazione di principi attivi non dichiarati e/o autorizzati		€ 3.000,00
12.3	Valutazioni richieste da Autorità giudiziarie		€ 800,00
12.4	Sintesi di standard analitici, analoghi strutturali di principi attivi noti, per l'identificazione di sostanze illegali in farmaci contraffatti e in prodotti presentati come integratori alimentari (gli standard sono corredati di dati analitici):	D.Lgs. 24-04-2006, n. 219; D.Lgs. 19-02-2014, n. 17	
12.4.1	Sildenafil base e analoghi in confezione da 50 mg (omosildenafil, idrossiomosildenafil, dimetilsildenafil, piperidinosildenafil, pirrolidinosildenafil, morfolinosildenafil, dietilamminosildenafil)		€ 300,00
12.4.2	Analoghi del sildenafil con 2-oxopiperazina in confezione da 20 mg (metilpiperazinonesildenafil, etilpiperazinonesildenafil, piperazinonesildenafil)		€ 300,00
12.4.3	Tiosildenafil e analoghi in confezione da 50 mg (tioomosildenafil, tiodrossiomosildenafil, tiodimetilsildenafil)		€ 300,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
12.4.4	Acetildenafil e analoghi in confezione da 25 mg (noracetildenafil, idrossiacetildenafil, dimetilacetildenafil, morfolinoacetildenafil)		€ 300,00
13	VALUTAZIONE DELLA CONFORMITA' DEI PRODOTTI	D.Lgs. 14-03-2003, n. 65; Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH); Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008	
13	Valutazione della conformità di campioni con attività di prova per:		
13.1	articoli		€ 2.160,00
13.2	detergenti		€ 2.160,00
13.3	sostanze in materiali per le costruzioni		€ 2.160,00
13.4	sostanze in materiali per il trasporto		€ 2.160,00
13.5	materie prime secondarie		€ 2.160,00
13.6	prodotti biocidi		€ 2.160,00
13.7	PMC		€ 2.160,00
13.8	miscele per sigaretta elettronica ed altri prodotti assimilabili		€ 2.160,00
13.9	prodotti chimici vari		€ 2.160,00
13.10	miscele pericolose		€ 2.160,00
14	REACH - CLP		
14.1	Predisposizione di fascicoli Allegato XV per avviare procedura di restrizione per gli aspetti di valutazione del rischio	Art. 69.4 - Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH)	€ 25.000,00
14.2	Predisposizione di fascicoli Allegato XV per proposte di classificazione ed etichettatura armonizzata su richiesta del Ministero della Salute	Art. 115 - Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH)	€ 15.000,00
14.3	Predisposizione di fascicoli Allegato XV per la classificazione ed etichettatura armonizzate su richiesta di fabbricanti/importatori/utilizzatori a valle	Art. 37.2 - Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008	€ 15.000,00
14.4	Valutazione e presentazione di fascicoli Allegato XV per una modifica di classificazione ed etichettatura armonizzate presentata da fabbricanti/importatori/utilizzatori a valle	Art. 37.6 - Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008	€ 7.500,00
14.5	Aggiornamento/validazione Schede di dati di Sicurezza (SDS) punti: 1, 2, 3, 9, 10, 11, 12, 15 e 16	Art. 31 - Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH); Reg. (CE) 20 maggio 2010, n. 453/2010	€ 300,00 per SDS
14.6	Elaborazione di scenari di esposizione	Artt. 14, 37, 62 del Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH)	€ 1.000,00
14.7	Valutazione di scenari di esposizione	Artt. 14, 37, 62 del Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH)	€ 400,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
14.8	Registrazione Archivio Preparati Pericolosi	D.Lgs. 14-03-2003, n. 65; Art. 45 - Reg. (CE) 16-12-2008, n. 1272/2008	€ 50,00 Registrante/anno
14.9	Elaborazione di RMOA; elaborazione di fascicoli Allegato XV per l'identificazione di SVHC	Art. 59.3 - Reg. (CE) 18-12-2006, n. 1907/2006 (REACH)	€ 7.500,00
14.10	Assistenza tecnica alle imprese su richiesta del Ministero della Salute ai fini della predisposizione di un dossier in materia di prodotti presidi medico chirurgici e di biocidi	Reg. CE 528/2012;	€ 800,00
14.11	Assistenza tecnica alle imprese su richiesta del Ministero della Salute ai fini della predisposizione di un dossier in materia di principi attivi	Reg. CE 528/2012; Reg. CE n.1007/2009; Reg. CE n.1272/2008	€ 2.500,00
15	PARERI		
15.1	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
15.2	Certificazione d'idoneità per il rischio EST a fine esportazione di materie prime di origine animale (per singola materia prima)		€ 3.000,00
15.3	Pareri su protocolli di produzione per farmaci immunologici ad uso veterinario		€ 1.000,00
15.4	Parere su impianti di piscicoltura, farmaci in acquacoltura		€ 1.100,00
15.5	Parere tecnico per la richiesta di classificazione dei casi di Encefalopatie Spongiformi Trasmissibili umane	L. 18-06-2002, n. 118 - D.M. 12 marzo 2003	€ 1.000,00
16	ANALISI CAMPIONI EDIFICI		
16.1	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
16.1.1	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
16.2	Analisi mediante tecniche di microscopia elettronica di campioni biologici (cellule, microorganismi, reperti biotipici ed autotipici, ecc.) per la determinazione di caratteristiche morfologiche e strutturali		€ 2.150,00
16.2.1	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)		€ 1.100,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
16.2.2	Analisi mediante microtomografia tridimensionale per ricostruzioni strutturali e misurazioni di parametri significativi di campioni biologici e non		€ 1.500,00
17	DETERMINAZIONE STRUTTURALE		
17.1	Determinazione strutturale: di plasmidi ricombinanti (per un Kilobase di DNA a doppia elica)		€ 11.160,00
17.2	Determinazione strutturale: di un organismo con DNA integrato		€ 22.310,00
18	ISPEZIONI APPARECCHIATURE DI DIAGNOSTICA		
18.1	Ispezioni alle apparecchiature di diagnostica RMN	D.M. 2 agosto 1991	€ 3.100,00
18.2	Ispezioni alle aziende di produzione di emoderivati		€ 3.100,00
18.3	Ispezioni a servizi trasfusionali per autorizzazione plasmaferesi		€ 1.240,00
19	VALUTAZIONE DI NUOVE SOSTANZE		
19.1	Materiali in contatto con alimenti	DM 21.3.73 e s.m.i.	€ 1.291,00
20	DOCLINE		
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		€ 200,00
20.1.1b	- Aggiornamento annuale		€ 50,00
