



# 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](mailto:post@customs.gov.ua); Код ЄДРПОУ 43115923

№ \_\_\_\_\_

Державна регуляторна служба  
України

### Про погодження проекту наказу Міністерства фінансів України

Державна митна служба України відповідно до статті 21 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» та листа Міністерства фінансів України від 01.03.2023 № 34010-11-61/5671 після завершення процедури оприлюднення проекту акта з метою одержання зауважень і пропозицій надсилає на погодження проект наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED».

- Додатки:
1. Проект наказу на 6 арк. в 1 прим.;
  2. Пояснювальна записка на 3 арк. в 1 прим.;
  3. Порівняльна таблиця на 11 арк. в 1 прим.;
  4. Аналіз регуляторного впливу на 6 арк. в 1 прим.;
  5. Копія оприлюдненого повідомлення про оприлюднення проекту наказу на 1 арк. в 1 прим.

В. о. Голови

Сергій ЗВЯГІНЦЕВ

113036

Володимир Сторожчук 247 28 05

Державна митна служба України  
№08-1/15-03/6/2016 від 28.03.2023





## МІНІСТЕРСТВО ФІНАНСІВ УКРАЇНИ

### НАКАЗ

від \_\_\_\_\_

Київ

№ \_\_\_\_\_

#### **Про затвердження Змін до 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,

#### **НАКАЗУЮ:**

1. Затвердити Зміни до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, затвердженого наказом Міністерства фінансів України від 02 березня 2021 року № 139, зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 22 березня 2021 року за № 355/35977, що додаються.

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

подання цього наказу на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України;

оприлюднення цього наказу.

3. Державній митній службі України у місячний строк з дня офіційного опублікування цього наказу доопрацювати відповідне програмне забезпечення для реалізації вимог цього наказу.

4. Цей наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування.

5. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра фінансів України з питань європейської інтеграції Драганчука Ю. О. та Голову Державної митної служби України.

Міністр

Сергій МАРЧЕНКО

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства фінансів України

\_\_\_\_\_ 2023 року № \_\_\_\_\_

### **Зміни**

#### **до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED**

1. Абзац другий пункту 3 розділу I викласти у такій редакції:  
«експортер – особа, яка здійснює (ре)експорт товару(ів) або продуктів переробки походженням з України або (ре)експорт товару(ів) походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, або її уповноважений представник (повноваження представника підтверджуються довіреністю, договором доручення та іншими документами, передбаченими законодавством);».
2. У розділі III:
  - 1) доповнити пункт 3 після абзацу третього абзацом четвертим такого змісту:  
«оригінал сертифіката EUR.1 або EUR-MED, не прийнятого з технічних причин митними органами країни імпорту, у разі видачі митницею після експорту (реекспорту) на його заміну сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу IV цього Порядку;».  
У зв'язку з цим абзац четвертий вважати абзацом п'ятим;
  - 2) пункт 7 викласти у такій редакції:  
«7. Рішення про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на товари 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.  
У разі подання письмової заяви експортером, яким при попередніх поставках заявлялись для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED недостовірні документи (відомості) про преференційне походження товару з України, та/або експортером, який не є виробником товару, на який законодавством встановлено митно-тарифні заходи регулювання зовнішньоекономічної діяльності або кількісні обмеження (квоти), або інші заходи економічного або торговельного характеру, рішення про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED приймається у найкоротший строк, але не більше десяти робочих днів після реєстрації письмової заяви у

підрозділі митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.

Експортер, який не є виробником товару, має право протягом трьох робочих днів після реєстрації письмової заяви про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED у підрозділі митниці подати додаткові документи (відомості) виробника товару, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї).»;

3) доповнити пункт 12 новим абзацом такого змісту:

«оригінал анульованого сертифіката EUR.1 або EUR-MED, не прийнятого з технічних причин митними органами країни імпорту.».

3. У розділі IV:

1) у пункті 1 слова та цифру «в пункті 3» замінити словами та цифрами «в пунктах 3, 7»;

2) пункт 4 виключити.

4. У розділі VI:

1) пункти 1, 2 викласти у такій редакції:

«1. На заміну оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо на товари походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, митниця видає сертифікат EUR.1 або EUR-MED у таких випадках:

при (ре)експорті товарів походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, що не підлягали будь-якій обробці або переробці в Україні;

при випуску у вільний обіг товарів походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, розміщених під митним контролем митниці з метою переміщення всіх або деяких з таких товарів у межах України.

2. Заміна оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо на товари походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, здійснюється:

одним або більше сертифікатами EUR.1 або EUR-MED митницею, під митним контролем якої знаходиться товар, у разі необхідності відправлення частини партії товару(ів) або всієї партії товару(ів) до зони діяльності іншої митниці;

одним сертифікатом EUR.1 або EUR-MED будь-якою митницею у разі (ре)експорту товарів, що не підлягали будь-якій обробці або переробці в Україні.»;

2) доповнити пункт 5 після слова «товари» словами «або якою здійснено (ре)експорт товарів».

