



9 novembre 2023

(23-7591)

Page: 1/28

Comité des licences d'importation

Original: anglais

RÉPONSES AU QUESTIONNAIRE SUR LES PROCÉDURES DE LICENCES D'IMPORTATION

NOTIFICATION AU TITRE DE L'ARTICLE 7:3 DE L'ACCORD SUR LES PROCÉDURES DE LICENCES D'IMPORTATION (2022)

MONTÉNÉGRO

La communication ci-après, datée du 26 octobre 2023, est distribuée à la demande de la délégation du Monténégro.

Table des matières

1 MINISTÈRE DU DÉVELOPPEMENT ÉCONOMIQUE ET DU TOURISME	1
1.1 Armes et matériel militaire	1
1.2 Autres marchandises.....	3
1.3 Marchandises susceptibles d'être utilisées en vue d'infliger la peine capitale ou la torture	6
2 AGENCE DES MÉDICAMENTS ET DES DISPOSITIFS MÉDICAUX	8
2.1 Médicaments à usage humain et vétérinaire et dispositifs médicaux.....	8
2.2 Substances contrôlées (drogues, précurseurs et médicaments contenant des précurseurs) ..	12
3 AGENCE DE PROTECTION DE LA NATURE ET DE L'ENVIRONNEMENT	16
3.1 Déchets.....	16
3.2 Substances qui appauvrissent la couche d'ozone et substances de remplacement.....	18
3.3 Espèces de flore et de faune menacées d'extinction et protégées.....	21
3.4 Substances chimiques dangereuses	24
3.5 Générateurs de rayonnements ionisants, sources radioactives et pièces détachées d'appareils produisant des rayonnements ionisants	26

1 MINISTÈRE DU DÉVELOPPEMENT ÉCONOMIQUE ET DU TOURISME¹

1.1 Armes et matériel militaire

Description succincte du régime

1. Le régime de licences d'importation est régi par la Loi sur le commerce extérieur des armes et du matériel militaire (J.O. du Monténégro n° 40/16). Des licences d'importation sont exigées pour les

¹ Depuis le 6 mai 2022, le Ministère du développement économique s'appelle le Ministère du développement économique et du tourisme.

armes et le matériel militaire figurant sur la liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation.

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Les importations suivantes:

- Armes et matériel militaire – lignes tarifaires spécifiques des chapitres 27, 28, 29, 31, 36, 38, 71, 88, 89 et 93 sont soumises au régime de licences.

3. Le régime de licences d'importation s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. Les licences ne visent pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations. Conformément à la Loi sur le commerce extérieur, le gouvernement peut exiger des licences d'importation uniquement lorsque cela est nécessaire pour:

- protéger la sécurité nationale.

5. Les lois et instruments juridiques suivants régissent la délivrance de licences par le Ministère du développement économique et du tourisme:

- Loisor le commerce extérieur des armes et du matériel militaire (J.O. du Monténégro n° 40/16);
- Liste nationale de contrôle pour les armes et le matériel militaire (J.O. du Monténégro n° 58/21); et
- Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17).

Modalités d'application

6. Sans objet.

7.a) Les licences sont délivrées dans un délai maximal de 15 jours, sauf pour les armes et le matériel militaire pour lesquels les licences sont délivrées dans un délai maximal de 30 jours à condition que tous les documents exigés soient présentés. Les licences peuvent être obtenues dans un délai plus court.

b) Oui.

c) Il n'y a pas de restriction quant à la période de l'année pendant laquelle une demande de licence peut être déposée et/ou l'importation peut être effectuée.

d) L'importateur ne doit déposer sa demande qu'auprès d'un seul organe administratif. Le Ministère du développement économique et du tourisme doit recevoir un avis positif du Ministère des relations extérieures, du Ministère de la défense et du Ministère des affaires intérieures, conformément à la Loi sur le commerce extérieur des armes et du matériel militaire (J.O. du Monténégro n° 40/16).

8. Aucune, sauf dans les cas prescrits par les règlements internationaux, y compris les sanctions internationales, les recommandations de l'OEBS, etc.

Les raisons du rejet sont communiquées à l'intéressé par écrit. En cas de refus de délivrer une licence, l'intéressé a un droit de recours devant le Tribunal administratif du Monténégro, comme le prescrivent la Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17) et la Loi sur les litiges administratifs (J.O. du Monténégro n° 54/16).

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Conformément à la Loi sur le commerce extérieur des armes et du matériel militaire, les personnes physiques et morales qui veulent importer des armes et du matériel militaire doivent être immatriculées auprès du Ministère du développement économique et du tourisme. Il n'y a pas de liste publiée des importateurs, à l'exception du registre des importateurs d'armes que tient le Ministère du développement économique et du tourisme.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Voir la pièce I.²

11. L'importateur doit seulement fournir une copie de la licence ou de l'autorisation lors de l'importation effective, accompagnée des autres documents douaniers exigés (déclaration, facture, connaissance, certificats et, au besoin, d'autres certificats – origine, conformité, vétérinaire, sanitaire, qualité, phytosanitaire).

12. Oui, un droit de licence est perçu. Conformément à la Loi sur les droits administratifs (J.O. de la RM n° 18/19), le Ministère du développement économique et du tourisme perçoit les redevances suivantes: 100 EUR pour les licences pour les armes et le matériel militaire figurant sur la Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation.

13. La délivrance des licences n'est assortie d'aucune condition concernant le versement d'un dépôt ou d'un paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. Les licences ont une durée de validité d'un an à compter de la date de délivrance. Si la réalisation des activités liées au commerce extérieur se poursuit pendant plus d'un an, le Ministère peut décider que la durée de validité de la licence s'étend jusqu'à la fin du délai prévu pour l'achèvement des travaux indiqués dans le contrat, mais sans dépasser trois ans.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est subordonnée à aucune condition.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

1.2 Autres marchandises**Description succincte du régime**

1. Le régime de licences d'importation est régi par la Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la RM n° 28/04, n° 37/07, et J.O. du Monténégro n° 73/10, n° 01/14, n° 14/14 et n° 57/14). Des licences d'importation sont exigées pour d'autres marchandises figurant sur la liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation.

² Disponible pour consultation sur le site Web sur les licences d'importation: <https://www.importlicensing.wto.org> (en anglais seulement).

Objet et champ d'application du régime de licences**2. Les importations suivantes:**

- Autres marchandises figurant sur la liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation – chapitre 29 – 19 lignes tarifaires (polyacétals)/chapitre 30 – 60 lignes tarifaires, chapitre 31 – 1 ligne tarifaire, chapitre 33 – 1 ligne tarifaire, chapitre 34 – 1 ligne tarifaire, chapitre 36 – 20 lignes tarifaires, chapitre 37 – 1 ligne tarifaire, chapitre 38 – 2 lignes tarifaires, chapitre 39 – 3 lignes tarifaires, chapitre 40 – 2 lignes tarifaires, chapitre 48 – 1 ligne tarifaire, chapitre 50 – 1 ligne tarifaire, chapitre 61 – 1 ligne tarifaire, chapitre 63 – 4 lignes tarifaires, chapitre 65 – 2 lignes tarifaires, chapitre 70 – 1 ligne tarifaire, chapitre 71 – 5 lignes tarifaires, chapitre 83 – 1 ligne tarifaire, chapitre 84 – 9 lignes tarifaires, chapitre 85 – 5 lignes tarifaires, chapitre 88 – 6 lignes tarifaires, chapitre 90 – 53 lignes tarifaires, chapitre 93 – 24 lignes tarifaires, chapitre 95 – 2 lignes tarifaires, chapitre 96 – 1 ligne tarifaire sont soumises au régime de licences.

3. Le régime de licences d'importation s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. Les licences ne visent pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations. Conformément à la Loi sur le commerce extérieur, le gouvernement peut exiger des licences d'importation uniquement lorsque cela est nécessaire pour:

- protéger la santé et la vie des personnes et des animaux ou préserver les végétaux;
- protéger l'environnement ou les ressources naturelles épuisables;
- protéger la moralité publique;
- protéger les droits de propriété intellectuelle; ou
- assurer le respect de toutes règles spéciales se rapportant à l'or et à l'argent.

5. Les lois et instruments juridiques suivants régissent la délivrance de licences par le Ministère du développement économique et du tourisme:

- Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la RM n° 28/04, n° 37/07, et J.O. du Monténégro n° 73/10, n° 01/14, n° 14/14 et n° 57/14);
- Loi sur les disques optiques (J.O. de la RM n° 2/07 et J.O. du Monténégro n° 53/11);
- Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation (J.O. du Monténégro n° 40/20);
- Décision portant modification de la Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation (J.O. du Monténégro n° 40/20);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17).

