

Ta dokument je mišljen zgolj kot dokumentacijsko orodje in institucije za njegovo vsebino ne prevzemajo nobene odgovornosti

► **B**

UREDBA SVETA (ES) št. 297/95

z dne 10. februarja 1995

o pristojbinah, ki se plačujejo Evropski agenciji za vrednotenje zdravil

(EGT L 35, 15.2.1995, s. 1)

spremenjena z:

		Uradni list	
	št.	stran	datum
► M1 Uredba Sveta (ES) št. 2743/98 z dne 14. decembra 1998	L 345	3	19.12.1998
► M2 Uredba Komisije (ES) št. 494/2003 z dne 18. marca 2003	L 73	6	19.3.2003
► M3 Uredba Sveta (ES) št. 1905/2005 z dne 14. novembra 2005	L 304	1	23.11.2005

Opomba: Ta konsolidirana različica vsebuje sklicevanja na evropsko obračunsko enoto in/ali eku, kar se od 1. januarja 1999 praviloma razume kot sklicevanje na euro – Uredba Sveta (EGS) št. 3308/80 (UL L 345, 20.12.1980, str. 1) in Uredba Sveta (ES) št. 1103/97 (UL L 162, 19.6.1997, str. 1).



UREDBA SVETA (ES) št. 297/95

z dne 10. februarja 1995

o pristojbinah, ki se plačujejo Evropski agenciji za vrednotenje zdravil

SVET EVROPSKE UNIJE JE

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti in zlasti člena 235 Pogodbe,

ob upoštevanju predloga Komisije,

ker člen 58 Uredbe Sveta (EGS) št. 2309/93 z dne 22. julija 1993, ki določa postopke Skupnosti za pridobitev dovoljenja in nadzor zdravil za humano in veterinarsko uporabo ter ustanavlja Evropsko agencijo za vrednotenje zdravil ⁽¹⁾, v nadaljnjem besedilu „Agencija“, od Sveta zahteva določitev strukture in zneskov pristojbin iz člena 57(1);

ker člen 57(1) uredbe določa, da so prihodki Agencije sestavljeni iz prispevka Skupnosti in pristojbin podjetij za pridobitev in ohranitev dovoljenja Skupnosti za promet ter za druge storitve Agencije;

ker člena 6(3) in 28(3) Uredbe (EGS) št. 2309/93 zahtevata, da mora vsako vlogo za pridobitev dovoljenja za zdravilo ali vlogo za spremembo spremljati pristojbina, ki se plača Agenciji za pregled vloge;

ker mora izračun zneska pristojbin, ki jih zaračunava Agencija, temeljiti na načelu dejansko opravljene storitve;

ker znesek pristojbin, ki jih določa ta uredba, ne bi smel biti odločilni dejavnik za vlagatelja za pridobitev dovoljenja, kadar obstaja izbira med centraliziranim postopkom in nacionalnim postopkom;

ker je treba osnovno pristojbino opredeliti kot pristojbino, ki se zaračuna za osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja za zdravilo, skupaj s pristojbino za vsako različno jakost in/ali farmacevtsko obliko; ker je treba določiti zgornjo mejo;

ker je treba v isti namen določiti pristojbino za razširitev dovoljenja za nadaljnje vloge v zvezi z zdravilom, ki je že pridobilo dovoljenje, da bi upoštevali dodatno delo in stroške, kadar se vlagatelj odloči, da bo vloge vlagal postopoma in drugo za drugo;

ker je treba določiti vse potrebno za znižano pristojbino za vloge, ki jih je mogoče sprejeti z manj podrobno dokumentacijo v skladu s točko 8 drugega odstavka člena 4 Direktive Sveta 65/65/EGS z dne 26. januarja 1965 o približevanju določb zakonov ali drugih predpisov, ki se nanašajo na zdravila ⁽²⁾ in točko 8 drugega odstavka člena 5 Direktive Sveta 81/851/EGS z dne 28. septembra 1981 o približevanju zakonov držav članic, ki se nanašajo na protokole o analiznih, farmakološko-toksikoloških in kliničnih standardih glede preskušanja veterinarskih zdravil ⁽³⁾, in za vloge glede zdravil, ki se uporabljajo za živali, ki niso namenjene za proizvodnjo hrane;

