

Laporan Kalibrasi Anasthesia Apparatus

No Label: 407764

A. Data Alat Pelanggan

1. Milik

: RS Tk. II Udayana

Merk 2.

; Acoma

Tipe/Model 3.

: 17543

4. No seri B. Pelaksanaan Kalibrasi

Tempat/Ruangan
Tangani

: OK

Tanggal

: 24 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

21.0

Kelembahan

61.0

D. Alat Yang Digunakan

- 1. Gas Flow Analyzer, Merk : Fluke, Type : VT-305, SN : BF100963 (Tertelusur ke Standar Internasional)
- 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)

% RH

Gas Flow Analyzer, Merk: Riken Keiki, Type: FI-8000, SN: 52G0071501-4 (Tertelusur ke Standar Internasional)
emerikaaan Kondisi Fisik dan Fungsi Komponen Alat

No	Bagian alat	Hasil Pemeriksaan		Keterangan	
NO	bagian alat	Fisik	Fungsi	Reterangan	
1.	Vaporizer	Baik	Baik		
2.	Rotameter	Baik	Baik		
3.	Tabung + Regulator O2	Baik	Baik		
4.	Tabung + Regulator N2O	Baik	Baik	-	
5	Patient Circuit	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

No	Parameter	Terukur	Toleransi
1.	Tegangan Jala-jala Terukur	224.3	220 ± 10 % V
2.	Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL	≥ 20 MΩ
3.	Tahanan Hubungan Pentanahan	0.153	≤ 0.2 Ω
4.	Arus bocor pada chasis dengan pembumian	4.5	≤ 100 µA
5.	Arus bocor pada chasis tanpa pembumian	22.5	≤ 500 µA
6.	Arus bocor pada chasis polaritas terbalik dengan pembumian	5.6	≤ 100 µA
7.	Arus bocor pada chasis polaritas terbalik tanpa pembumian	25.4	≤ 500 μA

G. Hasil Pengukuran Kerja

Anaestesi Machine
Flow O2

No	Parameter	Setting Pada Alat	Terukur Rata-rata	Koreksi	Ketidakpastin Pengukuran
1		0	0.00	0.00	± 0.58
2.	Flow O2 (l/m)	0.5	0.52	0.02	± 0.58
2.		1	1.10	0.10	± 0.58
3.		3	3.20	0.20	± 0.58
4.		5	5.20	0.20	± 0.58

No	Parameter	Setting Pada Alat	Terukur Rata-rata	Koreksi	Ketidakpastian Pengukuran
1. 1	AUI, THE	0	0.00	0.00	± 0.58
2.	FI NO.	0.5	0.48	-0.02	± 0.58
3.	Flow N2O	1100	0.98	-0.02	± 0.58
4.	(l/m)	3	3.02	0.02	± 0.58
5.		5	4.88	-0.12	± 0.58

Keterangan

- 1. Ketidakpastian Pengukuran dilaporkan pada Tingkat Kepercayaan 95 % dan Faktor Cakupan k = 2
- 2. Alat ini dikalibrasi menggunakan metode kalibrasi MK/KAL/F-10

I. Kesimpulan

1. Berdasarkan MK/KAL/F-10 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

TPT. GLOBALPROMEDIKA SERVICES

Gedung PT. Bersaudara Lt. 4

Jl. Penjernihan 1 No. 38, Jakarta Pusat - Jakarta 10210

Telp. Fax.

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