

ЗАКОН

О ИЗМЕНАМА И ДОПУНАМА ЗАКОНА О СУПСТАНЦАМА КОЈЕ СЕ КОРИСТЕ У НЕДОЗВОЉЕНОЈ ПРОИЗВОДЊИ ОПОЈНИХ ДРОГА И ПСИХОТРОПНИХ СУПСТАНЦИ

Члан 1.

У Закону о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци („Службени гласник РС”, број 107/05) у члану 2. став 1. тачка 1) после речи: „психотропних супстанци” запета и речи: „осим лекова и других препарата који садрже прекурсоре који су тако сједињени да се не могу лако, једноставно и на економично исплатив начин прерадити и употребити;” бришу се.

После тачке 1) додају се тач. 1а) и 1б) које гласе:

„1а) Смеша је мешавина или раствор две или више супстанци;

1б) Природни производ је супстанца која се као таква налази у природи непрерађена или прерађена искључиво ручним, механичким или гравитационим путем, растварањем у води, флотацијом, екстракцијом помоћу воде, дестилацијом воденом паром или упаравањем воде, или издвојена из ваздуха на било који начин;”.

У тачки 5) после речи: „Републике Србије” додају се речи: „који се врши у складу са прописима којима се уређују царински поступак и транспорт опасних материја;”.

У тачки 8) на крају текста тачка се замењује тачком и запетом и додају се тач. 9) и 10) које гласе:

„9) Обавештење пре извоза (Pre Export Notification-PEN online) је размена информација надлежних органа државе извозника и државе увозника о веродостојности увозне дозволе електронским или другим путем;

10) Црвена листа (Red List) је списак прекурсора предвиђен Конвенцијом Уједињених нација против незаконитог промета опојних дрога и психотропних супстанци (1988), усвојен од стране надлежног органа Уједињених нација (INCB).”.

Члан 2.

У члану 4. став 1. речи: „другу и трећу” замењују се речима: „другу, трећу и четврту”.

У ставу 3. после речи: „психотропних супстанци” додају се речи: „и разврставају се у IIа и IIб поткатегију.”.

После става 4. додаје се нови став 5. који гласи:

„Четврту категорију прекурсора чине лекови који се употребљавају у хуманој и ветеринарској медицини који садрже ефедрин или соли ефедрина, псеудоефедрин или соли псеудоефедрина, односно нореефедрин или соли нореефедрина.”.

Досадашњи ст. 5, 6. и 7. постају ст. 6, 7. и 8.

У досадашњем ставу 5. који постаје став 6. речи: „из ст. 2, 3. и 4. овог члана.” бришу се.

Члан 3.

У члану 5. став 1. реч: „Министар” замењује се речју: „Влада”.

У ставу 2. тачка 3) после речи: „фармацеутској индустрији” додају се речи: „саставља и ажурира смернице у складу са прописима Европске уније”.

У ставу 3. речи: „увоз, извоз или транзит” замењују се речима: „увоз или извоз”.

Члан 4.

У члану 6. став 6. речи: „прве, друге или треће” замењује се речима: „прве и друге”.

После става 6. додају се ст. 7, 8, 9. и 10. који гласе:

„Дозвољен је промет на мало прекурсора треће категорије у складу са прописима којима се уређује област хемикалија, биоцидних производа и предмета опште употребе.

Правно лице које је добило дозволу Министарства, односно министарства надлежног за послове ветерине, за производњу, односно промет на велико лекова у складу са прописима којима се уређује област лекова, може на основу те дозволе да врши производњу, односно промет на велико прекурсора четврте категорије.

Дозвољен је промет на мало прекурсора четврте категорије у складу са прописима којима се уређује област лекова, здравствене заштите људи и здравствене заштите животиња.

Списак правних лица којима је издата дозвола за производњу, односно промет прекурсора објављује се у „Службеном гласнику Републике Србије”.

Члан 5.

У члану 7. став 1. тачка 1) мења се и гласи:

„1) има решење о упису у регистар који води Агенција за привредне регистре Србије;”.

Тачка 3) мења се и гласи:

„3) има у сталном радном односу са пуним радним временом на неодређено време лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије, са завршеним факултетом хемијске, физичкохемијске, биохемијске, технолошке или фармацеутске струке;”.

У тачки 4) речи: „опојних дрога и психотропних супстанци” замењују се речима: „психоактивних контролисаних супстанци”.

У тачки 5) речи: „поступак за кривично дело које га чини неподобним за обављање послова производње, односно промета прекурсора, односно да против тих лица није донета правноснажна пресуда за кривично дело из области опојних дрога и психотропних супстанци” замењују се речима: „кривични поступак, односно да није донета правноснажна пресуда за кривично дело из области психоактивних контролисаних супстанци, прекурсора и организованог криминала.”.

Члан 6.

У члану 8. став 1. речи: „лице из члана 6. ” замењују се речима: „лице из члана 6. став 1. ”.

После става 4. додаје се став 5. који гласи:

„Правно лице које врши производњу, односно промет на велико прекурсора четврте категорије из члана 6. став 8. овог закона, дужно је да Министарству достави податке о лицу одговорном за производњу, односно промет на велико прекурсора четврте категорије.”.

Члан 7.

У члану 9. став 1. број „90 ” замењује се бројем „60 ”, а после речи: „овог закона ” додају се речи: „односно у року од 30 дана ако се ради о захтеву за измену или обнову дозволе. ”.

У ставу 2. речи: „неодређено време ” замењују се речима: „три године ”.

После става 2. додају се ст. 3, 4, 5. и 6. који гласе:

„Дозвола из става 1. овог члана не може се пренети на друго правно лице.

Министар о захтеву за издавање дозволе из става 1. овог члана, одлучује решењем које је коначно у управном поступку.

Против решења из става 4. овог члана може се покренути управни спор.

Министар прописује образац и садржину захтева за издавање, измену или обнову дозволе из става 1. овог члана. ”.

Члан 8.

У члану 10. после става 3. додају се ст. 4, 5. и 6. који гласе:

„О захтеву из става 1. овог члана министар одлучује решењем.

Решење из става 4. овог члана је коначно у управном поступку и против њега се може покренути управни спор.

Министар прописује образац и садржину захтева за издавање дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије из става 1. овог члана. ”.

Члан 9.

У члану 11. после става 1. додаје се став 2. који гласи:

„Министар прописује образац и садржај изјаве крајњег корисника из става 1. овог члана. ”.

Члан 10.

Назив члана 17. и члан 17. мењају се и гласе:

„Дозвола за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије

Члан 17.

Увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије обавља правно лице коме је Министарство издало дозволу за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије.

За добијање дозволе из става 1. овог члана правно лице подноси захтев Министарству.

Дозвола из става 1. овог члана може се издати за једну супстанцу из прве или четврте категорије, односно за највише две супстанце из друге или треће категорије прекурсора.

Правно лице из става 2. овог члана за издавање дозволе за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије плаћа републичку административну таксу у складу са законом.

Образац и садржај дозволе која се издаје за увоз, односно извоз из става 1. овог члана прописује министар.”.

Члан 11.

Члан 18. мења се и гласи:

„Члан 18.

Уз захтев из члана 17. овог закона правно лице које обавља увоз односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије прилаже:

- 1) назив прекурсора из списка прекурсора, CAS број и тарифни број из номенклатуре царинске тарифе (CN код);
- 2) количину и садржај прекурсора, а ако се ради о смеши супстанци или природном производу – тежину, односно тежински проценат прекурсора у смеши или природном производу;
- 3) за прекурсоре четврте категорије назив лека, фармацеутски облик и јачину лека, величину паковања и број паковања;
- 4) изјаву о намени употребе прекурсора који се увози;
- 5) назив и адресу произвођача;
- 6) назив и адресу увозника и извозника;
- 7) податке о превозном средству и превознику, релацији превоза и царинској испостави где се пошиљка царини;
- 8) профактуру;
- 9) увозну дозволу надлежног органа државе у коју се врши извоз прекурсора;
- 10) безбедносни лист (SDS) за прекурсоре прве, друге и треће категорије;
- 11) друге податке на захтев министарства.”.

Члан 12.

У члану 19. ст. 2. и 3. бришу се.

После става 1. додају се ст. 2, 3. и 4. који гласе:

„Министарство одбија захтев за издавање дозволе за увоз, односно извоз прекурсора, или поништава издату дозволу када утврди да су подаци из члана 18. нетачни или да су прекурсори злоупотребљени у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци.

О захтеву за издавање дозволе за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће и четврте категорије министар одлучује решењем.

Решење из става 3. овог члана је коначно у управном поступку и против њега се може покренути управни спор.”.

Члан 13.

У члану 20. ст. 1. и 2. мењају се и гласе:

„Орган надлежан за царинске послове дужан је да код сваког увоза односно извоза прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије, на свакој дозволи за увоз односно извоз прекурсора упише датум и место извршеног царинења и изврши оверу дозволе печатом царинске испоставе.

Правно лице које је извршило увоз или извоз прекурсора прве и четврте категорије дужно је да дозволу за увоз или извоз из става 1. овог члана врати Министарству у року од 15 дана од дана извршеног царинења, односно у року од 15 дана од потпуног искоришћења дозволе за прекурсоре друге или треће категорије.”

У ставу 3. после речи: „увоз” додаје се реч: „односно”, а после речи: „извоз” бришу се речи: „односно транзит”.

Члан 14.

У члану 21. став 1. после речи: „прве” додају се речи: „и четврте”.

У ставу 2. после речи: „провери” додају се речи: „PEN online”, а речи: „и изјаве из члана 11. овог закона, које морају бити приложене уз захтев.” бришу се.

Став 3. мења се и гласи:

„Министарство одбија захтев за издавање дозволе за извоз прекурсора прве и четврте категорије ако је на основу провере PEN online утврђено да дозвола за увоз из става 2. овог члана није издата, односно да дозвола за увоз није издата од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози.”

После става 3. додају се ст. 4. и 5. који гласе:

„Дозвола из става 2. овог члана издаје се на период од три месеца и на основу ове дозволе не могу се вршити парцијалне испоруке прекурсора прве и четврте категорије.

Министарство може тражити да се увозна дозвола из става 1. овог члана достави преведена на српски језик од стране сталног судског преводиоца.”

Члан 15.

Члан 22. мења се и гласи:

„Члан 22.

Увоз, односно извоз прекурсора друге или треће категорије правно лице врши на основу дозволе за увоз, односно извоз прекурсора друге или треће категорије коју издаје Министарство на период од шест месеци од дана издавања дозволе.

На основу дозволе из става 1. овог члана могу се вршити парцијалне испоруке прекурсора друге и треће категорије.”

Члан 16.

У члану 23. ст. 1. и 2. речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”.

Члан 17.

У члану 24. став 1. речи: „као и изјаву из члана 11. овог закона” бришу се.

У ставу 2. после речи: „провери” додају се речи: „PEN online”, а речи: „као и изјаве из члана 11. овог закона, које морају бити приложене уз захтев” бришу се.

Став 3. мења се и гласи:

„Министарство одбија захтев за издавање дозволе за извоз прекурсора друге и треће категорије из става 1. овог члана, ако је на основу провере PEN online утврђено да дозвола из става 2. овог члана није издата, односно да дозвола за увоз није издата од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози.”.

После става 4. додаје се став 5. који гласи:

„Министарство може тражити да се увозна дозвола из става 1. овог члана достави преведена на српски језик од стране сталног судског преводиоца.”.

Члан 18.

У члану 25. став 1. после речи: „прекурсора” додају се речи: „прве, друге или треће категорије”.

У ставу 2. после речи: „амбалажа” додају се речи: „за прекурсоре прве, друге и треће категорије”, а тачка после речи: „хемикалија” замењује се запетом и додају се речи: „а амбалажа за прекурсоре четврте категорије у складу са прописима којима се уређује област лекова.”.

У ставу 3. речи: „(међународни назив-MSDS)” замењују се речима: „(међународни назив-SDS) за прекурсоре прве, друге и треће категорије.”.

Члан 19.

У члану 26. став 1. речи: „прве, друге или треће категорије” бришу се.

После става 3. додају се ст. 4, 5. и 6. који гласе:

„Министар решењем одређује једно од правних лица из става 2. овог члана за референтну лабораторију за хемијску анализу прекурсора.

Списак правних лица из става 2. овог члана и решење о одређивању референтне лабораторије из става 4. овог члана објављују се у „Службеном гласнику Републике Србије”.

Хемијску анализу прекурсора који су одузети из илегалних токова, односно који представљају предмет кривичног дела врши лабораторија Национално-криминалистичког центра, Министарства унутрашњих послова.”.

Члан 20.

У члану 27. став 4. речи: „Националном бироу Интерпола Београд” бришу се.

После става 4. додаје се став 5. који гласи:

„Обавештење из ст. 1. и 2. овог члана треба да садржи:

1) назив прекурсора;

2) количину и масу прекурсора;

3) назив и адресу увозника, извозника, произвођача или продавца прекурсора;

4) име, презиме и контакт податке о одговорном лицу у правном лицу и лицу одговорном за производњу, односно промет прекурсора.”

Члан 21.

У члану 28. став 1. тачка 4) мења се и гласи:

„4) ако је против одговорног лица у правном лицу, односно против лица одговорног за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона, покренут кривични поступак, односно ако је донета правноснажна пресуда за кривично дело из области психоактивних контролисаних супстанци, прекурсора и организованог криминала.”

У ставу 1. на крају тачке 4) тачка се замењује тачком и запетом и додаје се тачка 5) која гласи:

„5) ако је временски рок на који је издата дозвола истекао.”

После става 2. додаје се став 3. који гласи:

„Носилац дозволе из става 1. овог члана која је престала да важи дужан је да дозволу врати Министарству у року од десет радних дана од дана престанка важења дозволе.”

Члан 22.

У називу члана 29. ст. 1. и 3. речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”.

У ставу 1. после тачке 8) тачка се замењује тачком и запетом и додаје се тачка 9) која гласи:

„9) количину произведених прекурсора, број серије и датум производње.”

После става 3. додаје се став 4. који гласи:

„Документација из ст. 1. и 2. овог члана може бити чувана и у електронском или другом облику, уколико се други облик слаже са оригиналном документацијом и уколико се садржај другог облика може прочитати за све време трајања периода из става 3. овог члана.”

Члан 23.

У члану 30. став 1. мења се и гласи:

„Министарство води евиденције издатих:

1) дозвола за производњу прекурсора, односно правних лица која врше производњу прекурсора;

2) дозвола за промет прекурсора, односно правних лица која врше промет прекурсора;

3) дозвола за употребу прекурсора прве и друге категорије, односно правних лица која употребљавају прекурсоре прве и друге категорије;

4) дозвола за увоз или извоз прекурсора, односно правних лица која врше увоз или извоз прекурсора;

5) сагласности за увоз или извоз других супстанци ван Списка прекурсора, односно правних лица која врше увоз или извоз других супстанци ван Списка прекурсора.”.

