**Gebyrer for ansøgning om ny markedsføringstilladelse, registrering, udvidelse og forlængelse samt årsgebyr for lægemidler**

I kolonnen Afgrænsning er der, når relevant, henvist til de relevante artikler i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF af 6. november 2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler og Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/6 af 11. december 2018 om veterinærlægemidler og om ophævelse af direktiv 2001/82/EF.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Ansøgningstype** | **Lægemiddeltype** | **Procedure – Danmarks rolle** | **Afgrænsning** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Gebyr** |
| **Ny markedsføringstilladelse****og udvidelser** | Ordinære lægemidlerog vitamin/mineral præparater | National | Fuldt dokumenteretansøgning (art. 8.3/8, 23, 25) | 3001 | 376.889 kr. |
| Fast kombination af lægemidler (art. 10b/20) | 3002 | 376.889 kr. |
| Bibliografiskeansøgninger (art. 10a/22)  | 3003 | 331.123 kr. |
| Hybrid ansøgning (art. 10.3/19) med kliniskestudier vedrørende effektog/ eller sikkerhed | 3004 | 331.123 kr. |
| Ansøgning vedrørende biologisk lægemiddel,der svarer til alleredegodkendte lægemidler(art. 10.4)  | 3005 | 331.123 kr. |
| Ansøgning vedrørendevitamin- og mineral-præparater, jf.bekendtgørelse omvitamin- og mineral-præparater | 3006 | 331.123 kr. |
| Hybrid ansøgning (art. 10.3/19) uden kliniskestudier vedrørende effektog/eller sikkerhed | 3007 | 219.490 kr. |
| Generika til dyr,antibiotika (art. 18) | 3008 | 219.490 kr. |
| Generika til mennesker (art. 10.1) | 3009 | 218.333 kr. |
| Generika til dyr, ikke antibiotika (art. 18) | 3010 | 218.333 kr. |
| Duplikat med sammetidsplan som ansøgning,hvor der betales fuldtgebyr  | 3011 | 66.156 kr. |
| Parallelregistrering (art. 10c/21) | 3012 | 77.135 kr. |
| Tillæg for nødvendigvurdering ud overstandardforløb pga.kompleksitet e.l. af denindsendtedokumentation | 3013 | 49.128 kr. |
| Senere udvidelse af markedsføringstilladelse | 3014 | 208.963 kr. |
| Vurdering af periodisksikkerhedsopdateringsrapport (PSUR). Et gebyr pr. D.sp.nr.  | 4001 | 9.224 kr. |
| DCP, RMS | Fuldt dokumenteretansøgning (art. 8.3/8, 23, 25) | 3015 | 436.575 kr. |
| Fast kombination aflægemidler (art. 10b/20)  | 3016 | 436.575 kr. |
| Bibliografisk ansøgning (art. 10a/22) | 3017 | 429.317 kr. |
| Hybrid ansøgning (art.10.3/19) med kliniskestudier vedrørende effektog/eller sikkerhed | 3018 | 429.317 kr. |
| Ansøgning vedrørende biologisk lægemiddel,der svarer til alleredegodkendte lægemidler(art. 10.4) | 3019 | 429.317 kr. |
| Hybrid ansøgning (art.10.3/19) uden kliniskestudier vedrørende effekt og/eller sikkerhed | 3020 | 280.472 kr. |
| Generika til dyr, antibiotika (art. 18) | 3021 | 279.465 kr. |
| Generika til mennesker(art. 10.1) | 3022 | 278.019 kr. |
| Generika til dyr, ikke antibiotika (art. 18) | 3023 | 278.019 kr. |
| Duplikat med samme tidsplan som ansøgning,hvor der betales fuldtgebyr | 3024 | 87.126 kr. |
| Parallelregistrering (art.10c/21)  | 3025 | 85.362 kr. |
| Tillæg for nødvendigvurdering ud overstandardforløb pga.kompleksitet e.l. af denindsendtedokumentation | 3026 | 57.650 kr. |
| Senere udvidelse af markedsføringstilladelse | 3027 | 239.072 kr. |
| DCP/MRP, RMS | Vurdering af periodisksikkerhedsopdateringsrapport (PSUR). Et gebyr pr. D.sp.nr.  | 4002 | 9.224 kr. |
| DCP/MRP, CMS | Alle ansøgninger om ny markedsføringstilladelse | 3028/3029 | 38.897 kr. |