ker je treba pregled sprememb pogojev obstoječih dovoljenj, ki ne zahtevajo celotnega vrednotenja kakovosti, varnosti in učinkovitosti izdelka, zaračunati v skladu z zahtevnostjo sprememb in realno delovno obremenitvijo, ki je povezana z njimi, torej po stopnji, ki je precej nižja od stopnje za standardno vlogo;

ker je delo, ki je vključeno v obvezno petletno obnavljanje dovoljenja Skupnosti za promet, upravičevalo zaračunavanje pristojbine;

ker je treba določiti pristojbine za arbitražne storitve ob nesoglasju med državami članicami glede vlog za pridobitev dovoljenja, ki so bile predložene po decentraliziranem postopku;

⁽¹⁾ UL L 214, 24.8.1993, str. 1.

⁽²⁾ UL 22, 9.2.1965, str. 369/65. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 93/39/EGS (UL L 214, 24.8.1993, str. 22).

⁽³⁾ UL L 317, 6.11.1981, str. 1. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 93/40/EGS (UL L 214, 24.8.1993, str. 31).

▼B

ker je treba pristojbino pobirati pavšalno za kakršen koli nadzor, opravljen po pridobitvi dovoljenja za promet, na zahtevo njegovega imetnika ali v njegovem interesu;

ker se trg veterinarskih zdravil razlikuje od trga zdravil za humano uporabo in potemtakem upravičuje splošno znižanje pristojbine; ker mora biti nadalje mogoče upoštevati poseben položaj, povezan s posamičnim trženjem določenega veterinarskega zdravila; ker se lahko ta cilj najbolje doseže s posebnimi določbami, kakršna je klavzula za znižanja in oprostitve;

ker je v zvezi z vrednotenjem vlog za določitev najvišjih količin zaostankov (NKZ) odvisno od vlagatelja, ali bo za določitev NKZ zaprosil ločeno ali skupaj s svojo vlogo za pridobitev dovoljenja Skupnosti za promet, ko mora pristojbina za ovrednotenje vloge za odobritev vključevati pristojbino za določitev NKZ; ker je treba, če se vlagatelj namenoma odloči, da bo za določitev NKZ zaprosil ločeno, dodatno delo in stroške plačati z ločeno pristojbino za določitev NKZ;

ker bi zgoraj opisanim načelom morale slediti vse druge pristojbine za ovrednotenje veterinarskih zdravil;

ker je treba v izjemnih okoliščinah določiti oprostitve ali znižanja zgoraj navedenih pristojbin zaradi javnega zdravja ali zdravja živali; ker kakršno koli odločitev o tem sprejme direktor, potem ko je slišal mnenje pristojnega odbora in na podlagi splošnih meril, ki jih je določil Upravni svet Agencije;

ker je treba določiti začasno obdobje treh let, po katerem bodo pridobljene izkušnje omogočile vnovično oceno finančnih potreb Agencije; ker je zaradi praktičnih razlogov treba poskrbeti tudi za mehanizem, ki bo omogočil ažuriranje stopenj v krajših obdobjih;

ker pogodba ne določa potrebnih pooblastil za določanje pristojbin na ravni Skupnosti v okviru sistema Skupnosti; ker je potemtakem primerno uporabiti člen 235 Pogodbe,

SPREJEL NASLEDNJO UREDBO:

▼M1*Člen 1***Obseg**

Pristojbine za pridobitev in ohranitev dovoljenja Skupnosti za promet z zdravili za humano in veterinarsko uporabo ter za druge storitve, ki jih opravlja Agencija, se pobirajo v skladu s to uredbo.

▼M3

Zneski teh pristojbin se določijo v eurih.

▼B*Člen 2*

Agencija v svoji letni oceni, namenjeni določitvi predhodnega predloga proračuna Komisije, navede ocene glede pristojbin za naslednje finančno leto, to pa se opravi ločeno od ocene skupnih odhodkov in morebitnega prispevka Skupnosti.

