**ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ**

**до проєкту наказу Міністерства фінансів України**

**«Про внесення змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства фінансів України»**

| **Зміст положення акта законодавства** | **Зміст відповідного положення проекту акта** |
| --- | --- |
| **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»** |
| Відповідно до [статті 44](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n7815) глави 7 розділу II, [пункту 14](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n4144) частини другої статті 544 глави 74 розділу XX Митного кодексу України, [підпункту 5](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/375-2014-%D0%BF#n22) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_006-16#n10), [**Альтернативних правил походження до Конвенції**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34)**, схвалених Рішенням № 1/2023 Підкомітету Україна - ЄС з питань митного співробітництва від 16 листопада 2023 року про внесення змін до Протоколу I «Щодо визначення концепції «походження товарів» і методів адміністративного співробітництва» до** [**Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_011), 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: | Відповідно до [статті 44](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n7815) глави 7 розділу II, [пункту 14](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n4144) частини другої статті 544 глави 74 розділу XX Митного кодексу України, [підпункту 5](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/375-2014-%D0%BF#n22) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_006-16#n10), 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: |
| **Порядок****заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED, затверджений наказом Міністерства фінансів України від 02 березня 2021 року № 139** |
| **I. Загальні положення** | **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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) «Про приєднання України до Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження» (далі – Конвенція),[**Альтернативних правил походження**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) **до Конвенції, схвалених** [**Рішенням № 1/2023**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23) **Підкомітету Україна - ЄС з питань митного співробітництва від 16 листопада 2023 року про внесення змін до Протоколу I «Щодо визначення концепції «походження товарів» і методів адміністративного співробітництва» до** [**Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_011)**, (далі** – **Альтернативні правила)**, 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). | 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 (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 **/ Альтернативних правил** або Угод, статті 44 та пункту 14 частини другої статті 544 Митного кодексу України та цього Порядку. | 2. Сертифікат з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-MED заповнюється та видається відповідно до положень [Конвенції](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) або Угод, [статті 44](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n7815) та [пункту 14](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n4144) частини другої статті 544 Митного кодексу України та цього Порядку. |
| 3. Терміни у цьому Порядку вживаються в таких значеннях: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);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 **/** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) 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 **/** [**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативних правилах**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47), Угодах та Митному кодексі України. | 3. Терміни у цьому Порядку вживаються в таких значеннях: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);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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19), Угодах та Митному кодексі України. |
| **II. Заповнення сертифіката EUR.1 або EUR-MED** |
| Графа 7 «Ремарки»Якщо походження товару отримано шляхом застосування кумуляції до матеріалів, походженням з однієї чи більше Договірних Сторін [Конвенції](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) або Договірної Сторони Угод, експортер у графі сертифіката EUR-MED проставляє відмітку «X» у полі запису англійською мовою «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 /** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) **або Договірної Сторони Угод, експортер у графі сертифіката EUR-MED проставляє відмітку «X» у полі запису англійською мовою «NO CUMULATION APPLIED».****У разі видачі сертифіката відповідно до** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) **до графи вноситься запис англійською мовою «TRANSITIONAL RULES».** | Графа 7 «Ремарки»Якщо походження товару отримано шляхом застосування кумуляції до матеріалів, походженням з однієї чи більше Договірних Сторін [Конвенції](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) або Договірної Сторони Угод, експортер у графі сертифіката **EUR.1 або** EUR-MED проставляє відмітку «X» у полі запису англійською мовою «CUMULATION APPLIED WITH...» та зазначає назву(и) країни (країн) походження матеріалів, до яких застосовано кумуляцію. |
