



# Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 436671

A. Data Pelanggan

1. Milik

: RSUD Tamansari

2. Merek Bbraun

Tipe

Perfusor Compact Space

No.Seri 5. Resolusi

107347 : 0.1

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: Ruang Bersalin

Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: 02 November 2022

Tanggal Kalibrasi

: 02 November 2022

C. Kondisi Ruangan

0.8 % : 24.6 ±

Suhu
 Kelembaban

1.9 % RH : 61.2 ±

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: - (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)

riksaan 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	3	
Steker AC	Baik	Baik		
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik		
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik	- 12 (21 (12 (12 (12 (12 (12 (12 (12 (12	
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	•	

Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	<b>Toleransi</b> 220 ± 10 % V	
Fegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	222.1 V		
: L1-PE	221.5 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.3 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	ΟL ΜΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.158 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	13.32 µA	≤ 500 µA	

#### G. Hasil Pengukuran Kinerja

### 1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diljinkan
Alarm Occlusion (Psi)	15.5	≤ 20 Psi

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.2	0.2	± 0.46
Flow Rate ( mL/h )	50.0	51.1	1.1	± 0.70
	70.0	70.0	0.0	± 0.73
	100.0	100.2	0.2	± 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 seijin PT.GPS Sertifikat ini sah apabila dibubuhi cap PT. GPS dan ditandatangani oleh pejabat yang berwenang