

87.

Na osnovu člana 22 stav 6 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Ministarstvo zdravlja donijelo je

**PRAVILNIK  
O SADRŽINI ZAHTJEVA ZA IZDAVANJE DOZVOLE ZA UVOZ, IZVOZ, TRANZIT I  
PREVOZ PREKURSORA, I OBRASCU DOZVOLE ZA UVOZ, IZVOZ, TRANZIT I  
PREVOZ PREKURSORA**

Član 1

Ovim pravilnikom propisuje se sadržina zahtjeva za izdavanje dozvole za uvoz, izvoz, tranzit i prevoz prekursora, i obrazac dozvole za uvoz, izvoz, tranzit i prevoz prekursora.

Član 2

Zahtjev za izdavanje dozvole za uvoz prekursora sadrži:

- 1) naziv i adresu uvoznika (telefon, faks, e-pošta);
- 2) naziv i adresu izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor;
- 3) naziv i adresu proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor;
- 4) naziv i adresu krajnjeg primaoca;
- 5) trgovački naziv preparata, naziv prekursora u skladu sa propisom kojim je uređen spisak prekursora, tarifnu oznaku (HS broj), broj iz Međunarodnog registra hemikalija (CAS broj), način i količinu pakovanja, sadržaj anhidrovane baze prekursora u procentima i ukupnu količinu prekursora izraženu u odgovarajućoj jedinici mjere (kg, l, itd.);
- 6) broj i datum profakture;
- 7) način prevoza prekursora i podatke o prevoznom sredstvu;
- 8) naziv ulazne carinske ispostave;
- 9) naziv uvozne carinske ispostave;
- 10) naziv i adresu skladišta;
- 11) odgovorno lice uvoznika (broj telefona, faks, e-pošta);
- 12) mjesto, datum, pečat (M.P) i potpis odgovornog lica.

Uz zahtjev iz stava 1 ovog člana prilaže se:

- 1) izjava krajnjeg korisnika o namjeni prekursora;
- 2) profaktura; i
- 3) dokaz o uplati propisane takse.

Član 3

Zahtjev za izdavanje dozvole za izvoz prekursora sadrži:

- 1) naziv i adresu izvoznika (telefon, faks, e-pošta);
- 2) naziv i adresu uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor;

- 3) naziv i adresu svakog drugog uključenog subjekta (prevoznik, špediter);
- 4) naziv i adresu proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor;
- 5) naziv i adresu krajnjeg primaoca;
- 6) trgovački naziv preparata, naziv prekursora u skladu sa propisom kojim je uređen spisak prekursora, tarifnu oznaku (HS broj), broj iz Međunarodnog registra hemikalija (CAS broj), način i količinu pakovanja, sadržaj anhidrovane baze prekursora u procentima i ukupnu količinu prekursora izraženu u odgovarajućoj jedinici mjere (kg, l, itd.);
- 7) broj i datum profakture;
- 8) način prevoza prekursora i podatke o prevoznom sredstvu;
- 9) naziv izlazne carinske ispostave;
- 10) naziv izvozne carinske ispostave;
- 11) broj i datum izdavanja uvozne dozvole;
- 12) nadležno tijelo koje je izdalo uvoznu dozvolu;
- 13) odgovorno lice izvoznika;
- 14) mjesto, datum, pečat (M.P) i potpis odgovornog lica.

Uz zahtjev iz stava 1 ovog člana prilaže se:

- 1) dozvola za uvoz;
- 2) profaktura; i
- 3) dokaz o uplati propisane takse.