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:		
20.1.2.1	- Utilizzazione traduzione italiana		€ 500,00
20.1.2.2	- Aggiornamento annuale		€ 120,00
20.1.3	Utenti Soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, solamente per scopi interni, esclusa la distribuzione a terzi:		
20.1.3.1	- Utilizzazione traduzione italiana		€ 1.500,00
20.1.3.2	- Aggiornamento annuale		€ 350,00
20.1.4	Utenti: soggetti privati, case farmaceutiche, organizzazioni a fini di lucro, per scopi interni e per distribuzione a terzi anche tramite internet		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
20.1.4.1	- Utilizzazione traduzione italiana		€ 3.800,00
20.1.4.2	- Aggiornamento annuale		€ 750,00
21	RICERCA DI INFORMAZIONI TECNICO SCIENTIFICHE		
21.1	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione Importo da corrisondersi anticipatamente per l'attivazione del servizio. Utenza costituita da Enti pubblici e da Istituti privati di riconosciuto valore scientifico (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)		€ 70,00
21.2	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione Importo da corrisondersi 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)		€ 110,00
21.3	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione finalizzate a revisioni sistematiche della letteratura e/o elaborazione di linee guida. Utenza costituita da: Enti pubblici e Istituti privati di riconosciuto valore scientifico (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)		€ 200,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
21.4	Ricerca di informazioni tecnico-scientifiche mediante sistemi avanzati di documentazione finalizzate a revisioni sistematiche della letteratura e/o elaborazione di linee guida. 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)		€ 300,00
22	CERTIFICAZIONI CE		
22	Accertamenti inerenti dispositivi medici		
22.1	Certificazione C.E.:	Allegato 3 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 e Allegato III del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
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
22.1.14.1	dispositivi per la protezione delle mucose e della pelle		€ 2.700,00
22.1.14.2	impianti dentali		€ 2.700,00
22.1.14.3	dispositivi per la disinfezione e/o sterilizzazione di dispositivi medici		€ 1.050,00
22.1.14.4	Prodotti per uso oftalmico		€ 1.550,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
22.1.14.5	Prodotti per ingestione		€ 2.700,00
22.1.14.6	Custom pack e set chirurgici		€ 2.700,00
22.1.14.7	Prodotti per ginecologia e proctologici		€ 2.700,00
22.1.14.8	dispositivi e accessori di manutenzione per lenti a contatto		€ 1.550,00
22.1.15	cheratoprotesi		€ 1.550,00
22.1.16	defibrillatori		€ 9.700,00
22.1.16.1	adattori, raccordi ed accessori vari per defibrillatori		€ 1.100,00
22.1.16.2	software per defibrillatore		€ 2.300,00
22.1.17	elettrocateri		€ 2.700,00
22.1.17.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per elettrocateri		€ 1.100,00
22.1.18	endoprotesi auricolare		€ 1.700,00
22.1.19	lenti a contatto		€ 1.500,00
22.1.20	lenti intraoculari		€ 2.800,00
22.1.21	neurostimolatori		€ 8.600,00
22.1.21.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per neurostimolatori		€ 1.100,00
22.1.21.2	software per neurostimolatori		€ 2.300,00
22.1.21.3	programmatori per neurostimolatori		€ 8.600,00
22.1.22	pacemaker		€ 8.600,00
22.1.22.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per pacemaker		€ 1.100,00
22.1.22.2	software per pacemaker		€ 2.300,00
22.1.22.3	programmatori per pacemaker		€ 8.600,00
22.1.23	elettrostimolatori		€ 5.600,00
22.1.23.1	adattatori, raccordi ed accessori vari per elettrostimolatori		€ 1.100,00
22.1.23.2	software per elettrostimolatori		€ 2.300,00
22.1.23.3	programmatori per elettrostimolatori		€ 7.300,00
22.1.24	protesi acustiche		€ 4.500,00
22.1.25	protesi d'anca:		
22.1.25.1	stelo rivestito		€ 6.150,00
22.1.25.2	stelo non rivestito		€ 4.300,00
22.1.25.3	sfera/testa		€ 2.260,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
22.1.25.4	cotile rivestito		€ 5.600,00
22.1.25.5	cotile non rivestito		€ 4.000,00
22.1.25.6	inserto		€ 2.300,00
22.1.25.7	accessori		€ 1.100,00
22.1.26	protesi valvolari cardiache		€ 33.500,00
22.1.26.1	accessori		€ 1.100,00
22.1.27	protesi vascolari		€ 8.600,00
22.1.27.1	accessori		€ 1.100,00
22.1.28	stent intravascolare		€ 10.000,00
22.1.28.1	sistema completo stent più catetere		€ 14.000,00
22.1.29	cateteri per angioplastica:		
22.1.29.1	cateteri a palloncino		€ 4.000,00
22.1.29.2	pompa per gonfiaggio palloncini		€ 1.150,00
22.1.29.3	filo guida		€ 1.100,00
22.1.29.4	catetere guida		€ 1.100,00
22.1.30	tubi valvolati:		
22.1.30.1	certificazione completa		€ 47.500,00
22.1.30.2	se uno o entrambi i componenti sono certificati CE, l'importo totale sarà determinato sommando al valore di € 7.000,00, 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		€ 5.600,00
22.1.32	dispositivi per annuloplastica		€ 2.300,00
22.1.32.1	accessori		€ 1.100,00
22.1.33	acceleratore di particelle per adroterapia		€ 27.000,00
22.1.34	sistema per monitoraggio e controllo della dose in adroterapia		€ 12.000,00
22.1.35	Analisi del dossier tecnico:		
22.1.35.1	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 € 550,00)		
22.1.35.2	riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria (10 % dei relativi importi di cui alla voce 22.1)		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
22.1.35.3	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)		
22.1.35.4	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 22.1.35.3)		
22.1.35.5	tariffa suppletiva per dispositivi medici con farmaco ancillare (10% dell' importo di cui alla voce 22.1). Per i dispositivi medici per i quali è necessaria una consultazione di un'Autorità competente designata dagli Stati Membri o dell'Agenzia Europea per i medicinali le spese saranno a carico del richiedente	Dir. 06-11-2001, n. 2001/83/CE; Dir. 14-09-2009, n. 2009/120/CE	
