

## ЦАРИНАРНИЦАМА

СВИМ

**ПРЕДМЕТ:** Одлука о забрани извоза лекова

**ВЕЗА:** АКТ Управе царина број 148-П-483-14-2/2020 од 17.03.2020.године

Актом Управе царина, под наведеним бројем и датумом обавештени сте о забрани извоза лекова који се производе у Републици Србији, осим лекова који нису регистровани у Републици Србији односно који се производе искључиво за страна тржишта.

Одлуком о измени Одлуке о забрани извоза лекова („Службени гласник РС“ бр.33/2020), која је ступила на снагу 18.03.2020.године прописано је да се забрањује извоз и поновни извоз лекова из Републике Србије, осим :

- 1). у случајевима када се лекови производе у Републици Србији а нису регистровани у Републици Србији односно лекови који се производе искључиво за страна тржишта;
- 2). у случајевима када страном лице отпрема лекове у поступку транзита са царинског подручја Републике Србије.

У складу са цитираним одредбама забрањује се извоз свих лекова **произведених у Републици Србији, као и лекова других произвођача**, осим у наведеним случајевима.

Скрећемо пажњу да је дозвољен извоз лекова домаћих произвођача у следећим случајевима:

1. када се извозе лекови које домаћи произвођачи производе за тржиште других земаља
2. када се извозе лекови које домаћи произвођачи производе у оквиру услужне производње

Лекови које домаћи произвођачи производе за тржиште других земаља извозе се уз прилагање:

- дозволе за производњу лекова тог произвођача, коју издаје Министарство здравља
- Сертификата о фармацеутском производу - уверења о леку који се извози (ЦПП тип Б), које издаје Агенција за лекове и медицинска средства Србије

Подаци у уверењу о леку који се извози ЦПП тип Б морају бити усклађени са подацима о роби, који су наведени у ЈЦИ и пратећој документацији (назив робе, земља у коју се лек извози). Такође, потребно је обратити пажњу на рубрику 1.2 сертификата о фармацеутском производу, јер у зависности од тога на који начин је попуњена иста овај сертификат може бити ЦПП тип А (за регистроване лекове) или ЦПП тип Б (за нерегистроване лекове). Сходно томе, у овом случају рубрика 1.2 сертификата о фармацеутском производу „Да ли је овај производ има одобрење за пуштање на тржиште земље извозника?“ мора бити попуњена са ознаком „НЕ“.

Лекови које домаћи произвођачи производе у оквиру услужне производње извозе се уз прилагање:

- дозволе за производњу лекова тог произвођача, коју издаје Министарство здравља
- доказа о услужној производњи конкретног лека (уговор о услужној производњи из којег се види да је лек који се извози предмет услужне производње и сл.).

У циљу информатичке подршке за спровођење Одлуке о измени Одлуке о забрани извоза лекова, у тарифним позицијама којима су у складу са номенклатуром Царинске тарифе обухваћени лекови, отворене је Ех позиција – Ех10, која може да се користи **искључиво приликом спровођења извозног царинског поступка и то за лекове чији је извоз није забрањен у складу са Одлуком о измени Одлуке о забрани извоза лекова** (Ех позиција – Ех10 не може да се користи приликом спровођења увозних царинских поступака). Наименовање ове Ех позиције је:

Ех 10 – Лекови произведени у Републици Србији а нису регистровани у Р Србији, односно који се производе искључиво за извоз

У циљу спровођења напред наведене одлуке у ИСЦС је креирана шифра дозволе У85 - *Сертификат о фармацеутском производу - уверења о леку који се извози (ЦПП тип Б) или уговор о услужној производњи.*

У случајевима када се извозе лекови чији је извоз дозвољен у складу са напред наведеном Одлуком, потребно је, у рубрику 44 ЈЦИ, унети шифру У85 са навођењем броја сертификата или уговора.

Овом приликом подсећамо да, уколико се на извоз одређених лекова примењују и одредбе Закона о психоактивним контролисаним супстанцама („Сл. гласник РС“, број 99/10 и 57/18) или Закона о супстанцама које се користе у недозвољеној производњи опојних дрога и психотропних супстанци („Сл. гласник РС“, број 107/05 и 25/19), поред напред наведених исправа, потребно је приложити и исправе прописане наведеним законима, тј. дозволе за извоз психоактивних контролисаних супстанци или дозволе за извоз прекурсора. Напред напомињемо јер уз Ех позицију – Ех10 у ИСЦС није унета шифра дозволе за психоактивне контролисане супстанце/прекурсоре У37, тако да није омогућена аутоматска контрола прилагања дозвола за извоз ових контролисаних супстанци.

Такође, скрећемо пажњу да, у складу са ставом 1. тачке 2. Одлуке од измени Одлуке о забрани извоза лекова, уколико је страном лице сместило лекове у царинско складиште или привремени смештај исти се могу, по налогу страног лица, отпремити из Републике Србије у поступку транзита.

О напред наведеном вас обавештавамо ради знања и примене, а у циљу спровођења Одлуке о измени Одлуке о забрани извоза лекова.

Такође вас обавештавамо да се овим актом ставља ван снаге акт Управе царина број 148-П-483-14-2/2020 од 17.03.2020.године .

(Акт Управе царина број 148-П-483-14-2/2/2020 од 18.03.2020. године)