▼M1*Člen 3***▼M3**

Zdravila za uporabo v humani medicini, ki so zajeta s postopki, določenimi v Uredbi (ES) št. 726/2004 ⁽¹⁾

▼M1

1. Pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom
 - (a) Polna pristojbina

⁽¹⁾ UL L 136, 30.4.2004, str. 1.

▼ **M3**

Polna pristojbina za vlogo za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom, ki jo spremlja popolna dokumentacija, znaša 232 000 EUR. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Za vsako dodatno jakost in/ali farmacevtsko obliko, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja, se pristojbina poviša za 23 200 EUR. To povišanje krije eno dodatno jakost ali farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

▼ **M1**

Za vsako dodatno obliko pakiranja iste jakosti in farmacevtske oblike, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja, se pristojbina poviša za ► **M2** 5 800 evrov ◀.

▼ **M3**

(b) Znižana pristojbina

Znižana pristojbina v višini 90 000 EUR se uporablja za vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom v skladu s členi 10 (1), 10(3) in 10c Direktive Evropskega parlamenta 2001/83/ES in Sveta z dne 6. novembra 2001 o zakoniku Skupnosti o zdravilih za uporabo v humani medicini ⁽¹⁾. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Posebna znižana pristojbina 150 000 EUR se uporablja za vloge za pridobitev dovoljenja za promet v skladu s členom 10(4) Direktive 2001/83/ES. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Znižane pristojbine iz prvega in drugega pododstavka se povišajo za 9 000 EUR za vsako dodatno jakost oziroma farmacevtsko obliko, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja. To povišanje zajema eno dodatno jakost ali farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Znižane pristojbine iz prvega in drugega pododstavka se povišajo za 5 800 EUR za vsako dodatno obliko pakiranja iste jakosti in farmacevtske oblike, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja.

(c) Pristojbina za razširitev dovoljenja

Pristojbina za razširitev dovoljenja v višini 69 600 EUR se uporablja za vsako razširitev dovoljenja za promet v smislu Priloge II k Uredbi Komisije (ES) št. 1085/2003 z dne 3. junija 2003 o pregledu sprememb dovoljenja za promet z zdravili za uporabo v humani medicini in zdravili za uporabo v veterinarski medicini, ki spadajo v področje Uredbe Sveta (EGS) št. 2309/93 ⁽²⁾, ki je že bila odobrena.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene razširitve uporablja znižana pristojbina za razširitev dovoljenja v razponu od 17 400 EUR do 52 200 EUR. Te razširitve se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

Pristojbina za razširitev dovoljenja in znižana pristojbina za razširitev dovoljenja se zvišata za 5 800 EUR za vsako dodatno obliko pakiranja iste razširitve, predloženo hkrati z vlogo za razširitev.

▼ **M1**

2. Spremembe

(a) Pristojbina za spremembo tipa I

▼ **M3**

Pristojbina za spremembe tipa I se uporablja za manjšo spremembo dovoljenja za promet, kakor je opredeljena v členu 3(2) Uredbe (ES) št. 1085/2003. Za spremembe tipa IA pristojbina znaša 2 500 EUR. Za spremembe tipa IB pristojbina znaša 5 800 EUR.

⁽¹⁾ UL L 311, 28.11.2001, str. 67. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 2004/27/ES (UL L 136, 30.4.2004, str. 34).

⁽²⁾ UL L 159, 27.6.2003, str. 24.

▼ **M1**

V primeru uvedbe iste spremembe krije ta pristojbina vse odobrene jakosti, farmacevtske oblike in oblike pakiranja.

(b) Pristojbina za spremembo tipa II

▼ **M3**

Pristojbina za spremembe tipa II v višini 69 600 EUR se uporablja za večjo spremembo dovoljenja za promet, kakor je opredeljena v členu 3(3) Uredbe (ES) št. 1085/2003.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene spremembe uporablja znižana pristojbina za spremembe tipa II v razponu od 17 400 EUR do 52 200 EUR. Te spremembe se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2) te uredbe.

