



ДЕРЖАВНА МИТНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

(Держмитслужба)

вул. Дегтярівська, 11Г, м. Київ, 04119, тел.: (044) 481-20-42, (044) 481-19-58, (044) 481-20-20
E-mail: post@customs.gov.ua; Код ЄДРПОУ 43115923

№ _____

Державна регуляторна служба
України

Про погодження проєкту наказу

Державна митна служба України відповідно до статті 21 Закону України від 11 вересня 2003 року № 1160-IV «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» та параграфа 32 Регламенту Кабінету Міністрів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 18 липня 2007 року № 950, направляє для погодження проєкт наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED» (далі – проєкт наказу), розроблений з метою дотримання Україною відповідних норм міжнародних договорів з країнами Європейського Союзу, країнами Європейської асоціації вільної торгівлі, Грузією, Республікою Чорногорія та Державою Ізраїль.

Проєкт наказу оприлюднено на офіційному веб-порталі Міністерства фінансів України.

- Додатки:
1. Проєкт наказу на 32 арк. в 1 прим.
 2. Аналіз регуляторного впливу на 10 арк. в 1 прим.
 3. Пояснювальна записка на 3 арк. в 1 прим.
 4. Копія оприлюдненого на веб-порталі Мінфіну повідомлення про оприлюднення проєкту наказу на 1 арк. в 1 прим.

Голова

Павло РЯБІКІН

025020

Олег Костенко 247 26 15

Державна митна служба України
№08-1/15-03/6/15944 від 27.11.2020





МІНІСТЕРСТВО ФІНАНСІВ УКРАЇНИ

НАКАЗ

від _____

Київ

№ _____

Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED

Відповідно до статті 46 глави 7 розділу II, пункту 14 частини другої статті 544 глави 74 розділу XX Митного кодексу України, підпункту 5 пункту 4 Положення про Міністерство фінансів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20 серпня 2014 року № 375, з метою вдосконалення та прискорення процедури заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED згідно з положеннями Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження, а також міжнародних угод про вільну торгівлю, укладених у встановленому законодавством порядку, якими передбачено процедуру заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED,

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Порядок заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, що додається.

2. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства фінансів України від 20 листопада 2017 року № 950 «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1»,

zareestrovaniy u Ministerstvi yustitsii Ukraini 26 grudnia 2017 roku za № 1563/31431.

3. Департаменту митної політики Міністерства фінансів України в установленому порядку забезпечити:

подання цього наказу на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України;

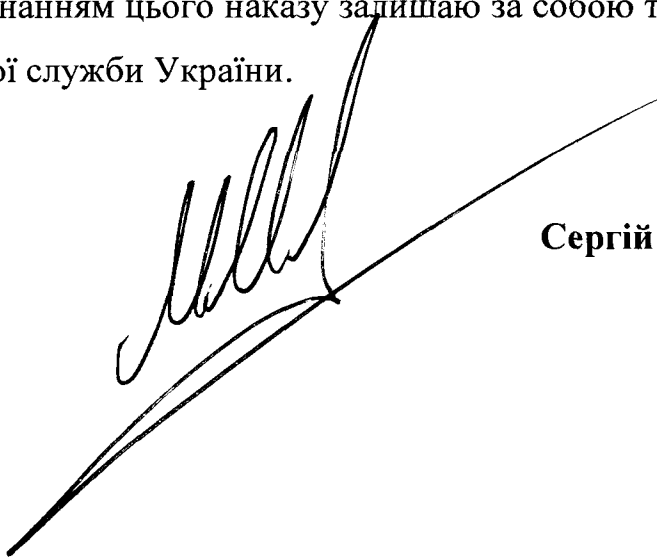
оприлюднення цього наказу.

4. Державній митній службі України забезпечити доопрацювання програмно-інформаційних комплексів Держмитслужби з метою забезпечення виконання вимог Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, затвердженого цим наказом.

5. Цей наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування, крім процедури заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED, яка набирає чинності з дати, зазначеної у повідомленні про застосування кумуляції, опублікованому в Офіційному віснику Європейського Союзу (серія C).

6. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою та покладаю на Голову Державної митної служби України.

Міністр



Сергій МАРЧЕНКО

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства фінансів України

_____ 2020 року № _____

ПОРЯДОК
заповнення та видачі митницею сертифіката
з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED

I. Загальні положення

1. Цей Порядок визначає процедуру заповнення та видачі митницею (електронного) сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED відповідно до положень Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження, до якої Україна приєдналася згідно із Законом України «Про приєднання України до Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження» (далі – Конвенція), а також міжнародних угод про вільну торгівлю, укладених у встановленому законодавством порядку, якими передбачено процедуру заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED (далі – Угоди).

2. Сертифікат з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED заповнюється та видається відповідно до положень Конвенції або Угод, статті 46 та пункту 14 частини другої статті 544 Митного кодексу України та цього Порядку.

3. Терміни у цьому Порядку вживаються в таких значеннях:

експортер – особа, яка здійснює експорт товару(ів), походженням з України, або реекспорт продуктів переробки, походженням з України, до країн,

з якими Україною укладено Угоди, або її уповноважений представник (повноваження представника підтверджуються довіреністю, договором доручення та іншими документами, передбаченими законодавством);

комерційні документи – документи, що застосовуються у звичайній торговельній практиці, у яких достатньо детально описаний(о) товар(и) (наприклад, рахунки-фактури (інвойси), специфікації тощо);

сертифікат з перевезення (походження) товару EUR.1 (далі – сертифікат EUR.1) – оригінал паперового документа, що підтверджує статус преференційного походження товару(ів), форму та бланк якого наведено у додатках до Конвенції та Угод;

сертифікат з перевезення (походження) товару EUR-MED (далі – сертифікат EUR-MED) – оригінал паперового документа, що підтверджує статус преференційного походження товару(ів) із застосуванням кумуляції, форму та бланк якого наведено у додатках до Конвенції та Угод;

електронний сертифікат EUR.1 – електронний документ, інформацію в якому зафіксовано у вигляді електронних відомостей сертифіката EUR.1, який розміщено у програмно-інформаційному комплексі автоматизованої системи митного оформлення та застосовується у разі, якщо Конвенцією або Угодами передбачено його використання без необхідності подання оригіналу паперового сертифіката EUR.1;

двовимірний штрих-код – код, що проставляється в сертифікаті EUR.1 або EUR-MED за допомогою програмно-інформаційного комплексу автоматизованої системи митного оформлення та дає змогу під час розпізнавання його сканувальним пристроєм встановити факт видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED і переглянути в електронному вигляді відомості, що містяться в ньому, на Єдиному державному інформаційному веб-порталі «Єдине вікно для міжнародної торгівлі».

Інші терміни, що використовуються у цьому Порядку, застосовуються у значеннях, установлених в Конвенції, Угодах та Митному кодексі України.

II. Заповнення сертифіката EUR.1 або EUR-MED

1. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED заповнюється однією з мов, якими укладено Угоди, та згідно з нормами чинного законодавства машинописом або друкованими літерами від руки чорнилом. Усі аркуші сертифіката EUR.1 або EUR-MED мають бути заповнені однотипно, чітко та акуратно. У сертифікаті EUR.1 або EUR-MED не має бути підчисток або слів, написаних поверх інших слів. У разі внесення будь-яких змін неправильна інформація закреслюється та додається правильна. Зміни щодо правильної інформації має вносити експортер або його уповноважений представник, який склав сертифікат EUR.1 або EUR-MED, та засвідчувати печаткою посадова особа структурного підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED (далі – посадова особа митниці).

2. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED заповнюється на одну партію товару(ів), що (ре)експортується(ються).

3. Графи 1, 2, 4, 5, 8, 9, 12 сертифіката EUR.1 або EUR-MED та графа 7 сертифіката EUR-MED є обов'язковими для заповнення експортером на лицьовому боці сертифіката. Графи 3, 6, 10 сертифіката EUR.1 або EUR-MED заповнюються за бажанням експортера на лицьовому боці сертифіката.

4. Графи 7 (у випадках, визначених розділами IV – VI цього Порядку), 11 заповнює посадова особа митниці на лицьовому боці сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

5. Графу 13 заповнюють на зворотному боці сертифіката EUR.1 або EUR-MED митні органи країни імпорту товару(ів) у разі направлення сертифіката на проведення верифікації (перевірки достовірності) та підтвердження преференційного походження товару(ів).

