

# Laporan Kalibrasi Syringe Pump



Laboratorium Kalibrasi LK - 143 - IDN

No Label: 402561

A. Data Pelanggan

Milik 2.

: RSUD Soreang

Merek

3. Tipe : Mindray : Benefusion SP5 DTCI

No.Seri

: SK10812926

Resolusi

: 0.1

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan

: ICU

Tanggal Penerimaan Tanggal Kalibrasi

: 28 Juni 2022

C. Kondisi Ruangan

1. Suhu

: 23.7 ± 0.8 °C

2. Kelembaban

: 54.4 ± 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)

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	1 <del>-</del> 2	
Syringe Holder	Baik	Baik		
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik		
Steker AC	Baik	Baik	3*1	
Strain Relief	Baik	Baik		
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik	[i+1	
Alarm Misloaded	Baik	Baik	7.6	
Alarm Kemacetan	Baik	Baik	7¥1	
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	<b>Toleransi</b> 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	224.1 V		
: L1-PE	222.98 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.1 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.162 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	0.2 μA	≤ 500 µA	

### G. Hasil Pengukuran Kinerja

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	7.0	≤ 20 Psi	

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukurar
Flow Rate ( mL/h )	10.0	9.6	-0.4	± 0.52
	50.0	50.3	0.3	± 0.46
	70.0	70.0	0.0	± 0.59
	100.0	99.6	-0.4	± 0.50

### 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

- 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 diijinkan

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

Cedung PT. Bersaudara Lt. 4

Jl. Penjernihan 1 No. 38, Jakarta Pusat - Jakarta 10210

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