

## **ТЕМА 3.**

# **ЗДІЙСНЕННЯ МИТНИХ ПРОЦЕДУР ЩОДО ПЕВНИХ ВИДІВ ТОВАРІВ**



**1. Особливості ввезення в Україну лікарських засобів**

**2. Порядок митного контролю і митного оформлення електроенергії, що переміщується через митний кордон України**

**3. Заходи митних органів щодо сприяння захисту прав інтелектуальної власності під час переміщення товарів через митний кордон України**

**4. Порядок переміщення через державний кордон України текстових, аудіо- та аудіовізуальних матеріалів**

**5. Порядок ввезення з-за кордону та реалізації в Україні радіоелектронних засобів та випромінювальних пристроїв**

**6. Ввезення та оподаткування гуманітарної допомоги**

**7. Митне оформлення транспортних засобів, що переміщуються через митний кордон України**

**8. Здійснення митного контролю та пропуску предметів, товарів і транспортних засобів, що належать організаціям та особам, які користуються на території України митними пільгами**



# **1. Особливості ввезення в Україну лікарських засобів**

## Нормативна база

Закон України “Про лікарські засоби”

Ліцензійні умови провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджені постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 р. № 929


Закон України "Про внесення змін до Закону України "Про лікарські засоби" щодо обмеження обігу лікарських засобів, виробництво яких розташовано на території Російської Федерації або Республіки Білорусь, а також щодо вивезення лікарських засобів з України" від 22.05.2022 № 2271-IX

Порядок проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затверджений наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за № 1010/17026




З 24 лютого 2022 року, відповідно до Закону України "Про правовий режим воєнного стану", в Україні **введено режим воєнного стану.**

Згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я від 13.03.2022 № 481 до припинення та скасування воєнного стану в Україні зупинено дію наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 квітня 2011 року № 237 «Про затвердження Порядку ввезення на територію України незареєстрованих лікарських засобів, стандартних зразків, реагентів».




**Лікарський засіб** - будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, чи будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), яка може бути призначена для запобігання вагітності, відновлення, корекції чи зміни фізіологічних функцій у людини шляхом здійснення фармакологічної, імунологічної або метаболічної дії або для встановлення медичного діагнозу (стаття 2 [Закону України "Про лікарські засоби"](#)).





На територію України можуть **ввозитися лікарські засоби**, зареєстровані в Україні, за наявності сертифіката якості серії лікарського засобу, що видається виробником, та ліцензії на імпорту лікарських засобів (крім АФІ), що видається імпортеру (виробнику або особі, що представляє виробника лікарських засобів на території України), у порядку, встановленому законодавством. У додатку до ліцензії зазначаються перелік лікарських засобів, дозволених до імпорту ліцензіату, а також особливі умови провадження діяльності.



**Підставою для видачі ліцензії на імпорт лікарських засобів є:**


наявність відповідної матеріально-технічної бази,

кваліфікованого персоналу,

умови щодо контролю за якістю лікарських засобів, що будуть ввозитися на територію України.


Відповідність матеріально-технічної бази, кваліфікації персоналу, а також умов щодо контролю за якістю лікарських засобів, що будуть ввозитися на територію України, встановленим вимогам та заявленим характеристикам у поданих заявником документах для одержання ліцензії *підлягає обов'язковій перевірці до видачі ліцензії у межах строків, передбачених для видачі ліцензії, за місцем провадження діяльності органом ліцензування у порядку, визначеному центральним органом виконавчої влади у галузі охорони здоров'я*.

**Термін придатності лікарських засобів, що ввозяться на територію України, має становити не менше половини терміну, визначеного виробником, за умови, якщо виробник визначив термін менше одного року, або не менш як шість місяців, за умови, якщо виробник визначив термін більше одного року (стаття 17 Закону України "Про лікарські засоби").**




**Контроль за ввезенням на митну територію України лікарських засобів здійснюється центральним органом виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері контролю якості та безпеки лікарських засобів.**


**Усі лікарські засоби, що ввозяться на митну територію України з метою їх подальшої реалізації (торгівлі) або використання у виробництві готових лікарських засобів, підлягають державному контролю якості.**



Особи, винні в порушенні законодавства про лікарські засоби, несуть *дисциплінарну, адміністративну, цивільно-правову або кримінальну відповідальність* згідно із законодавством.