У ставу 2. после речи: „међународним споразумима.” додају се речи: „надлежним органима Европске уније и не могу бити употребљени у друге сврхе.”.

Члан 24.

У члану 31. став 1. речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”, а речи: „увоз, извоз или транзит” замењују се речима: „увоз или извоз”, а реч: „транзиту” брише се.

После става 2. додају се ст. 3, 4. и 5. који гласе:

„Правна лица из става 1. овог члана дужна су да поднесу извештај из става 1. овог члана и уколико није било трансакција у току претходне календарске године.

Извештаји из става 1. овог члана могу бити предочени искључиво Министарству и министарству надлежном за унутрашње послове и сматрају се пословном тајном.

Министар прописује садржај и образац извештаја из ст. 1. и 2. овог члана.”.

Члан 25.

У члану 32. став 1. речи: „опојне дроге и психотропне супстанце” замењују се речима: „психоактивне контролисане супстанце”.

Члан 26.

У члану 33. став 2. мења се и гласи:

„На захтев надлежних органа других држава и међународних организација, укључујући и органе Европске уније, најкасније у року од 30 радних дана, Министарство доставља тражене податке о прекурсорима и супстанцама ван Списка прекурсора којима располаже, ради спречавања злоупотребе у производњи, односно промету прекурсора и супстанци ван Списка прекурсора.”.

Члан 27.

У члану 34. став 1. речи: „опојне дроге, психотропне супстанце” замењују се речима: „психоактивне контролисане супстанце”.

Члан 28.

У члану 35. после речи: „прекурсора” додају се речи: „и супстанци ван Списка прекурсора”.

Члан 29.

У члану 36. став 1. тачка 1) речи: „производњу и промет прекурсора, увоз, извоз и транзит” замењују се речима: „производњу, промет, увоз, односно извоз прекурсора и супстанци ван Списка прекурсора”.

Члан 30.

У члану 39. став 2. после речи: „министар” додају се речи: „надлежан за послове државне управе.”.

У ставу 3. после речи: „овог закона” додају се речи: „законом којим се уређује инспекцијски надзор”.

Члан 31.

У члану 41. став 1. тачка 2) речи: „прве, друге или треће” замењују се речима: „прве или друге”.

Тачка 7) мења се и гласи:

„7) ако врши увоз или извоз прекурсора прве или четврте категорије без дозволе за увоз или извоз прекурсора прве или четврте категорије издате од стране Министарства (члан 17. став 1);”.

После тачке 7) додаје се тачка 8) која гласи:

„8) ако врши производњу односно промет прекурсора четврте категорије без дозволе издате од Министарства, односно од министарства надлежног за послове ветерине (члан 6. став 8).”.

У ставу 2. речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”.

Члан 32.

У члану 43. став 1. тачка 5) речи: „увоз, извоз, односно транзит” замењују се речима: „увоз, односно извоз”.

Тачка 6) мења се и гласи:

„6) ако после извршеног увоза или извоза прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије не врати Министарству издату дозволу за увоз или извоз у року од 15 дана од дана извршеног царинења, односно ако не врати издату дозволу за увоз или извоз која није искоришћена, у року од 15 дана од дана престанка важења дозволе (члан 20. ст. 2. и 3);”.

У тачки 7) речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”.

У тачки 11) реч: „транзиту” брише се.

У ставу 3. речи: „друге или треће” замењују се речима: „друге, треће или четврте”.

Члан 33.

Члан 45. мења се и гласи:

„Члан 45.

Прекурсори који су предмет привредних преступа и прекршаја одузеће се.

Прекурсори из става 1. овог члана и прекурсори одузети из илегалних токова, третирају се, односно уништавају као отпад, у складу са прописима којима се уређује управљање отпадом.

Влада прописује ближе услове за поступање са одузетим прекурсорима из става 2. овог члана.

Влада образује Комисију за контролу поступка уништавања прекурсора.

Чланови Комисије из става 4. овог члана немају право на новчану надокнаду за рад у Комисији. ”.

Члан 34.

Влада ће у року од 30 дана од дана ступања на снагу овог закона именовати чланове Комисије из члана 3. став 1. и члана 33. став 4. овог закона.

Влада ће у року од шест месеци од дана ступања на снагу овог закона донети пропис из члана 33. став 3. овог закона.

Члан 35.

Овај закон ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије ”.

О Б Р А З Л О Ж Е Њ Е

I. УСТАВНИ ОСНОВ ЗА ДОНОШЕЊЕ ЗАКОНА

Уставни основ за доношење Закона о изменама и допунама Закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци садржан је у члану 97. став 10. Устава Републике Србије („Службени гласник РС”, број 98/06), којим је прописано да Република Србија уређује и обезбеђује систем у области здравства, организацију, надлежност и рад републичких органа.

II. РАЗЛОЗИ ЗА ДОНОШЕЊЕ ЗАКОНА

Република Србија је потписница Јединствене конвенције Уједињених нација (у даљем тексту: УН) о опојним дрогама из 1961. године, која је измењена и допуњена Протоколом из 1972. године, затим Конвенције о психотропним супстанцама из 1971. године и Конвенције против недозвољене трговине опојним дрогама и психотропним супстанцама из 1988. године, које представљају основу за интервенције УН у области дрога, те самим тим, сарадња са агенцијама и телима УН који постоје у области политике дрога, представља јединствени део националне политике за борбу против дрога што укључује и прекурсоре дрога тј. с упстанце које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци.

Основни текст Закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци („Службени гласник РС”, бр. 107/05) неопходно је ускладити са следећим уредбама које представљају правни оквир Европске уније за прекурсоре дрога:

- Уредба (ЕЗ) број [273/2004](#). Већа и Европског парламента од 11. фебруара 2004. године о прекурсорима дрога (Овом уредбом се одређују темељни прописи за надзор унутрашње трговине тј. трговине унутар Заједнице. Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд;
- Уредба Већа (ЕЗ) број [111/2005](#). од 22. децембра 2004. године којом су утврђена правила за надзор трговине између Заједнице и трећих земаља за прекурсоре дрога. (Овом Уредбом се одређују темељни прописи за надзор спољашње трговине Заједнице са трећим земљама;
- Уредба (ЕУ) бр. [1258/2013](#) Европског Парламента и Већа од 20. новембра 2013. године о измени Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 273/2004;
- Уредба (ЕУ) бр. [1259/2013](#) Европског Парламента и Већа од 20. новембра 2013. године о измени Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 111/2005 о утврђивању правила за надзор трговине прекурсорима за дроге између Заједнице и трећих земаља. (Овом уредбом се додаје IV категорија прекурсора);
- Делегирана Уредба Комисије (ЕУ) [2015/1011](#) од 24. априла 2015. године о допуни Уредбе (ЕЗ) бр. 273/2004 Европског парламента и Већа о прекурсорима за дроге и Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 111/2005 о утврђивању правила за надзор трговине прекурсорима за дроге између Уније и трећих земаља те о стављању ван снаге Уредбе Комисије (ЕЗ) број 1277/2005 (Реч је о заједничкој делегираној Уредби за Уредбу о унутрашњој

трговини Европске уније и за Уредбу о спољашњој трговини ЕУ са трећим државама. Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд);

- Извршна Уредба Комисије (ЕУ) [2015/1013](#) од 25. јуна 2015. године о утврђивању правила у погледу Уредбе (ЕЗ) бр. 273/2004 Европског парламента и Већа о прекурсорима за дроге и у погледу Уредбе Већа (ЕЗ) број 111/2005 о утврђивању правила за надзор трговине прекурсорима за дроге између Уније и трећих земаља (Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд).

III. ОБЈАШЊЕЊЕ ОСНОВНИХ ПРАВНИХ ИНСТИТУТА И ПОЈЕДИНАЧНИХ РЕШЕЊА

Уз члан 1.- Предложене измене и допуне у члану 2. Закона имају за циљ термилошко усклађивање са ЕУ регулативама и дефиницијама Међународног бироа за контролу наркотика (INCB).

Уз члан 2. – Предложеним изменама и допунама у члану 4. Закона уводи се појам четврте категорије прекурсора (лекови који садрже прекурсоре прве категорије: ефедрин, псеудоефедрин, норелефедрин или њихове соли) и врши се подела друге категорије прекурсора на две поткатеорије: IIа и IIб.

Уз члан 3. – Предложеном изменом и допуном у члану 5. Закона Влада ће образовати мултидисциплинарну Комисију за прекурсоре дрога, а нови задатак ове комисије биће израда и правовремено ажурирање смерница и упутстава за област прекурсора и супстанци ван Списка прекурсора – смернице су намењене правним лицима и обрађују злоупотребу прекурсора и супстанци ван Списка прекурсора.

Уз члан 4. - Изменама и допунама члана 6. Закона, дозвољава се промет на мало прекурсорима треће категорије у складу са прописима којима се уређује област хемикалија, биоцидних производа и предмета опште употребе, као и прекурсорима четврте категорије у складу са прописима којима се уређује област лекова, здравствене заштите људи и здравствене заштите животиња. Забрањен је промет на мало прекурсорима прве и друге категорије.

Такође, у члану 6. прецизно се појашњава, да правна лица која имају дозволу за производњу лекова или дозволу за промет на велико лекова издату од Министарства, односно министарства надлежног за послове ветерине, могу на основу те дозволе да врше производњу односно промет прекурсора четврте категорије (лекови који садрже прекурсоре прве категорије: ефедрин, псеудоефедрин, норелефедрин или њихове соли).

Уз члан 5. – Предложеним изменама и допунама члана 7. Закона врши се усклађивање са домаћим законодавством у области хемикалија, уписа у Регистар Агенције за привредне регистре Србије и прецизно се дефинише радни и стручни статус лица одговорног за производњу и промет прекурсора прве, друге, треће и четврте категорије. Предложеном допуном одговорно лице у правном лицу и одговорно лице за производњу и промет прекурсора сматрају се неподобним за вршење послова са прекурсорима дрога, ако је против њих покренут поступак за кривично дело или је донета правноснажна пресуда за кривично дело из области организованог криминала.

Уз члан 6.- Предложеном допуном члана 8. Закона, обавезује се правно лице које врши производњу и/или промет на велико прекурсора четврте категорије да Министарству достави податке о лицу одговорном за производњу односно промет прекурсора (име и презиме, стручна спрема, контакт подаци).

Уз члан 7. – Предложеним изменама и допунама члана 9. Закона, рок за издавање дозволе за производњу, односно промет прекурсора после достављања потпуне документације скраћује се са 90 на 60 дана, а рок за измену и обнову дозволе дефинише се као рок од 30 дана.

Допуном се прецизно дефинише да је дозвола за производњу, односно промет прекурсора непреносива на друго правно лице, као и да министар прописује образац и садржај захтева за издавање, измену и обнову дозволе.

Уз члан 8. – Предложеном допуном члана 10. министар решењем одлучује о издавању дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије, и прописује образац и садржај захтева за издавање дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије.

Уз члан 9. – Предложеном допуном члана 11. министар прописује образац и садржај изјаве крајњег корисника.

Уз члан 10. – Изменом наслова члана 17. и члана 17. дефинише се и обавеза издавања дозволе за увоз, односно извоз прекурсора четврте категорије (лекови који садрже прекурсоре прве категорије: ефедрин, псеудоефедрин, норелефрин или њихове соли). Такође, прецизно се дефинише да се дозвола може издати за једну супстанцу из прве или четврте категорије прекурсора, односно за највише две супстанце исте категорије прекурсора друге или треће категорије, као и да се за издавање дозволе плаћа републичка административна такса. Министар прописује образац и садржај захтева за издавање дозволе за увоз, односно извоз прекурсора.

Уз члан 11. – Предложеном заменом одредаба члана 18. прецизно се дефинишу докази које правно лице уз захтев прилаже Министарству у циљу добијања дозволе за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће или четврте категорије.

Уз члан 12. – Предложеном допуном члана 19. Закона, дефинише се да Министарство може да одбије захтев за издавање дозволе за увоз, односно извоз прекурсора уколико постоји основана сумња да су подаци из члана 18. нетачни или да ће прекурсори бити злоупотребљени у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци.

Брисањем става 2. врши се усклађивање са одговарајућом регулативом ЕУ која не прописује обавезу издавања дозволе за транзит.

Уз члан 13. – Предложеним изменама и допунама члана 20. Закона, дефинише се обавеза органа надлежног за царинске послове, да на свакој дозволи за увоз, односно извоз прекурсора четврте категорије упише датум и место царањења и изврши оверу печатом царинске испоставе. Дефинише се обавеза правног лица да после извршеног увоза, односно извоза прекурсора четврте категорије, у року од 15 дана од дана царањења врати Министарству искоришћену дозволу. Такође, правно лице је у обавези да врати неискоришћену дозволу Министарству, најкасније 15 дана од дана престанка њеног важења.

Уз члан 14. – Предложеним изменама и допунама члана 21. Закона, дефинише се рок важности дозволе за извоз прекурсора прве и четврте категорије на три месеца, као и забрана парцијалних испорука ових прекурсора. Такође, допуном одредаба члана 21. Закона, дефинише се обавеза Министарства да изврши PEN ONLINE проверу увозне дозволе за прекурсоре прве и четврте категорије код надлежног органа државе увознице, као и

могућност да Министарство тражи судски превод увозне дозволе на српски језик.

Уз члан 15. – Предложеним изменама и допунама члана 22. Закона, дефинише се рок важности дозволе за увоз, односно извоз прекурсора друге и треће категорије на шест месеци, као и то да је дозвољена парцијална испорука ових прекурсора.

Уз члан 16. – Предложеним допунама члана 23. Закона, дефинише се обавеза правног лица да Министарству доставља извештај о извршеном увозу, односно извозу прекурсора четврте категорије, у року од 15 дана од дана извршеног увоза, односно извоза, као и да извештај садржи податке из члана 18. Закона.

Уз члан 17. – Предложеним изменама и допунама члана 24. Закона, дефинише се обавеза Министарства да пре издавања дозволе за извоз прекурсора друге или треће категорије у државу за коју расположиви подаци указују да се прекурсори на њеној територији користе за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци, изврши PEN ONLINE проверу веродостојности увозне дозволе код надлежног органа државе увознице. Министарство може да одбије захтев за издавање дозволе за извоз прекурсора друге и треће категорије, ако је на основу провере PEN online утврђено да дозвола није издата, односно да дозвола за увоз није издата од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози. Такође, Министарство може да тражи судски превод увозне дозволе на српски језик.

