

Dėl akcizų lengvatų taikymo importuojamoms prekėms, nurodytoms Akcizų įstatymo 27 straipsnio 1 dalies 3 punkte

Pagal [Akcizų įstatymo](#) 27 straipsnio 1 dalies 3 punkto nuostatas, nuo akcizų atleidžiamas a) etilo alkoholis, kuris yra farmacijos produktų, veterinarinių vaistų sudedamoji dalis, b) taip pat etilo alkoholis, naudojamas asmens ir visuomenės sveikatos priežiūros, farmacinės veiklos, veterinarinės farmacijos, veterinarijos praktikos tikslams arba valstybinę farmacijos produktų, maisto ir veterinarinę kontrolę atliekančių institucijų funkcijoms įgyvendinti.

Akcizų įstatymo 27 straipsnio 2 dalimi nustatoma, kad konkrečią šios lengvatos taikymo tvarką nustato Vyriausybė ar jos įgaliota institucija.

Lietuvos Respublikos Vyriausybė 2002 m. birželio 21 d. nutarimo Nr. 960 „Dėl Etilo alkoholio, kuriam taikomas Lietuvos Respublikos akcizų įstatymo 27 straipsnio 1 dalies 3 punktas, pardavimo ir atleidimo nuo akcizų taisyklių patvirtinimo“ (toliau – [Taisyklės](#)) 2.3 papunkčiu nustatė, kad nuo akcizų atleidžiamas tik importuojamas Lietuvos Respublikoje etilo alkoholis, esantis Lietuvos Respublikos akcizų įstatymo 27 straipsnio 1 dalies 3 punkte nurodytų farmacijos produktų¹, veterinarinių vaistų, atitinkančių [Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme](#) jiems nustatytus reikalavimus, sudėtyje. Pažymėtina, kad pagal [Taisyklių](#) nuostatas:

- importuojamas etilo alkoholis, esantis gaminio/produkto sudėtyje, atleidžiamas nuo importo akcizų tik tuo atveju, kai etilo alkoholis yra Lietuvos Respublikos akcizų įstatymo 27 straipsnio 1 dalies 3 punkte nurodytų farmacijos produktų¹, veterinarinių vaistų, atitinkančių Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme jiems nustatytus reikalavimus, sudėtyje ([Taisyklių](#) 2.3 papunktis);
- importuojamas etilo alkoholis (bet ne gaminyš/produktas, kurio sudėtyje yra etilo alkoholio), skirtas naudoti Akcizų įstatymo 27 straipsnio 1 dalies 3 punkte nurodytiems tikslams, nuo importo akcizų neatleidžiamas. Etilo alkoholį be akcizų galima įsigyti tik iš Lietuvos Respublikoje įsteigtų akcizais apmokestinamų prekių sandėlių ([Taisyklių](#) 3 punktas).

Konkrečias nuostatas dėl šios akcizų lengvatos taikymo etilo alkoholiui galima rasti [Teisės akto registre](#) paskelbtose Akcizų įstatymo ir atitinkamų poįstatyminių teisės aktų suvestinėse redakcijose.

¹ [Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo](#) 2 straipsnio 10 dalyje apibrėžiama, kad farmacijos produktas – vaistinis preparatas, tiriamasis vaistinis preparatas, tarpinis produktas, nesupakuotas produktas, veiklioji medžiaga ar kita medžiaga, naudojama kaip pradinė medžiaga. Kitose šio straipsnio dalyse apibrėžiama:

vaistas (vaistinis preparatas) – vaistinė medžiaga arba jų derinys, pagaminti ir teikiami vartoti, kadangi atitinka bent vieną šių kriterijų: 1) pasižymi savybėmis, dėl kurių tinka žmogaus ligoms gydyti arba jų profilaktikai; 2) dėl farmakologinio, imuninio ar metabolinio poveikio gali būti vartojamas ar skiriamas atkurti, koreguoti ar modifikuoti žmogaus fiziologines funkcijas arba diagnozuoti žmogaus ligas;

tiriamasis vaistinis preparatas – ši sąvoka atitinka sąvoką „tiriamasis vaistas“ ir vartojama ta pačia reikšme, kaip ji apibrėžta Reglamento (ES) Nr. 536/2014 2 straipsnio 2 dalies 5 punkte;

tarpinis produktas – iš dalies apdorota pradinė medžiaga, naudojama tolesnėse vaistinio preparato gamybos operacijose, kol gaunamas nesupakuotas produktas;

nesupakuotas produktas – produktas, gaunamas atlikus visas vaistinio preparato gamybos operacijas, išskyrus pakavimą į vartotojams skirtas galutines pakuotes;

veiklioji medžiaga – vaistinio preparato gamybai skirta medžiaga ar medžiagų mišinys, kurie gaminant vaistinį preparatą tampa jo veikliąja sudedamąja medžiaga, darančia farmakologinį, imuninį ar metabolinį poveikį, kuriuo siekiama atkurti, koreguoti ar modifikuoti fiziologines funkcijas arba diagnozuoti ligas;

pradinė medžiaga – medžiaga, naudojama gaminant vaistinius preparatus, išskyrus pakavimo medžiagas.