



Agencja
Rynku
Rolnego

Handel zagraniczny towarami przetworzonymi non-aneks I



Agencja Rynku Rolnego (ARR), jako agencja płatnicza, administruje obrotem z zagranicą towarami przetworzonymi non-aneks I.

Towary przetworzone non-aneks I są to towary nieobjęte załącznikiem I do Traktatu Amsterdamskiego (np. ciastka, czekolada, lody, pieczywo cukiernicze, napoje, płatki kukurydziane); są one wymienione w załączniku II rozporządzenia Komisji (WE) nr 1043/2005. Do wytworzenia tych towarów wykorzystuje się podstawowe produkty rolne (np. zboże, ryż, cukier, jaja, mleko i produkty mleczne) określone w załączniku I RK nr 1043/2005¹. Kody CN produktów podstawowych są dostępne na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

Najważniejszymi aktami prawnymi UE regulującymi obrót z zagranicą towarami przetworzonymi non-aneks I są następujące RK nr: 1043/2005, 88/2007, 3448/1993, 1488/2001 oraz rozporządzenia wprowadzające horyzontalne zasady administrowania mechanizmami handlu zagranicznego produktami rolno-spożywczymi (mechanizmami handlowymi Wspólnej Polityki Rolnej), tj. 376/2008 i 800/1999.

Przedsiębiorca, który zamierza uczestniczyć w mechanizmach Wspólnej Polityki Rolnej administrowanych przez ARR, musi zarejestrować się w Centralnym Rejestrze Przedsiębiorców ARR².

Informacje podstawowe

Prawodawstwo unijne wprowadza podział w administrowaniu handlem zagranicznym towarami przetworzonymi non-aneks I pomiędzy:

- administracje celne państw członkowskich – realizujące instrumenty polityki celnej związane z przywozem oraz wywozem bez refundacji towarów non-aneks I,
- agencje płatnicze – w Polsce jest to ARR, odpowiedzialna m.in. za:
 - udzielanie autoryzacji producentom do rejestrowania receptur towarów przetworzonych non-aneks I w rejestrze receptur ARR,
 - rejestrację receptur towarów przetworzonych non-aneks I,
 - wydawanie i rozliczanie świadectw refundacji,
 - wydawanie zaświadczeń P2,
 - wydawanie pozwoleń w ramach procedury uszlachetniania czynnego,
 - obsługę zabezpieczeń,

¹ Skrót RK stosowany w niniejszej broszurze oznacza rozporządzenie Komisji (WE).

² W tym celu przedsiębiorca powinien złożyć w Centrali lub oddziale terenowym ARR formularz rejestracyjny, który jest dostępny na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

- wypłacanie refundacji do wywozu produktów rolnych w postaci towarów przetworzonych non-aneks I,
- nakładanie kar.

Zasady wywozu

Polscy przedsiębiorcy mogą ubiegać się o przyznanie refundacji wywozowych do produktów rolnych wykorzystywanych w produkcji towarów przetworzonych. Składnikami tych towarów mogą być:

- podstawowe produkty (surowce) rolne zarówno niepoddane żadnym procesom przetwórczym (np. pszenica, jęczmień, kukurydza, żyto, owies, jaja, cukier biały), jak i poddane obróbce wstępnej (np. odtłuszczone i pełne mleko w proszku, masło, mielony i łuskany ryż)³;
- częściowo przetworzone produkty rolne (półprodukty) poddane obróbce pierwszego stopnia (np. śmietana, serwatka, mleko zagęszczane, ser biały, jogurt, skrobia ziemniaczana, mąki, grysiki, syropy glukozowe, maltodekstryny); są to tzw. produkty asymilowane, ponieważ ich zużycie musi zostać najpierw przeliczone (asymilowane) na określone produkty podstawowe⁴; po przeliczeniu ilości produktu asymilowanego (wykorzystanego do produkcji towaru przetworzonego) na produkt podstawowy obliczone zostaje zużycie produktu podstawowego do wytworzenia towaru przetworzonego.

Podstawą wyliczenia kwoty refundacji jest zużycie (ilość) podstawowego bądź asymilowanego produktu rolnego w wywozonym towarze przetworzonym. Zużycie produktów podstawowych lub asymilowanych może być:

- określone standardowo w produkcji o składzie surowcowym wyszczególnionym w załączniku III RK nr 1043/2005; refundacje wypłacane są zgodnie z ustalonymi w tym załączniku stałymi ilościami produktów podstawowych (np. za 1 kg wywiezionego sorbitolu wypłacana jest refundacja do 2,42 kg kukurydzy);
- nieokreślone – zmienne; dotyczy to surowców wykorzystywanych do produkcji towarów o złożonym składzie surowcowym (wyszczególnionych w załączniku II RK nr 1043/2005); w tym przypadku refundacje wywozowe będą wypłacane do ilości składników podstawowych, określanych na podstawie:

³ Produkty te określa załącznik I RK nr 1043/2005.

⁴ Współczynniki przeliczeniowe produktów asymilowanych określa art. 3. oraz załączniki V i VII RK nr 1043/2005.

- zarejestrowanego w ARR przez producentów składu towaru przetworzonego – tzw. receptury, w której określone zostaje faktyczne zużycie produktów podstawowych (w procesie wytwarzania) przypadających na 100 kg produktu finalnego netto (np. bez owijek, patyczków do lizaków) lub
- analizy chemicznej przeprowadzanej przez laboratoria Służby Celnej na koszt eksportera (w przypadku gdy nie zna on szczegółowego składu produktu)⁵.

Receptury

W przypadku większości towarów przetworzonych non-aneks I warunkiem uzyskania refundacji wywozowej jest zarejestrowanie w ARR receptury wywożonego towaru.

Receptury można rejestrować dla towarów o kodach CN wymienionych w załączniku II RK nr 1043/2005.

Nie rejestruje się receptur dla towaru przetworzonego o kodzie CN objętym załącznikiem II RK nr 1043/2005, w przypadku gdy ilości wszystkich jego składników podlegających refundacji określone są w tym załączniku jako stałe i będą wypłacane na podstawie ilości określonych w załączniku III powyższego rozporządzenia.

W przypadku gdy (zgodnie z załącznikiem II RK nr 1043/2005) dla danego towaru przetworzonego **Komisja przewidziała refundowanie zużycia określonej grupy produktów podstawowych, np. produktów mlecznych, w ilości zmiennej⁶ oraz innej grupy produktów podstawowych, np. zbóż w ilości stałej⁷**, producent zobowiązany jest zarejestrować recepturę danego towaru przetworzonego.

Prawo do zarejestrowania receptury ma wyłącznie producent danego towaru przetworzonego. Proces rejestracji receptur w Biurze Administracji Obrotu Towarowym z Zagranicą w Centrali ARR przebiega w dwóch etapach:

- autoryzacji producenta do rejestrowania receptur w rejestrze receptur ARR,
- właściwej rejestracji receptury.

Dla towarów o kodach CN określonych w załączniku IV RK nr 1043/2005 możliwe jest określenie składu zarówno na podstawie zarejestrowanej

⁵ Dotyczy to wyłącznie towarów wyszczególnionych w załączniku IV RK nr 1043/2005.

⁶ Symbol „X” w kolumnie 7 załącznika II RK nr 1043/2005.

⁷ Symbol „III” w kolumnie 3 powyższego załącznika.

receptury, jak i na podstawie przeprowadzonej analizy chemicznej. W przypadku braku zarejestrowanej receptury, refundacja do wywozu produktów przetworzonych w postaci towaru o kodzie CN wymienionym w załączniku IV RK nr 1043/2005 wliczana jest na podstawie wyników analizy chemicznej wywożonego towaru przy użyciu odrębnych przeliczników. Analiza ta wykonywana jest przez Służbę Celną na koszt przedsiębiorcy wnioskującego o refundację. Może ona dotyczyć czterech składników podstawowych. Przedsiębiorca powinien podać, którego składnika dotyczy wniosek:

A1 – analiza zawartości sacharozy

A2 – analiza zawartości glukozy

A3 – analiza zawartości tłuszczu mleka

A4 – analiza zawartości skrobi (lub dekstryny).

Autoryzacja

Możliwość rejestrowania receptur w ARR mają producenci towarów non-aneks I zarejestrowani w Centralnym Rejestrze Przedsiębiorców (CRP) ARR, którzy uzyskali od ARR autoryzację.

Warunkiem uzyskania autoryzacji jest złożenie w Centrali ARR wniosku o autoryzację producenta do rejestrowania receptur towarów przetworzonych non-aneks I.

Jeżeli producent posiada kilka zakładów produkcyjnych, w których produkowane są towary przetworzone non-aneks I, we wniosku należy podać ich siedziby oraz adresy.

