**МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ПИСЬМО**

**от 15 июля 2020 г. № 24-03-07/61763**

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), рассмотрев обращение по вопросу применения [постановления](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=356458&date=19.09.2021) Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 "Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Постановление № 102), в рамках компетенции сообщает следующее.

В соответствии с [пунктом 11.8](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=326830&dst=100509&field=134&date=19.09.2021) Регламента Министерства финансов Российской Федерации, утвержденного приказом Министерства финансов Российской Федерации от 14 сентября 2018 г. № 194н, Минфином России не осуществляются разъяснение законодательства Российской Федерации, практики его применения, практики применения нормативных правовых актов Минфина России, а также толкование норм, терминов и понятий, за исключением случаев, если на него возложена соответствующая обязанность или если это необходимо для обоснования решения, принятого по обращению.

Согласно [пункту 2](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=352161&dst=98&field=134&date=19.09.2021) Правил подготовки нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти и их государственной регистрации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 13 августа 1997 г. № 1009, письма федеральных органов исполнительной власти не являются нормативными правовыми актами.

В этой связи следует учитывать, что письма Минфина России и его структурных подразделений не содержат правовых норм, не направлены на установление, изменение или отмену таких норм, а содержащаяся в них позиция является мнением ведомства и не может рассматриваться в качестве общеобязательных государственных предписаний постоянного или временного характера.

Также Минфин России не обладает ни надзорными, ни контрольными функциями и (или) полномочиями в отношении осуществляемых закупок, в связи с чем не вправе рассматривать вопрос о правомерности совершенных и (или) совершаемых действий участниками контрактной системы в сфере закупок.

Вместе с тем Департамент считает необходимым отметить следующее.

Как следует из обращения, при применении [Постановления](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=356458&date=19.09.2021) № 102 и [постановления](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=351807&date=19.09.2021) Правительства Российской Федерации от 30 апреля 2020 г. № 617 "Об ограничениях допуска отдельных видов промышленных товаров, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Постановление № 617) возникает правовая неопределенность ввиду одновременного наличия кодов ОКПД 2 [22.22.14.000](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&dst=115389&field=134&date=19.09.2021), [28.25.14.110](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&dst=122071&field=134&date=19.09.2021), [32.50.22.129](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&dst=125863&field=134&date=19.09.2021) и [32.50.30.110](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&dst=125887&field=134&date=19.09.2021) как в перечне, предусмотренном Постановлением № 102, так и в перечне, предусмотренном Постановлением № 617.

В этой связи отмечаем, что в соответствии с [примечанием](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=356458&dst=697&field=134&date=19.09.2021) к перечню отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденному Постановлением № 102 (далее - Перечень), при применении указанного Перечня следует руководствоваться как кодом [ОКПД 2](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&date=19.09.2021), так и наименованием вида медицинского изделия.

Таким образом, [Постановление](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=356458&date=19.09.2021) № 102 применяется при наличии совпадения кода [ОКПД 2](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&date=19.09.2021) и наименования вида закупаемого медицинского изделия с указанными в [Перечне](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=356458&dst=567&field=134&date=19.09.2021). При этом в случае, указанном в обращении, при несовпадении кода [ОКПД 2](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=348517&date=19.09.2021) и наименования вида закупаемого медицинского изделия с указанными в [Перечне](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&demo=2&base=LAW&n=351807&dst=100029&field=134&date=19.09.2021) применяется Постановление № 617.

Заместитель директора Департамента

Д.А.ГОТОВЦЕВ

15.07.2020