



# Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407503

A. Data Pelanggan

Milik 1

: RS Tk. II Udayana

2 Merek : Terumo

3. Tipe 4

: TE-SS700

No.Seri

: 1803010031

Resolusi

: 0.01

R. Pelaksanaan Kalibrasi

: Ratna

Tempat/Ruangan 2. Tanggal Penerimaan

: 16 Agustus 2022

3. Tanggal Kalibrasi

: 16 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

: 25.6 ± 0.8 °C

Suhu
 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)

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	46	
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		
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

lasir i eligunarati rescialitatan Elsain			
Parameter	Terukur	<b>Toleransi</b> 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	223.6 V		
: L1-PE	222.6 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.8 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.147 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	0.69 µA	≤ 500 µA	

# Hasil Pengukuran Kinerja

Alarm Occlusion

I. Alaim occident						
Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan				
Alarm Occlusion (Psi)	9.5	≤ 20 Psi				

# 2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.8	0.8	± 0.46
Flow Rate ( mL/h )	50.0	48.2	-1.8	± 0.46
	70.0	69.2	-0.8	± 0.46
	100.0	100.0	0.0	± 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