6. Графу 14 заповнює на зворотному боці сертифіката EUR.1 або EUR-MED центральний орган виконавчої влади, що реалізує державну митну політику, за результатом здійснення верифікації (перевірки достовірності) сертифіката за запитом митного органу країни імпорту товару(ів).

7. Номер сертифіката EUR.1 або EUR-MED, що складається з літерних знаків та дев'яти цифр, заповнює посадова особа митниці за допомогою програмно-інформаційного комплексу автоматизованої системи митного оформлення на лицьовому боці сертифіката EUR.1 або EUR-MED у правому верхньому куті за такою схемою:

№ А XXX.MMMMMM,

де А – незмінний символ;

XXX – перші 3 цифри коду митниці, що видала сертифікат EUR.1 або EUR-MED, згідно з Класифікатором Державної митної служби України, її територіальних органів та їх структурних підрозділів, затвердженим центральним органом виконавчої влади, що формує державну митну політику;

MMMMMM – порядковий номер сертифіката EUR.1 або EUR-MED, що присвоюється у порядку зростання, починаючи з одиниці. Кожна митниця веде окрему нумерацію виданих нею сертифікатів.

8. Графи сертифіката EUR.1 або EUR-MED мають заповнюватися з дотриманням таких вимог:

Графа 1 «Експортер»

Зазначаються найменування та місцезнаходження (якщо експортер – юридична особа) або ім'я, прізвище та місце проживання (якщо експортер – фізична особа). Експортер зазначається відповідно до даних контракту / доповнень до контракту.

У разі видачі сертифіката на підставі попередньо оформленого або виданого підтвердження походження згідно з вимогами розділу VI цього Порядку у графі зазначаються найменування або ім'я, прізвище

вантажовідправника товару(ів) в Україні та його повна адреса (місцезнаходження / місце проживання).

Графа 2 «Сертифікат, що використовується у преференційній торгівлі між _____ та _____»

Зазначаються назви Сторін, що підписали Угоди, в тому числі у разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на основі попередньо оформленого або виданого підтвердження походження згідно з вимогами розділу VI цього Порядку.

Графа 3 «Одержувач вантажу»

Графа заповнюється за бажанням експортера. У разі заповнення до графи вносяться найменування та місцезнаходження (якщо вантажоодержувач – юридична особа) або ім'я, прізвище та місце проживання (якщо вантажоодержувач – фізична особа) вантажоодержувача товару(ів) в країні, зазначеній у графі 5.

У разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі попередньо оформленого або виданого підтвердження походження згідно з вимогами розділу VI цього Порядку у графі зазначаються найменування або ім'я, прізвище вантажоодержувача товару(ів) в Україні та його повна адреса (місцезнаходження / місце проживання).

Графа 4 «Країна, група країн або територія, з яких походять товари»

Зазначається назва країни – Україна.

У разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі попередньо оформленого або виданого підтвердження походження згідно з вимогами розділу VI цього Порядку у графі зазначаються назва країни або назви групи країн, що підписали Угоди.

Графа 5 «Країна, група країн або територія призначення»

Зазначаються назва країни або назви групи країн, що підписали Угоди. У графі зазначається Україна у разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі попередньо оформленого або виданого підтвердження походження згідно з вимогами розділу VI цього Порядку.

Графа 6 «Транспортні реквізити»

Графа заповнюється за бажанням експортера. У разі заповнення у графі зазначаються відомості про транспортний засіб, який доставляє товар(и), що експортуються (реекспортуються), та його маршрут переміщення. Графа не заповнюється, якщо невідомо, який саме транспортний засіб прибуде в країну.

Графа 7 «Ремарки»

У випадках, встановлених розділами IV, V цього Порядку, до графі сертифіката EUR.1 або EUR-MED посадова особа митниці вносить записи «ISSUED RETROSPECTIVELY», «DUPLICATE».

У разі видачі сертифіката EUR-MED після експортування товарів, яких він стосується і на які був виданий сертифікат EUR.1 під час експортування, до графі вноситься запис «ISSUED RETROSPECTIVELY (Original EUR.1 No...[date and place of issue])».

У випадку, встановленому розділом VI цього Порядку, до графі вносяться записи «ВИДАНИЙ НА ЗАМІНУ СЕРТИФІКАТА», «ВИДАНИЙ НА ЗАМІНУ ДЕКЛАРАЦІЇ ІНВОЙС (ПОХОДЖЕННЯ)» та зазначаються номер і дата видачі / оформлення сертифіката / декларації інвойс (походження), які замінюються.

Якщо в декларації інвойс (походження) не зазначено дати її складення, вихідною датою вважається дата, зазначена в комерційному документі, на якому складено декларацію інвойс (походження).

Якщо походження товару отримано шляхом застосування кумуляції до матеріалів, походженням з однієї чи більше Договірних Сторін Конвенції або Договірної Сторони Угод, експортер у графі сертифіката EUR-MED проставляє відмітку «X» у полі запису «CUMULATION APPLIED WITH...» та зазначає назву(и) країни (країн) походження матеріалів, до яких застосовано кумуляцію.

Якщо походження товару отримано без застосування кумуляції до матеріалів, походженням з однієї чи більше Договірних Сторін Конвенції або Договірної Сторони Угод, експортер у графі сертифіката EUR-MED проставляє відмітку «X» у полі запису «NO CUMULATION APPLIED».

У графі за допомогою програмно-інформаційного комплексу автоматизованої системи митного оформлення проставляється двовимірний штрих-код.

**Графа 8 «Номер елемента, позначки та номери,
номер і вид пакування, опис товарів»**

Перед описом кожного виду товару(ів) записується порядковий номер. Далі зазначаються знаки та номери пакувань товару(ів), що (ре)експортується(ються), кількість і вид упаковок. Якщо товар(и) не упакований(і), зазначається кількість одиниць товару(ів) або їх стан (насипом).

Товар(и) слід описувати таким чином, щоб його (їх) можливо було однозначно ідентифікувати. Між елементами, записаними в сертифікаті EUR.1 або EUR-MED, не має бути вільного місця, кожному елементу має передувати порядковий номер. Після виконання в цій графі останнього запису накреслюється горизонтальна лінія, а вільний простір перекреслюється по діагоналі, щоб не залишалось місця для додаткових записів. Якщо відправлення товарів, що експортуються, складається з різних видів товарів і в графі недостатньо місця для опису всіх товарів, їх можна не описувати в графі 8, а зазначити в рахунку-фактурі або в іншому комерційному документі за умови, що номери цих рахунків-фактур або інших комерційних документів будуть зазначені в графі 10 сертифіката.

При цьому в графі 8 сертифіката EUR.1 або EUR-MED робиться посилання на відповідний рахунок-фактуру або інший комерційний документ із зазначенням його реквізитів і кількості аркушів, з яких він складається. Кожний аркуш рахунка-фактури або іншого комерційного документа, що містить відомості про походження товару(ів), посадова особа митниці засвідчує особистим підписом з проставленням особистої номерної печатки.

Графа 9 «Повна маса (кг) або інші виміри (літри, куб. м тощо)»

Зазначається вага брутто (в кілограмах, тоннах) товару(ів), описаного(их) в графі 8, або кількість товару(ів) в інших одиницях виміру.

Графа 10 «Інвойси»

Графа заповнюється за бажанням експортера. У разі заповнення у графі зазначаються номер і дата складання рахунка-фактури (рахунків-фактур) або іншого комерційного документа, який було оформлено на зазначений(і) в графі 8 товар(и).

Графа 11 «Митний дозвіл»

Графу заповнює посадова особа митниці.

Після слів «митний підрозділ» зазначається найменування митниці, що видає сертифікат EUR.1 або EUR-MED.

Після слів «Країна або територія видачі» зазначається назва країни – Україна.

Після слів «Місце та дата» зазначаються назва міста та дата видачі сертифіката.

Сертифікат EUR.1 або EUR-MED засвідчує посадова особа митниці підписом з проставленням особистої номерної печатки.

Графа 12 «Декларація від експортера»

У графі зазначається декларація експортера про відповідність товару(ів) умовам, необхідним для видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, проставляються місце та дата заповнення сертифіката, підпис експортера.

