

Laporan Kalibrasi Anasthesia Workstation

No Label: 407820

A. Data Alat Pelanggan

1. Milik

: RS Tk. II Udayana

Merk

: Oricarw

Tipe/Model

: A9800

No seri

: YTZW002A9800S001PI

B. Pelaksanaan Kalibrasi 1. Tempat/Ruangan

: 24 Agustus 2022

2. Tanggal C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

22.3 59.0

2. Kelembaban D. Alat Yang Digunakan

Gas Flow Analyzer, Merk: Fluke, Type: VT-305, SN: BF100963 (Tertelusur ke Standar Internasional)
 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)
4. Gas Flow Analyzer, Merk: Riken Keiki, Type: Fl-8000, SN: 52G0071501-4 (Tertelusur ke Standar Internasional)

E. Pemeriksaan Kondisi Fisik dan Fungsi Komponen Alat

% RH

M-	Paulan alat	Hasil Pemeriksaan		Keterangan	
No	Bagian alat	Fisik	Fungsi	Reterangan	
1.	Vaporizer	Baik	Baik		
2.	Rotameter	Baik	Baik	, st.	
3.	Tabung + Regulator O2	Baik	Baik	3	
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	223.5	220 ± 10 % V
2.	Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL	≥ 20 MΩ
3.	Tahanan Hubungan Pentanahan	0.158	≤ 0.2 Ω
4.	Arus bocor pada chasis dengan pembumian	5.5	≤ 100 µA
5.	Arus bocor pada chasis tanpa pembumian	24.3	≤ 500 µA
6.	Arus bocor pada chasis polaritas terbalik dengan pembumian	6.7	≤ 100 µA
7.	Arus bocor pada chasis polaritas terbalik tanpa pembumian	23.5	≤ 500 µA

G. Hasil Pengukuran Kerja

1. Anaestesi Machine

Flow 02

No	Parameter	Setting Pada Alat	Terukur Rata-rata	Koreksi	Ketidakpastin Pengukuran
1.		0	0.00	0.00	± 0.58
2./	Flow Q2 (I/m)	0.5	0.58	0.08	± 0.58
2.		1	1.11	0.11	± 0.58
3.		3	2.68	-0.32	± 0.58
4.		5	4.75	-0.25	± 0.58

No	Parameter	Setting Pada Alat	Terukur Rata-rata	Koreksi	Ketidakpastian Pengukuran
		0	0.00	0.00	± 0.58
2	FI	0.5	0.48	-0.02	± 0.58
	Flow N2O	/1	1.08	0.08	± 0.58
	(l/m)	3	3.09	0.09	± 0.58
5.	3 N	5	4.83	-0.17	± 0.58

- 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

[†]PT. GLOBALPROMEDIKA SERVICES

Gedung PT. Bersaudara Lt. 4

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

Telp. Fax.

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