22.1.33.6	Tariffa suppletiva per dispositivi medici, fabbricati con tessuti di origine animale o loro derivati, per la valutazione del rischio di trasmissione all'uomo degli agenti infettivi delle encefalopatie spongiformi trasmissibili (TSE), in presenza di "certificato di conformità TSE", rilasciato per i materiali di base dalla Direzione europea per la qualità dei medicinali	Reg. (CE) 08-08-2012, n. 722/2012	€ 1.000,00
22.1.33.7	Tariffa suppletiva per dispositivi medici fabbricati con tessuti di origine animale o loro derivati per la valutazione del rischio di trasmissione all'uomo degli agenti infettivi delle encefalopatie spongiformi trasmissibili (TSE), in assenza di "certificato di conformità TSE", rilasciato per i materiali di base dalla Direzione europea per la qualità dei medicinali	Reg. (CE) 08-08-2012, n. 722/2012	€ 3.000,00
22.1.35.8	tariffa suppletiva per l'elaborazione del parere sui dati clinici da parte di esperti		€ 300,00
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	Rinnovo della certificazione CE (100% dei relativi importi di cui alla voce 22.1)	Allegato 3 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 e Allegato III del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
22.4.1	Verifica CE	Allegato 4 D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 e Allegato IV del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
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 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507; Allegato V o VI del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
22.5.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		€ 10.800,00
22.5.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		€ 12.400,00
22.5.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 16.200,00
22.5.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 20.000,00
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 22.1.14.8 (il 60% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4)	Allegato 5 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507; Allegato V o VI del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
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 22.1.16 - 22.1.34 (il 100% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.5.1 al 22.5.4)	Allegato 5 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507; Allegato V o VI del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
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)		
22.7	Analisi della documentazione del Sistema di assicurazione della Qualità (SAQ):	Allegato 5 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507; Allegato V o VI del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 e s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
22.7.1	istruttoria iniziale (da stornare dagli importi di cui ai punti 22.5, in caso di prosecuzione dell'iter certificativo)		€ 2.800,00
22.7.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		€ 1.150,00
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		€ 5.700,00
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)		
22.9.3	per estensioni ai nuovi modelli per i quali è prevista una variazione dei materiali costituenti (15% dei relativi importi di cui alla voce 22.9)□		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
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 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 o Allegato II del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46	
22.11.1	meno 20 addetti al sistema di qualità in esame		€ 12.400,00
22.11.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		€ 14.000,00
22.11.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 17.500,00
22.11.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 21.600,00
22.12	Analisi della documentazione del SAQ	Allegato 2 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 o Allegato II del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 e s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
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)		€ 2.800,00
22.12.2	rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		€ 1.150,00
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)		
22.13.1	Per ulteriori tipologie di prodotto (30% dei relativi importi di cui alla voce 22.11)	Dir. 14-06-1993, n. 93/42/CEE e ss.mm.ii.	
22.13.2	Per estensioni ai nuovi modelli per i quali è prevista una variazione dei materiali costituenti (15% dei relativi importi di cui alla voce 22.11)	Dir. 14-06-1993, n. 93/42/CEE e ss.mm.ii.	
22.13.3	Esame delle traduzioni degli stampati (etichetta e foglio illustrativo) che non richiedono la riemissione del Certificato CE	Dir. 14-06-1993, n. 93/42/CEE e ss.mm.ii.	€ 100,00
22.13.3.1	riemissione della certificazione CE per inserimento di ulteriori nomi commerciali	Dir. 14-06-1993, n. 93/42/CEE e ss.mm.ii.	€ 170,00
22.14	Valutazione del progetto	Allegato 2, punto 4 del D.Lgs. 14-12-1992, n. 507 o Allegato II, punto 4 del D.Lgs. 24-02-1997, n. 46 e s.m.i. (D.Lgs. 25-01-2010, n. 37)	
22.14.1	prodotti, basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		€ 2.800,00
22.14.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		€ 8.500,00
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)		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
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 22.1.14.8 (60% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.11.1 al 22.11.4)		
22.15.2	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 22.1.16 - 22.1.34 (100% dei relativi importi di cui ai punti dal 22.11.1 al 22.11.4)		
22.16	Dichiarazione di conformità CE, per Società che già dispongano della dichiarazione di conformità CE rilasciata da questo Istituto di cui all'Allegato V, relativamente agli aspetti di sterilità e 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, ivi comprese quelle a sorpresa, le spese sono a carico del richiedente. Tali spese sono :		
22.17.1	a) Le spese di viaggio e di soggiorno, anche per ispettori esterni, sostenute direttamente dalle aziende, applicando disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell' I.S.S.		
