

Dan id-dokument gie magħmul bil-hsieb li jintuża bħala ghoddha ta' dokumentazzjoni u l-istituzzjonijiet ma jassumu l-ebda responsabbiltà ghall-kontenut tiegħu

► **B**

IR-REGOLAMENT TAL-KUNSILL (KE) Nru 297/95

tal-10 ta' Frar 1995

dwar il-miżati li għandhom jithallsu lill-Aġenzija Ewropea għall-Evalwazzjoni tal-Prodotti Mediċinali

(ĠU L 35, 15.2.1995, p. 1)

Emendat minn:

Gurnal Ufficjali

		Nru	Paġna	Data
► M1	Ir-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 2743/98 ta' 1-14 ta' Dicembru 1998	L 345	3	19.12.1998
► M2	Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 494/2003 tat-18 ta' Marzu 2003	L 73	6	19.3.2003
► M3	Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 1905/2005 ta' 1-14 ta' Novembru 2005	L 175M	63	29.6.2006
► M4	Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 312/2008 tat-3 ta' April 2008	L 93	8	4.4.2008
► M5	Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 249/2009 tat-23 ta' Marzu 2009	L 79	34	25.3.2009
► M6	Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 261/2010 tal-25 ta' Marzu 2010	L 80	36	26.3.2010
► M7	Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 301/2011 tat-28 ta' Marzu 2011	L 81	5	29.3.2011
► M8	Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 273/2012 tas-27 ta' Marzu 2012	L 90	11	28.3.2012
► M9	Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 220/2013 tat-13 ta' Marzu 2013	L 70	1	14.3.2013

▼B

IR-REGOLAMENT TAL-KUNSILL (KE) Nru 297/95

tal-10 ta' Frar 1995

dwar il-miżati li għandhom jithallsu lill-Aġenzija Ewropea ghall-Evalwazzjoni tal-Prodotti Mediċinali

IL-KUNSILL TA' L-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidra t-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea, b'mod partikolari l-Artikolu 235 tiegħu,

Wara li kkunsidra l-proposta mill-Kummissjoni,

Wara li kkunsidra l-Parlament Ewopew (¹),

Billi l-Artikolu 58 tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2309/93 tat-22 ta' Lulju 1993 li jistabbilixxi l-proċeduri Komunitarji ghall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza tal-prodotti mediċinali ghall-użu mill-bnedmin u veterinarju u li jistabbilixxi Aġenzija Ewropea ghall-Evalwazzjoni tal-Prodotti Mediċinali (²), minn issa 'l quddiem imsejha "l-Aġenzija", jehtieġ illi l-Kunsill jistabbilixxi l-istruttura u l-ammont tal-miżati riferiti fl-Artikolu 57(1);

Billi l-Artikolu 57(1) tar-Regolament jistabbilixxi illi l-introjti ta' l-Aġenzija għandhom jikkonsitu f'kontribut mill-Komunità, u l-miżati imħallsa mill-impriżi talli jiksbu u jżommu l-awtorizzazzjoni Komunitarja ghall-tqegħid fis-suq u għas-servizzi l-ohra pprovduti mill-Aġenzija;

Billi l-Artikoli 6(3) u 28(3) rispettivament tar-Regolament (KEE) Nru 2309/93 jehtieġu illi kull applikazzjoni ghall-awtorizzazzjoni ta' prodott mediċinali jew kull applikazzjoni għal varjazzjoni jiġu akkumpanjati bil-miżata li għandha tithallas lill-Aġenzija ghall-eżami ta' l-applikazzjoni;

Billi l-kalkolu ta' l-ammont tal-miżati imposti mill-Aġenzija għandhom ikunu msejsa fuq il-prinċipju tas-servizz fil-fatt ipprovdut;

Billi l-ammont tal-miżati stabbilit f'dan ir-Regolament m'għandux ikun fattur determinanti ghall-applikant ghall-awtorizzazzjoni fejn ikun hemm għażla bejn proċedura centralizzata u proċedura nazzjonali;

Billi l-miżata bažika għandha tīgħi ddefinita bhala l-miżata imposta fuq l-applikazzjoni inizjali ghall-awtorizzazzjoni ta' prodott mediċinali flim-kien ma' miżata għal kull qawwa u/jew għamla farmaċewtika differenti; billi, madankollu, għandu jiġi stabbilit l-ogħla limitu;

(¹) Opinjoni mogħtija fis-19 ta' Jannar 1995 (għadha mhix ippubblikata fil-Gurnal Uffiċċiali).

(²) GU L 214, ta' 1-24.8.1993, p. 1.

▼B

Billi ghall-istess skop, miżata ta' l-estensjoni għandha tiġi stabbilita ġħall-applikazzjonijiet sossegwenti li jirrigwardaw prodott mediciinali li jkun digà ġie awtorizzat sabiex jiġu kkunsidrati x-xogħol u n-nefqa addizzjonali fejn applikant jagħzel li jissottometti l-applikazzjonijiet bil-mod il-mod u wara xulxin;

Billi għandha ssir dispozizzjoni għal miżata imnaqqsas ġħall-applikazzjonijiet li jistgħu jiġu sostenu b'dossier inqas iddettaljat skond il-punt numru 8 tat-tieni paragrafu ta' l-Artikolu 4 tad-Direttiva tal-Kunsill 65/65/KEE tas-26 ta' Jannar 1965 dwar l-approssimazzjoni tad-dispozizzjoni stabbiliti mill-ligġijet, ir-regolamenti jew azzjonijiet amministrattivi li għandhom x'jaqsmu mal-prodotti mediciinali (⁽¹⁾) u l-punt numru 8 tat-tieni paragrafu ta' l-Artikolu 5 tad-Direttiva tal-Kunsill 81/851/KEE tat-28 ta' Settembru 1981 dwar l-approssimazzjoni tal-ligġijet ta' l-Istati Membri li għandhom x'jaqsmu mal-protokolli analitici, farma-tossikologici u ta' l-istandard kliniči rigward it-testjar tal-prodotti veterinarji mediciinali (⁽²⁾) rispettivament u ġħall-applikazzjonijiet li jirrigwardaw prodott mediciinali sabiex jintuża fl-animali li ma jiproduċux ikel;