Złożony wniosek uważany jest za ważny tylko wówczas, gdy został podpisany przez przedsiębiorcę lub osoby uprawnione do jego reprezentowania zgodnie z wpisem do KRS lub do ewidencji działalności gospodarczej. Jeśli wniosek nie spełnia wymagań formalnych – jest odrzucony, a do producenta wysyłana jest informacja o odrzuceniu wniosku. W takiej sytuacji producent ma możliwość złożenia kolejnego wniosku o autoryzację.

Formularz wniosku jest dostępny na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

Wypełniony i podpisany formularz można składać w Centrali ARR każdego dnia roboczego osobiście lub przesłać:

- listownie
- faksem.

Dane z wniosku o autoryzację zostają potwierdzone w trakcie kontroli autoryzacyjnej przeprowadzanej przez Służbę Celną w zakładzie produkcyjnym⁸. Kontrola ta ma wykazać, że producent posiada możliwości wytwórcze i dokumentacyjne do rejestrowania i stosowania receptur towarów przetworzonych non-aneks I przeznaczonych do wywozu z refundacją. Ma ona także potwierdzić prawidłowość oświadczeń złożonych przez przedsiębiorcę we wniosku o autoryzację, dotyczących tego, że:

- producent prowadzi działalność w zakresie produkcji towarów przetworzonych non-aneks I,
- w zakładzie produkcyjnym zapewniono warunki do oddzielnego przechowywania surowców wykorzystywanych do wytwarzania towarów przetworzonych wywożonych z refundacją lub zapewnione są warunki do prawidłowego lokalizowania i identyfikowania surowców na podstawie dokumentacji handlowej, produkcyjnej i magazynowej;
- w zakładzie produkcyjnym prowadzona jest dokumentacja surowców i półproduktów z uwzględnieniem ich pochodzenia, produktów ubocznych oraz gotowych towarów przetworzonych non-aneks I, lub istnieją warunki do jej prowadzenia i deklaracja producenta może być zrealizowana;
- przedsiębiorca ma możliwość archiwizowania dokumentacji handlowej, produkcyjnej i magazynowej w porządku chronologicznym w okresie przynajmniej pięciu lat od daty zarejestrowania receptury w ARR (lub przedłużenia jej ważności).

ARR udziela autoryzacji producentom towarów przetworzonych non-aneks I dla każdego z zakładów produkcyjnych, dla których wyniki przeprowadzonej kontroli autoryzacyjnej są pozytywne, tzn. gdy producent spełnia wszystkie warunki autoryzacji.

Autoryzacja przyznawana jest producentom towarów przetworzonych non-aneks I dla danego zakładu produkcyjnego na okres dwóch lat od dnia jej udzielenia. Ważność autoryzacji wygasa, jeżeli w ciągu tego okresu producent nie zarejestrował żadnej receptury towaru przetworzonego non-aneks I wytwarzanego w danym zakładzie produkcyjnym. Jeżeli w ciągu dwóch lat od daty przyznania autoryzacji producent zarejestrował recepturę produktu wytwarzanego w danym zakładzie lub przedłużył ważność

⁸ Zgodnie z warunkami § 42 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 27 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentów stosowanych w obrocie towarami objętymi Wspólną Polityką Rolną oraz zasad postępowania z tymi towarami w zakresie przewidzianym dla organów celnych (Dz. U. nr 101, poz. 1031 ze zm.).

receptury, autoryzacja jest przedłużana o kolejne dwa lata. Producent jest zobowiązany poinformować ARR o wszelkich zmianach związanych z organizacją zakładu, które mogą wpływać na przyznaną autoryzację.

Rejestracja receptur

Aby zarejestrować recepturę dla danego towaru przetworzonego, producent (posiadający autoryzację do rejestrowania receptur w rejestrze ARR) powinien złożyć w ARR wniosek o rejestrację receptury na formularzu, który jest dostępny na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl. Wypełniony i podpisany formularz wniosku można przesać listownie lub składać osobiście w Centrali ARR we wszystkie dni robocze.

Każdy wniosek o rejestrację receptury może dotyczyć tylko jednego towaru przetworzonego lub produktu przejściowego. Producent może złożyć dowolną liczbę wniosków o rejestrację receptur w dowolnym terminie w okresie ważności otrzymanej z ARR autoryzacji do rejestrowania receptur w rejestrze ARR.

We wniosku o rejestrację receptury towaru przetworzonego producent jest zobowiązany podać m. in.:

- kod nomenklatury scalonej, tj. 8-znakowy kod CN i opis taryfowy gotowego towaru przetworzonego⁹,
- proponowany kod/nazwę receptury,
- nazwy handlowe towaru,
- deklaracje uzupełniające,
- miejsce i okres produkcji oraz
- informacje dotyczące produktów podstawowych i/lub asymilowanych, objętych systemem refundacji wywozowych, wykorzystywanych jako surowce w procesie produkcji; informacje te powinny zawierać 8-znakowe kody CN i odpowiadające im opisy oraz ilość wykorzystaną do produkcji 100 kg netto towaru przetworzonego non-aneks I.

Nie jest to pełna receptura technologiczna.

RK nr **499/2008** precyzuje zakres stosowania wymogów pochodzenia wspólnotowego wobec produktów rolno-spożywczych będących przedmiotem refundacji wywozowej. Na mocy nowych przepisów przyznanie refundacji do wywozu produktów rolno-spożywczych uzależnione jest od spełnienia warunku wspólnotowego pochodzenia wywożonych produktów w rozumieniu art. 23-24 rozporządzenia Rady (EWG)

⁹ Zgodnie z załącznikiem II RK nr 1043/2005.

nr 2913/1992 (Wspólnotowy Kodeks Celny). Zasada ta dotyczy produktów wszystkich sektorów rolnych oprócz sektora cukru. Oznacza to, że przyznanie refundacji do wywozu cukru w postaci nieprzetworzonej, jak również w postaci towarów przetworzonych non-aneks I możliwe jest do produktów pozyskanych z wolnego obrotu we Wspólnocie bez konieczności udowodnienia pochodzenia wspólnotowego. Przyznanie refundacji do produktów pozostałych sektorów, np. zbóż (m.in. skrobi ziemniaczanej, syropów glukozowych), możliwe jest, jeżeli produkty te spełniają jednocześnie następujące kryteria:

- zostały pozyskane ze swobodnego obrotu we Wspólnocie (Status Celny Wspólnotowy) oraz
- pochodzą ze Wspólnoty.

Powyższe przepisy obowiązują względem wypłat refundacji do wniosków o refundację towarzyszących zgłoszeniom wywozowym przyjętym przez organ celny:

- od 1 lipca 2008 r. – produkty sektorów: zbóż, mleka i produktów mlecznych, jaj
- od 1 września 2008 r. – sektor ryżu
- od 1 października 2008 r. – sektor cukru.

Wskazówki dotyczące wypełniania wybranych pól we wniosku o rejestrację receptury zamieszczone są na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

Aby ustalić ilości produktów podstawowych faktycznie wykorzystanych w produkcji towarów przetworzonych non-aneks I, stosuje się zasady wyliczeń określone w RK nr 1043/2005.

Złożenie wniosku o rejestrację receptury jest równoznaczne ze złożeniem przez przedsiębiorcę deklaracji o udostępnieniu pełnej dokumentacji produkcyjnej, handlowej i magazynowej służbom kontrolnym działającym w imieniu ARR, w tym wypadku funkcjonariuszom Służby Celnej¹⁰.

Wpisanie danego kodu receptury na wniosku o wypłatę refundacji jest prawnie wiążącą deklaracją danych towaru wywożonego, zgłoszonych we wniosku o rejestrację receptury. Złożenie deklaracji nieprawdziwej pociąga za sobą konsekwencje prawne. Podanie nieprawdziwych bądź niedokładnych informacji może wiązać się z utratą uprawnień do refundacji wywozowych, a także koniecznością zwrotu uzyskanych przez eksportera refundacji.

¹⁰ Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 27 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentów stosowanych w obrocie towarami objętymi Wspólną Polityką Rolną oraz zasad postępowania z tymi towarami w zakresie przewidzianym dla organów celnych.

W przypadku jednoczesnego złożenia wniosku o autoryzację do rejestrowania receptur i wniosku o rejestrację receptury, weryfikacja wniosku o rejestrację receptury zostaje wstrzymana do czasu zakończenia postępowania w sprawie autoryzacji producenta do rejestrowania receptur.

