

Berdasarkan Peraturan Menteri Kesehatan R.I Nomor 62 Tahun 2017 Tentang Izin Edar Alat Kesehatan, Alat Kesehatan Diagnostik In Vitro Dan Perbekalan Kesehatan Rumah Tangga dengan ini diberikan persetujuan untuk diedarkan dengan :

**NOMOR IZIN EDAR****ALAT KESEHATAN****KEMENKES RI AKL 21603918242**

Nama Dagang / Merek	: <b>SOPRANO Titanium</b>
Kelompok / Kelas Resiko	: Elektromedik Non Radiasi / C
Kategori Produk	: Peralatan Bedah Umum dan Bedah Plastik
Sub Kategori	: Peralatan Bedah
Jenis Produk	: Laser surgical instrument for use in general and plastic surgery and in dermatology.
Tipe / Ukuran	: Terlampir
Kemasan	: unit
Nama Produsen / Pabrikan	: ALMA LASER GMBH., Germany
Nama Pendaftar	: PT RADIAN ELOK DISTRIVERSA, DKI Jakarta
Atas dasar lisensi dari	: -

**Ketentuan**

1. Persetujuan izin edar berlaku sampai dengan 31 Maret 2028.
2. Wajib menyampaikan laporan berkala dan laporan jika ada kejadian yang tidak diinginkan akibat penggunaan Alat Kesehatan tersebut di atas sesuai ketentuan berlaku.
3. Izin edar ini merupakan persetujuan perpanjangan dari Nomor Izin Edar Alat Kesehatan KEMENKES RI AKL 21603918242 tanggal 12 Desember 2019. Dengan demikian izin edar sebelumnya dinyatakan tidak berlaku.
4. Apabila dikemudian hari ada pihak lain yang berhak atas merek dan/atau keagenan produk tersebut, pendaftar bersedia mengembalikan izin edar.
5. Penandaan dan informasi produk yang terlampir merupakan bagian yang tidak terpisahkan dari persetujuan izin edar ini.
6. Apabila di kemudian hari terdapat kekeliruan, maka persetujuan izin edar ini akan ditinjau kembali.

**Jakarta, 25 Mei 2024**

Ditandatangani Secara Elektronik Oleh :

a.n Menteri Kesehatan  
Direktur Jenderal  
Kefarmasian dan Alat KesehatanDr. Dra. L. Rizka Andalusia, Apt., M.Pharm., MARS  
NIP. 19680226 199403 2 004

Kementerian Kesehatan tidak menerima suap dan/atau gratifikasi dalam bentuk apapun. Jika terdapat potensi suap atau gratifikasi silahkan laporkan melalui HALO KEMENKES 1500567 dan <https://wbs.kemkes.go.id>. Untuk verifikasi keaslian tanda tangan elektronik, silahkan unggah Dokumen pada laman <https://tte.kominfo.go.id/verifyPDF>.

**LAMPIRAN****NOMOR IZIN EDAR  
ALAT KESEHATAN  
KEMENKES RI AKL 21603918242**

No.	Deskripsi	Tipe / Kode
1	System Console	-
2	Set of keys	-
3	Pneumatic footswitch	-
4	Opaque eye protection	-
5	Coolant Filling Kit for the cooling system	-
6	The selection of applicator that have been purchased with the platform	-
7	applicator and umbilical support	-
8	Remote interlock connector	-
9	Safety eyewear	-
10	operator's manual	-
11	Ligh/laser radiation danger sign	-

Dengan ketentuan bahwa izin edar tersebut hanya berlaku untuk deskripsi dan tipe / kode produk yang tercantum dalam lampiran ini

**Jakarta, 25 Mei 2024**

Ditandatangani Secara Eletronik Oleh :

a.n Menteri Kesehatan  
Direktur Jenderal  
Kefarmasian dan Alat KesehatanDr. Dra. L. Rizka Andalusia, Apt., M.Pharm., MARS  
NIP. 19680226 199403 2 004

Kementerian Kesehatan tidak menerima suap dan/atau gratifikasi dalam bentuk apapun. Jika terdapat potensi suap atau gratifikasi silahkan laporkan melalui HALO KEMENKES 1500567 dan <https://wbs.kemkes.go.id>. Untuk verifikasi keaslian tanda tangan elektronik, silahkan unggah Dokumen pada laman <https://tte.kominfo.go.id/verifyPDF>.