22.17.2	b) Le spese di compenso degli ispettori, anche esterni, sostenute direttamente dalle aziende, per le attività ispettive di cui ai punti dal 22.4. al 22.16. e di cui al punto 46	Art. 47 della legge 06.02.96 n. 52, comma IV	€ 220,00 al giorno per ispettore, più oneri riflessi ed Irap
22.18	Rilascio di duplicati del certificato CE		€ 110,00
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		€ 170,00
22.19.2	emissione del rapporto di conformità del singolo prodotto		€ 600,00
22.19.3	Valutazione degli aggiornamenti della documentazione tecnica e del SGQ che non richiedono la riemissione del Certificato CE		€ 400,00
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	CERTIFICAZIONI CE PER DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO		
23.1	Allegato V Esame CE del Tipo :	Allegato V del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
23.1.1	istruttoria iniziale		€ 1.500,00
23.1.2	Analisi del dossier tecnico:		
23.1.2.1	prodotti, basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		€ 2.600,00
23.1.2.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		€ 4.100,00
23.1.2.3	riesame del dossier tecnico in corso di istruttoria		€ 600,00
23.1.2.4	istruttoria relativa a richieste di modifiche che prevedono esclusivamente la rivalutazione della documentazione ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali (ai fini del complemento al certificato CE del Tipo)		€ 1.500,00
23.1.3	Prove di laboratorio sul Tipo:		
23.1.3.1	metodiche qualitative molecolari (saggi NAT)		€ 3.000,00
23.1.3.2	metodiche quantitative molecolari (saggi NAT)		€ 4.100,00
23.1.3.3	saggi immunometrici / immunoenzimatici		€ 4.100,00
23.1.3.4	altre tipologie di saggi		€ 3.000,00
23.1.3.5	prodotti basati su tecnologia innovativa		€ 4.100,00
23.1.4	Istruttoria relativa a richieste di modifiche che prevedono l'esecuzione di prove ai fini del mantenimento della rispondenza ai requisiti essenziali (ai fini del complemento al certificato CE del Tipo)		100% dei relativi importi di cui alla voce 23.1.2.4 e 23.1.3
23.1.5	Valutazione della conformità per il rinnovo della Certificazione CE:		
23.1.5.1	riesame del dossier tecnico per rinnovo certificazione		€ 600,00
23.1.5.2	prove di laboratorio sul Tipo per rinnovo certificazione		il 100% dei relativi importi di cui alla voce 23.1.3 (di cui il 50% da versare all'apertura di istruttoria per il rinnovo)
23.2	Allegato VI: Verifica CE	Allegato VI del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	
23.2.1	valutazione della 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 alla voce 23.1.3
23.3	Allegato VII: Valutazione della conformità del Sistema di Qualità Produzione	Allegato VII del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
23.3.1	istruttoria iniziale		€ 2.600,00
23.3.2	valutazione della conformità del Sistema di Qualità Produzione per Società con:		
23.3.2.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		€ 10.000,00
23.3.2.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		€ 11.500,00
23.3.2.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 15.000,00
23.3.2.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 18.500,00
23.3.2.5	per ogni tipologia di prodotto ulteriore al primo si aggiunge il 15% degli importi da 23.3.2.1 a 23.3.2.4		15% degli importi da 23.3.2.1 a 23.3.2.4
23.3.2.6	nel caso la società disponga della certificazione CE rilasciata dall' ISS di cui all'allegato IV		30% degli importi da 23.3.2.1 a 23.3.2.4
23.3.3	Rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		€ 1.000,00
23.3.4	Integrazione della valutazione della conformità del Sistema di Qualità Produzione:		
23.3.4.1	istruttoria relativa a richieste di modifiche significative che prevedono la rivalutazione del SAQ		30% degli importi da 23.3.2.1 a 23.3.2.4
23.3.4.2	istruttoria per estensione ad ulteriore tipologia di prodotto		30% degli importi da 23.3.2.1 a 23.3.2.4
23.3.4.3	istruttoria per estensione ai nuovi modelli		1% dei relativi importi di cui alle voci da 23.3.2.1 a 23.3.2.4 con un minimo di 110 euro
23.3.5	Ripetizione di istruttoria per il conseguimento della Certificazione CE		50% dei relativi importi di cui alla voce 23.3.2
23.3.6	Valutazione della conformità del Sistema di Qualità Produzione per rinnovo della certificazione CE		60% degli importi relativi alle voci 23.3.2
23.3.7	Verifica dei dispositivi fabbricati di cui all'allegato II, elenco A, del d. lgs. 332/2000:		
23.3.7.1	valutazione dei rapporti sugli esami e/o prove trasmesse dal fabbricante sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		€ 200,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
23.3.7.2	prove sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		50% dell'importo relativo alle voci da 23.1.3
23.4	Allegato IV: Valutazione della conformità del Sistema di Qualità Totale	Allegato IV del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	
23.4.1	istruttoria iniziale		€ 2.600,00
23.4.2	valutazione della conformità del Sistema di Qualità Totale per Società con:		
23.4.2.1	meno di 20 addetti al sistema di qualità in esame		€ 11.500,00
23.4.2.2	da 20 a 60 addetti al sistema di qualità in esame		€ 13.000,00
