



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407520

A. Data Pelanggan

Milik 2. Merek : RS Tk. II Udayana : TERUMO

3. Tipe 4. No.Seri : TE-331 : 1301000363 : 0.01

5. Resolusi

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: HCU

1. Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: 15 Agustus 2022

Tanggal Kalibrasi

: 15 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu
Kelembaban

: 22.9 0.8 °C ± 0.8 ℃ ± 1.9 % RH

: 54.4

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: - (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		•	
Syringe Holder	Baik	Baik		
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik		
Steker AC	Baik Baik			
Strain Relief	Baik	Baik	4	
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik		
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

iden i ciiganaran nesciamatan Listin		Toleransi	
Parameter	Terukur		
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	223.0 V	220 ± 10 % V	
: L1-PE	222.8 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 uA	≤ 500 µA	

Hasil Pengukuran Kinerja

1 Alarm Occlusion

1. Nam operation						
Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	1			
Alarm Occlusion (Psi)	7.0	≤ 20 Psi	j			

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukurar
Flow Rate (mL/h)	10.0	9.6	-0.4	± 0.46
	50.0	47.5	-2.5	± 0.46
	70.0	68.1	-1.9	± 0.46
	100.0	97.5	-2.5	± 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

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. Fax. : (021) 5701468, 5743280

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