



# Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407435

A. Data Pelanggan

Milik

: RS Tk. II Udayana

2 Merek 3

: Terumo

Tipe 4

: TE-SS700

No.Seri

1510010676

Resolusi

: 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: HCU

 Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: 22 Agustus 2022

Tanggal Kalibrasi

: 22 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu
Kelembaban

: 26.5 ± 0.8 °C : 55.8 ± 1.9 % RH

D. Peralatan Yang Digunakan

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

2. 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)

E. 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	•	
Display/Monitor	Baik	Baik	*	
Syringe Holder	Baik	Baik		
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik		
Steker AC	Baik	Baik	•	
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	4	
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

### Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter		Terukur	Toleransi	
Tegangan Jala-jala Terukur	: L1-L2	221.7 V	220 ± 10 % V	
// //	: L1-PE	220.2 V	220 ± 10 % V	
// //	: L2-PE	1.1 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis		ΟL ΜΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan		0.120 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan		0.89 µA	≤ 500 µA	

#### Hasil Pengukuran Kinerja

## Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	7.3	≤ 20 Psi	

#### 2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.2	0.2	± 0.46
20 20 20 20 20	50.0	47.8	-2.2	± 0.46
Flow Rate ( mL/h )	70.0	68.6	-1.4	± 0.46
	100.0	97.5	-2.5	± 0.46

### H. Keterangan

- 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

#### I. 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 diijinkan

## 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

Telp. Fax.

: (021) 5701467, 57930464 : (021) 5701468, 5743280

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