5. Доповнити цей Порядок після розділу VII розділом VIII такого змісту:

### **«VIII. Анулювання сертифіката EUR.1 або EUR-MED**

1. Митниця анулює виданий сертифікат EUR.1 або EUR-MED у разі: якщо сертифікат EUR.1 або EUR-MED не прийнято з технічних причин митними органами країни імпорту та на заміну його видається сертифікат EUR.1 або EUR-MED після експорту (реекспорту) відповідно до розділу IV цього Порядку;

виявлення підробки (фальсифікації) документів, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED, або заявлення експортером недостовірних відомостей про преференційне походження товару(ів) з України при видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками за Угодами.

2. У разі виявлення підробки (фальсифікації) документів, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED, або заявлення недостовірних відомостей митниця інформує експортера про анулювання виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED у найкоротший строк, але не пізніше трьох днів з дня виявлення порушення.

3. Анульований сертифікат EUR.1 або EUR-MED втрачає чинність з дати його видачі.

4. 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.

5. Розміщений у програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи митного оформлення сертифікат EUR.1 або EUR-MED переводиться у статус «анульований».

У зв'язку з цим розділи VIII, IX вважати відповідно розділами IX, X.

6. У додатках до цього Порядку:

1) у додатку 1:  
примітку 1 доповнити новим абзацом такого змісту:  
«Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару.»;

примітку 3 викласти у такій редакції:

«<sup>3</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються митниці у разі:

видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у випадках, визначених абзацами другим, третім пункту 7 розділу III цього Порядку;

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».»;

2) у додатку 2:

примітку 1 доповнити новим абзацом такого змісту:

«Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару.»;

примітку 5 викласти у такій редакції:

«<sup>5</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі:

видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у випадках, визначених абзацами другим, третім пункту 7 розділу III цього Порядку;

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».»;

3) примітку 7 додатка 3 викласти у такій редакції:

«<sup>7</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі:

видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у випадках, визначених абзацами другим, третім пункту 7 розділу III цього Порядку;

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».»;

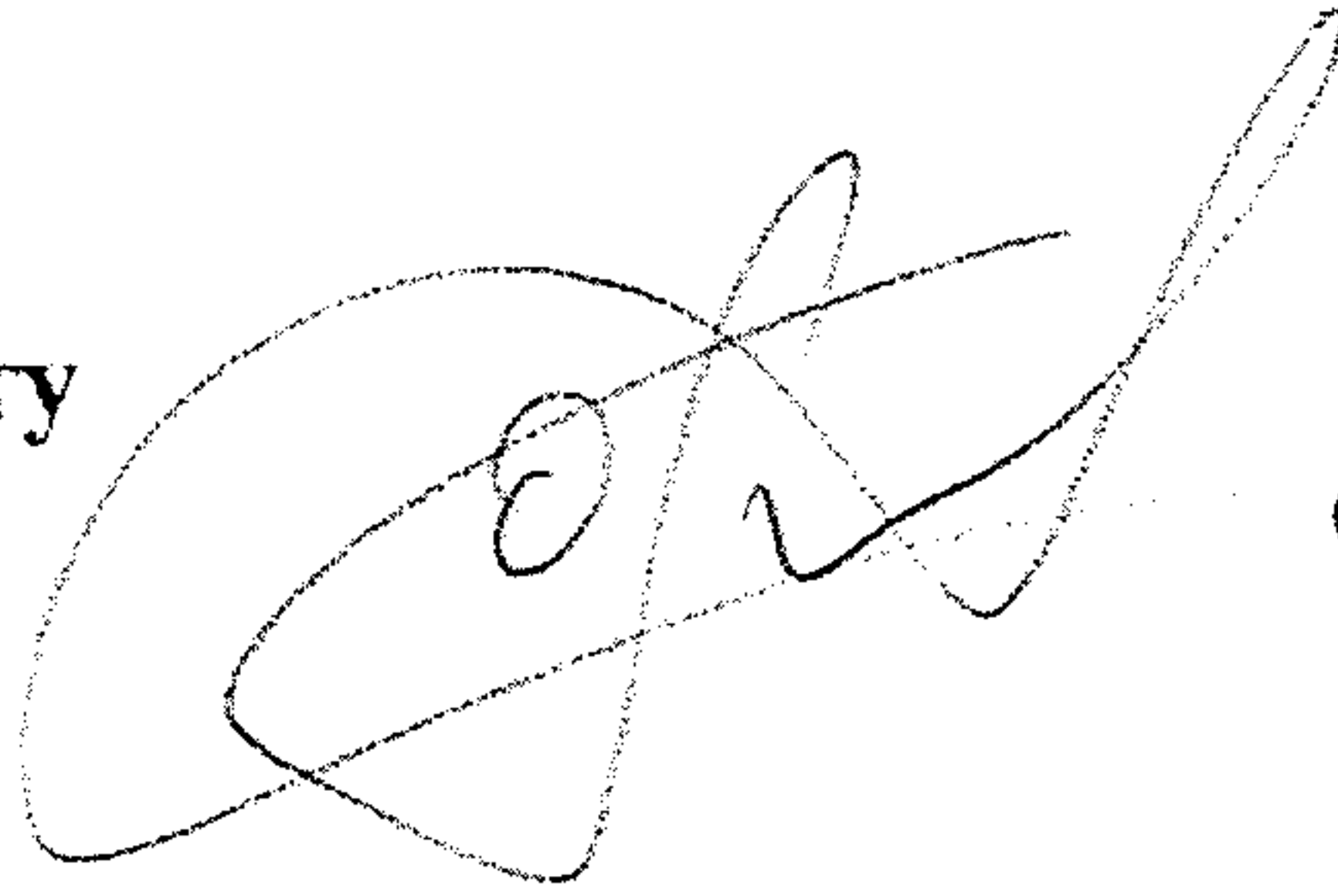
4) примітку 8 додатка 4 викласти у такій редакції:

«<sup>8</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі:

видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED у випадках, визначених абзацами другим, третім пункту 7 розділу III цього Порядку;

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».».

**Директор Департаменту  
митної політики**



**Олександр МОСКАЛЕНКО**

**Пояснювальна записка**  
**до проєкту наказу Міністерства фінансів України**  
**«Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею**  
**сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED»**

**1. Мета**

Метою прийняття проєкту акта є удосконалення порядку видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED (далі – сертифікат) та встановлення процедури анулювання митницею сертифіката шляхом внесення відповідних змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, затвердженого наказом Міністерства фінансів України від 02 березня 2021 року № 139, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 22 березня 2021 року за № 355/35977 (далі – Порядок).

**2. Обґрунтування необхідності прийняття акта**

Розроблення проєкту акта зумовлено необхідністю удосконалення процедури анулювання сертифіката у разі виявлення фактів його видачі на підставі підроблених або недостовірних документів (відомостей), поданих експортером для оформлення митними органами результатів верифікації та проведення контрольно-перевірочних заходів з донарахування вивізного мита, а також визначення механізму документального підтвердження преференційного походження товарів з України при видачі сертифікатів у разі, якщо експортер не є виробником товарів.

**3. Основні положення проєкту акта**

Проєктом акта передбачено внести зміни до Порядку, а саме:

деталізувати процедуру анулювання митницею сертифіката у разі, якщо його не прийнято з технічних причин митними органами країни імпорту або виявлено подання експортером підроблених або недостовірних документів (відомостей) про преференційне походження товару з України для отримання сертифіката на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками в рамках угод про вільну торгівлю з країнами ЄС та Великобританією;

доповнити перелік документів, необхідних для видачі сертифіката, оригіналом сертифіката, не прийнятого з технічних причин митними органами країни імпорту;

визначити механізм подання експортером, який не є виробником товару, документів про преференційне походження товарів з України, до яких відповідно до законодавства України застосовуються заходи тарифного та нетарифного регулювання;

реалізувати положення статей 3(4), 16 (4, 5), 17 Доповнення I Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження щодо можливості видачі митницею замінного сертифіката при (ре)експорті товарів, походженням з країн, з якими Україною укладено угоди про вільну



торгівлю за умови, що вони не підлягали будь-якій обробці або переробці в Україні.

#### **4. Правові аспекти**

У сферах правового регулювання, яких стосується проект акта, діють Конституція України, Митний кодекс України, Регіональна конвенція 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», наказ Міністерства фінансів України від 02 березня 2021 року № 139 «Про затвердження Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 22 березня 2021 року за № 355/35977.

#### **5. Фінансово-економічне обґрунтування**

Реалізація акта не потребує додаткових витрат з бюджету.

#### **6. Позиція заінтересованих сторін**

Публічні консультації з громадськістю не проводилися.

Проект акта не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, соціально-трудової сфери, прав осіб з інвалідністю, а також сфери наукової та науково-технічної діяльності.

Проект акта потребує погодження Державною митною службою України, Державною регуляторною службою України та підлягає державній реєстрації в Міністерстві юстиції України.

#### **7. Оцінка відповідності**

Проект акта відповідає зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції, в тому числі міжнародно-правових, та праву Європейського Союзу (acquis ЄС).

Проект акта не потребує проведення цифрової експертизи та отримання висновку Міністерства цифрової трансформації України про проведення цифрової експертизи у зв'язку з тим, що він не стосується питань інформатизації, електронного урядування, формування і використання національних електронних інформаційних ресурсів, розвитку інформаційного суспільства, електронної демократії, надання адміністративних послуг або цифрового розвитку.