| Tillæg for nødvendig vurdering ud over standardforløb pga. kompleksitet e.l. af den indsendte dokumentation.  | 3030 | 5.403 kr. |
| Senere udvidelse af markedsføringstilladelse | 3031 | 23.251 kr. |
| Ny markedsføringstilladelse, registrering og udvidelse | Naturlægemidler, traditionelle plante- lægemidler eller homøopatiske lægemidler | National |  | 3032 | 134.534 kr. |
| DCP, RMS |  | 3033 | 127.204 kr. |
| DCP/MRP, CMS |  | 3034  | 37.439 kr. |
| Alle procedurer  | Vurdering af periodisk sikkerhedsopdateringsra pport (PSUR). Et gebyr pr. D.sp.nr. | 4003 | 9.224 kr. |
| Alle procedurer | Tillæg for nødvendig vurdering ud over standardforløb pga. kompleksitet e.l. af den indsendte dokumentation | 3035 | 49.128 kr. |
| Ny markedsføringstilladelse, registrering og udvidelse | Alle typer | MRP/DCP/Natio nal, alle roller | Afvisning af ny ansøgning om markedsføringstilladelse efter regulatorisk validering | 3036 | 28.696 kr. |
| Ny markedsføringstilladelse | Alle typer | Parallelimport og parallelhandel | Pr. eksportland | 3037 | 11.412 kr. |
| Ny gensidig anerkendelsesprocedure, MRP  | Alle typer | MRP, RMS | Fuld procedure, inkl. opdatering  | 3038 | 162.669 kr. |
| Fuld procedure, inkl. administrativ opdatering  | 3039 | 63.194 kr. |
| Dag Zero-procedure | 3040 | 17.308 kr. |
| Forlængelse af markedsføringstilladelse/regist rering | Ordinære lægemidler og vitamin/mineralpræpa rater | National  |  | 3041 | 6.803 kr. |
| MRP, CMS  |  | 3042 | 1.742 kr. |
| MRP, RMS  |  | 3043 | 11.123 kr. |
| Alle typer  | Parallelimport | Et gebyr pr. D.sp.nr. | 3044 | 2.689 kr. |
| Naturlægemidler, traditionelle plantelægemidler og homøopatiske lægemidler  | National |  | 3045 | 10.933 kr. |
| Årsgebyr for lægemidler (generelle myndighedsopgaver, overvågning, kontrol og analyse) | Alle typer  | Alle procedurer | Et gebyr pr. MT- nummer/druglD | 3046 | 20.863 kr. |

**Gebyrer for variationer – humane lægemidler**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Ansøgningstype** | **Fagområde** | **Procedure – Danmarks rolle** | **Afgrænsning** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Gebyr** |
| Single | Administrative samt alle typer IA- og IAIN- variationer | National | Type IA, type IB og type II | 3101 | 2.393kr. |
| MRP-RMS | Type IA, type IB og type II  | 3102 | 7.755kr. |
| MRP-CMS  | Type IA, type IB og type II | 3103 | 1.754kr. |
| Kvalitet | National | Type IB og type II, simpel  | 3104 | 12.088kr. |
| Type IB og type II, kompleks  | 3105 | 45.279kr. |
| MRP-RMS | Type IB og type II, simpel | 3106 | 18.854kr. |
| Type IB og type II, kompleks  | 3107 | 51.314kr. |
| MRP-CMS | Type IB og type II, simpel | 3108 | 1.754kr. |
| Type IB og type II, kompleks | 3109 | 1.754kr. |
| Regulatorisk/klinisk | National | Type IB  | 3110 | 9.393kr. |
| Type II  | 3111 | 23.394kr. |
| MRP-RMS | Type IB  | 3112 | 10.220kr. |
| Type II  | 3113 | 18.081kr. |
| MRP-CMS | Type IB og type II  | 3114 | 5.468kr. |
| Gruppering og worksharing | Administrative samt alle typer IA- og IAIN- variationer | National | Type IA, et D.sp.nr.  | 3115 | 2.919kr. |
| Type IA, flere D.sp.nr. | 3116 | 3.708kr. |
| MRP-RMS | Type IA, et D.sp.nr. | 3117 | 9.874kr. |
| Type IA, flere D.sp.nr. | 3118 | 13.049kr. |
| Type IA, supergruppering | 3119 | 18.934kr. |
| MRP-CMS | Type IA, et D.sp.nr. | 3120 | 2.280kr. |
| Type IA, flere D.sp.nr. | 3121 | 3.071kr. |