23.4.2.3	da 60 a 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 16.200,00
23.4.2.4	oltre 300 addetti al sistema di qualità in esame		€ 20.000,00
23.4.2.5	per ogni tipologia di prodotto ulteriore al primo si aggiunge il 15% degli importi da 23.4.2.1 a 23.4.2.4		15% degli importi da 23.4.2.1 a 23.4.2.4
23.4.2.6	nel caso la società disponga della certificazione CE rilasciata dall' ISS di cui all'allegato VII		30% degli importi da 23.4.2.1 a 23.4.2.4
23.4.3	Rianalisi in corso di istruttoria della documentazione del SAQ		€ 1.000,00
23.4.4	Integrazione della valutazione della conformità del Sistema di Qualità Totale:		
23.4.4.1	istruttoria relativa a richieste di modifiche significative che prevedono la rivalutazione del SAQ		30% dei relativi importi di cui alle voci da 23.4.2.1 a 23.4.2.4
23.4.4.2	per estensione ad ulteriore tipologia di prodotto		30% dei relativi importi di cui alla voce 23.4.2.1 a 23.4.2.4
23.4.4.3	per estensione ai nuovi modelli		1% dei relativi importi di cui alla voci da 23.4.2.1 a 23.4.2.4 con un minimo di 110 euro
23.4.5	Valutazione della conformità del Sistema di Qualità Totale per rinnovo della certificazione CE		60% dei relativi importi di cui ai punti dal 23.4.2.1 a 23.4.2.4

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
23.4.6	Ripetizione di Istruttoria per il conseguimento della Certificazione CE		50% degli importi relativi alle voci 23.4.2
23.4.7	Allegato IV punto 4 Valutazione del progetto: Certificato di esame CE del progetto	Allegato IV, punto 4 del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	
23.4.7.1	prodotti basati su tecnologie consolidate, rispondenti a norme armonizzate, che coprono tutti i requisiti essenziali applicabili		€ 2.600,00
23.4.7.2	prodotti basati su tecnologia innovativa		€ 4.100,00
23.4.7.3	per la estensione a nuovi modelli		10% dei relativi importi di cui alle voci 23.4.7.1 e 23.4.7.2
23.4.7.4	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 alle voci 23.4.7.1 e 23.4.7.2
23.4.7.5	riesame del dossier in corso di istruttoria		€ 600,00
23.4.7.6	rivalutazione del Progetto per Rinnovo della Certificazione CE		€ 600,00
23.4.8	Verifica prodotti fabbricati di cui all'allegato II, elenco A, del d. lgs. 332/2000:	All. IV, punto 6 del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	
23.4.8.1	valutazione dei rapporti sugli esami e/o prove trasmesse dal fabbricante sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		€ 200,00
23.4.8.2	prove sui dispositivi o su ciascun lotto di dispositivi fabbricati		50% dell'importo relativo alle voci corrispondenti del punto 23.1.3
23.5	Allegato III punto 6: Esame del progetto dispositivi autodiagnostici	All. III, punto 6 del D.Lgs. 08-09-2000, n. 332	
23.5.1	istruttoria iniziale		€ 800,00
23.5.2	valutazione del progetto		€ 3.300,00
23.5.3	riesame del dossier in corso di istruttoria		€ 600,00
23.5.4	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 23.5.2
23.5.5	rivalutazione del Progetto per Rinnovo della Certificazione CE		€ 600,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
23.6	Visite ispettive di cui ai punti dal 23.3 al 23.4 (All. IV e VII) in tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolta una missione ispettiva le spese sono interamente a carico del richiedente (fabbricante o mandatario) :		
23.6.1	spese di compenso degli ispettori per le attività ispettive di cui ai punti dal 23.3 al 23.4		€ 300,00 al giorno per ispettore, più oneri riflessi ed Irap
23.6.2	rimborso delle spese di viaggio e soggiorno secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS		
23.7	Spese per emissione Certificato CE:		
23.7.1	rilascio di duplicati del certificato CE		€ 100,00
23.7.2	riemissione della certificazione CE a seguito di cambiamenti che non necessitano di valutazione del Prodotto e/o del SAQ		€ 150,00
24	RICERCA E FORNITURA DOCUMENTI BIBLIOTECARI		
24	Ricerca e fornitura di documenti posseduti dalla Biblioteca dell'Istituto Superiore di Sanità		
24.1	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine		
24.1.1	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine:□n Italia e nei paesi UE		€ 4,00
24.1.2	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da 1 a 10 pagine:□nei paesi non UE ed extra-europei		€ 5,00
24.2	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine		
24.2.1	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine:□n Italia e nei paesi UE		€ 5,00
24.2.2	Acquisto anticipato, non frazionabile, di singola unità documentaria composta da più di 10 pagine:□nei paesi non UE ed extra-europei		€ 6,00
25	ORGANIZZAZIONE ATTIVITA' CONGRESSUALE E FORMATIVA		
25.1	Progettazione di giornata di formazione comprensiva di sviluppo di programma, metodi e materiali didattici		€ 1.335,00
25.2	Attività di formazione residenziale		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
25.2.1	Tariffa individuale per giornata di corso	Per i corsi che prevedono l'utilizzo di apparecchiature scientifiche e materiali da laboratorio verrà applicata una maggiorazione specifica e concordata	€ 55,00
25.3	Attività di formazione a distanza (FAD):		
