

**ZAKON  
O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O PATENTIMA**

**Član 1**

U Zakonu o patentima („Službeni list CG“, br. 42/15, 2/17 i 146/21) u članu 1 stav 1 druga rečenica briše se.

**Član 2**

U članu 5 stav 1 mijenja se i glasi:

„(1) Patent je pravo koje se priznaje za svaki pronalazak iz bilo koje oblasti tehnike koji:

- 1) je nov;
- 2) ima inventivni nivo, i
- 3) je industrijski primjenjiv.“

**Član 3**

U članu 87 stav 2 tačka na kraju tačke 11 zamjenjuje se tačkom zarezom i dodaje nova tačka koja glasi:

„12) proizvođač je lice koje ima sjedište u Evropskoj uniji u čije se ime obavlja proizvodnja proizvoda ili lijeka koji sadrži taj proizvod, radi izvoza u treće države ili radi skladištenja.“

**Član 4**

U članu 88 stav 1 riječi: „odnosno sredstva za zaštitu bilja, kao i za bilo koju primjenu tog proizvoda kao lijeka za ljude ili životinje, odnosno kao sredstva za zaštitu bilja, za koji“ zamjenjuju se riječima: „odnosno sredstva za zaštitu bilja (u daljem tekstu: dozvola), kao i za bilo koju primjenu tog proizvoda kao lijeka za ljude ili životinje, odnosno kao sredstva za zaštitu bilja, za koju“.

**Član 5**

Poslije člana 88 dodaju se dva nova člana koji glase:

**„Izuzeće od zaštite sertifikatom**

**Član 88a**

(1) Sertifikat priznat za proizvod koji je sastavni dio lijeka za ljude ili životinje ne obezbjeđuje prava iz člana 88 stav 2 ovog zakona u odnosu na određene radnje za koje je potrebna saglasnost nosioca sertifikata pod uslovom da:

- 1) te radnje uključuju:

- a) proizvodnju proizvoda ili lijeka koji sadrži taj proizvod, radi izvoza u treće države;
  - b) bilo koju povezanu radnju koja je neophodna za proizvodnju iz podtačke a) ove tačke u Evropskoj uniji ili za sam izvoz;
  - c) proizvodnju proizvoda ili lijeka koji sadrži taj proizvod najranije šest mjeseci prije isteka sertifikata, u svrhu njegovog skladištenja u državi članici u kojoj je proizveden, kako bi se taj proizvod ili lijek koji sadrži taj proizvod, stavili na tržište država članica nakon isteka tog sertifikata;
  - d) bilo koju povezanu radnju koja je neophodna za proizvodnju iz podtačke c) ove tačke u Evropskoj uniji ili za skladištenje, pod uslovom da se ta povezana radnja sprovede najranije šest mjeseci prije isteka sertifikata;
- 2) proizvođač odgovarajućim i dokumentovanim sredstvima obavijesti nadležni organ o namjeri proizvodnje i pruži nosiocu sertifikata informacije iz člana 88b stav 1 ovog zakona najkasnije tri mjeseca prije datuma početka proizvodnje u Crnoj Gori ili najkasnije tri mjeseca prije početka prve povezane radnje, koja prethodi toj proizvodnji, koja bi bila zabranjena na osnovu zaštite koju sertifikat pruža, u zavisnosti od toga koji rok ranije dopijeva;
  - 3) u slučaju promjena informacija iz člana 88b stav 1 ovog zakona proizvođač o tome obavijesti nadležni organ i nosioca sertifikata prije nego što te promjene počnu da proizvode pravno dejstvo;
  - 4) u slučaju proizvoda ili lijekova koji sadrže te proizvode proizvedenih u svrhu izvoza u treće države, proizvođač obezbijedi da se na spoljnjem pakovanju proizvoda ili lijeka koji sadrži proizvod iz tačke 1 podtačka a) ovog stava i, ako je moguće, na njihovom unutrašnjem pakovanju, nalazi logotip, i
  - 5) proizvođač postupa u skladu sa članom 88b stav 5 ovog zakona.
    - (2) Izuzeće iz stava 1 ovog člana ne primjenjuje se na bilo koju radnju ili aktivnost koja se sprovodi u svrhu uvoza proizvoda ili lijekova koji sadrže te proizvode u Evropsku uniju isključivo radi prepakovanja, ponovnog izvoza ili skladištenja.
    - (3) Informacije koje se dostavljaju nosiocu sertifikata u skladu sa stavom 1 tač. 2 i 3 ovog člana upotrebljavaju se isključivo radi provjere ispunjenosti uslova iz st. 1 i 2 ovog člana i člana 88b ovog zakona i pokretanje sudskih postupaka u slučaju neispunjenosti tih uslova.
    - (4) Odredba stava 1 ovog člana primjenjivaće se na sertifikate za koje je prijava za priznanje podnijeta:
      - 1) na dan 1. jula 2019. godine ili nakon tog datuma;
      - 2) prije 1. jula 2019. godine i koji proizvode pravno dejstvo na taj datum ili nakon tog datuma.
    - (5) Odredba stava 1 ovog člana neće se primjenjivati na sertifikate koji proizvode pravno dejstva prije 1. jula 2019. godine.
    - (6) Obrazac logotipa iz stava 1 tačka 4 ovog člana uređuje se propisom Ministarstva.