| **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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19)**/**[**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) або Угодами, у разі застосування преференційних ставок ввізного (вивізного) мита. | 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) 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 (у межах митниці здійснення його (їх) митного оформлення), або після експорту (реекспорту) товару(ів) у випадках, встановлених Конвенцією / **Альтернативними правилами** 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 (у межах митниці здійснення його (їх) митного оформлення), або за місцем державної реєстрації експортера. | 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 (у межах митниці здійснення його (їх) митного оформлення), 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 (у межах митниці здійснення його (їх) митного оформлення), або за місцем державної реєстрації експортера, **за винятком випадку, встановленого пунктом 3 розділу IV цього Порядку.** |
| 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) / [**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47)та Угодами;електронну копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED у разі заповнення його машинописом та (за наявності) заповнений відповідно до вимог Конвенції/[**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) або Угод бланк сертифіката EUR.1 або EUR-MED;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;декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження ([додаток 1](#n173)), та/або декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження ([додаток 2](#n175)), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження ([додаток 3](#n177)), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження ([додаток 4](#n179)) (далі – декларація), що підтверджують преференційне походження товарів з України відповідно до правил визначення преференційного походження, встановлених [Конвенцією](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) та Угодами, та/або їх електронні (скановані) копії. | 3. Для отримання сертифіката EUR.1 або EUR-MED експортер **або його уповноважений представник** має подати структурному підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, такі документи:письмову або електронну заяву експортера або його уповноваженого представника, що містить декларацію від експортера (далі – заява), за формою, визначеною [Конвенцією](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) 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;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;декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження ([додаток 1](#n173)), та/або декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження ([додаток 2](#n175)), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що мають преференційний статус походження ([додаток 3](#n177)), та/або довгострокову декларацію постачальника (виробника) товарів, що не мають преференційного статусу походження ([додаток 4](#n179)) (далі – декларація), що підтверджують преференційне походження товарів з України відповідно до правил визначення преференційного походження, встановлених [Конвенцією](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) та Угодами, та/або їх електронні (скановані) копії**;****декларація постачальника на матеріали та/або довгострокова декларація постачальника на матеріали, які пройшли обробку чи переробку в Договірних Сторонах-експортера Конвенції без отримання преференційного статусу походження для цілей застосування кумуляції виробником кінцевого товару(ів), оформлена(і) постачальником за формами, наведеними у додатках до Конвенції (далі – декларація постачальника на матеріали) (за наявності);****рішення щодо зобов’язуючої інформації з питань визначення країни походження товарів, прийняте відповідно до Порядку прийняття та оприлюднення рішень щодо зобов’язуючої інформації, розгляду звернення підприємства про продовження строку використання рішення щодо зобов’язуючої інформації, відшкодування коштів за проведення досліджень (аналізів, експертиз) проб (зразків) товарів для прийняття митним органом рішень щодо зобов’язуючої інформації, затвердженого наказом Міністерства фінансів України від 23 грудня 2022 року № 455, зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 24 лютого 2023 року за № 344/39400 (за наявності);****рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, яке приймається відповідно до пункту 8 цього розділу (за наявності);****копію митної декларації про випуск у вільний обіг товару(ів) в Договірній Стороні Угоди, при видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками за Угодами, після здійснення експорту (реекспорту) відповідно до розділу IV цього Порядку або у разі подання додаткової декларації до спрощеної або періодичної митних декларацій.** |
| 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/[**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) 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. | 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 **електронної копії сертифіката EUR.1 або EUR-MED**, 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**;****усунення причин, що призвели до прийняття рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.**  |
|  | **7. Повторна заява, подана тим же експортером або його уповноваженим представником, без усунення причин, які призвели до прийняття рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED, залишається без розгляду.****Посадова особа митниці надсилає на адресу експортера електронне повідомлення про переведення електронної заяви, розміщеної в програмно-інформаційному комплексу автоматизованої системи митного оформлення, у статус «без розгляду».** |