25.3.1	corso a bassa interazione, tariffa individuale per Credito formativo ECM		€ 2,00
25.3.2	corso a media interazione, tariffa individuale per Credito formativo ECM		€ 3,00
25.3.3	corso a alta interazione, tariffa individuale per Credito formativo ECM		€ 6,00
25.4	Attività di formazione in modalità mista		
25.4.1	Attività di formazione in modalità mista: tariffa giornaliera individuale € 55,00 (per numero di giorni residenziali previsti) più tariffa FAD per credito ECM		
25.5	Giornata di convegno o congresso:		
25.5.1	Studente		€ 55,00
25.5.2	Operatori del S.S.N., Università, Centri Pubblici di Ricerca e Membri di Associazione		€ 110,00
25.5.3	Operatori privati		€ 165,00
25.6	Utilizzo Aule ISS:		
25.6.1	fino a 210 posti, per giornata		€ 5.000,00
25.6.2	fino a 100 posti, per giornata		€ 3.000,00
26	SAGGI (medicinali per uso umano, per uso veterinario, presidi medico chirurgici, dispositivi medici)	MRA Canada - Europa OMCL network dell'EDQM	
26.1	Saggio di sterilità		€ 2.200,00
26.2	Saggio LAL-test metodo A o B		€ 800,00
26.3	Saggio LAL-test metodo D		€ 1.000,00
26.4	Saggio dei pirogeni su coniglio		€ 1.000,00
27	ATTIVITA' ANTIDOPING	L. 14-12-2000, n. 376, D.M. 13 aprile 2001, PROV. 28 luglio 2005	
27.1	Accreditamento laboratori antidoping regionali (LAD)		
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		

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
27.1.1d	Istruttoria pratica di 'Certificazione LAD': validazione delle procedure preanalitiche ed analitiche		
27.1.2	Programmi di valutazione esterna di qualità per i laboratori antidoping		€ 52.000,00
27.2	Attività di vigilanza antidoping:		
27.2.1	spesa per i compensi agli esperti delle attività ispettive		€ 516,00 per ciascun esperto, più oneri riflessi ed IRAP
27.2.2	spese di viaggio e soggiorno per l'attività ispettiva secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS		
28	VALUTAZIONE E RICONOSCIMENTO PRODOTTI DERIVANTI DAL TABACCO		
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	
28.1	Prima visita di valutazione		€ 7.500,00
28.1.1	a) istruttoria pratica		€ 1.000,00
28.1.2	b) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti I.S.S.		
28.1.3	c) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti)		€ 520,00 per ciascun esperto, più oneri riflessi ed IRAP
28.2	Visita di monitoraggio e di ispezione		€ 3.000,00
28.2.1	a) Visita supplementare successiva		€ 1.500,00
28.2.2	b) Visita per estensione accreditamento ed ulteriori prove		€ 4.000,00
28.2.3	c) Istruttoria pratica		€ 1.000,00
28.2.4	d) spese missione per gruppo ispettivo (minimo due esperti) secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti I.S.S.		
28.2.5	e) compenso per ciascun esperto del gruppo ispettivo (minimo due esperti)		€ 520,00 per ciascun esperto, più oneri riflessi ed IRAP
30	ACCERTAMENTO IDONEITA'		
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	

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
30.1.1	Idoneità con solo esame documentale per i complessi operatori		€ 1.200,00
30.1.2	Idoneità con solo esame documentale per le degenze post trapianto		€ 700,00
30.2.1	Idoneità con esame documentale e sopralluogo tecnico complessi operatori		€ 3.000,00
30.2.2	Idoneità con esame documentale e sopralluogo tecnico sale per degenza post-trapianto		€ 2.200,00
30.2.3	Idoneità con esame documentale e sopralluogo tecnico intero centro di trapianto		€ 3.600,00
30.3	In tutti i casi in cui è prevista o debba essere svolto un sopralluogo tecnico, le spese di missione sono a carico del richiedente:		
30.3.1	spese di viaggio e di soggiorno, secondo le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'I.S.S.		
30.3.2	spese di compenso degli esperti incaricati		€ 220,00 per esperto al giorno più oneri riflessi e IRAP
31	PROGRAMMI DI PROVE VALUTATIVE E MATERIALI DI RIFERIMENTO		
31.1.1	Programmi annuali di valutazione esterna di qualità in medicina preventiva e sicurezza alimentare, per ciascuna tipologia		€ 300,00
31.1.2	Programma annuale di valutazione esterna di qualità in medicina preventiva e sicurezza alimentare, set aggiuntivo di materiali, per ciascuna tipologia		€ 100,00
31.2	Prove valutative per analisi relative alla sicurezza degli alimenti, per ciascuna prova		€ 250,00
31.3.1	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). Matrice fluidi biologici		€ 50,00
31.3.2	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). Matrice alimenti		€ 200,00
32	ANALISI E CONTROLLO DELLE SOSTANZE D'ABUSO E DELLE SOSTANZE VIETATE PER DOPING		
32.1	Valutazione esterna di qualità sull'analisi delle sostanze d'abuso in saliva: ORALVEQ		€ 400,00
32.2	Valutazione esterna di qualità sull'analisi delle sostanze d'abuso in matrice cheratinica: HAIRVEQ		€ 400,00
33	ANALISI INGREDIENTI COSMETICI		
33.1	Analisi di cosmetici (GC, HPLC): per singola sostanza/ingrediente		€ 2.160,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
34	DETERMINAZIONE DEL GENOTIPO		
34.1	Determinazione del genotipo dell'alipoproteina E (APO-E) su sangue intero (per ogni campione in doppio)		€ 130,00
35	ANALISI SOSTANZE D'ABUSO IN MATRICI BIOLOGICHE		
35.1	Prelievo urina/saliva/capelli con procedura medico-legale (per campione)		€ 30,00
