

LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2019/30478]

7 AVRIL 2019. — Loi modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis (1)

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

La Chambre des représentants a adopté et Nous sanctionnons ce qui suit :

CHAPITRE 1^{er}. — *Disposition introductive*

Article 1^{er}. La présente loi règle une matière visée à l'article 74 de la Constitution.

CHAPITRE 2. — *Modifications de la loi de 25 mars 1964 sur les médicaments*

Art. 2. Dans la loi de 25 mars 1964 sur les médicaments, l'article 6sexies est abrogé.

CHAPITRE 3. — *Modifications de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé*

Art. 3. Dans la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, les articles 4/2 et 4/3 sont insérés et rédigés comme suit :

“Art. 4/2. § 1^{er}. Le Roi fixe les conditions et les modalités selon lesquelles l'Agence remet des avis scientifiques et techniques relatifs à la recherche et au développement, au statut ou à la classification d'un produit visé à l'article 2, § 1^{er}, 3^o ou 8^o en vue de son éventuelle mise sur le marché ou de son éventuelle modification après mise sur le marché.

§ 2. Le Roi détermine également les délais et la procédure de traitement des demandes d'avis ainsi que les conditions pour l'obtention de ces avis.

Art. 4/3. Le Roi peut fixer les conditions et les règles dans le cadre desquelles l'Agence donne une interprétation de la législation, pour laquelle elle dispose d'une compétence en vertu de la présente loi, en réponse à des questions concrètes et individuelles.

Par “interprétation”, on entend l'acte juridique dans lequel l'Agence fixe, conformément aux dispositions en vigueur, la manière dont la loi est appliquée à une situation ou opération particulière.

Une interprétation ne peut être donnée quand :

1^o la question concerne des situations ou des opérations qui sont identiques à celles faisant déjà l'objet d'un recours administratif ou d'un acte judiciaire entre l'Agence ou l'État belge et le demandeur;

2^o une interprétation n'est pas indiquée ou est sans effet en vertu des dispositions légales ou réglementaires invoquées dans la demande;

3^o la question concerne l'application d'une mesure imposée par ou en vertu de la présente loi ou l'exercice de l'action publique.

L'Agence fournit, en tant qu'autorité administrative, l'interprétation. Celle-ci engage l'Agence pour l'avenir, sauf :

1^o si les conditions auxquelles l'interprétation est soumise ne sont pas remplies;

2^o s'il s'avère que la situation ou les opérations sont décrites par le demandeur de manière incomplète ou incorrecte, ou si des éléments essentiels des opérations n'ont pas été réalisés de la manière décrite par le demandeur;

3^o en cas de modification des dispositions des traités, du droit de l'Union européenne ou du droit interne qui s'appliquent à la situation ou opération visée par l'interprétation;

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2019/30478]

7 APRIL 2019. — Wet tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau (1)

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

De Kamer van volksvertegenwoordigers heeft aangenomen en Wij bekrachtigen hetgeen volgt :

HOOFDSTUK 1. — *Inleidende bepaling*

Artikel 1. Deze wet regelt een aangelegenheid als bedoeld in artikel 74 van de Grondwet.

HOOFDSTUK 2. — *Wijzigingen van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen*

Art. 2. In de wet van 25 maart 1964 wordt artikel 6sexies opgeheven.

HOOFDSTUK 3. — *Wijzigingen van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten*

Art. 3. In de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten worden de artikelen 4/2 en 4/3 ingevoegd, luidend als volgt :

“Art. 4/2. § 1. De Koning legt de voorwaarden en de nadere regels vast volgens de welke het Agentschap wetenschappelijk en technisch advies uitbrengt met betrekking tot onderzoek en ontwikkeling, het statuut of de indeling van een in artikel 2, § 1, 3^o of 8^o bedoeld product met het oog op het eventueel in de handel brengen ervan of de eventuele wijziging ervan na het in de handel brengen.

§ 2. De Koning bepaalt tevens de termijnen en de procedure voor de behandeling van de adviesaanvragen, alsmede de voorwaarden om dergelijke adviezen te verkrijgen.

Art. 4/3. De Koning kan de voorwaarden en regels vastleggen in het kader waarvan het Agentschap een interpretatie geeft van de wetgeving waarvoor het krachtens deze wet bevoegd is, in antwoord op concrete en individuele vragen.

Onder “interpretatie” wordt verstaan de juridische handeling waarbij het FAGG overeenkomstig de van kracht zijnde bepalingen vaststelt hoe de wet wordt toegepast op een bijzondere situatie of verrichting.

Een interpretatie kan niet worden gegeven wanneer :

1^o de vraag betrekking heeft op situaties of verrichtingen die identiek zijn aan die welke reeds het voorwerp uitmaken van een administratief beroep of gerechtelijke handeling tussen het FAGG of de Belgische Staat en de aanvrager;

2^o een interpretatie niet aangewezen is of zonder uitwerking is krachtens de in de aanvraag aangevoerde wettelijke of reglementaire bepalingen;

3^o de vraag betrekking heeft op de toepassing van een bij of krachtens deze wet opgelegde maatregel of de uitoefening van de strafvordering.

Het FAGG verleent, als administratieve overheid, de interpretatie. Deze bindt het FAGG voor de toekomst, behalve :

1^o indien de voorwaarden waaraan de interpretatie is onderworpen, niet vervuld zijn;

2^o indien blijkt dat de situatie of de verrichtingen door de aanvrager onvolledig of onjuist omschreven zijn, of indien essentiële elementen van de verrichtingen niet werden verwezenlijkt op de door de aanvrager omschreven wijze;

3^o in geval van wijziging van de bepalingen van de verdragen, van het recht van de Europese Unie of van het interne recht die van toepassing zijn op de door de interpretatie beoogde situatie of verrichting;

4° s'il s'avère que l'interprétation n'est pas conforme aux dispositions des traités, du droit de l'Union européenne ou du droit interne.

En outre, l'interprétation ne lie plus l'Agence quand les conséquences principales de la situation ou des opérations ont été modifiées par un ou plusieurs éléments connexes ou subséquents qui sont directement ou indirectement imputables au demandeur. Dans ce cas, le retrait de l'interprétation produit un effet à partir du jour des faits imputés au demandeur.

Les interprétations sont publiées sur le site web de l'Agence après suppression des informations commerciales confidentielles."

CHAPITRE 4. — Modifications de la loi du 15 décembre 2013 en matière de dispositifs médicaux

Art. 4. Dans la loi du 15 décembre 2013 en matière de dispositifs médicaux, l'article 58 est abrogé.

CHAPITRE 5. — Modifications de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Art. 5. L'article 2, § 1^{er}, alinéa unique, de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, modifié par la loi du 11 mars 2018, est complété par les dispositions 21° et 22°, libellées comme suit:

"21° "PME": une petite ou moyenne entreprise telle que visée à l'article 2/1;

22° "grande entreprise": toute personne physique ou morale à l'exception des PME."

Art. 6. Dans la même loi, un article 2/1 est inséré, libellé comme suit:

"Art. 2/1. Pour l'application de la présente loi, une entreprise est une PME si elle répond aux conditions de l'annexe VIII tel qu'attesté par un réviseur d'entreprise.

L'attestation visée à l'alinéa 1^{er} ne peut, au moment de la soumission de celle-ci, dater de plus d'1 an."

Art. 7. À l'article 14/5 de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, les modifications suivantes sont apportées:

1° dans l'alinéa 1^{er}, les mots "l'article 9" sont remplacés par les mots "l'article 14/4";

2° dans l'alinéa 2, les mots "de dispositifs médicaux" sont remplacés par les mots "les biens pour lesquels une redevance est due".

Art. 8. À l'article 14/10, § 2, de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018 et modifié par la loi portant des dispositions diverses en matières de santé de 30 octobre 2018 les mots ", à l'article 47, § 2, de la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain" sont insérés entre les mots "d'origine humaine" et "et l'article 34/2, § 2".

Art. 9. L'article 14/14 de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018, est complété par un deuxième alinéa, libellé comme suit:

"Si la rétribution a été fixée pour les PME, l'attestation visée à l'article 2/1 doit alors être transmise à l'AFMPS au plus tard au moment du fait générateur. La PME qui transmet tardivement l'attestation est réputée de plein droit être une grande entreprise pour l'application du présent article."

Art. 10. À l'article 14/15 de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, l'alinéa 1^{er} est complété par un alinéa libellé comme suit:

"Le Roi peut désigner les rétributions et les contributions qui par dérogation à l'alinéa 1^{er} sont payables conformément aux dispositions de l'article 14/18, § 1^{er}, après la réception par le redevable de la rétribution, de l'avis de paiement par l'Agence. Le redevable de la contribution dispose dans ce cas d'un délai de paiement de 15 jours."

4° indien blijkt dat de interpretatie niet in overeenstemming is met de bepalingen van de verdragen, van het recht van de Europese Unie of van het interne recht.

Bovendien bindt de interpretatie het FAGG niet meer wanneer de voornaamste gevolgen van de situatie of de verrichtingen gewijzigd zijn door een of meer ermee verband houdende of erop volgende elementen, die rechtstreeks of onrechtstreeks zijn toe te schrijven aan de aanvrager. In dat geval heeft de intrekking van de interpretatie uitwerking vanaf de dag van de aan de aanvrager ten laste gelegde feiten.

De interpretaties worden bekendgemaakt op de website van het FAGG na weglating van de vertrouwelijke commerciële informatie."

HOOFDSTUK 4. — Wijzigingen van de wet van 15 december 2013 met betrekking tot medische hulpmiddelen

Art. 4. In de wet van 15 december 2013 met betrekking tot medische hulpmiddelen wordt artikel 58 opgeheven.

HOOFDSTUK 5. — Wijzigingen van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

Art. 5. Artikel 2, § 1, enige lid, van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, gewijzigd bij wet van 11 maart 2018, wordt aangevuld met de bepalingen onder 21° en 22°, luidende:

"21° "kmo"; een kleine of middelgrote onderneming zoals bedoeld in artikel 2/1;

22° "grote onderneming": iedere natuurlijke of rechtspersoon met uitzondering van kmo's."

Art. 6. In dezelfde wet wordt een artikel 2/1 ingevoegd, luidende:

"Art. 2/1. Voor de toepassing van deze wet is een onderneming een kmo indien zij beantwoordt aan de voorwaarden van bijlage VIII zoals geattesteerd door een bedrijfsrevisor.

Het in het eerste lid bedoelde attest mag bij overlegging niet ouder zijn dan 1 jaar."

Art. 7. In artikel 14/5 van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° in het eerste lid worden de woorden "artikel 9" vervangen door de woorden "artikel 14/4";

2° in het derde lid worden de woorden "medische hulpmiddelen" vervangen door de woorden "de goederen waarvoor een heffing is verschuldigd".

Art. 8. In artikel 14/10, § 2, van dezelfde wet, ingevoegd bij wet van 11 maart 2018 en gewijzigd bij wet houdende diverse bepalingen inzake gezondheid van 30 oktober 2018, worden de woorden ", artikel 47, § 2, van de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik" ingevoegd tussen de woorden "van menselijke oorsprong" en de woorden "en artikel 34/2, § 2".

Art. 9. Artikel 14/14 van dezelfde wet, ingevoegd bij wet van 11 maart 2018, wordt aangevuld met een tweede lid, luidende:

"Indien de retributie werd vastgesteld voor kmo's dan dient het attest bedoeld in artikel 2/1 ten laatste op het moment van het retributieplichtig feit aan het FAGG te worden overgemaakt. De kmo die laattijdig het attest overmaakt wordt van rechtswege geacht een grote onderneming te zijn voor de toepassing van dit artikel."

Art. 10. In artikel 14/15 van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, wordt aangevuld met een lid, luidende:

"De Koning kan de retributies en de bijdragen aanwijzen die in afwijking van het eerste lid betaalbaar zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 14/18, § 1, vanaf de ontvangst door de retributieplichtige van het betalingsbericht door het Agentschap. De bijdrageplichtige beschikt in dit geval over een betalingstermijn van 15 dagen."

Art. 11. Dans l'article 14/17, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, les mots "14/13, § 2" sont remplacés par les mots "14/13".

Art. 12. À l'article 14/19, de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, le mot "2015" est remplacé par le mot "2017".

Art. 13. À l'article 14/21, § 3, de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018, les mots "faire toutes les constatations utiles," sont insérés entre les mots "ont le droit de" et "donner des avertissements" et, dans le texte en néerlandais, les mots "waarschuwingen te geven" sont insérés entre les mots "dienstige vaststellingen te doen" et les mots "en processen-verbaal".

Art. 14. Dans la même loi, les annexes I^{re} et VII, insérées par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, sont remplacées par les annexes I^{re} et II jointes à la présente loi.

Art. 15. À l'annexe II, jointe à la même loi par la loi du 11 mars 2018, les modifications suivantes sont apportées:

1° dans la cinquième colonne du II.1, les mots "0,00587 EUR" sont remplacés par les mots "0,00902 EUR";

2° dans la cinquième colonne du II.3, les mots "0,00587 EUR" sont remplacés par les mots "0,00902 EUR";

3° dans la cinquième colonne du II.5, les mots "0,00032 EUR" sont remplacés par les mots "0,0006 EUR".

Art. 16. À l'annexe III de la même loi, insérée par la loi du 11 mars 2018, les modifications suivantes sont apportées:

1° au III.6, les dispositions de la cinquième colonne sont remplacées par "60,34 EUR/officine pharmaceutique ouverte au public";

2° au III.7, les dispositions de la cinquième colonne sont remplacées par "60,34 EUR/grossiste-répartiteur";

3° au III.8, les dispositions de la deuxième colonne sont complétées par les mots "et les fabricants enregistrés conformément à l'article 12bis, § 4, alinéa 1^{er} de la même loi";

4° au III.8, les dispositions de la troisième colonne sont complétées par les mots "ou une personne soumise à l'enregistrement conformément à l'article 12bis, § 4, alinéa 1^{er}, de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments";

5° au III.8, les dispositions de la cinquième colonne sont remplacées par "3 029,95 EUR/entité";

6° au III.9, les dispositions de la deuxième colonne sont complétées par les mots "et les importateurs et distributeurs enregistrés conformément à l'article 12bis, § 4, de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments.";

7° au III.9, les dispositions de la troisième colonne sont complétées par les mots "ou un enregistrement effectué conformément à l'article 12bis, § 4, alinéa 1^{er}, de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments";

8° au III.9, les dispositions de la cinquième colonne sont remplacées par "3 679,93 EUR/entité";

9° au III.10, dans la cinquième colonne, les mots "37,38 EUR" sont remplacés par les mots "32,41 EUR";

10° au III.11, dans la cinquième colonne, les mots "259,57 EUR" sont remplacés par les mots "451,89 EUR";

11° au III.12, dans la cinquième colonne, les mots "451,64 EUR" sont remplacés par les mots "895,81 EUR".

Art. 17. Dans la même loi, les annexes IV, insérées par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé, sont remplacées par l'annexe III jointe à la présente loi.

Art. 18. L'annexe V à la même loi est complétée par le texte ajouté à l'annexe III/1 à la présente loi.

Art. 11. In artikel 14/17, § 1, eerste lid, van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, worden de woorden "14/13, § 2" vervangen door de woorden "14/13".

Art. 12. In artikel 14/19, van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, wordt het woord "2015" vervangen door het woord "2017".

Art. 13. In artikel 14/21, § 3, van dezelfde wet, ingevoegd bij wet van 11 maart 2018, worden de woorden "waarschuwingen te geven" ingevoegd tussen de woorden "dienstige vaststellingen te doen" en de woorden "en processen-verbaal", en in de Franstalige tekst worden de woorden "faire toutes les constatations utiles," ingevoegd tussen de woorden "ont le droit de" en "donner des avertissements".

Art. 14. In dezelfde wet, worden de bijlagen I en VII, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, vervangen door de bijlagen I en II gevoegd bij deze wet.

Art. 15. In bijlage II, gevoegd bij dezelfde wet bij wet van 11 maart 2018, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° in de vijfde kolom van de bepaling onder II.1 worden de woorden "0,00587 EUR" vervangen door de woorden "0,00902 EUR";

2° in de vijfde kolom van de bepaling onder II.3 worden de woorden "0,00587 EUR" vervangen door de woorden "0,00902 EUR";

3° in de vijfde kolom van de bepaling onder II.5 worden de woorden "0,00032 EUR" vervangen door de woorden "0,0006 EUR".

Art. 16. In bijlage III van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° onder III.6 worden de bepalingen in de vijfde kolom vervangen door de woorden "60,34 EUR/publiek geopende apotheek";

2° onder III.7 worden de bepalingen in de vijfde kolom vervangen door de woorden "60,34 EUR/groothandelaar-verdeler";

3° onder III.8 worden de bepalingen in de tweede kolom aangevuld met de woorden "en de overeenkomstig artikel 12bis, § 4, eerste lid van dezelfde wet geregistreerde fabrikanten";

4° onder III.8 worden de bepalingen in de derde kolom aangevuld met de woorden "of een registratieplichtige overeenkomstig art. 12bis, § 4, eerste lid van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen";

5° onder III.8 worden de bepalingen in de vijfde kolom vervangen door de woorden "3 029,95 EUR/entiteit";

6° onder III.9 worden de bepalingen in de tweede kolom aangevuld met de woorden "en de overeenkomstig artikel 12bis, § 4, eerste lid van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, geregistreerde invoerders en distributeurs.";

7° onder III.9 worden de bepalingen in de derde kolom aangevuld met de woorden "of een overeenkomstig art. 12bis, § 4, eerste lid van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen verrichtte registratie";

8° onder III.9 worden de bepalingen in de vijfde kolom vervangen door de woorden "3 679,93 EUR/entiteit";

9° onder III.10 worden in de vijfde kolom de woorden "37,38 EUR" vervangen door de woorden "32,41 EUR";

10° onder III.11 worden in de vijfde kolom de woorden "259,57 EUR" vervangen door de woorden "451,89 EUR";

11° onder III.12 worden in de vijfde kolom de woorden "451,64 EUR" vervangen door de woorden "895,81 EUR".

Art. 17. In dezelfde wet, wordt de bijlagen IV, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, vervangen door de bijlage III gevoegd bij deze wet.

Art. 18. Bijlage V bij dezelfde wet, wordt aangevuld met de tekst toegevoegd in bijlage III/1 bij deze wet.

Art. 19. À l'annexe VI, jointe par la même loi à la loi du 11 mars 2018, à l'alinéa unique, les modifications suivantes sont apportées:

1° au 1°, la disposition b. est supprimée;

2° au 3°, les mots “fabricant”: toute” sont remplacés par les mots “jour d’inspection GMP”: un jour sur place d’un inspecteur dans une”.

Art. 20. À l'annexe VII, jointe par la loi du 11 mars 2018 relative au financement de l'Agence fédérale des médicaments et produits de santé telle que remplacée par l'article 14, les modifications suivantes sont apportées:

1° les lignes du VII.1.4.2. et du VII.1.7.1 sont abrogées;

1°/1 Dans la première colonne du tableau sous le titre 1^{er}, chapitre 11, section 1^{er}, les mots “par une grande entreprise” sont à chaque fois insérés entre les mots “Demandes” et “d”;

1°/2 le tableau sous le titre 1^{er}, chapitre 11, tel que modifié par la disposition du 2°, est complété par les lignes jointes comme annexe III/2 à la présente loi;

2° la première colonne du VII.1.15.1 est remplacée comme suit:

“VII.1.15.1

La demande de légalisation d'un document relatif aux médicaments (copie conforme);

La demande de documents originaux supplémentaires validés par l'AFMPS et émis via la banque de données européenne EudraGMDP.”;

3° le tableau du titre 1^{er}, chapitre 15, est complété par une ligne jointe comme annexe IV à la présente loi;

4° dans la troisième colonne du VII.2.1.1, les mots “EUR 175,47” sont remplacés par les mots “EUR 374,22”;

5° dans la troisième colonne du VII.2.1.2, les mots “EUR 451,64” sont remplacés par les mots “EUR 710,31”;

6° dans la troisième colonne du VII.2.1.3, les mots “EUR 799,46” sont remplacés par les mots “EUR 1 231,257”;

7° Dans la troisième colonne du VII.2.1.4, les mots “EUR 89,29” sont remplacés par les mots “EUR 184,86”;

8° dans la troisième colonne du VII.2.1.5, les mots “EUR 89,29” sont remplacés par les mots “EUR 184,86”;

9° dans la troisième colonne du VII.2.1.6, les mots “EUR 69,89” sont remplacés par les mots “EUR 147,67”;

10° dans la troisième colonne du VII.2.1.7, les mots “EUR 32,34” sont remplacés par les mots “EUR 33,01”;

11° dans la troisième colonne du VII.2.1.8, les mots “EUR 19,81” sont remplacés par les mots “EUR 31,81”;

12° dans la troisième colonne du VII.2.1.9, les mots “EUR 24,95” sont remplacés par les mots “EUR 22,58”;

13° dans la troisième colonne du VII.2.1.10, les mots “EUR 170,27” sont remplacés par les mots “EUR 83,42”;

14° dans la troisième colonne du VII.2.1.11, les mots “EUR 157,74” sont remplacés par les mots “EUR 82,22”;

15° dans la troisième colonne du VII.2.1.12, les mots “EUR 162,88” sont remplacés par les mots “EUR 72,99”;

16° dans la troisième colonne du VII.2.2.1, les mots “EUR 43,61” sont remplacés par les mots “EUR 72,61”;

17° dans la troisième colonne du VII.2.2.2, les mots “EUR 5,42” sont remplacés par les mots “EUR 17,41”;

18° dans la troisième colonne du VII.2.2.3, les mots “EUR 623,99” sont remplacés par les mots “EUR 170,19”;

19° le tableau du titre 2, chapitre 2, est complété par une ligne jointe comme annexe V à la présente loi;

Art. 19. In bijlage VI, gevoegd bij dezelfde dezelfde wet bij wet van 11 maart 2018, worden in het enige lid, de volgende wijzigingen aangebracht:

1° onder 1° wordt de bepaling onder b. opgeheven;

2° onder de bepaling onder 3° worden de woorden “fabrikant”: iedere” vervangen door de woorden “inspectiedag GMP”: één dag ter plaatse van één inspecteur bij een”.

