# Besondere Gebührenverordnung des Bundesministeriums für Gesundheit für die individuell zurechenbaren Leistungen in seinem Zuständigkeitsbereich (Besondere Gebührenverordnung BMG - BMGBGebV)

**BMGBGebV** 

Ausfertigungsdatum: 24.09.2021

Vollzitat:

"Besondere Gebührenverordnung BMG vom 24. September 2021 (BGBl. I S. 4391), die zuletzt durch Artikel 1 der Verordnung vom 20. Januar 2023 (BGBl. 2023 I Nr. 18) geändert worden ist"

*Hinweis:* Änderung durch Art. 4 V v. 6.7.2022 I 1102 (Nr. 25) textlich nachgewiesen, dokumentarisch noch

nicht abschließend bearbeitet

Änderung durch Art. 1 V v. 20.1.2023 I Nr. 18 textlich nachgewiesen, dokumentarisch noch nicht

abschließend bearbeitet

#### **Fußnote**

(+++ Textnachweis ab: 1.10.2021 +++)

# **Eingangsformel**

Auf Grund des § 22 Absatz 4 Satz 1 in Verbindung mit Absatz 1 Satz 2 und 3 des Bundesgebührengesetzes vom 7. August 2013 (BGBl. I S. 3154) verordnet das Bundesministerium für Gesundheit:

# § 1 Erhebung von Gebühren und Auslagen

Im Zuständigkeitsbereich des Bundesministeriums für Gesundheit werden Gebühren und Auslagen für individuell zurechenbare öffentliche Leistungen (gebührenfähige Leistungen) erhoben, die auf Grund der folgenden Vorschriften erbracht werden:

- 1. Betäubungsmittelgesetz,
- 2. Betäubungsmittel-Außenhandelsverordnung,
- 3. Grundstoffüberwachungsgesetz,
- 4. Verordnung (EG) Nr. 273/2004 des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 11. Februar 2004 betreffend Drogenausgangsstoffe (ABI. L 47 vom 18.2.2004, S. 1), die zuletzt durch die Delegierte Verordnung (EU) 2020/1737 (ABI. L 392 vom 23.11.2020, S. 1) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 5. Verordnung (EG) Nr. 111/2005 des Rates vom 22. Dezember 2004 zur Festlegung von Vorschriften für die Überwachung des Handels mit Drogenausgangsstoffen zwischen der Union und Drittländern (ABI. L 22 vom 26.1.2005, S. 1), die zuletzt durch die Delegierte Verordnung (EU) 2020/1737 (ABI. L 392 vom 23.11.2020, S. 1) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 6. Delegierte Verordnung (EU) 2015/1011 der Kommission vom 24. April 2015 zur Ergänzung der Verordnung (EG) Nr. 273/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates und der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 des Rates zur Festlegung von Vorschriften für die Überwachung des Handels mit Drogenausgangsstoffen zwischen der Gemeinschaft und Drittländern sowie zur Aufhebung der Verordnung (EG) Nr. 1277/2005 der Kommission (ABI. L 162 vom 27.6.2015, S. 12; L 185 vom 14.7.2015, S. 31; L 125 vom 18.5.2017, S. 75) in der jeweils geltenden Fassung,
- 7. Arzneimittelgesetz,
- 8. Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 der Kommission vom 24. November 2008 über die Prüfung von Änderungen der Zulassungen von Human- und Tierarzneimitteln (ABI. L 334 vom 12.12.2008, S. 7), die

- zuletzt durch die Verordnung (EU) Nr. 712/2012 (ABI. L 209 vom 4.8.2012, S. 4) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 9. Verordnung (EU) Nr. 536/2014 des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 16. April 2014 über klinische Prüfungen mit Humanarzneimitteln und zur Aufhebung der Richtlinie 2001/20/EG (ABI. L 158 vom 27.5.2014, S. 1), in der jeweils geltenden Fassung,
- 10. Richtlinie 2001/83/EG des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 6. November 2001 zur Schaffung eines Gemeinschaftskodexes für Humanarzneimittel (ABI. L 311 vom 28.11.2001, S. 67), die zuletzt durch die Verordnung (EU) 2019/1243 (ABI. L 198 vom 25.7.2019, S. 241) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 10a. Tierarzneimittelgesetz,
- 10b. Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 11. Dezember 2018 über Tierarzneimittel und zur Aufhebung der Richtlinie 2001/82/EG (ABI. L 4 vom 7.1.2019, S. 43; L 163 vom 20.6.2019, S. 112; L 326 vom 8.10.2020, S. 15; L 241 vom 8.7.2021, S. 17) in der jeweils geltenden Fassung,
- 11. Hämophilieregister-Verordnung,
- 12. Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über Medizinprodukte, zur Änderung der Richtlinie 2001/83/EG, der Verordnung (EG) Nr. 178/2002 und der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 und zur Aufhebung der Richtlinien 90/385/EWG und 93/42/EWG des Rates (ABI. L 117 vom 5.5.2017, S. 1), die zuletzt durch die Verordnung (EU) 2020/561 (ABI. 130 vom 24.4.2020, S. 18) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 13. Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über Invitro-Diagnostika und zur Aufhebung der Richtlinie 98/79/EG und des Beschlusses 2010/227/EU der Kommission (ABI. L 117 vom 5.5.2017, S. 176; L 117 vom 3.5.2019, S. 11; L 334 vom 27.12.2019, S. 167; L 233 vom 1.7.2021, S. 9), die zuletzt durch die Verordnung (EU) 2022/112 (ABI. L 19 vom 28.1.2022, S. 3) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung,
- 14. Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz,
- 15. Infektionsschutzgesetz,
- 16. Gendiagnostikgesetz,
- 17. Stammzellgesetz,
- 18. Bundeskrebsregisterdatengesetz.

# § 2 Höhe der Gebühren und Auslagen

- (1) Die Höhe der Gebühren und Auslagen richtet sich nach dem Gebühren- und Auslagenverzeichnis in der Anlage. Das Gebühren- und Auslagenverzeichnis in der Anlage regelt ferner die Tatbestände für eine Gebühren- und Auslagenbefreiung.
- (2) Die Gebühren- und Auslagentatbestände des Gebühren- und Auslagenverzeichnisses in der Anlage umfassen jeweils auch die Kosten für die Festsetzung der Gebühren und Auslagen.
- (3) Auslagen, die nicht im Gebühren- und Auslagenverzeichnis in der Anlage aufgeführt sind, sind mit der Gebühr abgegolten.

# § 3 Zeitgebühr

Sofern im Gebühren- und Auslagenverzeichnis in der Anlage nichts Anderes bestimmt ist, gelten für den Zeitaufwand von Verwaltungsbeschäftigten in der Bundesverwaltung die allgemeinen pauschalen Stundensätze für Verwaltungsbeschäftigte in der Bundesverwaltung, die in der Anlage 1 Teil A der Allgemeinen Gebührenverordnung in der am 18. Februar 2021 geltenden Fassung festgelegt sind.

#### § 4 Übergangsvorschrift

(1) Für eine individuell zurechenbare öffentliche Leistung, die vor dem 1. Oktober 2021 beantragt oder begonnen, aber noch nicht vollständig erbracht wurde, sind die bis einschließlich zum 30. September 2021 geltenden gebührenrechtlichen Regelungen weiter anzuwenden. Soweit sich die gebührenerhebende Behörde unter Hinweis auf den bevorstehenden Erlass dieser Verordnung eine solche Gebührenfestsetzung ausdrücklich vorbehalten hat, können Gebühren und Auslagen nach Maßgabe dieser Verordnung erhoben werden.

(2) Für eine individuell zurechenbare öffentliche Leistung, die vor dem Inkrafttreten einer Änderung dieser Verordnung beantragt oder begonnen, aber noch nicht vollständig erbracht wurde, können Gebühren und Auslagen nach Maßgabe der neuen gebührenrechtlichen Regelungen erhoben werden, soweit sich die gebührenerhebende Behörde unter Hinweis auf eine bevorstehende Änderung dieser Verordnung eine solche Gebührenfestsetzung ausdrücklich vorbehalten hat.

# § 5 Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am 1. Oktober 2021 in Kraft.

# Anlage (zu § 2 Absatz 1) Gebühren- und Auslagenverzeichnis

(Fundstelle: BGBl. I 2021, 4393 - 4454)

# Inhaltsübersicht

| Abschnitt 1     | Betäubungsmittelgesetz und Betäubungsmittel-Außenhandelsverordnung  |
|-----------------|---|
| Abschnitt 2     | Grundstoffüberwachungsgesetz, Verordnung (EG) Nr. 273/2004, Verordnung (EG) Nr. 111/2005 und Delegierte Verordnung (EU) 2015/1011 |
| Abschnitt 3     | Arzneimittelgesetz  |
| Abschnitt 4     | Verordnung (EG) Nr. 1234/2008   |
| Abschnitt 5     | Verordnung (EU) Nr. 536/2014  |
| Abschnitt 6     | Richtlinie 2001/83 EG   |
| Abschnitt<br>6a | Tierarzneimittelgesetz (TAMG) und Verordnung (EU) 2019/6  |
| Abschnitt 7     | Hämophilieregister-Verordnung   |
| Abschnitt 8     | Verordnung (EU) 2017/745  |
| Abschnitt 9     | Verordnung (EU) 2017/746  |
| Abschnitt<br>10 | Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz  |
| Abschnitt<br>11 | Infektionsschutzgesetz  |
| Abschnitt<br>12 | Gendiagnostikgesetz   |
| Abschnitt<br>13 | Stammzellgesetz   |
| Abschnitt<br>14 | Bundeskrebsregisterdatengesetz  |

# **Abschnitt 1**

Betäubungsmittelgesetz (BtMG) und Betäubungsmittel-Außenhandelsverordnung (BtMAHV)

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|---------|--|---|
| 1       | Erteilung einer Erlaubnis nach § 3 BtMG  |   |
| 1.1     | Für jede der nachfolgenden Verkehrsarten je Betäubungsmittel (§ 3 Absatz 1 Nummer 1 BtMG) und Betriebsstätte Anmerkung: Bei "Cannabis (Marihuana, Pflanzen und Pflanzenteile der zur Gattung Cannabis gehörenden Pflanzen)" ist jede Sorte als eigenes Betäubungsmittel zu berechnen.  |   |
| 1.1.1   | Anbau einschließlich Gewinnung   | 240   |
| 1.1.2   | Herstellung, mit Ausnahme von Zwischenprodukten, die bei der Herstellung anfallen und unmittelbar weiterverarbeitet werden   | 480   |
| 1.1.2.1 | Wenn die hergestellten Betäubungsmittel ausschließlich diagnostischen oder analytischen Zwecken dienen, ohne am oder im menschlichen oder tierischen Körper angewendet zu werden   | 240   |
| 1.1.3   | Binnenhandel   | 590   |
| 1.1.3.1 | Befristete Einmalerlaubnis, wenn gleiche Betäubungsmittel innerhalb von zwölf Monaten nicht wiederholt gehandelt werden  | 295   |
| 1.1.3.2 | Jedoch insgesamt je Betriebsstätte nicht mehr als  | 8 850   |
| 1.1.4   | Außenhandel einschließlich Binnenhandel  | 1 040   |
| 1.1.4.1 | Befristete Einmalerlaubnis, wenn gleiche Betäubungsmittel innerhalb von zwölf Monaten nicht wiederholt gehandelt werden  | 520   |
| 1.1.4.2 | Jedoch insgesamt je Betriebsstätte nicht mehr als  | 15 600  |
| 1.2     | Für jede der nachfolgenden Vekehrsarten je Betäubungsmittel und Betriebsstätte, wenn der Verkehr nur wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken dient oder er ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt Anmerkung: Bei "Cannabis (Marihuana, Pflanzen und Pflanzenteile der zur Gattung Cannabis gehörenden Pflanzen)" ist jede Sorte als eigenes Betäubungsmittel zu berechnen. |   |
| 1.2.1   | Anbau einschließlich Gewinnung   | 190   |
| 1.2.1.1 | Anbau von Papaver somniferum bis zu 10 m² durch Privatpersonen zu nicht gewerblichen Zierzwecken oder zur nicht gewerblichen Samengewinnung  | 95  |
| 1.2.2   | Herstellung (mit Ausnahme von Zwischenprodukten, die bei der Herstellung anfallen und unmittelbar weiterverarbeitet werden, und von Zubereitungen zu betriebseigenen wissenschaftlichen Zwecken)   | 190   |
| 1.2.3   | Erwerb   | 190   |
| 1.2.3.1 | Wenn mehrere in den Anlagen I bis III zu § 1 Absatz 1 BtMG aufgeführte Betäubungsmittel umfasst sind, insgesamt je Betriebsstätte nicht mehr als   | 8 850   |
| 1.2.3.2 | Wenn mehrere ausschließlich in den Anlagen II und III zu § 1 Absatz 1 BtMG aufgeführte Betäubungsmittel umfasst sind, insgesamt je Betriebsstätte nicht mehr als   | 4 425   |
| 1.2.3.3 | Wenn mehrere ausschließlich in der Anlage I zu § 1 Absatz 1 BtMG aufgeführte Betäubungsmittel umfasst sind, insgesamt je Betriebsstätte nicht mehr als   | 4 425   |
| 1.2.4   | Abgabe   | 190   |
| 1.2.5   | Einfuhr  | 190   |
| 1.2.6   | Ausfuhr  | 190   |

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro  |
|---------|---|--|
| 1.3     | Für jede der nachfolgenden Verkehrsarten je ausgenommener Zubereitung (§ 3 Absatz 1 Nummer 2 BtMG) und Betriebsstätte   |  |
| 1.3.1   | Herstellung, mit Ausnahme von Zwischenprodukten, die bei der Herstellung anfallen und unmittelbar weiterverarbeitet werden  | 480  |
| 1.3.1.1 | Wenn die hergestellten ausgenommenen Zubereitungen ausschließlich diagnostischen oder analytischen Zwecken dienen, ohne am oder im menschlichen oder tierischen Körper angewendet zu werden   | 240  |
| 1.3.1.2 | Wenn sie ausschließlich wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken dient oder ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt   | 190  |
| 1.3.2   | Einfuhr   | 500  |
| 1.3.2.1 | Bei einer befristeten Einmalerlaubnis, wenn gleiche ausgenommene<br>Zubereitungen innerhalb von zwölf Monaten nicht wiederholt eingeführt<br>werden   | 250  |
| 1.3.2.2 | Wenn sie ausschließlich wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken dient oder ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt   | 190  |
| 1.3.3   | Ausfuhr   | 500  |
| 1.3.3.1 | Bei einer befristeten Einmalerlaubnis, wenn gleiche ausgenommene<br>Zubereitungen innerhalb von zwölf Monaten nicht wiederholt ausgeführt<br>werden   | 250  |
| 1.3.3.2 | Wenn sie ausschließlich wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken dient oder ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt   | 190  |
| 2       | Bearbeitung einer Anzeige nach § 4 Absatz 3 BtMG  |  |
| 2.1     | Anzeige einer Neugründung, eines Betreiberwechsels oder einer<br>Rechtsformänderung einer Apotheke oder eines Apothekenverbundes  | 250  |
| 2.2     | Anzeige einer Änderung des Namens oder der Anschrift einer Apotheke oder eines Apothekenbetreibers  | 110  |
| 3       | Erteilung einer neuen Erlaubnis nach § 8 Absatz 3 Satz 2 i. V. m. § 3 BtMG Anmerkung: Bei "Cannabis (Marihuana, Pflanzen und Pflanzenteile der zur Gattung Cannabis gehörenden Pflanzen)" ist jede Sorte als eigenes Betäubungsmittel zu berechnen. |  |
| 3.1     | Erteilung einer neuen Erlaubnis auf Grund neu aufgenommener Verkehrsarten, Betäubungsmittel oder ausgenommener Zubereitungen  | Die unter Nummer 1<br>für die Erteilung einer<br>entsprechenden<br>Erlaubnis nach § 3<br>BtMG festgelegte<br>Gebühr                |
| 3.2     | Erteilung einer neuen Erlaubnis auf Grund einer Änderung in der Person des Erlaubnisinhabers  | 50 Prozent der unter<br>Nummer 1 für die<br>Erteilung einer<br>entsprechenden<br>Erlaubnis nach § 3<br>BtMG festgelegten<br>Gebühr |
| 3.3     | Erteilung einer neuen Erlaubnis auf Grund einer Änderung der Lage der<br>Betriebsstätte, ausgenommen innerhalb eines Gebäudes   | 50 Prozent der unter<br>Nummer 1 für die   |

| Ge     | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |   |  |
|--------|---|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro                         |  |
|        |   | Erteilung einer<br>entsprechenden<br>Erlaubnis festgelegten<br>Gebühr |  |
| 4      | Änderung der Erlaubnis nach § 8 Absatz 3 Satz 3 BtMG je Betriebsstätte  |   |  |
| 4.1    | Änderung einer Erlaubnis, sofern der Verkehr nur wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken dient oder ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt, je Änderung   | 90  |  |
| 4.2    | Änderung einer Erlaubnis zum Anbau von Papaver somniferum bis zu 10 m² durch Privatpersonen zu nicht gewerblichen Zierzwecken oder zur nicht gewerblichen Samengewinnung, je Änderung   | 45  |  |
| 4.3    | Änderung einer Erlaubnis für den Anbau von Papaver somniferum zu<br>gewerblichen Zierzwecken oder zur gewerblichen Samengewinnung, je<br>Änderung   | 95  |  |
| 4.4    | Änderung einer Erlaubnis in allen anderen Fällen, je Änderung   | 190   |  |
| 5      | Verlängerung einer nach § 9 Absatz 2 Nummer 1 BtMG erteilten befristeten Erlaubnis Anmerkung: Bei "Cannabis (Marihuana, Pflanzen und Pflanzenteile der zur Gattung Cannabis gehörenden Pflanzen)" ist jede Sorte als eigenes Betäubungsmittel zu berechnen.   | Nummer 1 für die  |  |
| 6      | Nachträgliche Änderung einer Erlaubnis nach § 9 Absatz 2 Nummer 2 BtMG  | 190   |  |
| 7      | Anordnung einer Sicherungsmaßnahme nach § 15 Satz 2 BtMG  | 150   |  |
| 8      | Besichtigungen nach § 22 Absatz 1 Nummer 3 BtMG   | 660 bis 15 000  |  |
| 9      | Erteilung einer Einfuhrgenehmigung nach § 3 Absatz 1 BtMAHV, einer Ausfuhrgenehmigung nach § 9 Absatz 1 BtMAHV oder einer Durchfuhrgenehmigung nach § 13 Absatz 2 BtMAHV, je Betäubungsmittel oder je ausgenommene Zubereitung Anmerkung: Bei "Cannabis (Marihuana, Pflanzen und Pflanzenteile der zur Gattung Cannabis gehörenden Pflanzen)" ist jede Sorte als eigenes Betäubungsmittel zu berechnen. | 70  |  |
| 9.1    | Erteilung einer Einfuhrgenehmigung nach § 3 Absatz 1 BtMAHV oder einer Ausfuhrgenehmigung nach § 9 Absatz 1 BtMAHV, wenn der Verkehr nur wissenschaftlichen oder analytischen Zwecken von besonderer Bedeutung dient oder ohne wirtschaftliche Zwecksetzung erfolgt, je Betäubungsmittel oder je ausgenommene Zubereitung   | 35  |  |
| 10     | Vernichtung von Betäubungsmitteln durch das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte nach § 16 Absatz 2 BtMG, bei Stoffen und nicht abgeteilten Zubereitungen je angefangenes Kilogramm, bei abgeteilten Zubereitungen je angefangene 500 Stück  | 60  |  |
| 11     | Sonstige auf Antrag vorgenommene individuell zurechenbare öffentliche Leistungen  |   |  |
| 11.1   | Nicht einfache schriftliche Fachauskünfte   | 50 bis 500  |  |
| 11.2   | Beantragte fachliche Bescheinigungen und Beglaubigungen, sofern diese nicht von § 12 AGebV erfasst sind   | 50 bis 250  |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |   |
|--|---|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand                         | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 11.3   | Fachliche Beratung des Antragstellers (Beratungsgespräch) | 500 bis 5 000                                 |
| 12   | Auslagen  |   |
| 12.1   | Kosten für Dienstreisen im Fall der Nummer 8              | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 12.2   | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren          | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |

# **Abschnitt 2**

# Grundstoffüberwachungsgesetz, Verordnung (EG) Nr. 273/2004, Verordnung (EG) Nr. 111/2005 und Delegierte Verordnung (EU) 2015/1011

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|--------|---|---|
| 1      | Erteilung einer Erlaubnis nach Artikel 3 Absatz 2 Satz 1 der Verordnung (EG) Nr. 273/2004 oder nach Artikel 6 Absatz 1 Unterabsatz 1 Satz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005je Grundstoff und je Betriebsstätte   | 110   |
| 2      | Neuerteilung einer Erlaubnis nach Artikel 3 Absatz 9 der Delegierten<br>Verordnung (EU) 2015/1011 je Grundstoff und je Betriebsstätte   | 110   |
| 3      | Registrierung nach Artikel 3 Absatz 6 Satz 1 oder Satz 2 der Verordnung (EG) Nr. 273/2004 oder nach Artikel 7 Absatz 1 Satz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005je Grundstoff und je Betriebsstätte   | 110   |
| 4      | <ul> <li>a) Erteilung oder Neuerteilung einer Erlaubnis für wissenschaftliche oder analytische Zwecke ohne wirtschaftliche Zwecksetzung je Grundstoff und je Betriebsstätte oder</li> <li>b) Erteilung einer Registrierung für wissenschaftliche oder analytische Zwecke ohne wirtschaftliche Zwecksetzung je Grundstoff und je Betriebsstätte</li> </ul> | 55  |
| 5      | Genehmigung Genehmigung   |   |
| 5.1    | Einfuhrgenehmigung nach Artikel 20 Unterabsatz 1 Satz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 je Grundstoff  | 100   |
| 5.2    | <ul> <li>a) Ausfuhrgenehmigung nach Artikel 12 Absatz 1 Unterabsatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 oder</li> <li>b) Ausfuhrgenehmigung im vereinfachten Verfahren nach Artikel 12</li> </ul>  | 100   |
|        | Absatz 1 Unterabsatz 1 in Verbindung mit Artikel 19 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 und Artikel 12 der Delegierten Verordnung (EU) 2015/1011   |   |
|        | jeweils je Grundstoff   |   |

| Ge     | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte   |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |  |
| 5.3    | Gebühr in den Fällen der Nummern 5.1 und 5.2, wenn der Warenwert weniger als das doppelte der dort jeweils genannten Gebühr beträgt  | 50  |  |
| 5.4    | <ul> <li>a) Ausstellung einer Zweitausfertigung von einer Einfuhrgenehmigung nach Artikel 20 Unterabsatz 1 Satz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005,</li> <li>b) einer Ausfuhrgenehmigung nach Artikel 12 Absatz 1 Unterabsatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 oder</li> <li>c) einer Ausfuhrgenehmigung im vereinfachten Verfahren nach Artikel 12 Absatz 1 Unterabsatz 1 in Verbindung mit Artikel 19 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 und Artikel 12 der Delegierten Verordnung (EU) 2015/1011</li> </ul> | Jeweils 50 Prozent<br>der entsprechenden<br>Gebühr nach den<br>Nummern 5.1, 5.2<br>oder 5.3 |  |
| 5.5    | Verlängerung der Geltungsdauer einer Einfuhrgenehmigung nach Artikel 20<br>Unterabsatz 1 Satz 1 der Verordnung (EG) Nummer 111/2005 gemäß Artikel<br>25 Satz 2 der Verordnung (EG) Nummer 111/2005   | 50 Prozent der<br>entsprechenden<br>Gebühr nach Nummer<br>5.1<br>oder 5.3                   |  |
| 5.6    | Verlängerung der Geltungsdauer einer Ausfuhrgenehmigung nach Artikel 12<br>Absatz 1 Unterabsatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005 gemäß Artikel 18<br>Satz 2 der Verordnung (EG) Nr. 111/2005   | 50 Prozent der<br>entsprechenden<br>Gebühr nach Nummer<br>5.2<br>oder 5.3                   |  |
| 6      | Auslagen   |   |  |
| 6.1    | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe   |  |

# **Abschnitt 3**

# **Arzneimittelgesetz**

# Tabelle 1

Vorbemerkung:

In der nachstehenden Tabelle bedeuten:

Bekannter Stoff:

Arzneimittel, bei dem die Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Nummer 1, 2 oder Nummer 3 AMG vorliegen.

Neuer Stoff:

Arzneimittel, bei dem keine der Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Nummer 1, 2 oder Nummer 3 AMG vorliegt.

Vollständige Bezugnahme:

Bezugnahme eines Zweitantragstellers auf Unterlagen eines Vorantragstellers gemäß § 24b Absatz 1 AMG.

# Teilweise Bezugnahme:

Bezugnahme eines Zweitantragstellers auf Teile der Unterlagen eines Vorantragstellers (mit Ausnahme der Qualitätsunterlagen) und Einreichung eigener Unterlagen.

# Dublette:

Vollständige Bezugnahme eines Antragstellers auf ein identisches Arzneimittel desselben Antragstellers, dessen Zulassung oder Registrierung zum Zeitpunkt der Antragstellung nicht länger als fünf Jahre zurückliegt.

# Bezugnahme nach § 24a AMG:

Bezugnahme desselben Antragstellers oder eines anderen Antragstellers mit Zustimmung des Vorantragstellers auf alle Unterlagen einschließlich der Qualitätsunterlagen eines zugelassenen Arzneimittels nach § 24a AMG.

#### Serie:

Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für nach dem Wirkstoff identische Arzneimittel, die sich in der Darreichungsform, Stärke und ggf. Indikation unterscheiden.

# Gleichartige Serie:

Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für ein identisches Arzneimittel.

