

Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407832

A. Data Pelanggan

Milik 2

: RS Tk. II Udayana

Merek

: Terumo

3. Tipe : TE-SS700

4. No.Seri : 1803010029

Resolusi

: 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi 1. Tempat/Ruangan

: HCU

: 25 Agustus 2022

Tanggal Penerimaan
Tanggal Kalibrasi

: 25 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu
Kelembaban

: 22.5 ± 0.8 °C : 56.3 ± 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 -		
/aktu dan Tanggal Baik		Baik		
larm 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	223.7 V	220 ± 10 % V	
	: L1-PE	222.4 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		0.148 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan		0.79 μΑ	≤ 500 µA	

Hasil Pengukuran Kinerja

Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	7.8	≤ 20 Psi	

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
Flow Rate (mL/h)	10.0	9.7	-0.3	± 0.46
	50.0	49.1	-0.9	± 0.46
	70.0	68.6	-1.4	± 0.46
	100.0	94.7	-5.3	± 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

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

: (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