▼ **M1**

V primeru uvedbe iste spremembe krije ta pristojbina vse odobrene jakosti, farmacevtske oblike in oblike pakiranja.

3. *Pristojbina za podaljšanje dovoljenja*

Pristojbina za pregled podatkov, razpoložljivih v času petletne obnove dovoljenja za promet z zdravilom, je ► **M2** 11 600 evrov ◀. Zaračuna se za vsako jakost, povezano s farmacevtsko obliko.

4. *Pristojbina za nadzor*

Pristojbina v višini 17 400 EUR se uporablja za kakršen koli nadzor znotraj ali izven Skupnosti. Za nadzore izven Skupnosti se dodatno zaračunajo potni stroški na osnovi dejanskih stroškov.

▼ **M3**

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene nadzore uporablja znižana pristojbina za nadzor, ki je odvisna od obsega in narave nadzora in od pogojev, ki se določijo v skladu s členom 11 (2).

▼ **M1**5. *Pristojbina za prenos dovoljenja*

Pristojbina za spremembo imetnika dovoljenja za promet, na katerega se prenos nanaša, je ► **M2** 5 800 evrov ◀. To krije vse odobrene oblike pakiranja določenega zdravila.

▼ **M3**6. *Letna pristojbina*

Letna pristojbina v višini 83 200 EUR se uporablja za vsako dovoljenje za promet z zdravilom. Ta pristojbina zajema vse odobrene oblike pakiranja zadevnega zdravila.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene vrste zdravil uporablja znižana letna pristojbina v razponu od 20 800 EUR do 62 400 EUR. Ta zdravila se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

Člen 4

Zdravila za uporabo v humani medicini, ki so zajeta s postopki, določenimi v Direktivi 2001/83/ES

Pristojbina za predložitev vloge odboruPristojbina za predložitev vloge odboru v višini 58 000 EUR se uporablja, kadar prosilci dovoljenja za promet ali imetniki obstoječega dovoljenja za promet začnejo postopke, določene v členih 30(1) in 31 Direktive 2001/83/ES.

Kadar postopki, navedeni v prvem odstavku, zadevajo več kot enega prosilca dovoljenja za promet ali imetnika obstoječih dovoljenj za promet, se lahko vloge prosilcev ali imetnikov združijo, tako da se plača le ena pristojbina za predložitev vloge odboru. Če isti postopek zadeva več kot deset prosilcev ali imetnikov, se pristojbina zaračuna z uporabo zgornje pristojbine za predložitev vloge odboru.

▼ **M1**

Člen 5

▼ **M3****Zdravila za veterinarsko uporabo, ki so zajeta s postopki, določenimi v Uredbi (ES) št. 726/2004**▼ **M1**

1. Pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom

(a) Polna pristojbina

▼ **M3**

Polna pristojbina v višini 116 000 EUR se uporablja za vlogo za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom, ki jo spremlja popolna dokumentacija. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Pristojbina se zviša za 11 600 EUR za vsako dodatno jakost in/ali farmacevtsko obliko, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja. To povišanje zajema eno dodatno jakost ali farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

▼ **M1**

Za vsako dodatno obliko pakiranja iste jakosti in farmacevtske oblike, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja, se pristojbina poviša za ► **M2** 5 800 evrov ◀.

▼ **M3**

Pri imunoloških zdravilih se polna pristojbina zniža na 58 000 EUR, pri čemer vsaka dodatna jakost in/ali farmacevtska oblika in/ali oblika pakiranja povzroči zvišanje za 5 800 EUR.

▼ **M1**

Za namene točke (a) število ciljnih vrst ni pomembno.

▼ **M3**

(b) Znižana pristojbina

Za vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom v skladu s členi 13(1), 13(3) in 13c Direktive Evropskega parlamenta in Sveta 2001/82/ES z dne 6. novembra 2001 o zakoniku Skupnosti o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini ⁽¹⁾ se uporablja znižana pristojbina v višini 58 000 EUR. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Za vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom v skladu s členom 13(4) Direktive 2001/82/ES se uporablja posebna znižana pristojbina v višini 98 000 EUR. Ta pristojbina krije eno samo jakost, povezano z eno farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Znižane pristojbine iz prvega in drugega pododstavka se zvišajo za 11 600 EUR za vsako dodatno jakost ali farmacevtsko obliko, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja. To povišanje zajema eno dodatno jakost ali farmacevtsko obliko in eno obliko pakiranja.