Modalités d'application**6. Sans objet.**

7.a) Les licences sont délivrées dans un délai maximal de 15 jours, à condition que tous les documents exigés soient présentés. Les licences peuvent être obtenues dans un délai plus court.

b) Oui.

c) Il n'y a pas de restriction quant à la période de l'année pendant laquelle une demande de licence peut être déposée et/ou l'importation peut être effectuée.

d) L'importateur ne doit déposer sa demande qu'auprès d'un seul organe administratif. Le Ministère du développement économique et du tourisme doit recevoir un avis positif de l'Agence de l'aviation civile (aéronefs civils, drones) du Ministère de l'intérieur (explosifs, aéronautiques, armes pour le sport et la chasse), conformément à la Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la RM n° 28/04, n° 37/07, et J.O. du Monténégro n° 73/10, n° 01/14, n° 14/14 et n° 57/14).

8. Aucune, sauf dans les cas prescrits par les règlements internationaux, y compris les sanctions internationales, les recommandations de l'OEBS, etc.

Les raisons du rejet sont communiquées à l'intéressé par écrit. En cas de refus de délivrer une licence, l'intéressé a un droit de recours devant le Tribunal administratif du Monténégro, comme le prescrivent la Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17) et la Loi sur les litiges administratifs (J.O. du Monténégro n° 54/16).

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne ayant le droit d'exercer des activités d'importation est habilitée à demander une licence, qui est délivrée par le Ministère du développement économique et du tourisme. Il n'existe pas de liste publiée des importateurs.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Voir la pièce I.³

11. L'importateur doit seulement fournir une copie de la licence ou de l'autorisation lors de l'importation effective, accompagnée des autres documents douaniers exigés (déclaration, facture, connaissance, certificats et, au besoin, d'autres certificats – origine, conformité, vétérinaire, sanitaire, qualité, phytosanitaire).

12. Oui, un droit de licence est perçu. Conformément à la Loi sur les droits administratifs (J.O. de la RM n° 18/19), le Ministère du développement économique et du tourisme perçoit les redevances suivantes: 10 EUR pour les marchandises figurant sur la Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation.

13. La délivrance des licences n'est assortie d'aucune condition concernant le versement d'un dépôt ou d'un paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. Les licences ont une durée de validité d'un an à compter de la date de délivrance. Si la réalisation des activités liées au commerce extérieur se poursuit pendant plus d'un an, le Ministère peut décider que la durée de validité de la licence s'étend jusqu'à la fin du délai prévu pour l'achèvement des travaux indiqués dans le contrat, mais sans dépasser trois ans.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est subordonnée à aucune condition.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

³ Disponible sur le site Web consacré aux licences d'importation, à l'adresse suivante: <https://www.importlicensing.wto.org> (en anglais seulement).

1.3 Marchandises susceptibles d'être utilisées en vue d'infliger la peine capitale ou la torture

Description succincte du régime

1. Le régime de licences d'importation est régi par la Loi sur le commerce extérieur de marchandises et services susceptibles d'être utilisés en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants (J.O. de la RM n° 2/18).

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Les importations suivantes:

- Marchandises susceptibles d'être utilisées en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants – lignes tarifaires spécifiques des chapitres 29, 30, 33, 38, 39, 42, 62, 84, 93 sont soumises au régime de licences.

3. Le régime de licences d'importation s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. Les licences ne visent pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations. Conformément à la Loi sur le commerce extérieur, le gouvernement peut exiger des licences d'importation uniquement lorsque cela est nécessaire pour:

- Protéger la sécurité nationale.

5. Les lois et instruments juridiques suivants régissent la délivrance de licences par le Ministère du développement économique et du tourisme:

- Loi sur le commerce extérieur de marchandises et services susceptibles d'être utilisés en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants (J.O. de la RM n° 2/18);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17).

Modalités d'application

6. Sans objet.

7.a) Les licences sont délivrées dans un délai maximal de 30 jours, sauf dans le cas où des vérifications supplémentaires doivent être effectuées dans un délai maximal de 45 jours, à condition que tous les documents exigés soient présentés. Les licences peuvent être obtenues dans un délai plus court.

b) Oui.

c) Il n'y a pas de restriction quant à la période de l'année pendant laquelle une demande de licence peut être déposée et/ou l'importation peut être effectuée.

d) L'importateur ne doit déposer sa demande qu'auprès d'un seul organe administratif. Le Ministère du développement économique et du tourisme doit obtenir un avis positif du Ministère des affaires étrangères, du Ministère de l'intérieur et du Ministère de la Culture et des médias dans le cas où ces marchandises seront exposées dans des musées, conformément à la Loi sur le commerce extérieur de marchandises et services susceptibles d'être utilisés en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants (J.O. de la RM n° 2/18).

8. Aucune, sauf dans les cas prescrits par les règlements internationaux, y compris les sanctions internationales, les recommandations de l'OEBS, etc.

Les raisons du rejet sont communiquées à l'intéressé par écrit. En cas de refus de délivrer une licence, l'intéressé a un droit de recours devant le Tribunal administratif du Monténégro, comme le prescrivent la Loi sur les procédures administratives (J.O. de la RM n° 60/03 et J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16 et n° 37/17) et la Loi sur les litiges administratifs (J.O. du Monténégro n° 54/16).

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Conformément à la Loi sur le commerce extérieur de marchandises et services susceptibles d'être utilisés en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants (J.O. de la RM n° 2/18), les personnes physiques et les personnes morales. Il n'existe pas de liste publiée des importateurs.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Voir la pièce I.⁴

11. L'importateur doit seulement fournir une copie de la licence ou de l'autorisation lors de l'importation effective, accompagnée des autres documents douaniers exigés (déclaration, facture, connaissance, certificats et, au besoin, d'autres certificats – origine, conformité, vétérinaire, sanitaire, qualité, phytosanitaire).

12. Oui, un droit de licence est perçu. Conformément à la Loi sur les droits administratifs (J.O. de la RM n° 18/19), le Ministère du développement économique et du tourisme perçoit les redevances suivantes: 100 EUR pour les licences pour les marchandises susceptibles d'être utilisées en vue d'infliger la peine capitale, la torture ou d'autres peines ou traitements cruels, inhumains ou humiliants.

13. La délivrance des licences n'est assortie d'aucune condition concernant le versement d'un dépôt ou d'un paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. Les licences ont une durée de validité d'un an à compter de la date de délivrance. Si la réalisation des activités liées au commerce extérieur se poursuit pendant plus d'un an, le Ministère peut décider que la durée de validité de la licence s'étend jusqu'à la fin du délai prévu pour l'achèvement des travaux indiqués dans le contrat, mais sans dépasser un an.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est subordonnée à aucune condition.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

⁴ Disponible sur le site Web consacré aux licences d'importation, à l'adresse suivante: <https://www.importlicensing.wto.org> (en anglais seulement).

2 AGENCE DES MÉDICAMENTS ET DES DISPOSITIFS MÉDICAUX

2.1 Médicaments à usage humain et vétérinaire et dispositifs médicaux

Description succincte du régime

1. L'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux (ci-après, "l'Institut") délivre des autorisations pour l'importation de médicaments à usage humain et vétérinaire et de dispositifs médicaux. Les autorisations sont délivrées conformément aux textes législatifs suivants:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 56/11 et 080/20);
- Loi sur les dispositifs médicaux (J.O. du Monténégro n° 024/19);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, n° 020/15, n° 040/16 et n° 037/17); et
- Règlement établissant les conditions précises régissant l'importation des dispositifs médicaux non enregistrés (J.O. du Monténégro n° 073/22 et n° 126/22).

Objet et champ d'application du régime de licences

2. L'Institut délivre des licences d'importation pour les produits suivants:

- médicaments à usage humain et vétérinaire;
- dispositifs médicaux.

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires/en provenance de tous les pays.

4. La délivrance d'autorisations pour l'importation de médicaments et de dispositifs médicaux n'a pas pour objet de limiter la quantité ou la valeur de l'importation, mais de vérifier les documents concernant la qualité, l'innocuité et l'efficacité des produits importés. D'autres méthodes ne sont pas envisagées pour atteindre ces objectifs parce que la délivrance de licences d'importation est conforme à la législation nationale, laquelle est largement harmonisée avec la législation de l'UE dans ce domaine.

5. La délivrance des licences d'importation est réalisée conformément aux textes législatifs suivants:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20);
- Loi sur les dispositifs médicaux (J.O. du Monténégro n° 024/19);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, n° 020/15, n° 040/16 et n° 037/17);
- Règlement établissant les conditions précises régissant l'importation des dispositifs médicaux non enregistrés (J.O. du Monténégro n° 073/22 et n° 126/22).

La délivrance de licences d'importation est obligatoire et l'administration n'a pas le pouvoir discrétionnaire de ne pas délivrer une licence.

L'article 8 de la Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20) prévoit que le gouvernement du Monténégro peut définir d'autres modalités et conditions pour la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament.

Modalités d'application

6.I-XI. Sans objet.