Уз члан 18. – Предложеним допунама члана 25. Закона, дефинише се да амбалажа за прекурсоре прве, друге и треће категорије мора бити усклађена са прописима којима се уређује означавање хемикалија, а амбалажа за прекурсоре четврте категорије у складу са прописима који уређују област лекова, као и да се уз пошиљку прекурсора прве, друге и треће категорије прилаже безбедносни лист (SDS).

Уз члан 19. – Предложеним изменама и допунама члана 26. Закона, дефинише се да министар решењем одређује правна лица која испуњавају услове за хемијску анализу прекурсора и референтну лабораторију за хемијску анализу прекурсора, као и да се списак овлашћених лабораторија и референтне лабораторије објављује у „Службеном гласнику Републике Србије”. Такође, предлог је да хемијску анализу прекурсора који су одузети из илегалних токова, односно који представљају предмет кривичног дела врши лабораторија Национално-криминалистичког центра, Министарства унутрашњих послова

Уз члан 20. – Предложеном допуном члана 27. Закона, дефинише се минимум садржаја обавештења о производњи и промету прекурсора које правно лице доставља Министарству и другим надлежним државним органима у случају злоупотреба и недозвољених радњи у производњи и промету прекурсора.

Уз члан 21. – Предложеним допунама члана 28. Закона, дефинише се престанак важења дозволе за производњу, односно промет прекурсора (рок важења дозволе ограничен на три године) и рок за враћање дозволе којој је истекао рок. Такође, допуна се односи и на неподобност одговорног лица у правном лицу и одговорног лица за производњу и промет прекурсора ако је против њих покренут поступак за кривично дело или је донета правноснажна пресуда за кривично дело из области организованог криминала.

Уз члан 22. - Предложеном допуном члана 29. правно лице се обавезује да води евиденције и за прекурсоре четврте категорије, односно евиденцију о

количини произведених прекурсора, број серије и датум производње, као и да евиденције чува најмање пет година од дана настанка.

Уз члан 23. - Предложеном изменом и допуном члана 30. Закона, прецизно се дефинишу евиденције које води Министарство (евиденције издатих дозвола за производњу прекурсора, односно правних лица која врше производњу прекурсора; издатих дозвола за промет прекурсора, односно правних лица која врше промет прекурсора; издатих дозвола за употребу прекурсора прве и друге категорије, односно правних лица која употребљавају прекурсоре прве и друге категорије; издатих дозвола за увоз или извоз прекурсора, односно правних лица која врше увоз или извоз прекурсора), као и да подаци из тих евиденција могу да се учине доступним и надлежним органима ЕУ.

Уз члан 24. – Предложеним изменама и допунама члана 31. Закона, правна лица се обавезују да достављају годишње и ванредне извештаје и за прекурсоре четврте категорије, затим да достављају извештаје и када није било производње, односно промета прекурсора током претходне календарске године, као и да се ти извештаји сматрају пословном тајном и да могу бити доступни Министарству и министарству надлежном за унутрашње послове. Министар прописује садржај и образац извештаја.

Уз члан 25. – У члану 32. Закона усклађен је назив инспектора са називом инспектора дефинисаним у Закону о психоактивним контролисаним супстанцама.

Уз члан 26. – Предложеним изменама и допунама члана 33. Закона, Министарство се обавезује да у циљу спречавања злоупотребе у производњи и промету прекурсора, доставља информације о прекурсорима и супстанцама ван Списка прекурсора и надлежним органима ЕУ, у року од 30 радних дана од дана захтева.

Уз члан 27. – У члану 34. Закона усклађен је назив инспектора са називом инспектора дефинисаним у Закону о психоактивним контролисаним супстанцама.

Уз члан 28. – Предложеном допуном у члану 35. Закона, будући да се транзит врши без дозволе (као у ЕУ), орган надлежан за царинске послове врши надзор над прекурсорима као и над сваком другом робом која је у транзиту.

Уз члан 29. – Предложеном допуном у члану 36. Закона, инспектор за психоактивне контролисане супстанце и прекурсоре, не врши надзор над транзитом прекурсора, будући да транзит није на „режиму дозволе”.

Уз члан 30. – Предложеном допуном у члану 39. Закона, врши се усклађивање са законом којим се уређује инспекцијски надзор, односно дефинише се да образац и садржину инспекторске легитимације прописује министар надлежан за послове државне управе.

Уз члан 31. – Предложеним изменама и допунама у члану 41. Закона дефинише се привредни преступ за правно лице, одговорно лице у правном лицу и лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора ако поступају супротно одредбама овог закона приликом производње и промета прекурсора четврте категорије.

Уз члан 32. – Предложеним изменама и допунама у члану 43. Закона дефинише се прекршај за правно лице, одговорно лице у правном лицу и лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора ако поступају супротно

одредбама овог закона приликом производње и промета прекурсора четврте категорије.

Уз члан 33. – Предложеним изменама и допунама у члану 45. Закона дефинише се да прекурсори који су предмет привредних преступа, прекршаја или су предмет кривичног дела (одузети из илегалних токова) третирају односно уништавају као отпад, у складу са прописима којима се уређује управљање отпадом. Предложено је да Влада пропише ближе услове за поступање са одузетим прекурсорима, као и да образује Комисију за контролу поступка уништавања прекурсора.

Уз члан 34. – Дефинише се да ће Влада у року од 30 дана од дана ступања на снагу овог закона образовати Комисију за прекурсоре и Комисију за контролу поступка уништавања прекурсора, као и да ће у року од шест месеци донети пропис којим прописује ближе услове за поступање са одузетим прекурсорима који су предмет прекршаја, привредног преступа и кривичног дела.

IV. СРЕДСТВА ЗА СПРОВОЂЕЊЕ ЗАКОНА

За спровођење овог закона обезбеђена су средства у буџету Републике Србије за 2019. годину, на разделу 27 – Министарство здравља, Програм 1801 - Уређење и надзор у области здравства, Програмска активност 0004 – Надзор у области лекова и медицинских средстава и психоактивних контролисаних супстанци и прекурсора, економска класификација 411 – Плате, додаци и накнаде запослених (зараде), у износу од 21.669.000 динара, 412 – Социјални доприноси на терет послодавца у износу од 3.878.000 динара.

У току 2019. године потребно је запослити два државна службеника у звању саветника, сукцесивно, у складу са обезбеђеним средствима.

У 2020. години потребно је запослити два државна службеника у звању саветника, а средства ће се обезбедити у оквиру лимита које одреди Министарство финансија за 2020. годину и наредне две године.

АНАЛИЗА ЕФЕКТА ПРОПИСА

ПРЕДЛОГ ЗАКОНА О ИЗМЕНАМА И ДОПУНАМА ЗАКОНА О СУПСТАНЦАМА КОЈЕ СЕ КОРИСТЕ У НЕДОЗВОЉЕНОЈ ПРОИЗВОДЊИ ОПОЈНИХ ДРОГА И ПСИХОТРОПНИХ СУПСТАНЦИ

1. *Одређивање проблема који закон треба да реши*

Основни текст Закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци („Службени гласник РС”, број 107/05) неопходно је ускладити са следећим уредбама које представљају правни оквир Европске уније за супстанце које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци (у даљем тексту: прекурсори):

- Уредба (ЕЗ) број 273/2004.
- Уредба Већа (ЕЗ) број 111/2005
- Уредба (ЕУ) бр. 1258/2013
- Уредба (ЕУ) бр. 1259/2013
- Делегирана Уредба Комисије (ЕУ) 2015/1011
- Извршна Уредба Комисије (ЕУ) 2015/1013.

Такође, неопходно је извршити усклађивање и са националним прописима који су објављени после 2005. године, а директно или индиректно утичу на област производње и промета прекурсора:

- 1) Закон о општем управном поступку („Службени гласник РС”, број 18/16)
- 2) Закон о инспекцијском надзору („Службени гласник РС”, бр. 36/15 и 44/18 - др. закон)
- 3) Закон о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС”, бр. 30/10, 107/12, 105/17 - др. закон и 113/17 - др. закон)
- 4) Закон о хемикалијама („Службени гласник РС”, бр. 36/09, 88/10, 92/11, 93/12 и 25/15)
- 5) Закон о биоцидним производима („Службени гласник РС”, бр. 36/09, 88/10, 92/11 и 25/15)
- 6) Закон о здравственој исправности предмета опште употребе („Службени гласник РС”, број 92/11).

2. *Циљ који се овим прописом постиже*

Изменама и допунама Закона о прекурсорима постиже се виши степен усаглашености са стандардима ЕУ, са крајњим циљем функционисања тржишне економије и основног принципа ЕУ – слободног кретања робе. Предложено законско решење је израз усклађивања са међународним обавезама које произлазе из ратификованих међународних уговора – на првом месту Споразума о стабилизацији и придруживању.

Формални циљ, који ће се постићи овим законом, јесте већи степен усаглашености националних прописа са правним тековинама ЕУ, што је и тренутни захтев, па и примедба упућена од стране Европске Комисије (примедба се односи на неусаглашеност прописа у овој области) кроз Извештај о напретку Републике Србије (који се периодично израђује), као и кроз примедбе и сугестије Европске Комисије које смо добили на стратешка документа израђена у преговарачком процесу за добијање статуса државе чланице ЕУ.

Изменама и допунама Закона о прекурсорима успоставља се систем следљивости, који се огледа кроз могућност праћења прекурсора у свим фазама производње, прераде или промета, у сарадњи са МУП-ом и Управом царина, и следствено томе адекватно извештавање Међународног бироа за контролу наркотика (INCB).

Свакако, у будућем раду значајни циљеви ће се постићи путем успостављања система брзе провере пре извоза прекурсора (PEN Online), којим ће се унапредити размена информација о потенцијалним ризицима везаним за прекурсоре, тј. о њиховој евентуалној злоупотреби у производњи дрога и психотропних супстанци.

3. Да ли су разматране друге могућности за решавање проблема?

Разматране су и друге могућности како и налажу основни постулати Анализе ефеката прописа, али с обзиром на околности да важећи Закон о прекурсорима није у довољној мери транспоновео захтеве релевантних ЕУ прописа, као и неопходност да се изврши усклађивање са националним прописима донетим после 2005. године, једина опција којом се може решити овај проблем јесу измене и допуне Закона о прекурсорима.

4. Зашто је доношење овог прописа најбоље за решење проблем?

У складу са Јединственим методолошким правилима за израду прописа, јасно је прописано која питања се уређују законом, а која питања су предмет ближег и детаљнијег уређења подзаконских аката, као и правило да подзаконска акта морају имати правни основ у закону, те да иста само разрађују одредбе дате у закону. С обзиром да питања која се овом приликом уређују могу бити предмет уређења искључиво закона, донета је одлука о изради Закона о изменама и допунама закона о прекурсорима.

Упоредо са нацртом Закона рађено је на тексту подзаконских аката, који ближе разрађују одредбе Закона о прекурсорима, тако да ће након ступања на снагу овог закона, министар надлежан за послове здравља донети подзаконска акта која детаљније уређују област производње и промета прекурсора.

5. На кога ће и како утицати решења предложена у овом пропису?

Ово законско решење не повећава обавезе правних лица, односно привредних субјеката у пословању са прекурсорима, већ олакшава пословање у следећим сегментима:

- смањује се број доказа, односно документације која је потребна за добијање одговарајућих дозвола за производњу, односно промет прекурсора;
- рок за издавање дозволе за производњу, односно промет прекурсора после достављања потпуне документације скраћује се са 90 на 60 дана, а рок за измену и обнову дозволе дефинише се као рок од 30 дана;
- послове лица одговорног за производњу, односно промет прекурсора може да обавља и лице са завршеним факултетом технолошке струке;
- дозвољава се промет на мало прекурсорима треће категорије у складу са прописима који уређују област хемикалија, биоцидних производа и предмета опште употребе, као и прекурсорима четврте категорије у складу са прописима који уређују област лекова, здравствене заштите људи и здравствене заштите животиња;

- правна лица која имају дозволу за производњу лекова или дозволу за промет на велико лекова издату од Министарства, односно министарства надлежног за послове ветерине, могу на основу те дозволе да врше производњу односно промет прекурсора четврте категорије (лекови који садрже прекурсоре прве категорије: ефедрин, псеудоефедрин, нореефедрин или њихове соли);
- прецизно се дефинише да се дозвола може издати за једну супстанцу из прве или четврте категорије прекурсора, односно за највише две супстанце исте категорије прекурсора друге или треће категорије, као и да се за издавање дозволе плаћа републичка административна такса;

6. Који су трошкови који ће примена овог прописа изазвати грађанима и привреди, посебно малим и средњим предузећима?

Измене и допуне Закона о прекурсорима, односно његова примена, не изазива нове трошкове за субјекте у пословању прекурсорима (осим трошкова који су и до сада постојали – уплата републичке административне таксе, тар.бр.181).

7. Да ли позитивни ефекти доношења овог прописа оправдавају његове трошкове?

Да, позитивни ефекти овог прописа оправдавају већ постојеће трошкове (који нису новина овог прописа).

8. Да ли овај пропис стимулише појаву нових привредних субјеката на тржишту и стимулишу тржишну конкуренцију?

Да, као што је наведено у тачки 5. ове анализе, олакшава се пословање привредних субјеката, па се очекује и појава нових привредних субјеката.

9. Да ли су заинтересоване стране имале прилику да изнесу своје ставове о овом пропису?

Заинтересоване стране су укључене решењем министра здравља у радну групу за израду Нацрта закона о изменама и допунама закона о прекурсорима. Такође, на изради Нацрта закона учествовао је и експерт ЕУ, у оквиру PLAC пројекта.

У претходном поступку прибављена су мишљења Европске комисије, као и министарстава чија надлежност „задире“ у област прекурсора.

Радна група Министарства здравља, која је учествовала у изради Нацрта закона анализирала је све примедбе, предлоге и сугестије и већину прихватила и „уградила“ у достављени текст Нацрта закона о прекурсорима.

Јавна расправа о Нацрту закона спроведена је од 9. до 28. новембра 2018. године у складу са Закључком и Програмом јавне расправе (Одбор за јавне службе Владе РС, 05-Број: 011-10704/2018 од 7.11.2018.год.) и није било примедби и сугестија на Нацрт закона

10. Које ће мере током примене овог прописа бити предузете да би се остварили разлози доношења овог прописа?

