



ДЕРЖАВНА МИТНА СЛУЖБА УКРАЇНИ (Держмитслужба)

вул. Дегтярівська, 11 Г, м. Київ, 04119, тел.: (044) 481-20-42, (044) 481-19-58, (044) 481-20-20
E:mail: post@customs.gov.ua; Код ЄДРПОУ 43115923

Про розгляд скарги

Державна митна служба України розглянула скаргу [REDACTED] від 03.12.2025 № 03.12.1/25 (вх. Держмитслужби № 34908/13/1 від 03.12.2025) на рішення Львівської митниці від 03.12.2025 №UA 209230/2025/003386 щодо відмови в прийнятті митної декларації, митному оформленні випуску чи пропуску товарів, транспортних засобів комерційного призначення.

Скаржник не погоджується з цією відмовою, вважає рішення Львівської митниці безпідставним, неправомірним та звертається з проханням скасувати картку відмови від 03.12.2025 №UA 209230/2025/003386.

За інформацією Львівської митниці 05.11.2025 у відділ митного оформлення №1 митного поста «Львів-північний» було подано до митного оформлення митну декларацію типу IM40DE 25UA209230105388U6 на товари: [REDACTED]

Декларантом на підставі реєстраційного посвідчення [REDACTED]

[REDACTED] до товару № 1 застосовано ставку податку на додану вартість [REDACTED] з



СЄД АСКОД
Державна митна служба України
№ 15/15-01-02/13/7506 від 30.12.2025
Підписувач Падун Дмитро Петрович
Сертифікат 3FAA9288358EC00304000000F1EF3600A997E500
Дійсний з 24.06.2025 09:56:02 по 22.06.2027 09:56:02

урахуванням статті 193 Податкового кодексу України (7 відсотків по операціях з постачання на митній території України та ввезення на митну територію України лікарських засобів, дозволених для виробництва і застосування в Україні та внесених до Державного реєстру лікарських засобів).

Ураховуючи лист Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужба) від 18.11.2025 та лист [REDACTED] від 17.11.2025 №49, Львівською митницею встановлено, що [REDACTED] не має інформації щодо походження, якості, безпеки та призначення серії [REDACTED]

[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED].

[REDACTED] не надавало дозволу іншим компаніям на використання власної реєстраційної документації [REDACTED] та не може нести відповідальність за ефективність, безпеку та якість лікарського засобу вказаної вище серії в порядку, визначеному чинним законодавством.

Як власник реєстраційного посвідчення [REDACTED] [REDACTED] повідомило, що маркування на фото, наданих Держмитслужбою, не відповідає маркуванню, затвердженому у складі реєстраційного досьє та пункту 11. «Маркування» Методів контролю якості до реєстраційного посвідчення [REDACTED].

Також умови зберігання, вказані на етикетці, не відповідають затвердженим у складі реєстраційного досьє та пункту 12 «Умови зберігання» Методів контролю якості до реєстраційного посвідчення [REDACTED].

Таким чином, аналіз наданого зразку маркування товару: [REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED],
[REDACTED], свідчить, що дана серія лікарського засобу не відповідає відомостям про лікарський засіб [REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED] та відповідно заявлений товар до митного оформлення за митною декларацією типу ІМ40ДЕ 25UA209230105388U6 підлягає оподаткуванню податком на додану вартість за ставкою [REDACTED]. Різниця митних платежів становить [REDACTED].

При цьому, за фактом вчинення протиправних дій, спрямованих на неправомірне зменшення розміру митних платежів 03.12.2025 посадовою особою управління боротьби з контрабандою та порушеннями митних правил Львівської митниці стосовно керівника [REDACTED] складено протокол про порушення митних правил [REDACTED], за

ознаками правопорушення, передбаченого статтею 485 Митного кодексу України.