Art. 20. In bijlage VII, gevoegd bij de wet van 11 maart 2018 met betrekking tot de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten zoals vervangen door artikel 14, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° de rijen onder VII.1.4.2 en VII.1.7.1 worden opgeheven;

1°/1 In de eerste kolom van de de tabel onder titel 1, hoofdstuk 11, deel 1, worden telkens de woorden “door een grote onderneming” ingevoegd tussen de woorden “Aanvraag” en “van een”;

1°/2 de tabel onder titel 1, hoofdstuk 11, zoals gewijzigd door de bepaling onder 2°, wordt aangevuld met de rijen gevoegd als bijlage III/2 bij deze wet;

2° de eerste kolom van de bepaling onder VII.1.15.1 wordt vervangen als volgt:

“VII.1.15.1

De aanvraag voor de legalisering van een document met betrekking tot geneesmiddelen (voor eensluidend afschrift);

De aanvraag van bijkomende originele documenten gevalideerd door het FAGG en uitgegeven via de Europese databank EudraGMDP.”;

3° de tabel onder titel 1, hoofdstuk 15, wordt aangevuld met een rij gevoegd als bijlage IV bij deze wet;

4° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.1 worden de woorden “EUR 175,47” vervangen door de woorden “EUR 374,22”;

5° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.2 worden de woorden “EUR 451,64” vervangen door de woorden “EUR 710,31”;

6° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.3 worden de woorden “EUR 799,46” vervangen door de woorden “EUR 1 231,257”;

7° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.4 worden de woorden “EUR 89,29” vervangen door de woorden “EUR 184,86”;

8° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.5 worden de woorden “EUR 89,29” vervangen door de woorden “EUR 184,86”;

9° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.6 worden de woorden “EUR 69,89” vervangen door de woorden “EUR 147,67”;

10° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.7 worden de woorden “EUR 32,34” vervangen door de woorden “EUR 33,01”;

11° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.8 worden de woorden “EUR 19,81” vervangen door de woorden “EUR 31,81”;

12° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.9 worden de woorden “EUR 24,95” vervangen door de woorden “EUR 22,58”;

13° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.10 worden de woorden “EUR 170,27” vervangen door de woorden “EUR 83,42”;

14° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.11 worden de woorden “EUR 157,74” vervangen door de woorden “EUR 82,22”;

15° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.1.12 worden de woorden “EUR 162,88” vervangen door de woorden “EUR 72,99”;

16° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.2.1 worden de woorden “EUR 43,61” vervangen door de woorden “EUR 72,61”;

17° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.2.2 worden de woorden “EUR 5,42” vervangen door de woorden “EUR 17,41”;

18° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.2.3 worden de woorden “EUR 623,99” vervangen door de woorden “EUR 170,19”;

19° de tabel onder titel 2, hoofdstuk 2, wordt aangevuld met een rij gevoegd als bijlage V bij deze wet;

20° la première colonne du VII.2.4.1 est remplacée comme suit:

“VII.2.4.1

La demande d'un agrément et/ou d'un enregistrement pour l'importation, l'exportation, les activités intermédiaires, la détention, le stockage, la fabrication/la production, la transformation, le commerce/la distribution, le courtage, l'obtention contre paiement ou à titre gratuit de substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes, soit en vertu du règlement (CE) n° 273/2004 du Parlement européen et du Conseil du 11 février 2004 relatif aux précurseurs de drogues, article 3, soit en vertu du Règlement (CE) n° 111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre l'Union et les pays tiers, articles 6 et 7, en vertu de l'article 1^{er} “loi sur les drogues”;

21° Dans la troisième colonne du VII.2.4.1, les mots “EUR 132” sont remplacés par les mots “EUR 287,69”;

22° la première colonne du VII.2.4.2 est remplacée comme suit:

“VII.2.4.2

La demande d'une autorisation d'importation pour des substances classifiées, par ou vertu du règlement (CE) n° 111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre l'Union et les pays tiers, article 20, en vertu de l'article 1^{er} “loi sur les drogues”;

23° dans la troisième colonne du VII.2.4.2, les mots “EUR 71” sont remplacés par les mots “EUR 84,02”;

24° la première colonne du VII.2.4.3 est remplacée comme suit:

“VII.2.4.3

La demande d'une autorisation d'exportation pour les substances classifiées, par ou en vertu du règlement (CE) n° 111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre l'Union et les pays tiers, article 12, en vertu de l'article 1^{er} “loi sur les drogues”;

25° dans la troisième colonne du VII.2.4.3, les mots “EUR 59” sont remplacés par les mots “EUR 84,02”;

26° le tableau du titre 2, chapitre 4, est complété par une ligne jointe comme annexe VI à la présente loi;

27° cette annexe est complétée par un nouveau titre 8 joint comme annexe VII à la présente loi;

28° cette annexe est complétée par un nouveau titre 9 joint comme annexe VIII à la présente loi.

Art. 21. Dans la même loi, une annexe VIII, jointe comme annexe IX à la présente loi, est insérée.

CHAPITRE 6. — *Modifications de la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain*

Art. 22. L'article 47 de la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain est remplacé par ce qui suit:

“Art. 47. § 1^{er}. Sans préjudice des dispositions de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, le financement des activités effectuées par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé en vertu de la présente loi est à charge de l'État.

§ 2. Pour l'application du premier paragraphe, l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé reçoit de l'État les moyens nécessaires par le biais des crédits visés à l'article 13, § 1^{er}, 1^o, de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé. Si, à la clôture de l'exercice budgétaire concerné, ces moyens versés s'avèrent trop élevés, la différence est reversée au Trésor.

§ 3. Le Roi fixe les modalités d'application du paragraphe 1^{er}. A cet effet, le Roi fixe notamment le coût forfaitaire par type de dossier selon la classification qu'il établit.”

Art. 23. Dans le chapitre 11 de la même loi, il est inséré un article 47/2 rédigé comme suit:

“Art. 47/2. Le SPF Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement subventionne les Comités d'éthique pour la mission exécutée conformément aux articles 6, § 1^{er}, 7, alinéa 1^{er}, 16, 19, 20, 24, 30, 31 et 48, § 2, de cette loi et ses arrêtés d'exécution.

20° de eerste kolom van de bepaling onder VII.2.4.1 wordt vervangen als volgt:

“VII.2.4.1

De aanvraag van een vergunning en/of registratie voor de invoer, de uitvoer, de intermediaire activiteiten, het bezit, de opslag, de vervaardiging/de productie, de verwerking, de handel/de distributie, de bemiddeling, het verkrijgen tegen betaling of kosteloos van stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen, krachtens de verordening (EG) nr. 273/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 11 februari 2004, inzake drugsprecursoren, artikel 3, of krachtens de verordening (EG) nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de Unie en derde landen in drugsprecursoren, artikels 6 en 7, krachtens artikel 1 “Drugswet”;

21° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.4.1 worden de woorden “EUR 132” vervangen door de woorden “EUR 287,69”;

22° de eerste kolom van de bepaling onder VII.2.4.2 wordt vervangen als volgt:

“VII.2.4.2

De aanvraag van een invoervergunning voor geregistreerde stoffen, door of krachtens de verordening (EG) nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de Unie en derde landen in drugsprecursoren, artikel 20, krachtens artikel 1 “Drugswet”;

23° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.4.2 worden de woorden “EUR 71” vervangen door de woorden “EUR 84,02”;

24° de eerste kolom van de bepaling onder VII.2.4.3 wordt vervangen als volgt:

“VII.2.4.3

De aanvraag van een uitvoervergunning voor geregistreerde stoffen, door of krachtens de verordening (EG) nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de Unie en derde landen in drugsprecursoren, artikel 12, krachtens artikel 1 “Drugswet”;

25° in de derde kolom van de bepaling onder VII.2.4.3 worden de woorden “EUR 59” vervangen door de woorden “EUR 84,02”;

26° de tabel onder titel 2, hoofdstuk 4, wordt aangevuld met een rij gevoegd als bijlage VI bij deze wet;

27° deze bijlage wordt aangevuld met een nieuwe titel 8 gevoegd als bijlage VII bij deze wet;

28° deze bijlage wordt aangevuld met een nieuwe titel 9 gevoegd als bijlage VIII bij deze wet.

Art. 21. In dezelfde wet wordt een bijlage VIII ingevoegd die als bijlage IX gevoegd is bij deze wet.

HOOFDSTUK 6. — *Wijzigingen van de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik*

Art. 22. Artikel 47 van de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik wordt vervangen als volgt:

“Art. 47. § 1. Onverminderd de bepalingen van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, geschiedt de financiering van de activiteiten uitgevoerd door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten op grond van deze wet ten laste van de Staat.

§ 2. Voor de toepassing van de eerste paragraaf ontvangt het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten van de Staat de nodige middelen van de Staat via de kredieten bedoeld in artikel 13, § 1, 1^o, van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten. Indien bij afsluiting van het betrokken begrotingsjaar deze gestorte middelen te hoog bleken te zijn, vloeit het verschil terug naar de Schatkist.

§ 3. De Koning stelt de nadere regels vast voor de toepassing van paragraaf 1. Daartoe bepaalt Hij onder meer forfaitair de kosten per type van dossier volgens de indeling die Hij vaststelt.”

Art. 23. In hoofdstuk 11 van dezelfde wet, wordt een artikel 47/2 ingevoegd, luidende als volgt:

“Art. 47/2. De FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu betoelaagt de Ethische comités voor de overeenkomstig de artikelen 6, § 1, 7, eerste lid, 16, 19, 20, 24, 30, 31 en 48, § 2, van deze wet en haar uitvoeringsbesluiten uitgevoerde opdracht.

Le Roi fixe les modalités et les conditions qui doivent être remplies afin de recevoir la subvention visée au premier alinéa. Le Roi détermine le montant de la subvention.

La subvention visée au premier alinéa, est à charge de l'État."

CHAPITRE 7. — *Modification de la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé en vue de la création d'un bureau du cannabis*

Art. 24. Dans la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, il est inséré un article 4/1 rédigé comme suit:

"Art. 4/1. § 1^{er}. Si la culture du pavot, de plants de coca ou de plants de cannabis est autorisée, l'Agence a la mission d'effectuer les activités requises qui découlent de la Convention unique du 30 mars 1961 sur les stupéfiants.

§ 2. Si les activités visées au paragraphe 1^{er} soumises à la surveillance sont fixées par ou conformément à la législation reprise sous forme de liste à l'article 4, § 1^{er}, alinéa 3, 6°, l'Agence est exemptée de plein droit.

§ 3. Le Roi détermine les modalités pour l'exécution du présent article. Il fixe en particulier les mesures organisationnelles afin de garantir l'indépendance des inspecteurs de l'Agence en ce qui concerne les activités visées au paragraphe 2 ainsi que la manière dont la surveillance est exercée sur ces activités."

Art. 25. L'article 14/10, § 2, de la même loi, inséré par la loi du 11 mars 2018, est complété par les mots "ni des versements et des moyens effectués en exécution de l'article 4/1".

CHAPITRE 8. — *Entrée en vigueur*

Art. 26. Les articles 7 à 14 produisent leurs effets le 1^{er} janvier 2018.

Les articles 15 à 19 entrent en vigueur le 1^{er} janvier 2020.

L'article 20 entre en vigueur dix jours après la publication de la présente loi au *Moniteur belge*.

Promulguons la présente loi, ordonnons qu'elle soit revêtue du sceau de l'Etat et publiée par le *Moniteur belge*.

Donné à Bruxelles, le 7 avril 2019.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
M. DE BLOCK

Scellé du sceau de l'Etat :

Le Ministre de la Justice,

K. GEENS

—————
Note

(1) Chambre des représentants (www.lachambre.be)
Documents : 54-3519 (2018-2019)
001 : Proposition de Loi ;
002 : Addendum ;
003 : Amendement ;
004 : Rapport ;
005 : Texte adopté par la Commission de la santé publique, de l'environnement et du renouveau de la société ;
006 : Amendement ;
007 : Texte adopté en séance plénière.
Compte rendu intégral : 28 mars 2019.

De Koning bepaalt de nadere regels en voorwaarden waaraan dient te worden voldaan teneinde de in het eerste lid vermelde betoelaging te verkrijgen. De Koning bepaalt het bedrag van de betoelaging.

De in het eerste lid bedoelde betoelaging is ten laste van de staat."

HOOFDSTUK 7. — *Wijziging van de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten teneinde een cannabisbureau op te richten*

Art. 24. In de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, wordt een artikel 4/1 ingevoegd, luidend als volgt:

"Art. 4/1. § 1. Indien de verbouw van papaver, cocoplant of cannabisplant is toegelaten, heeft het agentschap de opdracht om de vereiste werkzaamheden uit te voeren die voortvloeien uit het enkelvoudig verdrag van 30 maart 1961 inzake verdoovende middelen.

§ 2. Indien de werkzaamheden bedoeld in paragraaf 1 aan toezicht onderworpen zijn vastgesteld bij of overeenkomstig de in artikel 4, § 1, 3e lid, 6°, opgelijste wetgeving, is het Agentschap van rechtswege vrijgesteld.

§ 3. De Koning bepaalt nadere regels voor de uitvoering van dit artikel. Hij stelt inzonderheid de organisatorische maatregelen vast teneinde de onafhankelijkheid van de inspecteurs van het Agentschap te waarborgen met betrekking tot de in paragraaf 2 bedoelde werkzaamheden, alsook de wijze waarop toezicht wordt uitgeoefend op deze werkzaamheden."

Art. 25. Artikel 14/10, § 2, van dezelfde wet, ingevoegd bij wet van 11 maart 2018, wordt aangevuld met de woorden "en met de stortingen en de middelen verricht in uitvoering van artikel 4/1".

HOOFDSTUK 8. — *Inwerkingtreding*

Art. 26. De artikelen 7 tot en met 14 hebben uitwerking met ingang van 1 januari 2018.

De artikelen 15 tot en met 19 treden in werking op 1 januari 2020.

Artikel 20 treedt in werking tien dagen na de bekendmaking van deze wet in het *Belgisch Staatsblad*.

Kondigen deze wet af, bevelen dat zij met 's Lands zegel zal worden bekleed en door het *Belgisch Staatsblad* zal worden bekendgemaakt.

Gegeven te Brussel, 7 april 2019.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
M. DE BLOCK

Met 's Lands zegel gezegeld :

De Minister van Justitie,

K. GEENS

—————
Nota

(1) Kamer van volksvertegenwoordigers (www.dekamer.be)
Stukken: 54-3519 (2018-2019)
001: Wetsvoorstel;
002: Addendum;
003: Amendement;
004: Verslag;
005: Tekst aangenomen door de Commissie voor Volksgezondheid, Leefmilieu en Maatschappelijke hernieuwing;
006: Amendement;
007: Tekst aangenomen in plenaire vergadering.
Integraal verslag: 28 maart 2019.

BIJLAGEN / ANNEXES

Bijlage I bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Bijlage I – Heffingen

Wet van 15 december 2013 met betrekking tot medische hulpmiddelen

bijlage	heffingsplichtige	goederen	hoogte	minimale heffing
I.1	Marktdeelnemers, zoals bedoeld in Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen en in Verordening (EU) 2017/746 van het Europees Parlement en de Raad van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek, met uitzondering van de detailhandelaar, gevestigd in de Europese Unie, die medische hulpmiddelen ter beschikking stelt aan detailhandelaars of eindgebruikers in België	medische hulpmiddelen zoals bedoeld in Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen en in Verordening (EU) 2017/746 van het Europees Parlement en de Raad van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek	0.3989129 %	EUR 500

Wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen

bijlage	heffingsplichtige	goederen	hoogte	minimale heffing
I.2	personen die homeopathische geneesmiddelen in de handel brengen	homeopathische stamproducten en geneesmiddelen, zoals bedoeld in artikel 1, § 1, 5), van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen en die rechtmatig in de handel zijn met inbegrip van de geneesmiddelen waarvoor een registratie of VHB werd verleend krachtens artikel 6, § 1, van de wet van 25 maart 1964	0.19323 %	EUR 125

Annexe I^{re} à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Annexe I^{re} – Redevances

Loi du 15 décembre 2013 en matière de dispositifs médicaux

annexe	redevable	biens	taux	redevance minimale
I.1	opérateurs économiques, tels que visés dans le Règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, à l'exception du détaillant, établi dans l'Union européenne, qui met à disposition des détaillants ou des utilisateurs finaux en Belgique, des dispositifs	dispositifs médicaux visés dans le Règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux et dans le Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux in vitro	0,3989129 %	EUR 500

Loi du 25 mars 1964 sur les médicaments

annexe	redevable	biens	taux	redevance minimale
I.2	personnes qui mettent sur le marché des médicaments homéopathiques	souches homéopathiques et médicaments, tels que visés à l'article 1er, § 1er, 5), de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments et qui sont commercialisés légalement, y compris les médicaments pour lesquels un enregistrement ou une AMM a été accordée en vertu de l'article 6, § 1er, de la loi du 25 mars 1964	0,19323 %	EUR 125

Bijlage II bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Bijlage VII – Retributies

Indien er geen verminderd bedrag wordt bepaald in geval van onontvankelijkheid van de aanvraag of intrekking binnen de termijn gesteld voor het ontvankelijkheidsonderzoek, dan is de retributie volledig verschuldigd.

Titel 1. Retributies voor de toepassing van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen (verder: “Geneesmiddelenwet”)

Hoofdstuk 1. Aanvragen van vergunning voor het in de handel brengen (VHB), registratie, verlenging en wijziging van vergunning en registratie, van geneesmiddelen voor menselijk gebruik

Voor de toepassing van dit hoofdstuk wordt verstaan onder:

- 1° 'geneesmiddel voor menselijk gebruik': een geneesmiddel voor menselijk gebruik zoals bedoeld in artikel 1, 1), van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, met uitzondering van kruidengeneesmiddelen en homeopatische geneesmiddelen;
- 2° 'VHB': een vergunning voor het in de handel brengen zoals bedoeld door de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen.
- 3° 'merk': een merk dat alle farmaceutische vormen en alle dosissen omvat van een geneesmiddel dat tot dezelfde titularis behoort, die vergund werden door een specifieke procedure (identiek procedurenummer) en die dezelfde fantasienaam dragen;
- 4° 'aanvraag VHB/registratie': aanvraag van een VHB of registratie van een geneesmiddel voor menselijk gebruik met inbegrip van kruidengeneesmiddelen, met inbegrip van elke toedieningswijze, dosering en farmaceutische vorm van hetzelfde merk waarvoor de aanvraag (het dossier) op hetzelfde moment werd ingediend;
- 5° 'aanvraag wijzigingen en vernieuwingen van VHB/registratie': aanvraag van wijzigingen en vernieuwingen van de VHB of registratie van een geneesmiddel voor menselijk gebruik met inbegrip van kruidengeneesmiddelen, met inbegrip van elke toedieningswijze, dosering en farmaceutische vorm van hetzelfde merk waarvoor de aanvraag (het dossier) op hetzelfde moment werd ingediend.