Графа 13 «Запит про перевірки до»

Графу заповнює митний орган країни імпорту товару(ів) у разі направлення сертифіката на проведення верифікації (перевірки достовірності) та підтвердження преференційного походження товару(ів).

Після слів «Місце та дата» зазначаються назва міста, дата запиту про проведення верифікації (перевірки достовірності) та підтвердження преференційного походження товару(ів).

Графу засвідчує посадова особа митного органу країни імпорту товару(ів) підписом та печаткою цього органу.

Графа 14 «Результат перевірки»

У графі зазначаються результати верифікації (перевірки достовірності) сертифіката.

Після слів «Місце та дата» зазначаються назва міста, дата завершення верифікації (перевірки достовірності) сертифіката.

Графу засвідчує посадова особа центрального органу виконавчої влади, який реалізує державну митну політику, підписом з проставленням печатки цього органу.

III. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED

1. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED видається безоплатно у разі, якщо його потрібно пред'явити як доказ, що товар(и) відповідає(ють) вимогам правил визначення преференційного походження, встановлених Конвенцією або Угодами, у разі застосування преференційних ставок ввізного (вивізного) мита.

2. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED видає посадова особа митниці під час здійснення експорту (реекспорту) товару(ів) за місцем здійснення його (їх) митного оформлення та/або розташування структурного підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, або після експорту (реекспорту) товару(ів) у випадках, встановлених Конвенцією та Угодами, за місцем здійснення митного оформлення товару(ів) та/або розташування структурного підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, або за місцем державної реєстрації експортера.

3. Для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортер має подати структурному підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, такі документи:

письмову або електронну заяву, що містить декларацію від експортера (далі – заява), за формою, визначеною Конвенцією та Угодами;

електронну копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED у разі заповнення його машинописом та (за наявності) заповнений відповідно до вимог Конвенції або Угод бланк сертифіката EUR.1 або EUR-MED;

декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження (додаток 1), та/або декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження (додаток 2), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження (додаток 3), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження (додаток 4) (далі – декларація), що підтверджують преференційне походження товарів з України відповідно до правил визначення преференційного походження, встановлених Конвенцією та Угодами, та/або їх електронні (скановані) копії.

4. Електронна заява разом із сканованими копіями паперових документів, зазначених у пункті 3 цього розділу, надсилаються до підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, електронним повідомленням, засвідченим кваліфікованим електронним цифровим підписом експортера.

5. Посадова особа митниці надсилає на адресу експортера електронне повідомлення про переведення електронної заяви, розміщеної в програмно-інформаційному комплексі автоматизованої системи митного оформлення, у статус «в роботі».

6. Посадова особа митниці перед видачею сертифіката EUR.1 або EUR-MED перевіряє наявність документів, зазначених у пункті 3 цього розділу, та їх відповідність вимогам Конвенції або Угод, а саме:

формі (технічні характеристики) поданого бланка сертифіката EUR.1 або EUR-MED (за наявності);

правильності заповнення заяви та бланка сертифіката EUR.1 або EUR-MED (за наявності);

наявності відомостей, що містяться в декларації(ях), для підтвердження преференційного походження товару(ів) з України, зазначеного(их) у сертифікаті EUR.1 або EUR-MED.

7. Рішення про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED приймається у найкоротший строк, але не більше восьми робочих годин після реєстрації письмової заяви у підрозділі митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, або з часу відправлення посадовою особою митниці на адресу експортера електронного повідомлення про переведення електронної заяви, розміщеної в програмно-інформаційному комплексі автоматизованої системи митного оформлення, у статус «в роботі».

8. Обчислення часу видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED за електронною заявою та присвоєння його номера здійснюється за допомогою програмно-інформаційного комплексу автоматизованої системи митного оформлення.

9. До присвоєння номера сертифіката EUR.1 або EUR-MED електронну заяву може бути відкликано експортером шляхом направлення на адресу посадової особи митниці, яка здійснює розгляд цієї заяви, електронного повідомлення, засвідченого кваліфікованим електронним цифровим підписом експортера. Заява вважається відкликаною після отримання експортером від посадової особи митниці електронного повідомлення про переведення електронної заяви, розміщеної у програмно-інформаційному комплексі автоматизованої системи митного оформлення, у статус «відкликана».

10. Відомості про виданий сертифікат EUR.1 або EUR-MED та його електронна копія, в тому числі у разі заповнення сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортером від руки, вносить посадова особа митниці до

програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи митного оформлення не пізніше дня, що настає за днем видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

11. Оригінал виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED та його копія передаються експортеру.

У разі видачі електронного сертифіката EUR.1 експортеру передається роздрукований посадовою особою митниці витяг з програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи митного оформлення, який засвідчується підписом та особистою номерною печаткою цієї посадової особи.

12. У встановленому законодавством порядку протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED митниця зберігає:

заяву для видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED;

декларацію(ї);

копію виданого оригіналу сертифіката EUR.1 або EUR-MED;

електронний сертифікат EUR.1;

інформацію експортера про те, що сертифікат EUR.1 або EUR-MED не було видано на момент здійснення експорту товару(ів) через помилки або через особливі обставини, або видано, але митні органи країни імпорту не прийняли його з технічних причин (у разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту товару(ів) відповідно до розділу IV цього Порядку);

копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED (у разі видачі дублікату сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу V цього Порядку);

копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до розділу VI цього Порядку;

оригінальне підтвердження походження, видане або оформлене попередньо (у разі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі оригінального

підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до розділу VI цього Порядку);

рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

13. Документи в електронному вигляді, зазначені у пункті 12 цього розділу, митниця зберігає в програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи автоматизованої системи митного оформлення протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

IV. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів)

1. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED може бути видано після експорту (реекспорту) відповідної партії товару(ів), якщо експортер разом із документами, зазначеними в пункті 3 розділу III цього Порядку, додатково надає митниці інформацію про те, що сертифікат:

не було видано на момент здійснення експорту товару(ів) через помилки або через особливі обставини, або

видано, але митні органи країни імпорту не прийняли його з технічних причин.

2. У заяві експортера про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів) має бути зазначено номер і дату митної декларації, оформленої на відповідну партію товару(ів).

3. Посадова особа митниці перевіряє, чи всі дані, зазначені в сертифікаті EUR.1 або EUR-MED та заяві експортера про видачу сертифіката, відповідають даним митниці щодо експорту (реекспорту) відповідної партії товару(ів). Посадова особа митниці видає сертифікат EUR.1 або EUR-MED чи приймає рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у строк, встановлений пунктом 7 розділу III цього Порядку.

4. У разі видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED після експорту (реекспорту) сертифікат EUR.1 або EUR-MED, виданий, але не прийнятий з технічних причин митними органами країни імпорту, анулюється. Інформацію про анульований сертифікат EUR.1 або EUR-MED вносить посадова особа митниці до програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи митного оформлення не пізніше дня, що настає за днем анулювання такого сертифіката.

V. Видача дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED

1. У разі викрадення, втрати чи знищення сертифіката EUR.1 або EUR-MED митниця може видати дублікат сертифіката EUR.1 або EUR-MED, якщо експортер надасть:

копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED;

письмову або електронну заяву про видачу дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED за формою, визначеною Конвенцією або Угодами, в якій зазначаються номер і дата митної декларації, оформленої на відповідне відправлення товару(ів);

електронну копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED у разі заповнення його машинописом та (за наявності) заповнений відповідно до вимог Конвенції або Угод бланк дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

2. Посадова особа митниці перевіряє правильність заповнення дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

3. У разі видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED посадова особа митниці на лицьовому боці сертифіката у правому верхньому куті зазначає номер оригіналу сертифіката EUR.1 або EUR-MED та у графі 11 сертифіката після слів «Місце та дата» – дату видачі оригіналу сертифіката з проставленням особистої номерної печатки, що містить дату видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

4. Дублікат сертифіката EUR.1 або EUR-MED видається на підставі інформації митниці щодо експорту(реекспорту) відповідної партії товару(ів) у строк, установлений пунктом 7 розділу III цього Порядку.

VI. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо

1. Якщо товари, що відповідають вимогам правил визначення преференційного походження, встановлених Угодами, не випущені у вільний обіг та розміщуються під митним контролем митниці з метою переміщення усіх або деяких з таких товарів у межах України, можливою є заміна оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, одним або більшою кількістю сертифікатів EUR.1 або EUR-MED.