| Kvalitet | National | Type IB og type II, simpel  | 3122 | 25.173kr. |
| Type IB og type II, kompleks | 3123 | 50.734kr. |
| MRP-RMS | Type IB og type II, simpel  | 3124 | 32.048kr. |
| Type IB og type II, kompleks  | 3125 | 59.526 kr. |
| MRP,referencemyndighed ved worksharing | Type IB og type II, simpel | 3126 | 47.695kr. |
| Type IB og type II, kompleks | 3127 | 93.344kr. |
| MRP-CMS | Type IB og type II, simpel  | 3128/3129 | 3.071kr. |
| Type IB og type II, kompleks  | 3130/3131 | 6.217kr. |
| Regulatorisk/klinisk | National | Type IB  | 3132 | 16.031kr. |
| Type II  | 3133 | 28.824kr. |
| MRP-RMS | Type IB  | 3134 | 16.084kr. |
| Type II  | 3135 | 27.882kr. |
| MRP, referencemyndighed ved worksharing | Type IB  | 3136 | 37.602kr. |
| Type II  | 3137 | 45.008kr. |
| MRP-CMS | Type IB og type II  | 3138/3139 | 8.622kr. |

**Gebyrer for variationer – veterinære lægemidler**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Ansøgningstype** | **Fagområde** | **Procedure** | **Afgrænsning** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Gebyr** |
| Single | VNRA administrativ og regulatorisk | National | VNRA administrativ  | 3401 | 2.762 kr. |
| VNRA regulatorisk  | 3402 | 6.804 kr. |
| MRP-RMS | VNRA administrativ  | 3403 | 8.955 kr. |
| VNRA regulatorisk | 3404 | 10.378kr. |
| MRP-CMS | VNRA administrativ  | 3405 | 2.026 kr. |
| VNRA regulatorisk  | 3406 | 4.170 kr. |
| VRA Quality | National | VRA Reduced  | 3407 | 13.960kr. |
| VRA Standard Simpel | 3408 | 33.122kr. |
| VRA Standard Kompleks  | 3409 | 52.285kr. |
| MRP-RMS | VRA Reduced  | 3410 | 21.771kr. |
| VRA Standard Simpel | 3411 | 40.512kr. |
| VRA Standard Kompleks  | 3412 | 59.253kr. |
| MRP-CMS | VRA Reduced  | 3413 | 2.026 kr. |
| VRA Standard Simpel  | 3414 | 2.026 kr. |
| VRA Standard Kompleks  | 3415 | 2.026 kr. |
| VRA Regulatorisk | National | VRA Reduced  | 3416 | 10.846kr. |
| VRA Standard  | 3417 | 27.016kr. |
| MRP-RMS | VRA Reduced  | 3418 | 11.802kr. |
| VRA Standard  | 3419 | 20.879kr. |
| MRP-CMS | VRA Reduced  | 3420 | 6.315 kr. |
| VRA Standard  | 3421 | 6.315 kr. |
| VRA Extended | National | VRA Extended  | 3422 | 63.130kr. |
| MRP-RMS | VRA Extended  | 3423 | 71.054kr. |
| MRP-CMS | VRA Extended  | 3424 | 8.340 kr. |
| Gruppering og worksharing | VRA Quality | National | VRA Reduced  | 3425 | 29.069kr. |
| VRA Standard Simpel | 3426 | 43.827kr. |
| VRA Standard Kompleks  | 3427 | 58.584kr. |
| MRP-RMS | VRA Reduced  | 3428 | 37.008kr. |
| VRA Standard Simpel | 3429 | 52.872kr. |
| VRA Standard Kompleks  | 3430 | 68.737kr. |
| MRP, referencemyndighed ved worksharing | VRA Reduced  | 3431 | 55.076kr. |
| VRA Standard Simpel | 3432 | 81.430kr. |
| VRA Standard Kompleks | 3433 | 107.785kr. |
| MRP-CMS | VRA Reduced gruppering  | 3434 | 3.547 kr. |
| VRA Reduced worksharing  | 3435 | 3.547 kr. |
| VRA Standard Simpel gruppering  | 3436 | 5.362 kr. |
| VRA Standard Simpel worksharing  | 3437 | 5.362 kr. |
| VRA Standard Kompleks gruppering | 3438 | 7.179 kr. |
| VRA Standard Kompleks worksharing  | 3439 | 7.179 kr. |
| VRA Regulatorisk | National | VRA Reduced  | 3440 | 18.510kr. |
| VRA Standard  | 3441 | 33.285kr. |
| MRP-RMS | VRA Reduced  | 3442 | 18.573kr. |
| VRA Standard  | 3443 | 32.195kr. |
| MRP, referencemyndighed ved worksharing | VRA Reduced  | 3444 | 43.421kr. |
| VRA Standard  | 3445 | 51.970kr. |
| MRP-CMS | VRA Reduced gruppering  | 3446 | 9.955 kr. |