Deel 1. Aanvraag vergunningen voor het in de handel brengen (VHB) en registratie

Onderdeel 1. Nationale procedure

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.1.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6bis, §1, zevende of achtste lid, of §2 of §3, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 31.124	EUR 553

<p>VII.1.1.1.1.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6bis, §1, eerste tot vierde lid, of §4, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 27.089	EUR 553
<p>VII.1.1.1.1.3 Aanvraag van registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik niet conform met een communautaire monografie van geneeskundige planten, in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6, §1, vijfde lid of 6bis, §2, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 31.124	EUR 553
<p>VII.1.1.1.1.4 Aanvraag van registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik conform met een communautaire monografie van geneeskundige planten, in het kader van een nationale procedure door of krachtens artikel 6, §1, vijfde lid of 6bis, §2, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 24.247	EUR 553
<p>VII.1.1.1.1.5 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een homeopathisch geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een nationale goedkeuringsprocedure door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	<p>EUR 790,94 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam EUR 4739,35 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meerdere stammen;</p> <p>Indien het geneesmiddel wordt verkregen op basis van meer dan 5 stammen, wordt het bedrag van de vergoeding verhoogd voor elke bijkomende stam:</p> <ul style="list-style-type: none"> - met EUR 372,01 indien eerder geen registratiedossier betreffende een geneesmiddel verkregen op basis van diezelfde stam werd ingediend - met EUR 31,38 in het tegenovergestelde geval 	EUR 553

<p>VII.1.1.1.1.6 Aanvraag tot registratie van een homeopathisch geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een vereenvoudigde nationale registratieprocedure door en krachtens artikel 6, §1, derde en vijfde lid, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	<p>met EUR372,01 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam met EUR2644,71 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meerdere stammen;</p> <p>Indien het geneesmiddel wordt verkregen op basis van meer dan 5 stammen, wordt het bedrag van de vergoeding verhoogd voor elke bijkomende stam:</p> <ul style="list-style-type: none"> - met EUR372,01 indien eerder geen registratiedossier betreffende een geneesmiddel verkregen op basis van diezelfde stam werd ingediend - met EUR31,38 in het tegenovergestelde geval 	met EUR 372,01 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam met EUR 553 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meer dan één stam
<p>VII.1.1.1.1.7 Indienen van een dossier dat een bepaalde farmaceutische vorm bevat die gemeenschappelijk is voor een reeks geneesmiddelen die verkregen werden op basis van dezelfde stam(men) of met betrekking tot een welbepaald type verdunning dat gemeenschappelijk is voor een reeks geneesmiddelen van die aard, door en krachtens artikel 6, §1, vijfde lid, Geneesmiddelenwet (referentiedossier stammen)</p>	De aanvrager	EUR372,01	EUR 372,01

Onderdeel 2. Gedecentraliseerde procedure of wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken Lidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
<p>VII.1.1.1.2.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, of 6bis, §1, zevende of achtste lid, §2 of §3, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 10.590	EUR 553

VII.1.1.1.2.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door en krachtens artikel 6 <i>bis</i> , §1, eerste tot vierde lid, of §4, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 9.110	EUR 553
VII.1.1.1.2.3 Aanvraag van registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikelen 6, §1, derde lid of vijfde lid, of 6 <i>bis</i> , §2, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 9.110	EUR 553

Onderdeel 3. Gedecentraliseerde procedure of wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.1.3.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6 <i>bis</i> , §1, zevende of achtste lid, §2 of §3, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 49.979	EUR 553
VII.1.1.1.3.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6 <i>bis</i> , §1, eerste tot vierde lid, of §4, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 41.974	EUR 553
VII.1.1.1.3.3 Aanvraag van registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik conform een communautaire monografie van geneeskrachtige planten, in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1, vijfde lid of 6 <i>bis</i> , §2, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 30.944	EUR 553

VII.1.1.1.3.4 Aanvraag van registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, niet conform een communautaire monografie van geneeskrachtige planten, in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6, §1, vijfde lid of 6bis, §2, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 49.979	EUR 553
--	--------------	---------------	---------

Deel 2. Aanvraag tot hernieuwing van de registraties en vergunningen voor het in de handel brengen

Onderdeel 1. Nationale procedure

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.2.1.1 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 5.770	EUR 553
VII.1.1.2.1.2 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 7.175	EUR 553

Onderdeel 2. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken Lidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.2.2.1 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 1.046	EUR 553

VII.1.1.2.2.2 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 1.214	EUR 553
--	--	-----------	---------

Onderdeel 3. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.2.3.1 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 11.759	EUR 553
VII.1.1.2.3.2 Hernieuwing van een registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{ter} , tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de registratie of VHB	EUR 11.807	EUR 553

Deel 3. Aanvraag tot wijziging VHB

Voor de toepassing van dit onderdeel wordt verstaan onder:

- 1° 'verordening': Verordening (EG) nr. 1234/2008 van de Commissie van 24 november 2008 betreffende het onderzoek van wijzigingen in de voorwaarden van vergunningen voor het in de handel brengen van geneesmiddelen voor menselijk gebruik en geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik;
- 2° 'merk': een merk dat alle farmaceutische vormen en alle dosissen omvat van een geneesmiddel dat tot dezelfde titularis behoort, die gemachtigd werden door een specifieke procedure (identiek procedurenummer) en die dezelfde fantasienaam dragen;
- 3° 'Verticale groepering van wijzigingen': meerdere wijzigingen die worden aangebracht in de voorwaarden van een of meerdere vergunningen voor het in de handel brengen die betrekking hebben op een merk conform artikel 7, §2, a) of 13 quinqies, §2, a), van de verordening, voor de wijzigingen van type IA en artikel 7, §2, b) of c), of 13 quinqies; §2, b) of c) van de verordening voor de andere wijzigingen;
- 4° 'Horizontale groepering van wijzigingen': een of meerdere wijzigingen die worden aangebracht in de voorwaarden van een of meerdere vergunningen voor het in de handel brengen die betrekking hebben op meerdere merken conform artikel 7, §2, a) of 13 quinqies, §2, a) van de verordening, voor de wijzigingen van type IA en artikel 13 quinqies; §2, c) of c) van de verordening, voor de andere wijzigingen;

5° 'Procedure voor de taakverdeling': De procedure beoogd in artikel 20 van de verordening. Het indienen van een aanvraag tot uitbreiding van het gamma via een groepering van varianten stelt niet vrij van de betaling van de vergoeding die verschuldigd is bij een nieuwe aanvraag van VHB, door en krachtens artikel 19 van de verordening.

Onderdeel 1. Nationale procedure

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.1.1 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van de nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB	EUR 539	EUR 539
VII.1.1.3.1.1.2 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van de nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB	EUR 539 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.1.1.3 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering.	De titularis van de registratie of VHB	EUR 448	EUR 448
VII.1.1.3.1.1.4 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, via een procedure voor horizontale groepering.	De titularis van de registratie of VHB	EUR 448 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 448 voor een merk Vanaf twee merken: EUR 553

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.1.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{ter} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 1.175 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.1.2.2 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{ter} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 1.103 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.1.3.1 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 6.738 + EUR 580 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.1.3.2 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 7.091 + EUR 165 per bijkomend merk	EUR 553

VII.1.1.3.1.3.3 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 7.177 + EUR 580 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.1.3.4 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 8.990 + EUR 165 per bijkomend merk	EUR 553

Onderdeel 2. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken Lidstaat is

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.2.1.1 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB	EUR 349	EUR 349
VII.1.1.3.2.1.2 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB	EUR 349 + EUR 160 per bijkomend merk	Voor twee merken: EUR 535 Vanaf drie merken: EUR 553
VII.1.1.3.2.1.3 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de registratie of VHB	EUR 375	EUR 375

VII.1.1.3.2.1.4 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen IA van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor horizontale groepering.	De titularis van de registratie of VHB	EUR 375 + EUR 160 per bijkomend merk	Voor twee merken: EUR 553 Vanaf drie merken: EUR 553
---	--	--------------------------------------	---

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.2.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 347 + EUR 160 per bijkomend merk	Voor een merk: EUR 347 Voor twee merken: EUR 507 Vanaf drie merken: EUR 553
VII.1.1.3.2.2.2 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 306 + EUR 160 per bijkomend merk	Voor een merk: EUR 306 Voor twee merken: EUR 466 Vanaf drie merken: EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.2.3.1 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 1.313 + EUR 580 per bijkomend merk	EUR 553

VII.1.1.3.2.3.2 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 516 + EUR 165 per bijkomend merk	Voor een merk: EUR 516 Vanaf twee merken: EUR 553
VII.1.1.3.2.3.3 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 1612 + EUR 580 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.2.3.4 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 933 + EUR 165 per bijkomend merk	EUR 553

Onderdeel 3. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.3.1.1 Aanvraag tot wijziging van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van het type IA van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, met inbegrip van een kruidengeneesmiddel, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de registratie of VHB	EUR 574	EUR 553
VII.1.1.3.3.1.2 Aanvraag tot wijziging van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van het type IA van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, met inbegrip van een kruidengeneesmiddel, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de registratie of VHB	EUR 574 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributie- plichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijk heid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids- onderzoek
VII.1.1.3.3.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 1.788 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.3.2.2 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een kruidengeneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 1.886 + EUR 160 per bijkomend merk	EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.3.3.1 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, met inbegrip van een kruidengeneesmiddel, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 9.908 + EUR 580 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.1.3.3.3.2 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de registratie of vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, met inbegrip van een kruidengeneesmiddel, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de registratie of VHB	EUR 5.884 + EUR 165 per bijkomend merk	EUR 553

Onderdeel 4. Aanvraag tot administratieve wijziging

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.4.1 Aanvraag tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen of registratie, met name een wijziging van de titularis van de VHB of de registratie, de taalrol of de groothandelaar van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 6 §1 ^{quater} , achtste lid, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB of de registratie	EUR 429	EUR 429
VII.1.1.3.4.2 Aanvraag tot wijziging van de vergunning voor het in de handel brengen of registratie, met name een wijziging van de titularis van de VHB of de registratie, de taalrol of de groothandelaar van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 6 §1 ^{quater} , achtste lid via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB of de registratie	EUR 429 + EUR 166 per bijkomend merk	EUR 523

Onderdeel 5. Aanvraag tot wijziging van de bijsluiter of de verpakking zonder impact op de SKP

Voor de toepassing van dit onderdeel wordt verstaan onder 'SKP': de samenvatting van de kenmerken van het product zoals beoogd door de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen.

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.1.3.5.1 Aanvraag tot wijziging van een element in verband met de etikettering of de bijsluiter dat geen verband houdt met de SKP voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 6, §1 ^{quater} , achtste lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de vergunning	EUR 749	EUR 553
VII.1.1.3.5.2 Aanvraag tot wijziging van een element in verband met de etikettering of de bijsluiter dat geen verband houdt met de SKP voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{quater} , achtste lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de vergunning	EUR 749	EUR 553
VII.1.1.3.5.3 Aanvraag tot wijziging van een element in verband met de etikettering of de bijsluiter dat geen verband houdt met de SKP voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1 ^{quater} , achtste lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de vergunning	EUR 749	EUR 553

Hoofdstuk 2. Aanvragen van een vergunning voor het in de handel brengen, het registreren, verlenging en wijziging van de vergunningen en de registratie van geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik

Voor de toepassing van dit hoofdstuk wordt verstaan onder:

- 1° 'geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik': een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik zoals bedoeld in artikel 1, §1, 1) van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, met uitzondering van kruidengeneesmiddelen en homeopathische geneesmiddelen;
- 2° 'VHB': een vergunning voor het in de handel brengen zoals bedoeld door de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen.
- 3° 'merk': een merk dat alle farmaceutische vormen en alle dosissen omvat van een geneesmiddel dat tot dezelfde titularis behoort, die gemachtigd werden door een specifieke procedure (identiek procedurenummer) en die dezelfde fantasienaam dragen;
- 4° 'aanvraag VHB/registratie': aanvraag van een VHB of registratie van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik met inbegrip van kruidengeneesmiddelen, met inbegrip van elke toedieningswijze, dosering en farmaceutische vorm van hetzelfde merk waarvoor de aanvraag (het dossier) op hetzelfde moment werd ingediend;

5° 'aanvraag tot wijzigingen of verlengingen van VHB': een aanvraag tot wijzigingen en verlengingen van VHB met inbegrip van kruidengeneesmiddelen, met inbegrip van elke toedieningswijze, dosering en farmaceutische vorm van hetzelfde merk waarvoor de aanvraag (het dossier) op hetzelfde moment werd ingediend;

Deel 1. Aanvraag vergunningen voor het in de handel brengen (VHB) en registratie

Onderdeel 1. Nationale procedure

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
<p>VII.1.2.1.1.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6<i>bis</i>, §6, zesde of zevende lid, §7, of §8, of 6<i>quater</i>, §2, 3°), Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 35.296	EUR 553
<p>VII.1.2.1.1.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6<i>bis</i>, §1, vijfde lid, of §9, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	EUR 27.728	EUR 553

<p>VII.1.2.1.1.3 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een homeopathisch geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een nationale goedkeuringsprocedure door en krachtens artikel 6<i>bis</i>, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	<p>EUR 790,94 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam EUR 4739,35 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meerdere stammen;</p> <p>Indien het geneesmiddel wordt verkregen op basis van meer dan 5 stammen, wordt het bedrag van de vergoeding verhoogd voor elke bijkomende stam:</p> <ul style="list-style-type: none"> - met EUR 372,01 indien eerder geen registratiedossier betreffende een geneesmiddel verkregen op basis van diezelfde stam werd ingediend - met EUR 31,38 in het tegenovergestelde geval 	EUR 553
<p>VII.1.2.1.1.4 Aanvraag tot registratie van een homeopathisch geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een vereenvoudigde nationale registratieprocedure door en krachtens artikel 6<i>bis</i>, §1, derde of vijfde lid, Geneesmiddelenwet</p>	De aanvrager	<p>met EUR 372,01 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam met EUR 2644,71 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meerdere stammen;</p> <p>Indien het geneesmiddel wordt verkregen op basis van meer dan 5 stammen, wordt het bedrag van de vergoeding verhoogd voor elke bijkomende stam:</p> <ul style="list-style-type: none"> - met EUR 372,01 indien eerder geen registratiedossier betreffende een geneesmiddel verkregen op basis van diezelfde stam werd ingediend - met EUR 31,38 in het tegenovergestelde geval 	met EUR 372,01 voor een geneesmiddel verkregen op basis van één enkele stam met EUR 553 voor een geneesmiddel verkregen op basis van meer dan één stam

VII.1.2.1.1.5 Indienen van een dossier dat een bepaalde farmaceutische vorm bevat die gemeenschappelijk is voor een reeks geneesmiddelen die verkregen werden op basis van dezelfde stam(men) of met betrekking tot een welbepaald type verdunning dat gemeenschappelijk is voor een reeks geneesmiddelen van die aard, door en krachtens artikel 6, §1, vijfde lid, Geneesmiddelenwet (referentiedossier stammen)	De aanvrager	EUR 372,01	EUR 372,01
--	--------------	------------	------------

Onderdeel 2. Gedecentraliseerde procedure of wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken Lidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.1.2.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6bis, §6, zesde of zevende lid, §7, of §8, of 6quater, §2, 3), Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 8.275	EUR 553
VII.1.2.1.2.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door en krachtens artikel 6bis, eerste tot vijfde lid of §9, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 7.511	EUR 553

Onderdeel 3. Gedecentraliseerde procedure of wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek

VII.1.2.1.3.1 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door en krachtens artikel 6, §1, derde lid, 6bis, §6, zesde of zevende lid, §7, of §8, of 6quater, §2, 3°), Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 56.261	EUR 553
VII.1.2.1.3.2 Aanvraag van vergunning voor het in de handel brengen of uitbreiding van het gamma van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een gedecentraliseerde procedure of een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door en krachtens artikel 6bis, eerste tot vijfde lid, of §9, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 45.346	EUR 553

Deel 2. Aanvraag tot hernieuwing van de vergunningen voor het in de handel brengen

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.2.1 Hernieuwing van een vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een nationale procedure door en krachtens artikel 6, §1ter, tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 8.240	EUR 553
VII.1.2.2.2 Hernieuwing van een vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1ter, tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 15.539	EUR 553
VII.1.2.2.3 Hernieuwing van een vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 6, §1ter, tweede lid en/of derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 1.630	EUR 553

Deel 3. Aanvraag tot wijziging VHB

De definities opgenomen in hoofdstuk 1, deel 3 zijn van toepassing op dit onderdeel.

Het indienen van een aanvraag tot uitbreiding van het gamma via een groepering van varianten stelt niet vrij van de betaling van de vergoeding die verschuldigd is bij een nieuwe aanvraag van VHB, door en krachtens artikel 19 van de verordening.

Onderdeel 1. Nationale procedure

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributie- plichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijk heid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids- onderzoek
VII.1.2.3.1.1.1 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van de nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB	EUR 596	EUR 553
VII.1.2.3.1.1.2 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van de nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>bis</i> van de verordening, via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB	EUR 596 + EUR 203 per bijkomend merk	EUR 553

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributie- plichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijk heid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids- onderzoek
VII.1.2.3.1.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 <i>ter</i> van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 1.720 + EUR 203 per bijkomend merk	EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.1.3.1 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 8.553 + EUR 203 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.2.3.1.3.2 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, met inbegrip van het toevoegen van een beoogde soort bestemd voor menselijke consumptie, in het kader van een nationale procedure, door of krachtens artikel 13 ^{quater} van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale, horizontale groepering van varianten en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 7.829 + EUR 707 per bijkomend merk	EUR 553

Onderdeel 2. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken Lidstaat is

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.2.1.1 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB	EUR 466	EUR 466
VII.1.2.3.2.1.2 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB	EUR 466 + EUR 162 per bijkomend merk	EUR 553

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.2.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 407 + EUR 162 per bijkomend merk	EUR 407 voor een merk Vanaf twee merken: EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.2.3.1 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, met inbegrip van het toevoegen van een beoogde soort bestemd voor consumptie, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 2.315 + EUR 563 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.2.3.2.3.2 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de betrokken lidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 903 + EUR 162 per bijkomend merk	EUR 553

Onderdeel 3. Wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is

1. Wijzigingen van type IA

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.3.1.1 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering	De titularis van de VHB	EUR 1.083	EUR 553
VII.1.2.3.3.1.2 Aanvraag tot wijziging van het type IA van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 8 van de verordening, desgevallend via een procedure voor horizontale groepering	De titularis van de VHB	EUR 1.083 + EUR 259 per bijkomend merk	EUR 553

2. Wijzigingen van type IB

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.3.2.1 Aanvraag tot wijziging van het type IB van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 9 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 1.715 + EUR 259 per bijkomend merk	EUR 553

3. Wijzigingen van type II

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij onontvankelijkheid of intrekking door de aanvrager tijdens het ontvankelijkheids-onderzoek
VII.1.2.3.3.3.1 Aanvraag tot wijziging van het klinische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, met inbegrip van het toevoegen van een beoogde soort bestemd voor menselijke consumptie, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 12.013 + EUR 900 per bijkomend merk	EUR 553
VII.1.2.3.3.3.2 Aanvraag tot wijziging van het analytische type II van de vergunning voor het in de handel brengen van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, in het kader van een wederzijdse erkenningsprocedure indien België de referentielidstaat is, door of krachtens artikel 10 van de verordening, desgevallend via een procedure voor verticale groepering en/of taakverdeling	De titularis van de VHB	EUR 11.313 + EUR 259 per bijkomend merk	EUR 553

Hoofdstuk 3. Laattijdige afsluiting van de dossiers door de titularis van de VHB of aanvrager

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.3.1 Aanvraag tot het afronden van het dossier na antwoord op de vragen van FAGG met betrekking tot de documenten die noodzakelijk zijn voor het afsluiten van de procedure voor de registratie of de vergunning voor het in de handel brengen van het geneesmiddel voor menselijk of diergeneeskundig gebruik later dan de termijn van zes weken opgelegd door FAGG	De aanvrager	EUR 844
VII.1.3.2 Aanvraag tot het afronden van het dossier na antwoord op de vragen van FAGG met betrekking tot de documenten die noodzakelijk zijn voor het afsluiten van de procedure voor de verlenging of wijziging van de registratie of de VHB van een geneesmiddel voor menselijk of diergeneeskundig gebruik later dan de termijn van zes weken opgelegd door FAGG	De titularis van de registratie of VHB	EUR 580

Hoofdstuk 4. Vragen met betrekking tot klinische experimenten

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.4.1 Aanvraag tot goedkeuring voor het uitvoeren van een klinische proef met een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, door of krachtens artikel 6 <i>quinquies</i> , Geneesmiddelenwet	De opdrachtgever van de proef	EUR 154,72 per experimenteel geneesmiddel

VII.1.4.2 Kennisgeving bij FAGG van de intentie om een commercieel klinisch onderzoek aan te vatten voor een medisch hulpmiddel, met inbegrip van een actief implanteerbaar medisch hulpmiddel, door of krachtens artikelen 1bis, §3, en 13bis, §2, Geneesmiddelenwet	De fabrikant of diens mandataris	EUR 8.982
---	----------------------------------	-----------

Hoofdstuk 5. Programma met betrekking tot het ter beschikking stellen van geneesmiddelen met het oog op compassionate use en dringend medisch programma voor een geneesmiddel