7. a) La demande d'importation de ces produits peut être déposée en tout temps, au choix de l'importateur. Le délai pour la délivrance d'une licence est de 30 jours. Ce délai est la plupart du temps de sept jours, ou peut même être plus court si les marchandises sont déjà arrivées à la douane et à la demande de l'importateur, c'est-à-dire que la demande est examinée en priorité (la fourniture de tous les documents nécessaires est toujours obligatoire).

- b) En cas d'urgence, si les documents sont exacts, la licence peut être délivrée en moins de 30 jours ou dans un délai plus court que le délai moyen (voir la réponse à la question a)).
- c) Il n'y a pas de restriction quant à la période de l'année pendant laquelle une demande peut être déposée et/ou l'importation peut être effectuée.
- d) Les demandes de licences d'importation sont examinées par un seul organe administratif – l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux.

8. Une demande de licence peut être rejetée si la documentation relative au produit ou au requérant est inadéquate, ainsi que dans d'autres cas conformément aux lois pertinentes. Quelles que soient les raisons du rejet, elles sont communiquées à l'intéressé sous la forme d'un instrument juridique approprié.

En cas de rejet, les intéressés ont un droit de recours auprès du tribunal administratif, conformément aux lois suivantes:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20);
- Loi sur les dispositifs médicaux (J.O. du Monténégro n° 024/19);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, n° 020/15, n° 040/16 et n° 037/17).

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Il y a un système d'immatriculation des personnes morales qui peuvent s'occuper d'importation et de commercialisation.

L'importation ou la commercialisation de médicaments peut être effectuée par des personnes morales domiciliées au Monténégro, qui possèdent une autorisation de vente en gros (grossistes) délivrée par l'Institut ou par l'autorité responsable des affaires vétérinaires dans le cas des médicaments vétérinaires.

La vente en gros de dispositifs médicaux peut être effectuée par des personnes morales domiciliées au Monténégro, qui sont enregistrées conformément à la décision de l'Institut relative à l'enregistrement des grossistes.

Les redevances perçues pour la délivrance de licences pour l'importation et la vente en gros de tous ces produits sont définies par les documents suivants:

- décision relative à la méthode de paiement et au montant des droits pour les services rendus par l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux au titre de la loi; et
- décision relative au mode de paiement et au montant des redevances perçues pour l'inscription au registre et la radiation de celui-ci des appareils médicaux, des fabricants et des personnes morales qui commercialisent et importent des appareils médicaux, ainsi que pour la tenue du registre (J.O. du Monténégro n° 78/2009).

Une liste de toutes les personnes morales qui sont autorisées à s'occuper d'importation et de commercialisation sur la base des autorisations accordées par l'Institut est publiée sur le site Web de l'Institut (<https://www.cinmed.me/>) et est régulièrement mise à jour.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Le site Web de l'Institut (<https://www.cinmed.me/>) indique toutes les données que doivent contenir les demandes d'importation pour tous les groupes de produits.

Documents requis pour l'obtention d'une autorisation d'importation de médicaments à usage humain:

- 1) lettre d'accompagnement;
- 2) tableau contenant la liste des médicaments à importer/exporter;
- 3) facture ou facture pro forma d'un fournisseur;

- 4) preuve de l'autorité compétente qu'un médicament a obtenu une autorisation de mise sur le marché dans le pays du fabricant, dans les États membres de l'Union européenne ou dans les pays appliquant les mêmes normes pour la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché (autorisation de mise sur le marché ou certificat de produit pharmaceutique en anglais ou traduit en monténégrin) – pour la première importation ou à la demande de l'Institut;
- 5) preuve de l'autorité compétente qu'un médicament a été fabriqué conformément aux lignes directrices sur les bonnes pratiques de fabrication (certificat de BPF délivré par l'autorité compétente de l'un des États membres de l'EEE ou des pays qui ont signé des accords de reconnaissance mutuelle (ARM) avec l'Union européenne concernant la reconnaissance des inspections de BPF) – pour la première importation ou à la demande de l'Institut;
- 6) le résumé des caractéristiques du produit et la notice approuvés dans l'un des pays visés au point 4 (en anglais ou traduits en monténégrin). Il est également nécessaire de présenter une maquette, approuvée avec le résumé des caractéristiques du produit et la notice ou élaborée conformément à l'étiquetage approuvé pour l'emballage primaire et l'emballage extérieur – pour la première importation ou à la demande de l'Institut;
- 7) certificat de libération des lots conformément aux prescriptions harmonisées au niveau international pour la certification de chaque lot dont l'importation est demandée;
- 8) en cas d'importation/exportation de produits sanguins et immunologiques, un certificat d'analyse est requis pour chaque lot, de la part du fabricant et de l'un des laboratoires membres du réseau européen de laboratoires officiels de contrôle des médicaments, ou de pays ayant signé avec l'Union européenne des accords sur la reconnaissance de la certification des lots;
- 9) résumé des protocoles de fabrication et de contrôle (pour les vaccins uniquement), pour les lots dont les certificats sont présentés;
- 10) demande motivée de l'institution sanitaire, c'est-à-dire avis d'un expert médical sur la nécessité d'importer le médicament considéré;
- 11) déclaration du requérant d'une autorisation d'importation indiquant que les médicaments seront étiquetés conformément aux dispositions du Règlement sur les informations et la méthode d'étiquetage de l'emballage extérieur et l'emballage primaire d'un médicament et sur le contenu de la notice (J.O. du Monténégro n° 21/16) avant la mise sur le marché au Monténégro. La déclaration doit contenir le(s) numéro(s) de lot(s) des médicaments;
- 12) preuve du paiement des redevances exigées.

Documents requis pour l'obtention d'une autorisation d'importation de médicaments vétérinaires:

- 1) lettre d'accompagnement;
- 2) tableau contenant la liste des produits médicinaux devant être importés;
- 3) preuve de l'autorité compétente que le produit médicinal a obtenu une autorisation de mise sur le marché dans le pays du fabricant, dans les États membres de l'Union européenne ou dans les pays appliquant les mêmes normes pour la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché;
- 4) preuve de l'autorité compétente qu'un produit médicinal a été fabriqué conformément aux lignes directrices sur les bonnes pratiques de fabrication (certificat de BPF);
- 5) résumé approuvé des caractéristiques du produit et notice d'emballage de l'un des pays visés au point 3 (en anglais, ou traduits en monténégrin) et maquette approuvée avec le résumé de la notice d'emballage, c'est-à-dire élaborée conformément au texte approuvé pour l'emballage (étiquetage);
- 6) certificat de libération des lots conformément aux prescriptions harmonisées au niveau international pour la certification de chaque lot de produit médicinal devant être importé;
- 7) en cas d'importation/exportation de produits immunologiques, un certificat d'analyse est requis pour chaque lot, de la part du fabricant et de l'un des laboratoires membres du réseau européen de laboratoires officiels de contrôle des médicaments, ou de pays ayant signé avec l'Union européenne des accords sur la reconnaissance de la certification de lots;
- 8) facture pro forma, ou facture du distributeur;
- 9) preuve du paiement des redevances exigées.

Documents requis pour l'obtention d'une autorisation d'importation de dispositifs médicaux:

- Le grossiste devra joindre les documents suivants à la demande:

- 1) formulaire pour la délivrance de l'autorisation d'importation de dispositifs médicaux non enregistrés (disponible sur le portail Web du CInMED);

- 2) justification ou déclaration de l'auteur de la proposition d'importation d'un dispositif médical non enregistré (disponible sur le portail Web du CInMED);
- 3) déclaration de conformité et/ou certificat de conformité d'un dispositif médical non enregistré, ou preuve qu'une évaluation équivalente de la sécurité et de l'efficacité a été effectuée pour un dispositif médical non enregistré pour lequel aucune évaluation de la conformité n'a été effectuée par un organisme notifié, c'est-à-dire un fabricant établi dans l'État membre de l'EEE;
- 4) certificat de vente libre, ou certificat délivré par un organisme agréé selon la norme ISO 13485 pour les dispositifs médicaux de classe I, d'autres dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et les dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* de classe A;
- 5) traduction du mode d'emploi du dispositif médical non enregistré en monténégrin et dans des langues d'usage officiel au Monténégro, signée par un médecin spécialisé dans le domaine dans lequel le dispositif est utilisé par le patient de manière indépendante;
- 6) facture pro-forma du fournisseur;
- 7) autres renseignements, à la demande de l'Institut, conformément à la loi.

Le certificat de conformité de dispositif médical non enregistré ne doit pas être présenté pour les dispositifs médicaux de classe I, les autres dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et les dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* de classe A.

Une évaluation équivalente de la sécurité et de l'efficacité implique qu'une évaluation de la conformité est effectuée dans un État membre du Forum international des autorités de réglementation des dispositifs médicaux.

La proposition d'importation motivée et la déclaration de la personne responsable doivent être présentées au moyen des formulaires publiés sur le portail de l'Institut.