35.2	Analisi di screenig in LC/MS o GC/MS delle sostanze d'abuso in urina/saliva/sangue/capelli (per campione)		€ 80,00
35.3	Analisi di conferma in LC/MS o GC/MS delle sostanze d'abuso in urina/saliva/sangue/capelli (per campione)		€ 210,00
35.4	Analisi della CDT% nel siero (per campione)		€ 100,00
35.5	Analisi dell'etilglucuronide in urina/sangue (per campione) in LC/MS		€ 100,00
35.6	Analisi dell'etilglucuronide in saliva/capelli (per campione) in LC/MS		€ 250,00
36	ANALISI DELLA NICOTINA E SUOI METABOLITI		
36.1	Analisi della nicotina e suoi metaboliti in urina/saliva/sangue/capelli in LC/MS (per campione)		€ 50,00
37	ANALISI LINFOCITARIE		
37.1	Analisi delle sottopopolazioni linfocitarie su sangue periferico mediante metodo citofluorimetrico (per singola sottopopolazione, per singolo campione)		€ 30,00
38	ANALISI ATTIVITA CITOTOSSICA		
38.1	Analisi della attività citotossica delle cellule natural killer su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		€ 80,00
39	TEST DI LINFOPROLIFERAZIONE		
39.1	Test di linfoproliferaazione sotto stimolo mitogenico su sangue intero mediante metodo radiochimico (per singolo campione)		€ 80,00
40	VALUTAZIONE ACCESSIBILITA' DEI SITI WEB		
40.1	Verifica tecnica di cui all'All. A, paragrafo 2, lettere a) ed e) del DM 08.07.2005	D.P.R. 01 marzo 2005, n. 75 - D.M. 08 luglio 2005 - L. 09-01-2004, n. 4	€ 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)	D.P.R. 01 marzo 2005, n. 75 - D.M. 08 luglio 2005 - L. 09-01-2004, n. 4	€ 22,00
40.3	Verifica soggettiva di un sito	D.P.R. 01 marzo 2005, n. 75 - D.M. 08 luglio 2005 - L. 09-01-2004, n. 4	€ 8.980,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
40.4	Consulenza relativa allo sviluppo di un sito web che risponda ai requisiti previsti dalla normativa vigente	D.P.R. 01 marzo 2005, n. 75 - D.M. 08 luglio 2005 - L. 09-01-2004, n. 4	€ 9.000,00
41	LEGIONELLA		
41.1	Campionamento di matrici ambientali per la ricerca di Legionella	ISO 11731:1998 e 2004; GU 103 del 05-05-2000	€ 10,00
41.1.1	Le spese di viaggio e soggiorno, sono sostenute direttamente dalle aziende, applicando le disposizioni che regolano il trattamento di missione dei dipendenti dell'ISS		
41.2	Identificazione e quantificazione di Legionella in campioni d'acqua metodo: coltura	ISO 11731: 1998 e 2004; GU 103 del 05-05-2000	€ 60,00
41.2.1	Identificazione e quantificazione di Legionella in campioni d'acqua metodo: real - time PCR	ISO/TS 12869 : 2012	€ 70,00 (€ 60,00 oltre 6 campioni)
41.3	Identificazione di Legionella in campioni di origine umana metodo: coltura	GU 103 del 5/05/2000	€ 80,00
41.3.1	Identificazione di Legionella in campioni di origine umana metodo: real time PCR	ISO/TS 12869 : 2012	€ 70,00
41.3.2	Identificazione di Legionella in campioni di origine umana metodo: Immunofluorescenza diretta		€ 50,00
41.3.3	Identificazione di Legionella in campioni di origine umana inclusi in paraffina metodo: Immunofluorescenza diretta		€ 120,00
41.4	Determinazione della presenza nelle urine dell'antigene di Legionella: metodo Immunocromatografico		€ 60,00
41.4.1	Determinazione della presenza nelle urine dell'antigene di Legionella: metodo EIA		€ 70,00
41.5	Determinazione del titolo anticorpale di Legionella in campioni di siero metodo: Immunofluorescenza indiretta		€ 40,00
41.6	Tipizzazione di ceppi di Legionella mediante anticorpi monoclonali e Sequence Based Typing (SBT)		€ 200,00
42	CONTROLLO ESTERNO DI QUALITA'		
42	Controllo esterno di qualità dei test genetici	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Acc. 15 luglio 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 - Acc. 15 luglio 2004 "Linee guida per le attività di genetica medica" (G.U. 23-09-2004, n. 224)	€ 300,00
42.2	Citogenetica	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Acc. 15 luglio 2004 "Linee guida per le attività di genetica medica" (G.U. 23-09-2004, n. 224)	€ 200,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
42.3	Genetica molecolare oncologica	Conferenza Stato-Regioni. Atto n. 2045/2004 - Acc. 15 luglio 2004 "Linee guida per le attività di genetica medica" (G.U. 23-09-2004, n. 224)	€ 200,00
42.4	Test del sudore	Linee Guida SIFTC 2007 "RACCOMANDAZIONI PER UNA CORRETTA ESECUZIONE ED INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI"	€ 300,00
44	ACCERTAMENTI SPERIMENTALI DI MEDICINALI DI ORIGINE VEGETALE	D.Lgs. 24-04-2006, n. 219	
44.1	Accertamenti sperimentali relativi alla qualità dei medicinali a base vegetale per uso umano		€ 700,00
44.2	Accertamenti sperimentali relativi alla qualità di materie prime vegetali		€ 700,00
45	MATERIALE DI RICERCA SU PARASSITI		
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 <i>Trichinella spiralis</i> per attività di ricerca e didattica (quantità 1)		€ 200,00
45.2	Muscolo di topo infetto da larve di vermi nematodi di specie di <i>Trichinella</i> diverse da <i>Trichinella spiralis</i> per attività di ricerca e didattica (quantità 1)		€ 500,00
45.3	Larve di vermi nematodi della specie <i>Trichinella spiralis</i> fissate in alcol etilico per attività di ricerca e didattica (quantità 100)		€ 100,00