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.5.1 Aanvraag voor het starten van een programma met betrekking tot het ter beschikking stellen van geneesmiddelen voor gebruik in schrijnende gevallen, door of krachtens artikel 6quater, §1, 2°), Geneesmiddelenwet	De aanvrager, met uitzondering van de Minister van Sociale zaken	EUR 18.525
VII.1.5.2 Herevaluatie van een programma met betrekking tot het ter beschikking stellen van geneesmiddelen voor gebruik in schrijnende gevallen op basis van de stand van de wetenschap door FAGG en de substantiële wijzigingen in het programma door of krachtens artikel 6quater, §1, 2°), Geneesmiddelenwet	De aanvrager, met uitzondering van de Minister van Sociale zaken	EUR 2.671
VII.1.5.3 Aanvraag tot het opstarten van een dringend medisch programma voor een geneesmiddel, door of krachtens artikel 6quater, §1, 3°), Geneesmiddelenwet	De aanvrager, met uitzondering van de Minister van Sociale zaken	EUR 11.296
VII.1.5.4 Herevaluatie van een dringend medisch programma voor een geneesmiddel op basis van de stand van de wetenschap door FAGG en de substantiële wijzigingen in het programma door of krachtens artikel 6quater, §1, 3°), Geneesmiddelenwet	De aanvrager, met uitzondering van de Minister van Sociale zaken	EUR 2.410

Hoofdstuk 6. Parallele import van geneesmiddelen voor menselijk en diergeneeskundig gebruik

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.6.1 Aanvraag tot goedkeuring voor de parallele import van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 12ter, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 1.037
VII.1.6.2 Aanvraag tot verlenging van de goedkeuring voor de parallele import van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, nadat de goedkeuring verstreken is, door of krachtens artikel 12ter, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de vergunning voor parallele import	EUR 1.037
VII.1.6.3 Aanvraag tot wijziging van de goedkeuring van de parallele import van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 12ter, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de vergunning voor parallele import	EUR 891
VII.1.6.4 Aanvraag tot goedkeuring voor de parallele import van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, door of krachtens artikel 12ter, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 1.438,72

VII.1.6.5 Aanvraag tot wijziging van de goedkeuring van de parallelle import van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, door of krachtens artikel 12ter, §1, derde lid, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 639,44
VII.1.6.6 Aanvraag tot het afronden van het dossier na antwoord op de vragen van FAGG met betrekking tot de documenten die noodzakelijk zijn voor het afsluiten van de procedure voor de goedkeuring voor de parallelle import van een geneesmiddel voor menselijk of diergeneeskundig gebruik of van de aanvraag tot wijziging of verlenging van de goedkeuring, later dan de termijn van zes weken opgelegd door FAGG	De aanvrager of de titularis van de vergunning voor parallelle import	EUR 580

Hoofdstuk 7. Exportcertificaten

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.7.1 Uitreiken van een exportcertificaat voor een medisch hulpmiddel, krachtens artikel 12septies van de geneesmiddelenwet, gelezen in samenhang met artikel 1bis, § 3, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 159

Hoofdstuk 8. Publiciteit voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.8.1 Kennissegeving van reclame bestemd voor het publiek van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 9, §2, eerste lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 569
VII.1.8.2 Verlenging van de kennisgeving van publiciteit bij het publiek in het voordeel van een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 9, §2, eerste lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB die de kennisgeving van de publiciteit deed	EUR 285
VII.1.8.3 Aanvraag van goedkeuring voor de publiciteit via radio en televisie voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 9, §2, tweede lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 956
VII.1.8.4 Aanvraag van verlenging van de goedkeuring voor de publiciteit via radio en televisie voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 9, §2, tweede lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB die de goedkeuring heeft	EUR 478

Hoofdstuk 9. Aanvraag van goedkeuring van bijkomende activiteiten voor het minimaliseren van risico's

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.9.1 Aanvankelijke aanvraag van een of meerdere houders van VHB van de goedkeuring van bijkomende risicobeperkende activiteiten voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 6, §1octies, vierde lid, Geneesmiddelenwet	De houder(s) van de VHB	EUR 6.350,49, verdeeld over de verschillende houders door het aantal houders indien er meerdere zijn
VII.1.9.2 Aanvraag van een of meerdere houders van VHB van een wijziging in de bijkomende risicobeperkende activiteiten voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik, door of krachtens artikel 6, §1octies, vierde lid, Geneesmiddelenwet	De houder van de VHB / elke houder van een VHB	EUR 2.116,83, verdeeld over de verschillende houders door het aantal houders indien er meerdere zijn
VII.1.9.3 Aanvankelijke aanvraag van een houder van VHB tot goedkeuring van bijkomende risicobeperkende activiteiten voor een geneesmiddel voor menselijk gebruik dat werd toegestaan conform artikel 6bis van de wet van 25 mei 1964 op de geneesmiddelen, of aanvraag tot goedkeuring van een houder van VHB of een informatiebrief ter attentie van professionele zorgverleners betreffende de aanbevelingen voor het minimaliseren van de risico's voor het betrokken geneesmiddel, door of krachtens artikel 6, §1octies, vierde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 2.116,83

Hoofdstuk 10. Aanvraag van goedkeuring van activiteiten voor het beheren van risico's

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.10.1 Validatie van een brief aan professionele zorgverleners (Direct Healthcare Professional Communications – DHPC) krachtens artikel 6, § 1octies, vierde lid, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB	EUR 2.637

Hoofdstuk 11. Aanvraag advies bij FAGG

Deel 1. Aanvraag van een wetenschappelijk, technisch of reglementair advies

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag	Bedrag bij weigering van validatie van de aanvraag door FAGG
VII.1.11.1.1 Aanvraag van een technisch-reglementair of wetenschappelijk advies over een specifieke, welbepaalde kwestie in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type I)	De aanvrager	EUR 2.166,99	EUR 0
VII.1.11.1.2 Aanvraag van een wetenschappelijk advies over meerdere vragen in verband met (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten betreffende het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type II)	De aanvrager	EUR 13.001,94	EUR 0
VII.1.11.1.3 Aanvraag van een gemengd advies over meerdere vragen die zowel betrekking hebben op de technische en reglementaire aspecten als op de (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type III)	De aanvrager	EUR 17.335,94	EUR 0

Deel 2. Aanvraag van reglementair advies in verband met een paraplumerk

Voor de toepassing van dit onderdeel wordt verstaan onder 'advies in verband met een paraplumerk': een advies betreffende het oprichten van een nieuw paraplumerk, de wijziging of de uitbreiding van een bestaand paraplumerk of het gebruik of de wijziging van een suffix en dat voor wat betreft de geneesmiddelen voor menselijk gebruik die niet aan voorschrift onderworpen zijn, buiten elke aanvraag van VHB of registratie en wijziging van deze laatste.

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.11.2.1 Aanvraag van een advies in verband met een paraplumerk krachtens artikel 6sexies, Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB of registraties	EUR 1.004

Hoofdstuk 12. Analyse van de grondstoffen gebruikt door de apothekers

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.12.1 Aanvraag van een algemene toelating voor fabricage, conform de Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 6.572
VII.1.12.2 Aanvraag tot toelating of wijziging van een toelating tot het produceren van een grondstof of het verdelen van een grondstof die in een andere Lidstaat werd geproduceerd, conform de Geneesmiddelenwet, met uitzondering van de wijzigingen met betrekking tot het gamma verpakkingen van de grondstof en de identiteit of het adres van de producent(en)/leverancier(s) van de verworven grondstof, of de naam of het adres van de titularis van de toelating tot het produceren of het verdelen van het grondstof.	De fabrikant	EUR 93

VII.1.12.3 Validatie van een aanvraag tot onderzoek van een nieuwe monografie of een herziene monografie waarvoor een laboratoriumanalyse vereist is, door de Farmacopee-Commissie voor een grondstof die niet beschreven staat in een farmacopee, conform de Geneesmiddelenwet	De fabrikant	EUR 198
VII.1.12.4 Evaluatie van een aanvraag tot onderzoek van een nieuwe monografie of een herziene monografie waarvoor een laboratoriumanalyse vereist is, door de Farmacopee-Commissie voor een grondstof die niet beschreven staat in een farmacopee, conform de Geneesmiddelenwet	De fabrikant	EUR 4.845
VII.1.12.5 Onderzoek van een herziene monografie door de Farmacopee-Commissie voor een grondstof die niet beschreven staat in een farmacopee, conform de Geneesmiddelenwet	De fabrikant	EUR 2.070
VII.1.12.6 Aanvraag van een algemene toelating voor de distributie van grondstoffen die niet door de aanvrager gefabriceerd werden, die vervaardigd zijn in België en/of in een andere Lidstaat, conform de Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 5.822

Hoofdstuk 13. Aanvragen voor de vervaardiging, de invoer of de distributie van actieve substanties

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.13.1 De aanvraag van een registratie voor de vervaardiging, de invoer of de distributie van actieve substanties, krachtens artikel 12bis en 12ter, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 742
VII.1.13.2 De aanvraag voor het opstellen van nieuwe originele documenten m.b.t. een registratie voor de vervaardiging, de invoer of de distributie van actieve substanties, krachtens artikel 12bis en 12ter, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 20

Hoofdstuk 14. Aanvragen voor certificaten van farmaceutische producten zoals bedoeld in de "Guidelines on the implementation of the WHO certification scheme on the quality of pharmaceutical products moving in international commerce"

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.14.1 De aanvraag van een certificaat van farmaceutisch product, krachtens artikel 12bis, § 2, Geneesmiddelenwet	De aanvrager	EUR 56

Hoofdstuk 15. Aanvragen voor de legalisering van een document, voor de uitvoerverklaring voor geneesmiddelen, voor de verklaring van fabricage door onderaanneming, voor de registratie van bemiddelaars en voor de verklaring van geen bezwaar

Voor de toepassing van dit hoofdstuk wordt verstaan onder 'verklaring van geen bezwaar' : een verklaring dat de betreffende middelen niet onderhevig zijn aan een invoervergunning, ook wel (Letter of no objection – LONO)

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.15.1 De validatie van een document opgemaakt door de aanvrager in verband met de registraties en de vergunningen met betrekking tot geneesmiddelen.	De aanvrager	EUR 20
VII.1.15.2 De aanvraag voor een uitvoerdeclaratie	De aanvrager	EUR 346
VII.1.15.3 De aanvraag voor een declaratie voor een loonfabricageactiviteit	De aanvrager	EUR 712
VII.1.15.4 De registratie van een bemiddelaar in geneesmiddelen	De aanvrager	EUR 124
VII.1.15.5 De afgifte van een verklaring van geen bezwaar	De aanvrager	EUR 55

Hoofdstuk 16. Personen die gekwalificeerd zijn en verantwoordelijk zijn voor de informatie

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.16.1 De registratie van de natuurlijke persoon als contactpersoon inzake geneesmiddelenbewaking op Belgisch niveau die verbonden is aan de gekwalificeerde persoon, door of krachtens artikel 12 <i>sexies</i> , §2, lid 2, a) Geneesmiddelenwet	De titularis van de VHB of registratie	EUR 219
VII.1.16.2 De controle van het aanmeldingsformulier van de natuurlijke persoon als gekwalificeerde persoon (QP) evenals de daaropvolgende beheer van het bestand (case) als het toekennen van een dispensatie die hem(haar) om de functie uit te voeren niemand gekwalificeerd voor diverse bedrijven GMP, artikel 12 <i>bis</i> , Geneesmiddelenwet	Gekwalificeerde persoon (QP)	EUR 1.738
VII.1.16.3 De erkenning van de "verantwoordelijke voor de voorlichting"	Apotheker of geneesheer	EUR 461
VII.1.16.4 Alle kennisgevingen aan het FAGG betreffende alle wijzigingen in verband met de verantwoordelijke voor de voorlichting van het betrokken bedrijf	De titularis van de VHB of registratie	EUR 208

Hoofdstuk 17. Inspectie

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.1.17.1 Aanvraag GMP-inspectie met het oog op een ziekenhuisvrijstelling zoals bedoeld in art. 6 <i>quater</i> , §3, 6/1), Geneesmiddelenwet	Aanvrager van de ziekenhuisvrijstelling	EUR 8.469
VII.1.17.2 Inspectie met het oog op de erkenning en het behoud van de erkenning van een laboratorium zoals bedoeld in artikel 15, § 4, Geneesmiddelenwet	Aanvrager	EUR 6.992

VII.1.17.3 GMP API-inspectie buitenland met uitzondering van inspectie op vraag van het Europees Geneesmiddelenagentschap	Aanvrager	EUR 3.050/dag ter plaats per inspecteur + kosten
VII.1.17.4 GMP-inspectie buitenland met uitzondering van inspectie op vraag van het Europees Geneesmiddelenagentschap	Aanvrager	EUR 3.050/dag ter plaats per inspecteur + kosten
VII.1.17.5 Herinspectie GMP	Vergunninghouder	EUR 3.050/dag ter plaats per inspecteur
VII.1.17.6 Herinspectie GDP	Vergunninghouder	EUR 2.300/dag ter plaats per inspecteur
VII.1.17.7 GCP-inspectie buitenland met uitzondering van inspectie op vraag van het Europees Geneesmiddelenagentschap	Aanvrager	EUR 3.050/dag ter plaats per inspecteur + kosten

Titel 2. Retributies voor de toepassing van de wet van 24 februari 1921 Wet betreffende het verhandelen van giftstoffen, slaapmiddelen en verdovende middelen, psychotrope stoffen, ontsmettingsstoffen en antiseptica en van de stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen (verder: "Drugswet")

De overheidsdiensten die de onderstaande vergunningen aanvragen voor het uitvoeren van activiteiten met het oog op het voorkomen, het opsporen, het onderzoeken en het vervolgen van strafbare feiten, zijn vrijgesteld van betaling van de retributies

Hoofdstuk 1. Aanvraag voor een vergunning, voor het invoeren, uitvoeren, vervoeren, vervaardigen, produceren, in bezit hebben, verkopen of te koop aanbieden, leveren, afleveren of aanschaffen, onder bezwarende titel of om niet van middelen

Voor de toepassing van dit hoofdstuk wordt verstaan onder:

1° "preparaat": elk vast of vloeibaar mengsel zijnde:

- a. een oplossing of mengsel, in om het even welk fysische toestand, die één of meer stoffen bevat; of
- b. een gedoseerde vorm van één of meer stoffen;

2° stof: verdovende middelen en psychotrope stoffen.

Retributieplichtig feit	Retributieplichti ge	Bedrag
VII.2.1.1 De aanvraag van een activiteitenvergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 175,47
VII.2.1.2 De aanvraag van een activiteitenvergunning indien deze aanleiding geeft tot een inspectie, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 451,64
VII.2.1.3 De aanvraag van een activiteitenvergunning indien de plaats niet vergund is op het moment van indiening van de aanvraag en de aanvraag betrekking heeft op een plaats waarvoor een vervaardigingsvergunning werd toegekend overeenkomstig artikel 12bis, § 1, eerste en vijfde lid van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 799,46
VII.2.1.4 De aanvraag van de eindgebruikers en de aanvraag tot hernieuwing van de eindgebruikersvergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 89,29
VII.2.1.5 De aanvraag van de particulierenvergunning en de aanvraag tot hernieuwing van de particulierenvergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 89,29
VII.2.1.6 De aanvraag wijziging van gegevens in de activiteitenvergunning, eindgebruikers vergunning, particulierenvergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 69,89
VII.2.1.7 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 32,34
VII.2.1.8 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning indien deze wordt ingediend via de website van het FAGG (NDSWeb) , krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 19,81
VII.2.1.9 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning indien de aanvraag elektronisch wordt ingediend een bestand volgens model dat wordt opgesteld door het FAGG en wordt gepubliceerd op zijn website, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 24,95
VII.2.1.10 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning indien deze onderworpen is aan controle door de bevoegde ambtenaar, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 170,27
VII.2.1.11 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning indien deze wordt ingediend via de website van het FAGG (NDSWeb) indien deze onderworpen is aan controle door de bevoegde ambtenaar, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 157,74

VII.2.1.12 De aanvraag van een invoer of uitvoervergunning indien de aanvraag elektronisch wordt ingediend een bestand volgens model dat wordt opgesteld door het FAGG en wordt gepubliceerd op zijn website indien deze onderworpen is aan controle door de bevoegde ambtenaar, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 162,88
---	--------------	---------------

Hoofdstuk 2. Aanvraag voor een 'verklaring van geen bezwaar' of bonnenboekje en inspecties voor het invoeren, uitvoeren, vervoeren, vervaardigen, produceren, in bezit hebben, verkopen of te koop aanbieden, leveren, afleveren of aanschaffen, onder bezwarende titel of om niet van middelen

De definities opgenomen in hoofdstuk 1 zijn van toepassing op dit hoofdstuk.

Voor de toepassing van dit hoofdstuk wordt verstaan onder :

- 1° 'verklaring van geen bezwaar' : een verklaring dat de betreffende middelen niet onderhevig zijn aan een invoervergunning, ook wel LONO genoemd ('Letter of No Objection')
- 2° Bestelbon : document dat moet voorgelegd worden bij de nationale handel in verdovende middelen.

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.2.2.1 De aanvraag voor een "verklaring van geen bezwaar", krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 43,61
VII.2.2.2 De aanvraag voor een boekje van 100 bons, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 5,42
VII.2.2.3 De inspecties buiten deze bedoeld in hoofdstuk 1, krachtens artikel 1 Drugswet	de aanvrager	EUR 623,99

Hoofdstuk 3. Aanvraag voor een vergunning, voor de invoer, de uitvoer, de fabricage, het vervoer, de verkoop, het te koop aanbieden, het bezit, de aflevering onder bezwarende titel of kosteloos van stoffen met hormonale, anti-hormonale, anabole, beta-adrenergische, anti-infectieuze, anti-parasitaire en anti-inflammatoire werking als dusdanig of vermengd

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.2.3.1 De eerste aanvraag van een vergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 150
VII.2.3.2 De herniewing van een vergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 102
VII.2.3.3 Een uitbreiding of wijziging van een vergunning, krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 126
VII.2.3.4 De aanvraag voor een "verklaring van geen bezwaar" (een verklaring dat de betreffende stoffen niet onderhevig zijn aan een invoervergunning), krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 56

Hoofdstuk 4. Aanvraag voor een vergunning en / of registratie voor de invoer, de uitvoer, de intermediaire activiteiten, het bezit, de opslag, de vervaardiging / de productie, de verwerking, de handel / distributie, de bemiddeling, het verkrijgen onder bezwarende titel of kosteloos van stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen

Voor de toepassing van hoofdstuk 4 wordt verstaan onder 'geregistreerde stoffen': stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen zoals voorzien in de bijlage bij de verordening (EG) Nr. 273/2004 of in de bijlage bij de verordening (EG) Nr. 111/2005.

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.2.4.1 De aanvraag van een vergunning of registratie voor de fabricage, de verkoop, het te koop aanbieden, het bezit, de aflevering van geregistreerde stoffen, door of krachtens de verordening (EG) Nr. 273/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 11 februari 2004, inzake drugsprecursoren, artikel 3) en de verordening (EG) Nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de en derde landen in drugsprecursoren, artikels 6 en 7), krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 132
VII.2.4.2 De aanvraag van een invoervergunning voor geregistreerde stoffen, door of krachtens de verordening (EG) Nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de en derde landen in drugsprecursoren, artikel 20), krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 71
VII.2.4.3 De aanvraag van een uitvoervergunning voor geregistreerde stoffen, door of krachtens de verordening (EG) Nr. 111/2005 van de Raad van 22 december 2004 houdende voorschriften voor het toezicht in de handel tussen de en derde landen in drugsprecursoren, artikel 12) , krachtens artikel 1 Drugswet	De aanvrager	EUR 59

Titel 3. Retributies voor de toepassing van de wet betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen, gecoördineerd op 10 mei 2015 (verder: "WUG")

Enige hoofdstuk. Aanvraag voor de opening, de overbrenging of de fusie, de definitieve sluiting, de tijdelijke sluiting van voor het publiek opengestelde apotheken op basis van Art. 9 van bovenvermelde wet en voor de verplichte registratieprocedure betreffende de rechtmatig voor het publiek opengestelde apotheken op basis van Art. 18 van bovenvermelde wet

Voor de toepassing van hoofdstuk 1 wordt verstaan onder:

- 1° 'vestigingsvergunning' : vergunning zoals bedoeld in artikelen 9 en 17 van de gecoördineerde wet van 10 mei 2015 betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen
- 2° 'uitbatingsvergunning' : vergunning zoals bedoeld in artikel 18, §1 en 2 van de gecoördineerde wet van 10 mei 2015 betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen
- 3° 'registratieattest' : attest afgeleverd krachtens artikel 18, §3 van de gecoördineerde wet van 10 mei 2015 betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.3.1.1 De aanvraag voor de opening van een apotheek, de overbrenging van een bestaande apotheek buiten haar onmiddellijke nabijheid, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 5.001,55
VII.3.1.2 De aanvraag voor een overbrenging in de onmiddellijke nabijheid van een apotheek, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 1.333,75
VII.3.1.3 De aanvraag voor de fusie van een apotheek krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 1.667,19
VII.3.1.4 De aanvraag voor de tijdelijke overbrenging van een apotheek, krachtens artikel 9 en 17, WUG	De aanvrager	EUR 500,15
VII.3.1.5 De aanvraag voor het behoud van de vergunning als gevolg van een tijdelijke sluiting van meer dan zestig dagen, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 333,44
VII.3.1.6 De registratie van een apotheek bij gebruikmaking van een vestigingsvergunning of een vergunning tot fusie, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 168,20
VII.3.1.7 De registratie van wijzigingen aan de uitbatingvergunning of registratie van tijdelijke sluiting, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 67,83
VII.3.1.8 Gegroepeerde registratie van wijzigingen aan de uitbatingvergunning of registratie van tijdelijke sluiting, vanaf 10 registraties, per registratie, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 25
VII.3.1.9 Registratie van de wijziging van titularis, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 67,83
VII.3.1.10 Aanvraag van een bijkomend afschrift van de uitbatingvergunning of registratieattest, krachtens artikel 9 WUG	De aanvrager	EUR 33,91

Titel 4. Retributies voor de toepassing van de wet van 28 augustus 1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde (verder: "WUDG")

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.4.1 Notificatie van een depot zoals bedoeld in artikel 10, §1, WUDG	De aanvrager	EUR 29

Titel 5. Retributies voor de toepassing van de wet met betrekking tot de verplichte ziekteverzekering gecoördineerd op 14 juli 1994 (verder: "GVU-wet")

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.5.1 Aanvraag tot voorafgaand advies van het FAGG in het kader van de aanvraag van de verlenging van de uitsluiting voor zijn specialiteit, door of krachtens artikel 191, 15°, vierde lid, 1°, GVU-wet	De aanvrager	EUR 6.462

Titel 6. Retributies voor de toepassing van het WHO Polio Eradication Program

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.6.1 Aanvraag van een inspectie met het oog op de verlening van een certificaat in de kader van het Globale Actieplan Polio (GAP III) van de wereldgezondheidsorganisatie	Aanvrager	EUR 12.725

Titel 7. Retributies voor de aanvraag tot accreditatie van een Fase I-centrum

VII.7.1. Aanvraag tot accreditatie van een Fase I-centrum zoals bedoeld in artikel 37 van de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik	Aanvrager	EUR 17.000
---	-----------	---------------

Annexe II à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Annexe VII – Rétributions

Si aucun montant réduit n'est prévu en cas d'irrecevabilité de la demande ou de retrait dans le délai fixé pour l'examen de recevabilité, la rétribution est alors due intégralement.