Током примене овог прописа Министар надлежан за послове здравља донеће подзаконска акта на основу овлашћења из овог закона:

- Правилник о обрасцу и садржају захтева за издавање, измену или обнову дозволе за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије;
- Правилник о обрасцу и садржају захтева за издавање дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије;
- Правилник о обрасцу и садржају изјаве крајњег корисника прекурсора прве, друге и треће категорије;
- Правилник о обрасцу и садржају дозволе за увоз, односно извоз прекурсора прве, друге, треће и четврте категорије прекурсора;
- Правилник о обрасцу и садржају годишњег и ванредног извештаја правног лица о производњи, промету, увозу, односно извозу прекурсора.

Инспекција за психоактивне контролисане супстанце и прекурсоре, путем инспекцијског надзора пратиће степен имплементације прописа од стране субјеката у пословању прекурсорима и надлежних институција (института и завода за јавно здравље, овлашћених акредитованих лабораторија за контролу прекурсора итд.).

11. Капацитети за спровођење предложених решења и план активности и мера за спровођење законских решења

За спровођење предложених решења користиће се постојећи административни капацитети, уз континуирану едукацију истих уз подршку пројеката ЕУ (ТАИЕХ, PLAC и сл.) и СУК и запошљавање нових кадрова у складу са политиком Владе Републике Србије.

За спровођење овог закона обезбеђена су средства у буџету Републике Србије за 2019. године, на разделу 27-Министарство здравља, Програм 1801-Уређење и надзор у области здравства, Програмска активност 0004 – Надзор у области лекова и медицинских средстава и психоактивних контролисаних супстанци и прекурсора, економска класификација 411 - Плате, додаци и накнаде запослених (зараде), у износу од 21.669.000 динара, 412 - Социјални доприноси на терет послодавца у износу од 3.878.000 динара.

У току 2019. године потребно је запослити два државна службеника у звању саветника, сукцесивно, у складу са обезбеђеним средствима.

У 2020. години потребно је запослити два државна службеника у звању саветника, а средства ће се обезбедити у оквиру лимита које одреди министарство финансија за 2020. и наредне две године.

ПРЕГЛЕД ОДРЕДАБА КОЈЕ СЕ МЕЊАЈУ И ДОПУЊУЈУ

ПРЕДЛОГА ЗАКОНА О ИЗМЕНАМА И ДОПУНАМА ЗАКОНА О СУПСТАНЦАМА КОЈЕ СЕ КОРИСТЕ У НЕДОЗВОЉЕНОЈ ПРОИЗВОДЊИ ОПОЈНИХ ДРОГА И ПСИХОТРОПНИХ СУПСТАНЦИ

I. ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

Овим законом уређују се услови за производњу и промет на велико супстанци које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци (у даљем тексту: прекурсори), надзор у овој области ради спречавања њихове злоупотребе или коришћења у недозвољене сврхе, као и друга питања од значаја за ову област.

Члан 2.

Изрази употребљени у овом закону имају следеће значење:

1) **прекурсор** је супстанца утврђена Списком прекурсора, као и смеша супстанци или природни производ који садржи прекурсор, а који се користе за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци, осим лекова и других препарата који садрже прекурсоре који су тако сједињени да се не могу лако, једноставно и на економично исплатив начин прерадити и употребити;

1а) **СМЕША** ЈЕ МЕШАВИНА ИЛИ РАСТВОР ДВЕ ИЛИ ВИШЕ СУПСТАНЦИ;

1б) **ПРИРОДНИ ПРОИЗВОД** ЈЕ СУПСТАНЦА КОЈА СЕ КАО ТАКВА НАЛАЗИ У ПРИРОДИ НЕПРЕРАЂЕНА ИЛИ ПРЕРАЂЕНА ИСКЉУЧИВО РУЧНИМ, МЕХАНИЧКИМ ИЛИ ГРАВИТАЦИОНИМ ПУТЕМ, РАСТВОРАЊЕМ У ВОДИ, ФЛОТАЦИЈОМ, ЕКСТРАКЦИЈОМ ПОМОЋУ ВОДЕ, ДЕСТИЛАЦИЈОМ ВОДЕНОМ ПАРОМ ИЛИ УПАРАВАЊЕМ ВОДЕ, ИЛИ ИЗДВОЈЕНА ИЗ ВАЗДУХА НА БИЛО КОЈИ НАЧИН;

2) **супстанца ван Списка прекурсора** јесте свака супстанца која може да се употреби за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци, а није утврђена Списком прекурсора;

3) **производња прекурсора** је њихово добијање синтезом или изоловањем из природне или синтетичке смеше супстанци, њихова модификација, пречишћавање, прерада, паковање и мешање ради добијања полупроизвода или готових производа коришћењем хемијских, физичких и биолошких процеса, а обавља је правно лице;

4) **промет прекурсора** је промет прекурсора на велико (у даљем тексту: промет) који обухвата: увоз, извоз, транзит, превоз, складиштење, испоруку, продају, куповину, посредовање при куповини или продаји прекурсора, као и свако руковање прекурсорима, а који обавља правно лице уз новчану накнаду или без плаћања, односно без наплате противвредности;

5) **транзит прекурсора** је превоз прекурсора преко територије Републике Србије, без претовара, истовара или замене пошилике од уласка на територију до изласка са територије Републике Србије; КОЈИ СЕ ВРШИ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИ УРЕЂУЈУ ЦАРИНСКИ ПОСТУПАК И ТРАНСПОРТ ОПАСНИХ МАТЕРИЈА;

6) **превоз прекурсора** је преношење прекурсора са једног места на друго у Републици Србији, без претовара, истовара или замене

пошиљке до крајњег места превоза прекурсора у Републици Србији, а које обавља превозник;

7) **број из Међународног регистра хемикалија** (у даљем тексту: CAS број) означава број под којим се хемикалија води у међународним збиркама података о хемикалијама;

8) **Међународни биро за контролу опојних дрога (INCB)** јесте орган основан Јединственом конвенцијом о опојним дрогама из 1961. године (измењеном протоколом из 1972. године), надлежан за контролу спровођења конвенција из области опојних дрога и психотропних супстанци, и то: Јединствене конвенције о опојним дрогама (1961), Конвенције о психотропним супстанцама (1971) и Конвенције Уједињених нација против незаконитог промета опојних дрога и психотропних супстанци (1988);

9) **ОБАВЕШТЕЊЕ ПРЕ ИЗВОЗА (Pre Export Notification-PEN online)** ЈЕ РАЗМЕНА ИНФОРМАЦИЈА НАДЛЕЖНИХ ОРГАНА ЗЕМЉЕ ИЗВОЗНИКА И ЗЕМЉЕ УВОЗНИКА О ВЕРОДОСТОЈНОСТИ УВОЗНЕ ДОЗВОЛЕ ЕЛЕКТРОНСКИМ ИЛИ ДРУГИМ ПУТЕМ;

10) **ЦРВЕНА ЛИСТА (Red List)** ЈЕ СПИСАК ПРЕКУРСОРА ПРЕДВИЂЕН КОНВЕНЦИЈОМ УЈЕДИЊЕНИХ НАЦИЈА ПРОТИВ НЕЗАКОНИТОГ ПРОМЕТА ОПОЈНИХ ДРОГА И ПСИХОТРОПНИХ СУПСТАНЦИ (1988), УСВОЈЕН ОД СТРАНЕ НАДЛЕЖНОГ ОРГАНА УЈЕДИЊЕНИХ НАЦИЈА (INCB).

Члан 3.

У извршавању послова из надлежности министарства надлежног за послове здравља (у даљем тексту: Министарство) прописаних овим законом, примењују се одредбе закона којим се уређује општи управни поступак, ако овим законом није другачије одређено.

II. КЛАСИФИКАЦИЈА ПРЕКУРСОРА

Члан 4.

Прекурсори се класификују у прву, ~~другу и трећу~~ ДРУГУ, ТРЕЋУ И ЧЕТВРТУ категорију.

Прву категорију чине прекурсори који се користе као основна и најважнија сировина у производњи опојних дрога и психотропних супстанци.

Другу категорију чине прекурсори који се користе као помоћне сировине у производњи опојних дрога и психотропних супстанци И РАЗВРСТАВАЈУ СЕ НА IIa и IIб ПОТКАТЕГОРИЈУ.

Трећу категорију чине прекурсори који се користе као помоћне сировине у производњи опојних дрога и психотропних супстанци, а који се у том процесу могу заменити и другим одговарајућим сировинама.

ЧЕТВРТУ КАТЕГОРИЈУ ПРЕКУРСОРА ЧИНЕ ЛЕКОВИ КОЈИ СЕ УПОТРЕБЉАВАЈУ У ХУМАНОЈ И ВЕТЕРИНАРСКОЈ МЕДИЦИНИ КОЈИ САДРЖЕ ЕФЕДРИН ИЛИ СОЛИ ЕФЕДРИНА, ПСЕУДОЕФЕДРИН ИЛИ СОЛИ ПСЕУДОЕФЕДРИНА, ОДНОСНО НОРЕФЕДРИН ИЛИ СОЛИ НОРЕФЕДРИНА.

Министар надлежан за послове здравља (у даљем тексту: министар), на предлог Комисије за прекурсоре, утврђује Списак прекурсора, који садржи и њихову класификацију у категорије прекурсора. ~~из ст. 2, 3. и 4. овог члана.~~

Списак прекурсора утврђује се у складу са конвенцијама Уједињених нација које уређују област опојних дрога и психотропних супстанци, као и са прописима Европске уније који се односе на ову област.

Списак прекурсора објављује се у "Службеном гласнику Републике Србије".

Комисија за прекурсоре

Члан 5.

Министар ВЛАДА образује Комисију за прекурсоре (у даљем тексту: Комисија) и именује њене чланове из реда истакнутих стручњака за област хемије, фармације и медицине, односно стручњака у примени прекурсора, опојних дрога и психотропних супстанци, као и од представника Министарства, министарства надлежног за послове заштите животне средине, министарства надлежног за послове ветерине, министарства надлежног за унутрашње послове и органа надлежног за царинске послове.

Комисија је стручно тело које обавља следеће послове:

- 1) предлаже министру Списак прекурсора;
- 2) прати употребу супстанци ван Списка прекурсора и, ради спречавања злоупотреба, предлаже министру њихову класификацију у складу са чланом 4. овог закона, као и стављање тих супстанци на Списак прекурсора;
- 3) даје стручна мишљења правним лицима која обављају делатност у хемијској, односно фармацеутској индустрији, САСТАВЉА И АЖУРИРА СМЕРНИЦЕ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА ЕВРОПСКЕ УНИЈЕ о начину и поступку препознавања сумњиве употребе прекурсора са Списка прекурсора, као и супстанци ван Списка прекурсора и извештава Министарство о уоченим злоупотребама у овој области;
- 4) сарађује са правним лицима која обављају делатност у хемијској, односно фармацеутској индустрији, као и са надлежним државним органима у решавању уочених проблема везаних за производњу, односно промет прекурсора, као и супстанци ван Списка прекурсора, односно даје им потребне стручне информације;
- 5) обавља и друге стручне послове у вези са производњом, односно прометом прекурсора, по налогу министра.

На захтев Министарства, чланови Комисије - представници министарства надлежног за унутрашње послове и органа надлежног за царинске послове дају мишљење Министарству о издавању дозволе подносиоцима захтева за производњу, промет, увоз, извоз или транзит УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ прекурсора прве категорије.

Комисија се именује на период од четири године.

Комисија доноси пословник о свом раду.

Средства за рад Комисије обезбеђују се у буџету Републике Србије.

III. УСЛОВИ ЗА ПРОИЗВОДЊУ И ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА

Дозвола за производњу, односно промет прекурсора

Члан 6.

Производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије може обављати правно лице коме је Министарство издало дозволу за обављање производње, односно дозволу за обављање промета прекурсора прве, друге или треће категорије.

За добијање дозволе из става 1. овог члана правно лице подноси захтев Министарству.

Садржај захтева из става 2. овог члана прописује министар.

Правно лице из става 2. овог члана за издавање дозволе за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије плаћа републичку административну таксу, у складу са законом.

Правно лице које је добило дозволу за производњу прекурсора прве, друге или треће категорије може обављати и промет тих прекурсора на основу добијене дозволе за производњу прекурсора прве, друге или треће категорије.

~~Забрањен је промет на мало прекурсора прве, друге или треће~~ ПРВЕ И ДРУГЕ категорије.

ДОЗВОЉЕН ЈЕ ПРОМЕТ НА МАЛО ПРЕКУРСОРА ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИМА СЕ УРЕЂУЈЕ ОБЛАСТ ХЕМИКАЛИЈА, БИОЦИДНИХ ПРОИЗВОДА И ПРЕДМЕТА ОПШТЕ УПОТРЕБЕ.

ПРАВНО ЛИЦЕ КОЈЕ ЈЕ ДОБИЛО ДОЗВОЛУ МИНИСТАРСТВА, ОДНОСНО МИНИСТАРСТВА НАДЛЕЖНОГ ЗА ПОСЛОВЕ ВЕТЕРИНЕ ЗА ПРОИЗВОДЊУ ОДНОСНО ПРОМЕТ НА ВЕЛИКО ЛЕКОВА, У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИМА СЕ УРЕЂУЈЕ ОБЛАСТ ЛЕКОВА, МОЖЕ НА ОСНОВУ ТЕ ДОЗВОЛЕ ДА ВРШИ ПРОИЗВОДЊУ ОДНОСНО ПРОМЕТ НА ВЕЛИКО ПРЕКУРСОРА ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ.

ДОЗВОЉЕН ЈЕ ПРОМЕТ НА МАЛО ПРЕКУРСОРА ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИМА СЕ УРЕЂУЈЕ ОБЛАСТ ЛЕКОВА, ЗДРАВСТВЕНЕ ЗАШТИТЕ ЉУДИ И ЗДРАВСТВЕНЕ ЗАШТИТЕ ЖИВОТИЊА.

СПИСАК ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈИМА ЈЕ ИЗДАТА ДОЗВОЛА, ЗА ПРОИЗВОДЊУ, ОДНОСНО ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА ОБЈАВЉУЈЕ СЕ У „СЛУЖБЕНОМ ГЛАСНИКУ РЕПУБЛИКЕ СРБИЈЕ“.

Члан 7.

