



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407430

A. Data Pelanggan

Milik
Merek

: RS Tk. II Udayana : Terumo

3. Tipe : T 4. No.Seri : 1 5. Resolusi : 0

: TE-SS700 : 1511010727 : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

Tempat/Ruangan : OK

: OK : 19 Agustus 2022 : 19 Agustus 2022

Tanggal Kalibrasi
Kondisi Ruangan

Suhu
Kelembaban

Tanggal Penerimaan

: 23.3 ± 0.8 °C : 55.8 ± 1.9 % RH

D. Peralatan Yang Digunakan

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

2. 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)

E. Pemeriksaan Kondisi Fisik dan Fungsi Komponen Alat

Bagian Alat	Hasil Pemeriksaan Fisik	Hasil Pemeriksaan Fungsi	Keterangan	
Power Cord	Baik	Baik	38	
On/Off Swich	Baik	Baik	5 8 1	
Panel Control	Baik	Baik		
Display/Monitor	Baik	Baik		
Syringe Holder	Baik	Baik	· ·	
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik	-	
Steker AC	Baik	Baik	(a)	
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	2*	
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

nash rengunulah Reselahatan Lisuk					
Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V			
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.1 V				
: L1-PE	220.7 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	0.158 Ω	≤ 0.2 Ω			
Arus Bocor pada Peralatan	0.50 µA	≤ 500 µA			

G. Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	8.3	≤ 20 Psi	

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukura
Flow Rate (mL/h)	10.0	10.2	0.2	± 0.46
	50.0	48.9	-1.1	± 0.46
	70.0	65.5	-4.5	± 0.46
	100.0	96.4	-3.6	± 0.46

H. Keterangan

- 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

- 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

FPT. GLOBALPROMEDIKA SERVICES

Gedung PT. Bersaudara Lt. 4

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

Telp. : (021) 5701467, 57930464 Fax. : (021) 5701468, 5743280

Ditarang keras mengutip/memperbanyak dan atau mempublikasikan sebagian isi sertifikat ini tanpa selijin PT.GPS Sertifikat ini sah apabila dibubuhi cap PT. GPS dan ditandatangani oleh pejabat yang berwenang