Titre 1^{er}. Rétributions pour l'application de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments (ci-après : « Loi sur les médicaments »)

Chapitre 1^{er}. Demandes d'autorisation de mise sur le marché (AMM), d'enregistrement, de renouvellement et de modification des AMM et des enregistrements de médicaments à usage humain

Pour l'application du présent chapitre, l'on entend par

- 1° « médicament à usage humain » : un médicament à usage humain au sens de l'article 1^{er}, 1), de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, à l'exception des médicaments à base de plantes et des médicaments homéopathiques ;
- 2° « AMM » : une autorisation de mise sur le marché au sens de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments.
- 3° « marque » : une marque rassemblant toutes les formes pharmaceutiques et tous les dosages d'un médicament appartenant au même titulaire, qui ont été autorisés par une procédure spécifique (numéro de procédure identique) et qui portent le même nom de fantaisie ;
- 4° « demande d'AMM / d'enregistrement » : demande d'AMM ou d'enregistrement d'un médicament à usage humain y compris les médicaments à base de plantes, comprenant chaque voie d'administration, dosage et forme pharmaceutique de la même marque pour lequel/laquelle la demande (dossier) est introduite au même moment ;
- 5° « demande de modifications et de renouvellements d'AMM / d'enregistrement » : demande de modifications et de renouvellements d'AMM ou d'enregistrement d'un médicament à usage humain y compris les médicaments à base de plantes, comprenant chaque voie d'administration, dosage et forme pharmaceutique de la même marque pour lequel/laquelle la demande (dossier) est introduite au même moment.

Section 1^{ère}. Demandes d'autorisation de mise sur le marché (AMM) et d'enregistrement

Sous-section 1^{ère}. Procédure nationale

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.1.1.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par et en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6bis, §1 ^{er} , al. 7 ou al.8, ou §2 ou §3, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 31.124	EUR 553
VII.1.1.1.1.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par et en vertu de l'article 6bis, §1 ^{er} , al. 1 ^{er} à 4, ou §4, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 27.089	EUR 553

<p>VII.1.1.1.3 Demande d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à base de plantes à usage humain non conforme à une monographie communautaire de plantes médicinales, dans le cadre d'une procédure nationale, par et en vertu des articles 6, §1^{er}, al. 3, 6, §1^{er}, al. 5 ou 6bis, §2, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	EUR 31.124	EUR 553
<p>VII.1.1.1.4 Demande d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à base de plantes à usage humain, conforme à une monographie communautaire de plantes médicinales, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu des articles 6, §1^{er}, al. 5 ou 6bis, §2, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	EUR 24.247	EUR 553
<p>VII.1.1.1.5 Demande d'autorisation ou extension de gamme d'un médicament homéopathique à usage humain, dans le cadre d'une procédure d'autorisation nationale, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 3, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	<p>EUR 790,94 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 4739,35 pour un médicament obtenu à partir de plusieurs souches;</p> <p>Dans le cas où le médicament est obtenu à partir de plus de 5 souches, le montant de la redevance est augmenté pour chaque souche supplémentaire :</p> <ul style="list-style-type: none"> - de EUR 372,01 si aucun dossier d'enregistrement concernant un médicament obtenu à partir de cette même souche n'a été introduit avant ; - de EUR 31,38 dans le cas contraire 	EUR 553

<p>VII.1.1.1.1.6 Demande d'enregistrement d'un médicament homéopathique à usage humain, dans le cadre d'une procédure d'enregistrement simplifiée nationale, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 3 et 5, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	<p>EUR 372,01 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 2644,71 pour un médicament obtenu à partir de plusieurs souches;</p> <p>Dans le cas où le médicament est obtenu à partir de plus de 5 souches, le montant de la redevance est augmenté pour chaque souche supplémentaire :</p> <ul style="list-style-type: none"> - de EUR 372,01 si aucun dossier d'enregistrement concernant un médicament obtenu à partir de cette même souche n'a été introduit avant ; - de EUR 31,38 dans le cas contraire 	<p>EUR 372,01 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 553 pour un médicament obtenu à partir de plus d'une souche</p>
<p>VII.1.1.1.1.7 Introduction d'un dossier contenant une forme pharmaceutique déterminée commune à une série de médicaments obtenus à partir de la même ou des mêmes souche(s), ou concernant un type déterminé de dilution commun à une série de médicaments de cette nature, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 5, Loi sur les médicaments, (dossier de référence de souches)</p>	Le demandeur	EUR 372,01	EUR 372,01

Sous-section 2. Procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
<p>VII.1.1.1.2.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par et en vertu des articles 6, §1^{er}, al. 3 ou 6bis, §1^{er}, al. 7 ou al. 8, §2 ou §3, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	EUR 10.590	EUR 553
<p>VII.1.1.1.2.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par et en vertu de l'article 6bis, §1^{er}, al. 1^{er} à 4, ou §4, Loi sur les médicaments</p>	Le demandeur	EUR 9.110	EUR 553

VII.1.1.1.2.3 Demande d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3 ou al. 5, ou 6bis, §2, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 9.110	EUR 553
---	--------------	-----------	---------

Sous-section 3. Procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.1.3.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par et en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6bis, §1 ^{er} , al. 7 ou 8, §2, ou §3, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 49.979	EUR 553
VII.1.1.1.3.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6bis, §1 ^{er} , al. 1 ^{er} à 4, ou §4, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 41.974	EUR 553
VII.1.1.1.3.3 Demande d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à base de plantes à usage humaine, conforme à une monographie communautaire de plantes médicinales, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 5 ou 6bis, §2, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 30.944	EUR 553
VII.1.1.1.3.4 Demande d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament à base de plante à usage humain non conforme à une monographie communautaire de plantes médicinales, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6, §1 ^{er} , al. 5 ou 6bis, §2, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 49.979	EUR 553

Section 2. Demandes de renouvellement d'enregistrements et d'autorisations de mise sur le marché

Sous-section 1ère. Procédure nationale

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.2.1.1 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 5.770	EUR 553
VII.1.1.2.1.2 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 7.175	EUR 553

Sous-section 2. Procédure de reconnaissance mutuelle lorsque la Belgique est Etat membre concerné

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.2.2.1 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 1.046	EUR 553
VII.1.1.2.2.2 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 1.214	EUR 553

Sous-section 3. Procédure de reconnaissance mutuelle lorsque la Belgique est Etat membre de référence

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.2.3.1 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 11.759	EUR 553
VII.1.1.2.3.2 Renouvellement d'un enregistrement ou d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 11.807	EUR 553

Section 3. Demandes de modifications d'AMM

Pour l'application de la présente section, l'on entend par :

- 1° « règlement » : Règlement (CE) n° 1234/2008 de la Commission du 24 novembre 2008 concernant l'examen des modifications des termes d'une autorisation de mise sur le marché de médicaments à usage humain et de médicaments vétérinaires ;
- 2° « marque » : une marque rassemblant toutes les formes pharmaceutiques et tous les dosages d'un médicament appartenant au même titulaire, qui ont été autorisés par une procédure spécifique (numéro de procédure identique) et qui portent le même nom de fantaisie ;
- 3° « Groupement vertical de modifications » : plusieurs modifications apportées aux termes d'une ou de plusieurs autorisations de mise sur le marché qui concernent une marque, conformément aux articles 7, §2, a) ou 13quinquies, §2, a), du règlement pour les modifications de type IA, et aux articles 7, §2, b), ou c), ou 13quinquies, §2, b), ou c), du règlement pour les autres modifications ;
- 4° « Groupement horizontal de modification(s) » : une ou plusieurs modifications apportées aux termes d'une ou de plusieurs autorisations de mise sur le marché qui concernent plusieurs marques, conformément aux articles 7, §2, a) ou 13quinquies, §2, a), du règlement pour les modifications de type IA et à l'article 13quinquies, §2, c), du règlement pour les autres modifications ;
- 5° « Procédure de répartition des tâches » : La procédure visée à l'article 20 du règlement. L'introduction d'une demande d'extension de gamme via un groupement de variation ne dispense pas du paiement de la rétribution due lors d'une nouvelle demande d'AMM, par et en vertu de l'article 19 du règlement.

Sous-section 1ère. Procédure nationale

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.1.1.1 Demande de modification de type IA de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre de la procédure nationale, par ou vertu de l'article 13bis du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM	EUR 539	EUR 539
VII.1.1.3.1.1.2 Demande de modification de type IA de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre de la procédure nationale, par ou vertu de l'article 13bis du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM	EUR 539 + EUR 160 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.1.1.3 Demande de modification de type IA de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13bis du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 448	EUR 448
VII.1.1.3.1.1.4 Demande de modification de type IA de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13bis du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 448 + EUR 160 par marque supplémentaire	EUR 448 pour une marque A partir de deux marques: EUR 553

2. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.1.2.1 Demande de modification de type IB de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13ter du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.175 + EUR 160 par marque supplémentaire	EUR 553

VII.1.1.3.1.2.2 Demande de modification de type IB de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{ter} du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales, et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 1.103 + EUR 160 par marque supplémentaire	EUR 553
--	--	---	---------

3. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.1.3.1 Demande de modification de type II clinique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament humaine à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} , du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 6.738 + EUR 580 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.1.3.2 Demande de modification de type II analytique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} , du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 7.091 + EUR 165 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.1.3.3 Demande de modification de type clinique II de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} , du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 7.177 + EUR 580 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.1.3.4 Demande de modification de type II analytique de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} , du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 8.990 + EUR 165 par marque supplémentaire	EUR 553

Sous-section 2. Procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.2.1.1 Demande de modification de type IA de l'autorisation de mise sur le marché de type d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM	EUR 349	EUR 349
VII.1.1.3.2.1.2 Demande de modification de type IA de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament humaine, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM	EUR 349 + EUR 160 par marque supplémentaire	Pour deux marques: EUR 535 A partir de trois marques: EUR 553
VII.1.1.3.2.1.3 Demande de modification de type IA de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 375	EUR 375
VII.1.1.3.2.1.4 Demande de modification de type IA de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché IA d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 375 + EUR 160 par marque supplémentaire	Pour deux marques: EUR 535 A partir de trois marques: EUR 553

2.

3. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.2.2.1 Demande de modification de type IB de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 347 + EUR 160 par marque supplémentaire	Pour une marque: EUR 347 Pour deux marques: EUR 507 A partir de trois marques: EUR 553
VII.1.1.3.2.2.2 Demande de modification de type IB de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	306EUR + 160EUR par marque supplémentaire	Pour une marque: EUR 306 Pour deux marques: EUR 466 A partir de trois marques: EUR 553

4. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.2.3.1 Demande de modification de type II clinique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.313 + EUR 580 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.2.3.2 Demande de modification de type II analytique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 516 + EUR 165 par marque supplémentaire	Pour une marque: EUR 516 A partir de deux marques: EUR 553

VII.1.1.3.2.3.3 Demande de modification de type II clinique de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 1612 + EUR 580 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.1.3.2.3.4 Demande de modification de type II analytique de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 933 + EUR 165 par marque supplémentaire	EUR 553

Sous-section 3. Procédure de reconnaissance mutuelle lorsque la Belgique est Etat membre de référence

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.3.1.1 Demande de modification de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament à usage humain, y compris d'un médicament à base de plantes, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 574	EUR 553
VII.1.1.3.3.1.2 Demande de modification de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament à usage humain, y compris d'un médicament à base de plante, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 8 du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 574 + EUR 160 par marque supplémentaire	EUR 553

2. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.3.2.1 Demande de modification de type IB de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament humaine, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.788 + EUR 160 par marque supplément aire	EUR 553
VII.1.1.3.3.2.2 Demande de modification de type IB de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à base de plantes à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrem ent ou de l'AMM	EUR 1.886 + EUR 160 par marque supplément aire	EUR 553

3. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.3.3.1 Demande de modification de type II clinique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, y compris d'un médicament à base de plantes, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 9.908 + EUR 580 par marque supplément aire	EUR 553
VII.1.1.3.3.3.2 Demande de modification de type II analytique de l'enregistrement ou de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament à usage humain, y compris d'un médicament à base de plantes, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'enregistrem ent ou de l'AMM	EUR 5.884 + EUR 165 par marque supplément aire	EUR 553

Sous-section 4. Demande de modification administrative

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.4.1 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché ou de l'enregistrement, à savoir une modification du titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement, du rôle linguistique ou du distributeur en gros, d'un médicament à usage humain, par ou vertu de l'article 6, §1 ^{er} quater, al. 8, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement	EUR 429	EUR 429
VII.1.1.3.4.2 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché ou de l'enregistrement, à savoir une modification du titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement, du rôle linguistique ou du distributeur en gros, d'un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} quater, al. 8, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement	EUR 429 + EUR 166 par marque supplémentaire	EUR 523

Sous-section 5. Demande de modification de la notice ou de l'emballage, sans impact sur le RCP

Pour l'application de la présente section, l'on entend par « RCP » : le résumé des caractéristiques du produit tel que visé par la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments.

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.1.3.5.1 Demande de modification d'un élément relatif à l'étiquetage ou à la notice non lié au RCP pour un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} quater, al. 8, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'autorisation	EUR 749	EUR 553
VII.1.1.3.5.2 Demande de modification d'un élément relatif à l'étiquetage ou à la notice non lié au RCP pour un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} quater, al. 8, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'autorisation	EUR 749	EUR 553
VII.1.1.3.5.3 Demande de modification d'un élément relatif à l'étiquetage ou à la notice non lié au RCP pour un médicament à usage humain, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} quater, al. 8, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'autorisation	EUR 749	EUR 553

Chapitre 2. Demandes d'autorisation de mise sur le marché (AMM), d'enregistrement, de renouvellement, de modification des AMM et enregistrements de médicaments à usage vétérinaire

Pour l'application du présent chapitre, l'on entend par :

1° « médicament vétérinaire » : un médicament à usage vétérinaire au sens de l'article 1^{er}, §1, 1), de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, à l'exception des médicaments à base de plantes et des médicaments homéopathiques ;

2° « AMM » : une autorisation de mise sur le marché au sens de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments.

3° « marque » : une marque rassemblant toutes les formes pharmaceutiques et tous les dosages d'un médicament appartenant au même titulaire, qui ont été autorisés par une procédure spécifique (numéro de procédure identique) et qui portent le même nom de fantaisie ;

4° « demande d'AMM /enregistrement » : demande d'AMM ou d'enregistrement d'un médicament à usage vétérinaire comprenant chaque route d'administration, dosage et forme pharmaceutique de la même marque pour lequel/laquelle la demande (dossier) est introduite au même moment ;

5° « demande de modifications et de renouvellements de AMM » : demande de modifications et de renouvellements de AMM comprenant chaque route d'administration, dosage et forme pharmaceutique de la même marque pour lequel/laquelle la demande (dossier) est introduite au même moment.

Section 1ère. Demandes d'autorisation de mise sur le marché (AMM) et d'enregistrement

Sous-section 1ère. Procédure nationale

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.1.1.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6 <i>bis</i> , §6, al. 6 ou al. 7, §7, ou §8, ou 6 <i>quater</i> , §2, 3°), Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 35.296	EUR 553
VII.1.2.1.1.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 6 <i>bis</i> , §6, al. 5, ou §9, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 27.728	EUR 553

<p>VII.1.2.1.1.3 Demande d'autorisation ou extension de gamme d'un médicament homéopathique à usage vétérinaire, dans le cadre d'une procédure d'autorisation nationale, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 3, Loi sur les médicaments</p>	<p>Le demandeur</p>	<p>EUR 790,94 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 4739,35 pour un médicament obtenu à partir de plusieurs souches;</p> <p>Dans le cas où le médicament est obtenu à partir de plus de 5 souches, le montant de la redevance est augmenté pour chaque souche supplémentaire :</p> <ul style="list-style-type: none"> - de EUR 372,01 si aucun dossier d'enregistrement concernant un médicament obtenu à partir de cette même souche n'a été introduit avant; - de EUR 31,38 dans le cas contraire 	<p>EUR 553</p>
<p>VII.1.2.1.1.4 Demande d'enregistrement d'un médicament homéopathique à usage vétérinaire, dans le cadre d'une procédure d'enregistrement simplifiée nationale, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 3 et 5, Loi sur les médicaments</p>	<p>Le demandeur</p>	<p>EUR 372,01 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 2644,71 pour un médicament obtenu à partir de plusieurs souches;</p> <p>Dans le cas où le médicament est obtenu à partir de plus de 5 souches, le montant de la redevance est augmenté pour chaque souche supplémentaire :</p> <ul style="list-style-type: none"> - de EUR 372,01 si aucun dossier d'enregistrement concernant un médicament obtenu à partir de cette même souche n'a été introduit avant; - de EUR 31,38 dans le cas contraire 	<p>EUR 372,01 pour un médicament obtenu à partir d'une seule souche EUR 553 pour un médicament obtenu à partir de plus d'une souche</p>
<p>VII.1.2.1.1.5 Introduction d'un dossier contenant une forme pharmaceutique déterminée commune à une série de médicaments obtenus à partir de la même ou des mêmes souche(s), ou concernant un type déterminé de dilution commun à une série de médicaments de cette nature, par et en vertu de l'article 6, §1^{er}, al. 5, Loi sur les médicaments. (dossier de référence de souches)</p>	<p>Le demandeur</p>	<p>EUR 372,01</p>	<p>EUR 372,01</p>

Sous-section 2. Procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.1.2.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6bis, §6, al. 6 ou 7, §7, ou §8, ou 6quater, §2, 3) , Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 8.275	EUR 553
VII.1.2.1.2.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 6bis, §6, al. 1 ^{er} à al. 5, ou §9, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 7.511	EUR 553

Sous-section 3. Procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.1.3.1 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu des articles 6, §1 ^{er} , al. 3, 6bis, §6, al. 6 ou 7, §7, ou §8, ou 6quater, §2, 3°), Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 56.261	EUR 553
VII.1.2.1.3.2 Demande d'autorisation de mise sur le marché ou extension de gamme d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure décentralisée ou de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6bis, §6, al. 1 ^{er} à al. 5, ou §9, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 45.346	EUR 553

Section 2. Demandes de renouvellement d'autorisations de mise sur le marché

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation

VII.1.2.2.1 Renouvellement d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'AMM	EUR 8.240	EUR 553
VII.1.2.2.2 Renouvellement d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'AMM	EUR 15.539	EUR 553
VII.1.2.2.3 Renouvellement d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} ter, al. 2 et/ou 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.630	EUR 553

Section 3. Demandes de modifications d'AMM

Les définitions reprises au Chapitre 1^{er}, Section 3 sont applicables à la présente section.

L'introduction d'une demande d'extension de gamme via un groupement de variation ne dispense pas du paiement de la rétribution due lors d'une nouvelle demande d'AMM, par et en vertu de l'article 19 du règlement.