#### Član 4

Zahtjev za izdavanje dozvole za tranzit prekursora sadrži:

- 1) naziv i adresu pravnog lica koje vrši tranzit prekursora (telefon, faks, e-pošta);
- 2) trgovački naziv preparata, naziv prekursora u skladu sa propisom kojim je uređen spisak prekursora, tarifnu oznaku (HS broj), broj iz Međunarodnog registra hemikalija (CAS broj), način i količinu pakovanja, sadržaj anhidrovane baze prekursora u procentima i ukupnu količinu prekursora izraženu u odgovarajućoj jedinici mjere (kg, l, itd.);
- 3) broj i datum profakture;
- 4) naziv i adresu izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor;
- 5) broj i datum dozvole za izvoz prekursora izdate od nadležnog organa države iz koje se izvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao;
- 6) naziv i adresu uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor;
- 7) broj i datum dozvole za uvoz prekursora izdate od nadležnog organa države u koju se uvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao;
- 8) naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor;
- 9) naziv ulazne carinske ispostave;
- 10) naziv izlazne carinske ispostave;
- 11) način prevoza prekursora i podatke o prevoznom sredstvu;
- 12) odgovorno lice podnosioca zahtjeva;
- 13) mjesto, datum, pečat (M.P) i potpis odgovornog lica.

Uz zahtjev iz stava 1 ovog člana prilaže se:

- 1) dozvola za uvoz zemlje u koju se uvozi prekursor (koja je krajnja destinacija);
- 2) dozvola za izvoz zemlje iz koje se izvozi prekursor;
- 3) profaktura; i
- 4) dokaz o uplati propisane takse.

## Član 5

Zahtjev za izdavanje dozvole za prevoz prekursora sadrži:

- 1) naziv i adresu pravnog lica koje vrši prevoz prekursora (telefon, faks, e-pošta);
- 2) trgovački naziv preparata, naziv prekursora u skladu sa propisom kojim je uređen spisak prekursora, tarifnu oznaku (HS broj), broj iz Međunarodnog registra hemikalija (CAS broj), način i količinu pakovanja, sadržaj anhidrovane baze prekursora u procentima i ukupnu količinu prekursora izraženu u odgovarajućoj jedinici mjere (kg, l, itd.);
- 3) naziv i adresu proizvođača;
- 4) naziv i adresu uvoznika;
- 5) naziv i adresu krajnjeg primaoca;
- 6) način prevoza prekursora i podatke o prevoznom sredstvu;
- 7) odgovorno lice podnosioca zahtjeva;
- 8) mjesto, datum, pečat (M.P) i potpis odgovornog lica.

Uz zahtjev iz stava 1 ovog člana prilaže se:

- 1) profaktura; i
- 2) izjava krajnjeg korisnika o namjeni prekursora.

## Član 6

Dozvolu za uvoz, izvoz, tranzit i prevoz prekursora, saglasno zakonu, izdaje organ državne uprave nadležan za poslove zdravlja (u daljem tekstu: Ministarstvo) odnosno Agencija za lijekove i medicinska sredstva (u daljem tekstu: Agencija) na obrascu formata A4, na crnogorskom i engleskom jeziku.

## Član 7

Obrasci dozvola iz člana 6 ovog pravilnika dati su u priložima br. 1 do 8 i koji čine sastavni dio ovog pravilnika.

## Član 8

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u „Službenom listu Crne Gore“.

Broj: 011-209/2014-6  
Podgorica, 20. januara 2015. godine

Rukovodilac Ministarstva zdravlja,  
dr **Suad Numanović**, s.r.  
Ministar za ljudska i manjinska prava



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Ministarstvo zdravlja**  
**Ministry of Health**

Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Ministarstvo zdravlja izdaje

Under article 32 paragraph 1 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Ministry of Health issues:

**DOZVOLU ZA UVOZ PREKURSORA**  
**Import Authorization**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa uvoznika (telefon, faks , e-pošta) 2. name and address of importer (phone, fax,e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3.trade name of preparation	4. naziv prekursora 4.name of precursor	5.tarifna oznaka (HS broj) 5.tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7.način pakovanja 7.mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg,l)	9. broj pakovanja 9.number of units	10.(%)anhidrovane baze 10.(%) anhydride basis	11. ukupna masa/zapremina prekursora 11. total wieght/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12. number and date of pro-invoice								
13. naziv i adresa izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor 13.name and address of exporter and name of country exporter								
14. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 14. name of manufacturer and name of country manufacturer								
15. naziv i adresa krajnjeg primaoca i namjena upotrebe prekursora 15. name and address of end recipient and purpose of precursor use								
16. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 16. mode of transport of precursors and information on means of transport								
17. naziv ulazne carinske ispostave 17. name of entry customs office								

