

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 20903123057**

Nama Dagang / Merek : **Umonium38® Equipments**  
Kelompok / Kelas Resiko : Non Elektromedik Non Steril / B  
Kategori Produk : Peralatan Rumah Sakit Umum dan Perorangan  
Sub Kategori : Peralatan Rumah Sakit Umum dan Perorangan Lainnya  
Jenis Produk : Liquid chemical sterilants/high level disinfectants.  
Tipe / Ukuran : PF 12312; PF 12310; PF 12314 / 5L; 1L; 125 mL  
Kemasan : Botol  
Nama Produsen / Pabrikan : LABORATOIRE HUCKERT'S INTERNATIONAL, Belgium  
Nama Pendaftar : PT ISOTEKINDO INTERTAMA, DKI Jakarta  
Atas dasar lisensi dari : -

**Ketentuan**

1. Persetujuan izin edar berlaku
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 20903123057 tanggal 28 Mei 2021. 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, 11 Oktober 2024**



Ditandatangani Secara Elektronik Oleh :

a.n Menteri Kesehatan  
Direktur Jenderal  
Kefarmasian dan Alat Kesehatan

**Dr. 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>.



# UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS



1L

125 ml

5L

 **laboratoire**  
**HUCKERT'S**  
INTERNATIONAL  
*mastered disinfection*





# UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS

CLEANING AND DISINFECTION OF **NON INVASIVE MEDICAL DEVICES**  
LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DE **DISPOSITIVOS MÉDICOS NON INVASIVOS**  
LIMPEZA E DESINFEÇÃO DE **DISPOSITIVOS MÉDICOS NÃO INVASIVOS**

MADE IN BELGIUM



**BACTERICIDAL, MYCOBACTERICIDAL, FUNGICIDAL, VIRUCIDAL**

EN1040:2006, EN1275:2005, EN13727:2003, EN13624:2004, EN14348:2005, EN14476:2013, EN14561:2006, EN14562:2006, EN14563:2009





5l e  
176 fl.oz

# UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS

1l e  
35.2 fl.oz



**EN INDICATIONS:** Cleaning and disinfection for non-invasive medical devices and their surfaces. **INSTRUCTIONS: Cleaning/Pre-disinfection:** Use at 0.5% (25 mL/5L of water\*). Wet wipe to eliminate all dirt. Rinse thoroughly with water\* or using a cloth dampened with water\*. **Disinfection:** Use at 2.5% (25 mL/L of water\*) on clean devices. Apply by wet wiping or soaking, making sure to respect a minimum contact time of 10 minutes. Leave to dry or rinse with water\* (or using a cloth dampened with water\*) if necessary. \*Clean drinking water at room temperature. **PRECAUTIONS:** Pure product may cause irritation to eyes and skin. Avoid skin contact. In case of contact with eyes, rinse immediately with plenty of water and seek medical advice. Do not discharge pure product into the environment. Consult specific directions and material safety data sheet. **ES INDICACIONES:** Limpieza y desinfección de dispositivos médicos no invasivos y de superficies de dispositivos médicos no invasivos. **INSTRUCCIONES: Limpieza/Pre-desinfección:** Utilizar al 0,5% (25 ml/5L de agua\*). Frotar en húmedo para eliminar todo resto de suciedad. Aclarar cuidadosamente con agua\* o con ayuda de una toallita empapada en agua\*. **Desinfección:** Utilizar al 2,5% (25 ml/L de agua\*) en dispositivos limpios. Aplicar frotando en húmedo o dejar en remojo, respetando un tiempo de contacto mínimo de 10 minutos. Dejar secar o aclarar con agua\* (o con ayuda de una toallita empapada en agua\*) si es necesario. \*Agua potable a temperatura ambiente. **PRECAUCIONES:** Producto puro irritante para los ojos y la piel. Evitar todo contacto con la piel. En caso de contacto con los ojos, lavar inmediatamente con abundante agua y acudir al médico. Evitar de tirar el producto puro en el medio ambiente. Consulte las instrucciones específicas y hojas de datos de seguridad. **PT INDICAÇÕES:** Limpeza e desinfeção de dispositivos médicos não-invasivos e superfícies de dispositivos médicos não-invasivos. **INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO: Limpeza/Pré-desinfeção:** Utilizar a 0,5% (25 mL/5L de água\*). Proceder à limpeza húmida para remover toda a sujidade. Enxaguar cuidadosamente com água\* ou com um toalhete humedecido com água\*. **Desinfeção:** Utilizar a 2,5% (25 mL/L de água\*) em dispositivos limpos. Aplicar através de limpeza húmida ou imersão respeitando um tempo de contacto, de pelo menos, 10 minutos. Deixar secar ou enxaguar com água\* (ou com um toalhete humedecido com água\*), se necessário. \*Água potável à temperatura ambiente. **PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO:** Produto concentrado irritante para os olhos e pele. Evitar o contacto com a pele. Em caso de contacto com os olhos, lavar imediatamente e de forma abundante com água e consultar um médico. Evitar eliminar o produto puro no ambiente. Consultar as instruções específicas e a ficha de dados de segurança.

ET00V82 - Ed. 4.0 - 09/2018



**COMPOSITION UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS**

(SL): N-benzyl-N-dodecyl-N,N-dimethyl-ammonium chloride / N-benzyl-N,N-dimethyl-N-tetradecyl-ammonium chloride. 99g/L

- LABORATOIRE HUCKERT'S INTERNATIONAL -



20 Avenue Lavoisier  
1300 Wavre - BELGIUM  
Tel: +32 (0)67 89 41 00  
Fax: +32 (0)67 84 37 67

www.huckerts.net

**UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS**

**No. Reg. Alat Kesehatan KEMENKES RI AKL 0000000000**  
**PT Isotekindo Intertama**  
**Jakarta - Indonesia**



# UMONIUM<sup>38</sup> EQUIPMENTS

→ Nama Produk



Sertifikat CE 1639 untuk penandaan menurut European Directive 93/42 / EEC tentang Perangkat Medis



Plastik / kemasan dapat terurai dengan alami dalam waktu relatif cepat, sehingga tidak mencemari lingkungan.



Kadar pH netral, tidak asam dan tidak basa



Alat Kesehatan Kelas IIb

LABORATOIRE HUCKERT'S  
INTERNATIONAL  
20 Avenue Lavoisier  
1300 Wavre - BELGIUM



Nama Pabrik pembuat

Alamat Pabrik pembuat

UMONIUM<sup>38</sup>® EQUIPMENTS  
No. Reg. Alat Kesehatan KEMENKES RI AKL 00000000000  
PT Isotekindo Intertama  
Jakarta - Indonesia



No. Registrasi

Nama Distributor

Alamat Distributor