*На період дії воєнного стану в Україні Кабінет Міністрів України за поданням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може тимчасово зупинити експорт лікарських засобів у разі незабезпечення потреб системи охорони здоров'я України в таких лікарських засобах у повному обсязі (частина друга статті 18 Закону України "Про лікарські засоби" діє до завершення тримісячного строку після припинення чи скасування воєнного стану).*



На територію України **можуть ввозитися** зареєстровані в Україні лікарські засоби, які підлягають закупівлі за результатами закупівельної процедури, проведеної спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, лише на виконання угоди щодо закупівлі між центральним органом виконавчої влади України, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, та відповідною спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, за наявності сертифіката якості серії лікарського засобу, що видається виробником.



## *Ввезення незареєстрованих лікарських засобів*


**Незареєстровані лікарські засоби** - лікарські засоби (субстанції у формі пелет, преміксу, грануляту тощо, референтні препарати, зразки плацебо (препарати порівняння), що не пройшли процедуру державної реєстрації в Україні відповідно до законодавства.



## **Незареєстровані лікарські засоби можуть ввозитись на митну територію України для:**

- *переміщення транзитом через територію України* або поміщення у митний режим митного складу з подальшим реекспортом у порядку, визначеному Митним кодексом України. При цьому дозволяється ввезення на митну територію України для поміщення у митний режим митного складу з подальшим реекспортом лише тих лікарських засобів, що зареєстровані в країні виробника, супроводжуються сертифікатом якості та ввезення яких на митну територію України не суперечить положенням Конвенції Ради Європи про підроблення медичної продукції та подібні злочини, що загрожують охороні здоров'я. Реекспорт таких лікарських засобів повинен бути здійснений не пізніше ніж за шість місяців до закінчення строку їх придатності;

- *проведення доклінічних досліджень фармацевтичної розробки і клінічних випробувань;*
- *реєстрації лікарських засобів в Україні (зразки препаратів у лікарських формах);*
- *експонування на виставках, ярмарках, конференціях тощо без права реалізації;*
- *медичного забезпечення (без права реалізації) підрозділів збройних сил інших держав, які відповідно до закону допущені на територію України;*





- *лікування рідкісних захворювань* за рішенням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері охорони здоров'я. Це положення стосується лише лікарських засобів, розроблених виключно для лікування рідкісних (орфанних) захворювань, які в установленому порядку допущені до застосування на території Сполучених Штатів Америки або держав - членів Європейського Союзу, незалежно від того, чи зареєстровані вони як лікарські засоби компетентними органами Сполучених Штатів Америки або Європейського Союзу;


- *індивідуального використання громадянами;*

**Постачання незареєстрованих лікарських засобів за результатами закупівлі, проведеної особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, для виконання програм та здійснення централізованих заходів з охорони здоров'я за кошти державного бюджету, або закупівлі, проведеної із залученням особи, уповноваженої на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, за кошти місцевих бюджетів, за умови наявності сукупності таких обставин:**


- *в Україні відсутні альтернативні засоби для профілактики та/або лікування відповідних захворювань (відсутні зареєстровані в Україні лікарські засоби із відповідною діючою речовиною);*
- *потреба у таких лікарських засобах в Україні є обмеженою, тобто лікарський засіб передбачений для використання незначною кількістю пацієнтів;*

- 
- *відповідні лікарські засоби в установленому порядку допущені до застосування на території однієї з таких країн: Сполучені Штати Америки, Швейцарська Конфедерація, Японія, Австралія, Канада або за централізованою процедурою у державах - членах Європейського Союзу та застосовуються в одній із зазначених країн;*
  - *проведення програм розширеного доступу пацієнтів до незареєстрованих лікарських засобів, затверджених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я;*

- 
- проведення програм доступу суб'єктів дослідження (пацієнтів) до досліджуваного лікарського засобу після завершення клінічного випробування, затверджених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я. (частина шоста статті 17 Закону України "Про лікарські засоби").