18. naziv mjesta puštanja robe (robna carinska ispostava) 18. name of place of passing goods (merchandise customs office)	
19. drugi podaci od značaja za postupak uvoza 19. other data relevant for import procedure	
20. rok važenja dozvole 20. period of validity	
21. ISPUNJAVA ULAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 21. FOR COMPLETION BY ENTRY CUSTOMS OFFICE Datum unošenja _____ Date of entry _____ Količina prekursora koja je uvezena _____ Quantity of imported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	22. ISPUNJAVA UVOZNA CARINSKA ISPOSTAVA 22. FOR COMPLETION BY IMPORT CUSTOMS OFFICE Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora koja je uvezena _____ Quantity of imported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
23. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 23. FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS AUTHORITY Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing goods	
DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> YES                      NO	

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) uvoz prekursora se mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) uvoznik je dužan da, u roku od 15 dana od dana izvršenog uvoza, obavijesti Ministarstvo o količini uvezenog prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši uvoz prekursora u roku određenom u dozvoli za uvoz prekursora uvoznik je dužan da o tome obavijesti Ministarstvo i da vrati sve primjerke dozvole za uvoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za uvoz prekursora.

**NOTE:**

- 1) Import of precursors must be performed simultaneously, within a period specified in the authorisation;
- 2) The importer must inform the Ministry on the amount of imported precursors within 15 days following the day of import;
- 3) If the import is not performed within the period specified in the import authorisation, the importer must inform the Ministry about it and return all copies of the import authorisation within seven days of the expiry of the import authorization.



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Ministarstvo zdravlja**  
**Ministry of Health**

Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Ministarstvo zdravlja izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Ministry of Health issues:

**DOZVOLU ZA IZVOZ PREKURSORA**  
**Export Authorization**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa izvoznika (telefon, faks, e-pošta) 2. name and address of exporter (phone, fax, e-mail)								
3. trgovački naziv preparata 3. trade name of preparation	4. naziv prekursora 4. name of precursor	5. tarifna oznaka (HS broj) 5. tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7. način pakovanja 7. mode of packaging	8. masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg, l)	9. broj pakovanja 9. number of units	10. (%) anhidrovane baze 10. (%) anhydride basis	11. ukupna masa/zapremina prekursora 11. total weight/volume of precursors
12. broj i datum profakture 12. number and date of pro-invoice								
13. naziv i adresa uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor 13. name and address of importer and name of country importer								
14. broj i datum dozvole za uvoz izdate od nadležnog organa države u koju se uvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 14. number and date of import authorization issued by competent authority of country importer and the name of issuing authority								
15. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 15. name of manufacturer and name of country manufacturer								
16. naziv i adresa krajnjeg primaoca 16. name and address of end recipient								
17. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu								

17. mode of transport of precursors and information on means of transport	
18. naziv izlazne carinske ispostave 18. name of exit customs office	
19. naziv mjesta puštanja robe (robna carinska ispostava) 19. name of place of passing goods (merchandise customs office)	
20. drugi podaci od značaja za postupak izvoza 20. other data relevant for export procedure	
21. rok važenja dozvole 21. period of validity	
22. ISPUNJAVA IZVOZNA CARINSKA ISPOSTAVA 22. FOR COMPLETION BY EXPORT CUSTOMS OFFICE Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora koja se izvozi _____ Quantity of exported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	23. ISPUNJAVA IZLAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 23. FOR COMPLETION BY EXIT CUSTOMS OFFICE Datum iznošenja _____ Date of exit _____ Količina prekursora koja je izvezena _____ Quantity of exported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
24. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 24. FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS AUTHORITY Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing goods <div style="text-align: right;"> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>  YES <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> </div>	

**mjesto i datum**  
place and date

**M. P**  
L.S

**STARJEŠINA ORGANA**  
HEAD OF AUTHORITY

**NAPOMENA:**

- 1) izvoz prekursora se mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) izvoznik je dužan da, u roku od 15 dana od dana izvršenog izvoza, obavijesti Ministarstvo o količini izvezenog prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši izvoz prekursora u roku određenom u dozvoli za izvoz prekursora izvoznik je dužan da o tome obavijesti Ministarstvo i da vrati sve primjerke dozvole za izvoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za izvoz prekursora.

