

МИТНИЧЕСКИ ОСВОБОЖДАВАНИЯ

XIV. ТЕРАПЕВТИЧНИ ВЕЩЕСТВА ОТ ЧОВЕШКИ ПРОИЗХОД И РЕАКТИВИ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КРЪВНИТЕ И ТЪКАННИТЕ ГРУПИ

НОРМАТИВНА БАЗА:

Регламент (ЕО) № 1186/2009 на Съвета от 16 ноември 2009 година за установяване на система на Общността за митнически освобождавания - чл. 2 и чл.чл. 54-56

Закон за данък върху добавената стойност – чл. 58, ал. 14, т. 21

Постановление № 75 на МС от 06.04.2007 г. за прилагане на членове 43-52, 53, 55, 57, 59, 61, 67, 68 и 74 от Регламент (ЕО) № 1186/2009 на Съвета от 16 ноември 2009 г. за установяване на система на Общността за митнически освобождавания (кодифицирана версия)

Делегиран регламент (ЕС) 2016/341 на Комисията от 17 декември 2015 година за допълнение на Регламент (ЕС) № 952/2013 на Европейския парламент и на Съвета чрез преходни правила за някои разпоредби от Митническия кодекс на Съюза, за случаите, когато съответните електронни системи все още не са в действие, и за изменение на Делегиран регламент (ЕС) 2015/2446 – чл.чл. 14 и 15

Закон за митниците - чл. 181б

1. ОПРЕДЕЛЕНИЯ

„**Вносни мита**“ са митата и таксите с равностоен ефект, както и селскостопанските такси и други налози при внос, предвидени съгласно общата селскостопанска политика или съгласно специфични режими, приложими за определени стоки, получени при преработката на селскостопански продукти.

„**Терапевтични вещества от човешки произход**“ са човешка кръв и нейните производни (същинска човешка кръв, сушена човешка плазма, човешки албумин и стабилизирани разтвори от човешки плазмени протеини, човешки имуноглобулин и човешки фибриноген).

„**Реактиви за определяне на кръвните групи**“ са всякакви реактиви от човешки, животински, растителен или от друг произход, използвани за определяне на кръвните групи и за откриване на кръвна несъвместимост.

„**Реактиви за определяне на тъканните групи**“ са всякакви реактиви от човешки, животински, растителен или от друг произход, използвани за определяне на тъканните групи.

2. ОБЩИ УСЛОВИЯ

Предоставя се освобождаване от вносни мита при допускане за свободно обращение от трета държава в Република България (част от митническата територия на Европейския съюз) за:

- терапевтични вещества от човешки произход;
- реактиви за определяне на кръвните групи;
- реактиви за определяне на тъканните групи.

Освобождаването се ограничава до продукти, които:

- са предназначени за одобрени от министъра на здравеопазването на Република България институти или лаборатории изключително за нетърговски медицински или научни цели;
- са придружени от сертификат за годност, издаден от надлежно упълномощен орган в третата държава на произхода им;
- са поставени в контейнери, снабдени със специален обозначаващ ги етикет.

ЗАБЕЛЕЖКА:

Освобождаването включва специалните опаковки, пригодени за превоз на терапевтичните вещества от човешки произход или реактивите за определяне на кръвните и тъканните групи, както и всякакви евентуално съдържащи се в пратката разтворители и принадлежности, необходими за употребата им.

В рамките на разрешения безмитен внос, внасянето на терапевтични вещества с човешки произход и реактиви за определяне на кръвната група и тъканно типизиране, от трета държава в Република България се освобождава и от данък върху добавената стойност (ДДС).

3. ДОКУМЕНТИ И ФОРМУЛЯРИ

При допускане за свободно обращение на терапевтични вещества от човешки произход и реактиви за определяне на кръвните и тъканните групи, до датите на подобрение на националните системи във връзка с вноса, когато се използват средства, различни от средствата за електронна обработка на данни, митническите декларации се подават чрез формулярите на Единния административен документ (ЕАД), поместени в приложение 9, допълнения Б1-Г1, според конкретния случай, на Делегиран регламент (ЕС) 2016/341 на Комисията.

ЗАБЕЛЕЖКА:

Код, който се попълва в Клетка 37 „Режим“, второ подразделение на ЕАД - С16.

Одобрението на институтите или лабораториите да получават безмитно такива артикули се извършва със заповед на министъра на здравеопазването по писмено искане за даване на одобрение от ръководителя на института или лабораторията или от упълномощено от него длъжностно лице.