11. Les documents exigés se rapportent au volume des produits importés et à la date d'importation. Pour les médicaments et dispositifs médicaux, il n'est pas exigé de document additionnel lors de l'importation.

12. Les redevances perçues pour la délivrance de licences d'importation sont définies par les décisions ci-après:

- Décision relative à la méthode de paiement et au montant des frais pour les services rendus par l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux au titre de la loi; et
- Décision relative au mode de paiement et au montant des redevances perçues pour l'inscription au registre et la radiation de celui-ci des appareils médicaux, des fabricants et des personnes morales qui commercialisent et importent des appareils médicaux, ainsi que pour la tenue du registre (J.O. du Monténégro n° 78/2009).

Conformément à la Décision relative à la méthode de paiement et au montant des droits associés aux services rendus par l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux au titre de la loi:

- Le montant des droits pour l'obtention d'une licence d'importation de médicaments à usage humain sans autorisation de mise sur le marché s'élève à 150 EUR.
- Les montants des droits pour la délivrance d'une autorisation d'importation de médicaments vétérinaires sans autorisation de mise sur le marché sont les suivants:

Service	Montant (EUR)
- jusqu'à 6 médicaments	60,00
- entre 7 et 10 médicaments	100,00
- entre 11 et 20 médicaments	150,00
- plus de 20 médicaments	200,00

Conformément à la Décision relative au mode de paiement et au montant des redevances perçues pour l'inscription au registre et la radiation de celui-ci des appareils médicaux, des fabricants et des personnes morales qui commercialisent et importent des appareils médicaux, ainsi que pour la tenue du registre (J.O. du Monténégro n° 78/2009), les droits de licence pour l'importation de dispositifs médicaux sont déterminés sur la base de la valeur totale de l'importation demandée:

Valeur de l'importation	Droits (EUR)
Jusqu'à 5 000 EUR	60
de 5 000 à 50 000 EUR	125
de 50 000 à 250 000 EUR	250
de 250 000 à 500 000 EUR	500
de 500 000 à 1 000 000 d'EUR	1 000

13. Non.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité d'une licence d'importation pour les médicaments s'étend jusqu'à la fin de l'importation des quantités indiquées dans la licence d'importation et la licence est valable pour une importation multiple.

La durée de validité d'une licence d'importation pour les médicaments vétérinaires est de trois mois à compter de la date de délivrance et la licence est valable pour une importation multiple.

La durée de validité d'une licence d'importation pour les dispositifs médicaux est de trois mois à compter de la date de délivrance et la licence est valable pour une importation multiple.

La durée de validité des licences ne peut pas être prolongée, mais il est possible de demander la délivrance d'une nouvelle licence.

15. Non, il n'y a aucune sanction en cas de non-utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17.b) Il n'y a aucune autre condition.

Autres formalités

18. Non.

19. Sans objet.

2.2 Substances contrôlées (drogues, précurseurs et médicaments contenant des précurseurs)

Description succincte du régime

1. L'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux (ci-après, "l'Institut") délivre des autorisations pour l'importation de médicaments classés comme drogues (ci-après, "les drogues"), de précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs. Les autorisations sont délivrées conformément aux textes législatifs suivants:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20);
- Loi sur le contrôle de la fabrication et du commerce des substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication de stupéfiants et de substances psychotropes (J.O. du Monténégro n° 83/09 et 40/11);
- Loi sur la prévention de la toxicomanie (J.O. du Monténégro n° 28/11 et 35/13);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, 020/15, n° 040/16 et n° 037/17).

Objet et champ d'application du régime de licences

2. L'institut délivre des licences d'importation pour les produits suivants:

- Substances contrôlées (drogues, précurseurs et médicaments contenant des précurseurs).

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires/en provenance de tous les pays.

4. Il existe un contingent annuel pour les drogues, les précurseurs et les médicaments contenant des précurseurs, comme la pseudoéphédrine, l'éphédrine et la noréphédrine, défini au niveau national en quantités qui ne peuvent pas être dépassées. Ce contingent, pour chaque année civile, est déterminé par l'Organe international de contrôle des stupéfiants (OICS), situé à Vienne, et les autorisations pour l'importation des substances contrôlées mentionnées sont accordées conformément à celui-ci.

5. La délivrance des licences d'importation est réalisée conformément aux textes législatifs suivants:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20);
- Loi sur le contrôle de la fabrication et du commerce des substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication de stupéfiants et de substances psychotropes (J.O. du Monténégro n° 83/09 et 40/11);
- Loi sur la prévention de la toxicomanie (J.O. du Monténégro n° 28/11 et 35/13);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, n° 020/15, n° 040/16 et n° 037/17).

La délivrance de licences d'importation est obligatoire et l'administration n'a pas le pouvoir discrétionnaire de délivrer une licence.

L'article 8 de la Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20) prévoit que le gouvernement du Monténégro peut définir d'autres modalités et conditions pour la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché d'un médicament.

Modalités d'application

6.I. Les renseignements concernant les contingents annuels autorisés pour l'importation de drogues sont publiés sur le site Web de l'Organe international de contrôle des stupéfiants (www.incb.com). Les contingents sont établis annuellement, à titre individuel, sur la base des besoins en médicaments, précurseurs et médicaments contenant des précurseurs, comme la pseudoéphédrine, l'éphédrine et la noréphédrine, communiqués par les importateurs à l'Institut. Après avoir examiné ces données, l'Institut les communique au Ministère de la santé, qui les transmet ensuite pour approbation à l'Organe international de contrôle des stupéfiants (OICS), situé à Vienne.

Dans les cas où les besoins concernant les substances contrôlées sont accrus par rapport au contingent annuel requis, l'Institut peut, par l'intermédiaire du Ministère de la Santé, en fournissant une explication, demander une augmentation des contingents pour certains médicaments, précurseurs et médicaments contenant des précurseurs, comme la pseudoéphédrine, l'éphédrine et la noréphédrine.

L'importateur peut trouver tous les renseignements dont il a besoin pour obtenir une autorisation d'importer des drogues (règlements, instructions et formulaires) sur le site Web de l'Institut (<https://www.cinmed.me/>).

II. Le volume des contingents est fixé pour l'année par l'Organe international de contrôle des stupéfiants. Une demande d'importation peut être présentée en cas de nécessité, à condition qu'il n'y ait pas de dépassement du contingent, et l'autorisation d'importation est valable pendant 6 mois (30 jours pour les précurseurs et les médicaments contenant des précurseurs) et s'applique à une seule importation.

III. L'Institut transmet une copie de la licence d'importation de drogues, de précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs à l'Administration douanière, et après le dédouanement des marchandises, les Douanes lui renvoient cette copie de la licence, qui contient les détails de la réalisation des produits importés. Le volume qui n'a pas été importé n'est pas compté dans le contingent attribué. Une copie des autorisations d'importation pour les médicaments est destinée à l'importateur et une autre pour l'autorité compétente du pays exportateur.

-
- IV. Les demandes peuvent être déposées immédiatement après la publication des contingents.
 - V. Le délai maximal pour l'examen des demandes et la délivrance des licences pour l'importation de drogues est de 30 jours, mais les licences sont généralement délivrées dans un délai de 7 jours.
 - VI. L'importation peut être effectuée immédiatement après l'obtention de la licence d'importation (la date de délivrance de la licence est indiquée sur la licence).
 - VII. Les demandes d'importation de drogues, de précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs sont examinées par un seul organe administratif: l'Institut des médicaments et des appareils médicaux.
 - VIII. Si les demandes de licences ne peuvent pas être toutes satisfaites, c'est-à-dire s'il manque un faible volume pour atteindre un contingent annuel, le demandeur qui n'a pas importé le volume annuel demandé a préséance sur les autres pour obtenir une licence d'importation pour une drogue, un précurseur ou un médicament contenant des précurseurs donné, comme la pseudoéphédrine, l'éphédrine et la noréphédrine (voir la réponse à la question n° I). Les demandes d'importation sont examinées dans l'ordre chronologique de réception. Le nouvel importateur qui a obtenu une licence de vente en gros pour la commercialisation de drogues et de précurseurs doit présenter une demande annuelle pour des drogues avant de présenter une demande d'importation.
 - IX. Des licences d'importation sont toujours nécessaires, indépendamment du fait que les pays exportateurs délivrent des permis d'exportation. Ces licences ne sont pas délivrées automatiquement.
 - X. Sans objet.
 - XI. Cela ne s'est pas encore produit. Des dispositions juridiques prévoient que la procédure d'approbation de l'importation de drogues, de précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs est la même, peu importe que le produit soit commercialisé au Monténégro ou exporté vers d'autres pays (un permis d'exportation spécial est exigé).

7.a) à d) Sans objet.