Billi l-eżami tal-varjazzjonijiet għat-termini ta' l-awtorizzazzjoni eżistenti li ma jeħtiġux l-evalwazzjoni shiha tal-kwalità, tas-sigurtà u ta' l-effikaċċa tal-prodott għandu jiġi impost skond il-kumplessità tal-varjazzjonijiet u ta' l-ammont attwali tax-xogħol marbut magħhom, u għalhekk b'rata hafna iktar baxxa milli għal applikazzjoni standard;

Billi x-xogħol involut fit-tiġid obligatorju ta' kull hames snin ta' awtorizzazzjoni Komunitarja għat-tqegħid fis-suq jiġiustifika l-impożizzjoni ta' miżata;

Billi għandha tiġi stabbilita miżata għas-servizzi ta' l-arbitraġġ fil-każ ta' nuqqas ta' ftehim bejn l-Istati Membri dwar l-applikazzjonijiet ġħall-awtorizzazzjoni issottomessi skond il-proċedura ddeċentralizzata;

Billi għandha tiġi imposta miżata fuq il-baži ta' rata uniformi għal kull spezzjoni magħmula suċċessivament fuq awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq fuq it-talba jew fl-interess tal-pussessur tagħha,

Billi s-suq għal prodott veterinarju mediciinali huwa differenti minn dak għal prodott mediciinali ghall-użu mill-bniedem u għalhekk jiġiustifika tnaqqis ġenerali tal-miżata; billi barra minn hekk għandu wkoll ikun possibbli illi tigi meqjusa s-sitwazzjoni partikolari marbuta mat-tqegħid fis-suq ta' ċerti prodotti veterinarji mediciinali fuq baži individwali; billi dan il-ghan jista' jinkiseb l-ahjar permezz ta' dispozizzjonijiet speċjali bhalma hija klawsola għat-tnaqqis u għar-rinunzji;

Billi, rigward l-evalwazzjoni ta' l-applikazzjonijiet sabiex jiġu stabbiliti l-limiti massimi tar-residwi (*maximum residue limits - MRL*), hija r-responsabbiltà ta' l-applikant li jiddeċiedi jekk japplikax separatament sabiex jiġu stabbiliti l-MRL jew li jagħmel dan flimkien ma' l-applikazzjoni tiegħu għal awtorizzazzjoni Komunitarja għat-tqegħid fis-suq li f'dan il-każ il-miżata miġbura ghall-evalwazzjoni ta' l-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għandu jkɔpri dak sabiex jiġu stabbiliti l-MRL; billi, madankollu, jekk l-applikant jagħzel delibratament li japplika separatament sabiex jiġu stabbiliti l-MRL, ix-xogħol u n-nefqa addizzjonali għandhom jiġu rkuprati permezz ta' miżata iżolata għal-MRL;

(⁽¹⁾) GU 22, tad-9.2.1965, p. 369/65. Direttiva kif l-ahħar emadata mid-Direttiva 93/39/KEE (GU L 214, ta' l-24.8.1993, p. 22).

(⁽²⁾) GU L 317, tas-6.11.1981, p. 1. Direttiva kif l-ahħar emadata mid-Direttiva 93/40/KEE (GU L 214, ta' l-24.8.1993, p. 31).

▼B

Billi l-miżati l-ohra kollha ghall-evalwazzjoni tal-prodotti veterinarji mediceinali għandhom isegwu l-prinċipji deskritti hawn fuq;

Billi għandha tintgħamel disposizzjoni għar-rinunzji jew it-tnaqqis tal-miżati li jridu jithallsu msemija hawn fuq skond ċirkostanzi eċċez-zjonali għal raġunijiet esenzjali tas-sahha pubblika jew ta' l-animali; billi kull deċiżjoni dwar dawn il-każijiet għandha tittieħed mid-Direttur wara li jkun sama' l-kumitat kompetenti u fuq il-baži tal-kriterji ġenerali stabbiliti mill-Bord Maniġerjali ta' l-Aġenzija;

Billi għandu jiġi stabbilit perjodu taż-żmien proviżorju ta' tliet snin li warajh l-esperjenza miksuba għandha tħin li jiġu stmati mill-ġdid il-ħtieġi finanzjarji ta' l-Aġenzija; billi għal raġunijiet prattici għandha wkoll issir dispożizzjoni għall-makkinarju sabiex jippermetti illi r-rati jiġu aggornati wara perjodi iqsar taż-żmien;

Billi t-Trattat ma jipprovdix il-poteri meħtieġa sabiex jiġu ffissati l-miżati fil-livell Komunitarju, gewwa l-qafas ta' sistema Komunitarja; billi huwa ghalekk approprijat illi jsir rikors għall-Artikolu 235 tat-Trattat,

ADOTTA DAN IR-REGOLAMENT:

▼M1*L-Artikolu 1***Firxa ta' applikazzjoni**

Hlasijiet għall-ksib u ż-żamma ta' awtorizzazzjoni Komunitarja għat-tqegħid fis-suq ta' prodotti mediceinali għall-użu tal-bniedem u dak vetrinjarju u għal servizzi ohra provdu mill-Aġenzija għandhom ikunu imposti skond dan ir-Regolament.

