

Laporan Kalibrasi Syringe Pump



Laboratorium Kalibrasi LK - 143 - IDN

No Label: 402497

A. Data Pelanggan

Milik Merek : RSUD Soreang Mindray

Tipe

Benefusion SP5 DTCI

No.Seri

SK 10812930

Resolusi

: 0.1

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan Tanggal Penerimaan : ICU

Tanggal Kalibrasi

: 28 Juni 2022

C. Kondisi Ruangan

: 25.3 ± 0.8 °C

1. Suhu

Kelembahan

: 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)

Infusion Device Analyzer, Merk: Rigel, Model/Type: Multi Flo, S/N: 03H-0207, CH2 (Tertelusur ke LK-032-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	(#C	
Steker AC	Baik	Baik		
Strain Relief	Baik	Baik	•	
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik		
Alarm Misloaded	Baik	Baik	S#:	
Alarm Kemacetan	rm Kemacetan Baik		*	
Alarm Suntikan Kosong	n Suntikan Kosong Baik			

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	224.0 V		
: L1-PE	224.1 V	220 ± 10 % V	
: L2-PE	2.2 V	≤ 5 V	
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	OL MΩ	≥ 2 MΩ	
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.184 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	1.6 µA	≤ 500 µA	

G. Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan	
Alarm Occlusion (Psi)	6.1	≤ 20 Psi	

Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.7	0.7	± 0.61
Flow Rate (mL/h)	50.0	54.6	4.6	± 2.97
	70.0	73.5	3.5	± 1.48
	100.0	105.7	5.7	± 2.24

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

- 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 dijjinkan

1. Lakukan maintenance dan kalibrasi ulang secara berkala

Halaman 2 dari 2

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

PT. GLOBALPROMEDIKA SERVICES

F Gedung PT. Bersaudara Lt. 4

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

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