

# Laporan Kalibrasi Syringe Pump

407838 No Label:

A. Data Pelanggan

Milik

: RS Tk. II Udayana

2 Merek : Terumo

Tipe

: TE-SS700

No.Seri

: 1511010726

Resolusi

: 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: OK

1. Tempat/Ruangan 2. Tanggal Penerimaan

: 25 Agustus 2022

3. Tanggal Kalibrasi

: 25 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu
 Kelembaban

: 23.3 ± 0.8 °C

1.9 % RH : 55.8 ±

D. Peralatan Yang Digunakan

Electrical Safety Analyzer, Merk: Fluke, Model/Type: ESA 612, S/N: 3975444 (tertelusur ke LK-110-IDN)

Thermothygrometer, Merk : Sanfix , Model/Type : TH-303A S/N : - (Tertelusur ke LK-053-IDN)

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		
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 Kernacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	- Annual Control of the Control	

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter		Terukur	Toleransi	
Tegangan Jala-jala Terukur	: L1-L2	223.3 V	220 ± 10 % V	
// //	: L1-PE	222.1 V	220 ± 10 % V	
	: L2-PE	1.1 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis		OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan		0.155 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan		0.79 µA	≤ 500 µA	

#### G. Hasil Pengukuran Kinerja

## 1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diljinkan
Alarm Occlusion (Psi)	6.4	≤ 20 Psi

#### 2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
Flow Rate ( mL/h )	10.0	10.4	0.4	± 0.46
	50.0	48.7	-1.3	± 0.46
	70.0	66.7	-3.3	± 0.46
	100.0	91.6	-8.4	± 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. Fax.

: (021) 5701468, 5743280

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