Znižane pristojbine iz prvega in drugega pododstavka se zvišajo za 5 800 EUR za vsako dodatno obliko pakiranja iste jakosti in farmacevtske oblike, predloženo hkrati z osnovno vlogo za pridobitev dovoljenja.

V primeru imunoloških zdravil za uporabo v veterinarski medicini se pristojbina zniža na 29 000 EUR, pri čemer vsaka dodatna jakost in/ali farmacevtska oblika in/ali oblika pakiranja povzroči zvišanje za 5 800 EUR.

Za namene te točke je število ciljnih vrst nepomembno.

(1) UL L 311, 28.11.2001, str. 1. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 2004/28/ES (UL L 136, 30.4.2004, str. 58).

▼ **M3**

(c) Pristojbina za razširitev dovoljenja za promet

Pristojbina za razširitev v višini 29 000 EUR se uporablja za vsako že odobreno razširitev dovoljenja za promet v smislu Priloge II k Uredbi (ES) št. 1085/2003.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene razširitve uporablja znižana pristojbina za razširitev v razponu od 7 200 EUR do 21 700 EUR. Te razširitve se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

Pristojbina za razširitev in znižana pristojbina za razširitev se zvišata za 5 800 EUR za vsako dodatno obliko pakiranja iste razširitve, predloženo hkrati z vlogo za razširitev.

▼ **M1**

2. Spremembe

(a) Pristojbina za spremembo tipa I

▼ **M3**

Pristojbina za spremembe tipa I se uporablja za manjšo spremembo dovoljenja za promet, kakor je opredeljena v členu 3(2) Uredbe (ES) št. 1085/2003. Za spremembe tipa IA pristojbina znaša 2 500 EUR. Za spremembe tipa IB pristojbina znaša 5 800 EUR.

▼ **M1**

V primeru uvedbe iste spremembe krije ta pristojbina vse odobrene jakosti, farmacevtske oblike in oblike pakiranja.

(b) ► **M3** Pristojbina za spremembe tipa II

Pristojbina za spremembe tipa II v višini 34 800 EUR se uporablja za večjo spremembo dovoljenja za promet, kakor je opredeljena v členu 3(3) Uredbe (ES) št. 1085/2003.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene spremembe uporablja znižana pristojbina za spremembe tipa II v razponu od 8 700 EUR do 26 100 EUR. Te spremembe se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2) te uredbe.

Pri imunoloških zdravilih za uporabo v veterinarski medicini znaša pristojbina 5 800 EUR.

V primeru uvedbe iste spremembe krije pristojbina iz prvega, drugega in tretjega pododstavka vse dovoljene jakosti, farmacevtske oblike ter oblike pakiranja. ◀3. *Pristojbina za obnoveitev dovoljenja*

Pristojbina za pregled podatkov, razpoložljivih v času petletne obnoveitev dovoljenja za promet z zdravilom, je ► **M2** 5 800 evrov ◀. Zračuna se za vsako jakost, povezano s farmacevtsko obliko.

4. Pristojbina za nadzor

▼ **M3**

Pristojbina v višini 17 400 EUR se uporablja za kakršen koli nadzor znotraj ali izven Skupnosti. Za nadzore izven Skupnosti se dodatno zaračunajo potni stroški na osnovi dejanskih stroškov.

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene nadzore uporablja znižana pristojbina za nadzor, ki je odvisna od obsega in narave nadzora in od pogojev, ki se določijo v skladu s členom 11 (2).

▼ **M1**

5. Pristojbina za prenos dovoljenj

Pristojbina za spremembo imetnika dovoljenja za promet, na katerega se prenos nanaša, je ► **M2** 5 800 evrov ◀. To krije vse odobrene oblike pakiranja določenega zdravila.