▼M3

L-ammonti ta' dawn il-hlasijiet għandhom jiġi stabbiliti f'euro.

▼B*L-Artikolu 2*

L-Aġenzija għandha tindika fl-istima annwali tagħha maħsuba sabiex jiġi stabbilit l-abbozz preliminari ta' l-estimi finanzjarji tal-Kummissjoni l-estimi li jirrigwardaw il-miżati tas-sena finanzjarja ta' wara, u dan għandu jsir separatament mill-istima tan-nefqa ġenerali u mill-kontribuzzjonijiet Komunitarji possibbli.

▼M1*L-Artikolu 3***▼M3**

Prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem koperti mill-proċeduri stabbiliti fir-Regolament (KEE) Nru 726/2004⁽¹⁾

▼M1

1. Awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ta' prodott medicinali

(a) Hlas sħiħ

▼M3

Hlas ta' ▶M9 EUR 274 400 ◀ għandu japplika għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni sabiex jitqiegħed fis-suq prodott medicinali sostnuta b'inkartament komplet. Il-hlas ikopri doża waħda assoċjata ma' forma waħda farmaċewtika u preżentazzjoni waħda.

Il-ħlas għandu jiżdied b' ▶M9 EUR 27 500 ◀ għal kull doża u/jew forma farmaċewtika addizzjonali sottomessa fl-istess hin bħall-applikazzjoni inizjali ghall-awtorizzazzjoni. Din iż-żieda tkopri doża u/jew forma farmaċewtika addizzjonali waħda u preżentazzjoni waħda.

▼M1

Il-ħlas għandu jiżdied b' ▶M9 EUR 6 900 ◀ għal kull presenzazzjoni addizzjonali ta' l-istess doża u forma farmaċewtika, sottomessa fl-istess hin bħall-applikazzjoni inizjali ghall-awtorizzazzjoni.

▼M3

(b) Hlas imnaqqas

Hlas imnaqqas ta' ▶M9 EUR 106 500 ◀ għandu japplika għal applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq skond l-Artikolu 10⁽²⁾, l-Artikolu 10(3) u l-Artikolu 10ċi tad-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità rigward il-prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem*. Dan il-ħlas ikopri doża waħda assoċjata ma' forma farmaċewtika waħda.

Il-ħlas imnaqqas speċifiku ta' ▶M9 EUR 177 300 ◀ għandu japplika għal applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni that-tqegħid fis-suq skond l-Artikolu 10(4) tad-Direttiva 2001/83/KE. Dak il-ħlas għandu jkopri doża waħda assoċjata ma' forma waħda farmaċewtika u preżentazzjoni waħda.

Il-ħlasijiet imnaqqsa msemmjija fl-ewwel u t-tieni subparagraphu għandhom jiżdied b' ▶M9 EUR 10 600 ◀ għal kull doża jew forma farmaċewtika sottomessa fl-istess hin ta' l-applikazzjoni inizjali ghall-awtorizzazzjoni. Dik iż-żieda għandha tkopri doża jew forma farmaċewtika waħda addizzjonali u preżentazzjoni waħda.

Il-ħlasijiet imnaqqsa msemmjija fl-ewwel u t-tieni subparagraphu għandhom jiżdied b' ▶M9 EUR 6 900 ◀ għal kull preżentazzjoni addizzjonali ta' l-istess doża u forma farmaċewtika, sottomessa fl-istess hin ta' l-applikazzjoni inizjali ghall-awtorizzazzjoni.

⁽¹⁾ GU L 136, 30.4.2004, p. 1.

⁽²⁾ GU L 311, 28.11.2001, p. 67. Direttiva kif emmadata l-ahhar bid-Direttiva 2004/27/KE (GU L 136, 30.4.2004, p. 34).

▼M3

(c) Hlas għal estensjoni

Hlas ta' estensjoni ta' ►M9 EUR 82 400 ◀ għandu japplika għal kull estensjoni ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq fis-sens ta' l-Anness II għar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1085/2003 tat-3 ta' Ġunju 2003 rigward l-eżaminazzjoni tal-varazzjonijiet għat-termini għal awtorizzazzjoni tal-marketing għal prodotti medicinali ghall-użu tal-bniedem u għal prodotti medicinali għal użu veterinarj li taqa' fil-kamp ta' applikazzjoni tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2309/93 (¹), li tkun digħi ingħatat.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas imnaqqas ta' estensjoni li jaqa' taht il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 20 600 sa EUR 61 800 ◀ għandu japplika għal certi estensjonijiet. Dawk l-estensjonijiet għandhom jiġu inkluži fl-lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2) ta' dan ir-Regolament.

Il-hlas ta' estensjoni u l-hlas imnaqqas ta' estensjoni għandhom jiżdiedu b' ►M9 EUR 6 900 ◀ għal kull preżentazzjoni ad-dizzjonali ta' l-istess estensjoni sottomessa fl-istess żmien ta' l-applikazzjoni għal estensjoni.

▼M1

2. Varazzjoni

(a) Tip I ta' hlas għal varjazzjoni

▼M3

Hlas ta' varjazzjoni tat-Tip I għandu japplika għal varjazzjoni minuri għall-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, kif definita fl-Artikolu 3(2) tar-Regolament (KE) Nru 1085/2003. Għal varjazzjonijiet tat-Tip IA, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 3 000 ◀. Għal varjazzjonijiet tat-Tip IB, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀.