**У випадках стихійного лиха, катастроф, епідемічного захворювання тощо за окремим рішенням Міністерства охорони здоров'я України дозволяється ввезення незареєстрованих в Україні лікарських засобів зарубіжних країн за наявності документів, що підтверджують їх реєстрацію і використання в цих країнах.**



За окремим рішенням Міністерства охорони здоров'я України, дозволяється **ввезення незареєстрованих в Україні лікарських засобів іноземних держав з метою медичного забезпечення (медичного застосування) військовослужбовців та осіб рядового і начальницького складу, які виконують завдання під час проведення антитерористичної операції, здійснення заходів із забезпечення національної безпеки і оборони, відсічі і стримування збройної агресії Російської Федерації у Донецькій та Луганській областях, під час дії надзвичайного стану, особливого періоду, за наявності документів, що підтверджують реєстрацію і використання лікарських засобів у таких державах.**






## *Ввезення громадянами на митну територію України незареєстрованих лікарських засобів*

Митне оформлення незареєстрованих лікарських засобів, призначених для індивідуального використання громадянами, які належать до особистих речей громадян (переміщуються в ручній поклажі та/або в супроводжуваному або несупроводжуваному багажі громадянина), здійснюється без отримання митними органами листа-повідомлення Міністерства охорони здоров'я України щодо можливості ввезення на митну територію України незареєстрованих лікарських засобів, стандартних зразків, реагентів або відповідного електронного повідомлення.


**Ввезення незареєстрованих в Україні лікарських засобів, призначених для проведення клінічних випробувань, здійснюється за наявності рішення Міністерства охорони здоров'я України про проведення клінічних випробувань, прийнятого відповідно до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за № 1010/17026 ( у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України 12 липня 2012 року № 523), яким дозволяється проведення клінічних випробувань лікарських засобів.**




## **2. Порядок митного контролю і митного оформлення електроенергії, що переміщується через митний кордон України**




**Умовою для переміщення електроенергії (крім технологічного) через митний кордон України є оформлена митним органом тимчасова декларація (ТД) або періодична митна декларація (ПМД).**




**Тимчасова декларація (ТД)** — письмова заява встановленої форми, яка подається митному органу особою, уповноваженою на декларування електроенергії, і містить відомості про її обсяги, мету переміщення через митний кордон України та інші відомості, необхідні для здійснення митного контролю, митного оформлення, митної статистики, і за якою обсяги електроенергії пропускаються через митний кордон України у спрощеному порядку для вільного обігу



**Періодична митна декларація (ПМД)** — письмова заява, що містить відомості про електроенергію і мету її переміщення через митний кордон України, необхідні для здійснення митного контролю, митного оформлення, митної статистики, і застосовується у випадках, передбачених цим Порядком



Суб'єкти зовнішньоекономічної діяльності, що здійснюють *експортно-імпортні операції з електроенергією* чи переміщують її транзитом через територію України, **провадять декларування в Центральній енергетичній митниці** або в інших митних органах за погодженням з цією митницею.




*Митний контроль і митне оформлення електроенергії, що передається за зовнішньоекономічними договорами (контрактами) як готова продукція з давальницької сировини або в рахунок бартерних операцій, здійснюються в **Центральній енергетичній митниці** або в інших митних органах за погодженням із цією митницею.*



## **Електроенергія перебуває під митним контролем:**


*при надходженні в Україну* — з моменту її фактичного переміщення на митну територію України до моменту здійснення в повному обсязі митного оформлення;

*при переміщенні за межі України* — з моменту пред'явлення для оформлення документів до здійснення в повному обсязі митного оформлення відповідно до обраного митного режиму та переміщення через митний кордон України.

