

Laporan Kalibrasi Syringe Pump



Laboratorium Kalibrasi LK - 143 - IDN

No Label: 402370

A. Data Pelanggan

1 Milik

: RSUD Soreang

2 Merek : B Braun

3 Tipe : Perfusor Compact S

No.Seri 5. Resolusi

: 110353 : 0.1

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan

: ICU

Tanggal Penerimaan

3. Tanggal Kalibrasi

: 23 Juni 2022

C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

: 24.0 ± 0.8 °C

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)

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	W	
Alarm Kemacetan	5.1		-	
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik	¥	

nasii rengukuran keselamatan Listrik				
Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V		
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	217.9 V			
: L1-PE	219 V	220 ± 10 % V		
: L2-PE	2.5 V	≤ 5 V		
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ		
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.171 Ω	≤ 0.2 Ω		
Arus Bocor pada Peralatan	14.9 µA	≤ 500 µA		

G. Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occusion	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Parameter	Terbaou pada otariaan		
Alarm Occlusion (Psi)	12.4	≤ 20 Psi	

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukura
Flow Rate (mL/h)	10.0	10.7	0.7	± 0.45
	50.0	54.3	4.3	± 0.45
	70.0	75.8	5.8	± 0.47
	100.0	108.9	8.9	± 0.45

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

- 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 diijinkan

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 selijin 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

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