



KENYATAAN MEDIA
PIHAK BERKUASA PERANTI PERUBATAN (MDA),
KEMENTERIAN KESIHATAN MALAYSIA

**OPERASI SERBUAN BERSEPADU PIHAK BERKUASA PERANTI PERUBATAN
(MDA) DENGAN KERJASAMA KEMENTERIAN PERDAGANGAN DALAM
NEGERI DAN KOS SARA HIDUP (KPDN) WILAYAH PERSEKUTUAN KUALA
LUMPUR**

Pihak Berkuasa Peranti Perubatan (MDA) telah menjalankan satu operasi serbuan bersepadu dengan kerjasama Kementerian Perdagangan Dalam Negeri dan Kos Sara Hidup (KPDN) Wilayah Persekutuan Kuala Lumpur terhadap dua buah syarikat di sekitar Kuala Lumpur pada 8 November 2023 yang lalu. Syarikat tersebut disyaki telah mengimport dan meletakkan kanta lekap serta cecair pembersih kanta lekap pelbagai jenama yang tidak berdaftar dalam pasaran. Dua pasukan serbuan MDA yang dianggotai oleh 19 orang penguat kuasa, diketuai oleh Rafiq Husaini bin Roslan dan Tengku Anis Shafinaz bt Tengku Ab Rahman, serta 15 orang penguat kuasa KPDN telah terlibat dalam operasi bersepadu tersebut.

Kedua-dua syarikat itu telah melanggar Seksyen 5(1) Akta 737 iaitu mengimport dan meletakkan peranti perubatan yang tidak berdaftar dalam pasaran. Selain daripada itu, salah satu daripada syarikat tersebut juga didapati melanggar Seksyen 15(1) Akta 737, iaitu mengimport dan meletakkan peranti perubatan di dalam pasaran tanpa memegang suatu lesen establismen yang sah. Jika disabitkan kesalahan bagi kedua-dua pelanggaran ini, syarikat boleh dikenakan denda tidak melebihi dua ratus ribu ringgit atau dipenjarakan selama tempoh tidak melebihi tiga tahun atau kedua-duanya sekali.

Hasil daripada serbuan tersebut, MDA telah merampas sebanyak 183,642 unit kanta lekap dan cecair pembersih kanta lekap pelbagai jenama yang tidak berdaftar dengan anggaran nilai rampasan sebanyak RM 500,000.00. Kesemua barang rampasan ini akan dijadikan bahan bukti bagi pendakwaan terhadap pelanggaran peruntukan Akta 737 yang dinyatakan di atas.

Selain itu, MDA juga telah membatalkan pendaftaran peranti perubatan HA Dermafiller dan Platelet Rich Plasma kit yang tidak mempunyai pengesahan keselamatan dan prestasi oleh MDA. Peranti titis mata (eye drop) berjenama Bio Aquacell juga telah dibatalkan pendaftaran kerana mengandungi bahan yang tidak disahkan keselamatan.

Sehingga kini, MDA telah menggantung 16 lesen establismen yang mana 9 daripadanya telah dilepaskan penggantungan kerana mematuhi keperluan akta dan arahan MDA. MDA juga telah menjalankan 10 serbuan sehingga kini yang mana nilai rampasan keseluruhan sebanyak RM 1.03 juta.

Orang awam dinasihatkan agar sentiasa menyemak status pendaftaran sesuatu peranti perubatan dan lesen establismen syarikat yang membekalkan peranti perubatan terlebih dahulu melalui pautan ini <https://mdar.mda.gov.my/> atau layari Portal MDA, sebelum membuat sebarang pembelian. Hal ini bagi memastikan peranti perubatan tersebut selamat digunakan secara efektif dan tidak memudaratkan kesihatan.

Dr. Muralitharan Paramasua
Ketua Eksekutif
Pihak Berkuasa Peranti Perubatan
Kementerian Kesihatan Malaysia
15 November 2023