W przypadku produktów przetworzonych non-aneks I receptura ma ważność 12 miesięcy od dnia zatwierdzenia jej w rejestrze receptur ARR (prowadzonym w systemie IT). Jeśli w składzie receptury jest produkt (półprodukt) o kodzie receptury przejściowej, to okres jej ważności może być krótszy, uzależniony jest bowiem od terminu ważności receptury przejściowej. Jeżeli receptura przejściowa wygasa, to automatycznie wygasa receptura główna.

W przypadku jakichkolwiek zmian w recepturze dotyczących jej składu, a przede wszystkim: ilości, rodzaju użytych składników lub modyfikacji procesu technologicznego, producent zobowiązany jest zarejestrować nową recepturę.

Przedsiębiorca zobowiązany jest bezzwłocznie poinformować na piśmie Agencję Rynku Rolnego o chęci unieważnienia nieaktualnej receptury. Receptura zostanie unieważniona z dniem wpływu ww. pisma do ARR.

W rejestrze receptur ARR rejestrowane są również receptury obce, zarejestrowane wcześniej w innych agencjach płatniczych lub w instytucjach innych państw członkowskich UE. Rejestracja obcych receptur następuje w przypadku, gdy przedsiębiorca ubiega się w ARR o refundację do towarów przetworzonych non-aneks I na podstawie receptur zarejestrowanych w innych krajach członkowskich UE.

Jeżeli składnikiem wywożonego towaru przetworzonego non-aneks I produkowanego w Polsce jest półprodukt o kodzie receptury przejściowej produkowany i zarejestrowany w innym państwie członkowskim, wówczas należy uprzednio zarejestrować obcą recepturę produktu przejściowego.

Warunkiem zarejestrowania obcych receptur w rejestrze receptur ARR jest otrzymanie przez Agencję potwierdzenia składu receptur oraz terminu ważności tych receptur od organów, które dokonały ich pierwotnej rejestracji.

Receptura przejściowa

W sytuacji gdy składnikiem wywożonego towaru przetworzonego non-aneks I jest inny produkt przetworzony – produkt przejściowy (półprodukt), należy zarejestrować recepturę produktu przejściowego.

Receptury przejściowe mogą być zarejestrowane dla:

- towarów przetworzonych z załącznika II do RK nr 1043/2005, tzn. takich, które mogą być eksportowane we własnej postaci i mogą być deklarowane na wnioskach o refundację
lub
- towarów niewymienionych w załączniku II do RK nr 1043/2005, ale zawierających składniki z załącznika I lub produkty asymilowane z art. 3 i załącznika V do powyższego rozporządzenia, tzn. takich, które nie mają uprawnień do refundacji we własnej postaci i dla których receptura zostaje zarejestrowana tylko w celu umożliwienia rejestracji innej receptury (np. dżem do herbatników). W przypadku rejestracji receptury przejściowej dla tych towarów zamiast 8-znakowego kodu CN wpisuje się w systemie IT „77777777” i w tym przypadku nie można wnioskować o uwzględnienie strat produkcyjnych. Przyznane kody receptur dla tych towarów nie mogą być zadeklarowane we wniosku o wypłatę refundacji.

Przykładowo, jeżeli eksportuje się towar w formie zmieszanych różnych herbatników lub czekoladek, należy zarejestrować „opakowanie zmieszane” jako odrębną recepturę. Można zarejestrować oddzielne receptury na każdy indywidualny towar w „opakowaniu zmieszonym” i używać każdej z tych receptur jako indywidualnego produktu przy wywozie pojedynczego towaru lub jako produktu przejściowego zadeklarowanego w recepturze na „opakowanie zmieszane”. Gdy opakowania te zawierają różne proporcje indywidualnych towarów, wówczas należy dostarczyć oddzielnie wnioski o rejestrację receptury na każdy rodzaj mieszanki. Jeżeli wielkość opakowania jest różna, ale proporcje indywidualnych towarów są te same, to wystarczy tylko jeden kod receptury na „opakowanie zmieszane”.

Jeżeli producent wykorzystuje w produkcji półprodukt o recepturze przejściowej, produkowany przez innego producenta, zobowiązany jest podać we wniosku o rejestrację receptury, w części dotyczącej składu receptury, kod receptury nadany dla tego półproduktu.

Straty całkowite i produkcyjne

Wszystkie składniki, które uprawniają do refundacji, ale zanikają w toku procesu produkcyjnego (np. w postaci pary lub dymu, lub w wyniku przemiany w pył lub popiół nienadający się do wykorzystania) stanowią tzw. „stratę” całkowitą i kwalifikują się do refundacji w odniesieniu do wszystkich zużytych ilości.

W trakcie procesu wytwarzania mogą również powstać produkty lub towary zwane pozostałościami (o składzie wyraźnie różnym od składu faktycznie wywożonych towarów, np. szkodliwe ścieki, które są odpłatnie przetwarzane przez odpowiednie przedsiębiorstwa), które nie mogą być wprowadzone do obrotu. Ilości składników faktycznie zużytych wchodzących w skład pozostałości są uwzględniane przy przyznawaniu refundacji.

Ponadto, wnosząc o zarejestrowanie receptury w rejestrze receptur ARR, producent może wnioskować o uwzględnienie do wypłaty refundacji maksymalnie do 2% strat produkcyjnych, które powstają w sposób nieuchronny i nieunikniony przy produkcji towaru przetworzonego non-aneks I. Oznacza to, że zadeklarowane we wniosku o rejestrację receptury ilości składników podstawowych/asymilowanych (wyrażające w kg użycie tych surowców do wytworzenia 100 kg towaru przetworzonego, non-aneks I) mogą obejmować maksymalnie do 2% strat produkcyjnych.

Do strat produkcyjnych zalicza się:

- straty niehandlowe, np. produkty pozostałe w rurach i rurociągach odprowadzone do ścieków, zanieczyszczone produkty znajdujące się na przykład na posadzce zakładu produkcyjnego.
- produkty powstające przy produkcji towaru non-aneks I, które można zbyć odpłatnie lub nieodpłatnie, ale wyłącznie jako pasze dla zwierząt.

Do strat produkcyjnych nie można wliczać:

- strat handlowych – produktów innych niż pasze dla zwierząt, które mają wartość handlową, np. połamane herbatniki, produkty sprzedawane w sklepie fabrycznym;
- produktów ubocznych otrzymanych w wyniku procesu produkcyjnego, które mają skład lub cechy charakterystyczne różne od faktycznie wywożonych towarów i mogą być wprowadzone do obrotu – na przykład przy produkcji sera nieuniknione jest powstanie serwatki jako produktu ubocznego.

Próg 2% jest wyliczany proporcjonalnie do wagi zużytej suchej masy wszystkich zużytych surowców, po odjęciu ilości wykazanych jako strata całkowita, w odniesieniu do wagi suchej masy towarów faktycznie wywożonych lub inną metodą obliczania właściwą dla warunków wytwarzania towarów.

Producent może wnioskować o wliczenie strat tylko wówczas, gdy posiada odpowiednią dokumentację produkcyjną potwierdzającą złożoną deklarację strat. Dane te będą weryfikowane podczas kontroli receptur.

W przypadku uzyskania produktów ubocznych, ilości składników podstawowych/asymilowanych faktycznie zużytych przypisywane są odpowiednio do towaru wywożonego oraz do produktów ubocznych.

Przedłużanie ważności receptur

ARR co miesiąc informuje producentów o recepturach wygasających w następnym miesiącu. Producent może złożyć wniosek o przedłużenie ważności receptury o kolejne 12 miesięcy. Wpisanie we wniosku o refundację kodu/nazwy nieważnej receptury powoduje odrzucenie wniosku o refundację.

W przypadku przedłużenia ważności receptury producent zobowiązany jest archiwizować dokumentację produkcyjną, handlową i magazynową w porządku chronologicznym, co najmniej w okresie pięciu lat następujących po roku, w którym dana receptura została przedłużona. Każde przedłużenie ważności receptury traktowane jest jako ponowne jej zarejestrowanie.

Upoważnienie do korzystania z receptury zarejestrowanej przez innego producenta

Producent może upoważnić innego przedsiębiorcę do korzystania z kodu zarejestrowanej w ARR swojej receptury towaru przetworzonego non-aneks I. W tym celu producent powinien złożyć w ARR upoważnienie na formularzu, który jest dostępny w ARR (w Biurze Administrowania Obrotem Towarowym z Zagranicą) lub na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

Jeżeli producent nie prześle upoważnienia na formularzu ARR, lecz dostarczy wszystkie wymagane informacje, upoważnienie uznawane jest przez ARR za ważne.

Po zweryfikowaniu upoważnienia do korzystania z kodów receptur ARR upoważnia danego przedsiębiorcę do korzystania z wybranej/ych bądź wszystkich receptur danego producenta.