| 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, зазначений в абзаці другому цього пункту, на вимогу підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, протягом 3 робочих днів після реєстрації письмової заяви про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED у підрозділі митниці має подати додаткові документи (відомості) виробника товару, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї). | **8.** 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 Рішенні про видачу або відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED зазначаються вичерпні причини відмови, визначені відповідно до пункту 1 розділу VII цього Порядку, та надаються роз’яснення вимог, виконання яких забезпечує можливість 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, зазначений в абзаці **третьому** цього пункту, на вимогу підрозділу митниці, на який покладено функції з видачі сертифіката, **після отримання від посадової особи митниці відповідного електронного повідомлення**, протягом 3 робочих днів після реєстрації письмової заяви про видачу сертифіката EUR.1 або EUR-MED у підрозділі митниці має податидодаткові документи (відомості) виробника товару, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї). **Зазначені відомості та документи надсилаються на адресу посадової особи митниці, яка здійснює розгляд цієї заяви, електронним повідомленням, засвідченим кваліфікованим електронним підписом експортера.**  |
| 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 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. | **9.** 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.**10.** 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 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».**11.** 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.**12.** 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**](#n120) **цього Порядку);****копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED (у разі видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до** [**розділу V**](#n127) **цього Порядку);****копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до** [**розділу VI**](#n135) **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**](#n135) **цього Порядку);****рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED;****оригінал анульованого сертифіката EUR.1 або EUR-MED, не прийнятого з технічних причин митними органами країни імпорту.** |  **положення перенесено до розділу XI** |
| **13. Документи в електронній формі, зазначені у пункті 12 цього розділу, митниця зберігає у програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи автоматизованої системи митного оформлення протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.** |  **положення перенесено до розділу XI** |
| IV. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів)  |
| IV. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів)  | IV. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів) (ретроспективно) |
| 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](#n93), [7](#n103) 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, абовидано, але митні органи країни імпорту не прийняли його з технічних причин. | 1. Сертифікат EUR.1 або EUR-MED може бути видано після експорту (реекспорту) відповідної партії товару(ів) **протягом двох років з дати експорту (реекспорту)**, якщо експортер разом із документами, зазначеними **у** [**пункті 3**](#n93) **та абзаці четвертому пункту** [**8**](#n103) 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, **або****необхідний** **на заміну сертифіката EUR.1 через відсутність на момент експорту інформації про кінцевий пункт призначення товару(ів), визначений під час їх транспортування або зберігання та після можливого поділу партії товарів, що знаходиться під митним контролем у третій країні (країнах) транзиту у випадках, визначених Конвенцією або Угодами, або****вимагається для імпорту товару(ів) в іншу Договірну Сторону Конвенції для цілей застосування кумуляції у випадках, визначених** **Конвенцією або Угодами, або****необхідний при оформленні додаткової декларації до спрощеної або періодичної митних декларацій.** |
|  | **3. У разі видачі сертифіката EUR.1 на заміну іншого сертифіката EUR.1 через відсутність на момент експорту інформації про кінцевий пункт призначення товару(ів), визначений під час їх транспортування або зберігання та після можливого поділу партії товарів, що знаходиться під митним контролем у третій країні (країнах) транзиту у випадках, визначених Конвенцією або Угодами, до заяви експортера додається оригінал сертифіката EUR.1 на заміну якого** **за місцем здійснення митного оформлення експорту (реекспорту) товару(ів) видається такий сертифікат EUR.1.** |
| 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](#n103) розділу III цього Порядку. | **4.** 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 **8**](#n103) розділу III цього Порядку. |
| 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 **/ Альтернативними правилами** 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 **/ Альтернативних правил** або Угод бланк 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) 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. |
| 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. | 4. Дублікат сертифіката EUR.1 або EUR-MED видається на підставі інформації митниці щодо експорту (реекспорту) відповідної партії товару(ів) у строк, установлений пунктом **8** розділу III цього Порядку. |
| **VI. Видача сертифіката EUR.1 або EUR-MED на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо** |