| VRA Standard gruppering  | 3447 | 9.955 kr. |
| VRA Reduced worksharing  | 3448 | 9.955 kr. |
| VRA Standard worksharing  | 3449 | 9.955 kr. |
| VRA Extended | National | VRA Extended  | 3450 | 77.096kr. |
| VRA Extended Mix | 3451 | 91.870kr. |
| MRP-RMS | VRA Extended  | 3452 | 87.309kr. |
| VRA Extended Mix | 3453 | 100.931kr. |
| MRP, referencemyndighed ved worksharing | VRA Extended  | 3454 | 151.206kr. |
| VRA Extended Mix | 3455 | 159.756kr. |
| MRP-CMS | VRA Extended gruppering  | 3456 | 17.134kr. |
| VRA Extended Mix gruppering | 3457 | 17.134kr. |
| VRA Extended worksharing  | 3458 | 17.134kr. |
| VRA Extended Mix worksharing  | 3459 | 17.134kr. |

**Gebyrer for ansøgning om tilladelse til eller registrering af virksomheder samt årsgebyr for godkendte eller registrerede virksomheder**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Virksomhed** | **Forklaring** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Ansøgningsgebyr** | **Årsgebyr** |
| **Fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter** | Tilladelse til fremstilling og indførsel af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 1, og mellemprodukter, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 2.¬¬Såfremt virksomheden beskæftiger mere end 500 medarbejdere på lokaliteten på ansøgningstidspunktet (ved ansøgningsgebyr) eller pr. 1. januar (ved årsgebyr), udløses tillæg, jf. varenummer 5021/5022. | 5001/5002 | 72.250 kr. | 72.219 kr. |
| **Engrosforhandling af lægemidler** | Tilladelse til engrosforhandling af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 1. | 5003/5004  | 12.701 kr. | 12.740 kr. |
| **Detailforhandling af håndkøbslægemidler.**  | Tilladelse til detailforhandling af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 1. Se nedenfor om gebyr for detailforhandling af medicinske gasser og rygeafvænningsmidler | 5005/5006 | 941 kr. | 941 kr. |
| **Detailforhandling af gasser til medicinsk brug**  | Tilladelse til detailforhandling af gasser til medicinsk brug, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 1. | 5007/5008 | 1.304 kr. | 1.304 kr. |
| **Detailforhandling af rygeafvænningsmidler**  | Tilladelse til detailforhandling af lægemidler til behandling af gener ved rygeafvænning, jf. lægemiddellovens § 39, stk. 1. | 5009 | Beregnes individuelt ud fra Lægemiddelstyrelsens tidsforbrug (pr. påbegyndt halv time) og timepris: 1.018 kr. |  |
| **Detailforhandling af lægemidler til produktionsdyr**  | Tilladelse til detailforhandling af lægemidler til produktionsdyr, jf. lægemiddellovens § 39. | 5010 | 54.104 kr. | Administrationsgebyr udgør 0,065 pct. af forhandlerens omsætning af lægemidler til produktionsdyr |
| **Formidling af lægemidler**  | Registrering af virksomhed med formidling af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 41 b, stk. 1. | 5011/5012 | 17.360kr. | 17.360 kr. |
| **API-fremstilling** | Registrering af virksomhed med fremstilling af aktive stoffer, der påtænkes anvendt i fremstilling af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 50 a, stk. 1. Såfremt virksomheden beskæftiger mere end 500 medarbejdere på lokaliteten på ansøgningstidspunktet (ved ansøgningsgebyr) eller pr. 1. januar (ved årsgebyr), udløses tillæg, jf. varenummer 5021/5022. | 5013/5014  | 72.250 kr. | 72.219 kr. |