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |   |
|--|---|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 1  | Nationale Zulassung eines Arzneimittels gemäß § 25 Absatz 1 AMG   |   |
| 1.1  | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff   |   |
| 1.1.1  | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/keine Bezugnahme  | 52 500  |
| 1.1.2  | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff bei teilweiser Bezugnahme,<br>soweit dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und<br>Sachaufwandes eintritt | 34 600  |
| 1.1.3  | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/vollständige Bezugnahme   | 24 600  |
| 1.2  | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff   |   |
| 1.2.1  | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 22 100  |
| 1.2.2  | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/bei teilweiser Bezugnahme, soweit dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes eintritt   | 19 600  |
| 1.2.3  | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/vollständige Bezugnahme   | 16 000  |
| 1.2.4  | Zulassung einer Dublette sowie Zulassung mit Bezugnahme gemäß § 24a AMG   | 2 300   |
| 1.3  | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |
| 1.3.1  | Zulassung einer Serie   | 6 200   |
| 1.3.2  | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 2 900   |
| 1.4  | Zulassung eines parallelimportierten Arzneimittels, das nicht nach § 105 Absatz 1 AMG als zugelassen gilt   |   |

| Ge      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Höhe der   |                                   |  |
|---------|---|-----------------------------------|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 1.4.1   | Mit einem Importland  | 2 300                             |  |
| 1.4.2   | Jedes weitere Importland im Zulassungsantrag, zusätzlich zur Nummer 1.4.1   | 250                               |  |
| 1.5     | Zulassung eines Arzneimittels, auch Dublette, das der Zulassungspflicht nur unterliegt, weil es mit ionisierenden Strahlen behandelt ist, oder Zulassung eines Arzneimittels, auch Dublette, das bereits zugelassen ist oder als zugelassen gilt, soweit eine Zulassung im Hinblick auf die Behandlung mit ionisierenden Strahlen erfolgt |                                   |  |
| 1.5.1   | Grundgebühr   | 4 600                             |  |
| 1.5.2   | Werden zeitgleich mehrere Anträge desselben Antragstellers für nach dem Wirkstoff identische Arzneimittel des gleichen Herstellers eingereicht, die sich in der Stärke unterscheiden, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   | 2 300                             |  |
| 1.6     | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1.1 bis 1.2.3, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um jeweils 5 000                  |  |
| 2       | Zulassung eines Arzneimittels im Verfahren der gegenseitigen  |                                   |  |
|         | Anerkennung (MRP <sup>1</sup> ) gemäß § 25b Absatz 2 AMG  |                                   |  |
| 2.1     | Mit Deutschland als Referenzmitgliedstaat (RMS), zusätzlich zu den Gebühren gemäß den Nummern 1.1 bis 1.3   |                                   |  |
| 2.1.1   | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff   |                                   |  |
| 2.1.1.1 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/keine Bezugnahme  | 48 600                            |  |
| 2.1.1.2 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/teilweise Bezugnahme  | 38 800                            |  |
| 2.1.1.3 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/vollständige Bezugnahme   | 26 200                            |  |
| 2.1.2   | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff   |                                   |  |
| 2.1.2.1 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 25 900                            |  |
| 2.1.2.2 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/teilweise Bezugnahme  | 23 100                            |  |
| 2.1.2.3 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/vollständige Bezugnahme   | 19 900                            |  |
| 2.1.3   | Zulassung eines Arzneimittels im Repeat Use Verfahren (weiteres MRP nach Abschluss eines MRP nach Nummer 2.1 für zusätzliche EU-Mitgliedstaaten)  |                                   |  |
| 2.1.3.1 | Mit neuem Stoff   | 19 400                            |  |
| 2.1.3.2 | Mit bekanntem Stoff   | 14 800                            |  |
| 2.1.4   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |                                   |  |
| 2.1.4.1 | Zulassung einer Serie   | 10 000                            |  |
| 2.1.4.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 4 900                             |  |
| 2.2     | Mit Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat (CMS)   |                                   |  |
| 2.2.1   | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff   |                                   |  |
| 2.2.1.1 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/keine oder teilweise Bezugnahme   | 17 500                            |  |
| 2.2.1.2 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/vollständige Bezugnahme   | 15 100                            |  |
| 2.2.2   | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff   |                                   |  |

| Ge      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |   |  |
|---------|---|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 2.2.2.1 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/keine oder teilweise<br>Bezugnahme  | 14 200  |  |
| 2.2.2.2 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/vollständige Bezugnahme   | 11 900  |  |
| 2.2.3   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |  |
| 2.2.3.1 | Zulassung einer Serie   | 5 800   |  |
| 2.2.3.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 3 500   |  |
| 2.3     | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |  |
| 2.3.1   | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.1.1 bis 2.1.2.3, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Um jeweils 5 000                              |  |
| 2.3.2   | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.3 bis 2.2.2.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um jeweils 3 700                              |  |
| 3       | Zulassung eines Arzneimittels im dezentralisierten Verfahren gemäß § 25b Absatz 1 und 3 AMG   |   |  |
| 3.1     | Mit Deutschland als RMS   |   |  |
| 3.1.1   | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff   |   |  |
| 3.1.1.1 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/keine Bezugnahme  | 92 800  |  |
| 3.1.1.2 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/teilweise Bezugnahme  | 67 700  |  |
| 3.1.1.3 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/vollständige Bezugnahme   | 46 700  |  |
| 3.1.2   | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff   |   |  |
| 3.1.2.1 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 44 200  |  |
| 3.1.2.2 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/teilweise Bezugnahme  | 39 400  |  |
| 3.1.2.3 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/vollständige Bezugnahme   | 33 100  |  |
| 3.1.3   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |  |
| 3.1.3.1 | Zulassung einer Serie   | 15 000  |  |
| 3.1.3.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 7 300   |  |
| 3.2     | Mit Deutschland als CMS   |   |  |
| 3.2.1   | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff   |   |  |
| 3.2.1.1 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/keine oder teilweise Bezugnahme   | 20 300  |  |
| 3.2.1.2 | Zulassung eines Arzneimittels/neuer Stoff/vollständige Bezugnahme   | 16 700  |  |
| 3.2.2   | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff   |   |  |
| 3.2.2.1 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/keine oder teilweise<br>Bezugnahme  | 16 500  |  |
| 3.2.2.2 | Zulassung eines Arzneimittels/bekannter Stoff/vollständige Bezugnahme   | 14 500  |  |
| 3.2.3   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |  |
| 3.2.3.1 | Zulassung einer Serie   | 5 700   |  |

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |
|---------|--|---|
| 3.2.3.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie  | 3 200   |
| 3.3     | Beteiligung des Umweltbundesamtes  |   |
| 3.3.1   | Gebühr, um die sich die jeweilige Gebühr nach den Nummern 3.1.1.1 bis 3.1.2.3 erhöht, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | 7 100   |
| 3.3.2   | Gebühr, um die sich die jeweilige Gebühr nach den Nummern 3.2.1.1 bis 3.2.2.2 erhöht, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | 4 000   |
| 4       | Erstellung oder Aktualisierung eines Beurteilungsberichtes gemäß § 25 Absatz 5a AMG, soweit nicht bereits von den Nummern 2 oder 3 erfasst                                   |   |
| 4.1     | Erstellung eines Beurteilungsberichtes   |   |
| 4.1.1   | Zu einem Arzneimittel mit neuem Stoff  | 22 400  |
| 4.1.2   | Zu einem Arzneimittel mit bekanntem Stoff  | 14 000  |
| 4.2     | Aktualisierung eines Beurteilungsberichtes   |   |
| 4.2.1   | Zu einem Arzneimittel mit neuem Stoff  | 8 700   |
| 4.2.2   | Zu einem Arzneimittel mit bekanntem Stoff  | 5 800   |
| 4.3     | Erstellung oder Aktualisierung eines Beurteilungsberichtes zu einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zu den unter Nummern 4.1 oder 4.2 genannten Gebühren    | 4 500   |
| 5       | Verlängerung einer Zulassung nach § 31 Absatz 3 AMG  |   |
| 5.1     | Arzneimittel mit neuem oder bekanntem Stoff  |   |
| 5.1.1   | Grundgebühr, ohne Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das<br>Umweltbundesamt   | 5 900   |
| 5.1.2   | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung, je Verlängerung  | 2 900   |
| 5.2     | Verlängerung vollständig auf der Grundlage eines von der zuständigen<br>Bundesoberbehörde bekannt gemachten Musters  |   |
| 5.2.1   | Grundgebühr  | 2 200   |
| 5.2.2   | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung, je Verlängerung  | 1 400   |
| 5.3     | Verlängerung eines parallelimportierten Arzneimittels  |   |
| 5.3.1   | Grundgebühr  | 2 000   |
| 5.3.2   | Mit Wechsel der Bezugszulassung im Rahmen des Verlängerungsverfahrens  | 2 500   |
| 5.3.3   | erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes eintritt   | 50 Prozent der<br>für die jeweilige<br>Verlängerung nach<br>den Nummern<br>5.1.1 bis 5.2.2<br>vorgesehenen Gebühr |
| 6       | Verlängerung einer Zulassung im MRP oder im dezentralisierten Verfahren (DCP) nach § 31 Absatz 3 AMG   |   |
| 6.1     | Mit Deutschland als RMS  |   |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |
|--------|--|---|
| 6.1.1  | Arzneimittel mit neuem oder bekanntem Stoff, ohne Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt  | 9 600   |
| 6.1.2  | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 6.1.1 für die erste Verlängerung, je weitere Verlängerung   | 4 200   |
| 6.2    | Mit Deutschland als CMS  |   |
| 6.2.1  | Arzneimittel mit neuem oder bekanntem Stoff, ohne Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt  | 4 000   |
| 6.2.2  | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 6.2.1 für die erste Verlängerung, je weitere Verlängerung   | 2 000   |
| 6.2.3  | Verlängerung in einem verkürzten Verfahren, soweit dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes eintritt   | 50 Prozent der<br>für die jeweilige<br>Verlängerung nach<br>den Nummern<br>6.1.1 bis 6.2.2<br>vorgesehenen Gebühr |
| 7      | Prüfung von Anzeigen nach § 29 AMG und Entscheidung über die Zustimmung zu Anzeigen nach § 29 AMG  |   |
| 7.1    | Änderungen nach § 29 Absatz 2a Satz 1 Nummer 1 bis 4 AMG mit Ausnahme der in den Nummern 7.2, 7.3, 7.4 und 7.12 genannten Änderungen   | 2 000   |
| 7.2    | Änderungen nach § 29 Absatz 1 oder Absatz 2b sowie Absatz 2a Nummer 5 AMG mit Ausnahme der in den Nummern 7.6 und 7.7 genannten Änderungen, sowie die Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimport, sofern die Zulassungen sowohl für das Importarzneimittel im Herkunftsland als auch für die Bezugszulassung im Rahmen eines Verfahrens gemäß Nummer 2 (Verfahren der gegenseitigen Anerkennung) oder Nummer 3 (dezentralisiertes Verfahren) erteilt worden sind | 300   |
| 7.3    | Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimport, wenn die Zulassung für die Bezugszulassung im Rahmen eines Verfahrens gemäß Nummer 1 (nationale Zulassung) erteilt worden ist  | 400   |
| 7.4    | Wechsel der Bezugszulassung bei parallelimportierten Arzneimitteln oder<br>Anzeige eines weiteren Importlandes, sofern dies zu einer erneuten<br>Gesamtbewertung der Zulassung führt   | 560   |
| 7.5    | Übertragung auf einen anderen pharmazeutischen Unternehmer,<br>Anzeige eines Mitvertriebs oder örtlichen Vertreters, Anzeige eines<br>parallelimportierten Arzneimittels nach § 105 AMG, Streichung wirksamer<br>Bestandteile  | 240   |
| 7.6    | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-<br>Adresse des Zulassungsinhabers, Herstellers, Mitvertreibers oder örtlichen<br>Vertreters, Änderung der Firma oder der Rechtsform, Änderung der<br>Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, je Zulassung   | 140   |
| 7.7    | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Zulassungsinhabers, Änderung der Firma des Zulassungsinhabers oder ihrer Rechtsform, sofern die jeweilige Änderung alle Zulassungen des Zulassungsinhabers gleichzeitig betrifft und getrennt von anderen Änderungsanzeigen in einer Anzeige eingereicht wird, unbeschadet der Anzahl der Zulassungen  | 140   |
| 7.8    | Änderung der Bezeichnung des Arzneimittels   | 500   |
| 7.9    | Anzeigen nach § 29 Absatz 1a, 1f und 1g AMG  | 100   |

|          | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |  |  |
|----------|---|--|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro  |  |
| 7.10     | Änderungsmitteilungen nach § 29 Absatz 1b und 1c AMG  | 10   |  |
| 7.11     | Anzeigen nach § 29 Absatz 1e AMG  | 10   |  |
| 7.12     | Zustimmungspflichtige Änderungen nach § 29 Absatz 2a Satz 1 Nummer 1 AMG  |  |  |
| 7.12.1   | Änderungen nach § 29 Absatz 2a Satz 1 Nummer 1 AMG, wenn es sich um die Zufügung einer oder Veränderung in eine Indikation in demselben Therapiegebiet handelt  |  |  |
| 7.12.1.1 | Mit Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt   | 7 40   |  |
| 7.12.1.2 | Ohne Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt  | 2 40   |  |
| 7.12.2   | Änderung nach § 29 Absatz 2a AMG, die zur Feststellung der<br>Neuzulassungspflicht nach § 29 Absatz 3 AMG führt   | 2 40   |  |
| 7.13     | Änderung der Texte von Gebrauchs- und Fachinformation in Anpassung<br>an einen von der zuständigen Bundesoberbehörde oder der Europäischen<br>Kommission bekannt gemachten Text, je Zulassung                               |  |  |
| 7.14     | Bei mehreren gleichzeitig in einer Anzeige eingereichten Änderungen für<br>ein Arzneimittel mit Ausnahme von Änderungen nach den Nummern 7.7 bis<br>7.11 sowie der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten |  |  |
|          | a) für die Änderung mit der nach den Nummern 7.1 und 7.2, 7.4 bis 7.6, 7.12 und 7.13 höchsten vorgesehenen Gebühr   | a) Die für diese<br>Änderung<br>vorgesehene<br>Gebühr nach<br>den Nummern<br>7.1 und 7.2, 7.4<br>bis 7.6, 7.12 und<br>7.13                           |  |
|          | b) für jede weitere Änderung  | b) 50 Prozent der<br>für<br>die jeweilige<br>Änderung<br>vorgesehenen<br>Gebühr nach<br>den Nummern<br>7.1 und 7.2, 7.4<br>bis 7.6, 7.12 und<br>7.13 |  |
|          | c) Höchstgrenze   | c) Gebühr nach<br>Nummer 1.2.3   |  |
| 7.15     | Ermäßigung der jeweils vorgesehenen Gebühr, wenn die Änderung in Anpassung der Packungsbeilage an Ergebnisse der Konsultation mit Patienten-Zielgruppen nach § 22 Absatz 7 Satz 2 AMG erfolgt                               |  |  |
| 7.16     | Ermäßigung der jeweils vorgesehenen Gebühr, wenn gleichzeitig identische Änderungsanzeigen zu mehreren Arzneimitteln eingereicht werden mit Ausnahme von Änderungen nach den Nummern 7.7, 7.10 und 7.11                     |  |  |
|          | a) zu zwei Arzneimitteln  | a) Um 25 Prozent   |  |
|          | b) zu drei Arzneimitteln  | b) Um 30 Prozent   |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |    |  |
|--|---|----|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   |    | Höhe der<br>Gebühren oder<br>uslagen in Euro |
|  | c) zu vier Arzneimitteln  | c) | Um 35 Prozent                                |
|  | d) zu fünf Arzneimitteln  | d) | Um 40 Prozent                                |
|  | e) zu sechs Arzneimitteln   | e) | Um 45 Prozent                                |
|  | f) zu sieben und mehr Arzneimitteln   | f) | Um 50 Prozent                                |
| 7.17   | Höchstgrenze für die Gebühr bei identischen Änderungen zu mehreren Arzneimitteln, wenn die Änderungen getrennt von anderen Änderungen in einer Anzeige eingereicht werden, mit Ausnahme von Änderungen nach den Nummern 7.4, 7.5, 7.7 bis 7.11 und 7.14 sowie der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten. |    | 11 500                                       |
| 8  | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen gemäß §§ 38, 39 AMG in Bezug auf homöopathische Arzneimittel  |    |  |
| 8.1  | Nationales Registrierungsverfahren  |    |  |
| 8.1.1  | Registrierung   |    | 6 400  |
| 8.1.2  | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  |    | 2 100  |
| 8.1.3  | Registrierung einer Dublette oder gleichartigen Serie   |    | 1 600  |
| 8.1.4  | Registrierung eines parallel importierten Arzneimittels   |    | 1 600  |
| 8.2  | Registrierung eines Arzneimittels im MRP gemäß § 39 Absatz 2a AMG   |    |  |
| 8.2.1  | Mit Deutschland als RMS, zusätzlich zu den Gebühren gemäß den Nummern 8.1.1 bis 8.1.4   |    |  |
| 8.2.1.1  | Registrierung   |    | 11 800                                       |
| 8.2.1.2  | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  |    | 5 900  |
| 8.2.1.3  | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je Registrierung   |    | 2 900  |
| 8.2.2  | Mit Deutschland als CMS   |    |  |
| 8.2.2.1  | Registrierung   |    | 7 100  |
| 8.2.2.2  | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  |    | 3 500  |
| 8.2.2.3  | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je Registrierung  |    | 2 100  |
| 8.3  | Registrierung eines Arzneimittels im DCP  |    |  |
| 8.3.1  | Mit Deutschland als RMS   |    |  |
| 8.3.1.1  | Registrierung   |    | 18 200                                       |
| 8.3.1.2  | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  |    | 8 000  |
| 8.3.1.3  | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je weitere Registrierung   |    | 4 500  |
| 8.3.2  | Mit Deutschland als CMS   |    |  |
| 8.3.2.1  | Registrierung   |    | 10 200                                       |

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|---------|--|---|
| 8.3.2.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung   | 4 000   |
| 8.3.2.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je weitere Registrierung  | 2 200   |
| 8.4     | Verlängerung einer Registrierung nach § 39 Absatz 2c AMG   |   |
| 8.4.1   | Verlängerung einer Registrierung, Grundgebühr  | 2 700   |
| 8.4.2   | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung, je Verlängerung oder Parallelimport  | 1 400   |
| 8.4.3   | Verlängerung einer Registrierung in einem verkürzten Verfahren, soweit<br>dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes<br>eintritt   |   |
| 8.5     | Verlängerung einer Registrierung im MRP oder im DCP  |   |
| 8.5.1   | Mit Deutschland als RMS  |   |
| 8.5.1.1 | Verlängerung einer Registrierung   | 3 300   |
| 8.5.1.2 | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung   | 1 700   |
| 8.5.2   | Mit Deutschland als CMS  |   |
| 8.5.2.1 | Verlängerung einer Registrierung, Grundgebühr  | 1 500   |
| 8.5.2.2 | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung   | 800   |
| 8.5.3   | Verlängerung einer Registrierung in einem verkürzten Verfahren, soweit<br>dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes<br>eintritt   |   |
| 8.6     | Prüfung von Änderungen einer Registrierung nach § 39 Absatz 2b AMG und Entscheidung über die Zustimmung zu Änderungen einer Registrierung nach § 39 Absatz 2b AMG  |   |
| 8.6.1   | Änderungen nach § 39 Absatz 2b AMG in Verbindung mit § 29 Absatz 2a Nummer 1 bis 4 AMG mit Ausnahme der in den Nummern 8.6.2, 8.6.3 und 8.6.4 genannten Änderungen   |   |
| 8.6.2   | Änderungen nach § 39 Absatz 2b Satz 1 AMG sowie nach § 39 Absatz 2b AMG in Verbindung mit § 29 Absatz 2a Satz 1 Nummer 5 AMG mit Ausnahme der in den Nummern 8.6.5 und 8.6.6 genannten Änderungen, in Verbindung mit § 29 Absatz 2b AMG sowie die Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimport |   |
| 8.6.3   | Anzeige eines weiteren Importlandes, sofern dies zu einer erneuten<br>Gesamtbewertung der Registrierung führt  | 560   |
| 8.6.4   | Übertragung auf einen anderen pharmazeutischen Unternehmer,<br>Anzeige eines Mitvertriebs oder örtlichen Vertreters, Anzeige eines<br>parallelimportierten Arzneimittels nach § 105 AMG, Streichung wirksamer<br>Bestandteile  |   |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro  |
|--------|---|--|
| 8.6.5  | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-<br>Mail-Adresse des Registrierungsinhabers, Herstellers, Mitvertreibers oder<br>örtlichen Vertreters, Änderung der Firma oder der Rechtsform, Änderung der<br>Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, je Registrierung  | 14   |
| 8.6.6  | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Registrierungsinhabers, Änderung der Firma des Registrierungsinhabers oder ihrer Rechtsform, sofern die jeweilige Änderung alle Registrierungen des Registrierungsinhabers gleichzeitig betrifft und getrennt von anderen Änderungsanzeigen in einer Anzeige eingereicht wird, unbeschadet der Anzahl der Registrierungen | 14   |
| 8.6.7  | Änderung der Bezeichnung des homöopathischen Arzneimittels  | 50   |
| 8.6.8  | Anzeigen nach § 39 Absatz 2b in Verbindung mit § 29 Absatz 1a AMG   | 10   |
| 8.6.9  | Anzeigen nach § 39 Absatz 2b in Verbindung mit § 29 Absatz 1e AMG   | 10   |
| 8.6.10 | Änderung nach § 39 Absatz 2b AMG, die zur Feststellung der<br>Neuregistrierungspflicht nach § 39 Absatz 2b Satz 4 AMG führt   | 2 40   |
| 8.6.11 | Bei mehreren gleichzeitig in einer Anzeige eingereichten Änderungen für ein Arzneimittel, mit Ausnahme von Änderungen nach den Nummern 8.6.6 bis 8.6.9 sowie der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten   |  |
|        | a) für die Änderung mit der nach den Nummer 8.6.1 bis 8.6.5 und 8.6.10 höchsten vorgesehenen Gebühr   | a) Die für diese<br>Änderung<br>vorgesehene<br>Gebühr nach<br>den Nummern<br>8.6.1 bis 8.6.5<br>und 8.6.10   |
|        | b) für jede weitere Änderung  | b) 50 Prozent der für die jeweilige Änderung vorgesehenen Gebühr nach den Nummern 8.6.1 bis 8.6.5 und 8.6.10 |
|        | c) Höchstgrenze   | c) Gebühr nach<br>Nummer 8.1.1   |
| 8.6.12 | Ermäßigung der vorgesehenen Gebühr, wenn gleichzeitig identische<br>Änderungsanzeigen zu mehreren Arzneimitteln eingereicht werde mit<br>Ausnahme der in den Nummern 8.6.6 und 8.6.9 genannten Änderungen   |  |
|        | a) zu zwei Arzneimitteln  | a) Um 25 Prozent   |
|        | b) zu drei Arzneimitteln  | b) Um 30 Prozent   |
|        | c) zu vier Arzneimitteln  | c) Um 35 Prozent   |
|        | d) zu fünf Arzneimitteln  | d) Um 40 Prozent   |
|        | e) zu sechs Arzneimitteln   | e) Um 45 Prozent   |
|        | f) zu sieben und mehr Arzneimitteln   | f) Um 50 Prozent   |

| Ge      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Med  |   |  |
|---------|---|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 8.6.13  | Höchstgrenze der vorgesehenen Gebühr bei identischen Änderungen zu mehreren Arzneimitteln, wenn die Änderungen getrennt von anderen Änderungen in einer Anzeige eingereicht werden, mit Ausnahme der in den Nummern 8.6.4, 8.6.6, 8.6.7 und 8.6.9 genannten Änderungen sowie bei der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten |   |  |
| 8.7     | Anordnung des befristeten Ruhens der Registrierung nach § 39 Absatz 2d AMG in Verbindung mit § 30 Absatz 1 Satz 3 und Absatz 2 Satz 2 AMG, wenn die Anordnung nicht auf einem Antrag des pharmazeutischen Unternehmers beruht   | 30 bis 5 000                                  |  |
| 8.8     | Gestattung einer Ausnahme gemäß § 39 Absatz 2c Satz 2 AMG in Verbindung mit § 31 Absatz 1 Satz 2 AMG, je Registrierung  | 210   |  |
| 8.9     | a) Erhöhung der Grundgebühren der Nummern 8.1.1 bis 8.1.4, 8.2.1 bis 8.3.2.3 sowie 8.4.1 bis 8.5.2.2 des Gebührenverzeichnisses bei homöopathischen Arzneimitteln mit mehr als einem Wirkstoff für jeden arzneilich wirksamen Bestandteil   | a) Um 10 Prozent                              |  |
|         | b) Höchstgrenze der Gebühr nach Buchstabe a   | b) Doppelte Grund-<br>gebühr                  |  |
| 9       | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen in Bezug auf traditionelle pflanzliche Arzneimittel gemäß §§ 39a, 39c und 39d AMG   |   |  |
| 9.1     | Nationales Registrierungsverfahren  |   |  |
| 9.1.1   | Verfahren ohne Listen/Monographien  |   |  |
| 9.1.1.1 | Registrierung   | 15 600  |  |
| 9.1.1.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  | 6 000   |  |
| 9.1.1.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je weitere Registrierung sowie Registrierung von Dubletten   | 2 800   |  |
| 9.1.2   | Verfahren mit Listen/Monographien   |   |  |
| 9.1.2.1 | Registrierung   | 9 900   |  |
| 9.1.2.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  | 5 000   |  |
| 9.1.2.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je weitere Registrierung sowie Registrierung von Dubletten   | 2 800   |  |
| 9.1.3   | Registrierung eines parallel importierten Arzneimittels   | 2 200   |  |
| 9.2     | Registrierung eines Arzneimittels im Verfahren der gegenseitigen<br>Anerkennung   |   |  |
| 9.2.1   | Mit Deutschland als RMS, zusätzlich zu den Gebühren gemäß Nummer 9.1.2  |   |  |
| 9.2.1.1 | Registrierung   | 19 400  |  |
| 9.2.1.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  | 9 700   |  |
| 9.2.1.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung  | 4 800   |  |
| 9.2.2   | Mit Deutschland als CMS   |   |  |