Министарство издаје дозволу за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије правном лицу које испуњава следеће услове:

~~1) има дозволу, издату од надлежног органа, за производњу, односно промет отровних материја, хемикалија, односно лекова, у складу са прописима који регулишу област отровних материја, хемикалија, односно лекова;~~

1) ИМА РЕШЕЊЕ О УПИСУ У РЕГИСТАР КОЈИ ВОДИ АГЕНЦИЈА ЗА ПРИВРЕДНЕ РЕГИСТРЕ СРБИЈЕ;

2) за производњу, односно промет прекурсора прве категорије испуњава посебне услове прописане у складу са овим законом;

~~3) има лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије, са завршеним факултетом хемијске, физичкохемијске, биохемијске или фармацеутске струке;~~

3) ИМА У СТАЛНОМ РАДНОМ ОДНОСУ СА ПУНИМ РАДНИМ ВРЕМЕНОМ НА НЕОДРЕЂЕНО ВРЕМЕ ЛИЦЕ ОДГОВОРНО ЗА ПРОИЗВОДЊУ, ОДНОСНО ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ СА ЗАВРШЕНИМ ФАКУЛТЕТОМ ХЕМИЈСКЕ, ФИЗИЧКОХЕМИЈСКЕ, БИОХЕМИЈСКЕ, ТЕХНОЛОШКЕ ИЛИ ФАРМАЦЕУТСКЕ СТРУКЕ;

4) да му није изречена правноснажна пресуда за привредни преступ за дело из области ~~епојних дрога и психотропних супстанци~~ ПСИХОАКТИВНИХ КОНТРОЛИСАНИХ СУПСТАНАЦИ, односно прекурсора;

5) да против одговорног лица у правном лицу, односно против лица одговорног за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије из тачке 3) овог става, није покренут ~~поступак за кривично дело које га чини неподобним за обављање послова производње, односно промета~~

~~прекурсора, односно да против тих лица није донета правноснажна пресуда за кривично дело из области опојних дрога и психотропних супстанци, КРИВИЧНИ ПОСТУПАК ОДНОСНО ДА НИЈЕ ДОНЕТА ПРАВНОСНАЖНА ПРЕСУДА ЗА КРИВИЧНО ДЕЛО ИЗ ОБЛАСТИ ПСИХОАКТИВНИХ КОНТРОЛИСАНИХ СУПСТАНЦИ, ПРЕКУРСОРА И ОРГАНИЗОВАНОГ КРИМИНАЛА.~~

Посебне услове из става 1. тачка 2) овог члана прописује министар.

Члан 8.

~~Правно лице из члана 6.~~ ЛИЦЕ ИЗ ЧЛАНА 6. СТАВ 1. овог закона дужно је да достави Министарству име, адресу, као и друге податке о лицу одговорном за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије, из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона, уз захтев за добијање дозволе за обављање производње, односно промета из члана 6. став 2. овог закона.

Правно лице дужно је да без одлагања обавештава Министарство о свим променама које се односе на одговорно лице из става 1. овог члана.

Лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора из става 1. овог члана одговорно је за целокупни процес производње, промета и руковања прекурсорима у правном лицу, за вођење евиденција о производњи, односно промету прекурсора, као и за организацију процеса производње, односно промета прекурсора којом се онемогућава злоупотреба у производњи, односно промету прекурсора.

Лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора из става 1. овог члана дужно је да обавештава надлежне органе у правном лицу о свим подацима битним за производњу, промет, увоз, извоз и превоз прекурсора, односно дужно је да их без одлагања обавести о уоченим злоупотребама у производњи, односно у промету прекурсора, о неубичајеним поруџбинама, крађи прекурсора или другим недозвољеним активностима у вези са производњом, односно прометом прекурсора.

ПРАВНО ЛИЦЕ КОЈЕ ВРШИ ПРОИЗВОДЊУ ОДНОСНО ПРОМЕТ НА ВЕЛИКО ПРЕКУРСОРА ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ДУЖНО ЈЕ ДА МИНИСТАРСТВУ ДОСТАВИ ПОДАТКЕ О ЛИЦУ ОДГОВОРНОМ ЗА ПРОИЗВОДЊУ, ОДНОСНО ПРОМЕТ НА ВЕЛИКО ПРЕКУРСОРА ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ.

Члан 9.

Министарство издаје дозволу правном лицу за производњу, односно промет одређеног прекурсора прве, друге или треће категорије са Списка прекурсора у року од ~~90~~ 60 дана од дана пријема потпуне документације која је прописана овим законом и прописима донетим за спровођење овог закона, ОДНОСНО У РОКУ ОД 30 ДАНА АКО СЕ РАДИ О ЗАХТЕВУ ЗА ИЗМЕНУ ИЛИ ОБНОВУ ДОЗВОЛЕ.

Дозвола из става 1. овог члана издаје се на ~~неодређено време~~ ТРИ ГОДИНЕ и садржи следеће податке:

- 1) назив произвођача, односно правног лица које врши промет прекурсора;
- 2) место производње, односно седиште правног лица које врши промет прекурсора;
- 3) назив прекурсора који се производе, односно чији се промет врши;
- 4) друге податке од значаја за издавање дозволе.

ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА НЕ МОЖЕ СЕ ПРЕНЕТИ НА ДРУГО ПРАВНО ЛИЦЕ.

МИНИСТАР О ЗАХТЕВУ ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА, ОДЛУЧУЈЕ РЕШЕЊЕМ КОЈЕ ЈЕ КОНАЧНО У УПРАВНОМ ПОСТУПКУ.

ПРОТИВ РЕШЕЊА ИЗ СТАВА 4. ОВОГ ЧЛАНА МОЖЕ СЕ ПОКРЕНУТИ УПРАВНИ СПОР.

МИНИСТАР ПРОПИСУЈЕ ОБРАЗАЦ И САДРЖИНУ ЗАХТЕВА ЗА ИЗДАВАЊЕ, ИЗМЕНУ ИЛИ ОБНОВУ ДОЗВОЛЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА.

Издавање дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије

Члан 10.

Правно лице које обавља научноистраживачку делатност у складу са прописима којима се уређује научноистраживачка делатност, војне установе, односно војни институти који обављају научноистраживачку делатност у складу са посебним прописима, правна лица која израђују галенске, односно магистралне лекове, могу употребљавати прекурсоре прве и друге категорије за обављање редовне делатности, на основу дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије, коју издаје Министарство.

Дозвола из става 1. овог члана издаје се за појединачну врсту прекурсора прве и друге категорије, а највише у количини потребној за годишњу употребу у редовној делатности правног лица коме се дозвола издаје.

Дозвола из става 1. овог члана садржи следеће податке:

1) назив и седиште правног лица коме се издаје дозвола за употребу прекурсора прве и друге категорије;

2) назив прекурсора за који се издаје дозвола за употребу;

3) количину прекурсора за коју се издаје дозвола за употребу;

4) друге податке од значаја за издавање дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије.

О ЗАХТЕВУ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА МИНИСТАР ОДЛУЧУЈЕ РЕШЕЊЕМ.

РЕШЕЊЕ ИЗ СТАВА 4. ОВОГ ЧЛАНА ЈЕ КОНАЧНО У УПРАВНОМ ПОСТУПКУ И ПРОТИВ ЊЕГА СЕ МОЖЕ ПОКРЕНУТИ УПРАВНИ СПОР.

МИНИСТАР ПРОПИСУЈЕ ОБРАЗАЦ И САДРЖИНУ ЗАХТЕВА ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА УПОТРЕБУ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ И ДРУГЕ КАТЕГОРИЈЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА.

Продаја, односно куповина прекурсора прве, друге и треће категорије у земљи

Члан 11.

Правно лице које продаје прекурсоре прве, друге или треће категорије мора за продају сваког прекурсора прибавити од купца изјаву о намени употребе прекурсора - изјаву крајњег корисника.

МИНИСТАР ПРОПИСУЈЕ ОБРАЗАЦ И САДРЖАЈ ИЗЈАВЕ КРАЈЊЕГ КОРИСНИКА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА.

Члан 12.

Правно лице које врши продају прекурсора прве категорије мора прибавити од купца изјаву из члана 11. овог закона за сваку појединачну испоруку одређеног прекурсора прве категорије, с тим да се продаја може извршити у количини која не може бити већа од количине одређеног прекурсора

прве категорије коју је купац употребио за редовну делатност у претходној календарској години.

Ако су потребе купца за одређеним прекурсором прве категорије веће од количина које је купац употребио у редовној делатности у претходној календарској години, Министарство даје сагласност за продају правном лицу које врши продају прекурсора прве категорије.

Члан 13.

Правно лице које врши продају прекурсора друге категорије мора прибавити од купца изјаву из члана 11. овог закона за сваку појединачну испоруку одређеног прекурсора друге категорије, с тим да се изјава може користити најдуже шест месеци од дана давања изјаве продавцу.

На основу изјаве из става 1. овог члана продавац може испоручити купцу највише три испоруке одређеног прекурсора друге категорије.

Члан 14.

Правно лице које врши продају прекурсора треће категорије мора прибавити од купца изјаву из члана 11. овог закона за сваку појединачну испоруку одређеног прекурсора треће категорије, с тим да се изјава може користити најдуже 12 месеци од дана давања изјаве продавцу.

На основу изјаве из става 1. овог члана продавац може испоручити купцу неограничени број испорука одређеног прекурсора треће категорије.

Члан 15.

Документација о продаји прекурсора прве, друге и треће категорије, коју продавац доставља Министарству за сваког појединачног купца као крајњег корисника, садржи следеће податке:

- 1) назив прекурсора;
- 2) количину и физичко-хемијске карактеристике прекурсора;
- 3) смешу и количину - проценат прекурсора у смеси (ако се ради о смеси);
- 4) име добављача, дистрибутера и купца као крајњег корисника;
- 5) изјаву о намени употребе прекурсора;
- 6) име произвођача прекурсора.

Продавац из става 1. овог члана најмање осам дана пре почетка испоруке прекурсора прве, друге и треће категорије доставља Министарству податке из става 1. овог члана.

Превоз прекурсора у земљи

Члан 16.

Правно лице које обавља производњу, односно промет прекурсора дужно је да превознику који врши превоз прекурсора прве или друге категорије да копију изјаве из члана 11. овог закона оверену потписом лица из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона.

Превозник мора дати на увид оверену копију изјаве из става 1. овог члана овлашћеном службеном лицу које, у складу са законом, има надлежност да врши проверу садржаја у превозном средству.

~~Дозвола за увоз, извоз, односно транзит прекурсора прве, друге или треће категорије~~

~~Члан 17.~~

~~Увоз, извоз, односно транзит прекурсора прве, друге или треће категорије обавља правно лице коме је Министарство издало дозволу за увоз, извоз, односно транзит прекурсора прве, друге или треће категорије.~~

~~За добијање дозволе из става 1. овог члана правно лице подноси захтев Министарству.~~

~~Правно лице из става 2. овог члана за издавање дозволе за увоз, извоз, односно транзит прекурсора прве, друге или треће категорије плаћа републичку административну таксу, у складу са законом.~~

~~Облик и садржај дозвола које се издају за увоз, извоз, односно транзит из става 1. овог члана прописује министар.~~

Члан 17.

ДОЗВОЛА ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ

УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ОБАВЉА ПРАВНО ЛИЦЕ КОМЕ ЈЕ МИНИСТАРСТВО ИЗДАЛО ДОЗВОЛУ ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ

ЗА ДОБИЈАЊЕ ДОЗВОЛЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ПРАВНО ЛИЦЕ ПОДНОСИ ЗАХТЕВ МИНИСТАРСТВУ.

ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА МОЖЕ СЕ ИЗДАТИ ЗА ЈЕДНУ СУПСТАНЦУ ИЗ ПРВЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ, ОДНОСНО ЗА НАЈВИШЕ ДВЕ СУПСТАНЦЕ ИЗ ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ ПРЕКУРСОРА.

ПРАВНО ЛИЦЕ ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА УВОЗ ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ПЛАЋА РЕПУБЛИЧКУ АДМИНИСТРАТИВНУ ТАКСУ, У СКЛАДУ СА ЗАКОНОМ.

ОБРАЗАЦ И САДРЖАЈ ДОЗВОЛЕ КОЈА СЕ ИЗДАЈЕ ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ПРОПИСУЈЕ МИНИСТАР.

Члан 18.

~~Уз захтев из члана 17. овог закона правно лице које обавља увоз, извоз, односно транзит прекурсора прве, друге или треће категорије прилаже:~~

~~1) дозволу за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије из члана 6. овог закона издату од стране Министарства;~~

~~2) назив прекурсора, његов тарифни број из номенклатуре Царинске тарифе и CAS број;~~

~~3) количину и садржај прекурсора, а ако се ради о смеши супстанци или природном производу – тежину, односно тежински проценат прекурсора у смеши или природном производу;~~

~~4) изјаву о намени употребе прекурсора из члана 11. овог закона;~~

~~5) назив произвођача прекурсора;~~

~~6) назив увозника и извозника, односно правног лица које врши транзит прекурсора преко територије Републике Србије;~~

~~7) податке о превозном средству и превознику, релацији превоза и царинској испостави где се пошиљка царини, а у случају транзита податке о царинским испоставама преко којих прекурсори улазе, односно излазе из Републике Србије;~~

~~8) друге податке на захтев Министарства.~~

~~Правно лице које врши транзит прекурсора прве, друге или треће категорије преко територије Републике Србије уз захтев из става 1. овог члана не подноси податке из тач. 1) и 4) тог става.~~

УЗ ЗАХТЕВ ИЗ ЧЛАНА 17. ОВОГ ЗАКОНА ПРАВНО ЛИЦЕ КОЈЕ ОБАВЉА УВОЗ ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ПРИЛАЖЕ:

1) НАЗИВ ПРЕКУРСОРА ИЗ СПИСКА ПРЕКУРСОРА, CAS БРОЈ И ТАРИФНИ БРОЈ ИЗ НОМЕНКЛАТУРЕ ЦАРИНСКЕ ТАРИФЕ;

2) КОЛИЧИНУ И САДРЖАЈ ПРЕКУРСОРА, А АКО СЕ РАДИ О СМЕШИ СУПСТАНЦИ ИЛИ ПРИРОДНОМ ПРОИЗВОДУ - ТЕЖИНУ, ОДНОСНО ТЕЖИНСКИ ПРОЦЕНАТ ПРЕКУРСОРА У СМЕШИ ИЛИ ПРИРОДНОМ ПРОИЗВОДУ;

3) ЗА ПРЕКУРСОРЕ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ НАЗИВ ЛЕКА, ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК И ЈАЧИНУ ЛЕКА, ВЕЛИЧИНУ ПАКОВАЊА И БРОЈ ПАКОВАЊА;

4) ИЗЈАВУ О НАМЕНИ УПОТРЕБЕ ПРЕКУРСОРА КОЈИ СЕ УВОЗИ;

5) НАЗИВ И АДРЕСУ ПРОИЗВОЂАЧА;

6) НАЗИВ И АДРЕСУ УВОЗНИКА И ИЗВОЗНИКА;

7) ПОДАТКЕ О ПРЕВОЗНОМ СРЕДСТВУ И ПРЕВОЗНИКУ, РЕЛАЦИЈИ ПРЕВОЗА И ЦАРИНСКОЈ ИСПОСТАВИ ГДЕ СЕ ПОШИЉКА ЦАРИНИ;

8) ПРОФАКТУРУ;

9) УВОЗНУ ДОЗВОЛУ НАДЛЕЖНОГ ОРГАНА ДРЖАВЕ У КОЈУ СЕ ВРШИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА;

10) БЕЗБЕДНОСНИ ЛИСТ (SDS) ЗА ПРЕКУРСОРЕ ПРВЕ, ДРУГЕ И ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ;

11) ДРУГЕ ПОДАТКЕ НА ЗАХТЕВ МИНИСТАРСТВА.