| 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.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 **/ Альтернативних правил** або Угод;електронну копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED у разі заповнення його машинописом та (за наявності) заповнений відповідно до вимог Конвенції **/ Альтернативних правил** 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 або якою здійснено (ре)експорт товарів. | 1. **Якщо це передбачено Конвенцією або Угодами** **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 **або для цілей застосування кумуляції**.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 **8** 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 або якою здійснено (ре)експорт товарів. |
| 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) **бо** Угодами;сертифікат EUR.1 або EUR-MED (за наявності) та/або заяву заповнено з порушенням вимог Конвенції **/** [**Альтернативних правил**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n34) 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;експортером не надано додаткових документів (відомостей) виробника товару, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї), відповідно до [абзацу третього](#n196) пункту 7 розділу III цього Порядку.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. | 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **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;експортером не надано додаткових документів (відомостей) виробника товару, що підтверджують преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких складено декларацію(ї), відповідно до [абзацу **четвертого**](#n196) пункту **8** розділу III цього Порядку.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 **8** розділу III цього Порядку. |
| 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 та/або заявлення експортером недостовірних відомостей про преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками за Угодами;на підставі заяви експортера, складеної у довільній формі, у разі технічних помилок у відомостях, зазначених у сертифікаті EUR.1 або EUR-MED або зміни, або відкликання, або визнання недійсною митної декларації, оформленої у митному режимі експорту (реекспорту) відповідно до [статті 269](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n2251) глави 40 розділу VIII Митного кодексу України. | 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 та/або заявлення експортером недостовірних відомостей про преференційне походження товару(ів) з України, на підставі яких видано сертифікат EUR.1 або EUR-MED на товари, які оподатковуються вивізним митом за зниженими ставками за Угодами;на підставі заяви експортера, складеної у довільній формі, у разі технічних помилок у відомостях, зазначених у сертифікаті EUR.1 або EUR-MED або зміни, або відкликання, або визнання недійсною митної декларації, оформленої у митному режимі експорту (реекспорту) відповідно до [статті 269](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n2251) глави 40 розділу VIII Митного кодексу України**;****якщо на заміну сертифіката EUR.1 видано сертифікат EUR.1 після експорту (реекспорту) відповідно до розділу IV цього Порядку через відсутність на момент експорту (реекспорту) інформації про кінцевий пункт призначення товару(ів), визначений під час їх транспортування або зберігання та після можливого поділу партії товару(ів), що знаходиться під митним контролем у третій країні (країнах) транзиту у випадках, визначених Конвенцією або Угодами.** |
| 3.Анульований сертифікат EUR.1 або EUR-MED втрачає чинність з дати його видачі. | 3. Анульований сертифікат EUR.1 або EUR-MED втрачає чинність з дати його видачі, **у випадку, визначеному абзацом п’ятим пункту 1 цього розділу анульований сертифікат EUR.1 втрачає чинність з дати видачі сертифіката EUR.1 на останню частину партії товару(ів), що знаходиться під митним контролем у третій країні (країнах) транзиту.** |
| IX. Загальні вимоги до заяви та декларації(й) |
| 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **/** [**Альтернативними правилами**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) **бо** 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](#n135) 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](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **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](#n135) цього Порядку). |
| **X. Права та обов’язки експортера** |
| 3. Експортер зобов’язаний складати заяву та декларацію(ї) лише на товар, який відповідає правилам визначення преференційного походження товарів, встановленим [Конвенцією](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) **або Альтернативними правилами до неї** або Угодами. | 3. Експортер зобов’язаний складати заяву та декларацію(ї) лише на товар, який відповідає правилам визначення преференційного походження товарів, встановленим [Конвенцією](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2187-19) 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. | **4. Експортер зобов’язаний під кожне постачання зберігати щонайменше протягом 1095 днів:** **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 – з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED;****копію декларації постачальника на матеріали – з дати її складання або з дати закінчення терміну її дії, якщо така декларація довгострокова.** |
| 5. Експортер зобов’язаний виконувати вимоги, зазначені в Конвенції **або Альтернативних правилах до неї** 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. | 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. |
| **XI. Права та обов’язки митниці** |