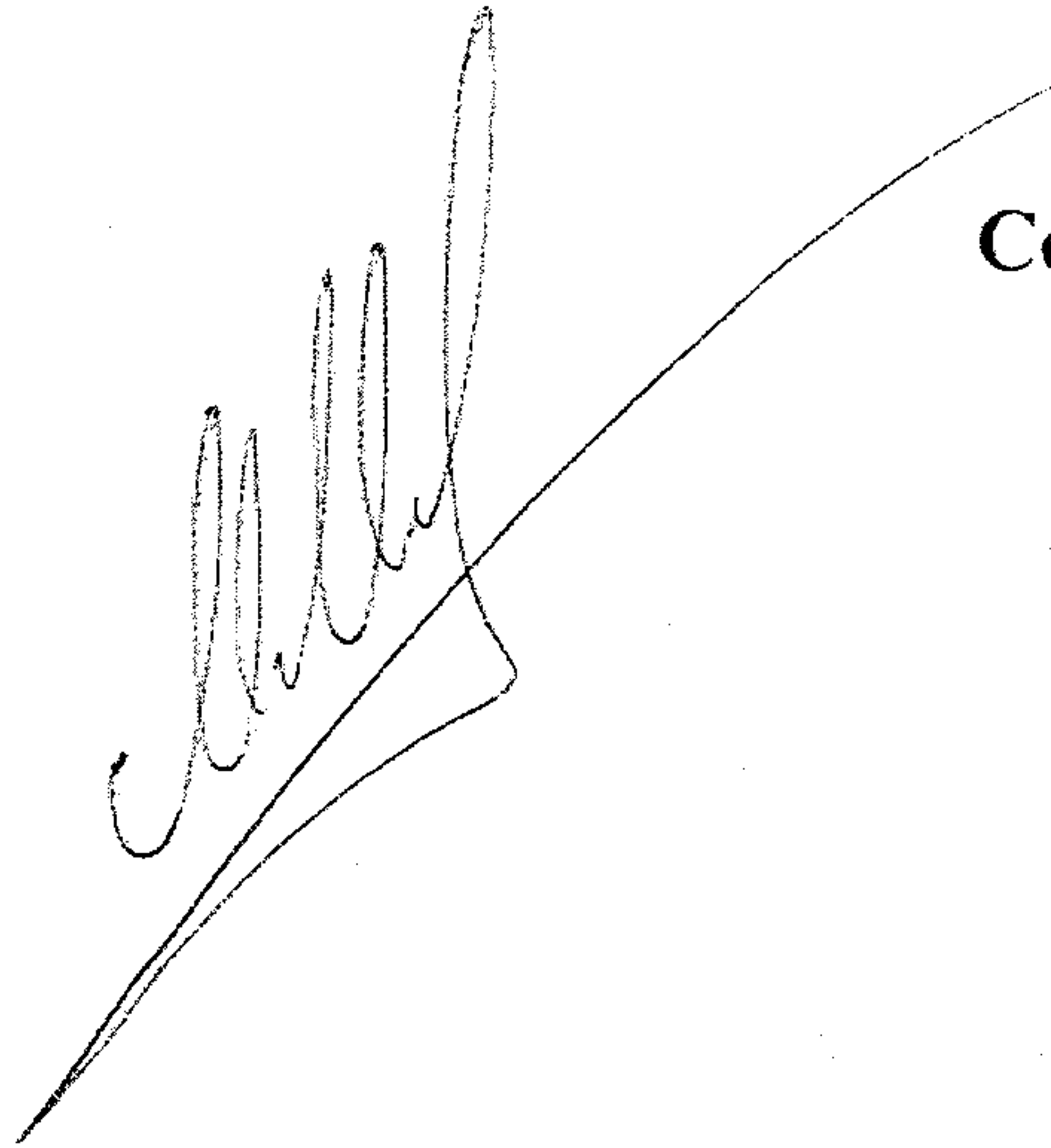
У проекті акта відсутні положення, що порушують права та свободи, гарантовані Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод, та принципи забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків, містять ознаки дискримінації чи які створюють підстави для дискримінації, містять ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією.

#### **8. Прогноз результатів**

Прийняття проекту акта забезпечить удосконалення порядку видачі митницею сертифіката, сприятиме дотриманню експортерами вимог, встановлених

законодавством, щодо підтвердження статусу преференційного походження товарів, підтримку експорту товарів українського походження на зовнішніх ринках та підвищення рівня конкурентоспроможності вітчизняної продукції.

**Міністр фінансів України**

A handwritten signature in black ink, consisting of several stylized, overlapping loops and a long, sweeping horizontal stroke at the bottom.

**Сергій МАРЧЕНКО**

Порівняльна таблиця

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

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проекту акта
Порядок заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED	Порядок заповнення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED
<p>I. Загальні положення</p> <p>3. Терміни у цьому Порядку вживаються в таких значеннях:</p> <p>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);</p>	<p>3. Терміни у цьому Порядку вживаються в таких значеннях:</p> <p>експортер – особа, яка здійснює (ре)експорт товару(ів) або продуктів переробки походженням з України або (ре)експорт товару(ів) походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, або її уповноважений представник (повноваження представника підтверджуються довіреністю, договором доручення та іншими документами, передбаченими законодавством);</p>
<p>III. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED</p>	<p>EUR.1 або EUR-MED</p>
<p>3. Для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортер має подати структурному підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, такі документи:</p> <p>письмову або електронну заяву, що містить декларацію від експортера (далі - заява), за формою, визначеною Конвенцією та Угодами;</p> <p>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;</p>	<p>3. Для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортер має подати структурному підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, такі документи:</p> <p>письмову або електронну заяву, що містить декларацію від експортера (далі - заява), за формою, визначеною Конвенцією та Угодами;</p> <p>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;</p> <p><b>оригінал сертифіката EUR.1 або EUR-MED, не прийнятого з технічних причин митними органами</b></p>