| **API-indførsel og - distribution**  | Registrering af virksomhed med indførsel og distribution af aktive stoffer, der påtænkes anvendt i fremstilling af lægemidler, jf. lægemiddellovens § 50 a, stk. 1. | 5015/5016 | 12.701 kr. | 12.740 kr. |
| **Toksikologiske og farmakologiske forsøg (GLP)**  | Tilladelse til at udføre toksikologiske og farmakologiske (ikke kliniske) forsøg, jf. lægemiddellovens § 85, stk. 1. Såfremt virksomheden beskæftiger mere end 500 medarbejdere på lokaliteten på ansøgningstidspunktet (ved ansøgningsgebyr) eller pr. 1. januar (ved årsgebyr), udløses tillæg, jf. varenummer 5021/5022. | 5017/5018 | 72.250 kr. | 72.219 kr. |
| **API-inspektion uden for EU**  | Inspektion af virksomhed med API uden for EU, jf. § 10. | 5019 | 162.568 kr. | 162.568 kr. |
| **Inspektion af fremstilling af produkter eller data, som import- myndigheder kræver GMP- eller GLP- erklæring for** | Inspektion af virksomhed i Danmark, hvor virksomheden ikke er omfattet af en tilladelse eller registrering, jf. § 10. | 5020 | Beregnes individuelt ud fra Lægemiddelstyrelsens tidsforbrug (pr. påbegyndt time) og timepris samt øvrige direkte omkostninger, som Lægemiddelstyrelsen afholder som led i inspektionen. Timepris:1.242 kr. |  |
| **Tillæg ved mere end 500****medarbejdere på****lokalitet**  | Tillægget udløses vedfremstilling og indførsel aflægemidler ogmellemprodukter, API-fremstilling og toksikologiskeog farmakologiske forsøg (GLP),hvis virksomheden beskæftigermere end 500 medarbejdere pålokaliteten påansøgningstidspunktet (vedansøgningsgebyr) eller pr. 1.januar (ved årsgebyr). | 5021/5022 | 168.759 kr. | 168.759 kr. |
| **Forhandling og****udlevering af****medicinkister og****søsygetabletter til****redningsbåde og****redningsflåder**  | Tilladelse til forhandling ogudlevering af medicinkistermed lægemidler tilredningsbåde ogredningsflåder, jf.lægemiddellovens § 39, stk. 1. | 5032/5033 | 28.954 kr. | 28.954 kr. |

**Gebyrer for formidling af priser m.v.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Virksomhed** | **Forklaring** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Gebyr** |
| **Apotek**  | Underretning af apotekerne om forbrugerpriser m.v. på apoteksforbeholdte lægemidler | 6001 | 2.850 kr. |
| **Enhver, der tegner abonnement**  | Abonnement på "Medicinpriser for erhverv" | 6002 | 3.561,25 kr. inkl. Moms |

**Særlige gebyrer når et lægemiddel bliver fremstillet på en virksomhed uden for EU/EØS-området**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tillægsgebyr** | **Beskrivelse** | **Lægemiddelstyrelsens varenummer** | **Gebyr** |
| **Tillæg til gebyr for ansøgning om markedsføringstilladelse, 1 jf. § 16, stk.**  | Tillæg til gebyr for ansøgning om markedsføringstilladelse, hvis lægemidlet bliver fremstillet uden for EU/EØS-området, og Lægemiddelstyrelsen i henhold til EU-regler skal kontrollere virksomheden. | 3049 | 1.026 kr. |
| **Tillæg til gebyr for ansøgning om ændring af markedsføringstilladelse, jf. § 16, stk. 2**  | Tillæg til gebyr for ansøgning om ændring af markedsføringstilladelse, hvis fremstillingsstedet for lægemidlet bliver ændret til en virksomhed uden for EU/EØS-området, og Lægemiddelstyrelsen i henhold til EU- regler skal kontrollere virksomheden. | 3140 | 1.026 kr. |
| **Tillæg til årsafgiften for lægemidler, jf. § 16, stk. 3** | Tillæg til årsafgiften for lægemidler, som fremstilles uden for EU/EØS-området, hvis Lægemiddelstyrelsen i henhold til EU- regler skal kontrollere virksomheden. | 3048 | 1.164kr. |