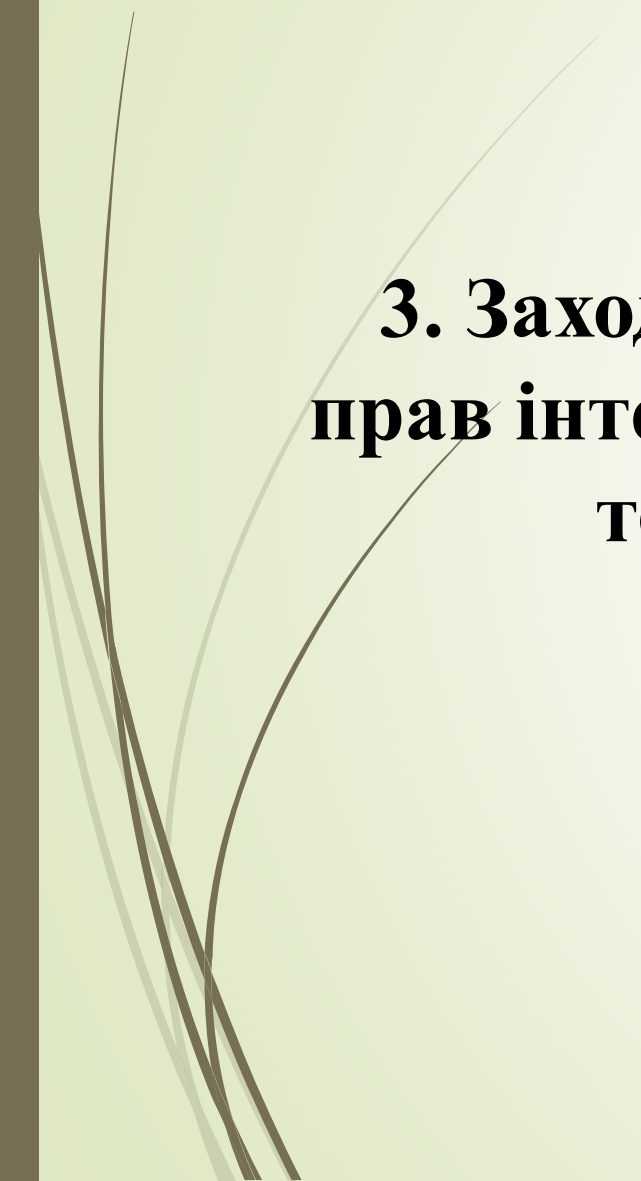



**Фактичний контроль за обсягами електроенергії, що переміщується через митний кордон України, здійснюється посадовими особами митних органів шляхом перевірки документів, фіксування показань приладів розрахункового (комерційного) обліку та ведення обліку цих показань.**

Для здійснення митного контролю та митного оформлення обсягів електроенергії, що переміщується через митний кордон України, НЕК "Укренерго" засобами факсимільного зв'язку надсилає до Центральної енергетичної митниці не пізніше 10 числа місяця, що настає за звітним, **довідку-підтвердження**, яка містить відомості про обсяги електроенергії, фактично переміщеної через митний кордон України у звітному періоді (у тому числі обсяги технологічного переміщення електроенергії та обсяги електроенергії за зовнішньоекономічними договорами (контрактами), напрямок її переміщення (експорт, імпорт, транзит), назви міждержавних електричних мереж у разі їх відсутності в цих договорах (контрактах) і номери зовнішньоекономічних договорів (контрактів).



**Сплата податків і зборів (обов'язкових платежів) під час митного оформлення електроенергії, що переміщується через митний кордон України, здійснюється на загальних підставах згідно із законодавством.**



### **3. Заходи митних органів щодо сприяння захисту прав інтелектуальної власності під час переміщення товарів через митний кордон України**

## Нормативна база

Митний кодекс України

Наказ МФУ № 648 від 30.05.2012р. "Про затвердження Порядку реєстрації у митному реєстрі об'єктів права інтелектуальної власності, які охороняються відповідно до закону«

Наказ МФУ № 281 від 09.06.2020р. "Про затвердження Порядку застосування заходів щодо сприяння захисту прав інтелектуальної власності та взаємодії митних органів з правовласниками, декларантами та іншими заінтересованими особами та Змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства фінансів України"




## *Порядок реєстрації у митному реєстрі об'єктів прав інтелектуальної власності*

Центральний орган виконавчої влади, що реалізує державну митну політику, *веде митний реєстр об'єктів права інтелектуальної власності*, які охороняються відповідно до закону, *на підставі заяв правовласників*.