|  | **1. У встановленому законодавством порядку щонайменше 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);****декларацію(ї) постачальника на матеріали;** **копію виданого оригіналу сертифіката EUR.1 або EUR-MED;****електронний сертифікат EUR.1;****інформацію експортера, що надається для видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED після здійснення експорту (реекспорту) товару(ів) (ретроспективно) відповідно до** [**розділу IV**](#n120) **цього Порядку);****копію раніше виданого сертифіката EUR.1 або EUR-MED (у разі видачі дубліката сертифіката EUR.1 або EUR-MED відповідно до** [**розділу V**](#n127) **цього Порядку);****копію сертифіката EUR.1 або EUR-MED, виданого на підставі оригінального підтвердження походження, виданого або оформленого попередньо, відповідно до** [**розділу VI**](#n135) **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**](#n135) **цього Порядку);****рішення про відмову у видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED;****оригінал сертифіката EUR.1 або EUR-MED, анульованого відповідно до розділу VIII цього Порядку.****2. Документи в електронній формі, зазначені у пункті 1 цього розділу, митниця зберігає у програмно-інформаційному комплексі єдиної автоматизованої системи автоматизованої системи митного оформлення щонайменше протягом трьох років з дати видачі сертифіката EUR.1 або EUR-MED.****3. За запитом митного органу країни ввезення товару митниця проводить верифікацію (перевірку достовірності) сертифікатів EUR.1 або EUR-MED у порядку, встановленому постановою Кабінету Міністрів України від 09 грудня 2015 року** [**№ 1029**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1029-2015-%D0%BF) **«Про затвердження Порядку верифікації (перевірки достовірності) сертифікатів і декларацій про походження товару з України».****4. За зверненнями експортерів митниця у встановленому законодавством порядку надає консультації з питань застосування преференційних правил походження та видачі сертифікатів EUR.1 або EUR-MED».** |
| **Додаток 1 до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД****(пункт 3 розділу ІІI)** |
| 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».Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару. | 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».Зазначаються відомості про виробника товару **(найменування виробника та його реєстраційний номер облікової картки платника податків/код згідно з ЄДРПОУ; адреса місцезнаходження потужностей виробництва)**, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару. |
| **Додаток 2до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення (походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД(пункт 3 розділу III)** |
| ДЕКЛАРАЦІЯЯ, 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 поставляються1 | Описвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Вартістьвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження2 | Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження,у ціні кінцевого товаруна умовах франко-завод3 |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|   |   |   |   |   |
|   |   |   | **Усього:** | **Усього:** |

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.Зазначаються відомості про виробника товару, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару.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. | ДЕКЛАРАЦІЯЯ, 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 поставляються1 | Описвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Вартість **або вага**використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження2 | Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження,у ціні кінцевого товаруна умовах франко-завод3 **або у вазі нетто кінцевого товару** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|   |   |   |   |   |
|   |   |   | **Усього:** | **Усього:** |

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.Зазначаються відомості про виробника товару **(найменування виробника та його реєстраційний номер облікової картки платника податків/код згідно з ЄДРПОУ; адреса місцезнаходження потужностей виробництва)**, якщо декларацію складає експортер, який не є виробником товару.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. **Вага означає вагу матеріалів, що не мають преференційного статусу походження.** |
| **Додаток 4****до Порядку заповнення та видачі митницею сертифіката з перевезення(походження) товару EUR.1 або EUR-МЕД(пункт 3 розділу ІІI)** |
| ДОВГОСТОКОВА ДЕКЛАРАЦІЯпостачальника (виробника) товарів,що не мають преференційного статусу походженняДекларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов’язково.ДЕКЛАРАЦІЯЯ, 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 поставляються1 | Описвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Вартістьвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження2 | Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження,у ціні кінцевого товаруна умовах франко-завод3 |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|   |   |   | **Усього:** | **Усього:** |

 | ДОВГОСТОКОВА ДЕКЛАРАЦІЯпостачальника (виробника) товарів,що не мають преференційного статусу походженняДекларація постачальника (виробника) має бути складена відповідно до посилань, зазначених нижче. Проте самих посилань передруковувати не обов’язково.ДЕКЛАРАЦІЯЯ, 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 поставляються1 | Описвикористаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Товарна позиція згідно з УКТЗЕД використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження | Вартість **або вага**використаних матеріалів, що не мають преференційного статусу походження2 | Відсоток використаних матеріалів, що не мають преференційного походження,у ціні кінцевого товаруна умовах франко-завод3 **або у вазі нетто кінцевого товару** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|   |   |   | **Усього:** | **Усього:** |