2. Заміну оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, одним або більше сертифікатами EUR.1 або EUR-MED здійснює митниця, під митним контролем якої знаходиться товар, у разі необхідності відправлення частини партії товару(ів) або всієї партії товару(ів) до зони діяльності іншої митниці.

3. З метою отримання замінного сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, експортер подає до митниці такі документи:

письмову або електронну заяву про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо за формою, визначеною у додатках до Конвенції або Угод;

електронну копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED у разі заповнення його машинописом та (за наявності) заповнений відповідно до вимог Конвенції або Угод бланк сертифіката EUR.1 або EUR-MED для відправлення частини партії товару(ів) або всієї партії товару(ів).

4. Посадова особа митниці видає сертифікат EUR.1 або EUR-MED чи приймає рішення про відмову у видачі сертифіката у строк, установлений пунктом 7 розділу III цього Порядку.

5. Оригінальне підтвердження походження, видане або оформлене попередньо, на який видано замінний сертифікат EUR.1 або EUR-MED, залишається у справі митниці, під митним контролем якої було розміщено товари.

VII. Відмова у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED

1. Митниця відмовляє у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, якщо:
форма поданого бланка сертифіката EUR.1 або EUR-MED (за наявності) не відповідає формі, визначеній Конвенцією або Угодами;
сертифікат EUR.1 або EUR-MED (за наявності) та/або заяву заповнено з порушенням вимог Конвенції або Угод та цього Порядку;
декларація(ї) не містить(ять) відомостей про підтвердження преференційного походження товару(ів) з України, зазначеного(их) у сертифікаті EUR.1 або EUR-MED.

2. Рішення про відмову у видачі сертифіката з перевезення (походження) товару(ів) EUR.1 або EUR-MED (додаток 5) на письмову заяву експортера оформлює посадова особа митниці у двох примірниках або на електронну заяву експортера оформлює за допомогою програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи митного оформлення та приймає у строк, встановлений пунктом 7 розділу III цього Порядку.

3. Перший примірник рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED видається (направляється) на адресу експортера не пізніше дня, що настає за днем прийняття такого рішення, другий примірник залишається у справах митниці.

4. Відомості про прийняте рішення про відмову у видачі сертифіката на письмову заяву експортера вносить посадова особа митниці до програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи не пізніше дня, що настає за днем прийняття такого рішення.

5. Рішення про відмову у видачі сертифіката з перевезення (походження) товару(ів) EUR.1 або EUR-MED (додаток 5) на електронну заяву експортера направляє посадова особа митниці на адресу експортера електронним повідомленням. Така заява, розміщена в програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи митного оформлення, переводиться у статус «відмовлена».

VIII. Загальні вимоги до заяви та декларації(й)

1. Заява виготовляється машинописом на папері формату А-4 шляхом двостороннього друку або друкованими літерами від руки чорнилами чорного або синього кольору.

2. Лицьовий бік заяви заповнюється однією з мов, якими укладено Угоди, до неї експортер вносить відомості, які вносяться до граф 1 – 10 сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до пункту 8 розділу II цього Порядку.

3. Зворотний бік заяви заповнюється українською мовою, в якій зазначаються відомості про товарну позицію товару згідно з Українською класифікацією товарів зовнішньоекономічної діяльності (далі – УКТЗЕД) і зміст виконання для товару правила визначення преференційного походження, встановленого Конвенцією або Угодами, а також реквізити декларації(й) (за винятком видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу V цього Порядку або замінного сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу VI цього Порядку).

4. Заява на зворотному боці має бути власноруч підписана експортером або засвідчена кваліфікованим електронним цифровим підписом експортера із зазначенням дати та місця її складення.

5. За умови усунення причин, що призвели до відмови у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, на зворотному боці повторної заяви експортер зазначає реквізити рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

6. Декларація(ї) виготовляється(ються) машинописом на папері формату А-4 або на інвойсі, накладній або іншому комерційному документі, до якого додається декларація, та заповнюється українською мовою або друкованими літерами від руки чорнилами чорного або синього кольору.

7. Декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження (додаток 1), та декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження (додаток 2), складають експортери та/або постачальники (виробники).

8. Довгострокову декларація постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження (додаток 3), та довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження (додаток 4), складають виробники товарів.

9. Якщо під час першого постачання товару подано довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження (додаток 3), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження (додаток 4), під час наступних постачань цього ідентичного товару не вимагається подання цих декларацій (у такому разі на зворотному боці заяви експортера на отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED зазначаються дата та номер заяви експортера, в якій зазначено декларацію(ї) постачальника (виробника)).

10. Декларація постачальника (виробника) має бути власноруч підписана експортером або постачальником (виробником), що її склав, проте експортер або постачальник (виробник) не має підписувати декларації, якщо він склав її в електронному вигляді та надав митниці письмове зобов'язання, що він відповідає за всі декларації, у яких він зазначений, як за підписані ним власноруч.

IX. Права та обов'язки експортера

1. Прийняте митницею рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до пункту 2 розділу VII цього Порядку не перешкоджає повторному зверненню експортера до митниці відповідно до цього Порядку за умови усунення причин, що призвели до відмови.

2. Експортер має право оскаржити рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у порядку, встановленому чинним законодавством.

3. Експортер зобов'язаний скласти заяву та декларацію(ї) лише на товар, який відповідає правилам визначення преференційного походження товарів, встановленим Конвенцією або Угодами.

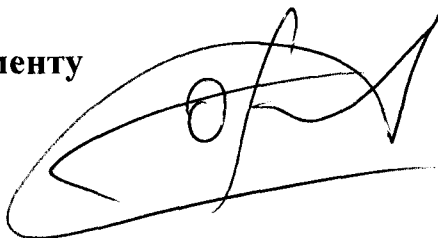
4. Експортер зобов'язаний під кожне постачання зберігати копію виданого витягу електронного сертифіката EUR.1 або сертифіката EUR.1 або EUR-MED та декларацію(ї) разом з документами, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

5. Експортер зобов'язаний виконувати вимоги, зазначені в Конвенції або Угодах, щодо заборони відшкодування (зменшення) або звільнення від сплати мит на матеріали, що не походять з держав Сторін Конвенції або Угод та були використані під час виробництва продуктів переробки.

6. У разі проведення митницею у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 «Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України», верифікації (перевірки достовірності) виданого митницею сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортер на запит митниці зобов'язаний надати документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї).

7. Експортер несе відповідальність відповідно до чинного законодавства за достовірність відомостей, що містяться в документах, які подаються митниці для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

**Директор Департаменту
митної політики**

A handwritten signature in black ink, consisting of a large, stylized 'O' followed by a series of loops and a final sharp upward stroke.

Олександр МОСКАЛЕНКО

Додаток 1
до Порядку заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД
(пункт 3 розділу III)

ДЕКЛАРАЦІЯ
постачальника (виробника) товарів, що мають
преференційний статус походження

Декларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов'язково.

ДЕКЛАРАЦІЯ
Я, що нижче підписався(лась), декларую (засвідчую), що товари ¹

(опис товарів)
товарних позицій _____ УКТЗЕД, перелічені у цій Декларації, мають
преференційний статус походження з _____² відповідно до правил
походження в рамках вільної торгівлі з _____

(назва(и) країни (країн), групи країн-учасниць Угод(и) про вільну торгівлю)

Я декларую (засвідчую):

☐ кумуляція застосовується з _____,
(назва(и) країни (країн))

що підтверджується сертифікатом з перевезення (походження) форми EUR.1
або EUR-МЕД та/або декларацією-інвойс, що додаються;

☐ кумуляція не застосовується.

(проставте X у відповідний квадрат)

Я зобов'язуюсь надати митниці на її вимогу будь-які інші підтвердні
документи³.

(посада, власне ім'я, прізвище
посадової особи підприємства,
місцезнаходження підприємства /
власне ім'я, прізвище фізичної
особи, місце її проживання)

(підпис)

(місце, дата)

¹ Якщо це стосується лише частини перелічених товарів, вони мають бути
чітко визначені та позначені, і таке позначення має бути внесено до Декларації

у такий спосіб: «_____, перелічені у цьому документі та позначені _____, походять з України».