<p>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.</p>	<p>країни імпорту, у разі видачі митницею після експорту (реекспорту) на його заміну сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу IV цього Порядку;</p> <p>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.</p>
<p>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 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».</p>	<p>7. Рішення про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на товари, 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.</p> <p><b>У разі подання письмової заяви експортером, яким при попередніх поставках заявлялись для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED недостовірні документи (відомості) про преференційне походження товару з України та/або експортером - не виробником</b></p>

	<p>товару, на який законодавством встановлені митно-тарифні заходи регулювання зовнішньоекономічної діяльності, або кількісні обмеження (квоти), або інші заходи економічного або торговельного характеру, рішення про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED приймається у найкоротший строк, але не більше десяти робочих днів після реєстрації письмової заяви у підрозділі митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.</p> <p>Експортер, який не є виробником товару має право протягом трьох робочих днів після реєстрації письмової заяви про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED у підрозділі митниці подати додаткові документи (відомості) виробника товару, що підтверджують переважніне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї).</p>
<p>12. У встановленому законодавством порядку протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED митниця зберігає:</p> <p>заяву для видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED; декларацію(ї); копію виданого оригіналу сертифіката EUR.1 або EUR-MED;</p> <p>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</p>	<p>12. У встановленому законодавством порядку протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED митниця зберігає:</p> <p>заяву для видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED; декларацію(ї); копію виданого оригіналу сертифіката EUR.1 або EUR-MED;</p> <p>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</p>

<p>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);</p> <p>копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED (у разі видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу V цього Порядку);</p> <p>копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до розділу VI цього Порядку;</p> <p>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);</p> <p>рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.</p>	<p>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);</p> <p>копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED (у разі видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до розділу V цього Порядку);</p> <p>копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до розділу VI цього Порядку;</p> <p>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);</p> <p>рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED;</p> <p><b>оригінал анульованого сертифіката EUR.1 або EUR-MED, не прийнятого з технічних причин митними органами країни імпорту».</b></p>
<p>IV. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED</p> <p>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:</p>	<p>після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів)</p> <p>1. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED може бути видано після експорту (реекспорту) відповідної партії товару(ів), якщо експортер разом із документами, зазначеними в пунктах 3, 7 розділу III цього Порядку, додатково надає митниці інформацію про те, що сертифікат:</p>

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.

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.

#### **Виключити**

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.

...

5. Оригінальне підтвердження походження, видане або оформлене попередньо, на який видано замінний сертифікат EUR.1 або EUR-MED, залишається у справі

1. На заміну оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо на товари походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, митниця видає сертифікат EUR.1 або EUR-MED у таких випадках:

при (ре)експорті товарів походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, що не підлягали будь-якій обробці або переробці в Україні;

при випуску у вільний обіг товарів походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, розміщених під митним контролем митниці з метою переміщення всіх або деяких з таких товарів у межах України.

2. Заміна оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо на товари походженням з країн, з якими Україною укладено Угоди, здійснюється:

одним або більше сертифікатами EUR.1 або EUR-MED митницею, під митним контролем якої знаходиться товар, у разі необхідності відправлення частини партії товару(ів) або всієї партії товару(ів) до зони діяльності іншої митниці;

одним сертифікатом EUR.1 або EUR-MED будь-якою митницею у разі (ре)експорту товарів, що не підлягали будь-якій обробці або переробці в Україні.

...

5. Оригінальне підтвердження походження, видане або оформлене попередньо, на який видано замінний сертифікат EUR.1 або EUR-MED, залишається у справі



<p>митниці, під митним контролем якої було розміщено товари.</p>	<p>митниці, під митним контролем якої було розміщено товари або якою здійснено (ре)експорт товарів.</p>
<p>VIII. Анулювання сертифіката EUR.1 або EUR-MED</p>	<p>VIII. Анулювання сертифіката EUR.1 або EUR-MED</p> <p><b>1. Митниця анулює виданий сертифікат EUR.1 або EUR-MED у разі:</b></p> <p>якщо сертифікат EUR.1 або EUR-MED не прийнято з технічних причин митними органами країни імпорту та на заміну його видається сертифікат EUR.1 або EUR-MED після експорту (реекспорту) відповідно до розділу IV цього Порядку;</p> <p>виявлення підробки (фальсифікації) документів, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED, або заявлення експортером недостовірних відомостей про преференційне походження товару(ів) з України при видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками за Угодами.</p> <p><b>2. У випадку виявлення підробки (фальсифікації) документів, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED, або заявлення недостовірних відомостей митниця інформує експортера про анулювання виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED у найкоротший строк, але не пізніше трьох днів з дня виявлення порушення.</b></p> <p><b>3. Анульований сертифікат EUR.1 або EUR-MED втрачає чинність з дати його видачі.</b></p>

	<p>4. 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.</p> <p>5. Розміщений в програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи митного оформлення сертифікат EUR.1 або EUR-MED, переводиться у статус «анульований».</p>
<p>Примітки Додаток 1 до Порядку</p> <p><sup>1</sup> 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”.</p> <p>...</p> <p><sup>3</sup> 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</p>	<p>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”.</p> <p>Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларація складається експортером, який не є виробником товару.</p> <p>...</p> <p><sup>3</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України подаються митниці у разі: видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, у випадках визначених частиною другою та третьою пункту 7 розділу III цього Порядку; проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки</p>