**NOTE:**

- 1) Export of precursors must be performed simultaneously, within a period specified in the authorisation;
- 2) The exporter must inform the Ministry on the amount of exported precursors within 15 days following the day of export;
- 3) If the export is not performed within the period specified in the export authorisation, the exporter must inform the Ministry about it and return all copies of the export authorisation within 7 days of the expiry of the export authorization.



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Ministarstvo zdravlja**  
**Ministry of Health**

Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Ministarstvo zdravlja izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Ministry of Health issues:

**DOZVOLU ZA TRANZIT PREKURSORA**  
**TRANSIT AUTHORISATION**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa pravnog lica koje vrši tranzit prekursora (telefon, faks , e-pošta) 2.name and address of legal entity that performs transit of precursors (phone, fax, e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3.trade name of preparation	4. naziv prekursora 4.name of precursor	5.tarifna oznaka (HS broj) 5.tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7.način pakovanja 7.mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg,l)	9. broj pakovanja 9.number of units	10.(%)anhidrovane baze 10.(%) anhydride basis	11. ukupna masa/zapremina prekursora 11. total wieight/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12. number and date of pro-invoice								
13. naziv i adresa izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor 13. name and address of exporter and name of country exporter								
14. broj i datum dozvole za izvoz prekursora izdate od nadležnog organa države iz koje se izvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 14.number and date of export authorization issued by competent authority of country exporter and the name of issuing authority								
15. naziv i adresa uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor 15.name and address of importer and name of country importer								
16. broj i datum dozvole za uvoz prekursora izdate od nadležnog organa države u koju se uvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 16.number and date of import authorization issued by competent authority of country importer and the name of issuing authority								
17. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor								



17. name of manufacturer and name of country manufacturer	
18. naziv ulazne carinske ispostave 18. name of entry customs office	
19. naziv izlazne carinske ispostave 19. name of exit customs office	
20. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 20. mode of transport of precursors and information on means of transport	
21. drugi podaci od značaja za postupak tranzita 21. other data relevant for transit procedure	
22. rok važenja dozvole 22. period of validity	
23. ISPUNJAVA ULAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 23. FOR COMPLETION BY ENTRY CUSTOMS OFFICE  Datum unošenja _____ Date of entry _____ Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora _____ Quantity of precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	24. ISPUNJAVA IZLAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 24. FOR COMPLETION BY EXIT CUSTOMS OFFICE  Datum iznošenja _____ Date of exit _____ Količina prekursora _____ Quantity of precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
25. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 25.FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS AUTHORITY  Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing of goods	
DA <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>	

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) pravno lice koje vrši tranzit prekursora tranzit mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) pravno lice koje vrši tranzit dužno je da, u roku od 15 dana od dana izvršenog tranzita, obavijesti Ministarstvo o količini prevoza prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši tranzit prekursora u roku određenom u dozvoli za tranzit prekursora pravno lice je dužno da o tome obavijesti Ministarstvo i da vrati sve primjerke dozvole za tranzit prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za tranzit prekursora.