З урахуванням вищезазначеного, посадовою особою відділу митного оформлення №1 митного поста «Львів-північний» Львівської митниці прийнято рішення про відмову у митному оформленні товарів за митною декларацією від 05.11.2025 № 25UA209230105388U6, шляхом складання картки відмови в митному оформленні від 03.12.2025 № UA209230/2025/03386, із зазначенням причин відмови, а саме: із невірним заповненням гр. 47 та В МД товару 1, застосовано невірну ставку ПДВ у розмірі 7%, на підставі чого було складено протокол про порушення митних правил № 1712/UA209000/2025 від 03.12.2025, згідно постанови Кабінету Міністрів України від 21.05.2012 № 450 «Питання, пов'язані із застосуванням митних декларацій», наказу Міністерства фінансів України від 30.05.2012 № 631 «Про затвердження Порядку виконання митних формальностей при здійсненні митного оформлення товарів із застосуванням митної декларації за формою єдиного адміністративного документа», наказу Міністерства фінансів України від 30.05.2012 № 651 «Про затвердження Порядку заповнення митних декларацій за формою єдиного адміністративного».

За результатом розгляду Держмитслужбою зазначеного звернення та з урахуванням пояснень Львівської митниці щодо порушених питань у скарзі повідомляємо.

Відповідно до статті 193 Податкового кодексу України встановлені ставки податку від бази оподаткування в таких розмірах:

а) 20 відсотків;

б) 0 відсотків;

в) 7 відсотків по операціях з постачання на митній території України та ввезення на митну територію України лікарських засобів, дозволених для виробництва і застосування в Україні та внесених до Державного реєстру лікарських засобів, а також медичних виробів, які внесені до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення або відповідають вимогам відповідних технічних регламентів, що підтверджується документом про відповідність, та дозволених для надання на ринку та/або введення в експлуатацію і застосування в Україні.

Тобто, операції з ввезення на митну територію України лікарських засобів підлягають оподаткуванню ПДВ за ставкою податку у розмірі 7 відсотків за умови, що такі лікарські засоби:

дозволені для виробництва і застосування в Україні;

внесено до Державного реєстру лікарських засобів.

Відповідно до норм статей 9 та 20 Закону України «Про лікарські засоби» від 04 квітня 1996 № 123/96-ВР (далі – Закон) на території України допускаються до застосування та можуть реалізовуватися лише зареєстровані лікарські засоби, крім випадків, передбачених законом.

Державна реєстрація готового лікарського засобу – процедура, яка проводиться відповідно до вимог чинного законодавства з метою допуску

лікарського засобу до медичного застосування в Україні та внесення його до Державного реєстру лікарських засобів України, згідно з підпунктом 16 пункту 1 розділу II Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 (далі – Порядок).

Відповідно до Положення про Державний реєстр лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 березня 2004 року № 411 Державний реєстр лікарських засобів містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в Україні.

Згідно з підпунктом 54 пункту 1 розділу II Порядку, реєстраційне посвідчення на лікарський засіб (медичний імунобіологічний препарат) – документ, у якому міститься інформація про лікарський засіб (медичний імунобіологічний препарат), зареєстрований в Україні та внесений до Державного реєстру лікарських засобів України та міжвідомчої бази даних про зареєстровані в Україні лікарські засоби.

З урахуванням викладеного Держмитслужба дійшла висновку, що рішення Львівської митниці від 03.12.2025 №UA 209230/2025/003386 щодо відмови в прийнятті митної декларації, митному оформленні випуску чи пропуску товарів, транспортних засобів комерційного призначення прийнято з дотриманням вимог законодавства.

З огляду на викладене вище відповідно до пункту 3 частини першої статті 26⁵ Кодексу за результатами розгляду скарги [REDACTED] прийнято рішення про залишення її без задоволення.

У разі незгоди із зазначеним рішенням [REDACTED] має право на його оскарження в судовому порядку.

Директор Департаменту контролю та
адміністрування митних платежів

Дмитро ПАДУН

[REDACTED]