▼ **M3**

6. Letna pristojbina

Za vsako dovoljenje za promet z zdravilom se uporablja letna pristojbina v višini 27 700 EUR. Ta pristojbina krije vse odobrene oblike pakiranja zadevnega zdravila.

▼ **M3**

Z odstopanjem od prvega pododstavka se za določene vrste zdravil uporablja znižana letna pristojbina v razponu od 6 900 EUR do 20 800 EUR. Ta zdravila se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

Člen 6

Zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki so zajeta s postopki, določenimi v Direktivi 2001/82/ES*Pristojbina za predložitev vloge odboru*

Pristojbina za predložitev vloge odboru v višini 34 800 EUR se uporablja, kadar prosilci dovoljenja za promet ali imetniki obstoječega dovoljenja za promet začnejo postopke, določene v členih 34(1) in 35 Direktive 2001/82/ES.

Kadar postopki, navedeni v prvem odstavku, zadevajo več kot enega prosilca dovoljenja za promet ali imetnika obstoječih dovoljenj za promet, se lahko vloge prosilcev ali imetnikov združijo, tako da se plača le ena pristojbina za predložitev vloge odboru. Če isti postopek zadeva več kot deset prosilcev ali imetnikov, se pristojbina zaračuna z uporabo zgornje pristojbine za predložitev vloge odboru.

▼ **M1**

Člen 7

▼ **M3****Določitev najvišjih mejnih vrednosti ostankov (MRL) za uporabo v veterinarski medicini v skladu s postopki, določenimi v Uredbi (EGS) št. 2377/90 ⁽¹⁾**▼ **M1**

► **M3** ————— ◀ *Pristojbine za določitev NKZ*

Za vlogo za prvo določitev NKZ za določeno učinkovino se zaračuna polna pristojbina za NKZ v višini ► **M2** 58 000 evrov ◀.

▼ **M3**

Za vsako vlogo za spremembo obstoječih MRL, kot so vključene v eno od prilog k Uredbi (EGS) št. 2377/90, se uporablja dodatna pristojbina v višini 17 400 EUR.

▼ **M1**

Pristojbine NKZ se odtegnejo od pristojbine, ki se plača za vlogo za pridobitev dovoljenja za promet ali vlogo za razširitev dovoljenja za promet za zdravilo, ki vsebuje učinkovino, za katero je NKZ določena, če take vloge vloži isti vlagatelj. Znižanje pa ne sme biti višje od polovice pristojbine, na katero se nanaša.

▼ **M3**

Člen 8

Različne pristojbine1. *Pristojbina za znanstveno svetovanje*

Pristojbina za znanstveno svetovanje se uporablja, kadar je predložena vloga za svetovanje glede izvedbe različnih testov in preskušanj, potrebnih za ugotovitev kakovosti, varnosti ter učinkovitosti zdravil.

V primeru zdravil za uporabo v humani medicini pristojbina znaša 69 600 EUR.

V primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini pristojbina znaša 34 800 EUR.

(¹) UL L 224, 18.8.1990, str. 1. Uredba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 1518/2005 (UL L 244, 20.9.2005, str. 11).

▼ **M3**

Z odstopanjem od drugega odstavka se za določeno znanstveno svetovanje glede zdravil za uporabo v humani medicini uporablja znižana pristojbina za znanstveno svetovanje v razponu od 17 400 EUR do 52 200 EUR.

Z odstopanjem od tretjega odstavka se za določeno znanstveno svetovanje glede zdravil za uporabo v veterinarski medicini uporablja znižana pristojbina za znanstveno svetovanje v razponu od 8 700 EUR do 26 100 EUR.