Jeżeli przedsiębiorca wnioskuję o wypłaty refundacji na podstawie kodu receptury, do którego nie posiada upoważnienia w ARR, wówczas refundacje wypłacone na podstawie danej receptury uznawane są za nienależne.

Kontrola weryfikacyjna receptur

Zarówno w czasie ważności receptury, jak i po jej wygaśnięciu, ARR może zlecać Służbie Celnej przeprowadzenie kontroli receptury u producenta towarów przetworzonych non-aneks I¹¹. Jest to kontrola weryfikująca zgodność zarejestrowanej w ARR receptury z recepturą stosowaną przez producenta w praktyce produkcyjnej.

Funkcjonariusze Służby Celnej przeprowadzają kontrolę pod kątem zgodności z informacjami zadeklarowanymi we wniosku o rejestrację receptury towaru przetworzonego, tj.:

- ustalają zgodność receptury z praktyką produkcyjną,
- badają dokumentację magazynową, produkcyjną i handlową rejestrującą przebieg i parametry procesu wytwarzania towaru przetworzonego non-aneks I objętego zarejestrowaną recepturą,
- badają dokumentację handlową użytych surowców, ich pochodzenie i prawidłowość złożonych deklaracji uzupełniających,
- sprawdzają wysokość deklarowanych strat zgodnie z zasadami określonymi w RK nr 1043/2005,
- stwierdzają, w przypadku występowania receptury przejściowej, czy jej ilość została zadeklarowana prawidłowo,
- weryfikują prawidłowość podpisów złożonych na wniosku,
- sprawdzają, czy są zachowane warunki udzielonej autoryzacji oraz
- kontrolują proces produkcyjny danego towaru przetworzonego (jeżeli istnieje taka możliwość).

Po dokonaniu kontroli funkcjonariusze Służby Celnej sporządzają protokół z kontroli, który podpiswany jest także przez osobę uprawnioną do reprezentowania producenta.

Jeżeli kontrola receptury u danego producenta wykaże niezgodność, wówczas receptura ta może zostać unieważniona.

Jeżeli kontrola receptury u danego producenta wykaże niezgodność, może zostać cofnięta również autoryzacja przyznana producentowi na zakład/y produkcyjne, w którym/ych jest ona stosowana. W takim przypadku ARR przesyła producentowi informację o cofnięciu autoryzacji. Jeśli producent będzie chciał ponownie zarejestrować receptury

¹¹ Zgodnie z Protokołem w sprawie przejściowych zasad współpracy pomiędzy Agencją Rynku Rolnego i Służbą Celną w administrowaniu mechanizmem refundacji w wywozie towarów non-aneks I oraz przetworów owocowych i warzywnych zawierających cukier dodany z dnia 18 grudnia 2007 r. oraz zgodnie z § 42 ust. 2 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 27 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentów stosowanych w obrocie towarami objętymi Wspólną Polityką Rolną oraz zasad postępowania z tymi towarami w zakresie przewidzianym dla organów celnych (Dz. U. nr 101, poz. 1031 ze zm.).

stosowane w zakładzie/ach, które utraciły autoryzację, zobowiązany jest złożyć nowy wniosek o autoryzację.

W przypadku negatywnych wyników kontroli weryfikacyjnej receptur przedsiębiorca może zostać także zobowiązany do zwrotu całości bądź części nadmiernie uzyskanych refundacji wywozowych z uwzględnieniem 50% lub 200% kary – w przypadku, gdy udowodni się umyślne wnioskowanie o refundację wyższą niż stosowana (art. 51 RK nr 800/99).

Jeżeli wynik kontroli receptury u danego producenta jest pozytywny, autoryzacja producenta zostaje utrzymana dla wszystkich zakładów produkcyjnych, w których dana receptura jest stosowana.

Świadectwa refundacji

Instrumentem zarządzania wywozem towarów przetworzonych są świadectwa refundacji uprawniające ich posiadaczy do uzyskania refundacji wywozowej. Świadectwo refundacji wystawiane jest na wartość refundacji wywozowej (w euro), o którą może ubiegać się przedsiębiorca, a nie na ilość towarów.

Świadectwo może otrzymać osoba fizyczna bądź prawna, posiadająca siedzibę na terenie Wspólnoty. Przedsiębiorcy, którzy w okresie budżetowym (tj. od 1 października do 30 września następnego roku kalendarzowego) ubiegają się o wypłatę refundacji do 100 000 euro – tzw. **mali eksporterzy** – nie mają obowiązku posiadania świadectwa, ale muszą posiadać siedzibę firmy w Polsce.

Po otrzymaniu świadectwa refundacji przedsiębiorca może jednak w dalszym ciągu ubiegać się o wypłatę refundacji wywozowej w ramach „rezerwy małych eksporterów”. Zniesiony został zatem podział na „małych” i „dużych” eksporterów. W ramach każdego roku budżetowego przedsiębiorca może jednocześnie realizować świadectwo refundacji oraz korzystać z rezerwy małego eksportera.

Podstawą wypłaty refundacji jest dotrzymanie terminów wywozu, otrzymanie przez ARR wniosku o wypłatę refundacji WPR1, karty kontrolnej T5 i dokumentu przewozowego. W niektórych przypadkach przedsiębiorca zobowiązany jest przedstawić dokumenty poświadczające dokonanie przywozowych formalności celnych w kraju przeznaczenia.

Zasady ubiegania się o świadectwa refundacji

Wnioski o świadectwa refundacji można składać we wszystkich państwach członkowskich, w instytucjach upoważnionych do ich wydawania. W Polsce instytucją taką jest ARR. We wniosku należy zaznaczyć, czy świadectwo refundacji może być wykorzystane jedynie w Polsce, czy we wszystkich państwach członkowskich UE.

Wnioskowanie w ramach dwumiesięcznych okresów ubiegania się o świadectwo refundacji

Okres budżetowy (trwający od 1 października do 30 września następnego roku kalendarzowego) podzielony jest na 6 dwumiesięcznych okresów (tzw. transze). W tym czasie przedsiębiorcy mogą wnioskować o świadectwa refundacji.

Terminy obowiązujące w procedurze składania wniosków w ramach dwumiesięcznych okresów wnioskowania o świadectwa refundacji

Termin składania wniosków (6 okresów)	Wydanie świadectw refundacji	
	Do użycia od	Termin ważności
08.07-07.09	01.10	od dnia wpływu wniosku do końca miesiąca, w którym ten wniosek został złożony plus 10 kolejnych miesięcy
08.09-07.11	01.12	od dnia wpływu wniosku do końca miesiąca, w którym ten wniosek został złożony plus 5 kolejnych miesięcy, maksymalnie do 30.09.
08.11-07.01	01.02	
08.01-07.03	01.04	
08.03-07.05	01.06	
08.05-07.07	01.08	

W danym okresie każdy przedsiębiorca może się ubiegać o dowolną liczbę świadectw refundacji. Za dzień złożenia wniosku o przyznanie świadectwa uważa się dzień, w którym kompletny wniosek został dostarczony do ARR, pod warunkiem że na rachunku ARR dostępna jest odpowiednia kwota zabezpieczenia. ARR odrzuca niewłaściwie wypełnione wnioski.

Za dzień złożenia wniosku o wydanie świadectwa refundacji uważa się dzień, w którym wpłynął on do ARR do godziny 13.00. Wnioski o wyda-

nie świadectwa refundacji otrzymane w sobotę, niedzielę, dzień świąteczny lub dzień roboczy po godzinie 13.00 traktowane są jako złożone w pierwszym dniu roboczym następującym po dniu, w którym faktycznie otrzymała je ARR. W przypadku przesłania wniosku faksem, za godzinę otrzymania wniosku przyjmuje się czas podany na ostatniej stronie otrzymanego dokumentu.

Ubiegając się o świadectwo refundacji, przedsiębiorca zobowiązany jest złożyć **zabezpieczenie w wysokości 15%** wnioskowanej wartości świadectwa wyrażonej w EUR. Zabezpieczenie składane jest w PLN. W celu przeliczenia należnej kwoty zabezpieczenia z EUR na PLN stosowany jest ostatni kurs euro opublikowany przez Europejski Bank Centralny przed pierwszym dniem miesiąca, w którym złożono zabezpieczenie świadectwa refundacji.

W ciągu siedmiu dni od dnia zamknięcia okresu składania wniosków ARR przekazuje KE łączne zestawienie wartości, na jakie zostały złożone wnioski. KE może podjąć decyzję o zastosowaniu współczynnika redukcji wobec wszystkich złożonych wniosków, w sytuacji gdy wnioskowane przez przedsiębiorców środki finansowe przekraczają dostępny budżet. Jeżeli Komisja ustanawia współczynnik redukcji, świadectwa są wydawane na wnioskowane kwoty pomniejszone o współczynnik redukcji. W przypadku wniosków o świadectwa refundacji składanych w ramach pierwszych pięciu transz, przedsiębiorcy nie mogą wycofać swoich wniosków. Jednakże dla transzy VI wnioskodawcy mogą wycofać swoje wnioski w ciągu pięciu dni roboczych od dnia opublikowania – w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – wartości współczynnika redukcji. W przypadku wycofania wniosku przedsiębiorca traci 20% zabezpieczenia złożonego wraz z wnioskiem.