Члан 19.

Дозволу за увоз, односно извоз Министарство издаје у року од 30 дана од дана пријема потпуног захтева.

~~Дозвола за транзит издаје се у року од осам дана од дана пријема потпуног захтева.~~

~~Министарство доставља органу надлежном за царинске послове копију дозволе о увозу, извозу, односно транзиту прекурсора прве, друге или треће категорије из ст. 1. и 2. овог члана.~~

МИНИСТАРСТВО ОДБИЈА ЗАХТЕВ ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА, ИЛИ ПОНИШТАВА ИЗДАТУ ДОЗВОЛУ КАДА УТВРДИ ДА СУ ПОДАЦИ ИЗ ЧЛАНА 18. НЕТАЧНИ ИЛИ ДА СУ ПРЕКУРСОРИ ЗЛОУПОТРЕБЉЕНИ У НЕДОЗВОЉЕНОЈ ПРОИЗВОДЊИ ОПОЈНИХ ДРОГА И ПСИХОТРОПНИХ СУПСТАНЦИ.

О ЗАХТЕВУ ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ И ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ МИНИСТАР ОДЛУЧУЈЕ РЕШЕЊЕМ.

РЕШЕЊЕ ИЗ СТАВА 3. ОВОГ ЧЛАНА ЈЕ КОНАЧНО У УПРАВНОМ ПОСТУПКУ И ПРОТИВ ЊЕГА СЕ МОЖЕ ПОКРЕНУТИ УПРАВНИ СПОР.

Члан 20.

~~Орган надлежан за царинске послове дужан је да код сваког увоза, извоза, односно транзита прекурсора на свакој дозволи за увоз, извоз или транзит прекурсора прве, друге или треће категорије упише датум, односно место извршеног цариншења.~~

ОРГАН НАДЛЕЖАН ЗА ЦАРИНСКЕ ПОСЛОВЕ ДУЖАН ЈЕ ДА КОД СВАКОГ УВОЗА ОДНОСНО ИЗВОЗА ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ, НА СВАКОЈ ДОЗВОЛИ ЗА УВОЗ ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА УПИШЕ ДАТУМ И МЕСТО ИЗВРШЕНОГ ЦАРИЊЕЊА И ИЗВРШИ ОВЕРУ ДОЗВОЛЕ ПЕЧАТОМ ЦАРИНСКЕ ИСПОСТАВЕ.

~~Правно лице које је извршило увоз, извоз или транзит прекурсора прве, друге или треће категорије дужно је да дозволу за увоз, извоз или транзит из става 1. овог члана врати Министарству у року од 15 дана од дана извршеног царињења.~~

ПРАВНО ЛИЦЕ КОЈЕ ЈЕ ИЗВРШИЛО УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ И ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ДУЖНО ЈЕ ДА ДОЗВОЛУ ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ВРАТИ МИНИСТАРСТВУ У РОКУ ОД 15 ДАНА ОД ДАНА ИЗВРШЕНОГ ЦАРИЊЕЊА, ОДНОСНО У РОКУ ОД 15 ДАНА ОД ПОТПУНОГ ИСКОРИШЋЕЊА ДОЗВОЛЕ ЗА ПРЕКУРСОРЕ ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ

Правно лице које није искористило издату дозволу за увоз, ОДНОСНО извоз, ~~односно транзит~~, дужно је да ту дозволу врати Министарству у року од 15 дана од дана престанка њеног важења.

Члан 21.

За добијање дозволе за извоз прекурсора прве И ЧЕТВРТЕ категорије правно лице које врши извоз тог прекурсора мора, поред података из члана 18. овог закона, доставити Министарству и одговарајућу увозну дозволу издату од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози.

~~Дозвола за извоз из става 1. овог члана издаје се када се код надлежног органа државе у коју се прекурсор извози провери PEN ONLINE веродостојност дозволе за увоз. и изјаве из члана 11. овог закона, које морају бити приложене уз захтев.~~

~~Министарство одбија захтев за издавање дозволе за извоз прекурсора прве категорије ако је на основу провере утврђено да дозвола за увоз и изјава из става 2. овог члана нису уопште издате, односно да дозвола за увоз није издата од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози или да изјава из члана 11. овог закона није издата од надлежног правног лица.~~

МИНИСТАРСТВО ОДБИЈА ЗАХТЕВ ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ И ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ АКО ЈЕ НА ОСНОВУ ПРОВЕРЕ PEN ONLINE УТВРЂЕНО ДА ДОЗВОЛА ЗА УВОЗ ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА НИЈЕ ИЗДАТА, ОДНОСНО ДА ДОЗВОЛА ЗА УВОЗ НИЈЕ ИЗДАТА ОД НАДЛЕЖНОГ ОРГАНА ДРЖАВЕ У КОЈУ СЕ ПРЕКУРСОР ИЗВОЗИ.

ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА ИЗДАЈЕ СЕ НА ПЕРИОД ОД ТРИ МЕСЕЦА И НА ОСНОВУ ОВЕ ДОЗВОЛЕ НЕ МОГУ СЕ ВРШИТИ ПАРЦИЈАЛНЕ ИСПОРУКЕ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ И ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ.

МИНИСТАРСТВО МОЖЕ ТРАЖИТИ ДА СЕ УВОЗНА ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ДОСТАВИ ПРЕВЕДЕНА НА СРПСКИ ЈЕЗИК ОД СТРАНЕ СТАЛНОГ СУДСКОГ ПРЕВОДИОЦА.

Члан 22.

~~Увоз или извоз прекурсора друге категорије правно лице врши на основу дозволе за увоз или извоз прекурсора друге категорије коју издаје Министарство на период од шест месеци од дана издавања дозволе.~~

~~Увоз или извоз прекурсора треће категорије правно лице врши на основу дозволе за увоз или извоз прекурсора треће категорије коју издаје Министарство на период од 12 месеци од дана издавања дозволе.~~

УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ ПРАВНО ЛИЦЕ ВРШИ НА ОСНОВУ ДОЗВОЛЕ ЗА УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ КОЈУ ИЗДАЈЕ МИНИСТАРСТВО НА ПЕРИОД ОД ШЕСТ МЕСЕЦИ ОД ДАНА ИЗДАВАЊА ДОЗВОЛЕ.

НА ОСНОВУ ДОЗВОЛЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА МОГУ СЕ ВРШИТИ ПАРЦИЈАЛНЕ ИСПОРУКЕ ПРЕКУРСОРА ДРУГЕ И ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ.

Члан 23.

Правно лице које је извршило увоз или извоз прекурсора прве, друге или треће ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије мора у року од 15 дана од дана извршеног увоза или извоза доставити Министарству извештај о стварним количинама увезених или извезених прекурсора.

У извештају из става 1. овог члана правно лице које је извршило увоз или извоз прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије мора навести податке из члана 18. овог закона.

Посебни случајеви извоза прекурсора друге и треће категорије

Члан 24.

За добијање дозволе за извоз прекурсора друге или треће категорије у државу за коју расположиви подаци указују да се прекурсори на њеној територији користе за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци, потребно је, поред података из члана 18. овог закона, доставити Министарству и одговарајућу дозволу за увоз прекурсора коју је издао надлежни орган државе у коју се прекурсори извозе, ~~као и изјаву из члана 11. овог закона.~~

Дозволу за извоз из става 1. овог члана Министарство издаје када код надлежног органа државе у коју се прекурсори извозе провери PEN ONLINE веродостојност дозволе за увоз, као и изјаве из члана 11. овог закона, које морају бити приложене уз захтев.

~~Министарство одбија захтев за издавање дозволе за извоз прекурсора друге и треће категорије из става 1. овог члана, ако је на основу провере PEN ONLINE утврђено да дозвола и изјава из става 2. овог члана нису уопште издате, односно да дозвола за увоз није издата од надлежног органа државе у коју се прекурсор извози или да изјава из члана 11. овог закона није издата од надлежног правног лица.~~

МИНИСТАРСТВО ОДБИЈА ЗАХТЕВ ЗА ИЗДАВАЊЕ ДОЗВОЛЕ ЗА ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ДРУГЕ И ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА, АКО ЈЕ НА ОСНОВУ ПРОВЕРЕ PEN ONLINE УТВРЂЕНО ДА ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА НИЈЕ ИЗДАТА, ОДНОСНО ДА ДОЗВОЛА ЗА УВОЗ НИЈЕ ИЗДАТА ОД НАДЛЕЖНОГ ОРГАНА ДРЖАВЕ У КОЈУ СЕ ПРЕКУРСОР ИЗВОЗИ.

Списак прекурсора и држава из става 1. овог члана утврђују споразумно министар и министар надлежан за унутрашње послове.

МИНИСТАРСТВО МОЖЕ ТРАЖИТИ ДА СЕ УВОЗНА ДОЗВОЛА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ДОСТАВИ ПРЕВЕДЕНА НА СРПСКИ ЈЕЗИК ОД СТРАНЕ СТАЛНОГ СУДСКОГ ПРЕВОДИОЦА.

Амбалажа у којој се врши промет прекурсора

Члан 25.

Амбалажа која се користи за промет прекурсора ПРВЕ, ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ мора садржати податке о произвођачу, назив прекурсора из Списка прекурсора, податке о хемијском саставу (ако се ради о смеши или природном производу), садржају, количини, као и упутство о складиштењу.

Амбалажа ЗА ПРЕКУРСОРЕ ПРВЕ, ДРУГЕ И ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ мора бити означена у складу са прописима којима се уређује означавање хемикалија, А АМБАЛАЖА ЗА ПРЕКУРСОРЕ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИМА СЕ УРЕЂУЈЕ ОБЛАСТ ЛЕКОВА.

Уз пошиљку се прилаже безбедносни лист (међународни назив - MSDS) ЗА ПРЕКУРСОРЕ ПРВЕ, ДРУГЕ И ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ.

Хемијска анализа прекурсора

Члан 26.

Хемијску анализу узорака прекурсора ~~прве, друге или треће категорије~~ врши правно лице које испуњава услове у погледу простора, опреме и кадра за хемијску контролу, као и поступака и метода хемијске контроле, према прихваћеним стандардима квалитета у Републици Србији и према смерницама Добре лабораторијске праксе.

Министарство утврђује која правна лица испуњавају услове за хемијску контролу прекурсора из става 1. овог члана.

Смернице Добре лабораторијске праксе утврђују се у складу са законом којим се уређује област лекова и медицинских средстава.

МИНИСТАР РЕШЕЊЕМ ОДРЕЂУЈЕ ЈЕДНО ОД ПРАВНИХ ЛИЦА ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА ЗА РЕФЕРЕНТНУ ЛАБОРАТОРИЈУ ЗА ХЕМИЈСКУ АНАЛИЗУ ПРЕКУРСОРА.

СПИСАК ПРАВНИХ ЛИЦА ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА И РЕШЕЊЕ О ОДРЕЂИВАЊУ РЕФЕРЕНТНЕ ЛАБОРАТОРИЈЕ ИЗ СТАВА 4. ОВОГ ЧЛАНА ОБЈАВЉУЈУ СЕ У „СЛУЖБЕНОМ ГЛАСНИКУ РЕПУБЛИКЕ СРБИЈЕ“.

ХЕМИЈСКУ АНАЛИЗУ ПРЕКУРСОРА КОЈИ СУ ОДУЗЕТИ ИЗ ИЛЕГАЛНИХ ТОКОВА, ОДНОСНО КОЈИ ПРЕДСТАВЉАЈУ ПРЕДМЕТ КРИВИЧНОГ ДЕЛА ВРШИ ЛАБОРАТОРИЈА НАЦИОНАЛНО-КРИМИНАЛИСТИЧКОГ ЦЕНТРА, МИНИСТАРСТВА УНУТРАШЊИХ ПОСЛОВА.

Обавештавање надлежних државних органа о производњи, односно промету прекурсора

Члан 27.

Правно лице које врши производњу, односно промет прекурсора дужно је да без одлагања обавештава Министарство и министарство надлежно за унутрашње послове о свим чињеницама које указују на сумњу о злоупотреби прекурсора у производњи, односно промету, као и о неуобичајеним поруцбинама, крађи прекурсора, или о другим недозвољеним активностима у вези са производњом, односно прометом прекурсора.

Ако правно лице које врши производњу, односно промет прекурсора без одлагања не обавести Министарство и министарство надлежно за унутрашње послове о чињеницама из става 1. овог члана, лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона дужно је да без одлагања о тим чињеницама обавести надлежна министарства.

О чињеницама из става 1. овог члана Министарство без одлагања обавештава надлежни орган државе у коју се прекурсори извозе, односно из које се прекурсори увозе.

Обавештење из става 2. овог члана може се у хитним случајевима доставити министарству надлежном за унутрашње послове — ~~Националном бироу Интерпола Београд~~, ради даљег достављања надлежном органу државе увознице прекурсора, односно надлежном међународном органу за област опојних дрога и психотропних супстанци.

ОБАВЕШТЕЊЕ ИЗ СТАВА 1. И 2. ОВОГ ЧЛАНА ТРЕБА ДА САДРЖИ:

- 1) НАЗИВ ПРЕКУРСОРА;
- 2) КОЛИЧИНУ И МАСУ ПРЕКУРСОРА;
- 3) НАЗИВ И АДРЕСУ УВОЗНИКА, ИЗВОЗНИКА, ПРОИЗВОЂАЧА ИЛИ ПРОДАВЦА ПРЕКУРСОРА;
- 4) ИМЕ, ПРЕЗИМЕ И КОНТАКТ ПОДАТКЕ О ОДГОВОРНОМ ЛИЦУ У ПРАВНОМ ЛИЦУ И ЛИЦУ ОДГОВОРНОМ ЗА ПРОИЗВОДЊУ, ОДНОСНО ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА.

Престанак важења дозволе за производњу, односно промет прекурсора

Члан 28.