- 8. Une demande de licence peut être rejetée si la documentation relative au produit ou au requérant est inadéquate, ainsi que dans d'autres cas conformément aux lois pertinentes. Quelles que soient les raisons du rejet, elles sont communiquées à l'intéressé sous la forme d'un instrument juridique approprié.

En cas de rejet, les intéressés ont un droit de recours auprès du tribunal administratif, conformément aux lois suivantes:

- Loi sur les médicaments (J.O. du Monténégro n° 080/20);
- Loi sur le contrôle de la fabrication et du commerce des substances qui peuvent être utilisées pour la fabrication de stupéfiants et de substances psychotropes (J.O. du Monténégro n° 83/09 et 40/11);
- Loi sur la prévention de la toxicomanie (J.O. du Monténégro n° 28/11 et 35/13);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 056/14, n° 020/15, n° 040/16 et n° 037/17).

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Il y a un système d'immatriculation des personnes morales qui peuvent s'occuper d'importation et de commercialisation. Les personnes morales qui importent et commercialisent des drogues et des précurseurs ont en outre besoin d'une autorisation séparée pour la vente en gros de drogues ou de précurseurs.

Les redevances perçues pour la délivrance de licences pour l'importation et la vente en gros de tous ces produits sont définies par les documents suivants:

- Décision relative à la méthode de paiement et au montant des frais pour les services rendus par l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux au titre de la loi.

Une liste de toutes les personnes morales qui sont autorisées à s'occuper d'importation et de commercialisation sur la base des autorisations accordées par l'Agence est publiée sur le site Web de l'Institut (<https://www.cinmed.me>) et est régulièrement mise à jour.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Le site Web de l'Agence (<https://www.cinmed.me/>) indique toutes les données que doivent contenir les demandes d'importation pour tous les groupes de produits.

Les documents requis pour l'obtention d'une autorisation d'importation de produits stupéfiants sont les suivants:

- 1) lettre d'accompagnement présentant la demande;
- 2) [formulaire de demande de délivrance d'autorisation d'importation, d'exportation et de transit pour drogues](#), dûment rempli (disponible sur le portail Web du CInMED);
- 3) déclaration de l'utilisateur (du requérant) relative à l'usage prévu;
- 4) facture pro forma ou forma;
- 5) certificat de libération des lots conformément aux [prescriptions harmonisées au niveau international pour la certification](#) de chaque lot du médicament dont l'importation est demandée.

Les documents requis pour l'obtention d'une autorisation d'importation de précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs sont les suivants:

- 1) lettre d'accompagnement présentant la demande;
- 2) [formulaire de demande de délivrance d'autorisation d'importation, d'exportation et de transit pour précurseurs et de médicaments contenant des précurseurs](#), dûment rempli (disponible sur le portail Web du CInMED);
- 3) déclaration de l'utilisateur (requérant) relative à l'usage prévu;
- 4) facture pro forma ou forma;
- 5) déclaration de l'utilisateur final relative à l'usage prévu des précurseurs, conformément au [Règlement sur la forme et le contenu de la déclaration de l'utilisateur final relative à l'usage prévu des précurseurs](#) (J.O. du Monténégro n° 4/2015) (s'applique uniquement aux précurseurs);
- 6) certificat de libération des lots conformément aux [prescriptions harmonisées au niveau international pour la certification](#) de chaque lot du médicament dont l'importation est demandée.

11. Lors de l'importation effective, des documents additionnels sont exigés uniquement pour les produits appartenant au groupe des substances contrôlées, c'est-à-dire les drogues et les médicaments contenant des précurseurs. Les documents exigés se rapportent au volume des produits importés et à la date d'importation.

12. Les redevances perçues pour la délivrance de licences d'importation sont définies par la décision suivante:

- Décision relative à la méthode de paiement et au montant des frais pour les services rendus par l'Institut des médicaments et des dispositifs médicaux au titre de la loi.

Conformément à cette décision, la redevance perçue pour la délivrance de l'autorisation pour l'importation, le transit ou l'exportation de médicaments contenant des drogues et pour l'importation, le transit ou l'exportation de précurseurs, conformément aux règlements régissant ces domaines, s'élève à 80 EUR.

13. Non.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité d'une licence d'importation pour les drogues est de six mois et la licence est valable pour une seule importation.

La durée de validité d'une licence d'importation pour les précurseurs et les médicaments contenant des précurseurs est de 30 jours et la licence est valable pour une seule importation.

La durée de validité des licences ne peut pas être prolongée, mais il est possible de demander la délivrance d'une nouvelle licence.

15. Non, il n'y a aucune sanction en cas de non-utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17.a) Il n'y a aucune autre condition.

Autres formalités

18. Non.

19. Sans objet.

3 AGENCE DE PROTECTION DE LA NATURE ET DE L'ENVIRONNEMENT**3.1 Déchets****Description succincte du régime**

1. Les licences pour le mouvement transfrontières de déchets (importation, exportation et transit) sont délivrées conformément à la Loi sur la gestion des déchets (J.O. du Monténégro n° 64/11, n° 39/16) et à la Convention de Bâle sur le contrôle des mouvements transfrontières de déchets dangereux et de leur élimination (J.O. de la RFY – Accords internationaux, n° 2/99). L'importation de déchets dangereux est interdite. L'importation de déchets non dangereux pour élimination ou utilisation comme combustible ou pour produire de l'énergie par d'autres moyens est également interdite.

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Des licences d'importation sont exigées pour:

- Le mouvement transfrontières de déchets (importation, exportation et transit de déchets).

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. La délivrance de licences ne vise pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations, mais a uniquement pour objet le suivi des marchandises importées. S'agissant de la gestion des déchets, la délivrance de licences vise à contrôler le volume des importations car ces régimes sont liés à la protection de l'environnement et au respect des obligations contractées en vertu de l'accord international suivant: Convention de Bâle. Aucune autre méthode n'a été envisagée.

5. Le régime de licences est fondé sur les textes suivants:

- Loi sur la gestion des déchets (J.O. du Monténégro n° 64/11, n° 39/16);
- Loi sur la confirmation de la Convention de Bâle sur le contrôle des mouvements transfrontières de déchets dangereux et de leur élimination (J.O. de la RFY – Accords internationaux, n° 2/99);
- Règlement sur la teneur des documents présentés à l'appui de la demande de permis d'importation, d'exportation et de transit de déchets, ainsi que sur les listes de classification

des déchets et la teneur du registre des licences délivrées et les modalités nécessitant la tenue de celui-ci (J.O. du Monténégro n° 83/16, n° 76/16).

La législation ne laisse pas à l'administration la faculté de choisir les produits à soumettre au régime de licences.

Le gouvernement (ou l'Exécutif) peut abroger le régime sans l'accord du pouvoir législatif.

Modalités d'application

6. Sans objet.

7.a) Le dépôt de la demande préalable à l'importation n'est assujéti à aucun délai particulier. Conformément à la Loi sur les procédures administratives, le délai de traitement des demandes est de 30 jours à compter de leur date de réception. Les licences peuvent être obtenues dans un délai inférieur au délai de 30 jours si tous les documents exigés sont présentés.

b) Cela n'est pas possible.

c) Il n'y a pas de limites.

d) La NEPA est le seul organe administratif chargé d'examiner les demandes de licences.

8. Outre la non-conformité avec les critères prescrits par la législation pertinente, une demande déposée par un requérant peut être rejetée si elle concerne des marchandises dont l'importation n'est pas autorisée. Les raisons du rejet, quelles qu'elles soient, sont communiquées par la NEPA à l'intéressé au moyen d'un acte administratif séparé. Il peut être fait appel de la décision auprès du Ministère du développement durable et du tourisme, conformément à la Loi sur les procédures administratives.

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne morale ou tout entrepreneur inscrit au registre central du Tribunal de commerce est habilité à demander une licence. S'agissant des permis relatifs à des substances chimiques, les personnes morales doivent toutefois satisfaire aux exigences en matière de personnel, d'installations et d'équipement.

Toute personne et société remplissant les conditions prévues par la loi sont habilitées à demander une licence.

- Il n'est pas perçu de droit d'immatriculation.
- Il n'existe pas de liste publiée des importateurs agréés.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Les demandes de permis d'importation de déchets non dangereux, uniquement à des fins de traitement, doivent contenir les documents suivants:

- documents indiquant les types de déchets et les signes y relatifs d'après la liste des déchets non dangereux;
- accord entre l'importateur et l'exportateur des déchets, valable jusqu'à la livraison effective des déchets et assorti de garanties financières, d'une police d'assurance ou d'une autre forme d'assurance en cas de retour dans le pays d'exportation;
- accord entre l'importateur et l'entreprise de traitement des déchets si l'importateur n'est pas l'entreprise de traitement des déchets;
- preuve que l'importateur des déchets est immatriculé pour ses activités d'importation;
- renseignements sur les moyens de transport et d'expédition des déchets (en un ou plusieurs envois);

- renseignements sur le point de franchissement de la frontière par lequel l'importation sera réalisée, l'heure d'arrivée des déchets à ce point, le trajet des déchets du poste frontière des douanes au lieu de traitement; et
- preuve du paiement de la redevance administrative.