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|---------|--|---|
| 9.2.2.1 | Registrierung  | 11 600  |
| 9.2.2.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung   | 5 700   |
| 9.2.2.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung                                 | 3 400   |
| 9.3     | Registrierung eines Arzneimittels im dezentralisierten Verfahren   |   |
| 9.3.1   | Mit Deutschland als RMS  |   |
| 9.3.1.1 | Registrierung  | 31 800  |
| 9.3.1.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung   | 14 400  |
| 9.3.1.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung                                 | 7 000   |
| 9.3.2   | Mit Deutschland als CMS  |   |
| 9.3.2.1 | Registrierung  | 13 900  |
| 9.3.2.2 | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung   | 5 500   |
| 9.3.2.3 | Registrierung einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Registrierung, je weitere Registrierung                                 | 3 100   |
| 9.4     | Registrierung im Fall der Durchführung eines Verfahrens nach § 39d Absatz 3 AMG, zusätzlich zu den Gebühren nach Nummer 9.1.1                        | 6 000 bis 25 000                              |
| 9.5     | Registrierung im Fall der Durchführung eines Verfahrens nach § 39d Absatz 4 AMG, zusätzlich zu den Gebühren nach Nummer 9.1.1                        | 6 000 bis 25 000                              |
| 9.6     | Verlängerung einer Registrierung nach § 39c Absatz 3 in Verbindung mit § 31 Absatz 3 AMG   |   |
| 9.6.1   | Verlängerung einer Registrierung   | 6 200   |
| 9.6.2   | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Verlängerung, je Verlängerung oder Parallelimport                                 | 3 100   |
| 9.6.3   | Verlängerung einer Registrierung in einem verkürzten Verfahren, soweit dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes eintritt |   |
| 9.7     | Verlängerung einer Registrierung im MRP oder im DCP  |   |
| 9.7.1   | Mit Deutschland als RMS  |   |
| 9.7.1.1 | Verlängerung einer Registrierung   | 7 600   |
| 9.7.1.2 | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung, je Verlängerung  | 3 700   |
| 9.7.2   | Mit Deutschland als CMS  |   |
| 9.7.2.1 | Verlängerung einer Registrierung   | 3 400   |
| 9.7.2.2 | Serie oder gleichartige Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Verlängerung, je Verlängerung  | 1 700   |

| Ge      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |   |  |
|---------|---|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |  |
| 9.7.2.3 | Verlängerung einer Registrierung in einem verkürzten Verfahren, soweit<br>dadurch eine erhebliche Verringerung des Personal- und Sachaufwandes<br>eintritt  |   |  |
| 9.8     | Änderungen einer Registrierung nach § 39d Absatz 7 AMG und Entscheidung über die Zustimmung zu Änderungen einer Registrierung nach § 39d Absatz 7 AMG   |   |  |
| 9.8.1   | Änderungen nach § 39d Absatz 7 AMG in Verbindung mit § 29 Absatz 2a Satz 1 Nummer 1 bis 4 AMG mit Ausnahme der in den Nummern 9.8.2, 9.8.3 und 9.8.4 genannten Änderungen   | 2 000   |  |
| 9.8.2   | Änderungen nach § 39d Absatz 7 in Verbindung mit § 29 Absatz 2a Satz 1<br>Nummer 5 AMG mit Ausnahme der in Nummer 9.8.5 genannten Änderungen<br>sowie die Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimport  | 300   |  |
| 9.8.3   | Anzeige eines weiteren Importlandes, sofern dies zu einer erneuten<br>Gesamtbewertung der Registrierung führt   | 560   |  |
| 9.8.4   | Übertragung auf einen anderen pharmazeutischen Unternehmer,<br>Anzeige eines Mitvertriebs oder örtlichen Vertreters, Anzeige eines<br>parallelimportierten Arzneimittels nach § 105 AMG, Streichung wirksamer<br>Bestandteile   | 240   |  |
| 9.8.5   | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-<br>Mail-Adresse des Registrierungsinhabers, Herstellers, Mitvertreibers oder<br>örtlichen Vertreters, Änderung der Firma oder der Rechtsform, Änderung der<br>Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, je Registrierung  | 140   |  |
| 9.8.6   | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Registrierungsinhabers, Änderung der Firma des Registrierungsinhabers oder ihrer Rechtsform, sofern die jeweilige Änderung alle Registrierungen des Registrierungsinhabers gleichzeitig betrifft und getrennt von anderen Änderungsanzeigen in einer Anzeige eingereicht wird, unbeschadet der Anzahl der Registrierungen | 140   |  |
| 9.8.7   | Änderung der Bezeichnung des traditionellen pflanzlichen Arzneimittels  | 500   |  |
| 9.8.8   | Anzeigen nach § 39d Absatz 7 AMG in Verbindung mit § 29 Absatz 1a AMG   | 100   |  |
| 9.8.9   | Anzeigen nach § 39d Absatz 7 AMG in Verbindung mit § 29 Absatz 1e AMG   | 100   |  |
| 9.8.10  | Änderung nach § 39d Absatz 7 AMG, die zur Feststellung der Neuregistrierungspflicht nach § 39d Absatz 7 Satz 3 AMG führt  | 2 400   |  |
| 9.8.11  | Änderungen nach § 39d Absatz 7 AMG, auch in Verbindung mit § 29 Absatz 2b AMG, mit Ausnahme der Nummern 9.8.1 bis 9.8.10  | 300   |  |
| 9.8.12  | Bei mehreren gleichzeitig in einer Anzeige eingereichten Änderungen für ein Arzneimittel, mit Ausnahme von Änderungen nach den Nummern 9.8.6 bis 9.8.9 sowie der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten   |   |  |
|         | a) für die Änderung mit der nach den Nummern 9.8.1 bis 9.8.5, 9.8.10 und 9.8.11 höchsten vorgesehenen Gebühr  | a) Die für diese<br>Änderung<br>vorgesehene<br>Gebühr nach<br>den Nummern<br>9.8.1 bis 9.8.5, |  |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |
|--------|---|---|
|        |   | 9.8.10 und<br>9.8.11  |
|        | b) für jede weitere Änderung  | b) 50 Prozent der<br>für<br>die jeweilige<br>Änderung<br>vorgesehenen<br>Gebühr nach<br>den Nummern<br>9.8.1<br>bis 9.8.5, 9.8.10<br>und 9.8.11 |
|        | c) Höchstgrenze   | c) Gebühr nach<br>Nummer 9.1.2.1  |
| 9.8.13 | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 9.8.1 bis 9.8.12, wenn die Änderung in Anpassung der Packungsbeilage an Ergebnisse der Konsultation mit Patienten-Zielgruppen nach § 22 Absatz 7 Satz 2 AMG erfolgt   | Um 25 Prozent   |
| 9.8.14 | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 9.8.1. bis 9.8.5, 9.8.7, 9.8.8. und 9.8.10 bis 9.8.12, wenn gleichzeitig identische Änderungsanzeigen zu mehreren Arzneimitteln eingereicht   |   |
|        | a) zu zwei Arzneimitteln  | a) Um 25 Prozent  |
|        | b) zu drei Arzneimitteln  | b) Um 30 Prozent  |
|        | c) zu vier Arzneimitteln  | c) Um 35 Prozent  |
|        | d) zu fünf Arzneimitteln  | d) Um 40 Prozent  |
|        | e) zu sechs Arzneimitteln   | e) Um 45 Prozent  |
|        | f) zu sieben und mehr Arzneimitteln   | f) Um 50 Prozent  |
| 9.8.15 | Höchstgrenze der vorgesehenen Gebühr bei identischen Änderungen zu mehreren Arzneimitteln, wenn die Änderungen getrennt von anderen Änderungen in einer Anzeige eingereicht werden, mit Ausnahme der in den Nummern 9.8.4, 9.8.6, 9.8.7, 9.8.9, genannten Änderungen sowie bei der Anzeige jedes weiteren Importlandes bei Parallelimporten |   |
| 9.9    | Anordnung des befristeten Ruhens der Registrierung nach § 39d Absatz 8 AMG in Verbindung mit § 30 Absatz 1 Satz 2 und Absatz 2 Satz 2 AMG, wenn die Anordnung nicht auf einem Antrag des pharmazeutischen Unternehmers beruht   | 30 bis 10 000   |
| 9.10   | Gestattung einer Ausnahme gemäß § 39c Absatz 3 Satz 2 AMG in Verbindung mit § 31 Absatz 1 Satz 2 AMG, je Registrierung  | 210   |
| 10     | Prüfung von zulassungsbezogenen Angaben nach § 25 Absatz 5 AMG  | 3 000 bis 50 000  |
| 11     | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen klinischer Prüfungen  |   |
| 11.1   | Genehmigungserteilung nach § 40 Absatz 1 Satz 2 AMG, § 42 Absatz 2 AMG  |   |
| 11.1.1 | Erstmalige Vorlage eines Prüfplans zu einem Prüfpräparat in Phase I, II oder  |   |

| Ge         | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |   |  |
|------------|---|---|--|
| Nummer     | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 11.1.1.1   | Grundgebühr   | 4 100   |  |
| 11.1.1.2   | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien nach Nummer 11.1.1 pro zusätzlicher Teilstudie, zusätzlich zur Grundgebühr  | 970   |  |
| 11.1.2     | Nachfolgestudie eines nach Nummer 11.1.1 bewerteten Prüfpräparats in Phase I, II oder III   |   |  |
| 11.1.2.1   | Nachfolgestudie ohne Neubewertung von Unterlagen  | 1 600   |  |
| 11.1.2.2   | Nachfolgestudie mit Neubewertung von Unterlagen in Phase I  |   |  |
| 11.1.2.2.1 | Grundgebühr   | 2 000   |  |
| 11.1.2.2.2 | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien nach Nummer 11.1.2.2 pro zusätzlicher Teilstudie, zusätzlich zur Grundgebühr  | 860   |  |
| 11.1.2.3   | Nachfolgestudie mit Neubewertung von Unterlagen in Phase II oder III  |   |  |
| 11.1.2.3.1 | Grundgebühr   | 2 300   |  |
| 11.1.2.3.2 | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien nach Nummer 11.1.2.3 pro zusätzlicher Teilstudie, zusätzlich zur Grundgebühr  | 970   |  |
| 11.1.3     | Genehmigung einer klinischen Prüfung mit einem Prüfpräparat, das zum Zeitpunkt der Antragstellung eine Marktzulassung in einem EU-Mitgliedstaat hat; die Anwendung des Prüfpräparates erfolgt innerhalb oder außerhalb der zugelassenen und in der Fachinformation ausgewiesenen Anwendungsbedingungen  |   |  |
| 11.1.3.1   | Grundgebühr   | 1 800   |  |
| 11.1.3.2   | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien nach Nummer 11.1.3 pro zusätzlicher Teilstudie, zusätzlich zur Grundgebühr  | 970   |  |
| 11.1.4     | Prüfung zum Nachweis der Bioäquivalenz  | 2 300   |  |
| 11.1.5     | Genehmigung nach § 42 Absatz 3 AMG in Verbindung mit § 9 Absatz 2 Satz 2 und 3 GCP-Verordnung vom 9. August 2004 (BGBl. I S. 2081), die zuletzt durch Artikel 8 des Gesetzes vom 19. Oktober 2012 (BGBl. I S. 2192) geändert worden ist (GCP-V), in der jeweils geltenden Fassung, bei Vorlage ergänzender Unterlagen, die eine wissenschaftliche Bearbeitung erfordern | 790   |  |
| 11.1.6     | Genehmigung von klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln, die aus einem gentechnisch veränderten Organismus oder einer Kombination von gentechnisch veränderten Organismen bestehen oder solche enthalten   | 10 200  |  |
| 11.1.7     | Genehmigung von Änderungen nach Beginn einer klinischen Prüfung nach § 42 Absatz 3 AMG in Verbindung mit § 10 GCP-V   |   |  |
| 11.1.7.1   | Genehmigungspflichtige Änderungen, die eine wissenschaftliche<br>Bearbeitung erfordern  |   |  |
| 11.1.7.1.1 | Grundgebühr   | 1 200   |  |
| 11.1.7.1.2 | Genehmigungspflichtige Änderungen, die mehrere genehmigungspflichtige Änderungen nach Nummer 11.1.7.1 enthalten, pro zusätzlicher Änderung  | 750   |  |
| 11.1.7.2   | Sonstige Änderungen   | 780   |  |

| Ge       | zinprodukte<br>Höhe der   |                                   |
|----------|---|-----------------------------------|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 11.2     | Bewertung von Jahresberichten zur Sicherheit der Prüfungsteilnehmer nach § 42 Absatz 3 AMG in Verbindung mit § 13 Absatz 6 GCP-V  |                                   |
| 11.2.1   | Jahresberichte zu monozentrischen klinischen Prüfungen  | 540                               |
| 11.2.2   | Jahresberichte zu multizentrischen klinischen Prüfungen   | 1 100                             |
| 11.2.3   | Jahresberichte über eine Anzahl von mehr als fünf klinischen Prüfungen mit dem gleichen Prüfpräparat  | 2 700                             |
| 11.3     | Prüfung von genehmigungsbezogenen Angaben nach § 42 Absatz 3 AMG in Verbindung mit § 9 Absatz 5 GCP-V (GCP-Inspektionen)  | 5 000 bis 50 000                  |
| 11.4     | Prüfung, Abgleich und Übermittlung der für die EudraCT-Datenbank bestimmten Angaben nach § 14 Absatz 3 GCP-V, soweit nicht durch die Nummer 11.1 erfasst                                      | 270                               |
| 12       | Bewertung von Berichten nach § 63d AMG und Überprüfungen nach § 62 Absatz 6, § 63c Absatz 4 AMG in Verbindung mit § 62 Absatz 6 AMG   |                                   |
| 12.1     | Berichtsbewertung im nationalen Verfahren   |                                   |
| 12.1.1   | Innerhalb von zehn Jahren nach erstmaliger Zulassung eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 1 500                             |
| 12.1.2   | Später als zehn Jahre nach erstmaliger Zulassung eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 730                               |
| 12.2     | Berichtsbewertung im MRP oder im dezentralisierten Verfahren gemäß § 25b Absatz 3 AMG   |                                   |
| 12.2.1   | Mit Deutschland als RMS   |                                   |
| 12.2.1.1 | Innerhalb von zehn Jahren nach erstmaliger Zulassung eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 5 000                             |
| 12.2.1.2 | Später als zehn Jahre nach erstmaliger Zulassung eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 1 500                             |
| 12.2.2   | Mit Deutschland als CMS   |                                   |
| 12.2.2.1 | Innerhalb von zehn Jahren nach erstmaliger eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 1 500                             |
| 12.2.2.2 | Später als zehn Jahre nach erstmaliger Zulassung eines Arzneimittels mit dem gleichen Wirkstoff in Deutschland  | 730                               |
| 12.3     | Werden gleichzeitig identische periodische Berichte nach den Nummern 12.1 und 12.2 vorgelegt und bewertet, entsteht die Gebühr nach den Nummern 12.1 oder 12.2 nur einmal                     |                                   |
| 12.4     | Gebühr für jeden weiteren identischen periodischen Bericht  | 310                               |
| 12.5     | Überprüfung der Sammlung und Auswertung von Arzneimittelrisiken und die Koordinierung notwendiger Maßnahmen nach § 62 Absatz 6 AMG und § 63c Absatz 4 AMG in Verbindung mit § 62 Absatz 6 AMG | 5 000 bis 55 000                  |
| 13       | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen von nichtinterventionellen Unbedenklichkeitsprüfungen gemäß § 63f und § 63g AMG   |                                   |
| 13.1     | Auf eigene Veranlassung durchgeführte nichtinterventionelle<br>Unbedenklichkeitsprüfungen   |                                   |
| 13.1.1   | Prüfung von Anzeigen nach § 63f Absatz 1 AMG  | 270                               |

| Ge     | zinprodukte  |   |
|--------|--|---|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 13.1.2 | Prüfung von angeforderten Unterlagen im Fall des § 63f Absatz 1 Satz 2 AMG   | 500 bis 4 200                                 |
| 13.1.3 | Prüfung des Abschlussberichtes   | 300 bis 4 200                                 |
| 13.2   | Angeordnete nicht interventionelle Unbedenklichkeitsprüfungen bei<br>Durchführung der Prüfung nur im Inland  |   |
| 13.2.1 | Genehmigung des Entwurfs des Prüfungsprotokolls nach § 63g Absatz 2 AMG  | 500 bis 4 200                                 |
| 13.2.2 | Genehmigung wesentlicher Änderungen des Protokolls nach § 63g Absatz 3 AMG, je Änderung  | 270   |
| 13.2.3 | Prüfung des Abschlussberichtes   | 300 bis 4 200                                 |
| 14     | Prüfung von Anzeigen nach § 67 Absatz 5 AMG  |   |
| 14.1   | Anzeigen des Inverkehrbringens oder der Beendigung des Inverkehrbringens nach § 67 Absatz 5 AMG, je Standardzulassung  | 100   |
| 14.1.1 | Ausnahme bei Apotheken: Arzneitees, Ethanolmischungen, 2-<br>Propanolmischungen, Natriumchlorid-Trägerlösung und<br>Wasserstoffperoxid-Lösung im apothekenüblichen Rahmen, je<br>Standardzulassung   | 25  |
| 14.1.2 | Erfolgt die Anzeige der Beendigung des Inverkehrbringens über das PharmNet.Bund-Portal wird keine Gebühr erhoben.  |   |
| 14.2   | Anzeigen von Änderungen, pro Änderung je Standardzulassung mit Ausnahme der unter Nummer 14.3 genannten Anzeigen   | 100   |
| 14.3   | Anzeigen der Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des pharmazeutischen Unternehmers, Änderung der Firma des pharmazeutischen Unternehmers oder ihrer Rechtsform, Änderung des Inhabers einer Apotheke, sofern die jeweilige Änderung alle angezeigten Standardzulassungen des pharmazeutischen Unternehmers/Apothekers gleichzeitig betrifft und getrennt von anderen Änderungsanzeigen in einer Anzeige eingereicht wird, unbeschadet der Anzahl der Standardzulassungen | 100   |
| 15     | Prüfung von Anzeigen nach § 67 Absatz 6 AMG  | 270   |
| 16     | Prüfung der Mitteilungen nach § 63a Absatz 3 AMG über den Stufenplanbeauftragten   | 140   |
| 17     | Anordnung einer Auflage nach § 11a Absatz 2 Satz 2, § 28, § 30 Absatz 2a Satz 2, § 39 Absatz 1 Satz 4 bis 6, § 39 Absatz 2d AMG in Verbindung mit § 30 Absatz 2a, § 39c Absatz 1 Satz 4 bis 6, § 39d Absatz 8 AMG in Verbindung mit § 30 Absatz 2a, § 105 Absatz 5 AMG oder eines Warnhinweises nach § 110 AMG oder einer Nebenbestimmung nach § 36 des Verwaltungsverfahrensgesetzes (VwVfG)  | 30 bis 10 000                                 |
| 18     | Maßnahmen nach § 25c AMG   | 30 bis 10 000                                 |
| 19     | Maßnahmen nach § 52b Absatz 3d AMG   | 900   |
| 20     | Maßnahmen nach § 30 Absatz 1 Satz 4, Absatz 1a Satz 3, Absatz 2 Satz 2, Absatz 2a Satz 1, § 31 Absatz 4 Satz 2, § 42a Absatz 1 Satz 2, Absatz 2 Satz 2, Absatz 3 Satz 3 und Absatz 5 AMG   |   |
| 20.1   | Anordnung des befristeten Ruhens einer Zulassung nach § 30 Absatz 1 Satz 4, Absatz 1a Satz 3, Absatz 2 Satz 2 AMG sowie Maßnahmen nach § 30 Absatz 2a Satz 1 AMG, mit Ausnahme der in Nummer 17 genannten Maßnahme und Maßnahmen nach § 31 Absatz 4 Satz 2 AMG   | 30 bis 15 000                                 |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |
|--------|---|---|
| 20.2   | Maßnahmen nach § 42a Absatz 1 Satz 2, Absatz 2 Satz 2, Absatz 3 Satz 3 und Absatz 5 AMG   | 30 bis 3 700  |
| 21     | Maßnahmen im Rahmen der Überwachung der Umsetzung von Auflagen und von Ergebnissen aus Pharmakovigilanzverfahren nach § 28 AMG, § 30 Absatz 1 Satz 1 i. V. m. § 25 Absatz 2 Satz 1 Nummer 5 AMG, § 30 Absatz 1a, Absatz 2a und Absatz 3 i. V. m. § 25 Absatz 2 Satz 1 Nummer 5 AMG, § 30 Absatz 1a, Absatz 2a und Absatz 3 i. V. m. § 25 Absatz 2 Satz 1 Nummer 5 AMG und Artikel 107g der Richtlinie 2001/83/EG sowie der Überwachung der eigenverantwortlichen Umsetzung von Ergebnissen von Signaldetektionsverfahren des Ausschusses für Risikobewertung im Bereich der Pharmakovigilanz bei der Europäischen Arzneimittelagentur | 100 bis 4 000<br>Eine Gebühr wird<br>nicht erhoben, sofern<br>eine fristgerechte<br>Umsetzung erfolgt ist |
| 22     | Bewertung von Schulungsmaterial im Rahmen der Überwachung der Erfüllung von Auflagen nach § 28 AMG  |   |
| 22.1   | Erstbewertung Wird die Bewertung im Fall, dass sich die Anordnung von Schulungsmaterial auf mehrere indikations-, darreichungsform- und wirkstoffgleiche Arzneimittel bezieht, gemeinsam für alle betroffenen Arzneimittel durchgeführt, so wird die Gebühr nach der Zahl der Zulassungen anteilig von den betroffenen Zulassungsinhabern erhoben.  | 1 000 bis 5 400   |
| 22.2   | Bewertung einer Aktualisierung des Schulungsmaterials   | 800   |
| 22.3   | Prüfung der Anpassung an Referenz-Schulungsmaterial   | 150   |
| 23     | Entscheidungen nach § 21 Absatz 4 AMG   |   |
| 23.1   | Entscheidung über die Zulassungspflicht   | 500 bis 7 000   |
| 23.2   | Entscheidung über die Genehmigungspflicht einer klinischen Prüfung  | 900 bis 5 000   |
| 24     | Gestattung einer Ausnahme gemäß § 31 Absatz 1 Satz 2 AMG, je Zulassung  | 210   |
| 25     | Sonstige individuell zurechenbare öffentliche Leistungen  |   |
| 25.1   | Wissenschaftliche Stellungnahmen zur Qualität, therapeutischen Wirksamkeit oder Unbedenklichkeit eines Arzneimittels  | 100 bis 2 000   |
| 25.2   | Entscheidung über einen Antrag auf Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG  | 270   |
| 25.3   | Entscheidung über einen Antrag auf Wiederaufgreifen des Verfahrens nach § 51 VwVfG  | 270   |
| 25.4   | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 50 bis 900  |
| 25.5   | Einsichtnahme in Zulassungsakten außerhalb eines anhängigen<br>Verwaltungsverfahrens nach den Nummern 1 bis 11, 25.2 oder 25.3  | 30 bis 260  |
| 25.6   | Beratung des Antragstellers   | 1 000 bis 18 000  |
| 25.7   | Ausstellung eines Zertifikates gemäß § 73a Absatz 2 AMG   | 100   |
| 25.8   | Bescheinigungen, mit Ausnahme der in Nummer 25.7 genannten<br>und Beglaubigungen, sofern diese nicht von § 12 der Allgemeinen<br>Gebührenverordnung (AGebV) erfasst sind  | 10 bis 150  |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|--------|---|---|
| 25.9   | Gestattung des ausnahmsweisen Inverkehrbringens eines Arzneimittels mit nicht deutschsprachiger Kennzeichnung und/oder Packungsbeilage nach § 10 Absatz 1a bzw. § 11 Absatz 1c AMG  | 500   |
| 25.10  | Prüfung und Umsetzung eines Wechsels nach Deutschland als<br>neuem Referenzmitgliedstaat oder von Deutschland zu einem neuen<br>Referenzmitgliedstaat   | Gebührenfreiheit                              |
| 26     | Ermäßigungen  |   |
| 26.1   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis 6, 8.1 bis 8.5.2.2, 9.1 bis 9.7.2.2 und 25.6, wenn der Antragsteller substantiiert darlegt und belegt, dass er einen den Entwicklungs-, Herstellungs-, Zulassungsoder Genehmigungskosten angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann und an dem Inverkehrbringen des Arzneimittels aufgrund des Anwendungsgebietes ein öffentliches Interesse besteht. | Um jeweils 25 Prozent                         |
| 26.2   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis 6, 8.1 bis 8.5.2.2, 9.1 bis 9.7.2.2 und 25.6, wenn zusätzlich zu den Voraussetzungen nach Nummer 26.1 die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Arzneimittel bestimmt ist, klein ist.  | Um jeweils 50 Prozent                         |
| 26.3   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 11 und 15, soweit eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird. Der Antragsteller hat die Anspruchsvoraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen darzulegen und nachzuweisen.  | Um 25 jeweils Prozent                         |
| 27     | Auslagen  |   |
| 27.1   | Kosten für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger in den Fällen der<br>Nummern  | 25  |
|        | a) 1.1 bis 1.5  |   |
|        | b) 2.1.1 bis 2.1.2.3, 2.2.1.1 bis 2.2.3.2   |   |
|        | c) 3.1 und 3.2  |   |
|        | d) 5  |   |
|        | e) 6  |   |
|        | f) 7.8  |   |
|        | g) 8.1 bis 8.5, 8.6.7 und 8.7   |   |
|        | h) 9.1 bis 9.5, 9.6, 9.7, 9.8.7 und 9.9   |   |
| 27.2   | Kosten für Dienstreisen in den Fällen der Nummern 10, 11.3 und 12.4   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 27.3   | Kosten für Zustellungen in Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 28     | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen nach § 21 Absatz 2 Nummer 3 AMG in Verbindung mit der Arzneimittel-Härtefall-Verordnung vom 14. Juli 2010 (BGBI. I S. 935) (AMHV)   | Gebühren- und<br>auslagenbefreit              |