Дозвола за производњу, односно промет прекурсора која је издата правном лицу у складу са овим законом и подзаконским актима донетим за спровођење овог закона - престаје да важи:

- 1) на захтев правног лица коме је дозвола издата;
- 2) када Министарство у поступку спровођења надзора, у складу са овим законом, утврди да правно лице коме је дозвола издата више не испуњава услове прописане овим законом и прописима донетим за спровођење овог закона;

3) ако је правном лицу правноснажном пресудом изречена казна за привредни преступ за дело из области опојних дрога и психотропних супстанци;

~~4) ако је против одговорног лица у правном лицу, односно против лица одговорног за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије из члана 7. став 1. тачка овог закона, покренут поступак за кривично дело које га чини неподобним за обављање послова производње, односно промета прекурсора, или ако је тим лицима правноснажном пресудом изречена казна за кривично дело из области опојних дрога и психотропних супстанци, односно прекурсора.~~

4) АКО ЈЕ ПРОТИВ ОДГОВОРНОГ ЛИЦА У ПРАВНОМ ЛИЦУ, ОДНОСНО ПРОТИВ ЛИЦА ОДГОВОРНОГ ЗА ПРОИЗВОДЊУ, ОДНОСНО ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ ИЛИ ТРЕЋЕ КАТЕГОРИЈЕ ИЗ ЧЛАНА 7. СТАВ 1. ТАЧКА 3) ОВОГ ЗАКОНА, ПОКРЕНУТ КРИВИЧНИ ПОСТУПАК, ОДНОСНО АКО ЈЕ ДОНЕТА ПРАВНОСНАЖНА ПРЕСУДА ЗА КРИВИЧНО ДЕЛО ИЗ ОБЛАСТИ ПСИХОАКТИВНИХ КОНТРОЛИСАНИХ СУПСТАЦИ, ПРЕКУРСОРА И ОРГАНИЗОВАНОГ КРИМИНАЛА;

5) АКО ЈЕ ВРЕМЕНСКИ РОК НА КОЈИ ЈЕ ИЗДАТА ДОЗВОЛА ИСТЕКАО.

Акт о престанку важења дозволе за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије доноси Министарство.

НОСИЛАЦ ДОЗВОЛЕ КОЈА ЈЕ ПРЕСТАЛА ДА ВАЖИ ДУЖАН ЈЕ ДА ДОЗВОЛУ ВРАТИ МИНИСТАРСТВУ У РОКУ ОД 10 РАДНИХ ДАНА ОД ДАНА ПРЕСТАНКА ВАЖЕЊА ДОЗВОЛЕ.

IV. ЕВИДЕНЦИЈА И ИЗВЕШТАЈИ

Евиденција коју води правно лице које обавља производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије

Члан 29.

Ради спречавања злоупотребе прекурсора и коришћења прекурсора за недозвољене сврхе, правна лица која обављају производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије воде евиденцију која садржи:

- 1) генеричко име прекурсора (међународно незаштићено име);
- 2) заштићено име прекурсора, уколико га прекурсор има;
- 3) хемијски назив прекурсора из Списка прекурсора;
- 4) CAS број;
- 5) податке о добављачу и количини прекурсора;
- 6) податке о произвођачу прекурсора;
- 7) податке о купцу као крајњем кориснику и издатој количини прекурсора;
- 8) количину прекурсора која се налази у складишту;
- 9) КОЛИЧИНУ ПРОИЗВЕДЕНИХ ПРЕКУРСОРА, БРОЈ СЕРИЈЕ И ДАТУМ ПРОИЗВОДЊЕ.

Изјава из члана 11. овог закона саставни је део документације из става 1. овог члана.

Правна лица која обављају производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије дужна су да чувају документацију о производњи и промету прекурсора из ст. 1. и 2. овог члана, као и комерцијалну документацију која се односи на фактуре, товарне листове, царинске документе, транспортне и шпедитерске документе и остале административне документе, најмање пет година од дана обављања последње радње у вези са производњом и прометом прекурсора.

ДОКУМЕНТАЦИЈА ИЗ СТАВА 1. И 2. ОВОГ ЧЛАНА ЧУВА СЕ У ЕЛЕКТРОНСКОМ ИЛИ ДРУГОМ ОБЛИКУ, УКОЛИКО СЕ ДРУГИ ОБЛИК СЛАЖЕ СА ОРИГИНАЛНОМ ДОКУМЕНТАЦИЈОМ И УКОЛИКО СЕ САДРЖАЈ ДРУГОГ ОБЛИКА МОЖЕ ПРОЧИТАТИ ЗА СВЕ ВРЕМЕ ТРАЈАЊА ПЕРИОДА ИЗ СТАВА 3. ОВОГ ЧЛАНА.

Евиденција коју води Министарство

Члан 30.

~~Министарство води евиденцију о прекурсорима и другим супстанцама које могу бити употребљене за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци.~~

МИНИСТАРСТВО ВОДИ ЕВИДЕНЦИЈЕ ИЗДАТИХ:

- 1) ДОЗВОЛА ЗА ПРОИЗВОДЊУ ПРЕКУРСОРА, ОДНОСНО ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈА ВРШЕ ПРОИЗВОДЊУ ПРЕКУРСОРА;
- 2) ДОЗВОЛА ЗА ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА, ОДНОСНО ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈА ВРШЕ ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА;
- 3) ДОЗВОЛА ЗА УПОТРЕБУ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ И ДРУГЕ КАТЕГОРИЈЕ, ОДНОСНО ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈА УПОТРЕБЉАВАЈУ ПРЕКУРСОРЕ ПРВЕ И ДРУГЕ КАТЕГОРИЈЕ;
- 4) ДОЗВОЛА ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА, ОДНОСНО ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈА ВРШЕ УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА;

5) САГЛАНОСТИ ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ДРУГИХ СУПСТАНЦИ ВАН СПИСКА ПРЕКУРСОРА, ОДНОСНО ПРАВНИХ ЛИЦА КОЈА ВРШЕ УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ДРУГИХ СУПСТАНЦИ ВАН СПИСКА ПРЕКУРСОРА.

Подаци из евиденције коју води Министарство доступни су надлежним државним органима, установама и међународним организацијама у складу са међународним споразумима, НАДЛЕЖНИМ ОРГАНИМА ЕВРОПСКЕ УНИЈЕ И НЕ МОГУ БИТИ УПОТРЕБЉЕНИ У ДРУГЕ СВРХЕ.

Министар прописује начин вођења, садржај и образац евиденције из става 1. овог члана.

Годишњи и ванредни извештаји

Члан 31.

Правна лица која обављају производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије, као и правна лица која су добила дозволе за ~~увоз, извоз или транзит~~ УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ прекурсора, дужна су да у року од 30 дана од дана истека календарске године доставе Министарству годишњи извештај о производњи, промету, увозу, извозу, ~~транзиту~~, употребљеним количинама прекурсора, као и о количинама категорија прекурсора који су остали у складишту, из претходне календарске године.

Правна лица из става 1. овог члана дужна су да на захтев Министарства поднесу и ванредне извештаје у року од 15 дана од дана пријема захтева.

ПРАВНА ЛИЦА ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА ДУЖНА СУ ДА ПОДНЕСУ ИЗВЕШТАЈ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА И УКОЛИКО НИЈЕ БИЛО ТРАНСАКЦИЈА У ТОКУ ПРЕТХОДНЕ КАЛЕНДАРСКЕ ГОДИНЕ.

ИЗВЕШТАЈИ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА МОГУ БИТИ ПРЕДЧЕНИ ИСКЉУЧИВО МИНИСТАРСТВУ И МИНИСТАРСТВУ НАДЛЕЖНОМ ЗА УНУТРАШЊЕ ПОСЛОВЕ И СМАТРАЈУ СЕ ЗА ПОСЛОВНУ ТАЈНУ.

МИНИСТАР ПРОПИСУЈЕ САДРЖАЈ И ОБРАЗАЦ ИЗВЕШТАЈА ИЗ СТАВА 1. И 2. ОВОГ ЧЛАНА.

Члан 32.

Инспектор Министарства надлежан за ~~опојне дроге и психотропне супстанце~~ ПСИХОАКТИВНЕ КОНТРОЛИСАНЕ СУПСТАНЦЕ односно за прекурсоре, дужан је да достави шестомесечни извештај министру о стању које утврди приликом вршења инспекцијског надзора.

Министарство надлежно за унутрашње послове и орган надлежан за царинске послове дужни су да достављају шестомесечне извештаје Министарству о подацима којима располажу у вези са производњом, прометом, увозом, извозом или транзитом прекурсора, односно у вези са уоченим појавама злоупотребе у овој области.

Министар, на основу извештаја из ст. 1. и 2. овог члана, доставља Влади Републике Србије годишњи извештај о стању у области производње и промета прекурсора.

Члан 33.

Министарство доставља Међународном бироу за контролу опојних дрога извештаје о прекурсорима, који морају бити у складу са конвенцијама Уједињених нација за област опојних дрога и психотропних супстанци.

~~На захтев надлежних органа других држава и међународних организација, Министарство доставља тражене податке о прекурсорима којима~~

~~располаже, ради спречавања злоупотребе у производњи, односно промету прекурсора.~~

НА ЗАХТЕВ НАДЛЕЖНИХ ОРГАНА ДРУГИХ ДРЖАВА И МЕЂУНАРОДНИХ ОРГАНИЗАЦИЈА, УКЉУЧУЈУЋИ И ОРГАНЕ ЕВРОПСКЕ УНИЈЕ, НАЈКАСНИЈЕ У РОКУ ОД 30 РАДНИХ ДАНА, МИНИСТАРСТВО ДОСТАВЉА ТРАЖЕНЕ ПОДАТКЕ О ПРЕКУРСОРИМА И СУПСТАНЦАМА ВАН СПИСКА ПРЕКУРСОРА КОЈИМА РАСПОЛАЖЕ, РАДИ СПРЕЧАВАЊА ЗЛОУПОТРЕБЕ У ПРОИЗВОДЊИ, ОДНОСНО ПРОМЕТУ ПРЕКУРСОРА И СУПСТАНЦИ ВАН СПИСКА ПРЕКУРСОРА.

V. НАДЗОР

Члан 34.

Надзор над спровођењем овог закона и прописа донетих за спровођење овог закона врши Министарство, преко инспектора за ~~епејне дроге, психотропне супстанце~~ ПСИХОАКТИВНЕ КОНТРОЛИСАНЕ СУПСТАНЦЕ и прекурсоре (у даљем тексту: инспектор).

Члан 35.

Надзор над увозом, извозом и транзитом прекурсора И СУПСТАНЦИ ВАН СПИСКА ПРЕКУРСОРА врши орган надлежан за царинске послове, у складу са законом.

Члан 36.

У вршењу надзора из члана 34. овог закона инспектор има овлашћење да:

- 1) прегледа опште и појединачне акте, евиденције и другу документацију која се односи на ~~производњу и промет прекурсора, увоз, извоз и транзит;~~ ПРОИЗВОДЊУ, ПРОМЕТ, УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА;
- 2) саслуша и узме изјаву од одговорног лица у правном лицу и од лица из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона, као и од других заинтересованих лица;
- 3) прегледа пословне просторије, објекте, постројења, уређаје, опрему, возила и стање залиха прекурсора;
- 4) прегледа документацију о овлашћењу лица из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона;
- 5) узме узорке за хемијску анализу прекурсора;
- 6) предузме друге мере и радње у вези са предметом надзора, у складу са овим законом.

О сваком извршеном прегледу и радњама предузетим у поступку надзора инспектор је дужан да сачини записник који садржи налаз стања.

Записник из става 2. овог члана обавезно се доставља правном лицу над којим је извршен надзор.

Члан 37.

У вршењу надзора инспектор има овлашћење да:

- 1) утврди испуњеност посебних услова за производњу, односно промет прекурсора из члана 7. став 1. тачка 2) овог закона;
- 2) правном лицу нареди да усклади пословање, односно отклони недостатке у погледу услова прописаних овим законом и прописима донетим за његово спровођење, у року који не може бити краћи од 15 дана ни дужи од шест месеци од дана пријема акта којим се та мера наређује;
- 3) привремено забрани производњу и промет прекурсора, ако правно лице те послове обавља у супротности са овим законом и прописима донетим

за његово спровођење, односно ако инспектор оцени да је дошло до злоупотребе у производњи, односно промету прекурсора;

4) привремено одузме прекурсоре и друге супстанце ван Списка прекурсора за које постоји основана сумња да могу бити искоришћене за недозвољену производњу опојних дрога и психотропних супстанци;

5) наложи и друге мере ради спречавања недозвољеног коришћења прекурсора.

Члан 38.

Инспектор на основу записника из члана 36. став 2. овог закона доноси решење којим налаже мере и радње из члана 37. овог закона правним лицима над којима је извршен надзор.

Против решења из става 1. овог члана може се изјавити жалба министру.

Решење министра из става 2. овог члана коначно је у управном поступку и против њега се може покренути управни спор.

Ако инспектор оцени да је у вези са поступањем, односно непоступањем правног лица над којим је извршен надзор учињено кривично дело, привредни преступ или прекршај, дужан је да без одлагања поднесе надлежном органу пријаву за учињено кривично дело или привредни преступ, односно захтев за покретање прекршајног поступка.

Ако инспектор у току инспекцијског надзора посумња да је дошло до злоупотребе у вези са производњом, прометом, односно увозом, извозом или транзитом прекурсора, дужан је да о томе без одлагања обавести министарство надлежно за унутрашње послове, као и да достави сву документацију којом располаже.

Члан 39.

Инспектор има посебну легитимацију којом се идентификује и коју је дужан да покаже на захтев одговорног лица у правном лицу, лица из члана 7. став 1. тачка 3) овог закона или другог заинтересованог лица приликом вршења надзора.

Образац и садржину легитимације из става 1. овог члана прописује министар НАДЛЕЖАН ЗА ПОСЛОВЕ ДРЖАВНЕ УПРАВЕ.

Инспектор је самосталан у вршењу инспекцијских послова, у границама овлашћења утврђених овим законом и прописима донетим за спровођење овог закона, ЗАКОНОМ КОЈИМ СЕ УРЕЂУЈЕ ИНСПЕКЦИЈСКИ НАДЗОР и за свој рад је лично одговоран.

Члан 40.

Правно лице које производи, односно обавља промет прекурсора дужно је да инспектору омогући несметано обављање послова надзора, у складу са овим законом, као и да му без накнаде стави на располагање довољну количину узорака за хемијску анализу, као и све потребне податке којима располаже.

Инспектор је дужан да поступа у складу са овим законом, прописима донетим за спровођење овог закона, савесно и непристрасно, односно да чува као службену тајну податке до којих дође приликом вршења надзора.

VI. КАЗНЕНЕ ОДРЕДБЕ

Привредни преступи

Члан 41.