11. L'importateur doit présenter une licence valable délivrée par la NEPA ainsi que les documents douaniers habituels.

12. Les redevances administratives sont les suivantes:

- Redevance administrative de 2 EUR pour les déchets non dangereux.

13. La délivrance de la licence n'est assortie d'aucun dépôt ni paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité de la licence est indiquée sur la licence mais ne dépasse pas un an.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est pas subordonnée à d'autres conditions.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

3.2 Substances qui appauvrissent la couche d'ozone et substances de remplacement

Description succincte du régime

1. Les permis d'importation/d'exportation de substances qui appauvrissent la couche d'ozone et de substances de remplacement sont délivrés conformément à la Loi sur la protection contre les effets néfastes des changements climatiques (J.O. du Monténégro n° 073/19 en date du 27 décembre 2019) et au Décret sur les substances qui appauvrissent la couche d'ozone et les substances de remplacement (J.O. du Monténégro n° 5/11). En outre, le 23 octobre 2006, le Monténégro a ratifié à titre d'État successeur la Convention de Vienne pour la protection de la couche d'ozone, le Protocole de Montréal relatif à des substances qui appauvrissent la couche d'ozone et les amendements au Protocole de Montréal. L'une des obligations au titre de ce protocole était d'établir des licences d'importation/d'exportation pour réglementer la consommation de substances qui appauvrissent la couche d'ozone. Le Monténégro est visé par l'article 5 du Protocole de Montréal et se conforme aux dispositions de ce protocole.

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Des licences d'importation sont exigées pour:

- Les substances qui appauvrissent la couche d'ozone et les substances de remplacement.

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays. Les importations provenant des pays qui ne sont pas parties au Protocole de Montréal relatif à des substances qui appauvrissent la couche d'ozone sont interdites.

4. La délivrance de licences ne vise pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations, mais a uniquement pour objet le suivi des marchandises importées. S'agissant des substances qui

appauvrissent la couche d'ozone, la délivrance de licences vise à contrôler le volume des importations car ces régimes sont liés à la protection de l'environnement et au respect des obligations contractées en vertu des accords internationaux suivants: Convention de Vienne et Protocole de Montréal. Aucune autre méthode n'a été envisagée.

5. Le régime de licences est fondé sur les textes suivants:

- Loi sur la protection contre les effets néfastes des changements climatiques (J.O. du Monténégro n° 073/19 en date du 27 décembre 2019);
- Décret sur les substances qui appauvrissent la couche d'ozone et les substances de remplacement (J.O. du Monténégro n° 5/11);
- Loi sur la ratification de la Convention de Vienne pour la protection de la couche d'ozone et ses annexes I et II (J.O. de la République fédérative socialiste de Yougoslavie – Accords internationaux, n° 1/90);
- Loi sur la ratification du Protocole de Montréal relatif à des substances qui appauvrissent la couche d'ozone (J.O. de la RSFY – Accords internationaux, n° 16/90);
- Loi sur la ratification des modifications apportées au Protocole de Montréal relatif à des substances qui appauvrissent la couche d'ozone (J.O. de la Serbie-et-Monténégro – Accords internationaux, n° 24/04).

La législation ne laisse pas à l'administration la faculté de choisir les produits à soumettre au régime de licences.

Le gouvernement (ou l'Exécutif) peut abroger le régime sans l'accord du pouvoir législatif.

Modalités d'application

- 6.I. Les importations de substances qui appauvrissent la couche d'ozone sont assujetties à un régime de contingents. Les procédures relatives au régime de contingents pour les importations de substances qui appauvrissent la couche d'ozone sont prescrites par le Décret sur les substances qui appauvrissent la couche d'ozone et les substances de remplacement (J.O. du Monténégro n° 5/11).
- II. Un contingent pour les importations de substances qui appauvrissent la couche d'ozone est établi chaque année et les importateurs doivent déposer auprès de la NEPA une demande écrite pour obtenir leur part annuelle au plus tard le 1^{er} décembre de l'année en cours pour l'année suivante. Les licences sont délivrées pour chaque exportation séparément.
- III. Les licences ne sont attribuées pour certains produits que partiellement, ou seulement à des producteurs nationaux de marchandises similaires. Toute personne morale ou tout entrepreneur qui importe des substances qui appauvrissent la couche d'ozone doit fournir à l'Agence une preuve (document douanier unifié de la NEPA) des quantités de substances qui appauvrissent la couche d'ozone importées ou exportées pour chaque permis délivré au plus tard trois jours après l'importation ou l'exportation effective de ces substances. Le reliquat des parts non utilisées n'est pas ajouté aux contingents ouverts pour l'année suivante. En outre, toutes les licences délivrées sont publiées sur le site Web de la NEPA.
- IV. L'importateur qui demande l'attribution d'une part de contingent annuel pour l'importation de substances qui appauvrissent la couche d'ozone doit le faire par écrit en s'adressant à la NEPA au plus tard le 1^{er} décembre de l'année en cours pour l'année suivante. Les demandes de permis d'importation peuvent être déposées dès que les contingents sont attribués pour l'année considérée.
- V. Le délai de traitement des demandes est prescrit par la Loi sur les procédures administratives. Ce délai peut être de 30 jours au plus.
- VI. L'importation peut être effectuée immédiatement après l'obtention de la licence d'importation (la date de délivrance de la licence est indiquée sur la licence).
- VII. La NEPA est le seul organe administratif qui examine les demandes de licences.

VIII. Les contingents permettent habituellement de satisfaire aux demandes, étant donné qu'ils se rapportent à des substances dont la consommation diminue progressivement. Toutes les demandes sont examinées simultanément et l'attribution des parts de contingent est effectuée d'après les périodes antérieures. S'agissant des nouveaux importateurs de substances qui appauvrissent la couche d'ozone, ils se verront attribuer 10% du contingent annuel total. Cela est conforme aux recommandations et à l'expérience de l'UE et des pays de la région.

IX. Sans objet.

X. Par des communications entre les autorités nationales chargées de la mise en œuvre du Protocole de Montréal.

XI. Il n'existe pas de tels produits.

7.a) à d) Sans objet.

8. Outre la non-conformité avec les critères prescrits par la législation pertinente, une demande déposée par un requérant peut être rejetée si elle concerne des marchandises dont l'importation n'est pas autorisée. Les raisons du rejet, quelles qu'elles soient, sont communiquées par la NEPA à l'intéressé au moyen d'un acte administratif séparé. Il peut être fait appel de la décision auprès du Ministère du développement durable et du tourisme, conformément à la Loi sur les procédures administratives.

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne morale ou tout entrepreneur inscrit au registre central du Tribunal de commerce est habilité à demander une licence. S'agissant des permis relatifs à des substances chimiques, les personnes morales doivent toutefois satisfaire aux exigences en matière de personnel, d'installations et d'équipement.

Toute personne et société remplissant les conditions prévues par la loi sont habilitées à demander une licence.

- Il n'est pas perçu de droit d'immatriculation.
- Il n'existe pas de liste publiée des importateurs agréés.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Les demandes d'importation de substances qui appauvrissent la couche d'ozone et de substances de remplacement doivent contenir les documents suivants:

- demande écrite de permis d'importation/d'exportation de substances qui appauvrissent la couche d'ozone et de substances de remplacement contenant les renseignements suivants: nom et type des marchandises; position tarifaire des marchandises; volume des marchandises en unités de mesure; renseignements sur l'importateur et l'exportateur des marchandises (nom, adresse, immatriculation et numéro d'immatriculation); indication de l'État d'origine des marchandises; nom de la société qui a fourni les marchandises et pays de provenance des marchandises; point de franchissement de la frontière;
- copie de la facture ou de la facture pro forma des entreprises qui ont fourni les marchandises;
- preuve que l'importateur/l'exportateur est immatriculé pour la réalisation de ces activités;
- preuve du paiement de la redevance administrative.

11. L'importateur doit présenter une licence valable délivrée par la NEPA ainsi que les documents douaniers habituels.

12. Les redevances administratives sont les suivantes:

- Redevance administrative de 40 EUR pour chaque expédition importée de substances qui appauvrissent la couche d'ozone.

13. La délivrance de la licence n'est assortie d'aucun dépôt ni paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité de la licence est indiquée sur la licence mais ne dépasse pas un an. Dans le cas des importations de substances chimiques, de substances qui appauvrissent la couche d'ozone et de substances de remplacement, la durée de validité de la licence est indiquée sur celle-ci ou va jusqu'à la fin de l'année en cours.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est pas subordonnée à d'autres conditions.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

3.3 Espèces de flore et de faune menacées d'extinction et protégées**Description succincte du régime**

1. Les permis d'importation d'espèces et de leurs produits et dérivés sont délivrés conformément à la Loi sur la protection de la nature (J.O. du Monténégro n° 054/16) et à la CITES. À titre d'État successeur, le 3 juin 2007, le Monténégro a ratifié la CITES. Il est régi par les articles 1^{er} à 25 de la CITES et se conforme aux dispositions de cette convention.