▼M1

Fil-każ li tkun introdotta l-istess varjazzjoni, dan il-hlas għandu jkopri d-doži, forom farmaċewtiċi u preżentazzjonijiet kollha awtorizzati.

(b) Tip II ta' hlas għal varjazzjoni

▼M3

Hlas ta' varjazzjoni tat-Tip II ta' ►M9 EUR 82 400 ◀ għandu japplika għal varjazzjoni principali fl-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, kif definita fl-Artikolu 3(3) tar-Regolament (KE) Nru 1085/2003.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas imnaqqas ta' estensjoni tat-Tip II li jaqa' taħbi il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 20 600 sa EUR 61 800 ◀ għandu japplika għal certi estensjonijiet. Dawk il-varjazzjonijiet għandhom jiġu inkluži fl-lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2) ta' dan ir-Regolament.

▼M1

Fil-każ li tkun introdotta l-istess varjazzjoni, dan il-hlas għandu jkopri d-doži, forom farmaċewtiċi u preżentazzjonijiet kollha awtorizzati.

(¹) GU L 159, 27.6.2003, p. 24.

▼M1*3. Hlas għal tiġidid*

Il-hlas għall-eżami ta' informazzjoni disponibbli fil-ħin tat-tiġidid ta' kull hames snin għall-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott medicinali għandu jkun ta' ►M9 EUR 13 600 ◀. Għandu jkun impost għal kull doża assocjata ma' forma farmaċewtika.

*4. Hlas ta' spezzjoni***▼M3**

Hlas ta' ►M9 EUR 20 600 ◀ għandu japplika għal kwalunkwe spezzjoni fil-Komunità jew barra. Għal spezzjonijiet barra mill-Komunità, l-ispejjeż ta' l-ivjaġġar għandhom jithallsu bħala żieda fuq il-baži tan-nefqa reali.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas imnaqqas ta' spezzjoni għandu japplika għal ġerti spezzjonijiet, skond il-livell u n-natura ta' l-ispezzjoni u abbaži tal-kondizzjonijiet stabbiliti b'konformità ma' l-Artikolu 11(2).

▼M1*5. Hlas ta' trasferiment*

Il-hlas għal bidla tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq li għandu x'jaqsam magħħom it-trasferiment għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀. Dan ikopri l-preżentazzjoni għad-direttiva awtorizzati kollha tal-prodott medicinali li jkun.

▼M3*6. Hlas annwali*

Hlas annwali ta' ►M9 EUR 98 400 ◀ għandu japplika għal kull awtorizzazzjoni għat-taqiegħid fis-suq ta' prodott medicinali. Dak il-hlas għandu jkɔpri l-preżentazzjoni għad-direttiva awtorizzati kollha ta' prodott medicinali partikolari.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas imnaqqas annwali li jaqa' taħbi il-fid-Direttiva 2001/83/KE. Dan ikopri l-awtorizzazzjoni għal tqiegħid fis-suq ta' prodotti medicinali. Dawk il-prodotti medicinali għandhom jiġu inkluzi f'lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2).

*Artikolu 4***Prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem koperti mill-proċeduri stabbiliti fid-Direttiva 2001/83/KE***Hlas ta' arbitraġġ*

Hlas ta' arbitraġġ ta' ►M9 EUR 68 400 ◀ għandu japplika fejn il-proċeduri stabbiliti fl-Artikolu 30(1) u l-Artikolu 31 tad-Direttiva 2001/83/KE jinbdew mill-applikant għal awtorizzazzjoni għal tqiegħid fis-suq jew mill-possessur ta' awtorizzazzjoni eżistenti għal tqiegħid fis-suq.

▼M3

Fejn aktar minn applikant wiehed għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq jew possessur ta' awtorizzazzjoni eżistenti għal tqegħid fis-suq ikunu kkonċernati mill-proċeduri msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-applikanti jew il-possessuri jistgħu jkunu miġbura fi gruppi sabiex jithallas ħlas ta' arbitraġġ wieħed. Jekk madankollu l-istess proċedura tikkonċerna aktar minn għaxar applikanti jew possessuri differenti, il-ħlas għandu jsir mill-applikazzjoni tal-ħlas ta' referenza imsemmi hawn fuq.

▼M1*L-Artikolu 5***▼M3****Prodotti mediciinati għall-użu veterinarju koperti mill-proċeduri stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 2743/98****▼M1***1. Awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott mediciinati*(a) **Hlas sħiħ****▼M3**

Ħlas sħiħ ta' ►M9 EUR 137 300 ◀ għandu japplika għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni ta' tqegħid fis-suq sostnuta b'in-kartament komplet. Dak il-ħlas għandu jkopri doža waħda assoċjata ma' forma farmaċewtika waħda u prezentazzjoni waħda.

Il-ħlas għandu jiżdied b' ►M9 EUR 13 600 ◀ għal kull doža u/jew forma farmaċewtika addizzjonalni sottomessa fl-istess hin ta' l-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni. Dik iż-żieda għandha tkopri doža addizzjonalni waħda jew forma farmaċewtika u prezentazzjoni waħda.

▼M1

Il-ħlas għandu jiżdied b' ►M9 EUR 6 900 ◀ għal kull preżen-tazzjoni addizzjonalni ta' l-istess doža u forma farmaċewtika, sottomessa fl-istess hin ta' l-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni.

▼M3

Fil-każ ta' prodotti mediciinati immunoloġiċi għall-użu veterinarju, il-ħlas kollu għandu jitnaqqas għal ►M9 EUR 68 400 ◀, ma' kull doža u/jew forma farmaċewtika u/jew presentazzjoni addizzjonalni li ġgħor magħha żieda ta' ►M9 EUR 6 900 ◀.