Po zakończeniu okresu wnioskowania o świadectwa refundacji przedsiębiorca może składać wnioski w ramach następnego dwumiesięcznego okresu.

Tygodniowa procedura wnioskowania o wydanie świadectw refundacji

Jeżeli po dacie zamknięcia terminu składania wniosków o wydanie świadectw refundacji dla danej transzy nie opublikowano współczynnika redukcji, przedsiębiorcy mogą składać wnioski o wydanie świadectw refundacji na dowolną pozostałą kwotę dostępną dla danej transzy, w ramach tzw. **procedury tygodniowej**. Przedsiębiorca jest zobowiązany do złożenia zabezpieczenia w wysokości 15% wnioskowanej warto-

ści świadectwa. ARR przekazuje KE łączne zestawienie wartości złożonych wniosków w poniedziałek następujący po upływie tygodnia przewidzianego na składanie wniosków. Na podstawie świadectw refundacji wydanych w ramach procedury tygodniowej można dokonać wywozu, począwszy od środy po powiadomieniu Komisji do ostatniego dnia piątego miesiąca po miesiącu, w którym złożony został wniosek o przyznanie świadectwa, nie dłużej niż do 30 września. Jednakże świadectwa, o które złożono wnioski w ramach tygodniowego okresu wnioskowania nie później niż 7 listopada, zachowują ważność do ostatniego dnia dziesiątego miesiąca następującego po miesiącu, w którym złożono wniosek o wydanie świadectwa.

KE może podjąć decyzję o zastosowaniu współczynnika redukcji w ramach dodatkowego terminu ubiegania się o świadectwa refundacji. W takim przypadku procedura tygodniowego wnioskowania o świadectwa refundacji zostaje dla danej transzy zamknięta.

Wnioskowanie w związku z przetargami organizowanymi w krajach nienależących do UE

Przedsiębiorcy mogą wnioskować o wydanie świadectw refundacji w przypadku wywozu towarów przetworzonych w ramach przetargów organizowanych w krajach nienależących do UE (krajach trzecich). Wniosek bądź wnioski o wydanie świadectwa można składać najwcześniej 15 dni przed ostatecznym terminem składania ofert przetargowych w kraju trzecim do godz. 13.00 ostatniego dnia składania ofert. Aby uzyskać świadectwo refundacji, wnioskujący musi złożyć w ARR **zabezpieczenie w wysokości 15%** wnioskowanej wartości świadectwa refundacji oraz przedstawić dowody, że wygrał przetarg (np. okazać podpisany kontrakt). Na świadectwie refundacji określony jest tylko jeden konkretny kraj, do którego mogą być wywożone towary z refundacją.

Wydawanie świadectw refundacji

Świadectwa refundacji wystawiane są przez ARR, o ile KE nie opublikuje rozporządzenia zawieszającego wydawanie świadectw refundacji.

Świadectwo refundacji jest ważne do końca piątego miesiąca następującego po miesiącu, w którym złożono wniosek, lecz nie dłużej niż do 30 września. Jednakże świadectwa, o które złożono wnioski w ramach I transzy oraz w ramach tygodniowego okresu wnioskowania – nie później niż 7 listopada, zachowują ważność do ostatniego dnia dziesiątego miesiąca następującego po miesiącu, w którym złożono wniosek o wydanie świadectwa.

Należy jednak zaznaczyć, że każde świadectwo refundacji ma określony termin użycia, który nie jest równoznaczny z pierwszym dniem jego ważności. Towar może zostać zgłoszony do odprawy celnej w procedurze wywozu z wnioskiem o refundację najwcześniej w pierwszym dniu terminu użycia świadectwa, nie zaś w pierwszym dniu jego ważności.

Terminy wykorzystania i ważności świadectw refundacji wydanych w procedurze wnioskowania w dwumiesięcznych okresach

Okres ubiegania się	Termin wnioskowania	Świadectwo refundacji	
		Do użycia od	Ważne do
1	08.07-31.07	01.10	31.05
	01.08-31.08		30.06
	01.09-07.09		31.07
2	08.09-30.09	01.12	28/29.02
	01.10-31.10		31.03
	01.11-07.11		30.04
3	08.11-30.11	01.02	30.04
	01.12-31.12		31.05
	01.01-07.01		30.06
4	08.01-31.01	01.04	30.06
	01.02.-28/29.02		31.07
	01.03-07.03		31.08
5	08.03-31.03	01.06	31.08
	01.04-30.04		30.09
	01.05-07.05		
6	08.05-31.05	01.08	30.09
	01.06-30.06		
	01.07-07.07		

Świadectwo refundacji wnioskowane w związku z przetargami organizowanymi w krajach nienależących do UE wydawane jest po przedstawieniu w ARR dowodu, że wnioskujący wygrał przetarg oraz po złożeniu zabezpieczenia. Świadectwo to jest ważne osiem miesięcy (liczonych od końca miesiąca złożenia wniosku), lecz nie dłużej niż do 30 września.

Przenoszenie praw do świadectw refundacji

Istnieje możliwość przenoszenia praw związanych z uzyskanymi świadectwami refundacji, pod warunkiem że prawa wynikające ze świadectw lub ich wyciągu przenosi się na tylko jednego beneficjenta. Takie przeniesienie praw odnosi się do kwot jeszcze nieprzydzielonych dla danego świadectwa lub jego wyciągu. Przenoszenie praw przez przedsiębiorcę możliwe jest zarówno w chwili składania wniosku, jak i po uzyskaniu świadectwa refundacji. Przedsiębiorca składa wówczas dodatkowy wniosek o przeniesienie praw na innego przedsiębiorcę. Wnioski o przeniesienie praw można składać każdego dnia tygodnia. Przedsiębiorcy nie mogą przenosić nabytych praw dalej, ale mogą przenieść je z powrotem na posiadacza tytularnego.

Prawa wynikające ze świadectw refundacji, wydanych w związku z przetargami organizowanymi w krajach nienależących do UE, nie mogą być przenoszone na innego przedsiębiorcę.

Rozliczanie świadectwa refundacji

Jeżeli przedsiębiorca złożył w agencji płatniczej innego państwa członkowskiego (w celu otrzymania refundacji) świadectwo refundacji/wyciąg wydane przez ARR, to przedsiębiorca ten jest zobowiązany zwrócić świadectwo/wyciąg do ARR przed upływem 9 miesięcy od daty wygaśnięcia jego ważności. W przypadku późniejszego zwrotu świadectwa/wyciągu cała kwota zabezpieczenia ulega przepadkowi.

Zwrot zabezpieczenia następuje po terminowym zwrocie świadectwa/wyciągu, przy czym w przypadku zrealizowania wartości świadectwa refundacji w wysokości:

- 95%-100% – zabezpieczenie zwracane jest w całości,
- poniżej 95% – zabezpieczenie, które ulega przepadkowi, jest równe 15% różnicy pomiędzy 95% wartości świadectwa a wartością zrealizowaną,
- poniżej 5% – przepadkowi ulega całość zabezpieczenia.

Jeżeli świadectwo/wyciąg zostają zwrócone organowi wydającemu w terminie odpowiadającym pierwszym dwóm trzecim okresu ważności, to – zgodnie z art. 45 RK nr 1043/2005 – odpowiednia kwota zabezpieczenia ulegająca przepadkowi zostaje zmniejszona o 40%. Jeśli natomiast świadectwo/wyciąg zostaje zwrócone organowi wydającemu w czasie równym ostatniej jednej trzeciej jego okresu ważności lub w ciągu miesiąca od daty jego wygaśnięcia, wówczas odpowiednia kwota zabezpieczenia ulegająca przepadkowi zostaje zmniejszona o 25%.

Powyższe dotyczy świadectw/wyciągów zwróconych organowi wydającemu w czasie trwania okresu budżetowego, dla którego świadectwa te zostały wydane, pod warunkiem że zostaną zwrócone nie później niż 31 sierpnia tego okresu budżetowego.

W przypadku gdy wydane przez ARR świadectwo refundacji jest wykorzystywane jedynie na terenie Polski, wówczas ARR przechowuje oryginał świadectwa refundacji.