Відповідно до Порядку реєстрації у митному реєстрі об'єктів права інтелектуальної власності, які охороняються відповідно до закону", правовласник, який має підстави вважати, що під час переміщення товарів через митний кордон України порушуються чи можуть бути порушені його права на об'єкт прав інтелектуальної власності, має право безоплатно *подати до Держмитслужби заяву про реєстрацію об'єкта прав інтелектуальної власності у митному реєстрі.*





Заява (додаток 1 до Наказу Міністерства фінансів № 282 від 09.06.2020) про реєстрацію об'єкта прав інтелектуальної власності у митному реєстрі може бути подана з метою реєстрації у митному реєстрі таких об'єктів прав інтелектуальної власності як об'єкти авторського права і суміжних прав, винаходи, промислові зразки, торговельні марки, географічні зазначення, сорти рослин, компонування напівпровідникових виробів.


**До заяви про реєстрацію об'єкта прав інтелектуальної власності у митному реєстрі додаються такі документи:**

1) *копія документа, який підтверджує реєстрацію в Україні прав інтелектуальної власності, або копія документа, який підтверджує дію в Україні правової охорони прав інтелектуальної власності на об'єкт, що має міжнародну реєстрацію, та засвідчує майнові права на об'єкт прав інтелектуальної власності у відповідного правовласника (далі - охоронний документ);*

2) *належним чином оформлена довіреність або її завірена копія у разі, коли заявником є уповноважений правовласником представник, який подає таку заяву від імені правовласника;*

3) *опис об'єкта прав інтелектуальної власності*, опис та фотографічне зображення кожного окремого виду оригінальних товарів, що містять такий об'єкт прав інтелектуальної власності та щодо яких подана заява про реєстрацію об'єкта прав інтелектуальної власності у митному реєстрі, для цілей ідентифікації митними органами товарів, що містять такий об'єкт прав інтелектуальної власності;

4) *опис методу ідентифікації наявності об'єкта прав інтелектуальної власності* у кожному окремому товарі, щодо якого подана заява про реєстрацію об'єкта прав інтелектуальної власності у митному реєстрі, - у разі якщо для реєстрації у митному реєстрі подається винахід, промисловий зразок, сорт рослин або компонування напівпровідникових виробів;





5) *фотографічне зображення товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, контрафактних, піратських товарів тощо (за наявності).*



## **Реєстрація об'єктів прав інтелектуальної власності у митному реєстрі та ведення митного реєстру передбачає:**


- реєстрацію заяви та її розгляд;
- реєстрацію об'єкта права інтелектуальної власності у митному реєстрі шляхом внесення до митного реєстру наданої інформації та документів;
- надання відмови в реєстрації об'єкта права інтелектуальної власності у митному реєстрі;

- 
- виключення об'єкта права інтелектуальної власності з МИТНОГО реєстру;
  - внесення змін та/або доповнень до інформації та/або документів МИТНОГО реєстру;
  - продовження строку реєстрації об'єкта права інтелектуальної власності у МИТНОМУ реєстрі;
  - оприлюднення інформації щодо об'єктів права інтелектуальної власності, зареєстрованих у МИТНОМУ реєстрі.



Реєстрація об'єктів прав інтелектуальної власності у митному реєстрі здійснюється з використанням *програмно-інформаційного комплексу «Митний реєстр об'єктів права інтелектуальної власності» Єдиної автоматизованої інформаційної системи Держмитслужби.*

Інформація про об'єкти прав інтелектуальної власності, зареєстровані в митному реєстрі, доводиться до митних органів через Єдину автоматизовану інформаційну систему Держмитслужби.