45.4	Larve di vermi nematodi di specie di <i>Trichinella</i> diverse da <i>Trichinella spiralis</i> fissate in alcol etilico per attività di ricerca e didattica (quantità 100)		€ 300,00
45.5	Campioni di carne macinata (100 g di suino o cavallo) inficcate 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

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
45.13	Succo muscolare estratto da muscoli di suini negativi per IgG anti-Trichinella (mL 0,5)		€ 200,00
45.14	Siero di coniglio iperimmune verso Trichinella (mL 0,5)		€ 250,00
45.15	DNA del verme cestode Echinococcus granulosus (ng 10)		€ 300,00
45.16	Plasmide contenente sequenza ITS di Anisakis spp. (ng 200)		€ 400,00
45.17	Plasmide contenente sequenza ITS di Contracaecum rudolphii A, B, C (ng 200)		€ 400,00
45.18	Plasmide contenente sequenza ITS di Pseudoterranova decipiens (ng 200)		€ 400,00
45.19	Ovocisti vitali di Cryptosporidium parvum non purificate		€ 200,00
45.20	Filetti di pesce inficiati con larve di Anisakis sp. per didattica e proficiency tests (quantità 1)		€ 120,00
45.21	Sandwich di filetto di pesce d'allevamento inficiato con larve di Anisakide per attività didattica e proficiency test (quantità 1)		€ 120,00
45.22	Ricerca di parassiti zoonotici in prodotti alimentari (per campione)		€ 200,00
45.23	Ricerca di parassiti zoonotici trasmessi con gli alimenti in campioni biologici e loro identificazione mediante tecniche molecolari (per parassita)		€ 60,00
45.24	Ricerca di anticorpi anti-Cysticercus cellulosae nel siero umano mediante western blot		€ 100,00
45.25	Ricerca di anticorpi anti-Echinococcus granulosus nel siero umano mediante western blot		€ 100,00
46	VALUTAZIONE DEL SISTEMA DELLA QUALITA' DEI PRODOTTI COSMETICI		
46.1	Rilascio valutazione del sistema della qualità della produzione del prodotto cosmetico		€ 17.000,00
46.2	Rinnovo annuale valutazione del sistema della qualità della produzione del prodotto cosmetico		€ 6.000,00
46.3	Valutazione estensione del sistema della qualità della produzione del prodotto cosmetico		€ 1.500,00
46.4	Valutazione del sistema della qualità della gestione del prodotto cosmetico (1-10 prodotti)		€ 1.000,00
46.5	Valutazione del sistema della qualità della gestione del prodotto cosmetico (11-70 prodotti)		€ 500,00
46.6	Valutazione del sistema della qualità della gestione del prodotto cosmetico (71-110 prodotti)		€ 300,00

Tariffa	Descrizione	Decreto	Importo
46.7	Valutazione del sistema della qualità della gestione del prodotto cosmetico (oltre 110 prodotti)		€ 200,00
47	SERVIZI DEL CENTRO NAZIONALE SANGUE		
47.1	Valutazione tecnico-scientifica delle istanze di importazione del sangue umano e dei suoi prodotti	artt. 5 e 5bis D.M. 12 aprile 2012	€ 3.020,00
47.2	Valutazione della documentazione tecnico-scientifica relativa all'aggiornamento annuale della documentazione tecnico scientifica ai fini dell'importazione dei prodotti del sangue	artt. 5 e 5bis D.M. 12 aprile 2012	€ 1.490,00
47.3	Parere tecnico documentazione inerente alle caratteristiche del plasma descritte nelle informazioni relative alle materie prime e ai materiali sussidiari di cui al Modulo 3	D.M. 12 aprile 2012 "Modalità transitorie"	€ 3.890,00
47.4	Parere tecnico su Variazione di tipo II: sostituzione della documentazione inerente alle caratteristiche del plasma descritte nelle informazioni relative alle materie prime e ai materiali sussidiari di cui al Modulo 3	D.M. 12 aprile 2012 "Modalità transitorie"	€ 949,00
47.5	Rilascio della dichiarazione di conformità ai fini dell'esportazione o cessione dei medicinali emoderivati prodotti da plasma nazionale e dei relativi prodotti intermedi di lavorazione	art. 10, commi 4 e 5, D.M. 12 aprile 2012 "Disposizioni import/export"	€ 273,00
47.6	Valutazione tecnico scientifica ad hoc		€ 1.365,00
47.7	Parere tecnico-scientifico in relazione al rischio di trasmissione di malattie infettive (batteriche, virali, parassitarie) attraverso la trasfusione di emocomponenti labili	art. 12, comma 4, lettera l) della L. 21-10-2005, n. 219	€ 3.575,00
47.8	Parere tecnico su idoneità alla donazione di soggetti sottoposti a trattamenti con dispositivi medici prodotti con utilizzo di materie prime di origine animale in relazione al rischio EST	art. 12, comma 4, lettera l), della L. 21-10-2005, n. 219	€ 3.575,00
47.9	Parere tecnico sulla sicurezza trasfusionale di dispositivi Medico-Diagnostici	art. 12, comma 4, lettera r) della L. 21-10-2005, n. 219	€ 4.115,00
47.10	Parere tecnico su sicurezza ed efficacia di studi clinici con dispositivi medici non marcati impiegati per terapie	art. 12, comma 4, lettera z) della L. 21-10-2005, n. 219	€ 4.115,00
47.11	Parere tecnico su terapie non consolidate che utilizzano prodotti derivati da sangue intero o suoi componenti	art. 12, comma 4, lettera z) della L. 21-10-2005, n. 219	€ 3.575,00
47.12	Parere tecnico scientifico ad hoc su temi non ricompresi in altre fattispecie	art. 12 della L. 21-10-2005, n. 219	€ 4.610,00
48	TECNICHE DI SPERIMENTAZIONE E BENESSERE ANIMALE		
48.1	Consulenze e conferenze		€ 300,00
48.2	Fruizione delle strutture ed osservazioni sperimentali		€ 300,00/die
48.3	Corso di formazione teorico-pratico		€ 100,00/die