Писменото искане следва да съдържа най-малко данни относно наименованието, седалището, данъчния номер и единния идентификационен код (ЕИК) на института или лабораторията и се придружава от:

- пълно и подробно описание на характера и обема на дейността на института или лабораторията в съответната област, включително с посочване на конкретни постигнати резултати и поставени цели;
- декларация от ръководителя на института или лабораторията или от упълномощено от него длъжностно лице за липса на митнически или данъчни задължения;
- доказателства, че счетоводните системи на института или лабораторията дават възможност за точно и пълно отразяване на операциите, извършвани с внесените стоки;
- документи, от които е видно, че института или лабораторията отговаря на изискванията - описание на вида на стоките, които института или лабораторията има намерение да внася без заплащане на вносни мита, и тяхното предназначение;

- други документи, които министърът на здравеопазването счита за необходими, за да се определи в зависимост от спецификата на областта, за която ще се използват стоките, дали са изпълнени изискванията за даване на одобрение.

Заповедта, с която се дава или отказва одобрение, се издава в срок един месец от датата на постъпване на искането в администрацията на Министерство на здравеопазването.

Заповедта, с която се отказва одобрение, трябва да съдържа конкретните основания за отказ.

Заповедта, с която се отказва одобрение, се съобщава на ръководителя на института или лабораторията, подал заявлението, в срок 14 дни от датата на нейното издаване.

Заповедта, с която се дава одобрение, съдържа:

- основание за издаването съгласно Регламент (ЕО) № 1186/2009;

- наименованието, седалището, данъчния номер и единния идентификационен код (ЕИК) на одобрения институт или лаборатория;

- описание на вида на стоките, които ще се допускат за свободно обращение без заплащане на мита, и тяхното предназначение;

- регистрационен номер, дата на издаване и срок на валидност;

- подпис и печат на министъра на здравеопазването.

Заповедта, с която се дава одобрение, се завежда в специален регистър.

Министерство на здравеопазването изпраща по електронен път и на хартиен носител заверено копие от всяка заповед в Централното митническо управление на Агенция „Митници“ в срок 15 дни от издаването им.

Централното митническо управление на Агенция „Митници“ поддържа публичен регистър, който се публикува на интернет страницата на агенцията, в който се включват всички заповеди, с които са дадени одобрения на институтите и лабораториите от министъра на здравеопазването.

Министърът на здравеопазването може по собствена инициатива, както и въз основа на предоставената от митническите органи информация или по информация, предоставена от други органи и лица, с мотивирана заповед да отнеме даденото одобрение за освобождаване от заплащане на вносни мита, когато установи, че института или лабораторията не отговарят на условията за одобрение.

4. ДОПУСКАНЕ ЗА СВОБОДНО ОБРАЩЕНИЕ

Допускането за свободно обращение с освобождаване от заплащане на вносни мита на терапевтични вещества от човешки произход и реактиви за определяне на кръвните и тъканните групи, се разрешава от началника на митницата или от оправомощено от него длъжностно лице, в чийто район е установено постоянното седалище на лицето, което има право на освобождаване от заплащане на вносни мита.

За целите на митническото оформяне и освобождаването от вносни мита на терапевтични вещества от човешки произход и реактиви за определяне на кръвните и тъканните групи, се подава **заявление** до началника на съответната митница, което съдържа данни относно мястото и целите на използването на терапевтични вещества от човешки произход и реактиви за определяне на кръвните и тъканните групи.

Заявлението следва да бъде придружено от:

- документ, че терапевтичните вещества от човешки произход и реактивите за определяне на кръвните и тъканните групи са предназначени за одобрени от министъра на здравеопазването институти или лаборатории изключително за нетърговски медицински или научни цели;

- сертификат за годност, издаден от надлежно упълномощен орган в третата държава на произхода им.

Заявлението се подава от ръководителя на института или лабораторията, получила одобрение от министъра на здравеопазването, или от упълномощено от него длъжностно лице.

5. НАДЗОР

Митническите органи предприемат всички необходими мерки с цел допуснатите за свободно обращение с освобождаване от заплащане на вносни мита терапевтични вещества от човешки произход и реактиви за определяне на кръвните и тъканните групи, да не могат да се употребяват за други цели, без преди това да са платени съответните вносни мита, освен когато промяната в употребата е в съответствие с определените условия в Регламент (ЕО) № 1186/2009.

Митническите органи уведомяват министъра на здравеопазването, като изпращат събраната от тях информация и документация и в случаите, когато констатират:

- несъответствие между документите и действителните обстоятелства;
- че съответния институт или лаборатория са престанали да отговарят на изискванията за внасяне на стоки без заплащане на вносни мита.