



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407516

Data Pelanggan

Milik

: RS Tk. II Udayana

2 Merek : Terumo

Tipe

: TE-SS700

No.Seri

: 1607010878

Resolusi

: 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: VIP Kartika

Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: 18 Agustus 2022

3. Tanggal Kalibrasi

: 18 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

: 24.4 ± 0.8 °C : 56.3 ±

1.9 % RH

2. Kelembaban 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	(4)	
Panel Control	Baik	Baik	(#)	
Display/Monitor	Baik	Baik	186	
Syringe Holder	Baik	Baik	12	
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik		
Steker AC	Baik	Baik	-	
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik		
Alarm Misloaded	Baik	Baik	ريا كالمسيد	
Alarm Kemacetan Baik		Baik	- 100 P	
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.8 V		
: L1-PE	220.3 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.7 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.142 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	1.29 µA	≤ 500 µA	

Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan
Alarm Occlusion (Psi)	8.0	≤ 20 Psi

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	50.4	0.4	± 0.46
	70.0	72.4	2.4	± 0.46
	100.0	104.5	4.5	± 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

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

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