Новчаном казном од 500.000 до 3.000.000 динара казниће се за привредни преступ правно лице:

1) ако врши производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије без дозволе за обављање производње, односно дозволе за обављање промета прекурсора прве, друге или треће категорије, издате од Министарства (члан 6. став 1);

2) ако врши промет на мало прекурсора ~~прве, друге или треће~~ ПРВЕ ИЛИ ДРУГЕ категорије (члан 6. став 6);

3) ако обавља производњу односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије противно одредбама члана 7. овог закона;

4) ако правно лице употребљава прекурсоре прве и друге категорије без дозволе за употребу прекурсора прве и друге категорије издате од стране Министарства (члан 10. став 1);

5) ако врши продају прекурсора прве, друге или треће категорије без изјаве о намени употребе прекурсора - изјаве крајњег корисника (члан 11);

6) ако врши продају прекурсора прве категорије у супротности са чланом 12. овог закона;

7) АКО ВРШИ УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ БЕЗ ДОЗВОЛЕ ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ ПРЕКУРСОРА ПРВЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ ИЗДАТЕ ОД СТРАНЕ МИНИСТАРСТВА (ЧЛАН 17. СТАВ 1).

8) АКО ВРШИ ПРОИЗВОДЊУ ОДНОСНО ПРОМЕТ ПРЕКУРСОРА ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ БЕЗ ДОЗВОЛЕ ИЗДАТЕ ОД МИНИСТАРСТВА, ОДНОСНО ОД МИНИСТАРСТВА НАДЛЕЖНОГ ЗА ПОСЛОВЕ ВЕТЕРИНЕ (ЧЛАН 6. СТАВ 8).

За привредни преступ из става 1. овог члана казниће се и одговорно лице у правном лицу, као и лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије новчаном казном од 50.000 до 200.000 динара.

Члан 42.

Уз казну из члана 41. овог закона правном лицу може се изрећи и заштитна мера забране обављања делатности у трајању од три године до десет година.

Прекршаји

Члан 43.

Новчаном казном од 300.000 до 1.000.000 динара казниће се за прекршај правно лице:

1) ако без одлагања не обавести Министарство о свим променама које се односе на лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора прве, друге или треће категорије (члан 8. став 2);

2) ако врши продају прекурсора друге или треће категорије у супротности са чл. 13. и 14. овог закона;

3) ако најмање осам дана пре почетка испоруке прекурсора прве, друге и треће категорије не достави Министарству податке из члана 15. овог закона (члан 15. став 2);

4) ако превознику који врши превоз прекурсора прве или друге категорије није дао копију изјаве о намени употребе прекурсора (члан 16. став 1);

5) ако врши ~~увоз, извоз, односно транзит~~ УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ прекурсора друге или треће категорије без дозволе за ~~увоз, извоз односно транзит~~ УВОЗ, ОДНОСНО ИЗВОЗ прекурсора друге или треће категорије издате од стране Министарства (члан 17. став 1.);

~~6) ако после извршеног увоза, извоза или транзита прекурсора прве, друге или треће категорије не врати Министарству издату дозволу за увоз, извоз или транзит у року од 15 дана од дана извршеног царинења, односно ако не врати издату дозволу за увоз, извоз, односно транзит која није искоришћена, у року од 15 дана од дана престанка важења дозволе (члан 20. ст. 2. и 3);~~

6) АКО ПОСЛЕ ИЗВРШЕНОГ УВОЗА ИЛИ ИЗВОЗА ПРЕКУРСОРА ПРВЕ, ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ КАТЕГОРИЈЕ НЕ ВРАТИ МИНИСТАРСТВУ ИЗДАТУ ДОЗВОЛУ ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ У РОКУ ОД 15 ДАНА ОД ДАНА ИЗВРШЕНОГ ЦАРИНЕЊА, ОДНОСНО АКО НЕ ВРАТИ ИЗДАТУ ДОЗВОЛУ ЗА УВОЗ ИЛИ ИЗВОЗ КОЈА НИЈЕ ИСКОРИШЋЕНА, У РОКУ ОД 15 ДАНА ОД ДАНА ПРЕСТАНКА ВАЖЕЊА ДОЗВОЛЕ (члан 20. ст. 2. и 3);

7) ако не достави Министарству извештај о стварним количинама увезених или извезених прекурсора у року од 15 дана од дана извршеног увоза или извоза прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије (члан 23. став 1);

8) ако амбалажа која се користи за промет прекурсора не садржи податке из члана 25. овог закона;

9) ако без одлагања не обавести Министарство и министарство надлежно за унутрашње послове о свим чињеницама које указују на сумњу о злоупотреби прекурсора у производњи, односно промету, као и о неуобичајеним поруцбинама, крађи прекурсора, или о другим недозвољеним активностима у вези са производњом или прометом прекурсора (члан 27);

10) ако не води евиденцију или не чува документацију о производњи, односно промету прекурсора прве, друге или треће категорије (члан 29);

11) ако у року од 30 дана од истека календарске године не достави Министарству годишњи извештај о производњи, промету, увозу, извозу, ~~транзиту~~, употребљеним количинама прекурсора, као и о количинама категорије прекурсора који су остали у складишту из претходне календарске године, односно ако на захтев Министарства не подноси ванредне извештаје у року од 15 дана од дана пријема захтева Министарства (члан 31);

12) ако онемогући инспектора у несметаном обављању послова надзора, у складу са овим законом, односно ако му не стави на располагање довољну количину узорака прекурсора за хемијску анализу, као и све друге потребне податке којима располаже (члан 40. став 1).

За прекршај из става 1. овог члана казниће се и одговорно лице у правном лицу новчаном казном од 30.000 до 50.000 динара.

За прекршај из става 1. тач. 2) до 10) и тачка 11) овог члана, казниће се и лице одговорно за производњу, односно промет прекурсора прве, ~~друге или треће~~ ДРУГЕ, ТРЕЋЕ ИЛИ ЧЕТВРТЕ категорије новчаном казном од 30.000 до 50.000 динара.

Члан 44.

Уз казну из члана 43. овог закона, правном лицу може се изрећи и заштитна мера забране обављања делатности у трајању од три месеца до једне године.

Члан 45.

~~Прекурсори који су предмет привредних преступа и прекршаја одузеће се.~~

~~Прекурсори из става 1. овог члана могу се продати, у складу са законом, правним лицима која у складу са овим законом испуњавају услове за производњу, односно промет прекурсора.~~

~~Прекурсори из става 1. овог члана који се не могу употребити као сировина за производњу, односно који се не продају у складу са ставом 2. овог члана, уништавају се у складу са прописима којима се уређује уништавање опасног отпада.~~

~~ПРЕКУРСОРИ КОЈИ СУ ПРЕДМЕТ ПРИВРЕДНИХ ПРЕСТУПА И ПРЕКРШАЈА ОДУЗЕЋЕ СЕ.~~

~~ПРЕКУРСОРИ ИЗ СТАВА 1. ОВОГ ЧЛАНА И ПРЕКУРСОРИ ОДУЗЕТИ ИЗ ИЛЕГАЛНИХ ТОКОВА, ТРЕТИРАЈУ СЕ, ОДНОСНО УНИШТАВАЈУ КАО ОТПАД, У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА КОЈИМА СЕ УРЕЂУЈЕ УПРАВЉАЊЕ ОТПАДОМ.~~

~~ВЛАДА ПРОПИСУЈЕ БЛИЖЕ УСЛОВЕ ЗА ПОСТУПАЊЕ СА ОДУЗЕТИМ ПРЕКУРСОРИМА ИЗ СТАВА 2. ОВОГ ЧЛАНА.~~

~~ВЛАДА ОБРАЗУЈЕ КОМИСИЈУ ЗА КОНТРОЛУ ПОСТУПКА УНИШТАВАЊА ПРЕКУРСОРА.~~

~~ЧЛАНОВИ КОМИСИЈЕ ИЗ СТАВА 4. ОВОГ ЧЛАНА НЕМАЈУ ПРАВО НА НОВЧАНУ НАДОКНАДУ ЗА РАД У КОМИСИЈИ.~~

VII. ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ**Члан 46.**

Министар ће у року од 30 дана од дана ступања на снагу овог закона именовати чланове Комисије из члана 5. овог закона.

Министар ће у року од шест месеци од дана ступања снагу овог закона донети подзаконске прописе за извршавање овог закона.

Члан 47.

Правна лица која се баве производњом, односно прометом прекурсора, односно која врше увоз или извоз прекурсора, дужна су да у року од 12 месеци од дана ступања на снагу овог закона ускладе своје пословање са одредбама овог закона.

Правно лице из члана 26. став 2. овог закона дужно је да усклади свој рад са смерницама Добре лабораторијске праксе у року од пет година од дана ступања на снагу овог закона.

Члан 48.

Овај закон ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”.

ИЗЈАВА О УСКЛАЂЕНОСТИ ПРОПИСА СА ПРОПИСИМА ЕВРОПСКЕ УНИЈЕ

1. Овлашћени предлагач прописа: Влада

Обрађивач: Министарство здравља

2. Назив прописа

Предлог закона о изменама и допунама Закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци (Draft Law on Amendments to the Law on Substances Used in the Illicit Manufacture of Narcotic Drugs and Psychotropic Substances)

3. Усклађеност прописа с одредбама Споразума о стабилизацији и придруживању између Европских заједница и њихових држава чланица, са једне стране, и Републике Србије са друге стране („Службени гласник РС”, број 83/08) (у даљем тексту: Споразум), односно с одредбама Прелазног споразума о трговини и трговинским питањима између Европске заједнице, са једне стране, и Републике Србије, са друге стране („Службени гласник РС”, број 83/08) (у даљем тексту: Прелазни споразум):

У трећој ревизији НПАА (фебруар 2018.), поглавље 3.29. ЦАРИНСКА УНИЈА, Закон о изменама и допунама закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци, налази се под ред. бројем 1, шифра прописа 2017-606, рок: 2018/IV.

4. Усклађеност прописа са прописима Европске уније:

4.1. Уредба (ЕЗ) број 273/2004 Већа и Европског парламента од 11. фебруара 2004. о прекурсорима дрога (Овом Уредбом се одређују темељни прописи за надзор унутрашње трговине тј. трговине унутар Заједнице. Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд; REGULATION (EC) No 273/2004 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 11 February 2004 on drug precursors, CELEX-3 2004 R 0273

4.2. Уредба (ЕУ) бр. 1258/2013 Европског Парламента и Већа од 20. новембра 2013. о измени Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 273/2004; REGULATION (EU) No 1258/2013 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 20 November 2013 amending Regulation (EC) No 273/2004 on drug precursors, CELEX-32013R1258

4.3. Уредба (ЕУ) бр. 1259/2013 Европског Парламента и Већа од 20. новембра 2013. о измени Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 111/2005 о утврђивању правила за надзор трговине прекурсорима за дроге између Заједнице и трећих земаља. (Овом Уредбом се додаје IV категорија прекурсора); REGULATION (EU) No 1259/2013 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 20 November 2013 amending Council Regulation (EC) No 111/2005 laying down rules for the monitoring of trade between the Community and third countries in drug precursors

4.4. Делегирана Уредба Комисије (ЕУ) 2015/1011 од 24. априла 2015. о допуни Уредбе (ЕЗ) бр. 273/2004 Европског парламента и Већа о прекурсорима за дроге и Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 111/2005 о утврђивању правила

за надзор трговине прекурсора за дроге између Уније и трећих земаља те о стављању ван снаге Уредбе Комисије (ЕЗ) бр. 1277/2005 (Реч је о заједничкој делегираној Уредби за Уредбу о унутрашњој трговини Европске уније и за Уредбу о спољашњој трговини ЕУ са трећим државама. Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд); COMMISSION DELEGATED REGULATION (EU) 2015/1011 of 24 April 2015 supplementing Regulation (EC) No 273/2004 of the European Parliament and of the Council on drug precursors and Council Regulation (EC) No 111/2005 laying down rules for the monitoring of trade between the Union and third countries in drug precursors, and repealing Commission Regulation (EC) No 1277/2005 (Text with EEA relevance)

4.5. Извршна Уредба Комисије (ЕУ) 2015/1013 од 25. јуна 2015. о утврђивању правила у погледу Уредбе (ЕЗ) бр. 273/2004 Европског парламента и Већа о прекурсорама за дроге и у погледу Уредбе Већа (ЕЗ) бр. 111/2005 о утврђивању правила за надзор трговине прекурсора за дроге између Уније и трећих земаља (Уредба се не односи само на Европску унију, него и на чланице Европског привредног простора (European Economic Area), тј. за Норвешку, Лихтенштајн и Исланд); COMMISSION IMPLEMENTING REGULATION (EU) 2015/1013 of 25 June 2015 laying down rules in respect of Regulation (EC) No 273/2004 of the European Parliament and of the Council on drug precursors and of Council Regulation (EC) No 111/2005 laying down rules for the monitoring of trade between the Union and third countries in drug precursors.

Закон је потпуно усклађен са наведеним ЕУ прописима, у делу који се односи на нове дефиниције, категорије и подкатегорије прекурсора, услове за издавање, измену или обнову дозволе за производњу и/или промет прекурсора, издавање дозвола за увоз, односно извоз прекурсора, рокове за издавање дозвола, као и рокове важности дозвола.

Такође, усклађивање је извршено и у делу образаца и садржаја дозвола, изјава крајњег корисника прекурсора, садржаја и рокова за достављање извештаја о производњи и/или промету прекурсора, претходној провери извоза (PEN Online), као и достављања извештаја надлежним органима Европске уније.

5. Уколико не постоје одговарајуће надлежности Европске уније у материји коју регулише пропис, и/или не постоје одговарајући секундарни извори права Европске уније са којима је потребно обезбедити усклађеност, потребно је образложити ту чињеницу. У овом случају, није потребно попуњавати Табелу усклађености прописа. Табелу усклађености није потребно попуњавати и уколико се домаћим прописом не врши пренос одредби секундарног извора права Европске уније већ се искључиво врши примена или спровођење неког захтева који произилази из одредбе секундарног извора права (нпр. Предлогом одлуке о изради стратешке процене утицаја биће спроведена обавеза из члана 4. Директиве 2001/42/ЕЗ, али се не врши и пренос те одредбе директиве).

6. Да ли су претходно наведени извори права Европске уније преведени на српски језик?

НЕ

7. Да ли је пропис преведен на неки службени језик Европске уније?

ДА – енглески језик

8. Учешће консултаната у изради прописа и њихово мишљење о усклађености

ДА - Мишљење ЕК достављено 22.12.2017. године у е-верзији, са адресе DIGIT-NOREPLYARES@nomail.ec.europa.eu на следеће е-адресе:

dragana.radojicic@mei.gov.rs

tanja.miscevic@eu.rs

ljiljana.jevtovic@mei.gov.rs

ksenija.milenkovic@mei.gov.rs

aleksandra.sekulovic@mei.gov.rs