Sous-section 1ère. Procédure nationale

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.1.1.1 Demande de modification de de type IA l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre de la procédure nationale, par ou vertu de l'article 13bis du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM	EUR 596	EUR 553
VII.1.2.3.1.1.2 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament vétérinaire, dans le cadre de la procédure nationale, par ou vertu de l'article 13bis du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM	EUR 596 + EUR 203 par marque supplémentaire	EUR 553

2. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.1.2.1 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IB d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{ter} du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales, et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.720 + EUR 203 par marque supplément aire	EUR 553

3. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.1.3.1 Demande de modification de type II analytique de l'autorisation de mise sur le marché analytique d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 8.553 + EUR 203 par marque supplément aire	EUR 553
VII.1.2.3.1.3.2 Demande de modification de type II clinique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, y compris l'ajout d'une espèce cible destinée à la consommation humaine, dans le cadre d'une procédure nationale, par ou en vertu de l'article 13 ^{quater} du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement de variations verticales, horizontales et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 7.829 + EUR 707 par marque supplément aire	EUR 553

Sous-section 2. Procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.2.1.1 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou vertu de l'article 8 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM	EUR 466	EUR 466
VII.1.2.3.2.1.2 Demande de modification de type IA de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou vertu de l'article 8 du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM	EUR 466 + EUR 162 par marque supplémentaire	EUR 553

2. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.2.2.1 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IB d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 407 + EUR 162 par marque supplémentaire	EUR 407 pour une marque A partir de deux marques: EUR 553

3. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.2.3.1 Demande de modification de type II clinique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, y compris l'ajout d'une espèce cible destinée à la consommation, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 2.315 + EUR 563 par marque supplémentaire	EUR 553
VII.1.2.3.2.3.2 Demande de modification de type II analytique de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre concerné, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 903 + EUR 162 par marque supplémentaire	EUR 553

Sous-section 3. Procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence

1. Modifications de type IA

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.3.1.1 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou vertu de l'article 8 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.083	EUR 553
VII.1.2.3.3.1.2 Demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché de type IA d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou vertu de l'article 8 du règlement, via une procédure de groupement horizontal	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.083 + EUR 259 par marque supplémentaire	EUR 553

2. Modifications de type IB

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.3.2.1 Demande de modification de type IB de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence par ou en vertu de l'article 9 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 1.715 + EUR 259 par marque supplément aire	EUR 553

3. Modifications de type II

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si invalidation ou retrait par le demandeur lors de la validation
VII.1.2.3.3.3.1 Demande de modification clinique de l'autorisation de mise sur le marché de type II clinique d'un médicament vétérinaire, y compris l'ajout d'une espèce cible destinée à la consommation humaine, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 12.013 + EUR 900 par marque supplément aire	EUR 553
VII.1.2.3.3.3.2 Demande de modification analytique de l'autorisation de mise sur le marché de type II analytique d'un médicament vétérinaire, dans le cadre d'une procédure de reconnaissance mutuelle, lorsque la Belgique est Etat membre de référence, par ou en vertu de l'article 10 du règlement, le cas échéant via une procédure de groupement vertical et/ou de répartition des tâches	Le titulaire de l'AMM	EUR 11.313 + EUR 259 par marque supplément aire	EUR 553

Chapitre 3. Clôture tardive des dossiers du fait du titulaire de l'AMM ou du demandeur

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.3.1 Demande de finalisation du dossier après réponse aux questions de l'AFMPS relatives aux documents nécessaires à la clôture de la procédure d'enregistrement ou d'autorisation de mise sur le marché du médicament à usage humain ou vétérinaire au-delà du délai de six semaines imposé par l'AFMPS	Le demandeur	EUR 844
VII.1.3.2 Demande de finalisation du dossier après réponse aux questions de l'AFMPS relatives aux documents nécessaires à la clôture de la procédure de renouvellement ou de modification d'enregistrement ou d'AMM d'un médicament à usage humain ou vétérinaire au-delà du délai de six semaines imposé par l'AFMPS	Le titulaire de l'enregistrement ou de l'AMM	EUR 580

Chapitre 4. Demandes relatives aux expérimentations cliniques

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.4.1 Demande d'autorisation pour la conduite d'un essai clinique d'un médicament à usage vétérinaire, par ou en vertu de l'article 6quinquies, Loi sur les médicaments	Le promoteur de l'essai	EUR 154,72 par médicament expérimental
VII.1.4.2 Notification auprès de l'AFMPS de l'intention d'entamer l'investigation clinique commerciale d'un dispositif médical, y compris d'un dispositif médical implantable actif, par ou en vertu des articles 1 ^{er} bis, §3, et 13bis, §2, Loi sur les médicaments	Le fabricant ou son mandataire	EUR 8.982

Chapitre 5. Programme relatif à la mise à disposition de médicaments en vue d'un usage compassionnel et programme médical d'urgence pour un médicament

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.5.1 Demande de mise sur pied d'un programme relatif à la mise à disposition de médicaments en vue d'un usage compassionnel, par ou en vertu de l'article 6quater, §1 ^{er} , 2°), Loi sur les médicaments	Le demandeur, à l'exception du ministre des Affaires sociales	EUR 18.525
VII.1.5.2 Réévaluation d'un programme relatif à la mise à disposition de médicaments en vue d'un usage compassionnel sur base de l'état de la science par l'AFMPS et les modifications substantielles au programme, par ou en vertu de l'article 6quater, §1 ^{er} , 2°), Loi sur les médicaments	Le demandeur, à l'exception du ministre des Affaires sociales	EUR 2.671
VII.1.5.3 Demande de mise sur pied d'un programme médical d'urgence pour un médicament, par ou en vertu de l'article 6quater, §1 ^{er} , 3°), Loi sur les médicaments	Le demandeur, à l'exception du ministre des Affaires sociales	EUR 11.296
VII.1.5.4 Réévaluation d'un programme médical d'urgence pour un médicament sur base de l'état de la science par l'AFMPS et les modifications substantielles au programme, par ou en vertu de l'article 6quater, §1 ^{er} , 3°), Loi sur les médicaments	Le demandeur, à l'exception du ministre des Affaires sociales	EUR 2.410

Chapitre 6. Importation parallèle de médicaments à usage humain et vétérinaire

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.6.1 Demande d'autorisation d'importation parallèle d'un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 12ter, §1 ^{er} , al. 3, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 1.037
VII.1.6.2 Demande de renouvellement d'autorisation d'importation parallèle d'un médicament humaine, lorsque l'autorisation est arrivée à son terme, par ou en vertu de l'article 12ter, §1 ^{er} , al. 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'autorisation d'importation parallèle	EUR 1.037
VII.1.6.3 Demande de modification de l'autorisation d'importation parallèle d'un médicament humaine, par ou en vertu de l'article 12ter, §1 ^{er} , al. 3, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'autorisation d'importation parallèle	EUR 891

VII.1.6.4 Demande d'autorisation d'importation parallèle d'un médicament vétérinaire, par ou en vertu de l'article 12ter, §1 ^{er} , al. 3, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 1.438,72
VII.1.6.5 Demande de modification de l'autorisation d'importation parallèle d'un médicament vétérinaire, par ou en vertu de l'article 12ter, §1 ^{er} , al. 3, Loi sur les médicaments.	Le demandeur	EUR 639,44
VII.1.6.6 Demande de finalisation du dossier après réponse aux questions de l'AFMPS relatives aux documents nécessaires à la clôture de la procédure d'autorisation d'importation parallèle d'un médicament à usage humain ou vétérinaire ou de la demande de modification ou renouvellement de l'autorisation, au-delà du délai de six semaines imposé par l'AFMPS	Le demandeur ou le titulaire de l'autorisation d'importation parallèle	EUR 580

Chapitre 7. Certificats d'exportation

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.7.1 Délivrance d'un certificat d'exportation pour un dispositif médical, en vertu de l'article 12 septies de la loi sur les médicaments, lu conjointement avec l'article 1bis, §3, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 159

Chapitre 8. Publicité pour les médicaments à usage humain

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.8.1 Notification de publicité auprès du public en faveur d'un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 9, §2, al. 1 ^e , Loi sur les médicaments	Le titulaire d'AMM	EUR 569
VII.1.8.2 Renouvellement de la notification de publicité auprès du public en faveur d'un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 9, §2, al. 1 ^{er} , Loi sur les médicaments	Le titulaire d'AMM qui a notifié la publicité	EUR 285
VII.1.8.3 Demande de visa pour la publicité radiophonique et télévisuelle pour les médicaments à usage humain par ou en vertu de l'article 9, §2, al. 2, Loi sur les médicaments	Le titulaire d'AMM	EUR 956
VII.1.8.4 Demande de renouvellement d'un visa pour la publicité radiophonique et télévisuelle pour les médicaments à usage humain par ou en vertu de l'article 9, §2, al. 2, Loi sur les médicaments	Le titulaire d'AMM qui a un visa	EUR 478

Chapitre 9. Demande d'approbation des activités additionnelles de minimisation des risques

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.9.1 Demande initiale d'un ou plusieurs titulaire(s) d'AMM d'approbation d'activités additionnelles de minimisation des risques pour un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} octies, al.4, Loi sur les médicaments	Le ou les titulaire(s) de l'AMM	EUR 6.350,49, qui est divisé entre les différents titulaires par le nombre de titulaires s'il y en a plusieurs
VII.1.9.2 Demande d'un ou plusieurs titulaire(s) d'AMM d'une modification d'activités additionnelles de minimisation des risques pour un médicament à usage humain, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} octies, al.4, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'AMM / Chaque titulaire d'AMM	EUR 2.116,83, qui est divisé entre les différents titulaires par le nombre de titulaires s'il y en a plusieurs
VII.1.9.3 Demande initiale d'un titulaire d'AMM d'approbation d'activités additionnelles de minimisation des risques pour un médicament à usage humain autorisé conformément à l'article 6bis, de la loi du 25 mai 1964 sur les médicaments, ou demande d'approbation d'un titulaire d'AMM d'une lettre d'information à l'attention des professionnels de la santé concernant des recommandations de minimisation des risques pour le médicament concerné, par ou en vertu de l'article 6, §1 ^{er} octies, al.4, Loi sur les médicaments	Le titulaire de l'AMM	EUR 2.116,83

Chapitre 10. Demandes d'approbation des activités de gestion des risques

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.10.1 Validation d'une lettre aux professionnels de la santé (Direct Healthcare Professional Communications – DHPC) en vertu de l'article 6, §1 ^{er} octies, al.4, Loi sur les médicaments. .	Le titulaire de l'AMM	EUR 2637

Chapitre 11. Demandes d'avis à l'AFMPS

Section 1. Demandes d'avis scientifique, technique ou réglementaire

Fait générateur	Redevable	Montant	Montant si refus de validation de la demande par l'AFMPS
VII.1.11.1.1 Demande d'un avis technico-réglementaire ou scientifique, à propos d'une question précise spécifique relative à la recherche et au développement d'un médicament (type I)	Le demandeur	EUR 2.166,99	EUR 0
VII.1.11.1.2 Demande d'un avis scientifique, à propos de multiples questions qui concernent des aspects (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques relatifs à la recherche et au développement d'un médicament (type II)	Le demandeur	EUR 13.001,94	EUR 0
VII.1.11.1.3 Demande d'un avis mixte, à propos de multiples questions qui concernent aussi bien des aspects technico-réglementaires que (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques relatifs à la recherche et au développement d'un médicament (type III)	Le demandeur	EUR 17.335,94	EUR 0

Section 2. Demandes d'avis réglementaire relatif à une marque ombrelle

Pour l'application de la présente section, on entend par « avis relatif à une marque ombrelle » : un avis concernant la création d'une nouvelle marque ombrelle, la modification ou l'extension d'une marque ombrelle existante, ou l'utilisation ou la modification de tout suffixe, et ce pour ce qui concerne les médicaments à usage humain non soumis à prescription, en dehors de toute demande d'AMM ou d'enregistrement et de modification de ces derniers.

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.11.2.1 Demande d'avis relatif à une marque ombrelle en vertu de l'article 6sexies, Loi sur les médicaments	Le titulaire des AMM ou des enregistrements	EUR 1.004

Chapitre 12. Analyse des matières premières utilisées par les pharmaciens d'officine

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.12.1 Demande d'une autorisation générale de fabrication, conformément à la Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 6.572
VII.1.12.2 Demande d'autorisation ou de modification d'une autorisation de fabrication d'une matière première ou de distribution d'une matière première fabriquée dans un autre Etat-membre, conformément à la Loi sur les médicaments, à l'exception des modifications portant sur la gamme des conditionnements de la matière première et sur l'identité ou l'adresse du(des) producteur(s)/fournisseur(s) de la matière première acquise ou sur le nom ou l'adresse du titulaire de l'autorisation de fabrication ou de distribution de la matière première.	Le fabricant	EUR 93

VII.1.12.3 Validation d'une demande d'examen d'une nouvelle monographie ou d'une monographie révisée nécessitant une analyse de laboratoire, par la Commission de la Pharmacopée pour une matière première qui n'est pas décrite dans une pharmacopée, conformément à la Loi sur les médicaments	Le fabricant	EUR 198
VII.1.12.4 Evaluation d'une demande d'examen d'une nouvelle monographie ou d'une monographie révisée nécessitant une analyse de laboratoire, par la Commission de la Pharmacopée pour une matière première qui n'est pas décrite dans une pharmacopée, conformément à la Loi sur les médicaments	Le fabricant	EUR 4.845
VII.1.12.5 Examen d'une monographie révisée, par la Commission de la Pharmacopée pour une matière première qui n'est pas décrite dans une pharmacopée, conformément à la Loi sur les médicaments	Le fabricant	EUR 2.070
VII.1.12.6 Demande d'une autorisation générale de distribution de matières premières non fabriquées par le demandeur, fabriquées en Belgique et/ou dans un autre Etat membre, conformément à la Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 5.822

Chapitre 13. Demandes de fabrication, d'importation ou de distribution de substances actives

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.13.1 La demande d'un enregistrement pour la fabrication, l'importation ou la distribution de substances actives en vertu des articles 12bis et 12ter, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 742
VII.1.13.2 La demande de l'édition de nouveaux documents originaux d'un enregistrement pour la fabrication, l'importation ou la distribution de substances actives en vertu des articles 12bis et 12 ter, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 20

Chapitre 14. Demandes de certificats de produits pharmaceutiques tels que visés dans les "Guidelines on the implementation of the WHO certification scheme on the quality of pharmaceutical products moving in international commerce"

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.14.1 La demande d'un certificat d'un produit pharmaceutique en vertu de l'article 12bis, §2, Loi sur les médicaments	Le demandeur	EUR 56

Chapitre 15. Demandes de légalisation d'un document, pour la déclaration d'exportation de médicaments, pour la déclaration de fabrication par sous-traitance, d'enregistrement de courtiers et pour la déclaration de non-objection

Pour l'application du présent chapitre, on entend par : "déclaration de non-objection" : une déclaration selon laquelle les produits concernés ne sont pas sujet à une autorisation d'importation (Letter of no objection – LONO)

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.15.1 La validation d'un document rédigé par le demandeur et en relation avec les enregistrements et autorisations relatifs aux médicaments.	Le demandeur	EUR 20

VII.1.15.2 La demande d'une déclaration d'exportation	Le demandeur	EUR 346
VII.1.15.3 La demande d'une déclaration d'une activité de fabrication en sous-traitance	Le demandeur	EUR 712
VII.1.15.4 L'enregistrement d'un courtier en médicaments	Le demandeur	EUR 124
VII.1.15.5 La copie d'une déclaration de non-objection	Le demandeur	EUR 55

Chapitre 16. Personnes qualifiées et responsable de l'information

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.16.1 L'enregistrement de la personne physique personne de contact en matière de pharmacovigilance au niveau belge qui est rattachée à la personne qualifiée, par ou en vertu de l'article 12 ^{sexies} , §2, alinéa 2, a) de la loi sur les médicaments	Titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement	EUR 219
VII.1.16.2 Vérification du dossier d'inscription de la personne physique en tant que personne qualifiée (QP) ainsi que la gestion subséquente du dossier comme l'octroi d'une dérogation lui permettant d'exercer la fonction de personne qualifiée pour plusieurs firmes GMP, par ou en vertu de l'article 12 ^{bis} , Loi sur les médicaments	Personne qualifiée (QP)	EUR 1.738
VII.1.16.3 L'agrément du « responsable de l'information »	La pharmacien ou le médecin	EUR 461
VII.1.16.4 Toutes les notifications à l'AFMPS au sujet de toutes les modifications relatives au responsable de l'information du titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement concerné	Titulaire de l'AMM ou de l'enregistrement	EUR 208

Chapitre 17. Inspection

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.1.17.1 Demande d'une inspection GMP en vue d'une exemption hospitalière telle que visée à l'art.6 ^{quater} , §3, 6/1) , Loi sur les médicaments	Demandeur de l'exemption hospitalière	EUR 8.469
VII.1.17.2 Inspection en vue de l'agrément et du maintien de l'agrément d'un laboratoire tel que visé à l'article 15, § 4, Loi sur les médicaments	Demandeur	EUR 6.992
VII.1.17.3 Inspection API GMP à l'étranger à l'exception d'une inspection à la demande de l'Agence européenne des médicaments	Demandeur	EUR 3.050/jour sur place par inspecteur +coûts
VII.1.17.4 Inspection GMP à l'étranger à l'exception d'une inspection à la demande de l'Agence européenne des médicaments	Demandeur	EUR 3.050/jour sur place par inspecteur +coûts

VII.1.17.5 Réinspection GMP	Titulaire d'autorisation	EUR 3.050/jour sur place par inspecteur
VII.1.17.6 Réinspection GDP	Titulaire d'autorisation	EUR 2.300/jour sur place par inspecteur
VII.1.17.7 Inspection GCP à l'étranger à l'exception d'une inspection à la demande de l'Agence européenne des médicaments	Demandeur	EUR 3.050/jour sur place par inspecteur +coûts

Titre 2. Rétributions en application de l'article 1 de la loi du 24 février 1921 concernant le trafic des substances vénéneuses, soporifiques, stupéfiantes, psychotropes, désinfectantes ou antiseptiques et de substances pouvant servir à la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes (ci-après « loi sur les drogues »)

Les services publics qui demandent les autorisations ci-dessous pour l'exécution des activités en vue de la prévention, de la détection, de l'examen et de la poursuite de faits punissables, sont exemptés du paiement des rétributions.

Chapitre 1. Demande d'autorisation d'importation, d'exportation, de transport, de fabrication, de production, de détention, de vente ou d'offre en vente, de livraison, de délivrance ou d'acquisition, à titre onéreux ou à titre gratuit, de produits

Pour l'application du présent chapitre, on entend par :

- 1° "préparation" : tout mélange solide ou liquide, à savoir :
- c. une solution ou un mélange, dans tout état physique, qui contient une ou plusieurs substances ; ou
 - d. une forme dosée d'une ou de plusieurs substances ;

2° "substance" : substances stupéfiantes et psychotropes.

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.2.1.1 La demande d'une autorisation d'activités en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 175,47
VII.2.1.2 La demande d'une autorisation d'activités si celle-ci donne lieu à une inspection en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 451,64
VII.2.1.3 La demande d'une autorisation d'activités si le lieu n'est pas autorisé au moment de l'introduction de la demande et si la demande concerne un lieu pour lequel une autorisation de fabrication a été accordée conformément à l'article 12bis, § 1er, alinéas 1er et 5 de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 799,46

VII.2.1.4 La demande des utilisateurs finaux et la demande de renouvellement de l'autorisation des utilisateurs finaux en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 89,29
VII.2.1.5 La demande de l'autorisation de particuliers et la demande de renouvellement de l'autorisation de particuliers en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 89,29
VII.2.1.6 La demande de modification des données dans l'autorisation d'activités, l'autorisation d'utilisateurs finaux, l'autorisation de particuliers en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 69,89
VII.2.1.7 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 32,34
VII.2.1.8 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation si celle-ci est introduite via le site web de l'AFMPS (NDSWeb) en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 19,81
VII.2.1.9 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation si la demande est introduite par voie électronique par un fichier conforme au modèle qui est établi par l'AFMPS et est publié sur son site web en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 24,95
VII.2.1.10 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation si celle-ci est soumise à un contrôle par le fonctionnaire compétent en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 170,27
VII.2.1.11 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation si celle-ci est introduite via le site web de l'AFMPS (NDSWeb) si celle-ci est soumise à un contrôle par le fonctionnaire compétent en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 157,74
VII.2.1.12 La demande d'une autorisation d'importation ou d'exportation si la demande est introduite par voie électronique par un fichier conforme au modèle qui est établi par l'AFMPS et est publié sur son site web si celui-ci est soumis à un contrôle par le fonctionnaire compétent en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 162,88

Chapitre 2. Demande d'une "déclaration de non-objection" ou carnet de bons et inspections pour l'importation, l'exportation, le transport, la fabrication, la production, la détention, la vente ou l'offre en vente, la fourniture, la délivrance ou l'acquisition, à titre onéreux ou à titre gratuit, de produits

Les définitions reprises au chapitre 1^{er} sont applicables au présent chapitre.

