



## Laporan Kalibrasi Syringe Pump

394044 No Label:

A. Data Pelanggan

1. Milik

: RSU Negara

2. Merek Tipe

Terumo

: TE SS 700

No.Seri

5. Resolusi

1703010423 : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan 2. Tanggal Penerimaan : Dahlia : 29 March 2022

3. Tanggal Kalibrasi

: 29 March 2022

C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

: 24.3 ± 0.8 °C

Kelembaban

: 55.4 ±

1.9 % RH

D. Peralatan Yang Digunakan

1. 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		
On/Off Swich	Baik	Baik	-	
Panel Control	Baik	Baik		
Display/Monitor	Baik	Baik	- C	
Syringe Holder	Baik	Baik		
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik	-	
Steker AC	Baik	Baik		
Strain Relief	Baik	Baik	(e)	
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	(2)	
Alarm Misloaded	Baik	Baik	:	
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.8 V		
: L1-PE	221 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	3.4 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.156 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	1.39 µA	≤ 500 µA	

# G. Hasil Pengukuran Kinerja

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	6.2	≤ 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	48.2	-1.8	± 0.46
	70.0	72.4	2.4	± 0.46
	100.0	102.3	2.3	± 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

APT. 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 seljin PT.GPS Sertifikat ini sah apabita dibubuhi cap PT. GPS dan ditandatangani oleh pejabat yang berwenang