² Україна або країна-учасниця Угоди про вільну торгівлю.

³ Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України подаються у разі проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого митницею, у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 «Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України».

Додаток 2
до Порядку заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД
(пункт 3 розділу III)

ДЕКЛАРАЦІЯ
постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу
походження

Декларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов'язково.

ДЕКЛАРАЦІЯ

Я, що нижче підписався(лась), постачальник (виробник) товарів, зазначених у цій Декларації, декларую (засвідчую), що:

1. Матеріали, що не мають преференційного походження, були використані в Україні для виробництва таких товарів:

Опис товарів, що постав-ляються ¹	Опис використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження	Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження	Вартість використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження ²	Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження, у ціні кінцевого товару на умовах франко-завод ³
1	2	3	4	5
			Усього:	Усього:

2. Усі інші матеріали, що були використані в Україні для виробництва цих товарів, мають преференційний статус походження з _____⁴ відповідно до правил походження в рамках вільної торгівлі з

(назва(и) країни (країн), групи країн-учасниць Угод(и) про вільну торгівлю)

Я декларую (засвідчую):

☐ кумуляція застосовується з _____,
(назва(и) країни (країн))

що підтверджується сертифікатом з перевезення (походження) форми EUR.1 або EUR-МЕД та/або декларацією-інвойс, що додаються;

☐ кумуляція не застосовується.
(проставте X у відповідний квадрат)

Я зобов'язуюсь надати митниці на її вимогу будь-які інші підтвердні документи⁵.

(посада, власне ім'я, прізвище посадової особи підприємства, місцезнаходження підприємства / власне ім'я, прізвище фізичної особи, місце її проживання)	(підпис)	(місце, дата)
--	----------	---------------

¹ Опис товару або його найменування, яке використовується в комерційних документах. Коли інвойс, накладна або інший комерційний документ, до якого додається ця Декларація, оформлені на різні товари або на товари, що містять різну пропорцію використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження, постачальник (виробник) має їх чітко розмежувати.

² Вартість означає митну вартість на дату імпорту використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження, або, якщо митна вартість невідома або не може бути встановлена, – першу підтверджену ціну, сплачену за продукцію в Україні.

³ Ціна на умовах франко-завод означає ціну товару, сплачену виробнику в Україні, на підприємстві, де проведено останню обробку чи переробку, за умови, що ціна включає вартість усіх матеріалів у складі товару, за винятком будь-яких внутрішніх податків, які є або можуть виникнути у зв'язку з експортуванням цього товару.

⁴ Україна або країна-учасниця Угоди про вільну торгівлю.

⁵ Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого митницею, у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 «Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України».

Примітка. Графи 3 – 5 заповнюються залежно від правил визначення преференційного походження товарів, встановлених угодою(ами), які застосовано постачальником (виробником) товару.

Додаток 3
до Порядку заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД
(пункт 3 розділу ІІІ)

**ДОВГОСТРОКОВА ДЕКЛАРАЦІЯ
постачальника (виробника) товарів, що мають
преференційний статус походження**

Декларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов'язково.

ДЕКЛАРАЦІЯ

Я, що нижче підписався(лась), декларую (засвідчую), що товари, описані нижче:

_____ ¹
_____ ²

які регулярно поставляються до _____ ³, мають преференційний статус походження з _____ ⁴ відповідно до правил походження в рамках вільної торгівлі з _____

_____ (назва(и) країни (країн), групи країн-учасниць Угод(и) про вільну торгівлю)

Я декларую (засвідчую):

☐ кумуляція застосовується з _____, (назва(и) країни (країн))

що підтверджується сертифікатом з перевезення (походження) форми EUR.1 або EUR-МЕД та/або декларацією-інвойс, які додаються;

☐ кумуляція не застосовується.
(проставте X у відповідний квадрат)

Ця Декларація є дійсною на всі поставки зазначених товарів у період з _____ ⁵ по _____.

Я беру на себе зобов'язання інформувати _____ ⁶ негайно, якщо ця Декларація втратить чинність.

Я зобов'язуюсь надати митниці на її вимогу будь-які інші підтвердні документи⁷.

(посада, власне ім'я, прізвище
посадової
особи підприємства,
місцезнаходження
підприємства / власне ім'я,
прізвище фізичної особи, місце її
проживання)

(підпис)

(місце, дата)

¹ Опис товару(ів) та його (їх) код товарної позиції згідно з УКТЗЕД.

² Торговельне (комерційне) призначення товару згідно з інвойсом (наприклад, модель (зразок) №).

³ Найменування та місцезнаходження – для юридичної особи або власне ім'я, прізвище та місце проживання – для фізичної особи (покупця, замовника), якій постачаються товари.

⁴ Україна або країна-учасниця Угоди про вільну торгівлю. Це поле не заповнюється, якщо експортер є виробником товарів.

⁵ Зазначаються дати. Період дії Декларації не має перевищувати 24 місяців з дати набрання нею чинності або 12 місяців з дати набрання нею чинності, якщо Декларація складається після постачання товарів (ретроспективно).

⁶ Найменування та місцезнаходження – для юридичної особи або власне ім'я, прізвище та місце проживання – для фізичної особи – експортера (покупця, замовника). Це поле не заповнюється, якщо експортер є виробником товарів.

⁷ Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого митницею, у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 «Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України».

Додаток 4
до Порядку заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД
(пункт 3 розділу III)

ДОВГОСТОКОВА ДЕКЛАРАЦІЯ
постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу
походження

Декларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов'язково.

ДЕКЛАРАЦІЯ

Я, що нижче підписався(лась), постачальник (виробник) товарів, зазначених у цій Декларації, що регулярно поставляються до _____¹, декларую (засвідчую), що:

1. Матеріали, що не мають преференційного походження, були використані в Україні для виробництва таких товарів:

Опис товарів, що поставляються ²	Опис використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження	Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження	Вартість використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження ³	Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження, у ціні кінцевого товару на умовах франко-завод ⁴
1	2	3	4	5
			Усього:	Усього:

2. Усі інші матеріали, що були використані в Україні для виробництва цих товарів, мають преференційний статус походження з _____⁵ відповідно до правил походження в рамках вільної торгівлі з

(назва(и) країни (країн), групи країн-учасниць Угод(и) про вільну торгівлю)

Я декларую (засвідчую):

☐

кумуляція

застосовується

3

(назва(и) країни (країн))

що підтверджується сертифікатом з перевезення (походження) форми EUR.1 або EUR-МЕД та/або декларацією-інвойс, які додаються;

☐ кумуляція не застосовується.

(проставте X у відповідний квадрат)

Ця Декларація є дійсною на всі постачання зазначених товарів у період

з _____ по _____⁶.

Я беру на себе зобов'язання інформувати _____⁷ негайно, якщо ця Декларація втратить чинність.

Я зобов'язуюсь надати митниці на її вимогу будь-які інші підтвердні документи⁸.

(посада, власне ім'я, прізвище посадової особи підприємства, місцезнаходження підприємства/ власне ім'я, прізвище фізичної особи, місце її проживання)	(підпис)	(місце, дата)
--	----------	---------------

¹ Найменування та місцезнаходження – для юридичної особи або власне ім'я, прізвище та місце проживання – для фізичної особи (покупця, замовника). Це поле не заповнюється, якщо експортер є виробником товарів.

² Опис товару або його найменування, яке використовується в комерційних документах. Коли інвойс, накладна або інший комерційний документ, до якого додається ця Декларація, оформлені на різні товари або на товари, що містять різну пропорцію використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження, постачальник (виробник) має їх чітко розмежувати.

³ Вартість означає митну вартість на дату імпорту використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження, або, якщо митна вартість невідома або не може бути встановлена, – першу підтверджену ціну, сплачену за продукцію в Україні.

⁴ Ціна на умовах франко-завод означає ціну товару, сплачену виробнику в Україні, на підприємстві, де проведено останню обробку чи переробку, за умови, що ціна включає вартість усіх матеріалів у складі товару, за винятком будь-яких внутрішніх податків, які є або можуть виникнути у зв'язку з експортуванням цього товару.

⁵ Україна або країна-учасниця Угоди про вільну торгівлю.

⁶ Зазначаються дати. Період дії Декларації не має перевищувати 24 місяців з дати набрання нею чинності або 12 місяців з дати набрання нею чинності, якщо Декларація складається після постачання товарів (ретроспективно).