Pour l'application du présent chapitre, on entend par :

1° "déclaration de non-objection" : une déclaration selon laquelle les produits concernés ne sont pas sujet à une autorisation d'importation, également appelée LONO ("Letter of No Objection")

2° Bon de commande : document qui doit être présenté auprès du commerce national en substances stupéfiantes.

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.2.2.1 La demande d'une "déclaration de non-objection" en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 43,61
VII.2.2.2 La demande d'un carnet de 100 bons en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 5,42
VII.2.2.3 Les inspections en dehors de celles visées au chapitre 1 en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 623,99

Chapitre 3. Demande d'autorisation d'importation, d'exportation, de fabrication, de transport, de vente, d'offre en vente, de détention, de délivrance, d'acquisition à titre onéreux ou à titre gratuit de substances à action hormonale, antihormonale, anabolisante, bêta-adrénérique, anti-infectieuse, antiparasitaire et anti-inflammatoire telles quelles ou en mélange

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.2.3.1 La première demande d'une autorisation en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 150
VII.2.3.2 La demande de renouvellement d'une autorisation en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 102
VII.2.3.3 La demande d'une extension ou modification d'une autorisation en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues ».	Le demandeur	EUR 126
VII.2.3.4 La demande d'une "déclaration de non-objection" (une déclaration selon laquelle les substances concernées ne sont pas sujet à une autorisation d'importation) en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 56

Chapitre 4. Demande d'un agrément et /ou d'enregistrement pour l'importation, l'exportation, les activités intermédiaires, la détention, le stockage, la fabrication / la production, la transformation, le commerce / la distribution, le courtage, à titre honéreux ou à titre gratuit de substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes.

Pour l'application du chapitre 4, on entend par "substances classifiées" : substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes telles que prévues à l'annexe du Règlement (CE) n° 273/2004 ou à l'annexe du Règlement (CE) n°111/2005.

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.2.4.1 La demande d'un agrément ou d'enregistrement pour la fabrication, la vente, l'offre en vente, la détention, la délivrance de substances classifiées, par ou en vertu du règlement (CE) n° 273/2004 du Parlement européen et du Conseil du 11 février 2004 relatif aux précurseurs de drogues, article 3) et du règlement (CE) n°111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre la Communauté et les pays tiers, articles 6 et 7), en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 132

VII.2.4.2 La demande d'une autorisation d'importation pour des substances classifiées, par ou vertu du règlement (CE) n° 111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre la Communauté et les pays tiers, article 20), en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 71
VII.2.4.3 La demande d'une autorisation d'exportation pour les substances classifiées, par ou en vertu du règlement (CE) n°111/2005 du Conseil du 22 décembre 2004 fixant des règles pour la surveillance du commerce des précurseurs des drogues entre la Communauté et les pays tiers, article 12), en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 59

Titre 3. Rétributions pour l'application de la loi coordonnée du 10 mai 2015 relative à l'exercice des professions des soins de santé (ci-après « LEP »)

Chapitre unique. Demande d'ouverture, de transfert ou de fusion, de fermeture définitive, de fermeture temporaire d'officines ouvertes au public sur la base de l'art.9 de la loi mentionnée ci-dessus et pour la procédure d'enregistrement obligatoire relative aux officines pharmaceutiques régulièrement ouvertes au public sur la base de l'art.18 de la loi mentionnée ci-dessus.

Pour l'application du chapitre 1, on entend par :

1° "autorisation d'implantation" : autorisation telle que visée aux articles 9 et 17 de la loi coordonnée du 15 mai 2015 relative à l'exercice des professions des soins de santé

2° "autorisation d'exploitation" : autorisation telle que visée à l'article 18, §1^{er} et 2 de la loi coordonnée du 15 mai 2015 relative à l'exercice des professions des soins de santé

3° "certificat d'enregistrement" : certificat délivré en vertu de l'article 18, §3 de la loi coordonnée du 15 mai 2015 relative à l'exercice des professions des soins de santé

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.3.1.1 La demande pour l'ouverture d'une officine pharmaceutique, le transfert d'une officine pharmaceutique existante en dehors de son voisinage immédiat en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 5001,55
VII.3.1.2 La demande d'un transfert dans le voisinage immédiat d'une officine pharmaceutique en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 1333,75
VII.3.1.3 La demande pour la fusion d'une officine pharmaceutique en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 1667,19
VII.3.1.4 La demande pour le transfert temporaire d'une officine pharmaceutique en vertu des articles 9 et 17 « LEP »	Le demandeur	EUR 500,15
VII.3.1.5 La demande du maintien de l'autorisation à la suite de la fermeture temporaire de plus de soixante jours en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 333,44
VII.3.1.6 L'enregistrement d'une officine pharmaceutique en cas d'utilisation d'une autorisation d'implantation ou d'une autorisation de fusion en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 168,20
VII.3.1.7 L'enregistrement de modifications à l'autorisation d'exploitation ou l'enregistrement de fermeture temporaire en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 67,83

VII.3.1.8 L'enregistrement groupé de modifications à l'autorisation d'exploitation ou l'enregistrement de fermeture temporaire, à partir de 10 enregistrements, par enregistrement en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 25
VII.3.1.9 Enregistrement de la modification du titulaire en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 67,83
VII.3.1.10 Enregistrement d'une copie supplémentaire de l'autorisation d'exploitation ou du certificat d'enregistrement en vertu de l'article 9 « LEP »	Le demandeur	EUR 33,91

Titre 4. Rétributions pour l'application de la loi du 28 août 1991 sur l'exercice de la médecine vétérinaire (ci-après « LEMV »)

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.4.1 Notification d'un dépôt tel que visé à l'article 10, § 1 ^{er} , « LEMV ».	Le demandeur	EUR 29

Titre 5. Rétributions en application de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994 (ci-après « loi AOS »)

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.5.1 Demande d'avis préalable de l'AFMPS dans le cadre de la demande de prolongation d'exclusion pour sa spécialité, par ou en vertu de l'article 191, 15°, alinéa 4, 1° « loi AOS »	Le demandeur	EUR 6.462

Titre 6. Rétributions en application du programme de l'OMS d'Éradication de la Polio

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.6.1 Demande d'une inspection en vue de l'octroi d'un certificat dans le cadre du plan d'action mondial Polio (GAP III) de l'Organisation mondiale de la Santé	Demandeur	EUR 12.725

Titre 7. Rétribution pour une demande d'accréditation d'un centre de phase I

VII.7.1. Demande d'accréditation d'un Centre de phase I visée à l'article 37 de la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain	Demandeur	EUR 17.000
--	-----------	------------

Bijlage III bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Bijlage IV – Belastingen in functie van de uitvoeringsrekening

heffing of bijdrage	belastingplichtige	bepaald deel van het hypothetisch overschot
bijlage I.1	marktdeelnemers zoals bedoeld in artikel 33/1 van de wet van 15 december 2013	35,62%
bijlage I.2	personen die homeopathische geneesmiddelen in de handel brengen	0,20%
bijlage II.5	groothandelaar en groothandelaar-verdeler	0,36%
bijlage III.1 samen met bijlage III.3	vergunninghouder	33,13%
bijlage III.2	vergunninghouder	3,11%
bijlage III.6	vergunninghouder	7,58%

Annexe III à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Annexe IV – Impôts en fonction du compte d'exécution

redevance ou contribution	redevable	partie spécifique de l'excédent hypothétique
annexe I.1	opérateurs économiques tels que visés à l'article 33/1 de la loi du 15 décembre 2013	35,62%
annexe I.2	personnes qui mettent sur le marché des médicaments homéopathiques	0,20%
annexe II.5	grossiste et grossiste-répartiteur	0,36%
annexe III.1 avec l'annexe III.3	titulaire d'autorisation	33,13%
annexe III.2	titulaire d'autorisation	3,11%
annexe III.6	titulaire d'autorisation	7,58%

Bijlage III/1 bij de wet 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Aanvraag van een wetenschappelijk, technisch of reglementair advies

bijdrageplichtige	bijdrageplichtig feit	bedrag
De aanvrager bedoeld in VII.1.11.1.7, van een technisch-reglementair of wetenschappelijk advies over een specifieke, welbepaalde kwestie in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type I)	Het verstrijken van de termijn van 2 jaar na het verstrekken van het wetenschappelijk technisch advies (type I, II of III) zonder dat een ontvankelijk verklaarde aanvraag tot toelating van een klinische proef werd ingediend conform de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik, voor het betrokken geneesmiddel	EUR 2.166,99
De aanvrager bedoeld in VII.1.11.1.7, van een wetenschappelijk advies over meerdere vragen in verband met (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten betreffende het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type II)	Het verstrijken van de termijn van 2 jaar na het verstrekken van het wetenschappelijk technisch advies (type I, II of III) zonder dat een ontvankelijk verklaarde aanvraag tot toelating van een klinische proef werd ingediend conform de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik, voor het betrokken geneesmiddel	EUR 13.001,94
De aanvrager bedoeld in VII.1.11.1.7, van een gemengd advies over meerdere vragen die zowel betrekking hebben op de technische en reglementaire aspecten als op de (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type III)	Het verstrijken van de termijn van 2 jaar na het verstrekken van het wetenschappelijk technisch advies (type I, II of III) zonder dat een ontvankelijk verklaarde aanvraag tot toelating van een klinische proef werd ingediend conform de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik, voor het betrokken geneesmiddel	EUR 17.335,94

Annexe III/1 à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Demande d'un avis scientifique, technique ou réglementaire

redevable	fait générateur	montant
Le demandeur visé au VII.1.11.1.7, d'un avis technico-réglementaire ou scientifique relatif à une question précise spécifique liée à la recherche et au développement d'un médicament (type I)	L'expiration du délai de 2 ans après la fourniture de l'avis scientifique technique (type I, II ou III) sans qu'une demande déclarée recevable d'autorisation d'un essai clinique ait été introduite conformément à la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain, pour le médicament concerné.	EUR 2.166,99
Le demandeur visé au VII.1.11.1.7, d'un avis scientifique sur plusieurs questions liées à des aspects (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques relatifs à la recherche et au développement d'un médicament (type II)	L'expiration du délai de 2 ans après la fourniture de l'avis scientifique technique (type I, II ou III) sans qu'une demande déclarée recevable d'autorisation d'un essai clinique ait été introduite conformément à la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain, pour le médicament concerné.	EUR 13.001,94
Le demandeur visé au VII.1.11.1.7, d'un avis mixte sur plusieurs questions concernant aussi bien les aspects techniques et réglementaires que les aspects (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques liés à la recherche et au développement d'un médicament (type III)	L'expiration du délai de 2 ans après la fourniture de l'avis scientifique technique (type I, II ou III) sans qu'une demande déclarée recevable d'autorisation d'un essai clinique ait été introduite conformément à la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain, pour le médicament concerné.	EUR 17.335,94

Bijlage III/2 bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

<p>VII.1.11.1.4</p> <p>Aanvraag door een KMO, een universiteit, een erkend ziekenhuis, een stichting van openbaar nut of een publiekrechtelijke overheid, van een technisch-reglementair of wetenschappelijk advies over een specifieke, welbepaalde kwestie in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type I)</p>	De aanvrager	EUR 541,75	EUR 0
<p>VII.1.11.1.5</p> <p>Aanvraag door een KMO, een universiteit, een erkend ziekenhuis, een stichting van openbaar nut of een publiekrechtelijke overheid, van een wetenschappelijk advies over meerdere vragen in verband met (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten betreffende het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type II)</p>	De aanvrager	EUR 3250,49	EUR 0
<p>VII.1.11.1.6</p> <p>Aanvraag door een KMO, een universiteit, een erkend ziekenhuis, een stichting van openbaar nut of een publiekrechtelijke overheid, van een gemengd advies over meerdere vragen die zowel betrekking hebben op de technische en reglementaire aspecten als op de (pre-)klinische en/of chemisch-farmaceutische aspecten in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type III)</p>	De aanvrager	EUR 4333,99	EUR 0
<p>VII.1.11.1.7</p> <p>Aanvraag van een technisch-reglementair of wetenschappelijk advies over een specifieke, welbepaalde kwestie in verband met het onderzoek en de ontwikkeling van een geneesmiddel (type I, II en III) onder de eenzijdige verbintenis van de aanvrager dat hij voor dit geneesmiddel binnen een termijn van 2 jaar na het verstrekken van het wetenschappelijk technisch advies (type I, II of III) een aanvraag tot toelating van een klinische proef zal indienen conform de wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik, en deze eenzijdige wilsuiting bij de aanvraag is gevoegd</p>	De aanvrager	EUR 0	EUR 0

Annexe III/2 à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

<p>VII.1.11.1.4</p> <p>Demande par une PME, une université, un hôpital agréé, une fondation d'utilité publique ou une autorité de droit public, d'un avis technico-réglementaire ou scientifique sur une question précise spécifique relative à la recherche et au développement d'un médicament (type I)</p>	Le demandeur	EUR 541,75	EUR 0
<p>VII.1.11.1.5</p> <p>Demande par une PME, une université, un hôpital agréé, une fondation d'utilité publique ou une autorité de droit public, d'un avis scientifique sur plusieurs questions relatives à des aspects (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques relatifs à la recherche et au développement d'un médicament (type II)</p>	Le demandeur	EUR 3250,49	EUR 0
<p>VII.1.11.1.6</p> <p>Demande par une PME, une université, un hôpital agréé, une fondation d'utilité publique ou une autorité de droit public, d'un avis mixte sur plusieurs questions relatives aussi bien aux aspects techniques et réglementaires qu'aux aspects (pré-)cliniques et/ou chimico-pharmaceutiques relatifs à la recherche et au développement d'un médicament (type III)</p>	Le demandeur	EUR 4333,99	EUR 0
<p>VII.1.11.1.7</p> <p>Demande d'un avis technico-réglementaire ou scientifique sur une question précise spécifique relative à la recherche et au développement d'un médicament (type I, II et III) dans le cadre de l'engagement unilatéral du demandeur selon lequel il introduira pour ce médicament, dans un délai de 2 ans après la fourniture de l'avis scientifique technique (type I, II ou III), une demande d'autorisation d'un essai clinique conformément à la loi du 7 mai 2017 relative aux essais cliniques de médicaments à usage humain, et selon lequel cette expression de volonté unilatérale a été jointe à la demande</p>	Le demandeur	EUR 0	EUR 0

Bijlage IV bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

VII.1.15.6 De validatie van een document opgemaakt door de aanvrager in verband met de registraties en de vergunningen met betrekking tot geneesmiddelen	De aanvrager	EUR 150,28
--	--------------	---------------

Annexe IV à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

VII.1.15.6 La validation d'un document rédigé par le demandeur et en relation avec les enregistrements et autorisations relatifs aux médicaments.	Le demandeur	EUR 150,28
---	--------------	---------------

Bijlage V bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

VII.2.2.4 De aanvraag voor een "verklaring van geen bezwaar" krachtens artikel 1 van de "Drugswet" voor de invoer van kleine hoeveelheden producten voor analytische doeleinden in de vorm van referentiestandaarden (max 1mg/ml en max 1 ml).	de aanvrager	EUR 69,75
--	--------------	--------------

Annexe V à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

VII.2.2.4 La demande d'une "déclaration de non-objection" en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues », pour l'importation de petites quantités de produits à des fins analytiques sous forme de standards de références (max 1mg/ml et max 1 ml)	Le demandeur	EUR 69,75
--	--------------	--------------

Bijlage VI bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

VII.2.4.4 De aanvraag voor een "verklaring van geen bezwaar" (een verklaring volgens dewelke de betrokken producten niet onderworpen zijn aan een invoer- of uitvoervergunning) krachtens artikel 1 van de "Drugswet".	De aanvrager	EUR 72,61
--	--------------	--------------

Annexe VI à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

VII.2.4.4 La demande d'une "déclaration de non-objection" (une déclaration selon laquelle les produits concernés ne sont pas sujet à une autorisation d'importation ou d'exportation) en vertu de l'article 1 « loi sur les drogues »	Le demandeur	EUR 72,61
---	--------------	--------------

Bijlage VII bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Titel 8. Retributies voor herinspecties

Voor de toepassing van deze Titel, wordt verstaan onder:

1° “herinspectie”:

Een herinspectie is een inspectie die wordt uitgevoerd door een daartoe aangewezen inspecteur. Het betreft een bijkomende inspectie die nodig is nadat bij een vorige inspectie één of meerdere inbreuken op de wetgeving en/of tekortkoming(en) ten aanzien van de geldende reglementering en/of norm(en) zijn vastgesteld.

De herinspectie is noodzakelijk omdat één of meerdere tekortkomingen die werden vastgesteld door de enkele indiening, door de geïnspecteerde partij, van een preventief en correctief actieplan overeenkomstig de reglementering en/of de norm, onvoldoende werd(en) opgelost.

Afhankelijk van de aard van de vastgestelde inbreuk(en)/tekortkoming(en) en de impact voor de volksgezondheid zal de herinspectie betrekking hebben op de gehele initiële inspectie of een deel daarvan.

VII.8.1.1 Herinspectie Fabrikant van medische hulpmiddelen/hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek (IVD)	De geherinspecteerde	EUR 9.779,36 per herinspectie
VII.8.1.2 Herinspectie Ziekenhuis op het medisch hulpmiddel	De geherinspecteerde	EUR 2.124,84 per herinspectie
VII.8.1.3 Herinspectie Menselijk lichaamsmateriaal	De geherinspecteerde	EUR 4.572,86 per herinspectie
VII.8.1.4 Herinspectie veterinaire depot	De geherinspecteerde	EUR 1.007,33 per herinspectie
VII.8.1.5 Herinspectie gezondheidszorgbeoefenaar – depot (art. 20 gecoördineerde wet 10 mei 2015 betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen)	De geherinspecteerde	EUR 1.495,18 per herinspectie
VII.8.1.6 Herinspectie van een (voor het publiek opengestelde) apotheek	De geherinspecteerde	EUR 1.160,01 per herinspectie
VII.8.1.7 Herinspectie Ziekenhuis op het geneesmiddel	De geherinspecteerde	EUR 1.983,03 per herinspectie
VII.8.1.8 Herinspectie distributeur van medische hulpmiddelen	De geherinspecteerde	EUR 3.634,96 per herinspectie
VII.8.1.9 Herinspectie detailhandelaar van medische hulpmiddelen	De geherinspecteerde	EUR 1.495,18 per herinspectie

Annexe VII à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Titre 8. Redevances pour les réinspections

Pour l'application du présent Titre, l'on entend par :

1° « réinspection » :

La réinspection est une inspection effectuée par un inspecteur dûment nommé. Il s'agit d'une inspection supplémentaire rendue nécessaire suite à la constatation, lors d'une inspection précédente, d'une ou plusieurs infraction(s) à la législation et/ou déficience(s) par rapport à la réglementation et/ou à la norme en vigueur.

La réinspection est rendue nécessaire suite à l'insuffisance de la résolution d'une ou plusieurs déficience(s) constatée(s) par le seul dépôt, par l'inspecté, d'un plan d'actions préventives et correctives conformément à la réglementation et/ou à la norme.

Selon la nature de la ou des infraction(s) / déficience(s) constatée(s) et de l'impact en terme de santé publique, la réinspection portera sur tout ou partie de l'inspection initiale.