**NOTE:**

- 1) legal entity must perform transit of precursors simultaneously , within a period specified in the authorisation;
- 2) legal entity, must inform the Ministry on the amount of precursors transit, within 15 days following the day of transit;
- 3) if the transit of precursors is not performed within period specified in transit authorisation, legal entity must inform the Ministry and return all copies of transit authorisation, within seven days following the expiry of transit authorisation



**Crna Gora  
Montenegro  
Ministarstvo zdravlja  
Ministry of Health**

Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Ministarstvo zdravlja izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Ministry of Health issues

**DOZVOLU ZA PREVOZ PREKURSORA  
TRANSPORT AUTHORIZATION**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa pravnog lica koje vrši prevoz prekursora (telefon, faks , e-pošta) 2. name and address of legal entity that performs transport of precursors (phone, fax,e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3.trade name of preparation	4. naziv prekursora 4.name of precursor	5.tarifna oznaka (HS broj) 5.tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7.način pakovanja 7.mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg,l)	9. broj pakovanja 9.number of units	10.(%)anhidrovan 10.(%) anhydride basis	11. ukupna masa/ zapremina prekursora 11. total weight/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12. number and date of pro-invoice								
13. naziv i adresa uvoznika 13. name and address of importer								
14. naziv i adresa proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 14. name and address of manufacturer and name of country manufacturer								
15. naziv i adresa krajnjeg primaoca i namjena upotrebe prekursora 15.name and address of end recipient and purpose of precursor use								
16. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 16.mode of transport of precursors and infomation on means of transport								
17. drugi podaci od značaja za postupak prevoza 17. other data relevant for transport procedure								
18. rok važenja dozvole 18. period of validity								

**mjesto i datum  
place and date**

**M.P  
L.S**

**STARJEŠINA ORGANA  
HEAD OF AUTHORITY**

NAPOMENA:

- 1) prevoz prekursora se mora izvršiti istovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) prevoznik je dužan da u roku od 15 dana od dana izvršenog prevoza, obavijesti Ministarstvo o količini prevezenih prekursora
- 3) ukoliko se ne izvrši prevoz prekursora u roku određenom u dozvoli za prevoz prekursora pravno lice je dužno da o tome obavijesti Ministarstvo i da vrati sve primjerke dozvole za prevoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za prevoz prekursora.

NOTE:

- 1) Transport of precursors must be performed simultaneously, within specified period in the authorisation;
- 2) Transporter must inform the Ministry on the amount of transported precursors, within 15 days following the day of transport;
- 3) If the transport of precursors is not performed within period specified in the transport authorisation, legal entity must inform the Ministry and return all copies of transport authorisation, within seven days from the expiry of the transport authorisation.



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Agencija za lijekove i medicinska sredstva**  
**Agency for Medicines and Medical Devices**



Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Agencija za lijekove i medicinska sredstva izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances ("Official Gazette of MNE", No 83/09), Agency for Medicines and Medical Devices issues

**DOZVOLA ZA UVOZ PREKURSORA**  
**Import Authorization**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa uvoznika (telefon, faks , e-pošta) 2. name and address of importer (phone, fax,e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3.trade name of preparation	4. naziv prekursora 4.name of precursor	5.tarifna oznaka (HS broj) 5.tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7.način pakovanja 7.mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg,l)	9. broj pakovanja 9.number of units	10.(%)anhidrovane baze 10.(%) anhydride basis	11. ukupna masa/ zapremina prekursora 11. total weight/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12. number and date of pro-invoice								
13. naziv i adresa izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor 13. name and address of exporter and name of country exporter								
14. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 14. name and address of manufacturer and name of country manufacturer								
15. naziv i adresa krajnjeg primaoca i namjena upotrebe prekursora 15.name and address of end recipient and purpose of precursor use								
16. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 16.mode of transport of precursors and information on means of transport								
17. naziv ulazne carinske ispostave 17. name of entry customs office								
18. naziv mjesta puštanja robe (robna carinska								

ispostava) 18. name of place of passing goods (merchandise customs office)	
19. drugi podaci od značaja za postupak uvoza 19. other data relevant for import procedure	
20. rok važenja dozvole 20. period of validity	
21. ISPUNJAVA ULAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 21. FOR COMPLETION BY ENTRY CUSTOMS OFFICE Datum unošenja _____ Date of entry _____ Količina prekursora koja je uvezena _____ Quantity of imported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	22. ISPUNJAVA UVOZNA CARINSKA ISPOSTAVA 22. FOR COMPLETION BY IMPORT CUSTOMS OFFICE Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora koja je uvezena _____ Quantity of imported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
23. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 23. FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS AUTHORITY Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing goods  <div style="text-align: center;"> DA <input type="checkbox"/>      NE <input type="checkbox"/>  YES <input type="checkbox"/>      NO <input type="checkbox"/> </div>	