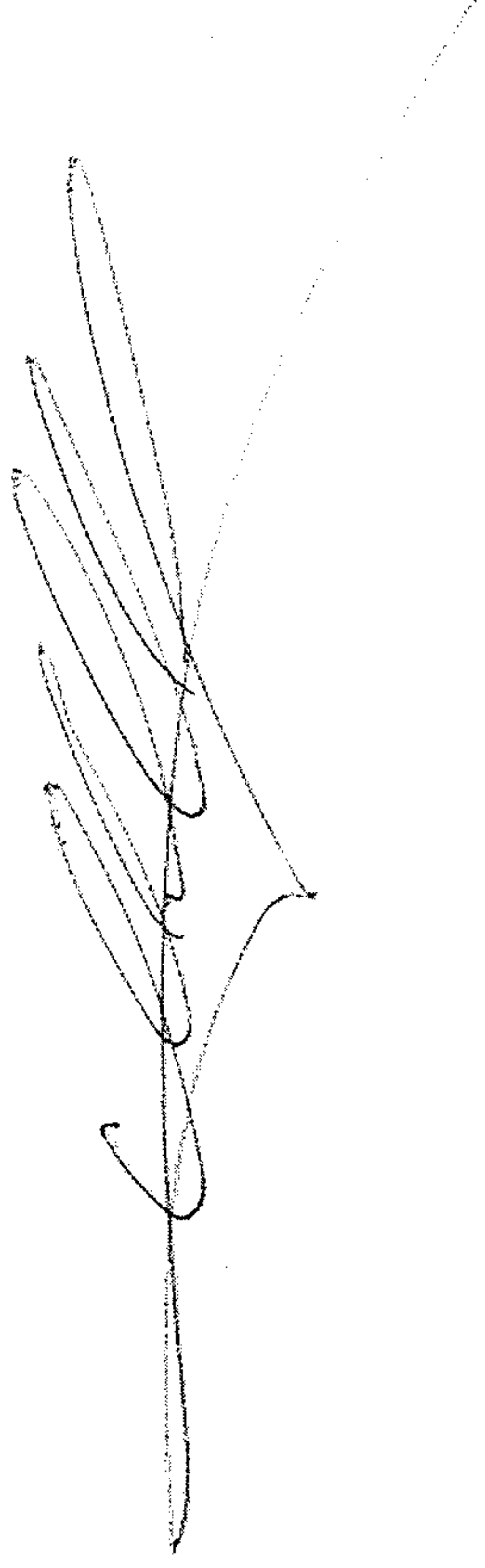
<p>затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України”.</p>	<p>достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого митницею, у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року № 1029 “Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України”.</p>
<p>Примітки Додатку 2 до Порядку</p>	
<p><sup>1</sup> 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.</p>	<p><sup>1</sup> 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.</p>
<p>... <sup>5</sup> 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</p>	<p><b>Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларація складається експортером, який не є виробником товару.</b></p> <p>... <sup>5</sup> Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі: <b>видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, у випадках визначених частиною другою та третьою пункту 7 розділу III цього Порядку;</b> 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</p>

достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України”.	України від 09 грудня 2015 року № 1029 “Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України”.
Примітки Додатку 3 до Порядку	
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”.	7 Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі: <b>видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, у випадках визначених частиною другою та третьою пункту 7 розділу III цього Порядку;</b> 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”.
Примітки Додатку 4 до Порядку	
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	8 Документи, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, подаються у разі: <b>видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, у випадках визначених частиною другою та третьою пункту 7 розділу III цього Порядку;</b> проведення митницею за запитом митного органу країни ввезення товару верифікації (перевірки достовірності) сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого

достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України”.

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”.

**Міністр фінансів України**



**Сергій МАРЧЕНКО**

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

**I. Визначення проблеми**

На сьогодні Порядком заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, затвердженим наказом Міністерства фінансів України від 02 березня 2021 року № 139 (далі – Порядок), не встановлено процедури анулювання митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED (далі – сертифікат) у разі встановлення фактів його видачі на підставі поданих експортером недостовірних документів (відомостей).

Натомість митницею за результатами проведених перевірок (після здійснення митного оформлення) встановлюються непоодинокі випадки подання українськими експортерами недостовірних документів (відомостей) для цілей отримання сертифікатів на товари українського походження, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками відповідно до угод про вільну торгівлю з країнами ЄС та Великою Британією.

Крім того, Порядком не передбачено механізму подання експортером, який не є виробником товару, документів про преференційне походження товарів з України, на які законодавством України встановлено заходи тарифного та нетарифного регулювання.

Такий механізм унеможлиблює оформлення митними органами результатів верифікації для цілей вжиття контрольних-перевірочних заходів з донарахування вивізного мита та перевірки при видачі сертифіката достовірності преференційного походження товарів з України.