Tabelle 2

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro              |
|--------|--|--|
| 1      | Nationale Zulassung nach § 25 AMG  |  |
| 1.1    | Zulassung eines Arzneimittels  | 2 000 bis 30 000   |
| 1.2    | Zulassung eines parallelimportierten Arzneimittels   | 1 700  |
| 2      | Zulassung im MRP oder im DCP nach § 25b AMG in Verbindung mit Titel III, Kapitel 4 der Richtlinie 2001/83/EG   |  |
| 2.1    | Wenn Deutschland RMS ist, für die Betreuung des Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.1  | 8 000 bis 10 000   |
| 2.2    | Wenn Deutschland CMS ist   | 2 400 bis 30 000   |
| 2.3    | Im Repeat Use Verfahren (weiteres MRP nach Abschluss eines MRP für zusätzliche EU-Mitgliedstaaten), wenn Deutschland RMS ist   |  |
| 2.3.1  | Bei vollumfänglichem Verfahren mit Erstellung eines Beurteilungsberichtes  | 6 800 bis 15 000   |
| 2.3.2  | Wenn das Verfahren keine erneute fachlich-wissenschaftliche Bewertung erfordert  | 970  |
| 2.4    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1. bis 2.3 bei Durchführung eines Verfahrens nach Artikel 29, 30, 32, 33 oder Artikel 34 der Richtlinie 2001/83/EG | Nach dem<br>Zeitaufwand des<br>jeweiligen Verfahrens       |
| 3      | Weitere individuell zurechenbare Leistungen im Zusammenhang mit der Zulassung  |  |
| 3.1    | Erstellung oder Aktualisierung eines Beurteilungsberichts nach § 25 Absatz 5a AMG außerhalb eines anhängigen Zulassungsverfahrens                                    | 200 bis 15 000   |
| 3.2    | Bearbeitung einer Spenden-Stammdokumentation   | 1 350 bis 2 500  |
| 3.3    | Verlängerung einer Schutzfrist nach § 24b Absatz 1 Satz 3 AMG  | 800  |
| 3.4    | Prüfung und Anordnung von Maßnahmen nach § 25c AMG   | 1 000 bis 15 000   |
| 3.5    | Anordnung des befristeten Ruhens einer Zulassung nach § 30 Absatz 1 Satz 4, Absatz 1a Satz 3, Absatz 2 Satz 2 AMG  | Gebühr nach den<br>Nummern 1.1, 1.2,<br>2.1, 2.2 und 2.3.1 |
| 3.6    | Entscheidung über die Zulassungspflicht nach § 21 Absatz 4 AMG   | 1 500 bis 5 500  |
| 4      | Verlängerung einer Zulassung   |  |
| 4.1    | Verlängerung einer Zulassung nach § 31 Absatz 3 AMG, auch bei parallel importierten Arzneimitteln  | 50 bis 3 400   |
| 4.2    | Anordnung der Befristung der Verlängerung der Zulassung auf weitere fünf Jahre nach § 31 Absatz 1a AMG   | 250  |
| 4.3    | Gestattung einer Ausnahme nach § 31 Absatz 1 Satz 2 AMG, je Zulassung  | 250  |
| 4.4    | Betreuung eines Verlängerungsverfahrens im MRP- oder DCP-Verfahren   | 4 050  |
| 5      | Genehmigung von Gewebe- und Blutstammzellzubereitungen sowie von Arzneimitteln für neuartige Therapien (ATMP)  |  |
| 5.1    | Genehmigung von Gewebezubereitungen oder hämatopoetischen<br>Stammzellzubereitungen aus dem peripheren Blut oder aus dem<br>Nabelschnurblut nach § 21a Absatz 1 AMG  |  |
| 5.1.1  | Bei hämatopoetischen Stammzellzubereitungen aus Blut oder Knochenmark  | 300 bis 15 000<br>pro Stärke                               |
| 5.1.2  | Bei muskulo-skelettalen Gewebezubereitungen, Haut, Amnion,<br>Weichgewebe (Sehnen, Faszien), Plazenta, Tumorgewebe, embryonalem/                                     | 2 000 bis 30 000   |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |  |
|        | fötalen Gewebe und Gewebezubereitungen aus Schilddrüsengewebe,<br>kardiovaskulären Gewebezubereitungen oder Gewebezubereitungen aus<br>Augen oder anderen Gewebezubereitungen  |   |  |
| 5.1.3  | Erteilung einer Bescheinigung nach § 21a Absatz 9 AMG  | Gebühr entsprechend<br>Nummer 5.1.1 oder<br>5.1.2   |  |
| 5.1.4  | Bearbeitung einer Änderungsanzeige nach § 21a Absatz 9 Satz 4 AMG  | 50 bis 3 250  |  |
| 5.2    | Genehmigungen von ATMP   |   |  |
| 5.2.1  | Genehmigung von ATMP nach § 4b Absatz 3 AMG  | 4 250 bis 20 000  |  |
| 5.2.2  | Gebühr, um die sich die Gebühr nach Nummer 5.2.1 erhöht, wenn eine Beurteilung möglicher Umweltrisiken durch das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheitsrecht bei ATMP, die aus einem gentechnisch veränderten Organismus oder einer Kombination von gentechnisch veränderten Organismen bestehen oder solche enthalten, erfolgt ist | 2 820   |  |
| 5.2.3  | Bewertung des Berichts nach § 4b Absatz 7 Satz 1 AMG   | 200 bis 3 000   |  |
| 5.3    | Bearbeitung der Mitteilung über den Verzicht auf die Genehmigung   | 250   |  |
| 6      | Anordnung des befristeten Ruhens einer Genehmigung nach § 21a<br>Absatz 8 Satz 3 AMG oder § 4b Absatz 3 Satz 2 in Verbindung mit<br>§ 21a Absatz 8 Satz 3 AMG  | Nach Zeitaufwand<br>bis zur Höhe der<br>jeweiligen Gebühr<br>nach den Nummern<br>5.1.1, 5.1.2 und 5.2.1 |  |
| 7      | Entscheidung über die Genehmigungspflicht nach § 21 Absatz 4 AMG von unter Nummer 5 erfassten Arzneimitteln, auch in Verbindung mit § 4b Absatz 11 Satz 2 AMG  | 1 500 bis 5 500   |  |
| 8      | Bearbeitung der Änderung einer nationalen Zulassung, die dem Verfahren nach § 29 AMG unterliegt, einer Genehmigung gemäß § 21a Absatz 7 AMG, einer Genehmigung gemäß § 4b Absatz 8 und 9 AMG oder einer Bescheinigung gemäß § 21a Absatz 9 AMG und die Bearbeitung von Anzeigen/Mitteilungen nach § 29 Absatz 1a bis 1g AMG                              |   |  |
| 8.1    | Bei einer zustimmungsbedürftigen Änderung nach § 29 Absatz 2a Satz 1 AMG, § 21a Absatz 7 Satz 4 AMG oder § 4b Absatz 9 Satz 1 AMG  |   |  |
| 8.1.1  | Wenn es sich dabei um Änderungen des Prüf- oder Herstellverfahrens, Be-<br>oder Verarbeitungsverfahrens oder der Haltbarkeit oder der Aufbewahrung<br>handelt  | 50 bis 5 350  |  |
| 8.1.2  | Wenn es sich dabei um sonstige zustimmungsbedürftige Änderungen handelt  | 50 bis 3 250  |  |
| 8.2    | Bei einer nicht zustimmungsbedürftigen Änderung der Unterlagen nach § 29 Absatz 1 und 2, § 21a Absatz 7 Satz 1 und 2 AMG, § 4b Absatz 8 AMG  | 50 bis 3 250  |  |
| 8.3    | Bei Änderung einer Spenden-Stammdokumentation  | 50 bis 2 500  |  |
| 8.4    | Wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken bei ATMP, die aus<br>einem gentechnisch veränderten Organismus oder einer Kombination von<br>gentechnisch veränderten Organismen bestehen oder solche enthalten,<br>erfolgt ist  | nach den Nummern  |  |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 8.5    | Bearbeitung von Anzeigen/Mitteilungen nach § 29 Absatz 1a, 1b, 1c, 1d, 1e, 1f und 1g AMG auch in Verbindung mit § 21a Absatz 7 Satz 3 und § 4b Absatz 8 Satz 6 AMG im Fall der Änderung nach § 29 Absatz 1a und 1d AMG   | 250   |  |
| 9      | Anordnung einer Auflage (AMG) oder Nebenbestimmung (VwVfG)   |   |  |
| 9.1    | Nachträgliche Anordnung nach § 28, § 21a Absatz 5 Satz 2 und 3, § 4b Absatz 3 Satz 2 AMG in Verbindung mit § 21a Absatz 5 Satz 3, § 30 Absatz 2a AMG oder Anordnung einer Nebenbestimmung nach § 36 VwVfG  | 1 000 bis 15 000                              |  |
| 9.2    | Prüfung der Erfüllung einer nach § 28, § 21a Absatz 5 Satz 2 und 3, § 4b Absatz 3 Satz 2 AMG in Verbindung mit § 21a Absatz 5 Satz 3, § 30 Absatz 2a AMG angeordneten Auflage oder einer nach § 36 VwVfG angeordneten Nebenbestimmung  | 1 000 bis 15 000                              |  |
| 9.3    | Betrifft dieselbe Auflage mehrere pharmazeutische Unternehmer, wird die Gebühr nach Nummer 9.1 anteilig nach der Anzahl der betroffenen pharmazeutischen Unternehmer bemessen  |   |  |
| 10     | Beurteilung des regelmäßigen, aktualisierten Berichts über die Unbedenklichkeit eines Arzneimittels (PSUR)   |   |  |
| 10.1   | Bei einem PSUR nach § 63 d Absatz 5 AMG, soweit eine Beurteilung des PSUR nicht bereits Gegenstand einer einheitliche Beurteilung der regelmäßigen aktualisierten Unbedenklichkeitsberichte nach den Artikeln 107e und 107g der Richtlinie 2001/83/EG war  | 1 300   |  |
| 10.2   | Bei einem PSUR nach § 63d Absatz 5 AMG, soweit er ein ATMP im Sinne des § 4b AMG betrifft  | 2 400   |  |
| 10.3   | Bei einem PSUR nach § 63i Absatz 4 AMG   | 750   |  |
| 10.4   | (weggefallen)  | 850   |  |
| 11     | Durchführung einer Inspektion zur Prüfung von zulassungsbezogenen Angaben und Unterlagen nach § 25 Absatz 5 Satz 3 und 4 AMG oder zur Überprüfung der Sammlung und Auswertung von Arzneimittelrisiken und der Koordinierung von Maßnahmen im Sinne der § 62 Absatz 6 AMG, § 63c Absatz 4 AMG, § 63i Absatz 5 AMG   | 3 000 bis 25 000                              |  |
| 12     | Individuell zurechenbare Leistungen im Rahmen klinischer<br>Prüfungen  |   |  |
| 12.1   | Genehmigung nach § 40 Absatz 1 Satz 2 AMG, § 42 Absatz 2 AMG   |   |  |
| 12.1.1 | Bei einer klinischen Prüfung der Phase I, II oder III mit nicht zugelassenen Arzneimitteln   | 5 700   |  |
| 12.1.2 | Bei einer klinischen Prüfung der Phase I, II und III mit Arzneimitteln, die zugelassen sind oder die auf Voranträge genehmigter klinischer Prüfungen in Deutschland Bezug nehmen und deren Unterlagen zur Qualität, Herstellung und über die pharmakologisch-toxikologischen Prüfungen gegenüber dem Vorantrag unverändert sind oder bei einer klinischen Prüfung der Phase IV | 2 700   |  |
| 12.1.3 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 12.1.1 und 12.1.2 für folgende Produktgruppen:   | Auf jeweils das<br>Doppelte                   |  |
|        | a) Arzneimittel für neuartige Therapien und  |   |  |
|        | b) Arzneimittel gemäß Ziffer 1 des Anhangs zu Verordnung (EG) Nr. 726/2004   |   |  |
| 12.2   | Bearbeitung genehmigungspflichtiger Änderungen nach § 10 Absatz 1 GCP-V  |   |  |

|          | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)  |  |  |
|----------|---|--|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro                                    |  |
| 12.2.1   | Wenn die Änderung nur eine klinische Prüfung betrifft   | 800  |  |
| 12.2.2   | Wenn die Änderung mehrere klinische Prüfungen betrifft  |  |  |
| 12.2.2.1 | Für die Änderung der ersten klinischen Prüfung  | 800  |  |
| 12.2.2.2 | Für die Änderung der zweiten bis vierten klinischen Prüfung   | 400  |  |
| 12.2.2.3 | Für die Änderung der fünften und weiterer klinischen Prüfungen  | 200  |  |
| 12.3     | Bearbeitung sonstiger, von Nummer 12.2 nicht erfasster Änderungen je<br>betroffener klinischer Prüfung  | 140  |  |
| 12.4     | Erhöhung der in den Nummern 12.1 bis 12.3 jeweils genannten Gebühr, wenn eine Beurteilung möglicher Umweltrisiken durch das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit bei Prüfpräparaten, die aus einem gentechnisch veränderten Organismus oder einer Kombination von gentechnisch veränderten Organismen bestehen oder solche enthalten, erfolgt ist |  |  |
| 12.4.1   | Bei der Genehmigung einer klinischen Prüfung nach § 40 Absatz 1 Satz 2 AMG, § 42 Absatz 2 AMG, § 9 Absatz 4 Satz 3 GCP-V  | Um 2 820   |  |
| 12.4.2   | Bei der Bearbeitung von Änderungen nach § 10 Absatz 1 GCP-V   | Um 220   |  |
| 12.5     | Bearbeitung übermittelter oder aktualisierter Daten der bei der Europäische Arzneimittelagentur eingerichtete EudraCT-Datenbank im Sinne des § 14 Absatz 3 GCP-V, wenn die Angaben nicht in einer vollständigen XML-Datei vorgelegt wurden  | 340  |  |
| 12.6     | Bewertung eines Jahresberichts zur Sicherheit der Prüfungsteilnehmer nach § 42 Absatz 3 AMG in Verbindung mit § 13 Absatz 6 GCP-V   | 1 000  |  |
| 12.7     | Anordnung des befristeten Ruhens einer klinischen Prüfung nach § 42a Absatz 1 Satz 2, Absatz 2 Satz 2 AMG   | Nach Zeitaufwand bis<br>zur Höhe der Gebühr<br>nach Nummer 12.1.1<br>oder 12.1.2 |  |
| 12.8     | Anordnung von Maßnahmen nach § 42a Absatz 5 AMG   | Nach Zeitaufwand bis<br>zur Höhe der Gebühr<br>nach Nummer 12.1                  |  |
| 12.9     | Entscheidung über die Genehmigungspflicht einer klinischen Prüfung nach § 21 Absatz 4 AMG   | 800 bis 4 000  |  |
| 12.10    | Inspektion zur Prüfung von genehmigungsbezogenen Angaben nach § 42 Absatz 2 Satz 1 und 2 AMG in Verbindung mit § 9 Absatz 5 der GCP-V   | 3 000 bis 25 000   |  |
| 13       | Individuell zurechenbare Leistungen im Zusammenhang mit Anwendungsbeobachtungen   |  |  |
| 13.1     | Bearbeitung der Anzeige nach § 67 Absatz 6 Satz 1 AMG   | 300  |  |
| 13.2     | Bearbeitung von Änderungen zur Anzeige nach § 67 Absatz 6 Satz 1 AMG  | 100  |  |
| 13.3     | Prüfung des Abschlussberichtes nach § 67 Absatz 6 Satz 7 AMG  | 200  |  |
| 14       | Individuell zurechenbare Leistungen im Zusammenhang mit nichtinterventionellen Unbedenklichkeitsprüfungen   |  |  |
| 14.1     | Bei einer nach § 28 AMG angeordneten, nur in Deutschland durchgeführten nichtinterventionellen Unbedenklichkeitsprüfung   |  |  |
| 14.1.1   | Genehmigung des Protokollentwurfs nach § 63g Absatz 2 AMG   | 5 700  |  |
| 14.1.2   | Genehmigung einer wesentlichen Änderung nach § 63g Absatz 3 AMG   | 800  |  |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro   |
|--------|--|---|
| 14.1.3 | Prüfung des Abschlussberichtes nach § 63g Absatz 4 AMG   | 300   |
| 14.2   | Bei einer nach § 63f Absatz 1 AMG vom Zulassungsinhaber auf eigene Veranlassung nur in Deutschland durchgeführten nichtinterventionellen Unbedenklichkeitsprüfung  |   |
| 14.2.1 | Prüfung der angeforderten Unterlagen nach § 63f Absatz 1 Satz 2 AMG  | 500 bis 4 200   |
| 14.2.2 | Prüfung des Abschlussberichtes nach § 63f Absatz 1 Satz 3 AMG  | 300   |
| 15     | Staatliche Chargenfreigabe nach § 32 AMG in Verbindung mit der Verordnung zur Ausdehnung der Vorschriften über die staatliche Chargenprüfung auf Blutzubereitungen <sup>2</sup> und der Therapieallergene-Verordnung <sup>3</sup>  |   |
| 15.1   | Bei Immunglobulinen und Blutzubereitungen  | 1 000   |
| 15.2   | Bei monoklonalen Antikörpern   | 1 000 bis 3 000   |
| 15.3   | Bei Impfstoffen  |   |
| 15.3.1 | Mit einem Antigen  | 2 900   |
| 15.3.2 | Mit zwei bis zu fünf Antigenen   | 4 500   |
| 15.3.3 | Mit über fünf Antigenen  | 7 500   |
| 15.3.4 | Im Fall der Nummern 15.3.1 bis 15.3.3 bei Verwendung von Versuchstieren  | Zusätzlich zu der in<br>den Nummern 15.3.1<br>bis 15.3.3 jeweils<br>genannten Gebühr<br>5 600 |
| 15.4   | Bei Therapieallergenen   | 1 600   |
| 15.5   | Bei Testallergenen   | 300   |
| 15.6   | Bei Tuberkulin   | 250 bis 1 300   |
| 15.7   | (weggefallen)  | 250 bis 2 500   |
| 15.8   | Bei parallelimportierten oder -vertriebenen Arzneimitteln, wenn kein<br>neuerlicher experimenteller oder fachlich-inhaltlicher Prüfungsaufwand<br>entsteht   | 170   |
| 15.9   | Chargenfreigabe auf der Grundlage der Anerkennung eines EU-Zertifikats <sup>4</sup> , auch wenn das PEI dieses selbst ausgestellt hat, wenn kein neuerlicher experimenteller oder fachlich-inhaltlicher Prüfungsaufwand entsteht   | 170   |
| 15.10  | Chargenfreigabe unter vollumfänglicher Bezugnahme auf eine bereits erteilte Chargenfreigabe, wenn kein neuerlicher experimenteller oder fachlich-inhaltlicher Prüfungsaufwand entsteht   | 170   |
| 15.11  | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 15.1 bis 15.6 bei Chargenfreigabe unter Berücksichtigung von Prüfungen einer bereits freigegebenen Charge oder einer gleichzeitig zur Prüfung eingereichten Charge, soweit sich der Prüfungsaufwand dadurch erheblich verringert | Bis auf ein Viertel   |
| 16     | Weitere Amtshandlungen betreffend die Chargenprüfung   |   |
| 16.1   | Erteilung eines EU-Zertifikates  |   |
| 16.1.1 | Unter vollumfänglicher Prüfung der Charge  | Die den Nummern<br>15.1 bis 15.7  |

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI) |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro               |
|  |  | entsprechende<br>Gebühr                                     |
| 16.1.2   | Ermäßigung der sich aus Nummer 16.1.1 i. V. m. der entsprechenden Anwendung der Nummern 15.1. bis 15.7 jeweils ergebenden Gebühr, wenn sich unter Berücksichtigung von Prüfungen einer bereits freigegebenen Charge oder einer gleichzeitig zur Prüfung/Zertifizierung eingereichten Charge der Prüfungsaufwand erheblich verringert |   |
| 16.1.3   | Unter vollumfänglicher Bezugnahme auf eine Charge, für die bereits ein EU-Zertifikat oder eine Chargenfreigabe durch das PEI erteilt wurde, sofern kein neuerlicher experimenteller oder fachlich-inhaltlicher Prüfungsaufwand entsteht  | 170   |
| 16.2   | Prüfung von Wirkstoffkomponenten oder Zwischenprodukten, die für die Herstellung von Impfstoffen oder Endprodukten verwendet werden im Rahmen der OMCL <sup>5</sup> -Vereinbarung  | 3 300   |
| 16.3   | Prüfung eines Plasmapools  | 120   |
| 16.4   | Freistellung von der staatlichen Chargenprüfung nach § 32 Absatz 4 AMG   | 300   |
| 16.5   | Paralleltestung (experimentelle Testung einer Charge eines Arzneimittels, eines Wirkstoffs oder Zwischenproduktes), soweit nicht im Nachgang ein Antrag auf staatliche Chargenfreigabe gestellt wird   |   |
| 17   | Anordnung des Rückrufs eines Arzneimittels nach § 69 Absatz 1a Satz 4 AMG  | 500 bis 25 000  |
| 18   | Ausstellung eines Zertifikats nach dem WHO-Zertifikatssystem gemäß § 73a Absatz 2 Satz 1 AMG   |   |
| 18.1   | Soweit dessen Erteilung einen mit einer vollumfänglichen Chargenprüfung vergleichbaren Bearbeitungsaufwand voraussetzt   | Die den Nummern<br>15.1 bis 15.7<br>entsprechende<br>Gebühr |
| 18.2   | Ermäßigung der sich aus Nummer 18.1 i. V. m. einer entsprechenden Anwendung der Nummern 15.1 bis 15.7 jeweils ergebenden Gebühr, wenn sich unter Berücksichtigung von Prüfungen einer bereits freigegebenen Charge oder einer gleichzeitig zur Prüfung eingereichten Charge der Prüfungsaufwand erheblich verringert                 | Viertel der jeweiligen                                      |
| 18.3   | Unter Bezugnahme auf eine Charge, für die bereits ein EU-Zertifikat oder eine Chargenfreigabe durch das PEI erteilt wurde, sofern kein neuerlicher experimenteller oder fachlich-inhaltlicher Prüfungsaufwand entsteht   | 170   |
| 18.4   | Mit zulassungsbezogenen Angaben ohne Chargenbezug  | 170   |
| 19   | Gestattung des ausnahmsweisen Inverkehrbringens eines Arzneimittels mit nicht deutschsprachiger Kennzeichnung und/oder Packungsbeilage nach § 10 Absatz 1a AMG oder § 11 Absatz 1c AMG   | 500   |
| 20   | Sonstige individuell zurechenbare Amtshandlungen   |   |
| 20.1   | Beratungen außerhalb eines laufenden Verwaltungsverfahrens – auch telefonisch – und deren Vor- und Nachbereitung, wissenschaftliche Stellungnahmen, Gutachten und nicht einfache, schriftliche Auskünfte   | 200 bis 6 000   |
| 20.2   | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig   | 25 bis 250  |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 20.3   | Bescheinigungen und Zweitschriften je Ausfertigung sowie zusätzliches Siegeln, soweit ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist  | 50  |  |
| 20.4   | Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG  | 250   |  |
| 21     | Ermäßigungen   |   |  |
| 21.1   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1, 2, 4, 5 und 8 zu erhebenden Gebühren, wenn der Antragsteller substantiiert darlegt und belegt, dass er einen den Entwicklungs-, Herstellungs-, Zulassungsoder Genehmigungskosten angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann und an dem Inverkehrbringen des Arzneimittels aufgrund des Anwendungsgebietes ein öffentliches Interesse besteht  | Um 25 Prozent                                 |  |
| 21.2   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1, 2, 4, 5 und 8, wenn zusätzlich zu den Voraussetzungen nach Nummer 21.1 die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Arzneimittel bestimmt ist, klein ist  | Um 50 Prozent                                 |  |
| 21.3   | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 12 und 14, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird. Der Antragsteller hat die Anspruchsvoraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen darzulegen und nachzuweisen.   | Um 25 Prozent                                 |  |
| 22     | Auslagen   |   |  |
| 22.1   | Kosten für Dienstreisen in den Fällen der Nummern 11 und 12.10   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |  |
| 22.2   | Kosten für die Hinzuziehung von Sachverständigen in den Fällen der Nummern 1.1, 2.1 und 2.3.1  | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |  |
| 22.3   | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |  |
| 22.4   | Kosten für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger  a) in den Fällen der Nummern  aa) 1  bb) 2.1 und 2.2  cc) 3.3  dd) 3.5  ee) 4.1  ff) 5.1.1, 5.1.2 und 5.2.1  gg) 6  hh) 8.2 sowie  b) in den Fällen  aa) des Erlöschens einer Zulassung nach § 31 Absatz 1 AMG,  bb) des Erlöschens einer Genehmigung nach § 21a Absatz 1 AMG oder nach § 4b Absatz 3 AMG,  cc) des Widerrufs oder der Rücknahme einer Zulassung nach § 30  Absatz 1 Satz 1 oder Satz 2, Absatz 1a Satz 1, Absatz 2 Satz 1 AMG, | Jeweils in tatsächlich entstandener Höhe      |  |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|--------|--|---|
|        | dd) des Widerrufs oder der Rücknahme einer Genehmigung nach § 21a Absatz 8 Satz 1 oder Satz 2 oder nach § 4b Absatz 3 Satz 2 in Verbindung mit § 21a Absatz 8 Satz 1 oder Satz 2 AMG und         |   |
|        | ee) der Rücknahme oder des Widerrufs der Freigabe einer Charge nach § 32 Absatz 5 AMG.   |   |
|        | Die Kosten entstehen auch für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger von Entscheidungen oder Beschlüssen der Europäischen Gemeinschaft oder der Europäischen Union gemäß § 34 Absatz 1 Satz 2 AMG. |   |
| 23     | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen nach der $AMHV^6$ sind gebühren- und auslagenbefreit.  |   |

# **Abschnitt 4**

# Verordnung (EG) Nr. 1234/2008

# Tabelle 1

# Vorbemerkung

In der nachstehenden Tabelle bedeuten:

# Serie:

Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für nach dem Wirkstoff identische Arzneimittel, die sich in der Darreichungsform, Stärke und ggf. Indikation unterscheiden.

# Gleichartige Serie:

Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für ein identisches Arzneimittel.