VII.8.1.1 Réinspection Fabricant Dispositifs médicaux/In Vitro Diagnostic (IVD)	Le réinspecté	EUR 9.779,36 par réinspection
VII.8.1.2 Réinspection Hôpital sur le dispositif médical	Le réinspecté	EUR 2.124,84 par réinspection
VII.8.1.3 Réinspection Matériel corporel humain	Le réinspecté	EUR 4.572,86 par réinspection
VII.8.1.4 Réinspection dépôt vétérinaire	Le réinspecté	EUR 1.007,33 par réinspection
VII.8.1.5 Réinspection professionnel des soins de santé - dépôt (art. 20 loi coordonnée 10 mai 2015 relative à l'exercice des professions des soins de santé)	Le réinspecté	EUR 1.495,18 par réinspection
VII.8.1.6 Réinspection d'une pharmacie (officine ouverte au public)	Le réinspecté	EUR 1.160,01 par réinspection
VII.8.1.7 Réinspection Hôpital sur le médicament	Le réinspecté	EUR 1.983,03 par réinspection
VII.8.1.8 Réinspection Distributeur de dispositifs médicaux	Le réinspecté	EUR 3.634,96 par réinspection
VII.8.1.9 Réinspection Détaillant de dispositifs médicaux	Le réinspecté	EUR 1.495,18 par réinspection

Bijlage VIII bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Retributieplichtig feit	Retributieplichtige	Bedrag
VII.9.1.1 Kennisgeving bij FAGG van de intentie om een commercieel klinisch onderzoek aan te vatten voor een medisch hulpmiddel, met inbegrip van een actief implanteerbaar medisch hulpmiddel	De fabrikant of diens mandataris	EUR 10.436,42
VII.9.1.2 Uitreiken van een exportcertificaat voor een medisch hulpmiddel	De aanvrager	EUR 117,23
VII.9.1.3 Kennisgeving van mononationale klinische performatiestudies IVD (in vitro diagnostika)	De aanvrager	EUR 393,85
VII.9.1.4 Uitreiken van een exportcertificaat voor een medisch hulpmiddel IVD (in vitro diagnostika)	De aanvrager	EUR 155,41

Annexe VIII à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Fait générateur	Redevable	Montant
VII.9.1.1 Notification auprès de l'AFMPS de l'intention d'entamer l'investigation clinique commerciale d'un dispositif médical, y compris d'un dispositif médical implantable actif	Le fabricant ou son mandataire	EUR 10.436,42
VII.9.1.2 Délivrance d'un certificat d'exportation pour un dispositif médical	Le demandeur	EUR 117,23
VII.9.1.3 Notification des études de performance clinique mononationale DIV (diagnostique in vitro)	Le demandeur	EUR 393,85
VII.9.1.4 Délivrance d'un certificat d'exportation pour un dispositif médical DIV (diagnostique in vitro)	Le demandeur	EUR 155,41

Bijlage IX bij de wet van 7 april 2019 tot wijziging van bepalingen betreffende het uitbrengen van wetenschappelijk en technisch advies door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en betreffende de financiering van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten alsook de oprichting van een cannabisbureau

Bijlage VIII. DEFINITIE VAN KLEINE EN MIDDELGROTE ONDERNEMING (KMO)

Artikel 1

Onderneming

Als onderneming wordt beschouwd iedere eenheid, ongeacht haar rechtsvorm, die een economische activiteit uitoefent. Met name worden als zodanig beschouwd eenheden die individueel of in familieverband ambachtelijke of andere activiteiten uitoefenen, personenvennootschappen en verenigingen die regelmatig een economische activiteit uitoefenen.

Artikel 2

Een onderneming is een KMO indien er minder dan 250 personen werkzaam zijn en waarvan de jaaromzet 50 miljoen EUR of het jaarlijkse balanstotaal 43 miljoen EUR niet overschrijdt.

Artikel 3

Voor de berekening van het aantal werkzame personen en van de financiële bedragen worden in aanmerking genomen:

1. De "zelfstandige onderneming": de onderneming die niet als partneronderneming in de zin van lid 2 of als verbonden onderneming in de zin van lid 3 wordt aangemerkt.
2. De "partnerondernemingen": alle ondernemingen die niet als verbonden ondernemingen in de zin van lid 3 worden aangemerkt en waartussen de volgende band bestaat: een onderneming (van een hoger niveau) heeft, alleen of samen met een of meer verbonden ondernemingen in de zin van lid 3, 25 % of meer van het kapitaal of de stemrechten van een andere onderneming (van een lager niveau).

Ook al wordt de drempel van 25 % bereikt of overschreden, toch kan een onderneming als zelfstandige onderneming of als onderneming zonder partnerondernemingen worden aangemerkt, indien het om de volgende categorieën investeerders gaat en mits dezen individueel noch gezamenlijk met de betrokken onderneming verbonden zijn in de zin van lid 3:

- a) openbare participatiemaatschappijen, risicokapitaalmaatschappijen, natuurlijke personen of groepen natuurlijke personen die geregeld risicokapitaal beleggen ("business angels") en eigen middelen in niet ter beurse genoteerde ondernemingen investeren, mits de totale investering van deze "business angels" in een zelfde onderneming 1250000 EUR niet overschrijdt;
 - b) universiteiten of onderzoekcentra zonder winstoogmerk;
 - c) institutionele beleggers, met inbegrip van regionale ontwikkelingsfondsen;
 - d) autonome lokale autoriteiten, die een jaarlijkse begroting hebben onder 10 miljoen EUR en minder dan 5000 inwoners tellen.
3. "Verbonden ondernemingen" zijn ondernemingen die met elkaar een van de volgende banden onderhouden:
 - a) een onderneming heeft de meerderheid van de stemrechten van de aandeelhouders of vennoten van een andere onderneming;

- b) een onderneming heeft het recht de meerderheid van de leden van het bestuurs-, leidinggevend of toezichthoudend orgaan van een andere onderneming te benoemen of te ontslaan;
- c) een onderneming heeft het recht een overheersende invloed op een andere onderneming uit te oefenen op grond van een met deze onderneming gesloten overeenkomst of een bepaling in de statuten van laatstgenoemde onderneming;
- d) een onderneming die aandeelhouder of vennoot is van een andere onderneming, heeft op grond van een met andere aandeelhouders of vennoten van die andere onderneming gesloten overeenkomst als enige zeggenschap over de meerderheid van de stemrechten van de aandeelhouders of vennoten van laatstgenoemde onderneming.

Er wordt verondersteld dat geen overheersende invloed wordt uitgeoefend, indien de in lid 2, tweede alinea, genoemde investeerders zich niet direct of indirect met het beheer van de betrokken onderneming bemoeien, onverminderd de rechten die zij als aandeelhouders of vennoten bezitten.

Ondernemingen worden eveneens als verbonden ondernemingen beschouwd indien ze via een of meerdere andere ondernemingen of via in de tweede paragraaf bedoelde investeerders, een van de in de eerste alinea bedoelde banden onderhouden.

Ondernemingen die via een natuurlijke persoon of een in gemeenschappelijk overleg handelende groep van natuurlijke personen een van deze banden onderhouden, worden eveneens als verbonden ondernemingen beschouwd indien zij hun activiteiten of een deel van hun activiteiten op dezelfde markt of op verwante markten uitoefenen.

Als verwante markt wordt beschouwd de producten- of dienstenmarkt die zich direct boven of onder het niveau van de relevante markt bevindt.

- 4. Behoudens de in lid 2, tweede alinea, bedoelde gevallen kan een onderneming niet als KMO worden aangemerkt, indien één of meer overheidsinstanties of openbare lichamen gezamenlijk direct of indirect zeggenschap heeft of hebben over 25 % of meer van het kapitaal of de stemrechten.
- 5. Ondernemingen kunnen een verklaring opstellen over hun hoedanigheid van zelfstandige onderneming, partneronderneming of verbonden onderneming en de gegevens met betrekking tot de in artikel 2 vermelde drempels. Ook wanneer het wegens de spreiding van het kapitaal onmogelijk is precies te weten wie het in handen heeft, kan deze verklaring toch worden opgesteld mits de onderneming te goeder trouw verklaart dat zij terecht mag aannemen niet voor 25 % of meer in handen te zijn van één onderneming of van verscheidene verbonden ondernemingen gezamenlijk of via natuurlijke personen afzonderlijk of in een groep. Dergelijke verklaringen doen geen afbreuk aan de controles of verificaties waarin de nationale of communautaire regelgeving voorziet.

Artikel 4

Gegevens voor de berekening van het aantal werkzame personen en van de financiële bedragen en referentieperiode

- 1. De gegevens voor de berekening van het aantal werkzame personen en van de financiële bedragen hebben betrekking op het laatste afgesloten boekjaar en worden jaarlijks berekend. Zij worden vanaf de datum van afsluiting van de rekeningen in aanmerking genomen. Het bedrag van de omzet wordt berekend exclusief belasting over de toegevoegde waarde (BTW) en andere indirecte rechten of heffingen.
- 2. Wanneer een onderneming op de datum van afsluiting van de rekeningen vaststelt dat de op jaarbasis berekende gegevens boven of onder de in artikel 2 aangegeven drempels voor het

aantal werkzame personen of de financiële maxima liggen, verkrijgt of verliest zij de hoedanigheid van middelgrote, kleine of micro-onderneming slechts wanneer deze situatie zich in twee opeenvolgende boekjaren voordoet.

3. In het geval van recent opgerichte ondernemingen waarvan de eerste jaarrekening nog niet is afgesloten, worden de in aanmerking te nemen gegevens bepaald door middel van een in de loop van het boekjaar te goeder trouw gemaakte schatting.

Artikel 5

Aantal werkzame personen

Het aantal werkzame personen komt overeen met het aantal arbeidsjaareenheden (AJE), dat wil zeggen het aantal personen dat het gehele desbetreffende jaar voltijds in de betrokken onderneming of voor rekening van deze onderneming heeft gewerkt. Het werk van personen die niet het gehele jaar hebben gewerkt, deeltijdwerk ongeacht de duur ervan en seizoenarbeid worden in breuken van AJE uitgedrukt. Het aantal werkzame personen bestaat uit:

- a) de loontrekkenden,
- b) de personen die voor deze onderneming werken, er een ondergeschikte verhouding mee hebben en voor het nationale recht met loontrekkenden gelijkgesteld zijn,
- c) de eigenaren-bedrijfsleiders,
- d) de vennoten die geregeld een activiteit in de onderneming uitoefenen en van de onderneming financiële voordelen genieten.

Leerlingen en studenten die een beroepsopleiding volgen en een leer- of beroepsopleidingsovereenkomst hebben, worden niet meegeteld in het aantal werkzame personen. De duur van zwangerschaps- en ouderschapsverlof wordt niet meegerekend.

Artikel 6

Vaststelling van de gegevens van de onderneming

1. In het geval van een zelfstandige onderneming worden de gegevens, met inbegrip van het aantal werkzame personen, uitsluitend op basis van de rekeningen van die onderneming vastgesteld.
2. De gegevens, met inbegrip van het aantal werkzame personen, van een onderneming die partnerondernemingen of verbonden ondernemingen heeft, worden vastgesteld op basis van de rekeningen en andere gegevens van de onderneming of, zo van toepassing, van de geconsolideerde rekeningen van de onderneming of van de geconsolideerde rekeningen waarin de onderneming door consolidatie is opgenomen.

De in de eerste alinea bedoelde gegevens worden samengeteld met de gegevens van de eventuele partnerondernemingen van de betrokken onderneming, die zich meteen boven of onder het niveau van die onderneming bevinden. De samentelling geschiedt in evenredigheid met het aandeel in het kapitaal of de stemrechten (het hoogste van de twee percentages). Bij wederzijdse participatie geldt het hoogste van deze percentages.

De in de eerste en tweede alinea bedoelde gegevens worden samengeteld met alle, nog niet door consolidatie in de rekeningen opgenomen gegevens (100 %) van de eventuele, direct of indirect met de betrokken onderneming verbonden ondernemingen.

3. Voor de toepassing van lid 2 resulteren de gegevens van de partnerondernemingen van de betrokken onderneming uit de, indien van toepassing, geconsolideerde rekeningen en andere gegevens. Deze worden samengeteld met alle gegevens (100 %) van de met deze partnerondernemingen verbonden ondernemingen, tenzij hun gegevens reeds door consolidatie daarin zijn opgenomen.

Voor de toepassing van het genoemde lid 2 resulteren de gegevens van de met de betrokken onderneming verbonden ondernemingen uit hun, indien van toepassing, geconsolideerde rekeningen en andere gegevens. Deze worden evenredig samengeteld met de gegevens van de eventuele partnerondernemingen van deze verbonden ondernemingen, die zich meteen boven of onder het niveau van laatstgenoemde ondernemingen bevinden, mits deze gegevens in de geconsolideerde rekeningen nog niet zijn opgenomen in een verhouding die ten minste gelijk is aan het in de tweede alinea van lid 2 vastgestelde percentage.

4. Indien het aantal werkzame personen van een bepaalde onderneming niet uit de geconsolideerde rekeningen blijkt, wordt het berekend door de gegevens van haar partnerondernemingen evenredig samen te tellen en daaraan de gegevens toe te voegen van de ondernemingen waarmee zij is verbonden.

Annexe IX à la loi du 7 avril 2019 modifiant des dispositions relatives à la remise des avis scientifiques et techniques par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et portant sur le financement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé ainsi que sur la création d'un bureau du cannabis

Annexe VIII. DÉFINITION DE PETITES ET MOYENNES ENTREPRISES (PME)

Article premier

Entreprise

Est considérée comme entreprise toute entité, indépendamment de sa forme juridique, exerçant une activité économique. Sont notamment considérées comme telles les entités exerçant une activité artisanale ou d'autres activités à titre individuel ou familial, les sociétés de personnes ou les associations qui exercent régulièrement une activité économique.

Article 2

Une entreprise est une PME si elle occupe moins de 250 personnes et si le chiffre d'affaires annuel de celle-ci n'excède pas 50 millions d'euros ou si le total du bilan annuel de celle-ci n'excède pas 43 millions d'euros.

Article 3

Types d'entreprises pris en considération pour le calcul de l'effectif et des montants financiers

1. Est une « entreprise autonome » toute entreprise qui n'est pas qualifiée comme entreprise partenaire au sens du paragraphe 2 ou comme entreprise liée au sens du paragraphe 3.
2. Sont des « entreprises partenaires » toutes les entreprises qui ne sont pas qualifiées comme entreprises liées au sens du paragraphe 3 et entre lesquelles existe la relation suivante : une entreprise (entreprise en amont) détient, seule ou conjointement avec une ou plusieurs entreprises liées au sens du paragraphe 3, 25 % ou plus du capital ou des droits de vote d'une autre entreprise (entreprise en aval).

Une entreprise peut toutefois être qualifiée d'autonome, donc n'ayant pas d'entreprises partenaires, même si le seuil de 25 % est atteint ou dépassé, lorsque l'on est en présence des catégories d'investisseurs suivants, et à la condition que ceux-ci ne soient pas, à titre individuel ou conjointement, liés au sens du paragraphe 3 avec l'entreprise concernée :

- a) sociétés publiques de participation, sociétés de capital à risque, personnes physiques ou groupes de personnes physiques ayant une activité régulière d'investissement en capital à risque (business angels) qui investissent des fonds propres dans des entreprises non cotées en bourse, pourvu que le total de l'investissement desdits business angels dans une même entreprise n'excède pas 1 250 000 euros ;
 - b) universités ou centres de recherche à but non lucratif ;
 - c) investisseurs institutionnels y compris fonds de développement régional;
 - d) autorités locales autonomes ayant un budget annuel inférieur à 10 millions d'euros et moins de 5 000 habitants.
3. Sont des « entreprises liées » les entreprises qui entretiennent entre elles l'une ou l'autre des relations suivantes:
 - a) une entreprise a la majorité des droits de vote des actionnaires ou associés d'une autre entreprise ;
 - b) une entreprise a le droit de nommer ou de révoquer la majorité des membres de l'organe d'administration, de direction ou de surveillance d'une autre entreprise ;
 - c) une entreprise a le droit d'exercer une influence dominante sur une autre entreprise en vertu d'un contrat conclu avec celle-ci ou en vertu d'une clause des statuts de celle-ci ;

- d) une entreprise actionnaire ou associée d'une autre entreprise contrôle seule, en vertu d'un accord conclu avec d'autres actionnaires ou associés de cette autre entreprise, la majorité des droits de vote des actionnaires ou associés de celle-ci.

Il y a présomption qu'il n'y a pas d'influence dominante, dès lors que les investisseurs énoncés au paragraphe 2, deuxième alinéa, ne s'immiscent pas directement ou indirectement dans la gestion de l'entreprise considérée, sans préjudice des droits qu'ils détiennent en leur qualité d'actionnaires ou d'associés.

Les entreprises qui entretiennent l'une ou l'autre des relations visées au premier alinéa à travers une ou plusieurs autres entreprises, ou avec des investisseurs visés au paragraphe 2, sont également considérées comme liées.

Les entreprises qui entretiennent l'une ou l'autre de ces relations à travers une personne physique ou un groupe de personnes physiques agissant de concert, sont également considérées comme entreprises liées pour autant que ces entreprises exercent leurs activités ou une partie de leurs activités dans le même marché en cause ou dans des marchés contigus.

Est considéré comme marché contigu le marché d'un produit ou service se situant directement en amont ou en aval du marché en cause.

4. Hormis les cas visés au paragraphe 2, deuxième alinéa, une entreprise ne peut pas être considérée comme une PME, si 25 % ou plus de son capital ou de ses droits de vote sont contrôlés, directement ou indirectement, par un ou plusieurs organismes publics ou collectivités publiques, à titre individuel ou conjointement.
5. Les entreprises peuvent établir une déclaration relative à leur qualification d'entreprise autonome, partenaire ou liée, ainsi qu'aux données relatives aux seuils énoncés dans l'article 2. Cette déclaration peut être établie même si la dispersion du capital ne permet pas de savoir précisément qui le détient, l'entreprise déclarant de bonne foi qu'elle peut légitimement présumer ne pas être détenue à 25 % ou plus par une entreprise ou conjointement par des entreprises liées entre elles ou à travers des personnes physiques ou un groupe de personnes physiques. De telles déclarations sont effectuées sans préjudice des contrôles ou vérifications prévues par les réglementations nationales ou communautaires.

Article 4

Données à retenir pour le calcul de l'effectif et des montants financiers et période de référence

1. Les données retenues pour le calcul de l'effectif et des montants financiers sont celles afférentes au dernier exercice comptable clôturé et sont calculées sur une base annuelle. Elles sont prises en compte à partir de la date de clôture des comptes. Le montant du chiffre d'affaires retenu est calculé hors taxe sur la valeur ajoutée (TVA) et hors autres droits ou taxes indirects.
2. Lorsqu'une entreprise, à la date de clôture des comptes, constate un dépassement dans un sens ou dans un autre et sur une base annuelle, des seuils de l'effectif ou des seuils financiers énoncés à l'article 2, cette circonstance ne lui fait acquérir ou perdre la qualité de moyenne, petite ou microentreprise que si ce dépassement se produit pour deux exercices consécutifs.
3. Dans le cas d'une entreprise nouvellement créée et dont les comptes n'ont pas encore été clôturés, les données à considérer font l'objet d'une estimation de bonne foi en cours d'exercice.

Article 5

L'effectif

L'effectif correspond au nombre d'unités de travail par année (UTA), c'est-à-dire au nombre de personnes ayant travaillé dans l'entreprise considérée ou pour le compte de cette entreprise à temps plein pendant toute l'année considérée. Le travail des personnes n'ayant pas travaillé toute l'année, ou

ayant travaillé à temps partiel, quelle que soit sa durée, ou le travail saisonnier, est compté comme fractions d'UTA. L'effectif est composé :

- a) des salariés ;
- b) des personnes travaillant pour cette entreprise, ayant un lien de subordination avec elle et assimilées à des salariés au regard du droit national ;
- c) des propriétaires exploitants ;
- d) des associés exerçant une activité régulière dans l'entreprise et bénéficiant d'avantages financiers de la part de l'entreprise.

Les apprentis ou étudiants en formation professionnelle bénéficiant d'un contrat d'apprentissage ou de formation professionnelle ne sont pas comptabilisés dans l'effectif. La durée des congés de maternité ou congés parentaux n'est pas comptabilisée.

Article 6

Détermination des données de l'entreprise

1. Dans le cas d'une entreprise autonome, la détermination des données, y compris l'effectif, s'effectue uniquement sur la base des comptes de cette entreprise.
2. Les données, y compris l'effectif, d'une entreprise ayant des entreprises partenaires ou liées, sont déterminées sur la base des comptes et autres données de l'entreprise, ou — s'ils existent — des comptes consolidés de l'entreprise, ou des comptes consolidés dans lesquels l'entreprise est reprise par consolidation.

Aux données visées au premier alinéa sont agrégées les données des éventuelles entreprises partenaires de l'entreprise considérée, situées immédiatement en amont ou en aval de celle-ci. L'agrégation est proportionnelle au pourcentage de participation au capital ou des droits de vote (le plus élevé de ces deux pourcentages). En cas de participation croisée, le plus élevé de ces pourcentages s'applique.

Aux données visées aux premier et deuxième alinéas sont ajoutées 100 % des données des éventuelles entreprises directement ou indirectement liées à l'entreprise considérée et qui n'ont pas déjà été reprises dans les comptes par consolidation.

3. Pour l'application du paragraphe 2, les données des entreprises partenaires de l'entreprise considérée résultent des comptes et autres données, consolidés s'ils existent, auxquelles sont ajoutées 100 % des données des entreprises liées à ces entreprises partenaires, sauf si leurs données ont été déjà reprises par consolidation.

Pour l'application du paragraphe 2, les données des entreprises liées à l'entreprise considérée, résultent de leurs comptes et autres données, consolidés s'ils existent. À celles-ci sont agrégées proportionnellement les données des éventuelles entreprises partenaires de ces entreprises liées, situées immédiatement en amont ou en aval de celles-ci, si elles n'ont pas déjà été reprises dans les comptes consolidés dans une proportion au moins équivalente au pourcentage défini au paragraphe 2, deuxième alinéa.

4. Lorsque les comptes consolidés ne font pas apparaître l'effectif d'une entreprise donnée, le calcul de celui-ci s'effectue en agrégeant de façon proportionnelle les données relatives aux entreprises avec lesquelles cette entreprise est partenaire, et par addition de celles relatives aux entreprises avec lesquelles elle est liée.