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Des licences d'importation sont exigées pour:

- les espèces de flore et de faune sauvages menacées d'extinction et protégées, leurs produits et dérivés;
- les espèces de flore et de faune sauvages menacées d'extinction et protégées, leurs produits et dérivés, conformément à la CITES, et les espèces végétales, animales et fongiques protégées (exemples de plantes, de champignons et d'animaux sauvages et leurs spécimens cultivés; leurs cycles biologiques – œufs, graines, fruits, mycélium, etc.; leurs parties et dérivés; constituant des produits aisément reconnaissables), conformément à la Loi sur la protection de la nature.

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays. Les importations provenant des pays qui ne sont pas parties à la CITES sont interdites.

4. La délivrance de licences ne vise pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations, mais a uniquement pour objet le suivi des marchandises importées. S'agissant de la CITES, la délivrance de licences vise à contrôler le volume des importations car ces régimes sont liés à la protection de l'environnement et au respect des obligations contractées en vertu de l'accord international suivant: CITES. Aucune autre méthode n'a été envisagée.

5. Le régime de licences est fondé sur les textes suivants:

- Loi sur la confirmation de la Convention sur le commerce international des espèces de faune et de flore sauvages menacées d'extinction (J.O. de la RFY – Accords internationaux, n° 11/01);
- Loi sur la protection de la nature (J.O. du Monténégro n° 054/16);
- Ordonnance sur le renforcement des conditions concernant le commerce des espèces animales, végétales et fongiques sauvages protégées (J.O. du Monténégro n° 109/17);

La législation ne laisse pas à l'administration la faculté de choisir les produits à soumettre au régime de licences.

Le gouvernement (ou l'Exécutif) peut abroger le régime sans l'accord du pouvoir législatif.

Modalités d'application

- 6.I Le site Web de la CITES (<http://www.cites.org/>) contient des renseignements sur les contingents pour les espèces visées par la CITES et celui de l'Agence de protection de la nature et de l'environnement (<http://www.epa.org.me/>) détaille les formalités de dépôt de demandes de licences. Les renseignements concernant d'autres questions sont sans objet.
- II. Il n'existe pas de régime de contingents pour les permis CITES au Monténégro.
- III. Les licences ne sont attribuées pour certains produits que partiellement, ou seulement à des producteurs nationaux de marchandises similaires. En outre, toutes les licences délivrées sont publiées sur le site Web de la NEPA. Exemple de la licence CITES comportant la signature et le sceau de l'Administration des douanes.
- IV. Sans objet.
- V. Le délai de traitement des demandes est prescrit par la Loi sur les procédures administratives. Ce délai peut être de 30 jours au plus.
- VI. L'importation peut être effectuée immédiatement après l'obtention de la licence d'importation (la date de délivrance de la licence est indiquée sur la licence).
- VII. La NEPA est le seul organe administratif qui examine les demandes de licences.
- VIII. Sans objet.
- IX. Sans objet.
- X. Par des communications entre les autorités nationales chargées de la mise en œuvre de la CITES.
- XI. Il n'existe pas de tels produits.

7.a) à d) Sans objet.

8. Outre la non-conformité avec les critères prescrits par la législation pertinente, une demande déposée par un requérant peut être rejetée si elle concerne des marchandises dont l'importation n'est pas autorisée. Les raisons du rejet, quelles qu'elles soient, sont communiquées par la NEPA à l'intéressé au moyen d'un acte administratif séparé. Il peut être fait appel de la décision auprès du Ministère du développement économique et du tourisme, conformément à la Loi sur les procédures administratives.

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne morale ou tout entrepreneur inscrit au registre central du Tribunal de commerce est habilité à demander une licence.

Toute personne et société remplissant les conditions prévues par la loi sont habilitées à demander une licence.

- Il n'est pas perçu de droit d'immatriculation.
- Il n'existe pas de liste publiée des importateurs agréés.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Les demandes d'importation d'espèces inscrites sur la liste de la CITES et de leurs produits et dérivés doivent contenir les documents suivants:

- demande de délivrance d'un permis d'importation CITES;
- copie du permis d'exportation CITES;
- avis positif des autorités scientifiques monténégrines indiquant que l'importation des espèces considérées ne compromettra pas leur survie ni la pérennité de la biodiversité du Monténégro;
- avis positif des autorités scientifiques monténégrines indiquant que les espèces importées seront introduites de manière appropriée;
- déclaration de l'importateur sur le mode de transport et l'utilisation prévue des espèces considérées;
- preuve du paiement de la redevance administrative;
- documents additionnels requis au titre de la Loi sur la protection de la nature et de la Loi sur le commerce extérieur.

Les demandes écrites de permis concernant des espèces végétales, animales et fongiques doivent contenir les renseignements suivants:

- nom et siège social ou nom et adresse de l'importateur;
- nom du point de franchissement de la frontière;
- jour et heure de début de l'importation;
- quantité;
- fournisseur (quantité);
- certificat délivré par un tribunal; et
- preuve du paiement de la redevance administrative.

11. L'importateur doit présenter une licence valable délivrée par la NEPA ainsi que les documents douaniers habituels.

12. Les redevances administratives sont les suivantes:

- redevance administrative de 50 EUR pour chaque expédition importée d'espèces/de produits/de dérivés visés par la CITES (un permis d'importation CITES).

13. La délivrance de la licence n'est assortie d'aucun dépôt ni paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité de la licence est indiquée sur la licence mais ne dépasse pas un an.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est pas subordonnée à d'autres conditions.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

3.4 Substances chimiques dangereuses

Description succincte du régime

1. Les permis de libre circulation des substances chimiques dangereuses et d'ajout de biocides à une liste temporaire spécifique sont délivrés conformément à la Loi sur les substances chimiques (J.O. du Monténégro n° 51/17) et à la Loi sur les produits biocides (J.O. du Monténégro n° 54/16).

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Des licences d'importation sont exigées pour:

- La libre circulation des substances chimiques dangereuses et l'ajout de biocides à une liste temporaire spécifique.

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. La délivrance de licences ne vise pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations, mais a uniquement pour objet le suivi des marchandises importées. Aucune autre méthode n'a été envisagée.

5. Le régime de licences est fondé sur les textes suivants:

- Loi sur les substances chimiques (J.O. du Monténégro n° 51/17);
- Loi sur les produits biocides (J.O. du Monténégro n° 54/16);
- Règlement sur les conditions détaillées de stockage et les mesures relatives à la conservation et à l'utilisation de substances chimiques dangereuses (J.O. du Monténégro n° 61/18);
- Décret sur l'interdiction et la restriction de l'utilisation, de la mise sur le marché et de la production de substances chimiques présentant un risque inacceptable pour la santé des personnes et l'environnement (J.O. du Monténégro n° 70/18);
- Règlement sur la teneur détaillée des notifications préalables à l'exportation de produits chimiques (J.O. du Monténégro n° 061/17);
- Règlement sur la liste des produits chimiques dangereux dont l'exportation est interdite (J.O. du Monténégro n° 071/18);
- Règlement sur les conditions de mise sur le marché et d'utilisation des produits biocides (J.O. du Monténégro n° 059/16);
- Règlement sur le contenu des demandes de permis concernant les biocides (J.O. du Monténégro n° 017/17);
- Règlement sur le contenu du dossier technique et les données de base concernant les biocides (J.O. du Monténégro n° 005/17, n° 9/18);
- Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la République du Monténégro (J.O. de la RM) n° 28/04, n° 37/07 et J.O. du Monténégro n° 57/14);
- Décision portant modification de la Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation (J.O. du Monténégro n° 40/20);
- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16, n° 37/17);
- Décret portant application de la Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la RM n° 52/04, n° 44/07 et J.O. du Monténégro n° 78/2017);

La législation ne laisse pas à l'administration la faculté de choisir les produits à soumettre au régime de licences.

Le gouvernement (ou l'Exécutif) peut abroger le régime sans l'accord du pouvoir législatif.

Modalités d'application

6. Sans objet.

7.a) Le dépôt de la demande préalable à l'importation n'est assujéti à aucun délai particulier. Conformément à la Loi sur les procédures administratives, le délai de traitement des demandes est de 30 jours à compter de leur date de réception. Les licences peuvent être obtenues dans un délai inférieur au délai de 30 jours si tous les documents exigés sont présentés.

- b) Cela n'est pas possible.
- c) Il n'y a pas de limites.
- d) La NEPA est le seul organe administratif chargé d'examiner les demandes de licences.