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) uvoz prekursora se mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) uvoznik je dužan da, u roku od 15 dana od dana izvršenog uvoza, obavijesti Agenciju o količini uvezenog prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši uvoz prekursora u roku određenom u dozvoli za uvoz prekursora uvoznik je dužan da o tome obavijesti Agenciju i da vrati sve primjerke dozvole za uvoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za uvoz prekursora.
- 4) namjena upotrebe prekursora se navodi na osnovu izjave krajnjeg korisnika samo za prekursore prve kategorije saglasno propisu kojim je uređen spisak prekursora.

**NOTE:**

- 1) Import of precursors must be performed simultaneously, within a period specified in the authorisation;
- 2) The importer must inform the Agency on the amount of imported precursors within 15 days following the day of import;
- 3) If the import is not performed within the period specified in the import authorisation, the importer must inform the Agency about it and return all copies of the authorisation within seven days of the expiry of the import authorization.
- 4) Purpose of precursors use is given according to the statement of end user and only for precursors of first category according to regulation that specifies list of precursors



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Agencija za lijekove i medicinska sredstva**  
**Agency for Medicines and Medical Devices**



Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Agencija za lijekove i medicinska sredstva izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Agency for Medicines and Medical Devices issues

**DOZVOLU ZA IZVOZ PREKURSORA**  
**Export Authorization**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa izvoznika (telefon, faks , e-pošta) 2.name and address of exporter (phone, fax, e-mail)								
3. trgovački naziv preparata 3. trade name of preparation	4. naziv prekursora 4. name of precursor	5. tarifna oznaka (HS broj) 5. tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS Number	7. način pakovanja 7. mode of packaging	8. masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit (kg, l)	9. broj pakovanja 9. number of units	10. (%) anhidrovane baze 10. (%) anhydride basis	11. ukupna masa/ zapremina prekursora 11. total wieight/volume of precursors
12. broj i datum profakture 12. number and date of pro invoice								
13. naziv i adresa uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor 13. name and address of importer and name of country importer								
14. broj i datum dozvole za uvoz izdate od nadležnog organa države u koju se uvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 14. number and date of import authorization issued by competent authority of country importer and the name of issuing authority								
15. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 15. name of manufacturer and name of country manufacturer								
16. naziv i adresa krajnjeg primaoca 16. name and address of end recipient								

17. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 17. mode of transport and information on means of transport	
18. naziv izlazne carinske ispostave 18.name of exit customs office	
19. naziv mjesta puštanja robe (robna carinska ispostava) 19. name of place of passing goods (merchandise customs office)	
20. drugi podaci od značaja za postupak izvoza 20. other data relevant for export procedure	
21. rok važenja dozvole 21. period of validity	
22. ISPUNJAVA IZVOZNA CARINSKA ISPOSTAVA 22. FOR COMPLETION BY CUSTOMS OFFICE  Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora koja se izvozi _____ Quantity of exported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	23. ISPUNJAVA IZLAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 23. FOR COMPLETION BY EXIT CUSTOMS OFFICE  Datum iznošenja _____ Date of exit _____ Količina prekursora koja je izvezena _____ Quantity of exported precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
23. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 23. FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS AUTHORITY  Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing goods	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) izvoz prekursora se mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) izvoznik je dužan da, u roku od 15 dana od dana izvršenog izvoza, obavijesti Agenciju o količini izvezenog prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši izvoz prekursora u roku određenom u dozvoli za izvoz prekursora izvoznik je dužan da o tome obavijesti Agenciju i da vrati sve primjerke dozvole za izvoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za izvoz prekursora.

