



Министерство здравоохранения
Российской Федерации
**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109012
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38
www.roszdravnadzor.gov.ru

28.07.2026 № 014-864/26

На № _____ от _____

О приостановлении применения
медицинского изделия



2642632

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных
органов Росздравнадзора

Медицинским
организациям

Органам управления
здравоохранением
субъектов Российской
Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.2021 № 1066 «О федеральном государственном контроле (надзоре) за обращением медицинских изделий», приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15.09.2020 № 980н «Об утверждении Порядка осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий», в связи с угрозой причинения вреда жизни и здоровью граждан, и на основании заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора, сообщает о приостановлении применения медицинского изделия:

- «Наборы MYPORT по ТУ 32.50.50-001-00612594-2018», вариант исполнения: I. Набор MYPORT® для имплантации подкожного порта, венозный или артериальный доступ; номер серии: 30114007; дата производства: 10.2025; срок годности: 10.2030, производства ООО «ТитанБио», Россия, регистрационное удостоверение № РЗН 2019/8121 от 17.11.2020;

- «Наборы MYPORT по ТУ 32.50.50-001-00612594-2018», вариант исполнения: I. Набор MYPORT® для имплантации подкожного порта, венозный или артериальный доступ; номер серии: 30114254; дата производства: 01.2026; срок годности: 01.2031, производства ООО «ТитанБио», Россия, регистрационное удостоверение № РЗН 2019/8121 от 17.11.2020;

- «Наборы MYPORT по ТУ 32.50.50-001-00612594-2018», вариант исполнения: I. Набор MYPORT® для имплантации подкожного

порта, венозный или артериальный доступ; номер серии: 30114041;
дата производства: 10.2025, срок годности 10.2030; производства
ООО «ТитанБио», Россия, регистрационное удостоверение № РЗН 2019/8121 от
17.11.2020, на основании приказа Росздравнадзора от 28.07.2026
№ 678.

 А.В. Самойлова