 |
| **наказ Міністерства фінансів України від 07 жовтня 2014 року № 1013 « Про затвердження Порядку надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера»** |
| Відповідно до положень [Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_006-16#n10), [Альтернативних правил походження](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47) до Конвенції, схвалених Рішенням № 1/2023 Підкомітету Україна – ЄС з питань митного співробітництва від 16 листопада 2023 року про внесення змін до Протоколу I «Щодо визначення концепції «походження товарів» і методів адміністративного співробітництва» до [Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_011), а також інших міжнародних договорів України, укладених в установленому законом порядку, якими передбачено процедуру надання та анулювання статусу уповноваженого (схваленого) експортера, | Відповідно до положень **Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження** та міжнародних договорів України, укладених у встановленому законом порядку, якими передбачено процедуру надання та анулювання статусу уповноваженого (схваленого) експортера, |
| **Порядок надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера, затверджений наказом Міністерства фінансів України від 07 жовтня 2014 року № 1013**  |
| І. Загальні положення |
| 1. Цей Порядок визначає процедуру надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера відповідно до положень [Регіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_006-16), [**Альтернативних правил походження до Конвенції**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/845_002-23#n47)**, схвалених Рішенням № 1/2023 Підкомітету Україна - ЄС з питань митного співробітництва від 16 листопада 2023 року про внесення змін до Протоколу I «Щодо визначення концепції «походження товарів» і методів адміністративного співробітництва» до** [**Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/984_011)**, а також інших** міжнародних договорів України, укладених у встановленому законом порядку, якими передбачено надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера (далі - угоди). | 1. Цей Порядок визначає процедуру надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера відповідно до положеньРегіональної конвенції про пан-євро-середземноморські преференційні правила походження **та** міжнародних договорів України, укладених у встановленому законом порядку, якими передбачено надання та анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера (далі – угоди). |
| 2. Терміни в цьому Порядку вживаються у таких значеннях:…уповноважений (схвалений) експортер – підприємство-експортер, юридична особа, фізична особа - підприємець, що зареєстрована в Україні, за винятком митного брокера, яка здійснює постійні відправлення товарів на умовах угод та має право самостійно оформлювати декларацію незалежно від вартості товару та відповідає вимогам цього Порядку. | 2. Терміни в цьому Порядку вживаються у таких значеннях:...уповноважений (схвалений) експортер – підприємство-експортер, юридична особа, фізична особа - підприємець, що зареєстрована в Україні **та взята на облік митницею**, за винятком митного брокера, яка здійснює постійні відправлення товарів на умовах угод та має право самостійно оформлювати декларацію незалежно від вартості товару та відповідає вимогам цього Порядку. |
| ІІІ. Порядок анулювання митницею статусу уповноваженого (схваленого) експортера |
| 1. Статус уповноваженого (схваленого) експортера анулюється у разі:подання підприємством-експортером заяви у довільній формі про анулювання його статусу уповноваженого (схваленого) експортера; припинення юридичної особи - уповноваженого (схваленого) експортера згідно із законодавством України;порушення правил визначення преференційного походження товарів, встановлених угодами, що експортуються уповноваженим (схваленим) експортером;оформлення декларації на товар(и), відсутній (відсутні) в інформаційному аркуші;невиконання обов’язків, встановлених [розділом IV](#n59) цього Порядку. | 1. Статус уповноваженого (схваленого) експортера анулюється у разі:подання підприємством-експортером заяви у довільній формі про анулювання його статусу уповноваженого (схваленого) експортера; **у разі встановлення митницею факту** припинення юридичної особи – уповноваженого (схваленого) експортера згідно із законодавством України;порушення правил визначення преференційного походження товарів, встановлених угодами, що експортуються уповноваженим (схваленим) експортером;оформлення декларації на товар(и), відсутній (відсутні) в інформаційному аркуші;невиконання обов’язків, встановлених [розділом IV](#n59) цього Порядку. |
| IV. Права та обов'язки уповноваженого (схваленого) експортера |
| 7. Уповноважений (схвалений) експортер зобов’язаний у порядку, встановленому [**статтями 345-355**](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n2885) **Митного кодексу України**, забезпечити митниці проведення документальних перевірок, пов’язаних з виробництвом товару(ів), на який(і) оформлено декларацію(ї) при експорті з України. | 7. Уповноважений (схвалений) експортер зобов’язаний у порядку, встановленому [статтями 345-355](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/4495-17#n2885) Митного кодексу України, забезпечити **надання митниці документів, необхідних для проведення** документальних перевірок, пов’язаних з виробництвом товару(ів), на який(і) оформлено декларацію(ї) при експорті з України. |

**В. о. директора Департаменту**

**митної політики**

**Міністерства фінансів України Сергій БЕДАШ**