

## Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407418

A. Data Pelanggan

4

Milik 2 Merek 3

: RS Tk. II Udayana : TERUMO

: TE-SS700 Tipe No.Seri 1607010592 Resolusi : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

Tempat/Ruangan

· NICU : 18 Agustus 2022

Tanggal Penerimaan Tanggal Kalibrasi

: 18 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu

: 22.9 0.8 °C +

2. Kelembaban : 54.4 1.9 % RH ±

D. Peralatan Yang Digunakan

Electrical Safety Analyzer, Merk: Fluke, Model/Type: ESA 612, S/N: 3975444 (tertelusur ke LK-110-IDN)

Thermohygrometer, Merk: Sanfix, Model/Type: TH-303A S/N:-(Tertelusur ke LK-053-IDN)

3. Infusion Device Analyzer, Merk: Rigel, Model/Type: Multi Flo, S/N: 49J-0316, CH1 (Tertelusur ke LK-110-IDN)

Pemeriksaan Kondisi Fisik dan Fungsi Komponen Alat

Bagian Alat	Hasil Pemeriksaan Fisik	Hasil Pemeriksaan Fungsi	Keterangan	
Power Cord	Baik	Baik		
On/Off Swich	Baik	Baik	· ·	
Panel Control	Baik	Baik	(Va)	
Display/Monitor	Baik	Baik		
Syringe Holder	Baik	Baik	24	
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik	-	
Steker AC	Baik	Baik	26	
Strain Relief	Baik	Baik	(+)	
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	(4°	
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.6 V	220 ± 10 % V	
: L1-PE	220.9 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	1.9 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.165 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	98.49 µA	≤ 500 µA	

### Hasil Pengukuran Kinerja

Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan
Alarm Occlusion (Psi)	9.2	≤ 20 Psi

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
Flow Rate ( mL/h )	10.0	10.4	0.4	± 0.46
	50.0	50.7	0.7	± 0.46
	70.0	70.7	0.7	± 0.46
	100.0	100.6	0.6	± 0.46

- 1. Hasil Ketidakpastian Pengukuran yang disajikan mempunyai tingkat kepercayaan 95% dengan faktor cakupan (k) = 2
- 2. Alat ini dikalibrasi menggunakan metode kalibrasi MK/KAL/F-09

#### Kesimpulan

- 1. Berdasarkan MK/KAL/F-09 yang merujuk ke Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia Nomor 54 Tahun 2015 Tentang Pengujian dan Kalibrasi , alat kesehatan, maka peralatan ini dinyatakan : ALAT BAIK DAN LAIK UNTUK DIGUNAKAN
- 2. Hasil pengujian kelistrikan dan hasil pengukuran kinerja alat masih dalam batas toleransi yang dijinkan

#### J. Saran

1. Lakukan maintenance dan kalibrasi ulang secara berkala

Halaman 2 dari 2

# **PT. GLOBALPROMEDIKA SERVICES**

Gedung PT. Bersaudara Lt. 4

Jl. Penjernihan 1 No. 38, Jakarta Pusat - Jakarta 10210

: (021) 5701467, 57930464 Telp. : (021) 5701468, 5743280 Fax.

Dilarang keras mengutip/memperbanyak dan atau mempublikasikan sebagian isi sertifikat ini tanpa seijin PT.GPS Sertifikat ini sah apabila dibubuhi cap PT. GPS dan ditandatangani oleh pejabat yang berwenang