## **Obaveza pružanja informacija**

### **Član 88b**

- (1) Proizvođač je dužan da u skladu sa članom 88a stav 1 tačka 2 ovog zakona nadležnom organu dostavi sljedeće informacije:
  - 1) naziv i adresu proizvođača;
  - 2) naznačenje da li se radi o proizvodnji u svrhu izvoza, u svrhu skladištenja ili u svrhu izvoza i skladištenja;

3) državu članicu u kojoj se proizvodnja i, ako je primjenjivo, skladištenje trebaju odvijati i državu članicu u kojoj se treba odvijati prva povezana radnja, ako postoji, prije početka proizvodnje;

4) broj sertifikata priznatog u državi članici proizvodnje i broj sertifikata priznatog u državi članici prve povezane radnje, ako postoji, prije početka proizvodnje, i

5) za lijekove koji se izvoze u treće države, referentni broj dozvole, ili ekvivalenta takvoj dozvoli, u svakoj trećoj državi u koju se izvozi, čim on bude javno dostupan.

(2) Proizvođač treba da obavijesti nadležni organ o uslovima iz člana 88a stav 1 tač. 2 i 3 ovog zakona.

(3) U slučaju nedostavljanje informacija iz stav 1 tačka 5 ovog člana u odnosu na neku od trećih država izuzetak iz člana 88a ovog zakona neće se primjenjivati na izvoz u tu državu.

(4) Proizvođač je dužan da obezbijedi da lijekovi proizvedeni u skladu sa članom 88a stav 1 tačka 1 podtačka a) ovog zakona ne nose aktivan jedinstveni identifikator u skladu sa posebnim propisom kojim se uređuju detaljna pravila za sigurnosne oznake na pakovanjima lijekova za ljude.

(5) Proizvođač je dužan da primjerenim i dokumentovanim sredstvima obezbijedi da lice koje je u ugovornom odnosu sa proizvođačem koji obavlja radnje iz člana 88a stav 1 tačka 1 podtačka a) ovog zakona bude obaviješteno i upoznato da:

- 1) su to radnje iz člana 88a stav 1 ovog zakona;
- 2) stavljanje na tržište, uvoz ili ponovni uvoz proizvoda, ili lijeka koji sadrži taj proizvod, iz člana 88a stav 1 tačka 1 podtačka a) ovog zakona može dovesti do povrede sertifikata iz člana 88a stav 1 ovog zakona ako i sve dok se taj sertifikat primjenjuje;
- 3) stavljanje na tržište proizvoda, ili lijeka koji sadrži taj proizvod, iz člana 88a stav 1 tačka 1 podtačka c) ovog zakona može dovesti do povrede sertifikata iz člana 88a stav 1 ovog zakona ako i sve dok se taj sertifikat primjenjuje.

(6) Nadležni organ što je prije moguće objavljuje informacije iz stava 1 ovog člana zajedno sa informacijom o datumu dostavljanja tih informacija, kao i sve njihove promjene dostavljene u skladu sa članom 88a stav 1 tačka 3 ovog zakona.

(7) Obrazac obavještenja iz stava 2 ovog člana uređuje se propisom Ministarstva.“

## Član 6

U članu 90 u uvodnoj rečenici poslije riječi „nosioca“ dodaje se riječ „osnovnog“.

U tački 1 riječi: „da je u skladu sa posebnim propisima izdata važeća dozvola za stavljanje u promet“ brišu se.

Poslije tačke 1 dodaje se nova tačka koja glasi:

„1a) da je izdata važeća dozvola u skladu sa zakonom;“.

U tački 2 riječi: „tačke 2“ zamjenjuju se riječima: „tačke 1a“, a riječi: „za stavljanje u promet“ zamjenjuju se riječima: „unutar Evropskog ekonomskog prostora“.

## Član 7

U članu 91 stav 1 riječi: „tač. 2 i 3“ zamjenjuju se riječima: „tačka 2“.

U stavu 2 riječi: „za stavljanje u promet“ brišu se.

U stavu 6 riječi: „u roku od šest mjeseci“ zamjenjuju se riječima: „što je prije moguće“.

## Član 8

U članu 92 stav 1 tačka 2 mijenja se i glasi:

„ 2) broj i datum prve dozvole ili broj i datum prve dozvole, ako podnesena dozvola nije i prva dozvola unutar Evropskog ekonomskog prostora.“

U stavu 2 tačka 1 mijenja se i glasi:

„1) dozvola iz člana 90 tačka 2 ovog zakona;“.

U tački 2 i stavu 3 tačka 2 riječi: „za stavljanje proizvoda u promet“ brišu se.

## Član 9

U članu 93 stav 1 tačka 1 riječi: „ u roku i“ brišu se.

Tačka 4 mijenja se i glasi:

„ 4) je prijava podnijeta u roku iz člana 91 ovog zakona.“

U stavu 2 poslije riječi: „stava 1“ dodaju se riječi: „tač. 1, 2 i 3“.