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 1  | Prüfung von Änderungen und Entscheidung über die Zustimmung zu Änderungen gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 mit Deutschland als RMS oder Referenzbehörde gemäß Artikel 7 oder Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 |   |
| 1.1  | Тур ІА   |   |
| 1.1.1  | Bei Einzeleinreichung Änderung je Zulassung je Mitteilung/Antrag   | 370   |
| 1.1.2  | Bei Zusammenfassung von Änderungen gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|---------|--|---|
| 1.1.2.1 | Für die erste Änderung je Mitteilung   | 370   |
| 1.1.2.2 | Für jede weitere Änderung je Mitteilung  | 300   |
| 1.1.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 200   |
| 1.1.4   | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Zulassungsinhabers, Änderung der Firma des Zulassungsinhabers oder ihrer Rechtsform, Einführung oder Änderung der Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, sofern diese getrennt von anderen Anzeigen in einer Mitteilung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht wird, je Zulassung | 140   |
| 1.2     | Тур ІВ   |   |
| 1.2.1   | Jeweils für die erste Änderung je Mitteilung   | 1 800   |
| 1.2.2   | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 1 400   |
| 1.2.3   | Serie oder gleichartige Serie zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 900   |
| 1.3     | Typ II, einfache Änderungen oder Änderungen nach Artikel 20 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008   |   |
| 1.3.1   | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 4 300   |
| 1.3.2   | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 3 500   |
| 1.3.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 1 900   |
| 1.4     | Typ II, komplexe Änderungen oder Änderungen nach Artikel 20 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008   |   |
| 1.4.1   | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 7 500   |
| 1.4.2   | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 6 000   |
| 1.4.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 2 900   |
| 1.5     | Höchstgrenze der Gebühr für Änderungen, die nach Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht werden oder die im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 bearbeitet werden, je Zusammenfassung von Änderungen bzw. je Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |
| 2       | Prüfung von Änderungen und Entscheidung über die Zustimmung zu Änderungen gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 mit Deutschland als CMS oder als betroffener Mitgliedstaat nach Artikel 7 oder Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |
| 2.1     | Typ IA   |   |
| 2.1.1   | Bei Einzeleinreichung<br>Änderung, je Zulassung je Mitteilung/Antrag   | 190   |
| 2.1.2   | Bei Zusammenfassung von Änderungen gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |

| Ge      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte   |  |  |
|---------|--|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro                    |  |
| 2.1.2.1 | Für die erste Änderung, je Mitteilung  | 190  |  |
| 2.1.2.2 | Für jede weitere Änderung, je Mitteilung   | 150  |  |
| 2.1.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 120  |  |
| 2.1.4   | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Zulassungsinhabers, Änderung der Firma des Zulassungsinhabers oder ihrer Rechtsform, Einführung oder Änderung der Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, sofern diese getrennt von anderen Anzeigen in einer Mitteilung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht wird, je Zulassung | 140  |  |
| 2.2     | Тур ІВ   |  |  |
| 2.2.1   | Jeweils für die erste Änderung je Mitteilung   | 400  |  |
| 2.2.2   | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 320  |  |
| 2.2.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung, je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 220  |  |
| 2.3     | Typ II, einfache Änderungen oder Deutschland als CMS im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |  |  |
| 2.3.1   | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 1 700  |  |
| 2.3.2   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  | 1 400  |  |
| 2.3.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung, je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 1 100  |  |
| 2.4     | Typ II, komplexe Änderungen oder Deutschland als CMS im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |  |  |
| 2.4.1   | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 2 800  |  |
| 2.4.2   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  | 2 200  |  |
| 2.4.3   | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 1 500  |  |
| 2.5     | Höchstgrenze der Gebühr für Änderungen, die nach Artikel 7 Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht werden oder im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 bearbeitet werden, je Zusammenfassung von Änderungen oder je Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  | Gebühr nach Nummer<br>2.2.2.2 der Tabelle 1<br>des Abschnittes 3 |  |
| 3       | Änderungen rein nationaler Zulassungen   |  |  |
| 3.1     | Тур ІА   |  |  |
| 3.1.1   | Bei Einzeleinreichung<br>Änderung, je Zulassung je Mitteilung/Antrag   | 250  |  |
| 3.1.2   | Bei Zusammenfassung von Änderungen gemäß Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |  |  |
| 3.1.2.1 | Für die erste Änderung, je Mitteilung  | 250  |  |
| 3.1.2.2 | Für jede weitere Änderung  | 200  |  |

| 36     | izinprodukte<br>Höhe der   |   |
|--------|--|---|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Gebühren oder<br>Auslagen in Euro           |
| 3.1.3  | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | 150   |
| 3.1.4  | Änderung der Anschrift, der Telefon- oder Telefaxnummer oder der E-Mail-Adresse des Zulassungsinhabers, Änderung der Firma des Zulassungsinhabers oder ihrer Rechtsform, Einführung oder Änderung der Pharmakovigilanz-Stammdatendokumentation, sofern diese getrennt von anderen Anzeigen in einer Mitteilung gemäß Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht wird, je Zulassung | 140   |
| 3.2    | Тур ІВ   |   |
| 3.2.1  | Jeweils für die erste Änderung je Mitteilung   | 760   |
| 3.2.2  | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 560   |
| 3.2.3  | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung, je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 360   |
| 3.3    | Typ II/einfache Änderungen oder Änderungen nach Artikel 20 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |
| 3.3.1  | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 1 600                                       |
| 3.3.2  | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 1 300                                       |
| 3.3.3  | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung, je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 810   |
| 3.4    | Typ II/komplexe Änderungen oder Änderungen nach Artikel 20 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |
| 3.4.1  | Jeweils für die erste Änderung je Antrag   | 3 750                                       |
| 3.4.2  | Für jede weitere Änderung gemäß Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG)<br>Nr. 1234/2008  | 3 000                                       |
| 3.4.3  | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung, je<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung  | 1 900                                       |
| 3.5    | Höchstgrenze der Gebühr für Änderungen, die nach Artikel 13d Absatz 2 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 eingereicht werden oder die im Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 bearbeitet werden, je Zusammenfassung von Änderungen oder je Verfahren nach Artikel 20 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  | 1.2.3 der Tabelle 1                         |
| 4      | Beteiligung des Umweltbundesamtes  |   |
| 4.1    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.2.1, 1.2.2, 1.4.1, 1.4.2, 3.2.1, 3.2.2, 3.4.1 und 3.4.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Um jeweils 5 000                            |
| 4.2    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.2.1, 2.2.2, 2.4.1 und 2.4.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Um jeweils 3 700                            |
| 5      | Auslagen   |   |
| 5.1    | Kosten für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger in den Fällen der Nummern 1.2, 2.2 und 3.2   | Jeweils in tatsächlich<br>entstandener Höhe |
| 5.2    | Kosten für Zustellungen in Widerspruchsverfahren   | Jeweils in tatsächlich<br>entstandener Höhe |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro           |
|--------|---|---|
| 1      | Bearbeitung von Anzeigen und Entscheidungen nach der Verordnung (EG) Nummer 1234/2008   |   |
| 1.1    | Bei einer größeren Änderung im Sinne von Artikel 2 Nummer 3 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 – Typ II-Änderung   | 50 bis 5 350  |
| 1.2    | Bei einer geringfügigen Änderung im Sinne von Artikel 2 Nummer 2 und 5 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008  |   |
| 1.2.1  | Typ I B-Änderung  | 50 bis 5 050  |
| 1.2.2  | Typ I A-Änderung  | 50 bis 500  |
| 1.3    | Bei einer Erweiterung der Zulassung im Sinne von Artikel 2 Nummer 4 der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 in Verbindung mit deren Anhang I  |   |
| 1.3.1  | Wenn das Arzneimittel rein national in Deutschland zugelassen ist   | 2 000 bis 30 000  |
| 1.3.2  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat im Sinne des Artikels 28 Absatz 1 der Richtlinie 2001/83/EG ist  | Zusätzlich zur Gebühr<br>nach 1.3.1<br>8 000 bis 10 000 |
| 1.3.3  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat ist  | 2 400 bis 30 000  |
| 1.4    | Sofern die Änderung einer Zulassung oder Genehmigung die Änderung der Kennzeichnung, der Packungsbeilage oder der Fachinformation nach sich zieht und es sich dabei um lediglich redaktionelle Änderungen handelt, die aus einer vorangegangenen inhaltlichen Änderung resultieren (Folgeänderungen)  | Keine weitere Gebühr                                    |
| 2      | Sonstige individuell zurechenbare Amtshandlungen  |   |
| 2.1    | Beratungen außerhalb eines laufenden Verwaltungsverfahrens – auch telefonisch – und deren Vor- und Nachbereitung, wissenschaftliche Stellungnahmen, Gutachten und nicht einfache, schriftliche Auskünfte  | 200 bis 6 000   |
| 2.2    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 25 bis 250  |
| 2.3    | Bescheinigungen und Zweitschriften je Ausfertigung sowie zusätzliches Siegeln, soweit ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist   | 50  |
| 2.4    | Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG   | 250   |
| 3      | Ermäßigungen  |   |
| 3.1    | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach der Nummer 1, wenn der Antragsteller substantiiert darlegt und belegt, dass er einen den Entwicklungs-, Herstellungs-, Zulassungs- oder Genehmigungskosten angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann und wenn an dem Inverkehrbringen des Arzneimittels aufgrund des Anwendungsgebietes ein öffentliches Interesse besteht |   |
| 3.2    | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach Nummer 1, wenn zusätzlich zu den Voraussetzungen nach Nummer 3.1 die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Arzneimittel bestimmt ist, klein ist  | Um 50 Prozent   |
| 4      | Auslagen  |   |

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI) |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 4.1  | Kosten für die Zustellungen im Widerspruchsverfahren   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 4.2  | Kosten für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger in den Fällen der Nummer 1.2.1. Dies gilt auch für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger von Entscheidungen oder Beschlüssen der Europäischen Gemeinschaft oder der Europäischen Union gemäß § 34 Absatz 1 Satz 2 AMG | entstandener Höhe                             |

## Verordnung (EU) Nr. 536/2014

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|--------|---|---|
| 1      | Genehmigung einer klinischen Prüfung/Bewertung von Teil I   |   |
| 1.1    | Mononationale klinische Prüfung oder multinationale klinische Prüfung mit der Bundesrepublik Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten Anmerkung: Unter zugelassenen Prüfpräparaten sind Prüfpräparate zu verstehen, die zum Zeitpunkt der Antragstellung eine Zulassung oder Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem EU- oder EWR-Mitgliedstaat haben. |   |
| 1.1.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Prüfplänen mit mehreren Teilstudien für die erste Teilstudie  | 5 700   |
| 1.1.2  | Prüfpläne mit integriertem Studienprotokoll für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 5 700                                 |
| 1.2    | Mononationale klinische Prüfung oder multinationale klinische Prüfung mit der Bundesrepublik Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat ausschließlich mit zugelassenen Prüfpräparaten   |   |
| 1.2.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Prüfplänen mit mehreren Teilstudien für die erste Teilstudie  | 2 700   |
| 1.2.2  | Prüfpläne mit integriertem Studienprotokoll für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 2 700                                 |
| 1.3    | Multinationale klinische Prüfung mit der Bundesrepublik Deutschland als berichterstattendem Mitgliedstaat mit nicht zugelassenen oder Prüfpräparaten  |   |
| 1.3.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Prüfplänen mit mehreren Teilstudien für die erste Teilstudie  | 8 700   |
| 1.3.2  | Prüfpläne mit integrierten Studienprotokollen für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 8 700                                 |
| 1.4    | Multinationale klinische Prüfung mit der Bundesrepublik Deutschland<br>als berichterstattendem Mitgliedstaat ausschließlich mit zugelassenen<br>Prüfpräparaten  |   |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro       |
|--------|---|---|
| 1.4.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Prüfplänen mit mehreren Teilstudien für die erste Teilstudie  | 3 700   |
| 1.4.2  | Prüfpläne mit integrierten Studienprotokollen für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 3 700                                       |
| 1.5    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1.1 bis 1.4 für folgende Produktgruppen:  | Jeweils auf das<br>Doppelte                         |
|        | a) gentechnisch veränderte Arzneimittel und   |   |
|        | b) Arzneimittel gemäß Ziffer 1 des Anhangs zur Verordnung (EG) Nr. 726/2004   |   |
| 2      | Genehmigung einer klinischen Prüfung bei getrennter Einreichung von Teil I und Teil II gemäß Artikel 11 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 nach Bewertung von Teil II   | 200<br>unbeschadet der<br>Gebühr nach Nummer<br>1.1 |
| 3      | Erneute Bewertung von Teil I bei späterer Hinzuziehung eines zusätzlich betroffenen Mitgliedstaats der Europäischen Union oder eines anderen Vertragsstaats des Abkommens über den Europäischen Wirtschaftsraum                         |   |
| 3.1    | Bei einer klinischen Prüfung bei Menschen mit der Bundesrepublik<br>Deutschland als berichterstattendem Mitgliedstaat der Europäischen Union  |   |
| 3.1.1  | Mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten   | 3 120   |
| 3.1.2  | Mit zugelassenen Prüfpräparaten   | 1 560   |
| 3.2    | Bei einer klinischen Prüfung bei Menschen mit der Bundesrepublik<br>Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat der Europäischen Union  |   |
| 3.2.1  | Mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten   | 2 700   |
| 3.2.2  | Mit zugelassenen Prüfpräparaten   | 1 350   |
| 4      | Genehmigung einer wesentlichen Änderung   |   |
| 4.1    | Genehmigung einer wesentlichen Änderung zu Teil I oder zu Teil I und II   | 500 bis 5 700                                       |
| 4.2    | Wesentliche Änderung nur zu Teil II   | 200   |
| 5      | Prüfung einer nicht genehmigungspflichtigen Änderung zu Teil I  | 100 bis 1 000                                       |
| 6      | Prüfung von Mitteilungen über Ende, vorübergehende Unterbrechung, vorzeitigen Abbruch oder die Ergebnisse der klinischen Prüfung  | 200   |
| 7      | Bewertung von Jahresberichten   | 500 bis 2 500                                       |
| 8      | Inspektion gemäß Artikel 78 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 in Verbindung mit § 42c AMG  | 5 000 bis 50 000                                    |
| 9      | Korrekturmaßnahmen gemäß Artikel 77 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 in Verbindung mit § 42 AMG   | 500 bis 20 000                                      |
| 10     | Gebühr, um die sich die Gebühr nach den Nummern 1 bis 4 bei<br>Beteiligung eines externen Sachverständigen nach Artikel 6 Absatz<br>7 oder Artikel 18 Absatz 5 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 erhöht                                  | 500   |
| 11     | Ermäßigung der Gebühren dieser Tabelle, soweit eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird. Der Antragsteller hat | Um 25 Prozent                                       |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
|  | die Anspruchsvoraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen darzulegen und nachzuweisen.  |   |
| 12   | Auslagen   |   |
| 12.1   | Kosten der zuständigen Ethik-Kommission nach Anlage 3 (zu § 12) der Verordnung über das Verfahren zur Zusammenarbeit der Bundesoberbehörden und der registrierten Ethik-Kommissionen bei der Bewertung von Anträgen auf Genehmigung von klinischen Prüfungen mit Humanarzneimitteln vom 12. Juli 2017 (BGBI. I S. 2333) in den Fällen der Nummern 1 bis 10 | entstandener Höhe                             |
| 12.2   | Kosten für Dienstreisen in den Fällen der Nummer 8   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 12.3   | Kosten für Zustellungen in Widerspruchsverfahren   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 13   | Bewertung eines im EU-Portal nach Artikel 80 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 als Transitional trial gekennzeichneten Antrags auf Genehmigung einer klinischen Prüfung nach der Verordnung (EU) Nr. 536/2014   | 500 bis 5 700                                 |

Tabelle 2

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI) |   |  |  |
|--|---|--|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro  |  |
| 1  | Individuell zurechenbare Leistungen in Zusammenhang mit klinischen Prüfungen unter Geltung der Verordnung (EU) Nummer 536/2014  | Jeweils zusätzlich zur<br>Gebühr der Ethik-<br>Kommission gemäß<br>KPBV <sup>7</sup> |  |
| 1.1  | Entscheidung über die klinische Prüfung/Bewertung von Teil I  |  |  |
| 1.1.1  | Mononationale klinische Prüfung oder multinationale klinische Prüfung mit<br>Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat der Europäischen Union mit nicht<br>zugelassenen Prüfpräparaten    |  |  |
| 1.1.1.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für die erste Teilstudie  | 5 700  |  |
| 1.1.1.2  | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 5 700  |  |
| 1.1.2  | Mononationale klinische Prüfung oder multinationale klinische Prüfung mit Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat der Europäischen Union ausschließlich mit zugelassenen Prüfpräparaten |  |  |
| 1.1.2.1  | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für die erste Teilstudie  | 2 700  |  |
| 1.1.2.2  | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für jede zusätzliche Teilstudie   | 500 bis 2 700  |  |
| 1.1.3  | Multinationale klinische Prüfung mit Deutschland als berichterstattendem Mitgliedstaat der Europäischen Union mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten                                       |  |  |

|         | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   | Höhe der                          |
|---------|--|-----------------------------------|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 1.1.3.1 | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für die erste Teilstudie   | 8 700                             |
| 1.1.3.2 | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für jede zusätzliche Teilstudie  | 500 bis 8 700                     |
| 1.1.4   | Multinationale klinische Prüfung<br>Deutschland als berichterstattender Mitgliedstaat der Europäischen Union<br>ausschließlich mit zugelassenen Prüfpräparaten   |                                   |
| 1.1.4.1 | Ohne zusätzliche Teilstudien oder bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für die erste Teilstudie   | 3 700                             |
| 1.1.4.2 | Bei Einreichung eines integrierten Studienprotokolls mit zusätzlichen Teilstudien für jede zusätzliche Teilstudie  | 500 bis 3 700                     |
| 1.1.5   | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1.1 bis 1.1.4 für folgende Produktgruppen:  a) Arzneimittel für neuartige Therapien und  b) Arzneimittel gemäß Ziffer 1 des Anhangs zur Verordnung (EG) Nr. 726/2004 | Jeweils auf das<br>Doppelte       |
| 1.2     | Genehmigung einer klinischen Prüfung bei getrennter Einreichung von Teil I und Teil II gemäß Artikel 11 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 nach Bewertung von Teil II, unbeschadet der Gebühr nach 1.1                   | 200                               |
| 1.3     | Erneute Bewertung von Teil I bei späterer Hinzuziehung eines zusätzlich<br>betroffenen Mitgliedstaats der Europäischen Union oder eines anderen<br>Vertragsstaats des Abkommens über den Europäischen Wirtschaftsraum  |                                   |
| 1.3.1   | Wenn Deutschland als berichterstattender Mitgliedstaat der Europäischen Union eingebunden ist  |                                   |
| 1.3.1.1 | Mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten  | 3 120                             |
| 1.3.1.2 | Mit zugelassenen Prüfpräparaten  | 1 560                             |
| 1.3.2   | Wenn die Bundesrepublik Deutschland als betroffener Mitgliedstaat der<br>Europäischen Union eingebunden ist  |                                   |
| 1.3.2.1 | Mit nicht zugelassenen Prüfpräparaten  | 2 700                             |
| 1.3.2.2 | Mit zugelassenen Prüfpräparaten  | 1 350                             |
| 1.4     | Genehmigung einer wesentlichen Änderung  |                                   |
| 1.4.1   | Zu Teil I oder zu Teil I und II  | 500 bis 5 700                     |
| 1.4.2   | Nur zu Teil II   | 200                               |
| 1.5     | Prüfung einer Benachrichtigung über eine nicht genehmigungspflichtige<br>Änderung zu Teil I  | 100 bis 1 000                     |
| 1.6     | Prüfung einer Mitteilung über Ende, vorübergehende Unterbrechung, vorzeitigen Abbruch oder der Ergebnisse der klinischen Prüfung   | 200                               |
| 1.7     | Bewertung eines Jahresberichtes  | 500 bis 2 500                     |
| 1.8     | Inspektion gemäß Artikel 78 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 in Verbindung mit § 42c AMG   | 5 000 bis 50 000                  |
| 1.9     | Korrekturmaßnahme gemäß Artikel 77 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 in Verbindung mit § 42 AMG   | 500 bis 20 000                    |

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI) |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 1.10   | Bei Beteiligung eines externen Sachverständigen nach Artikel 6 Absatz 7 oder Artikel 18 Absatz 5 der Verordnung (EU) Nummer 536/2014 erhöht sich die Gebühr um   | 500   |
| 2  | Sonstige individuell zurechenbare Amtshandlungen   |   |
| 2.1  | Beratungen außerhalb eines laufenden Verwaltungsverfahrens – auch<br>telefonisch – und deren Vor- und Nachbereitung, wissenschaftliche<br>Stellungnahmen, Gutachten und nicht einfache, schriftliche Auskünfte   | 200 bis 6 000                                 |
| 2.2  | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig   | 25 bis 250                                    |
| 2.3  | Bescheinigungen und Zweitschriften je Ausfertigung sowie zusätzliches Siegeln, soweit ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist  | 50  |
| 2.4  | Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG  | 250   |
| 3  | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 und 2.1, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird. Der Antragsteller hat die Anspruchsvoraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen darzulegen und nachzuweisen. | Um 25 Prozent                                 |
| 4  | Auslagen   |   |
| 4.1  | Kosten für Dienstreisen in den Fällen der Nummer 1.8   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 4.2  | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 4.3  | Kosten der zuständigen Ethik-Kommission  | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |
| 5  | Bewertung eines im EU-Portal nach Artikel 80 der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 als Transitional trial gekennzeichneten Antrags auf Genehmigung einer klinischen Prüfung nach der Verordnung (EU) Nr. 536/2014   | 500 bis 5 700                                 |

## Richtlinie 2001/83/EG

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |  |   |
|--|--|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |
| 1  | Änderungen gemäß Artikel 61 Absatz 3 der Richtlinie 2001/83/EG, die nach der Verfahrensanweisung der Koordinierungsgruppe für Verfahren der gegenseitigen Anerkennung und dezentralisierte Verfahren – human CMDh für Verfahren nach Artikel 61 Absatz 3 der Richtlinie 2001/83/EG bearbeitet werden (sogenanntes "P"-Verfahren) |   |
| 1.1  | Mit Deutschland als RMS  | 560   |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |    |   |  |
|--|---|----|---|--|
| Nummer   | nmer Gebühren- oder Auslagentatbestand  |    | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 1.2  | Mit Deutschland als CMS   |    | 300   |  |
| 2  | Werden gleichzeitig identische Änderungsanzeigen zu mehreren Arzneimitteln eingereicht, ermäßigt sich die vorgesehene Gebühr bei identischen Änderungen |    |   |  |
|  | a) zu zwei Arzneimitteln  | a) | Um 25 Prozent                                 |  |
|  | b) zu drei Arzneimitteln  | b) | Um 30 Prozent                                 |  |
|  | c) zu vier Arzneimitteln  | c) | Um 35 Prozent                                 |  |
|  | d) zu fünf Arzneimitteln  | d) | Um 40 Prozent                                 |  |
|  | e) zu sechs Arzneimitteln   | e) | Um 45 Prozent                                 |  |
|  | f) zu sieben und mehr Arzneimitteln   | f) | Um 50 Prozent                                 |  |

#### **Abschnitt 6a**

#### Tierarzneimittelgesetz (TAMG) und Verordnung (EU) 2019/6

#### Tabelle 1

#### Vorbemerkung:

In der nachstehenden Tabelle bedeuten:

- 1. Bekannter Stoff
  - Tierarzneimittel, bei dem die Voraussetzungen des Artikels 42 Absatz 2 Buchstabe c der Verordnung (EU) 2019/6 nicht vorliegen.
- 2. Neuer Stoff:
  - Tierarzneimittel, bei dem die Voraussetzungen des Artikels 42 Absatz 2 Buchstabe c der Verordnung (EU) 2019/6 vorliegen.
- 3. Vollständige Bezugnahme:
  - Bezugnahme eines Zweitantragstellers auf Unterlagen eines Vorantragstellers gemäß Artikel 18 der Verordnung (EU) 2019/6.
- 4. Teilweise Bezugnahme:
  - Bezugnahme eines Zweitantragstellers auf Teile der Unterlagen eines Vorantragstellers (mit Ausnahme der Qualitätsunterlagen) und Einreichung eigener Unterlagen gemäß Artikel 19 der Verordnung (EU) 2019/6.
- Dublette
  - Vollständige Bezugnahme eines Antragstellers auf ein identisches Tierarzneimittel desselben Antragstellers, dessen Zulassung oder Registrierung zum Zeitpunkt der Antragstellung nicht länger als fünf Jahre zurückliegt.
- 6. Serie:
  - Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für nach dem Wirkstoff identische Arzneimittel, die sich in der Darreichungsform, Stärke und ggf. Indikation unterscheiden.
- 7. Gleichartige Serie:
  - Mehrere zeitgleich eingereichte Anträge desselben Antragstellers (bei Verlängerungen: desselben Zulassungsinhabers oder Registrierungsinhabers) für ein identisches Tierarzneimittel.

| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro   |
|---------|---|---|
| 1       | Nationale Zulassung eines Tierarzneimittels   |   |
| 1.1     | Freistellung von Tierarzneimitteln für bestimmte Heimtiere von der Pflicht zur Zulassung nach § 4 TAMG  | 399 bis 985   |
| 1.2     | Prüfung von Änderungen und Entscheidung über die Zustimmung zu Änderungen der gemäß § 4 Absatz 2 TAMG vorzulegenden Informationen und Entwürfe nach § 4 Absatz 4 TAMG   | 309   |
| 1.3     | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff   |   |
| 1.3.1   | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 28 309  |
| 1.3.2   | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/teilweise Bezugnahme  | 25 150  |
| 1.3.3   | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/vollständige<br>Bezugnahme  | 20 543  |
| 1.3.4   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 1.3.4.1 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.3.1 bis 1.3.3, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 7 670  |
| 1.3.4.2 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.3.1 bis 1.3.3, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand  |
| 1.3.5   | Zulassung einer Dublette und Zulassung eines Tierarzneimittels mit Bezugnahme auf [bereits vorgelegte] Unterlagen nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 3 696   |
| 1.4     | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |
| 1.4.1   | Zulassung einer Serie   | 7 908   |
| 1.4.2   | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 3 696   |
| 1.5     | Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der entsprechenden<br>Gebühr nach Nummer<br>1.3.1 |
| 1.6     | Verlängerung einer Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 24 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der entsprechenden<br>Gebühr nach Nummer<br>1.3.1 |
| 1.7     | Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der entsprechenden<br>Gebühr nach Nummer<br>1.3.1 |
| 1.8     | Verlängerung einer Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 27 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der entsprechenden                                |

| <u> </u> | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | 1   |
|----------|---|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro                                     |
|          |   | Gebühr nach Nummer<br>1.3.1   |
| 1.9      | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 1.9.1    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.5 bis 1.8, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 3 835  |
| 1.9.2    | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.5 bis 1.8, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand  |
| 1.10     | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie zu einer Zulassung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung für begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6 oder unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6 | Je weiterer Zulassung 35<br>Prozent der Gebühr nach<br>den Nummern 1.5 bis<br>1.8 |
| 2        | Zulassung eines Tierarzneimittels im Verfahren der gegenseitigen Anerkennung (MRP)  |   |
| 2.1      | Mit Deutschland als Referenzmitgliedstaat (RMS), zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 1.3 bis 1.9  |   |
| 2.1.1    | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff   |   |
| 2.1.1.1  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 31 235  |
| 2.1.1.2  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/teilweise Bezugnahme  | 27 890  |
| 2.1.1.3  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/vollständige<br>Bezugnahme  | 24 048  |
| 2.1.2    | Zulassung eines Tierarzneimittels im Wege der nachträglichen Anerkennung (Subsequent-Recognition) nach Artikel 53 der Verordnung (EU) 2019/6  | 17 853  |
| 2.1.3    | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 2.1.3.1  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.1.1 bis 2.1.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 9 429  |
| 2.1.3.2  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.1.1 bis 2.1.2, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand  |
| 2.1.4    | Zulassung einer Dublette und Zulassung mit Bezugnahme nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 5 958   |
| 2.1.5    | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |
| 2.1.5.1  | Zulassung einer Serie   | 12 030  |
| 2.1.5.2  | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 5 958   |
| 2.1.6    | Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Nummer 2.1.1.1                |

| G        | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | mittelsicherheit  |
|----------|---|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro   |
| 2.1.7    | Verlängerung einer Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 24 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Nummer 2.1.1.1                    |
| 2.1.8    | Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Nummer 2.1.1.1                    |
| 2.1.9    | Verlängerung einer Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exeptional Circumstances) nach Artikel 27 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Nummer 2.1.1.1                    |
| 2.1.10   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 2.1.10.1 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.6 bis 2.1.9, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 3 835  |
| 2.1.10.2 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1.6 bis 2.1.9, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand  |
| 2.1.11   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie zu einer Zulassung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6 oder unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6 | Je weiterer Zulassung 35<br>Prozent der Gebühr nach<br>den Nummern 2.1.6 bis<br>2.1.9 |
| 2.2      | Mit Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat (CMS)   |   |
| 2.2.1    | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff   |   |
| 2.2.1.1  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/keine oder teilweise Bezugnahme   | 17 110  |
| 2.2.1.2  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/vollständige<br>Bezugnahme  | 14 384  |
| 2.2.2    | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 2.2.2.1  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.2.1.1 und 2.2.1.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 5 037  |
| 2.2.2.2  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.2.1.1 bis 2.2.1.2, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand  |
| 2.2.3    | Zulassung einer Dublette und Zulassung mit Bezugnahme nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 4 224   |
| 2.2.4    | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |   |
| 2.2.4.1  | Zulassung einer Serie   | 4 773   |
| 2.2.4.2  | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 4 224   |
| 2.2.5    | Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Nummer 2.2.1.1                    |