**Центральний орган виконавчої влади, що реалізує державну митну політику, забезпечує оприлюднення інформації щодо об'єктів права інтелектуальної власності, зареєстрованих у митному реєстрі об'єктів права інтелектуальної власності, які охороняються відповідно до закону, на своєму офіційному сайті.**



Дія Порядку поширюється на *товари, які підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності*, та у разі, якщо такі товари:


- переміщуються громадянами на митну територію України або за її межі;
- ввозяться підприємствами на митну територію України (у тому числі з метою транзиту) або вивозяться за межі митної території України;
- поміщуються підприємствами або громадянами в митні режими імпорту, реімпорту, експорту, реекспорту, тимчасового ввезення, тимчасового вивезення, митного складу, вільної митної зони, переробки на митній території, переробки за межами митної території.



*Такі товари можуть переміщуватися будь-яким видом транспорту (крім трубопровідного та ліній електропередачі) у вантажних відправленнях, супроводжуваному та несупроводжуваному багажі, ручній поклажі, міжнародних поштових та експрес-відправленнях.*

**Заходи сприяння, передбачені Порядком, не застосовуються до:**

- 1) *оригінальних товарів*, тобто товарів, виготовлених за згодою правовласника, або товарів, виготовлених особою, належним чином уповноваженою правовласником на виробництво певної кількості товарів, у тому числі у кількості, що перевищує обумовлену між цією особою і правовласником;
- 2) *особистих речей*;
- 3) *товарів, що ввозяться громадянами на митну територію України у ручній поклажі та/або у супроводжуваному багажі для власного використання і не призначені для виробничої чи іншої підприємницької діяльності, сумарна фактурна вартість та/або вага яких не перевищує обмежень, встановлених частиною першою статті 374 Кодексу.*




*Заходи щодо сприяння захисту прав інтелектуальної  
власності та взаємодії між митними органами,  
правовласниками та декларантами*

До товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності та не підпадають під випадки, коли такі заходи не застосовуються, митні органи застосовують заходи сприяння, у тому числі шляхом взаємодії з правовласниками, декларантами та іншими заінтересованими особами.

## Виявлення товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, здійснює митний орган:

- 1) *шляхом зіставлення інформації* про пред'явлені товари з даними митного реєстру про ознаки: товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, контрафактних, піратських товарів; оригінальних товарів;
- 2) *шляхом взаємодії з правовласником* у разі застосування заходів сприяння відповідно до [статті 400 Кодексу](#);
- 3) *шляхом використання додаткових інформаційних ресурсів* у межах, що не суперечать законодавству.



Ознаки оригінальних товарів, внесені до митного реєстру, митні органи використовують для зіставлення з інформацією про пред'явлені товари з метою виявлення товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, та незастосування заходів сприяння до оригінальних товарів.


**Митні органи ідентифікують пред'явлені товари як оригінальні, та заходи сприяння до таких товарів не застосовуються, якщо:**

- 1) їх переміщення через митний кордон України здійснює особа, визначена правовласником як *учасник зовнішньоекономічної діяльності*, який здійснює операції з оригінальними товарами, відповідно до даних митного реєстру;
- 2) до митного реєстру внесена інформація або *правовласник письмово повідомив митний орган про те, що товари, які заплановано до переміщення або переміщуються через митний кордон України, є оригінальними товарами*, та така інформація дозволяє митному органу ідентифікувати такі товари під час здійснення митного контролю та митного оформлення.

**Якщо пред'явлені товари не ідентифіковані як оригінальні товари, митні органи ідентифікують такі товари як товари, що підозрюються в порушенні прав інтелектуальної власності, у разі, якщо відповідно до даних митного реєстру:**

- 1) їх переміщення через митний кордон України здійснює особа, визначена правовласником як учасник зовнішньоекономічної діяльності, який здійснює операції з товарами, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, або
- 2) виробник таких товарів визначений правовласником як виробник товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, або





3) їх характерні (типові) ознаки та/або їх пакування відповідають даним митного реєстру щодо характерних (типових) ознак та/або пакування товарів, що підозрюються у порушенні прав інтелектуальної власності, або

4) виробник таких товарів не визначений правовласником як виробник оригінальних товарів, або

5) їх характерні (типові) ознаки та/або їх пакування не відповідають даним митного реєстру щодо характерних (типових) ознак та/або пакування оригінальних товарів.


