

Laporan Kalibrasi Infuse Pump

No Label:

407511

A. Data Pelanggan

1. Milik

: RS Tk. II Udayana

Merek 2.

: Terumo

3. Tipe : TE-LF600

No.Seri

: 1701010573

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan

: HCU

Tanggal

: 16 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

23.4

°C

1. Suhu

Kelembaban

56.5 % RH

D. Peralatan Yang Digunakan

1. Infusion Device Analyzer, Merk: Rigel, Type: 03H - 0207, SN: - (Tertelusur melalui LK-032-IDN)

2. Thermohygrometer, Merk: Sanfix, Model/Type: TH-303A, S/N: 01657 (Tertelusur melalui LK-053-IDN)

3. Electrical Safety Analyzer, Merk: Fluke, Type: ESA 612, SN: 3975444 (Tertelusur ke Standar Internasional)

E. Pemeriksaan Kondisi Fisik dan Fungsi Komponen Alat

| Bagian Alat | Hasil Pemeriksaan Fisik | Hasil Pemeriksaan Fungsi | Keterangan | |
|--------------------------|----------------------------|-----------------------------|------------|--|
| Power Cord On/Off Switch | Baik | Baik | - | |
| Panel Control | Baik | Baik Baik | | |
| Door Lock | Baik | Baik | | |
| Drip Sensor | Baik | Baik | | |
| Display/Monitor Baik | | Baik | 5 | |
| Alarm | | | • | |

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

| Parameter | Terukur | Toleransi 220 ± 10 % V | |
|--|---------|------------------------|--|
| Tegangan Jala-jala Terukur | 221.3 | | |
| Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis | OL | ≥ 2 MΩ | |
| Tahanan Hubungan Pentanahan | 0.138 | ≤ 0.2 Ω | |
| Arus Bocor pada Peralatan | 0.9 | ≤ 500 µA | |

G. Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

| Parameter | Terbaca pada Standar | Toleransi yang Diijinkan |
|-----------------|----------------------|--------------------------|
| Alarm Occlusion | 16.9 | ≤ 20 Psi |

2 Flow Rate

| Parameter | Setting Pada Alat | Terukur rata-rata Standar | Koreksi | Ketidakpastian pengukuran |
|--------------------|-------------------|---------------------------|---------|---------------------------|
| | 10.0 | 9.5 | -0.5 | ± 0.6 |
| Flow Rate (mL/H) | 50.0 | 54.7 | 4.7 | ± 0.6 |
| | 100.0 | 92.7 | -7.3 | ± 0.6 |

- 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-08

I. Kesimpulan

1. Berdasarkan MK/KAL/F-08 yang merujuk ke Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia Nomor 54 Tahun 2015, maka peralatan ini dinyatakan : ALAT BAIK DAN LAIK UNTUK DIGUNAKAN

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. Fax. : (021) 5701468, 5743280

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