Метою розроблення проекту наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED» (далі – проект наказу) є встановлення процедури анулювання сертифіката у разі встановлення фактів його видачі на підставі поданих експортером недостовірних документів (відомостей), а також механізму документального підтвердження преференційного походження товарів з України при видачі сертифікатів у разі, якщо експортер не є виробником товарів.

Основні групи (підгрупи), на які проблема справляє 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 зазначеного питання не може бути здійснено за допомогою:

ринкових механізмів, оскільки такі питання регулюються виключно нормативно-правовим актом;

чинного регуляторного акта, оскільки він не дає змоги усунути зазначені проблеми.

## II. Цілі державного регулювання

Метою підготовки проекту наказу є удосконалення порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED.

## III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

### 1. Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	Залишити наказ Міністерства фінансів України без змін
Альтернатива 2	Прийняти проект наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED»

\* Інших альтернативних способів досягнення основної мети, ніж прийняття зазначеного регуляторного акта, не існує.

### 2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

#### 2.1. Оцінка впливу на сферу інтересів держави.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Залишаючи чинне регулювання без змін, вигоди відсутні	Додаткові витрати відсутні
Альтернатива 2	Вигоди високі, оскільки прийняття нового регуляторного акта надасть можливість митним органам: анулювати сертифікат у разі встановлення фактів його видачі на підставі поданих експортером недостовірних документів (відомостей); забезпечити контроль за достовірністю декларування преференційного походження товарів з України, на які законодавством України встановлено заходи тарифного та нетарифного регулювання	Додаткові витрати відсутні

#### 2.3. Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання.

За даними інформаційних систем Держмитслужби, протягом 2022 – 2023 років станом на 01.03.2023 експортні операції здійснено 23 153 суб'єктами господарювання.

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання одиниць	209	1423	4803	16718	23153
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	1 відсоток	6 відсотків	21 відсоток	72 відсотки	X

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	У разі залишення чинного наказу без змін вигоди відсутні, оскільки проблема залишається невирішеною	Додаткові витрати відсутні
Альтернатива 2	Реалізація норм проекту наказу забезпечить: достовірність декларування преференційного походження товару з України шляхом перевірки при видачі сертифіката документів про преференційне походження товарів з України; оформлення митними органами результатів верифікації шляхом анулювання сертифіката для цілей вжиття контрольно-перевірочних заходів з донарахування вивізного мита	Додаткові витрати відсутні

#### 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	1	Не дає змоги досягнути поставлених цілей державного регулювання Проблема продовжує існувати
Альтернатива 2	3	Цілі прийняття регуляторного акта можуть бути досягнуті повною мірою

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	У разі залишення чинного регулювання без змін вигоди відсутні, оскільки проблема залишається	Витрати відсутні	Є найгіршою з альтернатив, оскільки не досягає цілей державного



Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
	невирішеною		регулювання
Альтернатива 2	Прийняття проекту акта удосконалить правове регулювання процедури анулювання сертифіката у разі встановлення фактів його видачі на підставі поданих експортером недостовірних документів (відомостей), а також забезпечить достовірність декларування експортерами, які не є виробниками, при експорті преференційного походження товарів з України, на які законодавством встановлено заходи тарифного та нетарифного регулювання	Витрати відсутні	Є найбільш оптимальною із запропонованих альтернатив, оскільки відповідає вимогам регуляторної політики і досягає цілей державного регулювання

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	У разі обрання альтернативи 1 експортери не зможуть документально підтвердити статус преференційного походження товарів українського походження та будуть позбавлені допуску їх на зовнішні ринки із застосуванням пільгового режиму оподаткування на умовах вільної торгівлі	Відсутні
Альтернатива 2	Альтернатива 2 сприятиме дотриманню експортерами вимог, встановлених законодавством щодо документального підтвердження українського походження товарів для цілей отримання на них сертифіката, підтримці товарів на зовнішніх ринках та підвищенню рівня конкурентоспроможності вітчизняної продукції	Ризики зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта відсутні

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

### 1. Механізм дії регуляторного акта.

Основним механізмом, що забезпечить розв'язання визначеної проблеми, є прийняття проекту наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED».

Реалізація положень наказу сприятиме удосконаленню порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED.

## 2. Організаційні заходи впровадження регуляторного заходу в дію.

Для впровадження цього проекту наказу необхідно забезпечити інформування громадськості про вимоги регуляторного акта шляхом його оприлюднення в засобах масової інформації та на офіційному вебсайті Міністерства фінансів України.

Ризику впливу зовнішніх факторів на дію регуляторного акта немає.

Можлива шкода у разі недосягнення мети регуляторного 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 впроваджувати або виконувати ці вимоги**

Для впровадження та виконання вимог регуляторного акта органи виконавчої влади та суб'єкти господарювання не нестимуть додаткових витрат.

## **VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта**

Строк дії регуляторного акта є необмеженим, оскільки акти законодавства, на виконання яких розроблено акт, мають необмежений строк дії.

Зміна строку дії регуляторного акта можлива в разі зміни положень актів законодавства, на виконання яких розроблено регуляторний акт.

## **VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта**

1. Додаткових надходжень до держбюджету та місцевих бюджетів не передбачається, оскільки регуляторним актом не запроваджуються нові податки і збори (обов'язкові платежі).

