



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407514

A. Data Pelanggan

Milik

: RS Tk. II Udayana

2 Merek : Terumo

3. Tipe 4. No.Seri : TE-SS700

: 1803010033

5. Resolusi : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

: Anggrek

1. Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan

: 16 Agustus 2022

Tanggal Kalibrasi

: 16 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

: 26.0

0.8 °C

1. Suhu 2. Kelembaban

+ : 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		
On/Off Swich	Baik	Baik		
Panel Control	Baik	Baik		
Display/Monitor	Baik	Baik		
Syringe Holder	Baik	Baik		
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik	121	
Steker AC	Baik	Baik	· ·	
Strain Relief	Baik	Baik	i i i	
Waktu dan Tanggal	dan Tanggal Baik		(e)	
Alarm Misloaded	Misloaded Baik		and the second s	
Alarm Kemacetan	m Kemacetan Baik		-	
arm Suntikan Kosong Baik		Baik	16	

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	223.1 V		
: L1-PE	222.8 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.5 V	≤ 5 V	
Fahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	ΟL ΜΩ	≥ 2 MΩ	
Fahanan Hubungan Pentanahan	0.143 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	1.09 µA	≤ 500 µA	

Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diljinkan
Alarm Occlusion (Psi)	8.8	≤ 20 Psi

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.3	0.3	± 0.46
Flow Rate (mL/h)	50.0	50.5	0.5	± 0.46
	70.0	71.1	1.1	± 0.46
	100.0	106.1	6.1	± 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

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