▼M1

Għall-ghanijiet ta' dan il-punt (a), in-numru ta' speċċi mmirati huwa irrelevanti.

▼M3(b) **Hlas immaqqas**

Ħlas immaqqas ta' ►M9 EUR 68 400 ◀ għandu japplika għall-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq skond l-Artikolu 13, l-Artikolu 13(3) u l-Artikolu 13ċ-č tad-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunitàrigward il-prodotti mediciinati għall-użu veterinarju⁽¹⁾. Dak il-ħlas għandu jkopri doža waħda assoċjata ma' forma farmaċewtika waħda u preżen-tazzjoni waħda.

⁽¹⁾ GU L 311, 28.11.2001, p. 1. Direttiva kif emmadata l-ahhar bid-Direttiva 2004/28/KE (GU L 136, 30.4.2004, p. 58).

▼M3

Hlas imnaqqas ta' ►M9 EUR 116 000 ◀ għandu japplika ghall-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq skond l-Artikolu 13(4) tad-Direttiva 2001/82/KE. Dak il-hlas għandu jkɔpri doža wahda assoċjata ma' forma farma farmaċewtika wahda u prezentazzjoni wahda.

Il-ħlasijiet imnaqqsa msemmija fl-ewwel u t-tieni subparagrafu għandhom jiġu miżjud b' ►M9 EUR 13 600 ◀ għal kull doža addizzjonali jew forma farmaċewtika sottomessa fl-istess zmien bhall-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni. Din iż-zieda għandha tkopri konċentrazzjoni addizzjonali jew forma farmaċewtika wahda u prezentazzjoni wahda.

Il-ħlasijiet imnaqqsa msemmija fl-ewwel u t-tieni subparagrafu għandhom jiġu miżjud b' ►M9 EUR 6 900 ◀ għal kull prezentazzjoni addizzjonali ta' l-istess doža jew forma farmaċewtika sottomessa fl-istess zmien bhall-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni.

Fil-każ ta' prodotti medicinali immunoligici għall-użu veterinarju, il-ħlas għandu jitnaqqas għal ►M9 EUR 34 300 ◀, fejn kull doža addizzjonali u/jew forma farmaċewtika u/jew prezentazzjoni tinvolvi żieda ta' ►M9 EUR 6 900 ◀.

Għall-finijiet ta' dan il-punt, in-numru ta' speci li għalihom il-mediċina hi maħsuba huwa irrilevanti.

(c) Hlas ta' estensjoni

Hlas ta' estensjoni ta' ►M9 EUR 34 300 ◀ għandu japplika għal kull estensjoni ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq fis-sens ta' l-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1085/2003, li tkun digħi għiet mogħtija.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas ta' estensjoni mnaqqas li jaqa' taħbi il-faqha ta' bejn ►M9 EUR 8 600 sa EUR 25 700 ◀ għandu japplika għal certi estensjonijiet. Dawlk l-estensjonijiet għandhom jiġi inklużi f'lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2) ta' dan ir-Regolament.

Il-ħlas ta' estensjoni u l-ħlas ta' estensjoni mnaqqas għandhom jiżdiedu b' ►M9 EUR 6 900 ◀ għal kull prezentazzjoni addizzjonali ta' l-istess estensjoni sottomessa fl-istess zmien bhall-applikazzjoni għal estensjoni.

▼M1

2. Varjazzjoni

(a) Tip I ta' hlas għal varjazzjoni

▼M3

Hlas ta' varjazzjoni tat-Tip I għandu japplika għal varjazzjoni minuri għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, kif definita fl-Artikolu 3(2) tar-Regolament (KE) Nru 1085/2003. Għal varjazzjonijiet tat-Tip IA, il-ħlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 3 000 ◀. Għal varjazzjonijiet tat-Tip IB, il-ħlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀.

▼M1

Fil-każ li l-istess varjazzjoni tiġi ntrodotta, dan il-ħlas għandu jkɔpri d-doži, forom farmaċewtiċi u presentazzjonijiet kollha awtorizzati.

▼M3(b) *Hlas ta' varjazzjoni tat-Tip II*

Hlas ta' varjazzjoni tat-Tip II ta' ►M9 EUR 41 100 ◀ għandu japplika ġħal varjazzjoni kbira ġħal awtorizzazzjoni ġħal tqegħid fis-suq, kif definita fl-Artikolu 3(3) tar-Regolament (KE) Nru 1085/2003.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas ta' varjazzjoni mnaqqas tat-Tip II li jaqa' ta' bejn EUR 8 700 ►M9 EUR 10 300 sa EUR 30 900 ◀ għandu japplika ġħal ċerti varjazzjonijiet. Dawk il-varjazzjonijiet ġħandhom jiġu inkluži f'lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2) ta' dan ir-Regolament.

Fil-każ ta' prodotti mediciinati immunoliġiċi ghall-użu veterinarju, il-ħlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀.

F'każ li tiġi introdotta l-istess varjazzjoni, il-ħlas imsemmi fl-ewwel, it-tieni u t-tielet subparagrafu għandu jkɔpri l-konċentrazzjonijiet, il-forom farmaċewtiċi u l-preżentazzjonijiet kollha awtorizzati.

▼M13. *Hlas għal tiġidid*

Il-ħlas għal eżami ta' informazzjoni disponibbli fil-hin tat-tiġidid ta' kull hames snin ta' awtorizzazzjoni ġħal tqegħid fis-suq ta' prodott mediciinati għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀. Għandu jkun mitlub ġħall kull doża assoċjata ma' forma farmaċewtika.