W sytuacji gdy świadectwo takie nie zostanie wykorzystane w całości, a przedsiębiorca chciałby skorzystać (zgodnie z art. 45 ww. rozporządzenia) z redukcji przepadku kwoty zabezpieczenia, jest wówczas zobowiązany do złożenia w ARR – w terminach przewidzianych w art. 45 – pisma informującego o zwrocie niewykorzystanej części świadectwa refundacji.

W piśmie tym należy uwzględnić:

- numer świadectwa refundacji oraz datę jego wydania,
- niewykorzystaną kwotę refundacji w EUR,
- wykaz wniosków o refundację złożonych w ramach tego świadectwa.

Data wpływu ww. pisma do ARR będzie (zgodnie z art. 45) decydować o przyznaniu redukcji przepadku kwoty zabezpieczenia oraz o wysokości tej redukcji.

Wnioskowanie o refundację wywozową

Aby uzyskać refundację wywozową, przedsiębiorca – zgłaszając towar do odprawy celnej (wraz z wymaganymi dokumentami) – jest zobowiązany przedstawić Służbie Celnej wniosek o refundację wywozową. Formularz wniosku o refundację oraz zasady jego wypełniania (w przypadku wywozu towaru przetworzonego non-aneks I) dostępne są na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

We wniosku o refundację przedsiębiorca jest zobowiązany zamieścić 8-znakowy kod CN, kod/nazwę receptury, numer świadectwa refundacji, kraj przeznaczenia wywożonego towaru, a także odpowiednie deklaracje uzupełniające, zawierające szczegółowe informacje rozszerzające opis taryfowy towaru. Na podstawie tych informacji ARR wylicza należną przedsiębiorcy refundację wywozową.

Służba Celna kontroluje wywożony towar i potwierdza jego zgodność z towarem zadeklarowanym we wniosku.

Wywóz towarów przetworzonych non-aneks I

Aby uzyskać refundację do wywozu towaru przetworzonego, przedsiębiorca – wraz ze zgłoszeniem wywozu – zobowiązany jest przedstawić Służbie Celnej wnioski o refundację wywozową oraz inne dokumenty celne. W przypadku gdy przedsiębiorca dokonuje wywozu na podstawie świadectwa refundacji, zobowiązany jest do podania (na wniosku o wypłatę refundacji wywozowej) numeru świadectwa refundacji. W przypadku wywozu z refundacją nieobjętego świadectwem, na wniosku o refundację powinien znaleźć się zapis: „rezerwa małych eksporterów” lub informacja o dostarczeniu towaru do magazynu żywności, na pokład samolotu, statku i do innych miejsc szczególnego przeznaczenia. Warunkiem korzystania przez przedsiębiorcę z „rezerwy małych eksporterów” jest wnioskowanie o refundację tylko w państwie członkowskim, w którym dany przedsiębiorca ma swoją siedzibę.

Eksporter zobowiązany jest przedstawić w urzędzie celnym – wraz ze zgłoszeniem celnym oraz wnioskiem o refundację – kartę kontrolną T5, która jest dokumentem potwierdzającym wywóz z obszaru celnego UE.

Stawki refundacji wywozowych

Stawki refundacji (wyrażone w euro/100 kg produktu podstawowego) do poszczególnych produktów podstawowych wywożonych w postaci towarów przetworzonych okresowo ustala KE. Ustalony poziom refundacji wywozowych obowiązuje przedsiębiorców we wszystkich państwach członkowskich. Stawki refundacji publikowane są w Dzienniku Urzędowym UE.

Stawki refundacji do poszczególnych produktów podstawowych wywożonych w postaci towarów przetworzonych są zróżnicowane w zależności od kierunku wywozu. Zróżnicowanie stawek refundacji może nastąpić również przez wyłączenie stosowania refundacji wywozowych do określonych krajów przeznaczenia.

Przedsiębiorca, na podstawie własnych kalkulacji i szacunków, decyduje o sposobie naliczenia refundacji. Może on wybrać stawkę refundacji obowiązującą w dniu zgłoszenia towaru do procedury wywozu lub też zdecydować o wyliczeniu refundacji przy zastosowaniu tzw. stawki ustalonej z góry, obowiązującej w dniu złożenia wniosku o świadectwo refundacji.

Przedsiębiorca, który (składając wniosek o świadectwo refundacji) nie ubiega się o zastosowanie stawki ustalonej z góry, może w okresie ważności świadectwa podjąć decyzję o jej ustaleniu. W tym przypadku świadectwo refundacji uprawnia (od dnia złożenia wniosku o ustalenie stawki refundacji z góry) do otrzymania refundacji według stawek obowiązujących w dniu złożenia przez przedsiębiorcę wniosku o ustalenie stawki refundacji z góry.

Wnioski o wcześniejsze ustalenie stawki refundacji można składać na formularzu AGREX, dostępnym na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl, w każdym dniu tygodnia, z tym zastrzeżeniem, że wnioski złożone w czwartek traktowane są tak, jakby zostały złożone w następnym dniu roboczym.

Dla świadectw refundacji wnioskowanych w związku z przetargiem organizowanym w kraju nienależącym do UE stawka refundacji wywozowej ustalona jest na poziomie obowiązującym w dniu złożenia wniosku o wydanie świadectwa.

Tzw. małych eksporterów obowiązują stawki refundacji stosowane w dniu zgłoszenia towaru do procedury wywozu. Oznacza to, że datą determinującą wysokość stawki jest dzień złożenia w urzędzie celnym wniosku o refundację wywozową.

W przypadku gdy do wytworzenia towaru przetworzonego zostały użyte składniki mleczne, które były objęte dopłatami do przetwórstwa zgodnie z RK nr 1898/2005 oraz w przypadku, gdy skład produktu określany jest w drodze analizy chemicznej dla podstawowych produktów mlecznych z Grupy Produktów PG3 i PG6, przy wyliczaniu należnej kwoty refundacji stosuje się zredukowane stawki refundacji wywozowych.

Wyplata refundacji

Refundacja wywozowa jest wypłacana przez ARR wyłącznie do ilości produktu podstawowego faktycznie zużytego do produkcji i ilości rzeczywiście wywiezionego towaru. Kwota wypłaconej refundacji nie może przewyższać wartości posiadanego przez przedsiębiorcę świadectwa refundacji, którego numer został umieszczony we wniosku o refundację oraz w przypadku tzw. małych eksporterów – dostępnego limitu refundacji w wysokości 100 000 EUR w ramach każdego roku budżetowego. W przypadku wywozu z refundacją zróżnicowaną w zależności od kierunku wywozu oraz stawką ustaloną w drodze przetargu, przedsiębiorca zobowiązany jest dostarczyć do ARR dokumenty poświadczające, że towar w stanie niezmienionym został dopuszczony do obrotu w danym

kraju trzecim, najpóźniej w ciągu 12 miesięcy od daty zatwierdzenia zgłoszenia wywozowego.

W tym celu przedsiębiorca powinien przedstawić w ARR:

- **dowód dokonania przywozowych formalności celnych**, poświadczający wprowadzenie towaru do obrotu w kraju docelowym,
- dokument transportowy (przewozowy) lub jego kopię,
- inne dokumenty handlowe zgodne z art. 16 RK nr 800/1999.

Wykaz wzorów dokumentów celnych poświadczających dopuszczenie do obrotu towaru w kraju trzecim oraz wykaz dokumentów transportowych (przewozowych) dostępny jest na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl.

ARR może dokonać wypłaty refundacji o stawce zróżnicowanej w zależności od kierunku wywozu, po skompletowaniu akt sprawy zawierających:

- wniosek o refundację,
- kartę kontrolną T5,
- **dowód dokonania przywozowych formalności celnych** i wprowadzenia towaru do obrotu w kraju trzecim,
- dokument transportowy (przewozowy)

oraz dodatkowo, w zależności od typu sprawy, np.:

- sprawozdanie z badań laboratoryjnych – w przypadku pobrania próbek w celu określenia zawartości składników refundowanych metodą analizy chemicznej przeprowadzonej na wniosek i koszt eksportera,
- pozytywne wyniki kontroli oraz analizy – w przypadku pobrania próbek towaru podczas kontroli fizycznej przeprowadzanej przez Służbę Celną
- inne dodatkowe dokumenty.

Art. 17 RK nr 800/1999 umożliwia państwom członkowskim zwolnienie eksporterów z obowiązku przedstawiania **dowodu dokonania przywozowych formalności celnych** w przypadku zgłoszenia wywozowego uprawniającego do refundacji, której **zróżnicowana część** jest mniejsza lub równa:

- a) 2400 EUR, w przypadku gdy kraje trzecie lub terytorium miejsca przeznaczenia są wymienione w załączniku IV RK nr 800/1999,
- b) 12 000 EUR, w przypadku gdy kraje trzecie lub terytorium miejsca przeznaczenia nie są wymienione w załączniku IV RK nr 800/1999.

