

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2020/2159 НА КОМИСИЯТА**от 16 декември 2020 година****за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 на Съвета относно тарифната и статистическа номенклатура и Общата митническа тарифа**

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2658/87 на Съвета от 23 юли 1987 г. относно тарифната и статистическа номенклатура и Общата митническа тарифа ⁽¹⁾, и по-специално член 9, параграф 1, букви а) и б) от него,

като има предвид, че:

- (1) С Регламент (ЕИО) № 2658/87 се създава номенклатура на стоките („Комбинираната номенклатура“ или „КН“), за да бъдат едновременно изпълнени изискванията във връзка с Общата митническа тарифа, със статистиката на външната търговия на Съюза и с други политики на Съюза, засягащи вноса или износа на стоки.
- (2) С Регламент (ЕИО) № 2658/87 се установява и Интегрирана тарифа на Европейския съюз („ТАРИК“), която изпълнява изискванията във връзка с Общата митническа тарифа, със статистиката на външната търговия, с търговската, селскостопанската и други политики на Съюза, засягащи вноса или износа на стоки.
- (3) Статистическите подпозиции по ТАРИК са създадени като най-подходящ инструмент, който позволява на Съюза да следи статистиката, свързана само с вноса на конкретни стоки; тези статистически кодове по ТАРИК са установени в приложение 10 „Статистически кодове по ТАРИК“ в част трета „Тарифни приложения“ от приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87.
- (4) С Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1369 на Комисията ⁽²⁾ бяха въведени нови подпозиции по ТАРИК за предпазни маски за лице в приложение 10 в част трета от приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87. С цел да се гарантира, че тези нови кодове ще бъдат въведени отново в Комбинираната номенклатура, приложима от 1 януари 2021 г., е необходимо да бъде изменено приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87, което се изменя, считано от 1 януари 2021 г., с Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1577 на Комисията ⁽³⁾.
- (5) В Съюза пандемията от COVID-19 продължава, а държавите членки полагат усилия да спрат нейното разпространение. Поради това търсенето и употребата на определени медицински стоки в държавите членки, по-специално на предпазни маски за лице, диагностични реактиви и комплекти за диагностициране, е голямо и се увеличава, като е вероятно да остане голямо и в бъдеще. Вносът на такива стоки поражда допълнителни предизвикателства за митническите органи.
- (6) С цел да се улесни и хармонизира митническият контрол в държавите членки на равнището на Съюза, е целесъобразно да се създадат допълнителни подпозиции по ТАРИК, които биха позволили по-бързо разграничаване на съответните продукти от други продукти в същата подпозиция, като по този начин се смекчи въздействието от евентуални забавяния във веригата на доставки по време на пандемията от COVID-19.
- (7) Като се има предвид значението на ваксините срещу SARS-CoV-2, би било целесъобразно да се създаде код по КН, за да се наблюдава и техният износ.
- (8) Следва да се създадат допълнителни подпозиции по ТАРИК, за да се гарантира по-добро наблюдение на търговските потоци от предпазни маски за лице, диагностични реактиви и комплекти за диагностициране.

⁽¹⁾ ОВ L 256, 7.9.1987 г., стр. 1.

⁽²⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1369 на Комисията от 29 септември 2020 г. за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 на Съвета относно тарифната и статистическа номенклатура и Общата митническа тарифа (ОВ L 319, 2.10.2020 г., стр. 2).

⁽³⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1577 на Комисията от 21 септември 2020 г. за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 на Съвета относно тарифната и статистическа номенклатура и Общата митническа тарифа (ОВ L 361, 30.10.2020 г., стр. 1).

- (9) Тези допълнителни подпозиции по ТАРИК биха улеснили също така изпълнението от страна на държавите членки на Решение (ЕС) 2020/491 на Комисията⁽⁴⁾. Тъй като предпазните маски за лице са сред най-внасяните медицински продукти, конкретното им идентифициране в ТАРИК би позволило да се съкрати процесът по деклариране чрез разграничаване на тези продукти от други продукти, класирани понастоящем в същата подпозиция.
- (10) Поради това приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 следва да бъде съответно изменено.
- (11) Митническите органи и икономическите оператори следва да имат възможност да прилагат измененията на Комбинираната номенклатура, установени в настоящия регламент, от датата на прилагане на Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1577, за да се осигури непрекъснатост в събирането на статистически данни за съответните стоки. Поради това настоящият регламент следва да влезе в сила по спешност и да се прилага от 1 януари 2021 г.
- (12) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Комитета по Митническия кодекс,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 се изменя, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила в деня след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от 1 януари 2021 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 16 декември 2020 година.