4. *Hlas għal spezzjoni***▼M3**

Hlas ta' ►M9 EUR 20 600 ◀ għandu japplika ġħal kwalunkwe spezzjoni fil-Komunità jew barra. Għal ispezzjonijiet barra mill-Komunità, l-ispejjeż ta' l-ivjaġġar ġħandhom jithallsu bhala zieda abbażi tan-nefqa reali.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas imnaqqas ta' spezzjoni ġħandu japplika ġħal ċerti spezzjonijiet, skond il-livell u n-natura ta' l-ispezzjoni u abbażi tal-kondizzjonijiet stabbiliti skond l-Artikolu 11(2).

▼M15. *Hlas għal trasferiment*

Il-ħlas għal meta jinbidel id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni ġħal tqegħid fis-suq li magħhom għandu x'jaqsam it-trasferiment għandu jkun ta' ►M9 EUR 6 900 ◀. Dan ikopri l-preżentazzjonijiet awtorizzati kollha tal-prodott mediciinali li jkun.

▼M3**6. Hlas annwali**

Hlas annwali ta' ►M9 EUR 32 800 ◀ għandu japplika għal kull awtorizzazzjoni ta' tqegħid fis-suq ta' prodott medicinali. Dak il-hlas għandu jkɔpri l-preżentazzjonijiet awtorizzati kollha ta' prodott medicinali partikolari.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, hlas annwali imnaqqas li jaqa' taht il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 8 200 sa EUR 24 500 ◀ għandu japplika għal certi tipi ta' prodotti medicinali. Dawk il-prodotti medicinali għandhom jiġu inkluži f'lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2).

*Artikolu 6***Prodotti medicinali ghall-użu veterinarju koperti mill-proċeduri stabbiliti fid-Direttiva 2001/82/KE***Hlas ta' arbitraġġ*

Hlas ta' arbitraġġ ta' ►M9 EUR 41 100 ◀ għandu japplika fejn il-proċeduri stabbiliti fl-Artikolu 34(1) u l-Artikolu 35 tad-Direttiva 2001/82/KE jinbdew mill-applikant għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq jew mill-possessur ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq eżistenti.

Fejn aktar minn applikant wieħed għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq jew possessur ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq eżistenti jkunu kkonċernati mill-proċeduri msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-applikanti jew il-possessuri jistgħu jkunu miġbura fi gruppi għall-iskop li jithallas hlas ta' arbitraġġ wieħed. Jekk madankollu, l-istess proċedura tikkonċerna aktar minn għaxar applikanti jew possessuri differenti, il-hlas għandu jsir mill-applikazzjoni tal-hlas ta' referenza msemmi hawn fuq.

▼M1*L-Artikolu 7***▼M3****Stabbiliment ta' limiti residwi massimi (MRL) għal prodotti medicinali ghall-użu veterinarju skond il-proċeduri stabbiliti fir-Regolament (KEE) Nru 2377/90⁽¹⁾****▼M1****►M3** ————— ◀ *Hlasijiet ghall-istabiliment ta' MRL*

Il-hlas shih ta' MRL ta' ►M9 EUR 68 400 ◀ għandu jkun mitlub għal applikazzjoni sabiex ikun stabbilit MRL inizjali għas-sustanza li tkun.

▼M3

Għandu japplika hlas addizzjonal ta' ►M9 EUR 20 600 ◀ għal kull applikazzjoni biex tiġi modifikata MRL eżistenti, kif inkluż f'wieħed mill-Annessi għar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.

⁽¹⁾ GU L 224, 18.8.1990, p. 1. Regolament kif emendat l-ahhar mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1518/2005 (GU L 244, 20.9.2005, p. 11).

▼M1

Hlasijiet għal MRL għandhom jitnaqqsu mill-hlas pagabbli għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni ta' tqegħid fis-suq jew għal applikazzjoni biex tkun estiża awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq tal-prodott medicinali li jkun fiċċi is-sustanza li għaliha jkun ġie stabbilit MRL meta applikazzjonijiet bħal dawn ikunu sottomessi mill-istess applikant. Madankollu, dan it-tnejja jista' jaħħaq total ta' mhux iktar minn nofs il-hlas li japplika għalihi.

▼M3*Artikolu 8***Diversi Hlasijiet****1. Hlas għal parir xjentifiku**

Il-hlas ta' parir xjentifiku għandu japplika fejn issir applikazzjoni għal parir xjentifiku li jikkonċerna t-twettiq ta' diversi testijiet u provi neċċesarji biex juru l-kwalită, is-sigurtà u l-effikaċċa tal-prodotti medicinali.

Fir-rigward tal-prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 82 400 ◀.

Fir-rigward tal-prodotti medicinali għall-użu veterinarju, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 41 100 ◀.

B'deroga mit-tieni subparagraphu, hlas imnaqqas ta' parir xjentifiku li jaqa' taht il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 20 600 sa EUR 61 800 ◀ għandu japplika għal certi pariri xjentifiċi li jikkonċernaw prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem.

B'deroga mit-tielet subparagraphu, hlas imnaqqas ta' parir xjentifiku li jaqa' taht il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 10 300 sa EUR 30 900 ◀ għandu japplika għal certi pariri xjentifiċi li jikkonċernaw prodotti medicinali għall-użu veterinarju.

Il-pariri xjentifiċi msemmija fir-raba' u l-hames subparagraphu għandhom jiġu inkluži f'lista, li għandha tiġi mfassla skond l-Artikolu 11(2).