| G       | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | mittelsicherheit   |
|---------|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro  |
| 2.2.6   | Verlängerung einer Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 24 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Nummer 2.2.1.1                     |
| 2.2.7   | Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Nummer 2.2.1.1                     |
| 2.2.8   | Verlängerung einer Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exeptional Circumstances) nach Artikel 27 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Nummer 2.2.1.1                     |
| 2.2.9   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 2.2.9.1 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.2.5 bis 2.2.8, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 3 835   |
| 2.2.9.2 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.2.5 bis 2.2.8, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Art. 8 Abs. 2 der VO (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Nach Zeitaufwand   |
| 2.2.10  | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie zu einer Zulassung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6 oder unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6 | Je weiterer Zulassung 35<br>Prozent der Gebühr nach<br>den Nummern 2.2.5<br>oder 2.2.8 |
| 3       | Zulassung eines Tierarzneimittels im dezentralisierten Verfahren (DCP)  |  |
| 3.1     | Mit Deutschland als Referenzmitgliedstaat (RMS)   |  |
| 3.1.1   | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff   |  |
| 3.1.1.1 | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/keine Bezugnahme  | 49 800   |
| 3.1.1.2 | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/teilweise Bezugnahme  | 44 411   |
| 3.1.1.3 | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/vollständige<br>Bezugnahme  | 37 265   |
| 3.1.2   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 3.1.2.1 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.1.1.1 bis 3.1.1.3, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 9 823   |
| 3.1.2.2 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.1.1.1 bis 3.1.1.3, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand   |
| 3.1.3   | Zulassung einer Dublette und Zulassung mit Bezugnahme nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 8 211  |
| 3.1.4   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |  |
| 3.1.4.1 | Zulassung einer Serie   | 16 880   |
| 3.1.4.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 8 211  |
| 3.1.5   | Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent   |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Leben |   | mittelsicherheit   |
|--|---|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro  |
|  |   | der Gebühr nach<br>Nummer 3.1.1.1  |
| 3.1.6  | Verlängerung einer Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 24 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.1.1.1                          |
| 3.1.7  | Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.1.1.1                          |
| 3.1.8  | Verlängerung einer Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exeptional Circumstances) nach Artikel 27 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.1.1.1                          |
| 3.1.9  | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 3.1.9.1  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.1.5 bis 3.1.8, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 4 911   |
| 3.1.9.2  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.1.5 bis 3.1.8, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand   |
| 3.1.10   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie zu einer Zulassung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6 oder unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6 | Je weiterer Zulassung<br>35 Prozent der<br>entsprechenden Gebühr<br>nach Nummer 3.1.5 oder<br>Nummer 3.1.8 |
| 3.1.11   | Erneute Überprüfung des Bewertungsberichts nach Artikel 50 der Verordnung (EU) 2019/6 auf Ersuchen des Antragstellers, wenn die erneute Überprüfung erfolglos war   | 1 040 bis 6 360  |
| 3.2  | Mit Deutschland als betroffenem Mitgliedstaat (CMS)   |  |
| 3.2.1  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff   |  |
| 3.2.1.1  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/keine oder teilweise Bezugnahme   | 18 638   |
| 3.2.1.2  | Zulassung eines Tierarzneimittels/bekannter Stoff/vollständige<br>Bezugnahme  | 16 295   |
| 3.2.2  | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 3.2.2.1  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.2.1.1 und 3.2.1.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 5 430   |
| 3.2.2.2  | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.2.1.1 bis 3.2.1.2, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand   |
| 3.2.3  | Zulassung einer Dublette und Zulassung mit Bezugnahme nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 3 642  |

|         |   | Höhe der   |
|---------|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Gebühren oder Auslager<br>in Euro  |
| 3.2.4   | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung   |  |
| 3.2.4.1 | Zulassung einer Serie   | 6 454  |
| 3.2.4.2 | Zulassung einer gleichartigen Serie   | 3 642  |
| 3.2.5   | Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.2.1.1                          |
| 3.2.6   | Verlängerung einer Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 24 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.2.1.1                          |
| 3.2.7   | Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.2.1.1                          |
| 3.2.8   | Verlängerung einer Zulassung unter außergewöhnlichen Umständen (Exeptional Circumstances) nach Artikel 27 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>höchstens 25 Prozent<br>der Gebühr nach<br>Nummer 3.2.1.1                          |
| 3.2.9   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 3.2.9.1 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.2.5 bis 3.2.8, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Um 2 715   |
| 3.2.9.2 | Erhöhung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 3.2.5 bis 3.2.8, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird   | Nach Zeitaufwand   |
| 3.2.10  | Zulassung einer Serie oder einer gleichartigen Serie zu einer Zulassung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Zulassung, je Zulassung für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6 oder unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6 | Je weiterer Zulassung<br>35 Prozent der<br>entsprechenden Gebühr<br>nach Nummer 3.2.5 oder<br>Nummer 3.2.8 |
| 3.2.11  | Erfolglose erneute Überprüfung des Bewertungsberichts nach Artikel 50 der Verordnung (EU) 2019/6 auf Ersuchen des Antragstellers  | 814 bis 3 817  |
| 4       | Bearbeitung eines Zulassungsantrags vor Rücknahme nach Artikel 6<br>Absatz 6 der Verordnung (EU) 2019/6   |  |
| 4.1     | Eines Antrags nach Artikel 49, 52 oder 53 der Verordnung (EU) 2019/6 mit Deutschland als RMS  | 1 792 bis 2 864  |
| 4.2     | Eines Antrags nach Artikel 49, 52 oder 53 der Verordnung (EU) 2019/6 mit<br>Deutschland als CMS bzw. nach Artikel 46 der Verordnung (EU) 2019/6 im<br>nationalen Verfahren  | 1 282 bis 2 215  |
| 5       | Prüfung von und Entscheidung über Änderungsanzeigen (Variations) nach<br>Kapitel IV Abschnitt 3 der Verordnung (EU) 2019/6  |  |
| 5.1     | Bei nationalen Zulassungen  |  |
| 5.1.1   | Änderungen, die keine Bewertung erfordern, nach Artikel 61 der Verordnung (EU) 2019/6 und nach § 22 Absatz 4 TAMG   | 309  |

| Ge        | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | mittelsicherheit   |
|-----------|---|--|
| Nummer    | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro  |
| 5.1.2     | Änderungen, die eine Bewertung erfordern, nach Artikel 62 der Verordnung (EU) 2019/6 und nach § 22 Absatz 4 TAMG  |  |
| 5.1.2.1   | Einfache Änderungen (Reduced timetable)   | 1 154  |
| 5.1.2.2   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.1.2.2.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.1, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 1 373   |
| 5.1.2.2.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.1, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand   |
| 5.1.2.3   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.1.2.1 und 5.1.2.2  | 858  |
| 5.1.2.4   | Standardänderungen (Standard timetable)   | 2 400  |
| 5.1.2.5   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.1.2.5.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.4, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 3 627   |
| 5.1.2.5.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.4, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand   |
| 5.1.2.6   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.1.2.4 und 5.1.2.5  | 1 955  |
| 5.1.2.7   | Komplexe Änderungen (Extended timetable)  | 5 587  |
| 5.1.2.8   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.1.2.8.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.7, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 5 981   |
| 5.1.2.8.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.1.2.7, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand   |
| 5.1.2.9   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.1.2.7 und 5.1.2.8  | 4 475  |
| 5.1.2.10  | Änderung des Wirkstoffs, der Stärke, der Darreichungsform, der Anwendungsart oder Hinzufügung einer lebensmittelliefernden Tierart  | 5 587 bis 28 309   |
| 5.1.3     | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung pro<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | Je weiterer Änderung<br>zusätzlich 50 Prozent<br>der Gebühr der<br>Nummern 5.1.1, 5.1.2.1,<br>5.1.2.4, 5.1.2.7, 5.1.2.10 |
| 5.2       | Bei dezentralisierten Verfahren (DCP) und Verfahren der gegenseitigen<br>Anerkennung (MRP) mit Deutschland als RMS  |  |

|           | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | Höhe der   |
|-----------|---|--|
| Nummer    | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Gebühren oder Auslagen<br>in Euro  |
| 5.2.1     | Änderungen, die keine Bewertung erfordern, nach Artikel 61 der Verordnung (EU) 2019/6   | 417  |
| 5.2.2     | Änderungen, die eine Bewertung erfordern, nach Artikel 62 der<br>Verordnung (EU) 2019/6   |  |
| 5.2.2.1   | Einfache Änderungen (Reduced timetable)   | 2 270  |
| 5.2.2.2   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.2.2.2.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.1, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 1 654   |
| 5.2.2.2   | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.1 wenn eine Bewertung<br>von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt<br>nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das<br>Umweltbundesamt vorgenommen wird |  |
| 5.2.2.3   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.2.2.1 und 5.2.2.2  | 1 772  |
| 5.2.2.4   | Standardänderungen (Standard timetable)   | 5 385  |
| 5.2.2.5   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.2.2.5.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.4, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 4 973   |
| 5.2.2.5.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.4, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird         | Nach Zeitaufwand   |
| 5.2.2.6   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.2.2.4 und 5.2.2.5  | 4 389  |
| 5.2.2.7   | Komplexe Änderungen (Extended timetable)  | 9 273  |
| 5.2.2.8   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |  |
| 5.2.2.8.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.7, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 8 649   |
| 5.2.2.8.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.2.2.7, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird         | Nach Zeitaufwand   |
| 5.2.2.9   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.2.2.7 und 5.2.2.8  | 7 504  |
| 5.2.2.10  | Änderung des Wirkstoffs, der Stärke, der Darreichungsform oder der Anwendungsart oder Hinzufügung einer lebensmittelliefernden Tierart  | 9 273 bis 28 309   |
| 5.2.3     | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung pro<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | Je weiterer Änderung<br>zusätzlich 50 Prozent<br>der Gebühr der<br>Nummern 5.2.1, 5.2.2.1,<br>5.2.2.4, 5.2.2.7, 5.2.2.10 |

| G         | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens  | mittelsicherheit  |
|-----------|---|---|
| Nummer    | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslager<br>in Euro                   |
| 5.3       | Bei dezentralisierten Verfahren (DCP) und Verfahren der gegenseitigen Anerkennung (MRP) mit Deutschland als CMS   |   |
| 5.3.1     | Änderungen, die keine Bewertung erfordern, nach Artikel 61 der<br>Verordnung (EU) 2019/6  | 219   |
| 5.3.2     | Änderungen, die eine Bewertung erfordern, nach Artikel 62 der<br>Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 5.3.2.1   | Einfache Änderungen (Reduced timetable)   | 526   |
| 5.3.2.2   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 5.3.2.2.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.1, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 931  |
| 5.3.2.2.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.1, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand  |
| 5.3.2.3   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.3.2.1 und 5.3.2.2  | 426   |
| 5.3.2.4   | Standardänderungen (Standard timetable)   | 2 146   |
| 5.3.2.5   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 5.3.2.5.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.4, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 2 884  |
| 5.3.2.5.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.4 wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Nach Zeitaufwand  |
| 5.3.2.6   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.3.2.4 und 5.3.2.5  | 1 772   |
| 5.3.2.7   | Komplexe Änderungen (Extended timetable)  | 3 516   |
| 5.3.2.8   | Beteiligung des Umweltbundesamtes   |   |
| 5.3.2.8.1 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.7, wenn eine Bewertung<br>möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen<br>wird   | Um 4 256  |
| 5.3.2.8.2 | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 5.3.2.7, wenn eine Bewertung von Risiken der Bildung antimikrobieller Resistenzen in der Umwelt nach Artikel 8 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2019/6 durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird | Nach Zeitaufwand  |
| 5.3.2.9   | Für jede weitere Änderung nach Artikel 64 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zu den Gebühren nach den Nummern 5.3.2.7 und 5.3.2.8  | 2 769   |
| 5.3.2.10  | Änderung des Wirkstoffs, der Stärke, der Darreichungsform oder der<br>Anwendungsart oder Hinzufügung einer lebensmittelliefernden Tierart   | 3 516 bis 28 309  |
| 5.3.3     | Serie, gleichartige Serie oder jede weitere betroffene Zulassung pro<br>Mitteilung, zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung   | Je weiterer Änderung<br>zusätzlich 50 Prozent<br>der Gebühr der |

| G      | ebührenerhebende Behörde: Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebens   | smittelsicherheit  |
|--------|--|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro  |
|        |  | Nummern 5.3.1, 5.3.2.1, 5.3.2.4, 5.3.2.7, 5.3.2.10   |
| 5.4    | Erfolglose erneute Überprüfung nach Artikel 66 Absatz 10 und 11 der Verordnung (EU) 2019/6 auf Ersuchen des Antragstellers   | Zeitaufwand bis<br>höchstens 75 Prozent<br>der Ausgangsgebühr  |
| 6      | Maßnahmen nach den Artikeln 129, 130 und 134 der Verordnung (EU) 2019/6 sowie § 76 TAMG  | 376 bis 10 000   |
| 7      | Verfahren betreffend homöopathische Tierarzneimittel   |  |
| 7.1    | Registrierung eines homöopathischen Tierarzneimittels nach den Artikeln 85 bis 87 der Verordnung (EU) 2019/6 und § 13 TAMG   | Nach Zeitaufwand,<br>höchstens 6 400   |
| 7.2    | Registrierung einer Serie, zusätzlich zur Gebühr für die erste<br>Registrierung, je Registrierung  | Nach Zeitaufwand,<br>höchstens 2 200   |
| 7.3    | Registrierung einer Dublette oder gleichartigen Serie  | Nach Zeitaufwand,<br>höchstens 1 600   |
| 7.4    | Anzeige einer Änderung eines homöopathischen Tierarzneimittels   | Nach Zeitaufwand,<br>höchstens 309   |
| 7.5    | Änderung der Registrierung   | Nach Zeitaufwand,<br>höchstens 2 000   |
| 7.6    | Anzeige einer Änderung eines homöopathischen Tierarzneimittels oder<br>Änderung der Registrierung bei einer Serie oder gleichartigen Serie,<br>zusätzlich zur Gebühr für die erste Änderung, je Änderung | je weiterer Änderung<br>zusätzlich 50 Prozent<br>der Gebühr der Nummer<br>7.4 oder der Nummer<br>7.5,<br>höchstens die Gebühr<br>nach Nummer 7.1 |
| 8      | Sonstige individuell zurechenbare öffentliche Leistungen   |  |
| 8.1    | Entscheidung nach § 9 Absatz 8 TAMG über die Zulassungspflicht   | Nach Zeitaufwand   |
| 8.2    | Wissenschaftliche Stellungnahme zur Qualität, zur therapeutischen Wirksamkeit oder zur Unbedenklichkeit eines Tierarzneimittels  | 345 bis 1 276  |
| 8.3    | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 8.2, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Um 288 bis 802   |
| 8.4    | Entscheidung über einen Antrag auf Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG   | Nach Zeitaufwand   |
| 8.5    | Entscheidung über einen Antrag auf Wiederaufgreifen des Verfahrens nach § 51 VwVfG   | Nach Zeitaufwand   |
| 8.6    | Nicht einfache schriftliche Auskunft   | 266 bis 2 911  |
| 8.7    | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 8.6, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Um 465 bis 1 653   |
| 8.8    | Einsichtnahme in Zulassungsakten außerhalb eines anhängigen Verwaltungsverfahrens nach den Nummern 1 bis 7.2, 8.4 oder 8.5   | Nach Zeitaufwand   |
| 8.9    | Beratung des Antragstellers  | Nach Zeitaufwand   |
| 8.10   | Erhöhung der Gebühr nach Nummer 8.9, wenn eine Bewertung möglicher Umweltrisiken durch das Umweltbundesamt vorgenommen wird  | Um 728 bis 10 204  |
| 8.11   | Ausstellung eines Zertifikates nach Artikel 98 der Verordnung (EU) 2019/6  | 344  |

|        |  | Höhe der                            |
|--------|--|-------------------------------------|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Gebühren oder Auslagen<br>in Euro   |
| 8.12   | Bescheinigungen, mit Ausnahme der in Nummer 8.11 genannten und Beglaubigungen, sofern diese nicht von § 12 AGebV erfasst sind  | 135 bis 461                         |
| 9      | Ermäßigungen   |                                     |
| 9.1    | Ermäßigung der Gebühren nach den Nummern 1 bis 3, 7.1 bis 7.2 und 8.9, wenn der Antragsteller substantiiert darlegt und belegt, dass er einen den Entwicklungs-, Herstellungs-, Zulassungs- oder Genehmigungskosten angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann und dass an dem Inverkehrbringen des Tierarzneimittels aufgrund des Anwendungsgebietes ein öffentliches Interesse besteht |                                     |
| 9.2    | Ermäßigung der Gebühren nach den Nummern 1 bis 3, 7.1 bis 7.2 und 8.9, wenn zusätzlich zu den Voraussetzungen nach Nummer 9.1 die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Tierarzneimittel bestimmt ist, klein ist  | Um 50 Prozent                       |
| 10     | Auslagen   |                                     |
|        | Kosten für die Bekanntmachung im Bundesanzeiger in den Fällen der<br>Nummern   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe |
|        | a) 1.1 bis 1.9,  |                                     |
|        | b) 2.1.1.1 bis 2.1.5.2,  |                                     |
|        | c) 2.2.1.1 bis 2.2.3.2,  |                                     |
|        | d) 3.1.1.1 bis 3.1.9,  |                                     |
|        | e) 3.2.1.1 bis 3.2.8,  |                                     |
|        | f) 5.1.1 bis 5.3.3,  |                                     |
|        | g) 6 und   |                                     |
|        | h) 7   |                                     |

#### Vorbemerkung:

Die nachstehende Tabelle gilt für individuell zurechenbare öffentliche Leistungen des Paul-Ehrlich-Instituts in Bezug auf Tierarzneimittel und veterinärmedizintechnische Produkte im Anwendungsbereich des Tierarzneimittelgesetzes. Für individuell zurechenbare öffentliche Leistungen des Paul-Ehrlich-Instituts in Bezug auf immunologische Tierarzneimittel im Sinne des § 11 Absatz 1 Satz 1 des Tiergesundheitsgesetzes, die gemäß § 3 Absatz 4 Nummer 1 des Tierarzneimittelgesetzes vom Anwendungsbereich des Tierarzneimittelgesetzes ausgenommen sind, gilt die Besondere Gebührenverordnung BMEL.

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro |  |
| 1      | Nationale Zulassung  |   |  |
| 1.1    | Zulassung eines Tierarzneimittels nach Artikel 5 Absatz 1 und den Artikeln 46 und 47 der Verordnung (EU) 2019/6 in Verbindung mit § 9 TAMG | 6 000 bis 20 000                              |  |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)  |   |  |
|--------|---|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro |  |
| 1.2    | Zulassung nach Nummer 1.1 unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden Zulassung nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2019/6  | Nach Zeitaufwand bis<br>maximal 17 500        |  |
| 1.3    | Zulassung nach Nummer 1.1 unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden Zulassung nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  | 1 500 bis 5 000                               |  |
| 1.4    | Zulassung eines Tierarzneimittels für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  | 4 500 bis 15 000                              |  |
| 1.5    | Zulassung eines Tierarzneimittels unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  | 3 500 bis 14 000                              |  |
| 1.6    | Erhöhung der in den Nummern 1.1 bis 1.5 genannten Gebühren, wenn zur Bewertung der Auswirkungen auf die Umwelt im Einvernehmen mit dem Umweltbundesamt (UBA) nach § 65 Absatz 2 Satz 1 Nummer 1 Buchstabe a TAMG zu entscheiden ist |   |  |
| 2      | Zulassung im dezentralisierten Verfahren (DCP) nach Artikel 5 Absatz 1 in Verbindung mit Kapitel III Abschnitt 3 und 5 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |  |
| 2.1    | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.1  | 4 000 bis 20 000                              |  |
| 2.2    | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist  | 5 000 bis 18 000                              |  |
| 2.3    | Zulassung eines Tierarzneimittels für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |  |
| 2.3.1  | Wenn Deutschland RMS ist, für die Betreuung des Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.4   | 4 000 bis 10 000                              |  |
| 2.3.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist  | 3 500 bis 13 000                              |  |
| 2.4    | Zulassung eines Tierarzneimittels unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |  |
| 2.4.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.5  | 4 000 bis 10 000                              |  |
| 2.4.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist  | 2 500 bis 12 000                              |  |
| 2.5    | Zulassung unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden<br>Zulassung nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |  |
| 2.5.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.2  | 4 000 bis 10 000                              |  |
| 2.5.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist  | 3 500 bis 13 000                              |  |
| 2.6    | Zulassung unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden Zulassung nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |  |
| 2.6.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.3  | 1 500 bis 6 000                               |  |
| 2.6.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist  | 500 bis 3 000                                 |  |
| 2.7    | Wenn Deutschland im Verfahren nach Artikel 53 der Verordnung (EU) 2019/6 Referenzmitgliedstaat (RMS) ist  | 500 bis 7 000                                 |  |
| 2.8    | Bei einer erneuten Überprüfung des Bewertungsberichts auf Ersuchen des Antragstellers nach Artikel 50 der Verordnung (EU) 2019/6 zusätzlich zur jeweiligen Gebühr nach  a) Nummer 2.1 in Verbindung mit Nummer 1.1,                 | Nach Zeitaufwand                              |  |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |
|--------|--|---|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro |
|        | b) Nummer 2.3.1 in Verbindung mit Nummer 1.4,  |   |
|        | c) Nummer 2.4.1 in Verbindung mit Nummer 1.5,  |   |
|        | d) Nummer 2.5.1 in Verbindung mit Nummer 1.2 und   |   |
|        | e) Nummer 2.6.1 in Verbindung mit Nummer 1.3   |   |
| 2.9    | Die Gebühr nach den Nummern 2.1 bis 2.7 erhöht sich bei Durchführung des Verfahrens nach Artikel 54 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 2.9.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist   | Nach Zeitaufwand                              |
| 2.9.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | Nach Zeitaufwand                              |
| 2.10   | Die Gebühr nach den Nummern 2.1 bis 2.9 erhöht sich, wenn zur Bewertung der Auswirkungen auf die Umwelt im Einvernehmen mit dem UBA nach § 65 Absatz 2 Satz 1 Nummer 1 Buchstabe a TAMG zu entscheiden ist |   |
| 3      | Zulassung im Verfahren der gegenseitigen Anerkennung (MRP) nach Artikel 5 Absatz 1 in Verbindung mit Kapitel III Abschnitt 4 und 5 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |
| 3.1    | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer $1.1$  | 1 500 bis 12 000                              |
| 3.2    | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | 2 500 bis 13 000                              |
| 3.3    | Zulassung eines Tierarzneimittels für einen begrenzten Markt (Limited Market) nach Artikel 23 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 3.3.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.4   | 1 500 bis 12 000                              |
| 3.3.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | 3 000 bis 10 000                              |
| 3.4    | Zulassung eines Tierarzneimittels unter außergewöhnlichen Umständen (Exceptional Circumstances) nach Artikel 25 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 3.4.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.5   | 1 500 bis 12 000                              |
| 3.4.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | 2 000 bis 10 000                              |
| 3.5    | Zulassung unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden Zulassung nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 3.5.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.2   | 1 500 bis 12 000                              |
| 3.5.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | 3 500 bis 13 000                              |
| 3.6    | Zulassung unter Bezugnahme auf die Unterlagen einer bestehenden<br>Zulassung nach Artikel 21 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |
| 3.6.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist, für die Betreuung des<br>Verfahrens, zusätzlich zur Gebühr nach Nummer 1.3   | 1 500 bis 6 000                               |
| 3.6.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | 500 bis 3 000                                 |
| 3.7    | Wenn Deutschland im Verfahren nach Artikel 53 der Verordnung (EU) 2019/6 Referenzmitgliedstaat (RMS) ist   | 500 bis 7 000                                 |
| 3.8    | Die Gebühr nach den Nummern 3.1 bis 3.7 erhöht sich bei Durchführung des Verfahrens nach Artikel 54 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 3.8.1  | Wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist   | Nach Zeitaufwand                              |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI)   |   |
|--------|--|---|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder Auslager<br>in Euro                 |
| 3.8.2  | Wenn Deutschland betroffener Mitgliedstaat (CMS) ist   | Nach Zeitaufwand  |
| 3.9    | Die Gebühr nach den Nummern 3.1 bis 3.8 erhöht sich, wenn zur Bewertung der Auswirkungen auf die Umwelt im Einvernehmen mit dem UBA nach § 65 Absatz 2 Satz 1 Nummer 1 Buchstabe a TAMG zu entscheiden ist |   |
| 4      | Bearbeitung der Änderung einer Zulassung   |   |
| 4.1    | Bei einer Änderung, die eine Bewertung erfordert, nach den Artikeln 62 und 67 der Verordnung (EU) 2019/6   |   |
| 4.1.1  | Wenn das Tierarzneimittel nur in Deutschland zugelassen ist  | 800 bis 5 000   |
| 4.1.2  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist  | 1 300 bis 8 000   |
| 4.1.3  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland betroffener<br>Mitgliedstaat (CMS) ist   | 700 bis 4 000   |
| 4.2    | Bei einer Änderung, die keine Bewertung erfordert, nach den Artikeln 60 und 61 der Verordnung (EU) 2019/6  | 360 bis 1 300   |
| 4.3    | Wenn bei einem Tierarzneimittel mehrere Änderungen nach Nummer 4.1 gleichzeitig beantragt werden und dadurch ein wesentlich geringerer Aufwand entsteht  |   |
| 4.3.1  | Für diejenige Änderung, für die nach Nummer 4.1 die höchste Gebühr vorgesehen ist  | Die in Nummer 4.1<br>vorgesehene Gebühr                       |
| 4.3.2  | Für jede weitere Änderung  | 25 bis 75 Prozent<br>der in Nummer 4.1<br>vorgesehenen Gebühr |
| 4.4    | Wenn für mehrere Tierarzneimittel eines pharmazeutischen Unternehmers inhaltlich gleiche Änderungen nach 4.1 beantragt werden  |   |
| 4.4.1  | Für diejenige Änderung, für die nach Nummer 4.1 die höchste Gebühr vorgesehen ist  | Die in Nummer 4.1<br>vorgesehene Gebühr                       |
| 4.4.2  | Für jede weitere Änderung  | 25 bis 75 Prozent<br>der in Nummer 4.1<br>vorgesehenen Gebühr |
| 4.5    | Mitteilung der Übertragung einer Zulassung   | 100   |
| 4.5.1  | Für die Übertragung jeder weiteren Zulassung, wenn sie gleichzeitig mitgeteilt wird  | 50  |
| 4.6    | Die Gebühr nach Nummer 4.1 erhöht sich, wenn zur Bewertung der Auswirkungen auf die Umwelt im Einvernehmen mit dem UBA nach § 65 Absatz 2 Satz 1 Nummer 1 Buchstabe b TAMG zu entscheiden ist              |   |
| 5      | Weitere individuell zurechenbare Leistungen im Zusammenhang mit der Zulassung  |   |
| 5.1    | Verlängerung einer Zulassung nach Artikel 24 Absatz 5 oder Artikel 27 Absatz 5 der Verordnung (EU) 2019/6  |   |
| 5.1.1  | Wenn das Tierarzneimittel nur in Deutschland zugelassen ist  | 1 900   |
| 5.1.2  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist  | 3 100   |

|        |   | Höhe der                            |
|--------|---|-------------------------------------|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Gebühren oder Auslagen<br>in Euro   |
| 5.1.3  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland betroffener<br>Mitgliedstaat (CMS) ist  | 1 800                               |
| 5.2    | Erteilung einer unbefristet gültigen Zulassung nach Artikel 24 Absatz 6 oder Artikel 27 Absatz 6 der Verordnung (EU) 2019/6   |                                     |
| 5.2.1  | Wenn das Tierarzneimittel nur in Deutschland zugelassen ist   | Nach Zeitaufwand                    |
| 5.2.2  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland Referenzmitgliedstaat (RMS) ist   | Nach Zeitaufwand                    |
| 5.2.3  | Bei DCP- oder MRP-Zulassung, wenn Deutschland betroffener<br>Mitgliedstaat (CMS) ist  | Nach Zeitaufwand                    |
| 5.3    | Anordnung befristeter Sicherheitsbeschränkungen nach Artikel 129 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand                    |
| 5.4    | Anordnung des Ruhens der Zulassung oder Aufforderung zur Änderung der Zulassungsbedingungen nach Artikel 130 der Verordnung (EU) 2019/6   | Nach Zeitaufwand                    |
| 5.5    | Die Gebühr nach den Nummern 5.3 und 5.4 erhöht sich, wenn zur<br>Bewertung der Auswirkungen auf die Umwelt im Benehmen mit dem UBA<br>nach § 65 Absatz 2 Satz 1 Nummer 2 Buchstabe c TAMG zu entscheiden ist  | Nach Zeitaufwand des<br>UBA         |
| 5.6    | Entscheidung über die Zulassungspflicht nach § 9 Absatz 8 TAMG  | Nach Zeitaufwand                    |
| 6      | Sonstige individuell zurechenbare Amtshandlungen  |                                     |
| 6.1    | Beratung zu den Verfahren nach der Verordnung (EU) 2019/6 des Tierarzneimittelgesetzes außerhalb eines laufenden Verwaltungsverfahrens, auch telefonisch, einschließlich der Vor- und Nachbereitung der Beratung, je Beratung sowie jeweils für eine wissenschaftliche Stellungnahme, ein Gutachten oder eine nicht einfache schriftliche Auskunft  | 200 bis 6 000                       |
| 6.2    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 25 bis 250                          |
| 6.3    | Bescheinigungen und Zweitschriften, auch einschließlich Siegeln, sofern ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist, je Ausfertigung  | 50                                  |
| 6.4    | Wiedereinsetzung in den vorigen Stand nach § 32 VwVfG   | 250                                 |
| 7      | Ermäßigungen  |                                     |
| 7.1    | Ermäßigung der nach den Nummern 1 bis 4, 5.1 und 5.2 zu erhebenden Gebühren, wenn der Antragsteller substantiiert darlegt und belegt, dass er einen den Entwicklungs-, Herstellungs-, Zulassungsoder Genehmigungskosten angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann und an dem Inverkehrbringen des Arzneimittels aufgrund des Anwendungsgebietes ein öffentliches Interesse besteht | Um 25 Prozent                       |
| 7.2    | Ermäßigung der nach den Nummern 1 bis 4, 5.1 und 5.2 zu erhebenden Gebühren, wenn zusätzlich zu den Voraussetzungen nach Nummer 7.1 die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Arzneimittel bestimmt ist, klein ist   | Um 50 Prozent                       |
| 8      | Auslagen  |                                     |
| 8.1    | Kosten für die Hinzuziehung von Sachverständigen in den Fällen der Nummern 1.1, 1.4, 1.5, 2.1, 2.3.1, 2.4.1, 2.7, 3.1, 3.3.1, 3.4.1 und 3.7   | In tatsächlich<br>entstandener Höhe |
| 8.2    | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich<br>entstandener Höhe |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut (PEI) |   |  |
|--------|--|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand                      | Höhe der<br>Gebühren oder Auslagen<br>in Euro |  |
| 8.3    | Veröffentlichungen im Bundesanzeiger nach § 36 TAMG    | In tatsächlich<br>entstandener Höhe           |  |