За Комисията,
от името на председателя,
Gerassimos THOMAS
Генерален директор
Генерална дирекция „Данъчно облагане и митнически
съюз“

⁽⁴⁾ Решение (ЕС) 2020/491 на Комисията от 3 април 2020 г. за освобождаване от вносни мита и от ДДС при внос на стоки, необходими за борбата с последиците от пандемията от COVID-19 през 2020 г. (ОВ L 103I, 3.4.2020 г., стр. 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2658/87 се изменя, както следва:

- 1) В част втора, раздел VI, глава 30 редовете за кодове по КН 3002 13 00, 3002 14 00 и 3002 15 00 се заменят със следното:

„3002 13 00	-- Имунологични продукти, несмесени, непредставени под формата на дози, нито пригодени за продажба на дребно (*)	Осв.	-
3002 14 00	-- Имунологични продукти, смесени, непредставени под формата на дози, нито пригодени за продажба на дребно (*)	Осв.	-
3002 15 00	-- Имунологични продукти, представени под формата на дози или пригодени за продажба на дребно (*)	Осв.	-

(*) Статистически кодове по ТАРИК: вж. приложение 10.“

- 2) В част втора, раздел VI, глава 30 редът за код по КН 3002 20 00 се заменя със следното:

„3002 20	- Ваксини за хуманната медицина:		
★ 3002 20 10	-- Ваксини срещу свързани с ТОРС коронавируси (вид на вируса на тежкия остър респираторен синдром (SARS-CoV))	Осв.	p/st (*)
★ 3002 20 90	-- Други	Осв.	-

(*) Доза (в случай на многодозови опаковки — доза за възрастни).“

- 3) В част втора, раздел VI, глава 38 редът за код по КН 3822 00 00 се заменя със следното:

„3822 00 00	Диагностични или лабораторни реактиви върху всякакъв носител, приготвени диагностични или лабораторни реактиви, дори представени върху носител, различни от посочените в № 3002 или № 3006; сертифицирани еталонни материали (*)	Осв.	-
-------------	--	------	---

(*) Статистически кодове по ТАРИК: вж. приложение 10.“

- 4) В част втора, раздел XI, глава 63 редовете за кодове по КН 6307 90 93 и 6307 90 95 се заменят със следното:

★ „6307 90 93	----- Филтриращи маски за лице (FFP) по стандарт EN149; други маски, които са в съответствие с подобен стандарт за маски като средства за защита на дихателните органи с цел защита от частици (*)	6,3	p/st
★ 6307 90 95	----- Други (*)	6,3	p/st

(*) Статистически кодове по ТАРИК: вж. приложение 10.“

- 5) В част трета, в приложение 10 се вмъкват следните редове:

„3002 13 00	-- Имунологични продукти, несмесени, непредставени под формата на дози, нито пригодени за продажба на дребно:		
3002 13 00 10	--- Диагностични реактиви от видовете, използвани за диагностициране на инфекции, предизвикани от вида на вируса на тежкия остър респираторен синдром (SARS-CoV)		-
3002 13 00 90	--- Други		-
3002 14 00	-- Имунологични продукти, смесени, непредставени под формата на дози, нито пригодени за продажба на дребно:		

3002 14 00 10	--- Диагностични реактиви от видовете, използвани за диагностициране на инфекции, предизвикани от вида на вируса на тежкия остър респираторен синдром (SARS-CoV)	-
3002 14 00 90	--- Други	-
3002 15 00	-- Имунологични продукти, представени под формата на дози или пригодени за продажба на дребно:	
3002 15 00 10	--- Диагностични реактиви за вида на вируса на тежкия остър респираторен синдром (SARS-CoV), дори представени под формата на комплекти	-
3002 15 00 90	--- Други	-“

„3822 00 00	Диагностични или лабораторни реактиви върху всякакъв носител, приготвени диагностични или лабораторни реактиви, дори представени върху носител, различни от посочените в № 3002 или № 3006; сертифицирани еталонни материали:	
3822 00 00 10	- Диагностични реактиви за вида на вируса на тежкия остър респираторен синдром (SARS-CoV), дори представени под формата на комплекти	-
3822 00 00 90	- Други	-“

	„ --- Предпазни маски за лице:	
6 307 90 93	----- Филтриращи маски за лице (FFP) по стандарт EN149; други маски, които са в съответствие с подобен стандарт за маски като средства за защита на дихателните органи с цел защита от частици:	
	----- От нетъкан текстил:	
	----- Филтриращи маски за лице FFP2 и FFP3 по стандарт EN149 и подобни маски:	
6 307 90 93 11	----- Филтриращи маски за лице FFP2 и FFP3 по стандарт EN149	p/st
6 307 90 93 19	----- Други	p/st
6 307 90 93 20	----- Други	p/st
6 307 90 93 90	----- Други	p/st
6 307 90 95	----- Други:	
	----- От нетъкан текстил:	
	----- Медицински маски за лице по стандарт EN14683; други маски, които са в съответствие с подобен стандарт за медицински маски за лице:	
6 307 90 95 11	----- Медицински маски за лице по стандарт EN14683	p/st
6 307 90 95 19	----- Други	p/st
6 307 90 95 20	----- Други	p/st
	----- Други:	
6 307 90 95 91	----- Ръчно изработени	p/st
6 307 90 95 95	----- Други	p/st“