2. Hlas għal servizzi xjentifiċi mhux koperti mill-Artikoli 3 sa 7 jew mill-Artikolu 8(1)

Hlas għal servizz xjentifiku għandu japplika fejn issir applikazzjoni għal kwalunkwe parir jew opinjoni xjentifika minn Kumitat xjentifiku, li ma jkunx kopert mill-Artikoli 3 sa 7 jew mill-Artikolu 8(1). Dan jinkludi kwalunkwe evalwazzjoni ta' prodotti medicinali magħ-mula minn ħxejjex tradizzjoni, kwalunkwe opinjoni dwar prodotti medicinali għal użu fkażi li jinvolvu l-ħniena, kwalunkwe konsultazzjoni dwar sustanzi anċċillari inkluzi derivattivi tad-demm, inkorporati fi strumenti medici, u kwalunkwe evalwazzjoni ta' *plasma master files* u *vaccine antigen master files*.

Fir-rigward tal-prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 274 400 ◀.

Fir-rigward tal-prodotti medicinali għall-użu veterinarju, il-hlas għandu jkun ta' ►M9 EUR 137 300 ◀.

▼M3

L-Artikolu 3 ta' dan ir-Regolament għandu japplika għal kwalunkwe opinjoni xjentifika ghall-evalwazzjoni tal-prodotti mediciinali ghall-użu tal-bniedem mahsuba esklusivament għal swieq li jinsabu barra mill-Komunità skond l-Artikolu 58 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

B'deroga mit-tieni subparagrafu, hlas imnaqqas għal servizz xjentifiku li jaqa' taħt il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 3 000 sa EUR 236 500 ◀ għandu japplika għal certi opinjonijiet xjentifici jew servizzi li jikkonċernaw prodotti mediciinali ghall-użu tal-bniedem.

B'deroga mit-tielet subparagrafu, hlas imnaqqas għal servizz xjentifiku li jaqa' taħt il-firxa ta' bejn ►M9 EUR 3 000 sa EUR 118 400 ◀ għandu japplika għal certi opinjonijiet xjentifici jew servizzi li jikkonċernaw prodotti mediciinali ghall-użu veterinarju.

L-opinjonijiet jew servizzi xjentifici msemmija fil-ħames u s-sitt subparagrafu għandhom jiġu inkluži f'lista, li għandha tīgħi mfassla skond l-Artikolu 11(2).

3 Hlas għal servizzi amministrattivi

Hlas li jaqa' fil-firxa ta' bejn EUR 100 u ►M9 EUR 6 900 ◀ għandu japplika għas-servizzi amministrattivi fejn dokumenti jew certifikati jinharġu barra mill-qafas tas-servizzi koperti minn hlas iehor imsemmi f'dan ir-Regolament jew fejn applikazzjoni tkun rifrutata wara konklużjoni mill-validazzjoni amministrattiva ta' l-inkartament relatat jew fejn l-informazzjoni mitluba fil-każ ta' distri-buzzjoni parallela għandha tkun iċċekkjata.

Klassifika tas-servizzi u l-hlas għandha tkun inkluža f'lista, li għandha tīgħi mfassla skond l-Artikolu 11(2).

▼M1

L-Artikolu 9

Tnaqqis ta' hlasijiet possibbi

Bla īxsara għad-dispożizzjoni speċifici tal-ligi tal-Komunità, fċir-kostanzi eċċeżżjoni u għal raġunijiet imperattivi ta' saħha pubblika jew dik ta' l-annimali, tnaqqis ta' hlasijiet jistgħu jiġi mogħtija każ b'każ mid-Direttur Eżekuttiv wara konsultazzjoni ma' l-kumitat xjentifiku kompetenti. Kull deċiżjoni meħuda skond dan l-Artikolu għandha tagħti r-raġunijiet li tkun ibbażata fuqhom.

▼M3

Eżenzjoni totali jew parżjali mill-hlas tal-ħlasijiet stabbiliti f'dan ir-Regolament tista' tingħata, b'mod partikolari għal prodotti mediciinali għall-kura ta' mard rari jew mard li jolqot l-ispeċi minuri ta' l-annimali jew għal estensjoni ta' MRL eżistenti għal speċi ta' annimali addizzjonalji jew għal prodotti mediciinali disponibbli għal użu flkaži li jinvvolu l-hniena.

▼M3

Il-kondizzjonijiet dettaljati għall-applikazzjoni ta' l-eżenzjoni totali jew parżjali għandhom ikunu determinati skond l-Artikolu 11(2).

Il-ħlas pagabbli għal opinjoni dwar prodott mediciinali għal użu f'kaži li jinvolvu l-hniena għandu jitnaqqas mill-ħlas pagabbli għall-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni tqegħid fis-suq ta' l-istess prodott mediciinali, fejn tali applikazzjoni hi sottomessa mill-istess applikant.

*Artikolu 10***Data ta' l-gheluq u ħlas tard**

1. Il-ħlasijiet għandhom jingħataw fid-data tal-validazzjoni amministrativa ta' l-applikazzjoni rilevanti sakemm id-dispożizzjonijiet speċifici ma jistipulawx mod ieħor. Għandhom ikunu pagabbli lill-applikant fi żmien 45 jum mid-data tan-notifika tal-validazzjoni amministrativa. Huma għandhom jithallsu feuro.

Il-ħlas annwali għandu jingħata fl-ewwel anniversarju u kull wieħed sussegamenti tan-notifika tad-deċiżjoni ta' l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq. Għandu jkun pagabbli fi żmien 45 jum mid-data stipulata. Il-ħlas annwali għandu jirrelata għas-sena precedenti.