⁷ Найменування та місцезнаходження – для юридичної особи або власне ім'я, прізвище та місце проживання – для фізичної особи – експортера (покупця, замовника). Це поле не заповнюється, якщо експортер є виробником товарів.

⁸ Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого митницею, у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 «Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України».

Примітка. Графи 3 – 5 заповнюються залежно від правил визначення преференційного походження товарів, встановлених Угодою(ами), які застосовано постачальником (виробником) товару.

Додаток 5
до Порядку заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-MED
(пункт 2 розділу VII)

РІШЕННЯ

**про відмову у видачі сертифіката з перевезення (походження) товару
EUR.1 або EUR-MED**

№ _____/_____/_____*

_____ за результатами
(найменування митниці)

перевірки відповідно до вимог Порядку заповнення та видачі митницею
сертифіката з перевезення (походження) товару EUR. 1 або EUR-MED (далі –
Порядок), затвердженого цим наказом, відповідності вимогам Доповнення І
Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила
походження та міжнародних договорів України, укладених у встановленому
законом порядку, якими передбачено процедуру заповнення та видачі
митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або
EUR-MED, документів

_____,
(найменування документів)

поданих “___” _____ 20____ року за заявою експортера

**повідомляє про відмову у видачі сертифіката з перевезення (походження)
товару EUR.1 або EUR-MED з таких причин**:**

Рішення про відмову у видачі сертифіката з перевезення (походження)
товару EUR.1 або EUR-MED не перешкоджає поданню нової заяви на видачу

сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД експортером за умови виконання вимог Угод та Порядку.

(посада посадової особи митниці, яка прийняла рішення про відмову)	(підпис, дата, відбиток особистої номерної печатки)*** М.П.	(ініціали, прізвище)
--	--	----------------------

*Номер рішення формується за такою схемою: “XXX/XX/XXXXXX”, де “XXX” – перші 3 цифри коду митниці, посадовою особою якої прийнято рішення, згідно з Класифікатором Державної митної служби України, її територіальних органів та їх структурних підрозділів, затвердженням центральним органом виконавчої влади, що формує державну митну політику, “XX” – останні дві цифри поточного року, “XXXXXX” – порядковий номер рішення, що присвоюється у порядку зростання протягом поточного року, починаючи з одиниці.

**Причини відмови у видачі сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД зазначаються з посиланням на статті Доповнення I Конвенції або Угод та Порядку.

*** Підпис та відбиток особистої номерної печатки не проставляється у разі оформлення рішення за допомогою програмно-інформаційного комплексу єдиної автоматизованої системи митного оформлення.

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проекту наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження
Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення
(походження) товару EUR.1 або EUR-MED»

1. Резюме

Проект наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED» (далі – проект наказу) розроблено з метою забезпечення реалізації положень Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження, до якої Україна приєдналася згідно з Законом України від 08 листопада 2017 року № 2187-VIII «Про приєднання України до Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження» (далі – Конвенція), а також Закону України від 14 січня 2020 року № 450-IX «Про ратифікацію Протоколу між Урядом України та Урядом Грузії про внесення змін до Угоди між Урядом України та Урядом Республіки Грузія про вільну торгівлю від 9 січня 1995 року» та Закону України від 11 липня 2019 року № 2753-VIII «Про ратифікацію Угоди про вільну торгівлю між Кабінетом Міністрів України та Урядом Держави Ізраїль», якими передбачено видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED.

2. Проблема, яка потребує розв'язання

Затверджений наказом Міністерства фінансів України від 20 листопада 2017 року за № 950 Порядок заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 не враховує положень угод про вільну торгівлю, укладених Україною з Грузією та Державою Ізраїль, якими передбачено застосування правил походження Конвенції та використання у вільній торгівлі сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED для підтвердження статусу преференційного походження товарів з України із застосуванням кумуляції.

3. Суть проекту акта

Проектом наказу передбачається визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства фінансів України від 20 листопада 2017 року № 950 «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1», зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 26 грудня 2017 року за № 1563/31431, та затвердження нового Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED з такими новаціями:

визначення процедури видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED на експорт товарів українського походження до Грузії та Держави Ізраїль, який підтверджує статус преференційного походження товарів із застосуванням кумуляції;

прискорення процедури видачі сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED шляхом запровадження електронної заяви експортера;

видачу електронного сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 у вільній торгівлі з Державою Ізраїль (пункт 3 статті 2.13 Угоди про вільну торгівлю між Кабінетом Міністрів України та Урядом Держави Ізраїль);

запровадження на веб-порталі «Єдине вікно для міжнародної торгівлі» сервісу перевірки факту видачі сертифікатів з перевезення (походження) форми EUR.1 або EUR-MED в режимі реального часу.

4. Вплив на бюджет

Уведення наказу в дію не потребує фінансування з державного та місцевого бюджетів.

5. Позиція заінтересованих сторін

Проект наказу не стосується соціально-трудової сфери та не потребує проведення консультацій із Спільним представницьким органом сторони роботодавців на національному рівні, Спільним представницьким органом репрезентативних всеукраїнських об'єднань профспілок на національному рівні, Конфедерацією роботодавців України.

Проект наказу не стосується прав осіб з інвалідністю та не потребує проведення консультацій із уповноваженими представниками всеукраїнських громадських організацій осіб з інвалідністю, їхніх спілок.

Проект наказу не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку.

Проект наказу не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності.

6. Прогноз впливу

Прийняття наказу не матиме негативного впливу на ринкове середовище, забезпечення захисту прав та інтересів суб'єктів господарювання, громадян і держави.

Реалізація наказу не матиме впливу на окремі регіони.

Реалізація наказу не матиме впливу на ринок праці, рівень зайнятості населення; громадське здоров'я, покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп; екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами.

7. Позиція заінтересованих органів

Проект наказу потребує погодження з Міністерством цифрової трансформації України, Державною митною службою України, Державною регуляторною службою України. Прийнятий наказ підлягає державній реєстрації в Міністерстві юстиції України.

8. Ризики та обмеження

Відповідно до норм Конвенції про захист прав людини і основоположних свобод 1950 року та протоколів до неї у проекті наказу відсутні положення, які порушують принцип забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків.

У проекті наказу відсутні правила і процедури, які можуть містити ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією, громадська антикорупційна експертиза не проводилась.

Проект наказу не має положень, які містять ознаки дискримінації. Громадська антидискримінаційна експертиза не проводилась.

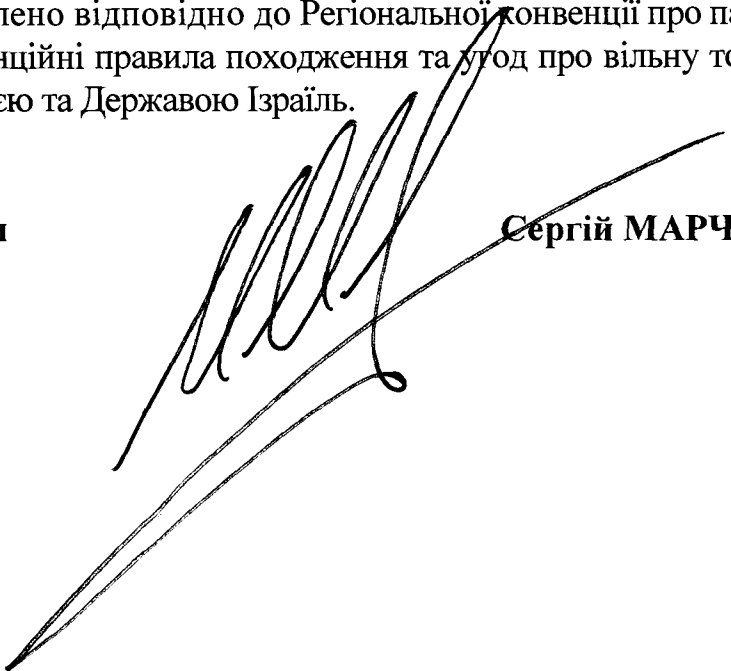
9. Підстава розроблення проекту акта

Проект наказу розроблено відповідно до Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження та угод про вільну торгівлю, укладених Україною з Грузією та Державою Ізраїль.