**NOTE:**

- 1) export of precursors must be performed simultaneously, within a period specified in the authorisation;
- 2) the exporter must inform the Agency on the amount of exported precursors within 15 days following the day of export;
- 3) if the export is not performed within the period specified in the export authorisation, the exporter must inform the Agency about it and return all copies of the export authorisation within seven days of the expiry of the export authorization.



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Agencija za lijekove i medicinska sredstva**  
**Agency for Medicines and Medical Devices**



Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Agencija za lijekove i medicinska sredstva izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Agency for Medicines and Medical Devices issues

**DOZVOLU ZA TRANZIT PREKURSORA**  
**TRANSIT AUTHORIZATION**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa pravnog lica koje vrši tranzit prekursora (telefon, faks, e-pošta) 2. name and address of legal entity that performs transit of precursors(phone, fax, e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3. trade name of preparation	4. naziv prekursora 4. name of precursors	5.tarifna oznaka (HS broj) 5. tariff symbol(HS number)	6.CAS broj 6.CAS number	7.način pakovanja 7. mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8. weight/volume of precursors in each unit(kg,l)	9. broj pakovanja 9. number of units	10.(%)anhidrovane baze 10.(%) anhydride basis	11. ukupna masa/zapremina prekursora 11.total weight/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12.number and date of pro invoice								
13. naziv i adresa izvoznika i naziv države iz koje se izvozi prekursor 13. name and address of exporter and name of country exporter								
14. broj i datum dozvole za izvoz prekursora izdate od nadležnog organa države iz koje se izvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 14. number and date of export authorisation issued by competent authority of country exporter and name of issuing authority								
15. naziv i adresa uvoznika i naziv države u koju se uvozi prekursor 15. name and address of importer and name of country importer								
16. broj i datum dozvole za uvoz prekursora izdate od nadležnog organa države u koju se uvozi prekursor, sa nazivom organa koji je izdao 16. number and date of import authorisation issued by competent authority of country importer and the name of issuing authority								



17. naziv proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 17. name of manufacturer and name of country manufacturer	
18. naziv ulazne carinske ispostave 18. name of entry customs office	
19. naziv izlazne carinske ispostave 19. name of exit customs office	
20. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 20. mode of transport and information on means of transport	
21. drugi podaci od značaja za postupak tranzita 21. other data relevant for procedure of transit	
22. rok važenja dozvole 22. period of validity	
23. ISPUNJAVA ULAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 23. FOR COMPLETION BY ENTRY CUSTOMS OFFICE Datum unošenja _____ Date of entry _____ Broj carinske deklaracije _____ Number of customs declaration _____ Količina prekursora _____ Quantity of precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____	24. ISPUNJAVA IZLAZNA CARINSKA ISPOSTAVA 24. FOR COMPLETION BY EXIT CUSTOMS OFFICE Datum iznošenja _____ Date of exit _____ Količina prekursora _____ Quantity of precursors _____ Potpis službenika _____ Signature of Customs Officer _____ Funkcija _____ Function _____ Mjesto _____ Place _____ Datum _____ Pečat _____ Date _____ Stamp _____
25. ISPUNJAVA NADLEŽNI CARINSKI ORGAN 25. FOR COMPLETION BY COMPETENT CUSTOMS OFFICE Odobren pojednostavljen postupak puštanja robe Permitted simplified procedure of passing goods	DA YES                      NE NO <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) pravno lice koje vrši tranzit prekursora tranzit mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) pravno lice koje vrši tranzit dužno je da, u roku od 15 dana od dana izvršenog tranzita, obavijesti Agenciju o količini prevoza prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši tranzit prekursora u roku određenom u dozvoli za tranzit prekursora pravno lice je dužno da o tome obavijesti Agenciju i da vrati sve primjerke dozvole za tranzit prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za tranzit prekursora.