Oznacza to, że dla wniosków o wypłatę refundacji, dla których **zróżnicowana część** nie przekracza ww. kwoty, autoryzacja wniosku o refundację **może** zostać dokonana po skompletowaniu akt sprawy zawierających:

- wniosek o refundację
- kartę kontrolną T5
- dokument transportowy (przewozowy) oraz
- dodatkowe dokumenty w zależności od typu sprawy, np.: sprawozdanie z badań laboratoryjnych, protokół z przeprowadzonej kontroli fizycznej.

Za **zróżnicowaną część refundacji** uważa się różnicę pomiędzy kwotą refundacji należnej za wprowadzenie danej wysyłki do kraju trzeciego wskazanego w polu 17 wniosku o refundację WPR1 a kwotą refundacji należnej za wyprowadzenie danej wysyłki z obszaru celnego Wspólnoty, wyliczonej przy użyciu najniższej stawki refundacji dla danego produktu podstawowego w ramach jednego zgłoszenia wywozowego (pojedynczej pozycji na wniosku o refundację).

Zgodnie z art. 2 ust. 3 RK nr 800/1999, w przypadku gdy zgłoszenie wywozowe zawiera wiele różnych kodów nomenklatury refundacji lub kodów Nomenklatury Scalonej, wpisy odnoszące się do każdego z tych kodów uważa się za **odrębne zgłoszenia wywozowe**.

W przypadku gdy jeden wniosek o refundację obejmuje kilka pozycji dotyczących tego samego kodu CN, pozycje te uznawane są za jedno zgłoszenie wywozowe. Dlatego też zróżnicowana część refundacji odpowiadająca każdej takiej pozycji jest sumowana dla całego wniosku o refundację.

W przypadku podejrzenia zaistnienia nieprawidłowości w realizacji operacji wywozowej, ARR pomimo zaklasyfikowania zróżnicowanej części refundacji do progów przewidzianych w art. 17 RK nr 800/1999, może wymagać od przedsiębiorcy przedstawienia dowodu potwierdzającego dokonanie celnych formalności przywozowych.

RK nr 1580/2006 (zmieniające RK nr 1043/2005) wprowadza odstępstwa od art. 17 RK nr 800/1999

Zgodnie z tą derogacją ARR może – na wniosek przedsiębiorcy – przyznać formalne zezwolenie zwalniające eksportera z obowiązku dostarczenia dowodu dokonania przywozowych formalności celnych w kraju trzecim. Powyższe zezwolenie jest ważne przez okres maksymalnie 2 lat,

jest odnawialne i może zostać wycofane w przypadku zaistnienia przesłanek świadczących o tym, że eksporter nie przestrzegał jego warunków.

Każde zezwolenie otrzymuje unikalny numer nadany przez ARR. W przypadku wniosków eksportowych złożonych na mocy zezwoleń, w polu 44 dokumentu SAD oraz wniosku o refundację WPR1, przedsiębiorca zobowiązany jest podać właściwy numer zezwolenia.

(a) Wariant A – Opakowania detaliczne

O zezwolenie można wnioskować w odniesieniu do towarów przeznaczonych do sprzedaży detalicznej w bezpośrednich opakowaniach, których zawartość netto nie przekracza 2,5 kg lub w pojemnikach o pojemności nie większej niż 2 litry. Etykieta powinna wymieniać importera w kraju przeznaczenia lub posiadać tekst w języku urzędowym kraju przeznaczenia bądź w języku łatwo zrozumiałym w tym kraju.

W przypadku wywozu towarów na mocy tego zezwolenia wymagany jest:

- dokument przewozowy we wszystkich przypadkach oraz
- dowód dokonania przywozowych formalności celnych – dla zgłoszenia wywozowego, którego różnicowana część refundacji przekroczy 12 000 EUR dla wszystkich miejsc przeznaczenia.

Pisemny wniosek o zezwolenie **w wariantcie A** powinien zawierać:

- kod CN,
- opis towarów zawierający wagę netto bezpośredniego opakowania,
- oświadczenie potwierdzające, że towary spełniają warunki ustanowione w art. 54, 3 (a) RK nr 1043/2005 (art. 54 ust. 3-6 dodany został na mocy RK nr 1580/2006),
- oświadczenie potwierdzające, że zezwolenie będzie wykorzystywane wyłącznie w odniesieniu do towarów, dla których zostało przyznane,
- zobowiązanie do powiadomienia ARR w przypadku poczynienia jakichkolwiek zmian w odniesieniu do towarów objętych zezwoleniem.

(Treść ww. oświadczeń jest zawarta we wzorze wniosku o udzielenie zezwolenia dostępnym na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl)

W razie konieczności ARR może zwrócić się o przedstawienie dodatkowych dokumentów.

(b) Wariant B – Regularny wywóz

Zezwolenie przyznawane jest w odniesieniu do 8-cyfrowego kodu CN, do konkretnego odbiorcy towaru oraz do miejsca przeznaczenia. Produkty nie mogą zawierać więcej niż 90% produktu podstawowego, dla którego wypłacana jest refundacja wywozowa.

O zezwolenie może ubiegać się przedsiębiorca, który przynajmniej 12 razy w ciągu dwóch lat poprzedzających datę złożenia wniosku, wywoził towary przetworzone non-aneks I objęte tym samym 8-cyfrowym kodem CN do tego samego odbiorcy i miejsca przeznaczenia.

W przypadku wywozu towarów na mocy tego zezwolenia wymagane są:

- dokument przewozowy dla minimum 10% zgłoszeń wywozowych odnoszących się do zezwolenia lub jeden dokument przewozowy rocznie (w zależności od tego, która z tych wielkości jest większa);
- dowód dokonania przywozowych formalności celnych i dokument przewozowy dla tych linii (pozycji na wniosku o refundację) o zróżnicowanej kwocie refundacji ponad 12 000 EUR dla wszystkich miejsc przeznaczenia.

Pisemny wniosek o zezwolenie **w wariantcie B** powinien zawierać:

- kopie 12 wniosków o refundację i dokumentów SAD potwierdzających wywóz towarów przetworzonych non-aneks I objętych tym samym 8-cyfrowym kodem CN do tego samego odbiorcy i miejsca przeznaczenia; za dowód regularnego wywozu uznane zostaną wnioski o refundację wywozową, do których została wypłacona refundacja,
- 8-cyfrowy kod CN,
- opis towarów,
- miejsce przeznaczenia,
- nazwę odbiorcy,
- oświadczenie potwierdzające, że wywożone towary nie zawierają więcej niż 90% masy żadnego z refundowanych produktów podstawowych,
- oświadczenie potwierdzające, że towary spełniają warunki ustanowione w art. 54, 3 (b) RK nr 1043/2005,

- oświadczenie potwierdzające, że zezwolenie będzie wykorzystywane wyłącznie w odniesieniu do towarów i odbiorcy, dla których jest przyznane,
- zobowiązanie do powiadomienia ARR w przypadku poczynienia jakichkolwiek zmian w odniesieniu do tych towarów.

(Treść ww. oświadczeń jest zawarta we wzorze wniosku o udzielenie zezwolenia dostępnym na stronie internetowej ARR www.arr.gov.pl)

W razie konieczności, ARR może zwrócić się o przedstawienie dodatkowych dokumentów.

Zaświadczenia P2

W przypadku wywozu do Stanów Zjednoczonych makaronu o kodach CN 1902 11 00 i 1902 19 Agencja Rynku Rolnego – na wniosek przedsiębiorcy – wydaje zaświadczenie P2. Zaświadczenie P2 przedstawiane jest zarówno Służbie Celnej w Polsce, jak i Służbie Celnej Stanów Zjednoczonych.

W celu otrzymania zaświadczenia P2 przedsiębiorca składa w Centrali ARR – w formie pisemnej – wniosek o wydanie zaświadczenia P2, w którym zamieszcza następujące dane:

- nazwę i adres siedziby przedsiębiorcy (w tym nazwę państwa członkowskiego),
- nazwę i pełny adres odbiorcy wywożonego makaronu,
- symbole oznakowania opakowań, ilość i rodzaj opakowań, opis wywożonego towaru,
- oznakowanie i numerację opakowań transportowych, ich rodzaj i liczbę,
- masę brutto i netto wywożonego towaru w kg,
- kod CN.

Nie jest wymagane złożenie w ARR zabezpieczenia dla wniosku o wydanie zaświadczenia P2.