Znanstvena svetovanja iz četrtega in petega odstavka se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

2. *Pristojbina za znanstvene storitve, ki niso zajete v členih 3 do 7 ali v členu 8(1)*

Pristojbina za znanstvene storitve se uporablja, kadar je predložena vloga za kakršno koli znanstveno svetovanje ali mnenje znanstvenega odbora, ki ni zajeto v členih 3 do 7 ali v členu 8(1). To vključuje vsakršno vrednotenje tradicionalnih zeliščnih zdravil, vsakršno mnenje o zdravilih za uporabo iz usmiljena pred izdajo dovoljenja za promet, vsakršno posvetovanje o pomožnih snoveh, vključno s krvnimi pripravki, vključenimi v medicinske pripomočke, ter vsakršno vrednotenje glavne dokumentacije o plazmi in glavne dokumentacije o antigenih cepivih.

V primeru zdravil za uporabo v humani medicini pristojbina znaša 232 000 EUR.

V primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini pristojbina znaša 116 000 EUR.

Člen 3 te uredbe se uporablja za vsako znanstveno mnenje o vrednotenju zdravil za uporabo v humani medicini, ki je v skladu s členom 58 Uredbe (ES) št. 726/2004 namenjeno izključno za promet zunaj Skupnosti.

Z odstopanjem od drugega odstavka se za določena znanstvena mnenja ali storitve, ki se nanašajo na zdravila za uporabo v humani medicini, uporablja znižana pristojbina za znanstveno storitev v razponu od 2 500 EUR do 200 000 EUR.

Z odstopanjem od tretjega odstavka se za določena znanstvena mnenja ali storitve, ki se nanašajo na zdravila za uporabo v veterinarski medicini, uporablja znižana pristojbina za znanstveno storitev v razponu od 2 500 EUR do 100 000 EUR.

Znanstvena mnenja ali storitve iz petega in šestega pododstavka se vključijo v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

3. *Pristojbina za administrativne storitve*

Če se dokumenti ali certifikati izdajo izven okvira storitev, za katere se uporablja ena izmed pristojbin, ki jih določa ta uredba, ali če se vloga po potrditvi prejema zadevne dokumentacije zavrne ali če je v primeru vzporedne distribucije treba preveriti zahtevano informacijo, se za administrativne storitve uporablja pristojbina v razponu od 100 EUR do 5 800 EUR.

Razvrstitev storitev in pristojbin se vključi v seznam, ki se pripravi v skladu s členom 11(2).

▼ **M1**

Člen 9

Morebitna znižanja pristojbin

Ne da bi posegali v podrobnejše določbe zakonodaje Skupnosti, lahko izvršni direktor po posvetovanju s pristojnim znanstvenim odborom v izjemnih okoliščinah in zaradi javnega zdravja ali zdravja živali, od primera do primera odobri znižanja pristojbin. V vsaki odločbi, sprejeti po tem členu, se navedejo razlogi, na katerih odločba temelji.

▼ M3

Popolna ali delna oprostitvev plačila pristojbin, določenih v tej uredbi, se lahko odobri predvsem za zdravila za zdravljenje redkih bolezni ali bolezni, ki prizadenejo manj številčne živalske vrste, ali za razširitev obstoječih MRL na dodatne živalske vrste ali za uporabo zdravil iz usmiljenja pred izdajo dovoljenja za promet.

Podrobni pogoji za uporabo popolne ali delne oprostitve se določijo v skladu s členom 11(2).

Pristojbina, ki se plača za mnenje o zdravilu, ki se uporablja iz usmiljenja pred izdajo dovoljenja za promet, se odšteje od pristojbine, ki se plača za vlogo za pridobitev dovoljenja za promet z istim zdravilom, če takšno vlogo vložijo isti vlagatelj.

*Člen 10***Zapadlost plačila in odlog plačila**

1. Pristojbine zapadejo na dan potrditve prejema zadevne vloge, razen če posebne določbe določajo drugače. Plačljive so v 45 dneh od dne obvestila o potrditvi prejema vloge, ki se pošlje vlagatelju. Plačajo se v eurih.

Letna pristojbina zapade na prvo in vsako naslednjo obletnico obvestila o izdaji dovoljenja za promet. Plačljiva je v 45 dneh od dne zapadlosti. Letna pristojbina se plačuje za preteklo leto.

Pristojbina za nadzor je plačljiva v 45 dneh od dne, ko je bil nadzor opravljen.