**NOTE:**

- 1) legal entity must perform transit of precursors simultaneously, within a period specified in the authorisation;
- 2) legal entity must inform the Agency on the amount of precursors transit, within 15 days following the day of transit;
- 3) if the transit of precursors is not performed within period specified in transit authorisation, legal entity must inform the Agency and return all copies of transit authorisation, within seven days following the expiry of transit authorisation.



**Crna Gora**  
**Montenegro**  
**Agencija za lijekove i medicinska sredstva**  
**Agency for Medicines and Medical Devices**



Na osnovu člana 22 stav 2 Zakona o kontroli proizvodnje i prometa supstanci koje se mogu upotrijebiti u proizvodnji opojnih droga i psihotropnih supstanci („Službeni list CG“, broj 83/09), Agencija za lijekove i medicinska sredstva izdaje

Under article 22 paragraph 2 of the Law on control of manufacture and trade of substances that can be used in the manufacture of narcotic drugs and psychotropic substances (“Official Gazette of MNE”, No 83/09), Agency for Medicines and Medical Devices issues

**DOZVOLU ZA PREVOZ PREKURSORA**  
**Transport Authorization**

1. broj dozvole 1. authorization number								
2. naziv i adresa pravnog lica koje vrši prevoz prekursora (telefon, faks , e-pošta) 2. name and address of legal entity that performs transport of precursors (phone, fax,e-mail)								
3.trgovački naziv preparata 3.trade name of preparation	4. naziv prekursora 4. name of precursors	5.tarifna oznaka (HS broj) 5.tariff symbol (HS number)	6. CAS broj 6. CAS number	7.način pakovanja 7. mode of packaging	8.masa/zapremina prekursora u pojedinačnom pakovanju (kg, l) 8.weight/volume of precursors in each unit(kg,l)	9. broj pakovanja 9. number of units	10.(%)anhidrovane baze 10.(%)anhydride basis	11. ukupna masa/zapremina prekursora 11.totalweight/volume of precursors
12.broj i datum profakture 12. number and date of pro invoice								
13. naziv i adresa uvoznika 13. name and address of importer								
14. naziv i adresa proizvođača i naziv države u kojoj se proizvodi prekursor 14. name and address and name of country manufacturer								
15. naziv i adresa krajnjeg primaoca i namjena upotrebe								

prekursora 15. name and address of end recipient and purpose of precursors use	
16. način prevoza prekursora i podaci o prevoznom sredstvu 16. mode of transport and information on means of transport	
17. drugi podaci od značaja za postupak prevoza 17. other data relevant for transport procedure	
18. rok važenja dozvole 18. period of validity	

**mjesto i datum**  
**place and date**

**M.P**  
**L.S**

**STARJEŠINA ORGANA**  
**HEAD OF AUTHORITY**

**NAPOMENA:**

- 1) prevoz prekursora se mora izvršiti jednovremeno, u roku određenom u dozvoli;
- 2) prevoznik je dužan da u roku od 15 dana od dana izvršenog prevoza, obavijesti Agenciju o količini prevezenih prekursora;
- 3) ukoliko se ne izvrši prevoz prekursora u roku određenom u dozvoli za prevoz prekursora pravno lice je dužno da o tome obavijesti Agenciju i da vrati sve primjerke dozvole za prevoz prekursora koje posjeduje, u roku od sedam dana od dana prestanka važenja dozvole za prevoz prekursora;
- 4) namjena upotrebe prekursora se navodi na osnovu izjave krajnjeg korisnika samo za prekursore prve kategorije saglasno propisu kojim je uređen spisak prekursora.

**NOTE:**

- 1) Transport of precursors must be performed simultaneously, within specified period in the authorisation;
- 2) Transporter must inform the Agency on the amount of transported precursors, within 15 days following the day of transport;
- 3) If the transport of precursors is not performed within period specified in the transport authorisation, legal entity must inform the Agency and return all copies of transport authorisation, within seven days from the expiry of the transport authorisation
- 4) Purpose of precursor use is given according to the statement of end user only for precursors of first category according to the regulation that defines list of precursors.