2. Дія акта поширюється на суб'єктів господарювання, які здійснюють експортні операції.

3. У зв'язку з прийняттям проекту акта держава та суб'єкти господарювання не витратять додаткових коштів та часу на реалізацію його норм.

4. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання щодо основних положень регуляторного акта – високий, оскільки проект акта оприлюднено на офіційному вебсайті Міністерства фінансів України (<http://www.minfin.gov.ua>) з метою отримання зауважень та пропозицій до нього.

Після прийняття акт буде оприлюднено у засобах масової інформації для ознайомлення з ним суб'єктами господарської діяльності, а також буде доведено до відома Держмитслужби та її територіальних органів.

5. Кількість виданих митними органами сертифікатів.

6. Кількість анульованих митними органами сертифікатів.

7. Кількість експортних митних декларацій, оформлених із сертифікатом.

Числові значення показників 5 – 7 буде визначено під час розробки базового звіту про відстеження результативності регуляторного акта.

#### **IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта**

Відстеження результативності буде здійснюватися шляхом базового, повторного та періодичного відстеження результативності регуляторного акта за результатами обробки й аналізу статистичної інформації, розпорядником якої є Держмитслужба.

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

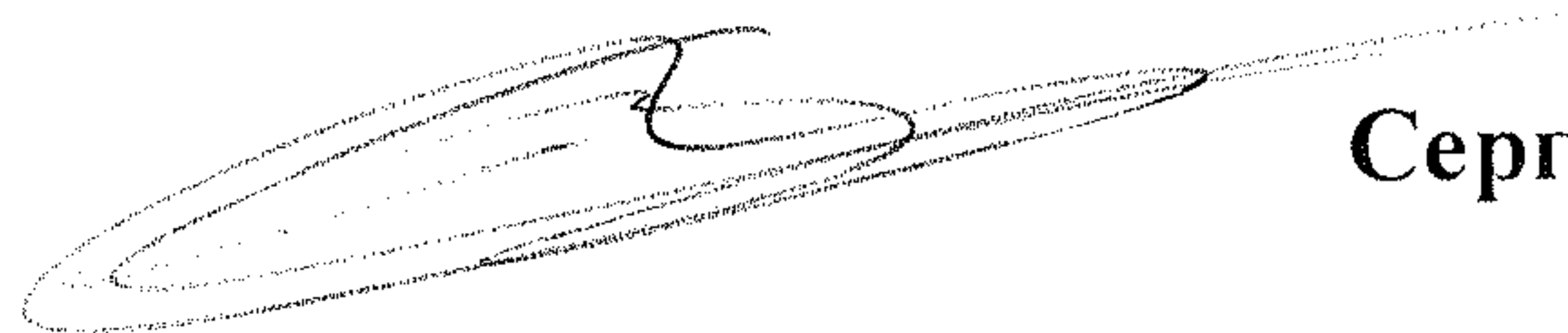
Повторне відстеження буде здійснюватися через два роки після набрання чинності наказом.

Періодичне відстеження здійснюватиметься кожні три роки після повторного.

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснювати Держмитслужба статистичним методом шляхом аналізу динаміки показників, вказаних у розділі VIII цього регуляторного акта.

У разі надходження пропозицій та зауважень щодо вирішення нерегульованих або проблемних питань буде розглянуто необхідність внесення відповідних змін.

**В. о. Голови**



**Сергій ЗВЯГІНЦЕВ**

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

Міністерство фінансів України на виконання вимог Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства фінансів України «Про затвердження Змін до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED» (далі – проект наказу).

Прийняття проекту акта забезпечить удосконалення порядку видачі митницею сертифіката, сприятиме дотриманню експортерами вимог, встановлених законодавством, щодо підтвердження статусу преференційного походження товарів, підтримку експорту товарів українського походження на зовнішніх ринках та підвищення рівня конкурентоспроможності вітчизняної продукції.

Проект наказу оприлюднений на офіційній сторінці Міністерства фінансів України в мережі Інтернет ([www.mof.gov.ua](http://www.mof.gov.ua)) у рубриці «Законодавство» розділі «Проекти регуляторних актів для обговорення» підрозділі «Проекти регуляторних актів для обговорення у 2023 р.».

З метою налагодження всебічного громадського обговорення зауваження і пропозиції стосовно змісту проекту наказу просимо надавати у письмовій та електронній формі за наступними адресами:

Міністерство фінансів України, 04071, м. Київ, вул. Межигірська, 11, e-mail: [imykytiuk@minfin.gov.ua](mailto:imykytiuk@minfin.gov.ua).

Державна регуляторна служба України, 01011, м. Київ, вул. Арсенальна, 9/11, e-mail: [inform@dkrp.gov.ua](mailto:inform@dkrp.gov.ua).



ДОКУМЕНТ СЕД Мінфін АСКОД

Сертифікат 58E2D9E7F900307B04000000608D2C00D3089900

Підписувач Москаленко Олександр Петрович

Дійсний з 06.09.2021 17:31:22 по 06.09.2023 17:31:22

Міністерство фінансів України



34010-14/96 від 28.02.2023