



**ΠΡΕΣΒΕΙΑ ΤΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ ΣΤΗΝ ΟΥΑΣΙΓΚΤΩΝ  
ΓΡΑΦΕΙΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ & ΕΜΠΟΡΙΚΩΝ ΥΠΟΘΕΣΕΩΝ**

25 Οκτωβρίου 2022

**Προσωρινή αναστολή εισαγωγικών δασμών σκόνης βρεφικού γάλακτος.**

Βάσει νέας πληροφόρησης από την Υπηρεσία Τελωνείων ΗΠΑ (CBP / Custom and Border Protection) υπεγράφη 10/10 τρ.έ. ο νόμος “Bulk Infant Formula to Retail Shelves Act”, σύμφωνα με τον οποίο εγκρίθηκε προσωρινή άρση, για συγκεκριμένο χρονικό διάστημα, των δασμών εισαγωγής ορισμένων ειδών σκόνης βρεφικού γάλακτος (infant formula base powder). Συγκεκριμένα, το ευνοϊκό αυτό καθεστώς αδασμολόγητης εισαγωγής σκόνης βρεφικού γάλακτος αφορά προϊόντα που θα εισαχθούν στην αγορά ΗΠΑ από 13.10.2022 και έως 31.12.2022.

Επισημαίνεται, η εν λόγω ρύθμιση αφορά σε εισαγωγές σκόνης βρεφικού γάλακτος μόνο α) για εγχώρια παραγωγή βρεφικών παρασκευασμάτων που έχουν εγκριθεί για την αγορά ΗΠΑ, ή β) βάσει της σχετικής έγκρισης παραγωγής μέσω της επιστολικής διαδικασίας “Enforcement Discretion Letter” (έγκριση και σε εξαγωγείς).

Για διευκρινίσεις σχετικά με την προαναφερθείσα διαδικασία επιστολικών εγκρίσεων, μέσω “Enforcement Discretion Letter” της αρμόδιας ρυθμιστικής Υπηρεσίας FDA (Food & Drug Administration), οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να ανατρέχουν στην πληροφόρηση που παρέχεται στην ιστοσελίδα “Enforcement Discretion to Manufacturers to Increase Infant Formula Supplies”, <https://www.fda.gov/food/infant-formula-guidance-documents-regulatory-information/enforcement-discretion-manufacturers-increase-infant-formula-supplies>.

Όπως αναφέρεται στην παραπάνω σχετική πληροφόρηση, στις 30 Σεπτεμβρίου η FDA εξέδωσε νέο μεταβατικό κανονιστικό Οδηγό, για την εγχώρια αγορά βρεφικού γάλακτος ΗΠΑ, με τίτλο “Infant Formula Transition Plan for Exercise of Enforcement Discretion: Guidance for Industry” (<https://www.fda.gov/regulatory-information/search-fda-guidance-documents/guidance-industry-infant-formula-transition-plan-exercise-enforcement-discretion>), ενώ ο προηγούμενος σχετικός Οδηγός που είχε εκδοθεί τον Μάιο 2022 θα παραμείνει σε ισχύ έως τις 14 Νοεμβρίου. Ως προς τον νέο κανονιστικό Οδηγό, υπογραμμίζουμε ότι, όπως αναφέρεται στις σχετικές διευκρινίσεις, τυχόν ενδιαφερόμενοι εξαγωγείς που υπέβαλαν αίτημα υπαγωγής στο καθεστώς εισαγωγών τον Μάιο 2022 αλλά δεν έλαβαν τη σχετική επιστολική έγκριση “Enforcement Discretion Letter” μπορούν να ζητήσουν από την FDA επανεξέταση του αιτήματός τους. Ο νέος μεταβατικός Οδηγός εκτιμάται θα παραμείνει σε ισχύ έως τις 18 Οκτωβρίου 2025.

Περαιτέρω, σημειώνεται, στην παραπάνω πληροφόρηση περιλαμβάνονται κατάλογοι εγκεκριμένων εξαγωγέων ξένων χωρών (αναφέρονται χώρα προέλευσης και εξαγωγική εταιρεία) για τους δύο τύπους εισαγωγών προϊόντων βρεφικού γάλακτος: α) κανονικών προϊόντων, και β) ειδικών προϊόντων, ενώ το σύνολο των αδασμολόγητων εισαγωγών (εντός

ποσόστωσης) στην α/ αγορά βάσει αυτών των εγκρίσεων εκτιμάται σε 18,9 εκατ. κουτιά (ή 403 εκατ. μπουκάλια 8oz).

Εισαγωγείς που, κατά τα παραπάνω, πληρούν τις προϋποθέσεις αδασμολόγητης εισαγωγής (από εγκεκριμένους εξαγωγείς) μπορούν να υποβάλουν στις τελωνειακές αρχές αιτήματα εκτελωνισμού υπό τον δασμολογικό κωδικό 9903.19.23, ενώ σε περίπτωση που δεν πληρούνται οι σχετικές προϋποθέσεις τα προϊόντα θα ταξινομούνται υπό τον κωδικό 1901.90.62 με δασμό \$1,035 / kg + 13,6%.

Όπως αναφέρεται στην ανακοίνωση της CBP, για ερωτήσεις σχετικά με τον νέο μεταβατικό Οδηγό οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να επικοινωνούν με την υπηρεσία Office of Trade, Commercial Operations Revenue and Entry (CORE) Division, στο [OTENTRYSUMMARY@cbp.dhs.gov](mailto:OTENTRYSUMMARY@cbp.dhs.gov), για ερωτήσεις σχετικά με την ποσόστωση μέσω του [HQQQUOTA@cbp.dhs.gov](mailto:HQQQUOTA@cbp.dhs.gov), και για τις προϋποθέσεις αδασμολόγητης εισαγωγής με την Υπηρεσία FDA μέσω του [InfantFormulaImports@fda.hhs.gov](mailto:InfantFormulaImports@fda.hhs.gov).

Για πληρέστερη πληροφόρηση βλ. σχετική Ανακοίνωση CBP:  
<https://content.govdelivery.com/accounts/USDHSCBP/bulletins/331de3f>.