2. Plačilo pristojbine za vlogo za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom, ki se bo uporabilo za humana pandemična stanja, se odloži, dokler pandemično stanje ni ustrezno priznано s strani Svetovne zdravstvene organizacije ali Skupnosti v okviru Odločbe Evropskega parlamenta in Sveta št. 2119/98/ES z dne 24. septembra 1998 o vzpostavitvi mreže epidemiološkega spremljanja in obvladovanja nalezljivih bolezni v Skupnosti ⁽¹⁾. Odlog ne presega petih let.

3. Če katera koli pristojbina iz te uredbe po izteku roka za plačilo ostane neplačana in brez poseganja v sposobnost Agencije na podlagi člena 71 Uredbe (ES) št. 726/2004, da sproži pravne postopke, lahko izvršni direktor sklene, da se zahtevana storitev ne bo opravila oziroma da se bo začasno odložilo opravljanje vseh storitev in postopkov, ki so že v teku, dokler niso plačane pristojbine, vključno s pripadajočimi obrestmi, kot so predvidene v členu 86 Uredbe Komisije (ES, Euratom) št. 2342/2002 z dne 23. decembra 2002 o določitvi podrobnih pravil za izvajanje Uredbe Sveta (ES, Euratom) št. 1605/2002 o finančni uredbi, ki se uporablja za splošni proračun Evropskih skupnosti ⁽²⁾.

▼ M1*Člen 11***Pravila za izvajanje**

1. Upravni svet Agencije na predlog izvršnega direktorja in na podlagi pozitivnega mnenja Komisije določi pravila za vračilo dela sredstev iz letnih pristojbin pristojnim nacionalnim organom, ki sodelujejo v nadzoru trga Skupnosti.

▼ M3

2. Brez poseganja v določbe Uredbe (ES) št. 726/2004 lahko Upravni odbor Agencije na predlog izvršnega direktorja in ob upoštevanju pozitivnega mnenja Komisije sprejme vse določbe, ki so potrebne za uporabo te uredbe. Te določbe so dostopne javnosti.

⁽¹⁾ UL L 268, 3.10.1998, str. 1. Odločba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo (ES) št. 1882/2003 (UL L 284, 31.10.2003, str. 1).

⁽²⁾ UL L 357, 31.12.2002, str. 1. Uredba, kakor je bila spremenjena z Uredbo (ES, Euratom) št. 1261/2005 (UL L 201, 2.8.2005, str. 3).

▼ **M1**

3. V primeru nesoglasja glede razvrstitve vloge v eno od vrst pristojbin, ki so določene v tej uredbi, odloči izvršni direktor po posvetovanju s pristojnim znanstvenim odborom.

Člen 12

Spremembe

Spremembe te uredbe s kvalificirano večino sprejme Svet na predlog Komisije in po posvetovanju z Evropskim parlamentom.

▼ **M3**

Vendar pa se spremembe zneskov pristojbin iz te uredbe sprejmejo v skladu s postopkom iz člena 87(2) Uredbe (ES) št. 726/2004, z izjemo prilagoditev pristojbin, ki so predvidene v petem odstavku tega člena.

Do 24. novembra 2010 Komisija Svetu predloži poročilo o izvajanju te uredbe, ki vsebuje analizo potrebe, da se vanjo vključi postopek za reševanje sporov.

Vsak pregled pristojbin temelji na oceni stroškov Agencije in na podlagi povezanih stroškov storitev, ki jih zagotavlja država članica. Ti stroški se izračunajo v skladu s splošno sprejetimi mednarodnimi stroškovnimi metodami, ki se sprejmejo v skladu s členom 11(2).

Z učinkom od 1. aprila vsakega leta Komisija pregleda pristojbine glede na stopnjo inflacije, objavljeno v *Uradnem listu Evropske unije*, in jih ustrezno prilagodi.

▼ **B**Člen ► **M1** 13 ◀**Začetek veljavnosti in pravni učinek**

Ta uredba začne veljati naslednji dan po objavi v *Uradnem listu Evropskih skupnosti*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.