### Hämophilieregister-Verordnung (DHRV)

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut  |   |  |
|--------|---|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro  |  |
| 1      | Individuell zurechenbare Leistungen nach der DHRV   |   |  |
| 1.1    | Allgemeine Auskünfte nach § 21 DHRV   | 300   |  |
|        |   | Öffentlich finanzierte<br>Forschungseinrichtungen<br>sowie Patientenorganisationen<br>sind gebührenbefreit          |  |
| 1.2    | Genehmigung eines Antrags auf Datenverarbeitung einschließlich der Bereitstellung der Daten nach § 25 Absatz 6 und Absatz 10 DHRV | 2 400<br>Öffentlich finanzierte<br>Forschungseinrichtungen<br>sowie Patientenorganisationen<br>sind gebührenbefreit |  |

#### **Abschnitt 8**

### **Verordnung (EU) 2017/745**

#### Tabelle 1

#### Vorbemerkung:

In der nachstehenden Tabelle bedeuten:

Bekannter Stoff: Arzneimittel, bei dem die Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Satz 1 AMG vorliegen.

Neuer Stoff: Arzneimittel, bei dem keine der Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Satz 1 AMG vorliegt.

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut |                                   |  |
|--|-----------------------------------|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro |
| 1  | Konsultationsverfahren            |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut |   |   |
|--|---|---|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro  |
| 1.1  | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach Artikel 52 Absatz 9 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 oder Anhang X Abschnitt 6 der Verordnung (EU) 2017/745  |   |
| 1.1.1  | Bei einem neuen Stoff oder einem bekannten Stoff mit neuer Zweckbestimmung  | 5 000 bis 25 000  |
| 1.1.2  | Bei einem bekannten Stoff, der im herkömmlichen Sinn eingesetzt wird  | 2 500 bis 10 000  |
| 1.2  | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach   | 2 000 bis 10 000  |
|  | a) Artikel 52 Absatz 10 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.3.1 oder Anhang X Abschnitt 6 der Verordnung (EU) 2017/745 oder   |   |
|  | b) Artikel 52 Absatz 11 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.4 oder Anhang X Abschnitt 6 der Verordnung (EU) 2017/745  |   |
| 1.3  | Werden innerhalb eines Konformitätsbewertungsverfahrens mehrere<br>Gutachten eingeholt, gilt für das erste Gutachten die Nummer 1.1. Die<br>Gebühr für jedes weitere Gutachten beträgt  |   |
| 1.3.1  | Für das erste Produkte in den Fällen der Nummer 1.1.1   | 1 250 bis 12 000  |
| 1.3.2  | In den übrigen Fällen   | 1 250 bis 10 000  |
| 1.4  | Werden Gutachten für mehrere Konformitätsbewertungsverfahren, die gleichartige Produkte betreffen, gleichzeitig eingeholt, gelten für die Gutachten für das erste Produkt die nach den Nummern 1.1 bis 1.3 einschlägigen Gebühren. Für jedes weitere Gutachten beträgt die Gebühr   | 1 250 bis 10 000  |
| 1.5  | Ermäßigung der Gebühren für die Durchführung eines Konsultationsverfahren gemäß Nummer 1.1 oder Nummer 1.2 im Fall von Produkten, für die bereits in der Vergangenheit unter der Richtlinie 93/42/EWG oder 90/385/EWG ein Konsultationsverfahren durchgeführt wurde, sofern diese Produkte keine wesentliche Änderung erfahren haben (Bestandsprodukte) | um 70 Prozent   |
| 2  | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |   |
|  | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1 bis 1.4, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert  | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis<br>auf die Hälfte des<br>entsprechenden<br>Mindestsatzes |
|  | b) Wenn unter den in Buchstabe a genannten Voraussetzungen der<br>Aufwand zu vernachlässigen ist  | b) Gebührenbefreiung  |

### Vorbemerkung:

In der nachstehenden Tabelle bedeuten:

Bekannter Stoff: Arzneimittel, bei dem die Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Satz 1 AMG vorliegen.

Neuer Stoff: Arzneimittel, bei dem keine der Voraussetzungen des § 22 Absatz 3 Satz 1 AMG vorliegt.

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro |
|--------|---|--|
| 1      | Konsultationsverfahren  |  |
| 1.1    | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach Artikel 52 Absatz 9 in<br>Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 und gegebenenfalls Anhang X<br>Abschnitt 6 der Verordnung (EU) 2017/745              |  |
| 1.1.1  | Bei einem neuen Stoff oder einem bekannten Stoff mit neuer Zweckbestimmung  | 5 000 bis 25 000                           |
| 1.1.2  | Bei einem bekannten Stoff, der im herkömmlichen Sinn eingesetzt wird  | 2 500 bis 10 000                           |
| 1.2    | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach Artikel 52 Absatz 11 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.4 oder Anhang X Abschnitt 6 der Verordnung (EU) 2017/745                                 | 2 500 bis 10 000                           |
| 1.3    | Werden innerhalb eines Konformitätsbewertungsverfahrens mehrere Gutachten eingeholt, gelten für das erste Gutachten die Nummern 1.1 und 1.2. Die Gebühr für jedes weitere Gutachten beträgt     |  |
| 1.3.1  | Für das erste Produkt in den Fällen der Nummer 1.1.1  | 1 250 bis 12 000                           |
| 1.3.2  | In den übrigen Fällen   | 1 250 bis 5 000                            |
| 1.4    | Werden Gutachten für mehrere Konformitätsbewertungsverfahren, die gleichartige Produkte betreffen, gleichzeitig eingeholt   |  |
| 1.4.1  | Für die Gutachten für das erste Produkt   | Gebühr nach Nummer 1.1<br>oder Nummer 1.2  |
| 1.4.2  | Gebühr für jedes weitere Gutachten  | 1 250 bis 10 000                           |
| 1.5    | Ermäßigung der Gebühren für die Durchführung eines Konsultationsverfahren gemäß Nummer 1.1 oder Nummer 1.2 im Fall von Bestandsprodukten.   | um 70 Prozent                              |
| 2      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen klinischer Prüfungen  |  |
| 2.1    | Genehmigung einer klinischen Prüfung nach Artikel 70 Absatz 1 der Verordnung (EU) 2017/745, auch in Verbindung mit § 31 Absatz 2 Nummer 1 des Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetzes (MPDG) | 2 000 bis 9 900                            |
| 2.2    | Prüfung einer wesentlichen Änderung an einer klinischen Prüfung nach Artikel 75 der Verordnung (EU) 2017/745  | 600 bis 2 000                              |
| 2.3    | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung<br>oder vorzeitigem Abbruch einer klinischen Prüfung gemäß Artikel 77<br>Absatz 1 Satz 2 der Verordnung (EU) 2017/745      | 100 bis 400                                |
| 3      | Individuell zurechenbare Leistungen im Rahmen eines<br>koordinierten Bewertungsverfahrens gemäß Artikel 78 der<br>Verordnung (EU) 2017/745 für eine klinische Prüfung                           |  |
| 3.1    | Im Falle Deutschlands als koordinierender Mitgliedstaat   |  |
| 3.1.1  | Genehmigung einer klinischen Prüfung nach Artikel 70 Absatz 1 der<br>Verordnung (EU) 2017/745   | 2 000 bis 9 900                            |
| 3.1.2  | Prüfung einer wesentlichen Änderung einer klinischen Prüfung nach Artikel 75 der Verordnung (EU) 2017/745   | 600 bis 2 000                              |

| G      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |   |  |
|--------|---|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro  |  |
| 3.1.3  | Bewertung einer Meldung eines schwerwiegenden unerwünschten Ereignisses durch den Sponsor nach Artikel 80 Absatz 2 und 3 der Verordnung (EU) 2017/745   | 100 bis 400   |  |
| 3.1.4  | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung oder vorzeitigem Abbruch einer klinischen Prüfung gemäß Artikel 77 Absatz 1 Satz 2 der Verordnung (EU) 2017/745  | 100 bis 400   |  |
| 3.1.5  | Höchstgrenze für die Summe der Gebühren nach Nummer 3.1.3 je klinischer Prüfung pro Jahr  | 6 000   |  |
| 4      | Sonstige Gebühren   |   |  |
| 4.1    | Wissenschaftliche Stellungnahmen und Gutachten  | 200 bis 1 000   |  |
| 4.2    | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 100 bis 500   |  |
| 4.3    | Bescheinigungen   | 30  |  |
| 4.4    | Herstellung von Kopien und Abschriften  |   |  |
| 4.4.1  | Grundgebühr, sofern dies nicht im Rahmen der individuell<br>zurechenbaren öffentlichen Leistungen nach den Nummern 1 und 2<br>erfolgt   | 25  |  |
| 4.4.2  | Jede angefertigte Kopie oder Abschrift je Seite   | 0,50  |  |
| 4.5    | Die Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 50 bis 1 000  |  |
| 5      | Auslagen  |   |  |
|        | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe   |  |
| 6      | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |   |  |
| 6.1    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1 bis 1.5, 2.1 bis 2.3, 3.1.1 bis 3.1.4, 4.1 und 4.2, 5.1 und 5.2, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert  | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis<br>auf die Hälfte des<br>entsprechenden<br>Mindestsatzes |  |
|        | b) Wenn unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen der<br>Aufwand zu vernachlässigen ist   | b) Gebührenbefreiung  |  |
| 6.2    | Ermäßigung der nach Nummer 2 und 3 jeweils zu erhebenden Gebühr, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird. Der Antragsteller hat die Anspruchsvoraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen darzulegen und nachzuweisen | Um 25 Prozent   |  |

**Verordnung (EU) 2017/746** 

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro |
|--------|---|--|
| 1      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen eines Konsultationsverfahrens   | ouel Auslugen in Euro                      |
| 1.1    | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach   | a) bis e) jeweils 2 500 bis                |
|        | a) Artikel 48 Absatz 3 Unterabsatz 3 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 der Verordnung (EU) 2017/746,                               | 20 000                                     |
|        | b) Artikel 48 Absatz 4 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang X Abschnitt 3 Buchstabe k der Verordnung (EU) 2017/746,                      |  |
|        | c) Artikel 48 Absatz 7 Unterabsatz 3 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 der Verordnung (EU) 2017/746 oder                           |  |
|        | d) Artikel 48 Absatz 8 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang X Abschnitt 3 Buchstabe k der Verordnung (EU) 2017/746,                      |  |
|        | e) Anhang X Abschnitt 5.5 der Verordnung (EU) 2017/746  |  |
| 1.2    | Werden innerhalb eines Konformitätsbewertungsverfahrens mehrere<br>Gutachten eingeholt, gilt  |  |
| 1.2.1  | Für die Gutachten für das erste Produkt   | Gebühr nach Nummer 1.1                     |
| 1.2.2  | Gebühr für jedes weitere Gutachten  | 1 250 bis 10 000                           |
| 1.3    | Werden Gutachten für mehrere Konformitätsbewertungsverfahren, die gleichartige Produkte betreffen, gleichzeitig eingeholt, gilt   |  |
| 1.3.1  | Für die Gutachten für das erste Produkt   | Gebühr nach Nummer 1.1                     |
| 1.3.2  | Gebühr für jedes weitere Gutachten  | 1 250 bis 10 000                           |
| 2      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen von<br>Leistungsstudien   |  |
| 2.1    | Genehmigung einer Leistungsstudie nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe<br>b oder c, Artikel 66 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit §<br>31a Absatz 2 MPDG      | 2 000 bis 6 000                            |
| 2.2    | Validierung einer Anzeige einer Leistungsstudie nach Artikel 70 Absatz 1 der Verordnung (EU) 2017/746   | 50 bis 200                                 |
| 2.3    | Prüfung einer wesentlichen Änderung einer Leistungsstudie nach Artikel 71 Absatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746   | 100 bis 1 200                              |
| 2.4    | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung<br>oder vorzeitigem Abbruch einer Leistungsstudie gemäß Artikel 73 der<br>Verordnung (EU) 2017/746 | 100 bis 400                                |
| 3      | Individuell zurechenbare Leistungen im Rahmen eines koordinierten Bewertungsverfahrens für eine Leistungsstudie gemäß Artikel 74 der Verordnung (EU) 2017/746           |  |
| 3.1    | Im Fall Deutschlands als koordinierender Mitgliedstaat  |  |
| 3.1.1  | Genehmigung einer Leistungsstudie nach Artikel 58 Absatz 1 der Verordnung (EU) 2017/746   | 2 000 bis 6 000                            |

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut  Höhe der Gebühren   |  |  |
|--------|---|--|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | oder Auslagen in Euro  |  |
| 3.1.2  | Prüfung einer wesentlichen Änderung einer Leistungsstudie nach Artikel 71 der Verordnung (EU) 2017/746  | 400 bis 1 200  |  |
| 3.1.3  | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors über die vorübergehende<br>Aussetzung oder den Abbruch einer Leistungsstudie nach Artikel 73<br>Absatz 1 Satz 2 der Verordnung (EU) 2017/746  | 100 bis 400  |  |
| 3.2    | Im Fall Deutschlands als betroffener Mitgliedstaat  | Gebühr nach Nummer 2.1,<br>2.3 oder 2.4  |  |
| 4      | Sonstige Gebühren   |  |  |
| 4.1    | Wissenschaftliche Stellungnahmen und Gutachten  | 200 bis 1 000  |  |
| 4.2    | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 100 bis 500  |  |
| 4.3    | Bescheinigungen   | 30   |  |
| 4.4    | Zweitschriften je Ausfertigung sowie zusätzliches Siegeln, soweit ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist   | 25   |  |
| 4.5    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 50 bis 1 000   |  |
| 5      | Auslagen  |  |  |
| 5.1    | Kosten der Dienstfahrten in den Fällen der Nummern 2.1, 2.3, 3.1.1, 3.1.2, 3.2  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |  |
| 5.2    | Kosten der Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |  |
| 5.3    | Kosten für die Hinzuziehung eines Sachverständigen in den Fällen der Nummern 2.1, 2.3, 3.1.1, 3.1.2, 3.2  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |  |
| 6      | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |  |  |
| 6.1    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis<br>4, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen<br>außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert  | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis auf die Hälfte<br>des entsprechenden<br>Mindestsatzes |  |
|        | b) Wenn unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen der<br>Aufwand zu vernachlässigen ist   | b) Gebührenbefreiung   |  |
| 6.2    | Ermäßigung der nach den Nummern 2 und 3 jeweils zu erhebenden Gebühr, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird und der Antragsteller diese Voraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen dargelegt und nachgewiesen hat | Um 50 Prozent  |  |

Tabelle 2

| G      | ebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und   | Medizinprodukte                            |
|--------|---|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro |
| 1      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistung im Rahmen eines<br>Konsultationsverfahrens  |  |
| 1.1    | Gutachten im Rahmen der Konsultation nach   | a) bis e) jeweils 2 500 bis                |
|        | <ul> <li>Artikel 48 Absatz 3 Unterabsatz 3 der Verordnung (EU) 2017/746<br/>in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 der Verordnung (EU)<br/>2017/746,</li> </ul>                      | 20 000                                     |
|        | b) Artikel 48 Absatz 4 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang X Abschnitt 3 Buchstabe k der Verordnung (EU) 2017/746,                                      |  |
|        | c) Artikel 48 Absatz 7 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang IX Abschnitt 5.2 der Verordnung (EU) 2017/746 oder   |  |
|        | d) Artikel 48 Absatz 8 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit Anhang X Abschnitt 3 Buchstabe k der Verordnung (EU) 2017/746,                                      |  |
|        | e) Anhang X Abschnitt 5.5. der Verordnung (EU) 2017/746   |  |
| 1.2    | Werden innerhalb eines Konformitätsbewertungsverfahrens mehrere<br>Gutachten eingeholt, gilt  |  |
| 1.2.1  | Für die Gutachten für das erste Produkt   | Gebühr nach Nummer 1.1                     |
| 1.2.2  | Gebühr für jedes weitere Gutachten  | 1 250 bis 10 000                           |
| 1.3    | Werden Gutachten für mehrere Konformitätsbewertungsverfahren, die gleichartige Produkte betreffen, gleichzeitig eingeholt, gilt   |  |
| 1.3.1  | Für die Gutachten für das erste Produkt   | Gebühr nach Nummer 1.1                     |
| 1.3.2  | Gebühr für jedes weitere Gutachten  | 1 250 bis 10 000                           |
| 2      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen von<br>Leistungsstudien   |  |
| 2.1    | Genehmigung einer Leistungsstudie nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe<br>b oder c, Artikel 66 der Verordnung (EU) 2017/746 in Verbindung mit §<br>31a Absatz 2 MPDG                      | 2 000 bis 6 000                            |
| 2.2    | Prüfung einer wesentlichen Änderung an einer Leistungsstudie nach<br>Artikel 71 der Verordnung (EU) 2017/746  | 400 bis 1 200                              |
| 2.3    | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung<br>oder vorzeitigem Abbruch einer Leistungsstudie gemäß Artikel 73 Absatz<br>1 Satz 2 der Verordnung (EU) 2017/746 | 100 bis 400                                |
| 3      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen eines koordinierten Bewertungsverfahrens für eine Leistungsstudie gemäß Artikel 74 der Verordnung (EU) 2017/746               |  |
| 3.1    | Im Fall Deutschlands als koordinierender Mitgliedstaat  |  |
| 3.1.1  | Genehmigung einer Leistungsstudie nach Artikel 58 Absatz 1 der Verordnung (EU) 2017/746   | 2 000 bis 6 000                            |
| 3.1.2  | Prüfung einer wesentlichen Änderung einer Leistungsstudie nach Artikel 71 der Verordnung (EU) 2017/746  | 400 bis 1 200                              |
| 3.1.3  | Bewertung einer Meldung eines schwerwiegenden unerwünschten<br>Ereignisses durch den Sponsor nach Artikel 76 Absatz 2 der Verordnung<br>(EU) 2017/746                                   | 100 bis 400                                |

| G      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  |  |  |  |  |
|--------|---|--|--|--|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro   |  |  |  |
| 3.1.4  | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung<br>oder vorzeitigem Abbruch einer Leistungsstudie gemäß Artikel 73 Absatz<br>1 Satz 2 der Verordnung (EU) 2017/746   | 100 bis 400  |  |  |  |
| 3.1.5  | Höchstgrenze für die Summe der Gebühren nach Nummer 3.1.3 je<br>Leistungsstudie pro Jahr  | 24 000   |  |  |  |
| 3.2    | Im Fall Deutschlands als betroffener Mitgliedstaat  | Gebühr nach Nummer 2   |  |  |  |
| 4      | Sonstige Gebühren   |  |  |  |  |
| 4.1    | Wissenschaftliche Stellungnahmen und Gutachten  | 200 bis 1 000  |  |  |  |
| 4.2    | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 100 bis 500  |  |  |  |
| 4.3    | Bescheinigungen   | 30   |  |  |  |
| 4.4    | Herstellung von Kopien und Abschriften  |  |  |  |  |
| 4.4.1  | Grundgebühr, sofern dies nicht im Rahmen der individuell zurechenbaren öffentlichen Leistungen nach den Nummern 1 und 2 erfolgt   | 25   |  |  |  |
| 4.4.2  | Jede angefertigte Kopie oder Abschrift je Seite   | 0,50   |  |  |  |
| 4.5    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 50 bis 1 000   |  |  |  |
| 5      | Auslagen  |  |  |  |  |
|        | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |  |  |  |
| 6      | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |  |  |  |  |
| 6.1    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis 4.2, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert  | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis auf die Hälfte<br>des entsprechenden<br>Mindestsatzes |  |  |  |
|        | b) Wenn unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen der<br>Aufwand zu vernachlässigen ist   | b) Gebührenbefreiung   |  |  |  |
| 6.2    | Ermäßigung der nach den Nummern 2 und 3 jeweils zu erhebenden Gebühr, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird und der Antragsteller diese Voraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen dargelegt und nachgewiesen hat | Um 50 Prozent  |  |  |  |

# Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz

|        | Gebührenerhebende Behörde: Paul-Ehrlich-Institut  |   |
|--------|---|---|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro                    |
| 1      | Zulassung, Verlängerung und Änderung einer Sonderzulassung  |   |
| 1.1    | Entscheidung nach § 7 Absatz 1 Satz 1 MPDG über die Sonderzulassung eines Produktes   | 250 bis 10 300  |
| 1.2    | Entscheidung über die Änderung der Sonderzulassung eines nach § 7<br>Absatz 1 Satz 1 MPDG zugelassenen Produktes  | 100 bis 1 100   |
| 1.3    | Entscheidung über die Verlängerung der Sonderzulassung eines nach § 7 Absatz 1 Satz 1 MPDG zugelassenen Produktes   | 100 bis 1 100   |
| 1.4    | Entscheidung nach den Nummern 1.1 bis 1.3 für mehrere Produkte oder Produktgruppen  |   |
| 1.4.1  | wenn die Gleichartigkeit der Produkte nur zu einem geringeren<br>Prüfungsmehraufwand geführt hat  | Erhöhung um 15 Prozent<br>für jedes weitere Produkt           |
| 1.4.2  | in anderen Fällen   | Erhöhung um bis zu 50<br>Prozent für jedes weitere<br>Produkt |
| 2      | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen von<br>Leistungsstudien   |   |
| 2.1    | Validierung eines Antrags zur Durchführung einer Leistungsstudie, die nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe a der Verordnung (EU) 2017/746 durchgeführt wird, nach § 39 Absatz 4 MPDG  | 50 bis 250  |
| 2.2    | Widerspruch gegen die Durchführung einer Leistungsstudie, die nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe a der Verordnung (EU) 2017/746 durchgeführt werden soll, nach § 39 Absatz 4 Satz 2 MPDG, im Falle, dass die Probennahme entgegen der Erklärung des Sponsors ein erhebliches klinisches Risiko für die Prüfungsteilnehmer darstellt | 250 bis 2 000   |
| 2.3    | Bewertung einer Meldung nach Artikel 76 Absatz 2 oder Absatz 3 der Verordnung (EU) 2017/746, jeweils in Verbindung mit § 44 Absatz 1 MPDG   |   |
| 2.4    | Höchstgrenze für die Summe der Gebühren nach Nummer 2.3 je<br>Leistungsstudie pro Jahr  | 24 000  |
| 2.5    | a) Befristete Anordnung des Ruhens der Genehmigung einer<br>klinischen Prüfung nach § 45 Absatz 1 Satz 2 oder Absatz 2 Satz 3<br>MPDG, soweit der Adressat der Genehmigung dies zu vertreten hat,   | a) bis c) jeweils 30 bis<br>2 000                             |
|        | b) Aufforderung zur Änderung von Aspekten der klinischen Prüfung oder Leistungsstudie nach § 45 Absatz 3 Satz 1 MPDG,   |   |
|        | c) Anordnung der sofortigen Unterbrechung der klinischen Prüfung oder der Leistungsstudie nach § 45 Absatz 3 Satz 2 MPDG  |   |
| 2.6    | Validierung einer Anzeige einer Leistungsstudie mit therapiebegleitenden Diagnostika mit Restproben nach § 31b MPDG   | 50 bis 250  |
| 3      | Anordnung von Maßnahmen zum Schutz vor Risiken  |   |
| 3.1    | Nach § 74 Absatz 3 in Verbindung mit Absatz 1 Satz 2 und Absatz 2 MPDG  | 30 bis 4 000  |
| 3.2    | Nach § 74 Absatz 4 MPDG in Verbindung mit Artikel 90 Absatz 2 und 4 Unterabsatz 2 der Verordnung (EU) 2017/746  | 30 bis 4 000  |
| 4      | Beratung des Herstellers, des Bevollmächtigten, von Importeuren, Sponsoren und der Benannten Stellen nach § 84 Satz 1 MPDG  | 500 bis 10 000  |
| 5      | Sonstige Gebühren   |   |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro   |
|--------|---|--|
| 5.1    | Wissenschaftliche Stellungnahmen und Gutachten  | 200 bis 1 000  |
| 5.2    | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 100 bis 500  |
| 5.3    | Bescheinigungen   | 30   |
| 5.4    | Zweitschriften je Ausfertigung sowie zusätzliches Siegeln, soweit ein amtliches Siegel nicht erforderlich ist   | 50 bis 1 000   |
| 5.5    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 50 bis 1 000   |
| 6      | Auslagen  |  |
| 6.1    | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |
| 6.2    | Kosten für Dienstfahrten in den Fällen der Nummern 2.1, 2.5 und 2.6   | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |
| 6.3    | Kosten für die Hinzuziehung eines Sachverständigen in den Fällen der Nummern 2.1, 2.5, 2.6, 3.1 und 3.2   | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |
| 7      | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |  |
| 7.1    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis 5.2, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert  | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis auf die Hälfte<br>des entsprechenden<br>Mindestsatzes |
|        | b) Wenn unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen der<br>Aufwand zu vernachlässigen ist   | b) Gebührenbefreiung   |
| 7.2    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1.1 bis 1.4 auf Antrag, wenn   | a) Bis auf ein Viertel der<br>jeweiligen Gebühr  |
|        | aa) der Antragsteller einen diesen Gebühren angemessenen<br>wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann oder die<br>Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das<br>Produkt bestimmt ist, klein ist,  |  |
|        | bb) an der Sonderzulassung ein besonderes Interesse der<br>öffentlichen Gesundheit besteht oder   |  |
|        | cc) Gründe der Billigkeit mit Blick auf die Patientensicherheit<br>und Patientengesundheit ein Herabsetzen der Gebühr<br>erfordern  |  |
|        | b) Wenn unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen<br>der zu erwartende wirtschaftliche Nutzen im Verhältnis zu den<br>Gebühren besonders gering ist   | b) Gebührenbefreiung   |
| 7.3    | Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach Nummer 2, wenn eine Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne finanzielle Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen Stellen und Unternehmen durchgeführt wird und der Antragsteller diese Voraussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen dargelegt und nachgewiesen hat |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |   |  |  |
|--|---|---|--|--|
| Nummer   | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro                    |  |  |
| 1  | Entscheidung nach § 6 Absatz 1 bis 3 MPDG   | 400 bis 1 000   |  |  |
|  | a) zur Klassifizierung von Produkten,   |   |  |  |
|  | b) zur Feststellung des rechtlichen Status eines Produktes als<br>Medizinprodukt oder Zubehör zu einem Medizinprodukt oder des<br>rechtlichen Status eines Produktes als ein in Anhang XVI der<br>Verordnung (EU) 2017/745 aufgeführtes Produkt,  |   |  |  |
|  | c) zur Einstufung von Produkten der Klasse I oder   |   |  |  |
|  | d) zur Genehmigungspflicht einer klinischen Prüfung oder einer<br>Leistungsstudie   |   |  |  |
| 2  | Zulassung, Verlängerung und Änderung einer Sonderzulassung  |   |  |  |
| 2.1  | Entscheidung nach § 7 Absatz 1 Satz 1 MPDG über die Sonderzulassung eines Produktes   | 250 bis 10 300  |  |  |
| 2.2  | Entscheidung über die Änderung der Sonderzulassung eines nach § 7<br>Absatz 1 Satz 1 MPDG zugelassenen Produktes  | 100 bis 1 100   |  |  |
| 2.3  | Entscheidung über die Verlängerung der Sonderzulassung eines nach § 7 Absatz 1 Satz 1 MPDG zugelassenen Produktes   | 100 bis 1 100   |  |  |
| 2.4  | Entscheidung nach den Nummern 2.1 bis 2.3 für mehrere Produkte oder Produktgruppen  |   |  |  |
| 2.4.1  | wenn die Gleichartigkeit der Produkte nur zu einem geringeren<br>Prüfungsmehraufwand geführt hat  | Erhöhung um 15 Prozent<br>für jedes weitere Produkt           |  |  |
| 2.4.2  | in anderen Fällen   | Erhöhung um bis zu 50<br>Prozent für jedes weitere<br>Produkt |  |  |
| 3  | Individuell zurechenbare öffentliche Leistungen im Rahmen von klinischen Prüfungen und Leistungsstudien   |   |  |  |
| 3.1  | Validierung eines Antrags zur Durchführung einer klinischen Prüfung von<br>Produkten der Klasse I oder nicht invasiven Produkten der Klasse IIa nach<br>§ 39 Absatz 3 MPDG  | 50 bis 250  |  |  |
| 3.2  | Validierung eines Antrags zur Durchführung einer Leistungsstudie, die nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe a der Verordnung (EU) 2017/746 durchgeführt wird, nach § 39 Absatz 4 MPDG  | 50 bis 250  |  |  |
| 3.3  | Widerspruch gegen die Durchführung einer Leistungsstudie, die nach Artikel 58 Absatz 1 Buchstabe a der Verordnung (EU) 2017/746 durchgeführt werden soll, nach § 39 Absatz 4 Satz 2 MPDG, im Falle, dass die Probennahme entgegen der Erklärung des Sponsors ein erhebliches klinisches Risiko für die Prüfungsteilnehmer darstellt | 250 bis 2 000   |  |  |
| 3.4  | Widerspruch gegen die Durchführung einer klinischen Prüfung nach § 39 Absatz 3 Satz 2 MPDG im Falle, dass die Angaben des Sponsors zur Risikoklasse des Prüfproduktes oder zur Nichtinvasivität inkorrekt sind  | 250 bis 2 000   |  |  |
| 3.5  | Bewertung einer Meldung nach Artikel 80 Absatz 2 oder Absatz 3 der<br>Verordnung (EU) 2017/745 oder nach Artikel 76 Absatz 2 oder Absatz 3  | 25 bis 250  |  |  |

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro   |
|--------|---|--|
|        | der Verordnung (EU) 2017/746, jeweils in Verbindung mit § 44 Absatz 1 MPDG  |  |
| 3.6    | Höchstgrenze für die Summe der Gebühren nach Nummer 3.4 je klinischer Prüfung oder Leistungsstudie pro Jahr   | 24 000   |
| 3.7    | a) Befristete Anordnung des Ruhens der Genehmigung einer klinischen Prüfung nach § 45 Absatz 1 Satz 2 oder Absatz 2 Satz 3 MPDG, soweit der Adressat der Genehmigung dies zu vertreten hat, | a) bis c) jeweils 30 bis<br>2 000  |
|        | b) Aufforderung zur Änderung von Aspekten der klinischen Prüfung oder Leistungsstudie nach § 45 Absatz 3 Satz 1 MPDG,   |  |
|        | c) Anordnung der sofortigen Unterbrechung der klinischen Prüfung oder der Leistungsstudie nach § 45 Absatz 3 Satz 2 MPDG  |  |
| 3.8    | Prüfung einer Mitteilung des Sponsors bei vorübergehender Aussetzung oder vorzeitigem Abbruch einer sonstigen klinischen Prüfung aus Sicherheitsgründen gemäß § 64 Absatz 2 Satz 2 MPDG     | 100 bis 400  |
| 3.9    | Anordnung von Korrekturmaßnahmen bei einer sonstigen klinischen Prüfung gemäß § 69 Absatz 2 MPDG  | 600 bis 2 000  |
| 4      | Anordnung von Maßnahmen zum Schutz vor Risiken  |  |
| 4.1    | Nach § 74 Absatz 3 in Verbindung mit Absatz 1 Satz 2 und Absatz 2 MPDG  | 30 bis 4 000   |
| 4.2    | Nach § 74 Absatz 4 MPDG in Verbindung mit Artikel 95 der Verordnung (EU) 2017/745   | 30 bis 4 000   |
| 5      | Beratung des Herstellers, des Bevollmächtigten, von Importeuren, Sponsoren und der Benannten Stellen nach § 84 Satz 1 MPDG  | 250 bis 10000  |
| 6      | Sonstige Gebühren   |  |
| 6.1    | Wissenschaftliche Stellungnahmen und Gutachten  | 200 bis 1 000  |
| 6.2    | Nicht einfache schriftliche Auskünfte   | 100 bis 500  |
| 6.3    | Bescheinigungen   | 30   |
| 6.4    | Herstellung von Kopien und Abschriften  |  |
| 6.4.1  | Grundgebühr, sofern dies nicht im Rahmen der individuell zurechenbaren öffentlichen Leistungen nach den Nummern 1 und 2 erfolgt   | 25   |
| 6.4.2  | Jede angefertigte Kopie oder Abschrift je Seite   | 0,50   |
| 6.5    | Einsichtnahme in Akten, es sei denn, es ist ein Widerspruchsverfahren anhängig  | 50 bis 1 000   |
| 7      | Auslagen  |  |
|        | Kosten für Zustellungen im Widerspruchsverfahren  | In tatsächlich entstandener<br>Höhe  |
| 8      | Gebührenermäßigung oder -befreiung  |  |
| 8.1    | a) Ermäßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 1 bis 6.2, wenn die gebührenpflichtige Leistung im Einzelfall einen außergewöhnlich niedrigen Aufwand erfordert                        | a) Bis auf 50<br>oder bei einem<br>Gebührenrahmensatz<br>bis auf die Hälfte<br>des entsprechenden<br>Mindestsatzes |

| G      | Gebührenerhebende Behörde: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte |   |  |    |  |  |
|--------|--|---|--|----|--|--|
| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand  |   |  |    | Höhe der Gebühren oder Auslagen in Euro      |  |
|        | b)   |   | unter den in Buchstabe a genannten Voraussetzungen der<br>and zu vernachlässigen ist   | b) | Gebührenbefreiung                            |  |
| 8.2    | a)   |   | ßigung der jeweiligen Gebühr nach den Nummern 2.1 bis 2.4 ntrag, wenn  | a) | Bis auf ein Viertel der<br>jeweiligen Gebühr |  |
|        |  | aa)                                       | der Antragsteller einen diesen Gebühren angemessenen wirtschaftlichen Nutzen nicht erwarten kann oder die Anwendungsfälle selten sind oder die Zielgruppe, für die das Produkt bestimmt ist, klein ist,  |    |  |  |
|        |  | bb)                                       | an der Sonderzulassung ein besonderes Interesse der<br>öffentlichen Gesundheit besteht oder  |    |  |  |
|        |  | cc)                                       | Gründe der Billigkeit mit Blick auf die Patientensicherheit<br>und Patientengesundheit ein Herabsetzen der Gebühr<br>erfordern   |    |  |  |
|        | b)   | der z                                     | unter den im Buchstaben a genannten Voraussetzungen<br>u erwartende wirtschaftliche Nutzen im Verhältnis zu den<br>hren besonders gering ist   | b) | Gebührenbefreiung                            |  |
| 8.3    | wer<br>fina<br>Stel<br>dies  | nn eind<br>Inzielle<br>Ilen un<br>se Vora | ng der nach der jeweiligen Gebühr nach Nummer 3,<br>e Studie ohne wirtschaftliche Zwecksetzung und ohne<br>Beteiligung oder Unterstützung von nichtöffentlichen<br>ad Unternehmen durchgeführt wird und der Antragsteller<br>aussetzungen durch Einreichung entsprechender Unterlagen<br>und nachgewiesen hat. |    | 50 Prozent                                   |  |

## Infektionsschutzgesetz (IfSG)

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |  |   |  |  |
|---|--|---|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |  |
| 1   | Individuell zurechenbare Leistungen bei der Prüfung von chemischen und thermochemischen Desinfektionsmitteln und - verfahren gemäß § 18 Absatz 1 und 3 IfSG                  |   |  |  |
| 1.1   | Prüfung der Wirksamkeit der Mittel und Verfahren   |   |  |  |
| 1.1.1   | Prüfung der eingereichten Antragsunterlagen (Vollständigkeit, Gutachtenprüfung), Vorbereitung der Eckwertprüfung, Weiterleitung der zu prüfenden Unterlagen an BfArM und UBA | Nach Zeitaufwand                              |  |  |
| 1.1.2   | Eckwertprüfung im Labor (sofern erforderlich) in Abhängigkeit vom<br>beantragten Anwendungsgebiet, Wirkungsbereich sowie gegebenenfalls der<br>Anwendungstemperatur          |   |  |  |

|         | Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut   |   |  |  |  |
|---------|---|---|--|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |  |  |
| 1.1.2.1 | Instrumenten- und Flächendesinfektion   |   |  |  |  |
|         | a) Bakterien, Pilze und Viren   | a) 12 719                                     |  |  |  |
|         | b) Bakterien und Pilze  | b) 6 083                                      |  |  |  |
|         | c) Viren  | c) 6 636                                      |  |  |  |
| 1.2.2.2 | Wäschedesinfektion in Waschmaschinen  |   |  |  |  |
|         | a) Bakterien, Pilze und Viren (Anwendungstemperatur ≥ 60°C)   | a) 6 083                                      |  |  |  |
|         | b) Bakterien, Pilze und Viren (Anwendungstemperatur < 60°C)   | b) 16 867                                     |  |  |  |
|         | c) Bakterien und Pilze (Anwendungstemperatur ≥ 60°C)  | c) 3 042                                      |  |  |  |
|         | d) Bakterien und Pilze (Anwendungstemperatur < 60°C)  | d) 13 825                                     |  |  |  |
|         | e) Viren  | e) 3 042                                      |  |  |  |
| 1.2.2.3 | Hygienische Händedesinfektion   |   |  |  |  |
|         | a) Bakterien, Pilze und Viren   | a) 6 636                                      |  |  |  |
|         | b) Bakterien und Pilze  | b) 3 318                                      |  |  |  |
|         | c) Viren  | c) 3 318                                      |  |  |  |
| 1.1.3   | Bewertung der Ergebnisse zu 1.1.2   | Nach Zeitaufwand                              |  |  |  |
| 1.2     | Prüfung der Auswirkungen der Mittel und Verfahren auf die menschliche Gesundheit (BfArM)  | 440   |  |  |  |
| 1.3     | Prüfung der Auswirkungen der Mittel und Verfahren auf die Umwelt (UBA)  |   |  |  |  |
| 1.3.1   | Prüfung eines noch nicht nach BiozidVO zugelassenen Mittels/Verfahrens  | 700   |  |  |  |
| 1.3.2   | Prüfung eines bereits nach BiozidVO zugelassenen Mittels/Verfahrens   | 325   |  |  |  |
| 1.3.3   | Prüfung eines bereits anerkannten Mittels unter anderem Handelsnamen,<br>Übertragung der Anerkennung auf einen anderen Hersteller oder Vertreiber<br>oder Wiederaufnahme in die Liste nach § 18 Absatz 1 Satz 1 | 419   |  |  |  |
| 1.4     | Erstellung eines Bescheides auf der Grundlage der unter $1.1~\rm bis~1.3~erzielten$ Ergebnisse im Einvernehmen mit BfArM und UBA  | Nach Zeitaufwand                              |  |  |  |
| 2       | Individuell zurechenbare Leistungen bei der Prüfung von physikalischen Desinfektionsverfahren gemäß § 18 Absatz 1 und 3 IfSG  |   |  |  |  |
| 2.1     | Prüfung der Wirksamkeit der Mittel und Verfahren  |   |  |  |  |
| 2.1.1   | Prüfung der eingereichten Antragsunterlagen (Vollständigkeit, Gutachtenprüfung), Vorbereitung der Eckwertprüfung, Überprüfung der vom Antragsteller eingesetzten Bioindikatoren im Resistometer                 | Nach Zeitaufwand                              |  |  |  |
| 2.1.2   | Praktische Prüfung vor Ort sofern erforderlich  | Nach Zeitaufwand                              |  |  |  |
| 2.1.3   | Auswertung der Proben im Labor, Bewertung der Ergebnisse und Erstellung eines Bescheides  | Nach Zeitaufwand                              |  |  |  |
| 3       | Sonstige individuell zurechenbare Leistungen gemäß § 18 Absatz 1 und 3 IfSG   |   |  |  |  |
| 3.1     | Bearbeitung von Anträgen auf Änderung der Firma, der Adresse  | 180   |  |  |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |   |   |  |
|---|---|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 3.2   | Bearbeitung von Anträgen auf Umschreibung, d. h. Aufnahme eines anerkannten Mittels/Verfahrens mit einer weiteren Bezeichnung | 1 021   |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Umweltbundesamt |  |   |  |
|--|--|---|--|
| Nummer                                     | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 1  | Prüfung der Wirksamkeit von Mitteln, Geräten und Verfahren<br>zur Bekämpfung von Gesundheitsschädlingen, Krätzmilben und<br>Kopfläusen gemäß § 18 Absatz 1 Satz 2 und Absatz 4 Satz 1 IfSG   |   |  |
| 1.1  | Prüfungen unter Labor- oder halbnatürlichen (simulierten) Bedingungen für<br>die Bekämpfung von Nagetieren, pro Tierart, gegebenenfalls Tierstamm und<br>Anwendungsbereich   |   |  |
| 1.1.1                                      | Fraß-, Haft- und Tränkgifte sowie Repellentien   | 2 507   |  |
| 1.1.2                                      | Fallen und andere Geräte   | 3 205   |  |
| 1.1.3                                      | Verfahren zur Köderanbietung und -ausbringung  | 2 061   |  |
| 1.2  | Mittel, Geräte und Verfahren gegen Gliedertiere, für Prüfungen unter<br>Labor- oder halbnatürlichen (simulierten) Bedingungen, pro Tierart,<br>Tierstamm, Tierstadium, Konzentration oder Ausbringungsmenge und<br>Anwendungsbereich |   |  |
| 1.2.1                                      | Mittel zum Sprühen, Spritzen, Gießen und Stäuben, Streich- und Auslegekontaktmittel, Vernebelungs-, Räucher-, Verdampfungs- oder Begasungsmittel   | 5 040   |  |
| 1.2.2                                      | Fraßgifte als Köder und Tränkgifte   | 4 489   |  |
| 1.2.3                                      | Larvizide gegen Stechmücken  | 4 544   |  |
| 1.2.4                                      | Mittel oder Verfahren zur Behandlung von Kopflausbefall  | 4 126   |  |
| 1.2.5                                      | Biologische Verfahren  | 4 939   |  |
| 1.2.6                                      | Physikalische oder physikalisch-chemische Mittel oder Verfahren zur Tötung, zum Fangen oder Fernhalten von Gliedertieren, einschließlich thermischer Verfahren   | 2 775   |  |
| 1.2.7                                      | Ausbringungsgeräte   | 5 040   |  |
| 1.3  | Praktische Erprobung der Wirksamkeit der unter Nummer 1.1 und Nummer 1.2 genannten Mittel, Verfahren oder Geräte je Einsatz  |   |  |
| 1.3.1                                      | Im Falle der Anwendung gegen Nagetiere   | 6 167   |  |
| 1.3.2                                      | Im Falle der Anwendung gegen Gliedertiere  | 4 293   |  |
| 2  | Anerkennung der Mittel, Geräte und Verfahren zur Bekämpfung<br>von Gesundheitsschädlingen, Krätzmilben und Kopfläusen nach § 18<br>Absatz 1 Satz 2 IfSG  |   |  |
| 2.1  | Anerkennung eines bereits nach BiozidVO (EU 528/2012) zugelassenen Biozidproduktes   | 337   |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Umweltbundesamt |   |   |  |
|--|---|---|--|
| Nummer                                     | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 2.2  | Anerkennung eines registrierten Biozidproduktes oder bereits<br>in einem anderen Rechtsbereich zugelassenen oder nach<br>Konformitätsbewertungsverfahren verkehrsfähigen Produktes                              | 337   |  |
| 2.3  | Anerkennung eines Gerätes oder Verfahrens   | 263   |  |
| 2.4  | Anerkennung eines bereits anerkannten Mittels unter anderem Handelsnamen, Übertragung der Anerkennung auf einen anderen Hersteller oder Vertreiber oder Wiederaufnahme in die Liste nach § 18 Absatz 1 Satz 2   | 151   |  |
| 2.5  | Anerkennung eines bereits anerkannten Gerätes unter anderem Handelsnamen, Übertragung der Anerkennung auf einen anderen Hersteller oder Vertreiber oder Wiederaufnahme in die Liste nach § 18 Absatz 1 Satz 2   | 151   |  |
| 3  | Prüfung der Auswirkungen auf die Umwelt von Mitteln<br>und Verfahren zur Bekämpfung von Gesundheitsschädlingen,<br>Krätzmilben und Kopfläusen gemäß § 18 Absatz 1 Satz 2 und Absatz<br>4 Satz 1 IfSG            |   |  |
| 3.1  | Prüfung eines noch nicht nach BiozidVO zugelassenen Mittels/Verfahrens  | 700   |  |
| 3.2  | Prüfung eines bereits nach BiozidVO zugelassenen Mittels/Verfahrens   | 325   |  |
| 3.3  | Prüfung eines bereits anerkannten Mittels unter anderem Handelsnamen,<br>Übertragung der Anerkennung auf einen anderen Hersteller oder Vertreiber<br>oder Wiederaufnahme in die Liste nach § 18 Absatz 1 Satz 2 | 419   |  |

## **Gendiagnostikgesetz (GenDG)**

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |   |   |  |
|---|---|---|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand                       | Höhe der<br>Gebühren oder<br>Auslagen in Euro |  |
| 1   | Erstellung einer Stellungnahme nach § 16 Absatz 2 GenDG | Nach Zeitaufwand                              |  |
| 2   | Erstellung einer Stellungnahme nach § 23 Absatz 5 GenDG | Nach Zeitaufwand                              |  |

### **Abschnitt 13**

## Stammzellgesetz (StZG)

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |  |  |  |  |
|---|--|--|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand  | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro |  |  |
| 1   | Genehmigungsverfahren nach § 6 Absatz 1 StZG                                 |  |  |  |
| 1.1   | a) Prüfung des Antrages (Vorliegen der Voraussetzungen nach §§ 4 und 5 StZG) | Jeweils nach Zeitaufwand                   |  |  |

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |   |   |  |  |
|---|---|---|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro  |  |  |
|   | b) Prüfung der Stellungnahme der Zentralen Ethik-Kommission für Stammzellforschung (ZES)        | Gebührenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte   |  |  |
|   | c) Ausfertigung des Bescheides  | Forschungseinrichtungen   |  |  |
| 1.2   | Reisekosten der Mitglieder und stellvertretenden Mitglieder der ZES<br>zu den Sitzungen der ZES | In tatsächlich entstandener<br>Höhe<br>Auslagenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte<br>Forschungseinrichtungen |  |  |

## **Bundeskrebsregisterdatengesetz (BKRG)**

| Nummer | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro   |
|--------|---|--|
| 1      | Verfahren nach § 8 Absatz 1 BKRG, gegebenenfalls in Verbindung mit § 8 Absatz 8 Satz 1 Nummer 2 BKRG - Anträge auf Datenüberlassung und gegebenenfalls auf Weitergabe der Daten an Dritte   |  |
| 1.1    | <ul> <li>a) Prüfung der Antragsunterlagen sowie Vorlage des Antrages beim wissenschaftlichen Ausschuss</li> <li>b) Prüfung der Stellungnahme des wissenschaftlichen Ausschusses, sofern dieser zur Abgabe einer Stellungnahme aufgefordert wurde</li> <li>c) Erstellung eines Bescheides</li> <li>d) Zusammenstellung und Übermittlung der Daten bei positiver Bescheidung</li> </ul>   | Jeweils nach Zeitaufwand<br>Gebührenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte<br>Forschungseinrichtungen                             |
| 1.2    | Reisekosten der Mitglieder des wissenschaftlichen Ausschusses zu<br>den Sitzungen des wissenschaftlichen Ausschusses  | In Höhe der tatsächlich<br>entstandenen Aufwendunger<br>Auslagenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte<br>Forschungseinrichtungen |
| 2      | Verfahren nach § 8 Absatz 6 BKRG (Anträge auf Bereitstellung pseudonymisierter Einzeldatensätze)  |  |
| 2.1    | <ul> <li>a) Prüfung der Antragsunterlagen sowie Vorlage des Antrages beim wissenschaftlichen Ausschuss</li> <li>b) Prüfung der Stellungnahme des wissenschaftlichen Ausschusses, sofern dieser zur Abgabe einer Stellungnahme aufgefordert wurde</li> <li>c) Prüfung des Vorliegens der Voraussetzungen des § 8 Absatz 7 BKRG, gegebenenfalls Verpflichtung des Antragstellenden zur Geheimhaltung nach § 8 Absatz 7 Satz 2 BKRG</li> <li>d) Erstellung eines Bescheides</li> </ul> | Jeweils nach Zeitaufwand<br>Gebührenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte<br>Forschungseinrichtungen                             |

| Gebührenerhebende Behörde: Robert Koch-Institut |   |  |  |  |
|---|---|--|--|--|
| Nummer  | Gebühren- oder Auslagentatbestand   | Höhe der Gebühren<br>oder Auslagen in Euro   |  |  |
|   | e) Bereitstellung der Daten gemäß § 8 Absatz 6 BKRG bei positiver Bescheidung |  |  |  |
| 2.2   | den Sitzungen des wissenschaftlichen Ausschusses                              | In Höhe der tatsächlich<br>entstandenen Aufwendungen<br>Auslagenbefreit sind als<br>gemeinnützig anerkannte<br>Forschungseinrichtungen |  |  |

- Verfahren gemäß Titel III Kapitel 4 der Richtlinie 2001/83/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 6. November 2001 zur Schaffung eines Gemeinschaftskodexes für Humanarzneimittel (ABI. L 311 vom 28.11.2001, S. 67), die zuletzt durch Artikel 1 der Verordnung (EU) 2019/1243 (ABI. L 198 vom 25.7.2019, S. 241) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung.
- Verordnung zur Ausdehnung der Vorschriften über die staatliche Chargenprüfung auf Blutzubereitungen vom 15. Juli 1994 (BGBl. I S. 1614), die zuletzt durch Artikel 1 der Verordnung vom 26. Juni 1995 (BGBl. I S. 854) geändert worden ist, in der jeweils geltenden Fassung.
- Verordnung über die Ausdehnung der Vorschriften über die Zulassung der Arzneimittel auf Therapieallergene, die für einzelne Personen aufgrund einer Rezeptur hergestellt werden, sowie über Verfahrensregelungen der staatlichen Chargenprüfung vom 7. November 2008 (BGBI. I S. 2177), in der jeweils geltenden Fassung.
- <sup>4</sup> European Community/EEA official Control Authority Batch Release eines OMCL nach dem EC Administrative Procedure for Official Authority Batch Release, auch soweit die Europäische Union eine Vereinbarung zur gegenseitigen Anerkennung (MRA) mit einem Drittland abgeschlossen hat.
- Official Medicines Control Laboratory.
- Verordnung über das Inverkehrbringen von Arzneimitteln ohne Genehmigung oder ohne Zulassung in Härtefällen vom 14. Juli 2010 (BGBl. I S. 935).
- Verordnung über das Verfahren zur Zusammenarbeit der Bundesoberbehörden und der registrierten Ethik-Kommissionen bei der Bewertung von Anträgen auf Genehmigung von klinischen Prüfungen mit Humanarzneimitteln vom 12. Juli 2017 (BGBI. I S. 2333) in der jeweils geltenden Fassung.