Il-ħlas ta' spezzjoni għandu jkun pagabbli fi żmien 45 jum mid-data li fiha ssir l-ispezzjoni.

2. Il-pagament tal-ħlas għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott mediciinali li għandu jintuża fsitwazzjoni ta' pandemja tal-bniedem għandu jkun differit sakemm is-sitwazzjoni pandemika tkun għiet rikonoxxuta bħala tali, jew mill-Organizzazzjoni Dinjija tas-Sahha jew mill-Komunità fil-qafas tad-Deċiżjoni 2119/98/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-istabiliment ta' network għas-sorveljanza epidemjologika u kontroll ta' mard li jinxtered fil-Komunità⁽¹⁾. Tali differiment m'għandux jeċċedi l-hames snin.

3. Fejn kwalunkwe ħlas pagabbli taħt dan ir-Regolament jibqa' mhux imħallas sad-data ta' l-gheluq tiegħu u mingħajr preġudizzju għall-kapacità ta' l-Aġenzija li tibda procedimenti legali mogħtija lilha mill-Artikolu 71 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, id-Direttur Eżekuttiv jista' jiddeċiedi li ma jipprovdix is-servizzi mitħluba jew li jiissopendi s-servizzi u l-proċeduri kollha li jkunu għaddejjin sakemm isir il-ħlas, inkluż l-imghaxx rilevanti kif previst fl-Artikolu 86 tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE, Euratom) Nru 2342/2002 tat-23 ta' Diċembru 2002 li jistabbilixxi regoli ddet-taljati għall-implimentazzjoni tar-Regolament tal-Kunsill (KE, Euratom) Nru 1605/2002 fuq ir-Regolament Finanzjari li jaapplika ghall-budget generali tal-Komunitajiet Ewropej⁽²⁾.

⁽¹⁾ GU L 268, 3.10.1998, p. 1. Deciżjoni kif emodata l-ahħar bir-Regolament (KE) Nru 1882/2003 (GU L 284, 31.10.2003, p. 1).

⁽²⁾ GU L 357, 31.12.2002, p. 1. Regolament kif emdat bir-Regolament (KE, Euratom) Nru 1261/2005 (GU L 201, 2.8.2005, p. 3).

▼M1*L-Artikolu 11***Regoli ta' implementazzjoni**

1. Fuq proposta mid-Direttur Eżekuttiv u wara opinjoni favorevoli tal-Kummissjoni, il-Bord ta' Tmexxija ta' l-Aġenzija għandu jiffissa r-regoli ghall-ħlas lura ta' parti mir-riżorsi li ġejjin mill-ħlasijiet annwali lill-awtoritajiet kompetenti nazzjonali involuti fis-sorveljanza tas-suq tal-Komunità.

▼M3

2. Mingħajr preġudizzju għad-dispozizzjonijiet tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-Bord ta' Tmexxija ta' l-Aġenzija jista', fuq proposta mid-Direttur Eżekuttiv u wara opinjoni favorevoli mill-Kummissjoni, ji speċifika kwalunkwe dispozizzjoni meħtiega ghall-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament. Dawk id-dispozizzjonijiet għandhom ikunu disponibbli ghall-publiku.

▼M1

3. Fil-każ ta' nuqqas ta' ftehim dwar il-klassifikasi ta' applikazzjoni f'wahda mill-kategoriji ta' hlas stabbiliti f'dan ir-Regolament, id-Direttur Eżekuttiv għandu jaġhti deċiżjoni wara konsultazzjoni mal-kumitat xjentifiku kompetenti.

*L-Artikolu 12***Emendi**

Kull emenda għal dan ir-Regolament għandha tkun adottata mill-Kunsill waqt li jaġixxi permezz ta' maġgoranza kwalifikata wara konsultazzjoni mall-Parlament Ewropew, fuq proposta tal-Kummissjoni.

▼M3

Madankollu, emendi għall-ammonti tal-ħlasijiet stabbiliti b' dan ir-Regolament għandhom ikunu adottati skond il-proċedura stabbilita fl-Artikolu 87(2) tar-Regolament (KEE) Nru 726/2004, bl-eċċejżjoni ta' l-aġġornament previst fil-hames paragrafu ta' dan l-Artikolu.

Sa 24 ta' Novembru 2010 (¹), il-Kummissjoni għandha tippreżenta rapport dwar l-implementazzjoni tiegħi lill-Kunsill, u dan ir-rapport għandu jinkludi analizi tal-ħtieġa ta' l-inklużjoni ta' proċedura għar-riżoluzzjoni ta' disputi f'dan ir-Regolament.

Kwalunkwe reviżjoni tal-ħlasijiet għandha tkun ibbażata fuq eval-wazzjoni ta' l-infıq ta' l-Aġenzija u abbażi ta' l-infıq relatati tas-servizzi pprovduti mill-Istati Membri. Dawk l-ispejjeż għandhom ikunu kkalkulati skond il-metodi ta' stima internazzjonali ġeneralment aċċettati, li għandhom ikunu adottati skond l-Artikolu 11(2).

B'effett mill-1 ta' April ta' kull sena, il-Kummissjoni għandha tir-revedi l-ħlasijiet b'referenza għar-rata ta' inflazzjoni kif ippubblikati fil-Ġurnal Uffiċċjali ta' l-Unjoni Ewropea, u taġġornahom.

(¹) Hames snin mid-dħul fis-sehh ta' dan ir-Regolament.

▼B

L-Artikolu ►M1 13 ◀

Id-dhul fis-sehh u l-effett legali

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fil-jum ta' wara l-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Uffīċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.