8. Outre la non-conformité avec les critères prescrits par la législation pertinente, une demande déposée par un requérant peut être rejetée si elle concerne des marchandises dont l'importation n'est pas autorisée. Les raisons du rejet, quelles qu'elles soient, sont communiquées par la NEPA à l'intéressé au moyen d'un acte administratif séparé. Il peut être fait appel de la décision auprès du Ministère du développement durable et du tourisme, conformément à la Loi sur les procédures administratives.

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne morale ou tout entrepreneur inscrit au registre central du Tribunal de commerce est habilité à demander une licence. S'agissant des permis relatifs à des substances chimiques, les personnes morales doivent toutefois satisfaire aux exigences en matière de personnel, d'installations et d'équipement.

Toute personne et société remplissant les conditions prévues par la loi sont habilitées à demander une licence.

- Il n'est pas perçu de droit d'immatriculation.
- Il n'existe pas de liste publiée des importateurs agréés.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. Les demandes écrites de permis de libre circulation de substances chimiques dangereuses doivent contenir les renseignements suivants:

- nom et siège social ou nom et adresse du fournisseur, nom commercial, nom chimique et adresse des fabricants des substances chimiques;
- renseignements sur les méthodes de conditionnement et d'étiquetage des substances chimiques;
- renseignements sur l'objet et l'utilisation des substances chimiques;
- données relatives à la quantité des substances chimiques;
- renseignements sur la méthode de stockage (lieu, description des installations);
- mesures à appliquer pour la conservation et le stockage des substances chimiques;
- autres renseignements demandés par la NEPA;
- contrat d'assurance de responsabilité contre tout dommage susceptible d'être causé par l'utilisation des substances chimiques;
- preuve du paiement de la redevance administrative.

Pour une demande d'ajout d'un produit à la liste temporaire des biocides, le requérant doit communiquer les renseignements de base suivants sur le biocide considéré:

- nom du fabricant du biocide;
- représentant autorisé du fabricant du biocide;
- désignation du biocide et de ses substances actives;
- efficacité du biocide;
- teneur de la déclaration;
- méthode d'utilisation;
- classification, conditionnement et étiquetage du biocide;
- annexe 4 du Règlement sur le contenu du dossier technique et les données de base concernant le biocide; et
- preuve du paiement de la redevance administrative.

11. L'importateur doit présenter une licence valable délivrée par la NEPA ainsi que les documents douaniers habituels.

12. Les redevances administratives sont les suivantes:

- Redevance administrative de 40 EUR pour les substances chimiques.

13. La délivrance de la licence n'est assortie d'aucun dépôt ni paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité de la licence est indiquée sur la licence mais ne dépasse pas un an. Dans le cas des importations de substances chimiques, de substances qui appauvrissent la couche d'ozone et de substances de remplacement, la durée de validité de la licence est indiquée sur celle-ci ou va jusqu'à la fin de l'année en cours.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est pas subordonnée à d'autres conditions.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.

3.5 Générateurs de rayonnements ionisants, sources radioactives et pièces détachées d'appareils produisant des rayonnements ionisants

Description succincte du régime

1. Les permis d'importation de générateurs de rayonnements ionisants, de sources radioactives et de pièces détachées d'appareils produisant des rayonnements ionisants sont délivrés conformément à la Loi sur la protection contre les rayonnements ionisants et la sécurité radiologique (J.O. du Monténégro n° 56/09 et n° 58/09).

Objet et champ d'application du régime de licences

2. Des licences d'importation sont exigées pour:

- Les générateurs de rayonnements ionisants, les sources radioactives et les pièces détachées d'appareils produisant des rayonnements ionisants.

3. Le régime s'applique aux marchandises originaires et en provenance de tous les pays.

4. La délivrance de licences ne vise pas à restreindre la quantité ou la valeur des importations, mais a uniquement pour objet le suivi des marchandises importées. Aucune autre méthode n'a été envisagée.

5. Le régime de licences est fondé sur les textes suivants:

- Loi sur la protection contre les rayonnements ionisants et la sécurité radiologique (J.O. de la RM n° 56/09, 58/09).
- Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la République du Monténégro (J.O. de la RM) n° 28/04, n° 37/07 et J.O. du Monténégro n° 57/14);
- Décision portant modification de la Liste nationale de contrôle pour l'exportation et l'importation (J.O. du Monténégro n° 40/20);
- Décret portant application de la Loi sur le commerce extérieur (J.O. de la RM n° 52/04, n° 44/07 et J.O. du Monténégro n° 78/2017);

- Loi sur les procédures administratives (J.O. du Monténégro n° 56/14, n° 20/15, n° 40/16, n° 37/17).

La législation ne laisse pas à l'administration la faculté de choisir les produits à soumettre au régime de licences.

Le gouvernement (ou l'Exécutif) peut abroger le régime sans l'accord du pouvoir législatif.

Modalités d'application

6. Sans objet.

7.a) Le dépôt de la demande préalable à l'importation n'est assujéti à aucun délai particulier. Conformément à la Loi sur les procédures administratives, le délai de traitement des demandes est de 30 jours à compter de leur date de réception. Les licences peuvent être obtenues dans un délai inférieur au délai de 30 jours si tous les documents exigés sont présentés.

b) Cela n'est pas possible.

c) Il n'y a pas de limites.

d) La NEPA est le seul organe administratif chargé d'examiner les demandes de licences.

8. Outre la non-conformité avec les critères prescrits par la législation pertinente, une demande déposée par un requérant peut être rejetée si elle concerne des marchandises dont l'importation n'est pas autorisée. Les raisons du rejet, quelles qu'elles soient, sont communiquées par la NEPA à l'intéressé au moyen d'un acte administratif séparé. Il peut être fait appel de la décision auprès du Ministère du développement économique et du tourisme, conformément à la Loi sur les procédures administratives.

Conditions requises des importateurs pour être habilités à demander une licence

9. Toute personne morale ou tout entrepreneur inscrit au registre central du Tribunal de commerce est habilité à demander une licence. S'agissant des permis relatifs à des substances chimiques, les personnes morales doivent toutefois satisfaire aux exigences en matière de personnel, d'installations et d'équipement.

Toute personne et société remplissant les conditions prévues par la loi sont habilitées à demander une licence.

- Il n'est pas perçu de droit d'immatriculation.
- Il n'existe pas de liste publiée des importateurs agréés.

Documents et autres formalités à remplir lors de la demande d'une licence

10. S'agissant des rayonnements ionisants, la demande doit contenir des renseignements de base sur les marchandises à importer; il n'existe pas de formulaire de demande général. L'importateur doit présenter les documents suivants:

- preuve que les installations et les pièces où le commerce des sources de rayonnements ionisants ou des matériaux radioactifs a lieu sont conformes aux prescriptions techniques, en matière de sécurité, de sûreté, de sécurité sanitaire et autres prescriptions applicables pour garantir la santé et la protection des personnes et la protection de l'environnement contre les rayonnements ionisants;
- preuve qu'un employé est chargé de la protection contre les rayonnements ionisants;
- preuve que les personnes manipulant les sources de rayonnements ionisants sont équipées de protections appropriées contre ces rayonnements ainsi que de dispositifs de mesure des rayonnements;

- preuve que toutes les personnes manipulant des sources de rayonnements ionisants ont les qualifications professionnelles requises et satisfont aux prescriptions sanitaires applicables concernant le travail avec des sources de rayonnements ionisants;
- certificat d'intégrité technique/technologique des sources de rayonnements ionisants obtenu d'une autorité compétente;
- instructions sur les mesures à appliquer en cas d'accident dû aux rayonnements;
- preuve que les matières radioactives, les appareils à rayons X et les autres appareils produisant des rayonnements ionisants sont sécurisés conformément aux prescriptions applicables pour leur commerce.

11. L'importateur doit présenter une licence valable délivrée par la NEPA ainsi que les documents douaniers habituels. S'agissant des appareils à rayonnements ionisants, il doit en outre en présenter la documentation technique complète.

12. Les redevances administratives sont les suivantes:

- Redevance administrative de 100 EUR pour le secteur des rayonnements ionisants.

13. La délivrance de la licence n'est assortie d'aucun dépôt ni paiement préalable.

Conditions attachées à la délivrance des licences

14. La durée de validité de la licence est indiquée sur la licence mais ne dépasse pas un an. S'agissant du secteur des rayonnements ionisants, la licence est valable un an au maximum et ne peut pas être prorogée.

15. Il n'est pas appliqué de sanctions en cas de non utilisation totale ou partielle d'une licence.

16. Les licences sont incessibles entre importateurs.

17. La délivrance d'une licence n'est pas subordonnée à d'autres conditions.

Autres formalités

18. Les importations ne sont pas assujetties à d'autres formalités administratives préalables en dehors de celle de la licence.

19. Les devises sont automatiquement remises par les autorités bancaires pour les marchandises à importer.