## *Призупинення митного оформлення товарів на підставі даних митного реєстру*

Відповідно до ст. 399 Митного кодексу України, якщо митний орган на підставі даних митного реєстру об'єктів права інтелектуальної власності, які охороняються відповідно до закону, виявляє ознаки порушення прав інтелектуальної власності щодо товарів, пред'явлених до митного контролю та митного оформлення, їх митне оформлення призупиняється, а товари підлягають розміщенню на складі цього органу.

Рішення про призупинення митного оформлення товарів на строк до 10 робочих днів і в разі необхідності продовження цього строку не більш як на 10 робочих днів приймає керівник митного органу або його заступник.


У день прийняття рішення про призупинення митного оформлення товарів митний орган засобами факсимільного та/або електронного зв'язку повідомляє правовласника про факт пред'явлення цих товарів до митного оформлення, а декларанта - про причини призупинення їх митного оформлення, а також повідомляє декларантові найменування та адресу правовласника.

*У повідомленні правовласнику зазначаються:* митне оформлення яких саме товарів призупинено, їх кількість, причини та строк призупинення, найменування та адреса власника товарів, а також інша необхідна інформація. У разі призупинення митного оформлення швидкопсувних товарів строк призупинення становить три робочі дні та не може бути продовжений.



Під швидкопсувними товарами розуміються товари, строк придатності для споживання або використання яких у разі призупинення їх митного оформлення **закінчиться протягом 20 днів** з дня такого призупинення.

Використання правовласником інформації, отриманої ним від митного органу, можливе лише для цілей, пов'язаних із призупиненням митного оформлення товарів.



Якщо протягом строків, зазначених у частині другій ст. 399 [МКУ](#), **порушення прав інтелектуальної власності** під час переміщення через митний кордон України товарів, щодо яких прийнято рішення про призупинення митного оформлення, **буде підтверджене висновком експертизи**, проведеної відповідним уповноваженим органом, то в установленому цим Кодексом порядку митний орган порушує справу про порушення митних правил, а **товари - безпосередні предмети правопорушення вилучаються.**



## *Призупинення митного оформлення товарів за ініціативою митного органу*

У разі підозри, що внаслідок переміщення через митний кордон України товарів, щодо яких правовласником не подано заяву про сприяння захисту належних йому майнових прав на об'єкт права інтелектуальної власності відповідно до [статті 398 МКУ](#), можуть бути порушені такі права, митний орган може за власною ініціативою призупинити митне оформлення зазначених товарів, за винятком швидкопсувних.




*Знищення товарів, митне оформлення яких призупинено за підозрою у порушенні прав інтелектуальної власності*

У разі призупинення за підозрою у порушенні прав інтелектуальної власності митного оформлення товарів, що переміщуються через митний кордон України, такі товари **можуть бути знищені під митним контролем** без необхідності встановлення порушення прав інтелектуальної власності.

**Знищення застосовується, якщо протягом 10 робочих днів або 3 робочих днів (у випадку швидкопсувних товарів) після отримання повідомлення про призупинення митного оформлення товарів:**

- правовласник у письмовому вигляді поінформує митний орган, який призупинив митне оформлення, про те, що наявні ознаки порушення його права інтелектуальної власності, та свій намір застосувати процедуру знищення таких товарів; та
- декларант у письмовому вигляді надасть митному органу згоду власника товарів на їх знищення або не надасть заперечення власника товарів щодо їх знищення відповідно до частини третьої цієї статті.





**У разі якщо протягом цього строку, декларант у письмовому вигляді не надав митному органу, який призупинив митне оформлення, заперечення власника товарів щодо їх знищення, митний орган вправі вважати, що тим самим надано згоду власника товарів на їх знищення.**



Знищення товарів здійснюється шляхом **поміщення їх у митний режим знищення або руйнування** відповідно до МКУ.

Організація та оплата процедури *знищення*, у тому числі вартість зберігання, перевезення, знищення, оформлення документів та інші витрати, пов'язані з дотриманням митного режиму знищення або руйнування, *здійснюються за рахунок правовласника та під його відповідальність.*