

# Laporan Kalibrasi Syringe Pump



Laboratorium Kalibrasi LK - 143 - IDN

No Label: 401047

A. Data Pelanggan

Milik

: RSUD Soreang

Merek

Terumo

Tipe

TE-331

No.Seri

5080208

5 B. Pelaksanaan Kalibrasi

Resolusi

1. Tempat/Ruangan

: ICU

2. Tanggal Penerimaan

: 23 Juni 2022

Tanggal Kalibrasi C. Kondisi Ruangan

0.8 °C · 240 ±

1. Suhu 2. Kelembaban

1.9 % RH : 56.9 ±

D. Peralatan Yang Digunakan

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 : 01657 (Tertelusur melalui LK-053-IDN)

3. Infusion Device Analyzer, Merk: Rigel, Model/Type: Multi Flo, S/N: 03H-0207, CH2 (Tertelusur ke LK-032-IDN)

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 Kemacetan Baik		Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	•	

Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.2 V		
: L1-PE	221.1 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.2 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Fahanan Hubungan Pentanahan	0.128 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	1.1 µA	≤ 500 µA	

### Hasil Pengukuran Kinerja

### Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	7.3	≤ 20 Psi	

### 2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.1	0.1	± 0.45
Flow Rate ( mL/h )	50.0	49.5	-0.5	± 0.62
	70.0	69.2	-0.8	± 0.52
	100.0	102.1	2.1	± 0.64

### 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, maka peralatan ini dinyatakan : ALAT BAIK DAN LAIK UNTUK DIGUNAKAN
- 2. Hasil pengujian kelistrikan dan hasil pengukuran kinerja alat masih dalam batas toleransi yang diljinkan

### J. Saran

1. Lakukan maintenance dan kalibrasi ulang secara berkala

Halaman 2 dari 2

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

## 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