



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407417

A. Data Pelanggan

Milik

: RS Tk. II Udayana

2 Merek 3 Tipe

: TERUMO · TF-331

4 No.Seri : 1212000282

5. Resolusi : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

Tempat/Ruangan

: NICU

Tanggal Penerimaan

: 18 Agustus 2022

Tanggal Kalibrasi

: 18 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

±

1. Suhu

: 22.9

0.8 °C

2. Kelembaban

: 54.4 ±

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	10.	
On/Off Swich	Baik	Baik	(*)	
Panel Control	Baik	Baik	S=	
Display/Monitor	Baik	Baik	(e)	
Syringe Holder	Baik	Baik	2,€.	
Kondisi Breket dan Skrup	Baik	Baik)	
Steker AC	Baik	Baik	1*	
Strain Relief	Baik	Baik	-	
Waktu dan Tanggal	Baik	Baik		
Alarm Misloaded	Baik	Baik		
Alarm Kemacetan	Baik	Baik		
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Ingiri digundin reservini aun Erserk					
Parameter	Terukur	Toleransi			
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	221.7 V	220 ± 10 % V			
: L1-PE	221.2 V	220 ± 10 % V			
: L2-PE	1.8 V	≤ 5 V			
Tahanan Isolasi Kabel Catu Daya dengan Chassis	ΟL ΜΩ	≥ 2 MΩ			
Tahanan Hubungan Pentanahan	0.167 Ω	≤ 0.2 Ω			
Arus Bocor pada Peralatan	45.09 µA	≤ 500 µA			

Hasil Pengukuran Kinerja

Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan
Alarm Occlusion (Psi)	9.1	≤ 20 Psi

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukurar
Flow Rate (mL/h)	10.0	10.2	0.2	± 0.46
	50.0	50.7	0.7	± 0.46
	70.0	70.5	0.5	± 0.46
	100.0	100.5	0.5	± 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

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

Telp. Fax.

: (021) 5701467, 57930464 : (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