

# Laporan Kalibrasi Syringe Pump



Laboratorium Kalibrasi LK - 143 - IDN

No Label: 402560

A. Data Pelanggan

Milik 2 Merek : RSUD Soreang

3. Tipe : Mindray

No.Seri

: Benefusion SP5 DTCI

5. Resolusi

: SK10812928 : 0.1

: 28 Juni 2022

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: ICU

3. Tanggal Kalibrasi

C. Kondisi Ruangan Suhu
Kelembaban

: 23.7 0.8 °C

1.9 % RH : 54.4 ±

D. Peralatan Yang Digunakan

1. 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: 01657 (Tertelusur melalui LK-053-IDN)

3. Infusion Device Analyzer, Merk: Rigel, Model/Type: Multi Flo, S/N: 03H-0207, CH2 (Tertelusur ke LK-032-IDN)

illegen Kandisi Eisik dan Eungei 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	<u> </u>	
Steker AC	Baik	Baik	3 <u>-</u>	
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	12	
Alarm Misloaded	Baik	Baik	V4:	
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	¥	

Useil Dangukuran Kacalamatan Lietrik

nasii rengukulali keselalilatali Listik				
Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V		
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	222.8 V			
: L1-PE	222.98 V	220 ± 10 % V		
: L2-PE	2.1 V	≤ 5 V		
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ		
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.152 Ω	≤ 0.2 Ω		
Arus Bocor pada Peralatan	0.3 μΑ	≤ 500 µA		

## G. Hasil Pengukuran Kinerja

#### Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	7.0	≤ 20 Psi	

Parameter Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
Flow Rate ( mL/h )	10.0	9.7	-0.3	± 0.50
	50.0	49.9	-0.1	± 0.53
	70.0	70.3	0.3	± 0.53
	100.0	98.5	-1.5	± 0.51

### 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

#### Kesimpulan

- Berdasarkan MK/KAL/F-09 yang merujuk ke Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia Nomor 54 Tahun 2015, 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

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

# 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.