Міністр фінансів України

Сергій МАРЧЕНКО

_____ 2020 року



АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ
до проекту наказу Міністерства фінансів України
«Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з
перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED»

I. Визначення проблеми

На сьогодні митниці Держмитслужби відповідно до укладених Україною міжнародних договорів про вільну торгівлю здійснюють на безоплатній основі видачу сертифікатів з перевезення (походження) форми EUR.1 (далі – сертифікати) під час експорту товарів з України до країн Європейського Союзу, Європейської асоціації вільної торгівлі, до складу якої входять Швейцарія, Норвегія, Ісландія, Ліхтенштейн, та Чорногорії.

Водночас затверджений наказом Міністерства фінансів України від 20 листопада 2017 року за № 950 Порядок заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 не враховує положень Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження, до якої Україна приєдналася згідно із Законом України від 08 листопада 2017 року № 2187-VIII «Про приєднання України до Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження» (далі – Конвенція), а також угод про вільну торгівлю, укладених Україною з Грузією та Державою Ізраїль, якими передбачено застосування правил походження Конвенції та використання у вільній торгівлі сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED для підтвердження статусу преференційного походження товарів з України із застосуванням кумуляції та електронного сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль.

Крім того, до Держмитслужби неодноразово надходили звернення експортерів та бізнес-асоціацій щодо необхідності спрощення та прискорення процедури видачі сертифікатів, удосконалення порядку заповнення та видання митницями Держмитслужби сертифікатів у зв'язку з таким:

чинний порядок не містить чіткого переліку документів, що підтверджують преференційне походження товарів з України;

продовження строку видачі сертифікатів до трьох робочих днів призводить до затримок експортних поставок товарів з України та фінансових збитків експортерів та не узгоджується з практикою видачі сертифікатів;

порядком не передбачено подання заяви експортера в електронному вигляді.

З метою підтримки експорту товарів українських виробників необхідним є затвердження оновленого порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару, яким передбачаються такі новації:

визначення процедури видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED на експорт товарів українського походження до Грузії та Держави Ізраїль, який підтверджує статус преференційного походження товарів із застосуванням кумулятивного принципу;

прискорення процедури видачі сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED шляхом запровадження електронної заяви експортера та скорочення часу видачі сертифікатів до восьми робочих годин;

здійснювати видачу електронного сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 у вільній торгівлі з Державою Ізраїль (пункт 3 статті 2.13 Угоди про вільну торгівлю між Кабінетом Міністрів України та Урядом Держави Ізраїль);

запровадження на веб-порталі «Єдине вікно для міжнародної торгівлі» сервісу перевірки митними органами країни імпорту товарів факту видачі сертифікатів в режимі реального часу.

Інформація щодо кількості суб'єктів господарювання (в тому числі громадяни), які здійснюють експортні операції, станом на 01.06.2020:

шт.

Кількість суб'єктів господарювання (експортерів)*			
Всього	Юридичних осіб	Фізичних осіб – підприємців	Фізичні особи
15753	12219	2863	671

* Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, у розрізі великих, середніх, малих та мікропідприємств зазначити неможливо, оскільки проблема однаково впливає на всіх суб'єктів господарювання незалежно від форми власності та рівня доходу.

Основні групи (підгрупи), на які проблема має вплив:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	+	-
Держава	+	-
Суб'єкти господарювання,	+	-
у тому числі суб'єкти малого підприємництва*	+	-

*Питому вагу суб'єктів малого підприємництва зазначити неможливо, оскільки проблема однаково впливає на всіх суб'єктів господарювання незалежно від рівня доходу.

Врегулювання зазначених проблемних питань не може бути здійснено за допомогою:

ринкових механізмів, оскільки такі питання регулюються виключно нормативно-правовими актами;

чинних регуляторних актів, оскільки їх редакція не дає змоги забезпечити адаптацію законодавства України до законодавства країн-членів ЄС, спростити та прискорити процедуру видачі сертифікатів.

II. Цілі державного регулювання

Цілі підготовки проекту наказу є:

забезпечення виконання міжнародних зобов'язань, взятих Україною в рамках Конвенції та угод про вільну торгівлю, укладених з Грузією та

Державою Ізраїль щодо видачі митницями сертифікатів EUR-MED із застосуванням кумулятивного принципу;

підтримка експорту українських товарів на зовнішніх ринках з наданням преференційного режиму оподаткування; створення умов, які підтримуватимуть економіку, торгівлю та інвестиційні відносини між ними; оптимізує та удосконалює роботу в напрямі видачі митницями Держмитслужби;

прискорення процедури видачі сертифікатів шляхом запровадження електронної заяви експортера та електронного сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль;

удосконалення порядку перевірки митними органами країни імпорту товару факту видачі сертифікатів в режимі реального часу.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

На підставі звернень експортерів та бізнес-асоціацій першою альтернативою є затвердження нового порядку видачі митницями Держмитслужби сертифікатів у редакції, що пропонується, – тобто затвердження відповідного нормативно-правового акта.

Другою альтернативою є залишення наказу без змін.

1. Альтернативні способи досягнення цілей державного регулювання:

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	Прийняти наказ Мінфіну «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED»
Альтернатива 2	Залишаючи діюче регулювання без змін

2. Оцінка впливу на сферу інтересів держави:

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прийняття регуляторного акта забезпечить виконання міжнародних зобов'язань України, взятих у межах Конвенції та угод про вільну торгівлю, укладених з Грузією та Державою Ізраїль, щодо видачі митницями сертифікатів EUR-MED, прискорення процедури видачі сертифікатів та підтримку експорту українських товарів на зовнішніх ринках; застосування тарифних преференцій до товарів походження з України із застосуванням	Витрати на придбання бланків сертифікатів EUR-MED (орієнтовно 1 тис. шт. бланків на рік). Доопрацювання відповідних автоматизованих інформаційних систем Держмитслужби для запровадження електронної заяви експортера та електронного сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль

	кумулятивного принципу (загальна сума преференцій зі сплати мита орієнтовно становитиме 2,5 млн грн на рік)	
Альтернатива 2	Відсутні	Витрати відсутні. У разі неприйняття проекту наказу не буде забезпечено виконання міжнародних зобов'язань України у межах Конвенції та угод про вільну торгівлю, та умов, які підтримуватимуть економіку, торгівлю та інвестиційні відносини, не буде сприяти можливості прискорення процедури видачі сертифікатів та підтримки експорту українських товарів на зовнішніх ринках із застосуванням пільгового режиму оподаткування

3. Оцінка впливу на сферу інтересів громадян:

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прийняття регуляторного акта забезпечить прискорення процедури видачі сертифікатів на експорт українських товарів, підвищить конкурентоспроможність товару на зовнішніх ринках за рахунок застосування на підставі сертифіката EUR-MED тарифних преференцій до товарів походження з України із застосуванням кумулятивного принципу під час імпорту їх до Держави Ізраїль та Грузії (загальна сума преференцій зі сплати мита орієнтовно становитиме 2,5 млн грн на рік)	Додаткові витрати відсутні. Економія громадян відбуватиметься за рахунок зменшення собівартості продукції внаслідок застосування на підставі сертифіката EUR-MED до товарів походження з України тарифних преференцій під час імпорту їх до Держави Ізраїль та Грузії
Альтернатива 2	Залишаючи діюче регулювання без змін, вигоди відсутні	Високі. Під час імпорту товарів українського походження до Держави Ізраїль та Грузії без сертифіката EUR-MED буде

		справлятися мито (загальна сума зі сплати мита орієнтовно становитиме 2,5 млн грн на рік)
--	--	---

4. Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Кількість суб'єктів господарювання, які здійснюють експортні операції, станом на 01.06.2020 становить всього 15753 суб'єктів*, з них 12219 – юридичні особи, 2863 – фізичні особи – підприємці, фізичні особи – 681.

* Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, у розрізі великих, середніх, малих та мікропідприємств зазначити неможливо, оскільки проблема однаково впливає на всіх суб'єктів господарювання незалежно від форми власності та рівня доходу.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прийняття проекту акта забезпечить скорочення часу видачі митницею Держмитслужби сертифікатів до восьми робочих годин, визначить чіткий перелік документів, що підтверджують преференційне походження товарів з України, видачу митницями сертифікатів EUR-MED у вільній торгівлі з Грузією та Державою Ізраїль. Загальна сума преференцій зі сплати мита під час ввезення товарів українського походження на митну територію Грузії та Держави Ізраїль орієнтовно становитиме 2,5 млн євро на рік	Відсутні
Альтернатива 2	Відсутні	Продовження строку видачі сертифікатів протягом трьох робочих днів не дає змоги отримати сертифікат під час здійснення експорту товарів, що призводить до затримок митного оформлення та завдає фінансових збитків експортеру
1. Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання / підвищення кваліфікації	Відсутні	

персоналу тощо, гривень		
2. Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів), гривень	Відсутні	
3. Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень	Відсутні	
4. Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів тощо), гривень	Відсутні	
5. Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо), гривень	Відсутні	
6. Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо), гривень	Відсутні	
7. Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	Відсутні	
8. Інше (уточнити), гривень	Час на заповнення заяви та сертифіката (30 хв.)	14,15 грн
9. РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень		14,15 грн
10. Кількість суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на яких буде поширено регулювання, одиниць	15753	
Сумарні витрати суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання)		222,9 тис. грн

(рядок 9 x рядок 10), гривень		
Сумарні витрати за альтернативами		Сума витрат, гривень
Альтернатива 1. Сумарні витрати для суб'єктів господарювання великого підприємництва згідно з додатком 2 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта		222,9 тис. грн
Альтернатива 2. Сумарні витрати для суб'єктів господарювання великого підприємництва згідно з додатком 2 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта		Загальна сума зі сплати мита орієнтовно становитиме 2,5 млн грн на рік

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	3	Альтернатива 1 дає змогу досягнути поставлених цілей державного регулювання. У разі прийняття наказу Мінфіну буде реалізовано положення Конвенції та угод про вільну торгівлю, укладених з Грузією та Державою Ізраїль
Альтернатива 2	1	Альтернатива 2 не дає змоги спростити та прискорити процедуру видачі митницями Держмитслужби сертифікатів. Проблема продовжує існувати

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Рейтинг результативності
Альтернатива 1	Виконання міжнародних зобов'язань України, взятих в рамках Конвенції та угод про вільну торгівлю, створить умови для прискорення процедури видачі сертифікатів та підтримку експорту українських товарів на зовнішніх ринках; застосування тарифних преференцій до товарів українського	Витрати на придбання бланків сертифікатів EUR-MED. Доопрацювання відповідних автоматизованих інформаційних систем Держмитслужби для запровадження електронної заяви експортера та електронного	Є найоптимальнішою серед запропонованих альтернатив, оскільки: 1) дає змогу повністю досягнути поставлених цілей державного регулювання; 2) у разі прийняття наказу будуть реалізовані положення Конвенції та угод про вільну

	походження; збільшення товарообігу товарів на умовах вільної торгівлі та надходжень податків до бюджету	сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль	торгівлю, укладених з Грузією та Державою Ізраїль щодо видачі митницями сертифікатів EUR-MED
Альтернатива 2	Відсутні	Невиконання міжнародних зобов'язань України. Строк видачі сертифікатів протягом трьох робочих днів не дає змоги отримати сертифікат під час здійснення експорту товарів, що призводить до затримок митного оформлення та завдає фінансових збитків експортеру	Є найгіршою серед альтернатив, оскільки не дасть змоги досягнути цілей державного регулювання

V. Механізми та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

1. Механізм дії регуляторного акта

Основним механізмом для розв'язання визначеної проблеми є прийняття проекту наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED» та фактична реалізація його положень.

Реалізація поставлених цілей державного регулювання забезпечується шляхом прийняття нормативно-правового акта, яким буде забезпечено видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED на експорт товарів українського походження до Грузії та Держави Ізраїль, а також прискорено процедуру видачі сертифікатів шляхом скорочення часу видачі сертифікатів до восьми робочих годин, запровадження електронної заяви експортера та електронного сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль.

2. Організаційні заходи впровадження регуляторного акта в дію

Для впровадження цього проекту наказу необхідно:

забезпечити інформування громадськості про вимоги регуляторного акта шляхом його оприлюднення в засобах масової інформації на офіційному вебсайті Міністерства фінансів України;

здійснити закупівлю бланків сертифікатів EUR-MED для їх безоплатної видачі експортерам України;

доопрацювати відповідні автоматизовані інформаційні системи Держмитслужби для запровадження електронної заяви експортера та електронного сертифіката у вільній торгівлі з Державою Ізраїль.

Ризику впливу зовнішніх факторів на дію регуляторного акта немає.

Досягнення цілей не передбачає додаткових організаційних заходів.

Можливої шкоди у разі очікуваних наслідків дії акта не прогнозується.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні проваджувати або виконувати ці вимоги

Реалізація проекту наказу не передбачає додаткових фінансових витрат центральних органів виконавчої влади, суб'єктів господарювання та громадян.

Виконання вимог акта забезпечується в межах кошторисних витрат.

М-Тест не проводився у зв'язку з тим, що дія проекту наказу однаково впливає на всіх суб'єктів господарювання незалежно від форми власності та рівня доходу.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Термін дії є необмеженим, оскільки Конвенція та угоди про вільну торгівлю, укладені Україною з Грузією та Державою Ізраїль, на виконання вимог якого розроблено проект наказу, має необмежений термін дії.

Зважаючи на те, що регуляторний акт є актом, розробленим відповідно до положень Конвенції та угод про вільну торгівлю, у разі внесення змін до них регуляторний акт має бути приведений у відповідність до таких змін.

Зміна терміну дії акта можлива в разі зміни правових актів, на виконання вимог яких розроблено проект.

Термін набрання чинності регуляторним актом – відповідно до вимог Конвенції та законодавства – з дня його офіційного опублікування, крім процедури заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR-MED, яка набирає чинності з дати, зазначеної в повідомленні про застосування кумуляції, опублікованому в Офіційному віснику Європейського Союзу (серія Є).

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Показниками результативності регуляторного акта є:

додаткові кошти і час не витрачатимуться суб'єктами господарювання (експортерами), пов'язаними з виконанням вимог акта;

рівень поінформованості суб'єктів господарювання оцінюється як високий, оскільки проект наказу розміщено на офіційному веб-сайті Міністерства фінансів України;

загальна сума преференцій зі сплати мита під час ввезення товарів українського походження на митну територію Грузії та Держави Ізраїль орієнтовно становитиме 2,5 млн грн на рік;

кількість виданих сертифікатів;
кількість відмов у видачі сертифікатів;
кількість виданих дублікатів сертифікатів;
кількість виданих замінних сертифікатів.

ІХ. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта

Стосовно регуляторного акта уповноважений орган виконавчої влади здійснюватиме базове, повторне та періодичне відстеження результативності регуляторного акта у строки, встановлені статтею 10 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності», шляхом аналізу статистичних даних за допомогою інформаційних систем Держмитслужби та звітної інформації, яка надходить до Держмитслужби від митних органів.

Базове відстеження результативності регуляторного акта буде проводитись через рік після набрання чинності наказом.

Періодичне відстеження здійснюватиметься раз на три роки, починаючи з дня виконання заходів з повторного відстеження результативності.

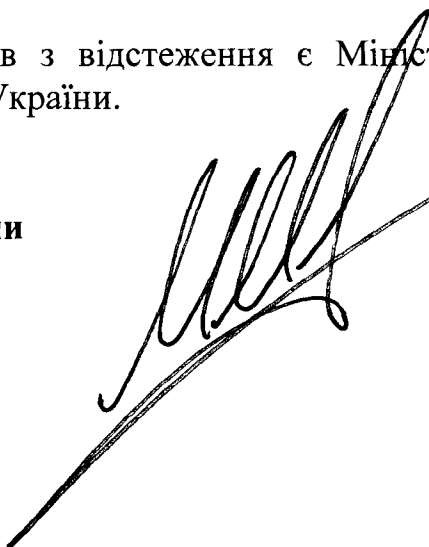
Повторне відстеження буде здійснюватися через два роки після набрання чинності наказом.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

У разі виявлення нерегульованих та/або проблемних питань на підставі аналізу зауважень та пропозицій державних органів та суб'єктів господарювання ці питання будуть врегульовані шляхом унесення відповідних змін.

Виконавцями заходів з відстеження є Міністерство фінансів України, Державна митна служба України.

Міністр фінансів України



Сергій МАРЧЕНКО