Zaświadczenia P2 wydawane są przez ARR następnego dnia roboczego po złożeniu wniosku. ARR wystawia zaświadczenie P2 w czterech egzemplarzach (oryginał i trzy kopie). Przedsiębiorca otrzymuje oryginał oraz kopię nr 1 i nr 2 zaświadczenia P2, natomiast kopię nr 3 zatrzymuje ARR.

W przypadku wywozu makaronu o ww. kodach CN do Stanów Zjednoczonych, przedsiębiorca przedstawia w urzędzie celnym wyjścia z UE oryginał oraz kopie nr 1 i nr 2 zaświadczenia P2 wraz z deklaracją wy-

wozową SAD. Przy wwozie makaronu do Stanów Zjednoczonych przedsiębiorca przedstawia Służbie Celnej Stanów Zjednoczonych kopię nr 1 zaświadczenia P2. W przypadku wnioskowania o refundację wywozową przedsiębiorca zobowiązany jest ponadto do złożenia wniosku o refundację wywozową.

Aby otrzymać refundację wywozową przedsiębiorca jest zobowiązany dostarczyć do ARR potwierdzony przez Służbę Celną oryginał zaświadczenia P2.

Kary

Aby ograniczyć nieprawidłowości związane z wnioskowaniem o refundacje wywozowe oraz zapobiegać oszustwom, w UE wprowadzone zostały kary. W przypadku wykrycia nieprawidłowości związanych z wywozem towarów objętych refundacją, na przedsiębiorcę nakładane są kary w wysokości uzależnionej od wagi wykroczenia:

- w przypadku nieumyślnego wnioskowania o nienależną refundację – kara wynosi 50% różnicy między wnioskowaną a należną kwotą refundacji;
- jeżeli zostanie udowodnione, że przedsiębiorca celowo występował o wyższą refundację lub dostarczył nieprawdziwe informacje – kara wzrasta do 200% różnicy między wnioskowaną a należną kwotą refundacji.

Przywóz towarów przetworzonych non-aneks I

ARR jest odpowiedzialna za administrowanie obrotem towarowym z zagranicą w ramach procedury celnej uszlachetniania czynnego. W ramach tej procedury, na podstawie pozwolenia na przywóz zwanego świadectwem IP, sprowadzane są do UE produkty podstawowe, które po przetworzeniu na towary non-aneks I – muszą zostać wywiezione poza obszar UE bez refundacji. Jednakże dla składników podstawowych (zużytych do wytworzenia wywożonego towaru przetworzonego non-aneks I) nieobjętych procedurą uszlachetniania czynnego refundacja wywozowa przysługuje na ogólnych warunkach. O uruchomieniu (w danym roku budżetowym) procedury uszlachetniania czynnego z zastosowaniem świadectw IP decyduje KE.

Zasady ubiegania się o świadectwa IP na uszlachetnianie czynne

O wydanie świadectwa IP może ubiegać się:

- przedsiębiorca posiadający ważne świadectwo refundacji lub
- przedsiębiorca, który posiadał świadectwo refundacji w poprzednim okresie budżetowym, lub
- tzw. mały eksporter – w przypadku gdy KE zawiesiła przyznawanie refundacji wywozowym przedsiębiorcom korzystającym z rezerwy małych eksporterów, pod warunkiem że w bieżącym lub minionym okresie budżetowym otrzymali refundacje wywozowe z rezerwy małych eksporterów. W rozporządzeniach publikowanych w Dzienniku Urzędowym UE na dany okres budżetowy (1 października – 30 września) KE określa ilości produktów podstawowych, na które można składać wnioski o wydanie pozwolenia na przywóz (świadectwa IP) w ramach procedury uszlachetniania czynnego.

Przedsiębiorca może składać jeden wniosek w danej grupie produktów i tylko w jednym państwie członkowskim.

Wnioski można składać od następnego dnia po opublikowaniu przez KE rozporządzenia określającego ilości poszczególnych produktów podstawowych dostępnych do przywozu w ramach procedury celnej uszlachetniania czynnego. W czasie roku budżetowego KE może opublikować trzy rozporządzenia uruchamiające procedurę wnioskowania o świadectwa IP w trzech okresach. Rozporządzenia te publikowane są w Dzienniku Urzędowym UE najpóźniej do:

- 30 września – dla pierwszego okresu składania wniosków,
- 31 stycznia – dla drugiego okresu składania wniosków,
- 31 maja – dla trzeciego okresu składania wniosków.

W przypadku gdy rozporządzenie nie zostanie opublikowane w określonym terminie, przedsiębiorcy nie mogą składać wniosków o świadectwa IP. Ponadto w danym roku budżetowym KE dodatkowo, w drodze rozporządzenia, może wprowadzić tzw. awaryjny okres ubiegania się o świadectwa IP.

Terminy składania w ARR wniosków o wydanie pozwolenia na przywóz w procedurze uszlachetnienia czynnego

Okres	Publikacja rozporządzenia	Terminy składania wniosków
1	do 30 września	do 14 października
2	do 30 stycznia	w ciągu 10 dni roboczych (po opublikowaniu przez KE dostępnych ilości produktów podstawowych w drodze rozporządzenia w Dzienniku Urzędowym UE)
3	do 31 maja	w ciągu 10 dni roboczych (po opublikowaniu przez KE dostępnych ilości produktów podstawowych w drodze rozporządzenia w Dzienniku Urzędowym UE)
Awaryjny		zgodnie z decyzją KE opublikowaną w drodze rozporządzenia KE w Dzienniku Urzędowym UE

Za datę złożenia wniosku o świadectwo IP uważa się dzień dostarczenia go do ARR do godziny 13.00. Jeżeli ostatni dzień ubiegania się o wydanie świadectwa IP przypada w dzień świąteczny lub wolny od pracy, to wnioski należy składać do godziny 13.00 następnego dnia roboczego.

Wnioskowanie o świadectwo IP **nie wymaga złożenia zabezpieczenia w ARR.**

Wydawanie świadectw IP

ARR wystawia świadectwa IP po upływie pięciu dni roboczych od terminu przekazania KE zestawień dotyczących wnioskowanych ilości produktów podstawowych.

Jeśli Komisja Europejska zastosuje współczynnik redukcji wobec określonych grup wnioskowanych produktów, wówczas ARR wydaje świadectwa IP w ciągu pięciu dni roboczych od opublikowania odpowiedniej decyzji Komisji w Dzienniku Urzędowym UE.

Za pierwszy dzień ważności świadectwa IP przyjmuje się dzień przyjęcia przez ARR kompletnego wniosku o jego wydanie. Świadectwo IP jest ważne do końca miesiąca, w którym wniosek został złożony oraz przez trzy kolejne miesiące. Przedsiębiorca może używać świadectwa IP od dnia jego wydania.

Przywóz produktu podstawowego objętego pozwoleniem na przywóz w ramach procedury uszlachetniania czynnego

W celu przywozu produktu podstawowego posiadacz świadectwa IP ubiega się w urzędzie celnym o zgodę na objęcie produktu dozorem celnym w procedurze uszlachetniania czynnego. Przedstawienie Służbie Celnej świadectwa IP zwalnia przedsiębiorcę z wymogu spełnienia warunków ekonomicznych uzasadniających dopuszczenie do tej procedury.

Przedsiębiorca nie musi przenosić praw do świadectwa IP, jeśli sam przetwarza przywieziony w ramach czynnego uszlachetniania produkt podstawowy na produkt przetworzony w tzw. procesie I-stopniowego przetwarzania.

Jeżeli zaś produkt podstawowy przetwarzany jest w procesie II-stopniowego przetwarzania, wówczas przedsiębiorca dokonujący przywozu produktu podstawowego zobowiązany jest przenieść prawa do świadectwa IP na przedsiębiorcę wytwarzającego produkt przejściowy. Po wytworzeniu produktu przejściowego prawa do świadectwa IP są ponownie przenoszone na pierwotnego posiadacza świadectwa IP.

Dla procesu wytwarzania produktu przejściowego, jak i dla procesu wytwarzania towaru przetworzonego non-aneks I z produktu przejściowego, wymagana jest odrębna zgoda Służby Celnej na objęcie danego produktu procedurą uszlachetniania czynnego.

Broszura ma charakter wyłącznie informacyjny. ARR zastrzega, że publikacja ta nie stanowi oferty kierowanej do beneficjentów ani nie jest zobowiązaniem ARR do działań mogących wynikać z treści broszury.



AGENCJA RYNKU ROLNEGO

Biurowo Administrowania Obrotom Towarowym z Zagranicą
tel. (022) 661 75 90, faks (022) 661 76 04

Telefoniczny Punkt Informacyjny (022) 661 72 72
www.arr.gov.pl

ISBN 978-83-60012-19-2

© ARR listopad 2008 ARR wyraża zgodę na przedruk materiałów z podaniem źródła.