U stavu 3 poslije riječi „nedostatke“ dodaju se riječi: „odnosno ako prijava ne ispunjava uslove iz stava 1 tačka 4 ovog člana“.

U stavu 5 riječ „zaštitu“ zamjenjuje se riječima: „proizvod koji je sastavni dio“.

## Član 10

U članu 94 stav 1 poslije riječi: „člana 90“ dodaju se riječi: „tač. 1 i 2“.

## Član 11

U članu 95 stav 1 riječi: „ za stavljanje u promet“ brišu se.

U stavu 3 riječi: „lijek za koji je izdata dozvola i koji je zaštićen sertifikatom ili patent koji ispunjava uslove za“ zamjenjuju se riječima: „proizvod koji je sastavni dio lijeka za koji je izdata dozvola i koji je zaštićen sertifikatom ili patentom koji omogućava“.

U stavu 5 riječi: „zaštitu lijekova za upotrebu u pedijatriji nije moguće za lijek“ zamjenjuju se riječima: „zaštitu proizvoda koji je sastavni dio lijekova za upotrebu u pedijatriji nije moguće u slučaju lijeka“.

## Član 12

U članu 96 stav 1 tačka 3 riječi: „za stavljanje u promet“ brišu se.

## Član 13

Poslije člana 98 dodaje se novi član koji glasi:

### **„Nemogućnost podnošenja predloga za ponovno uspostavljanje prava i zahtjeva za nastavak postupka**

#### **Član 98a**

Predlog za ponovno uspostavljanje prava i zahtjev za nastavak postupka ne mogu se podnijeti ako je propušten rok za podnošenja prijave za priznanje sertifikata iz člana 91 st. 1 i

2 ovog zakona, odnosno rok za podnošenje prijave za produženje trajanja sertifikata iz člana 91 st. 3 i 4 ovog zakona.“

#### **Član 14**

U članu 99 stav 1 riječi: „ako odredbama čl. 87 do 98“ zamjenjuju se riječima: „osim na patente koji su prestali da postoje u skladu sa članom 46 stav 4 ovog zakona, ako odredbama čl. 87 do 98a“.

#### **Član 15**

Poslije člana 165 dodaje se novi član koji glasi:

#### **„Rok za donošenje podzakonskih propisa**

#### **Član 165a**

Podzakonski akti za sprovođenje ovog zakona donijeće se u roku od šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovog zakona.“

#### **Član 16**

Poslije člana 166 dodaje se novi član koji glasi:

#### **„Odložena primjena**

#### **Član 166a**

Odredbe čl. 88a, 88b i 98a ovog zakona primjenjivaće se od dana pristupanja Crne Gore Evropskoj uniji.“

#### **Član 17**

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

**MINISTARSTVO EKONOMSKOG RAZVOJA**  
(naziv ministarstva koje je sprovelo javnu raspravu)

**IZVJEŠTAJ O SPROVEDENOJ JAVNOJ RASPRAVI**

**Nacrt zakona o izmjenama i dopunama Zakona o patentima**

(naziv nacrtu zakona, odnosno strategije koji je bio predmet javne rasprave)

Vrijeme trajanja javne rasprave: 20 dana od dana objavljivanja javnog poziva (13.01.2021. – 02.02.2021.)

Način sprovođenja javne rasprave:

- Dostavljanjem primjedbi, predloga i sugestija na Nacrt zakona o izmjenama i dopunama Zakona o patentima u pisanoj formi na adresu: Rimski trg, broj 46, 81000 Podgorica ili na e-mail: nebojsa.mugosa@mek.gov.me, tokom cijelog trajanja javne rasprave.

Ovlašćeni predstavnici ministarstva koji su učestvovali u javnoj raspravi:

- Nebojša Mugoša, načelnik Direkcije za normativne poslove i međunarodnu saradnju u oblasti intelektualne svojine;
- Lidija Radusinović, samostalna savjetnica I.

Podaci o broju i strukturi učesnika u javnoj raspravi:

- Za javnu raspravu o Nacrtu zakona o izmjenama i dopunama Zakona o patentima nije bilo iskazanog interesovanja.

Rezime dostavljenih primjedbi, predloga i sugestija, sa navedenim razlozima njihovog prihvatanja, odnosno neprihvatanja:

- Na Nacrt zakona o izmjenama i dopunama Zakona o patentima tokom trajanja javne rasprave nije bilo dostavljenih primjedbi, predloga i sugestija.

Mjesto i datum sačinjavanja izvještaja: Podgorica, 16.02.2021. godine.

Naziv organizacione jedinice ministarstva koja je odgovorna za pripremu nacrtu zakona, odnosno strategije: Direktorat za unutrašnje tržište i konkurenciju



dr Milena Lipovina-Božović  
DRŽAVNA SEKRETARKA



**Odobrio:**

Nebojša Mugoša  
načelnik



**Obradila:**

Lidija Radusinović  
samostalna savjetnica I



email: lidija.radusinovic@mek.gov.me