



Laporan Kalibrasi Syringe Pump

No Label: 407432

A. Data Pelanggan

Milik 2

: RS Tk. II Udayana

Merek 3

: Terumo

Tipe 4. No.Seri : TE-SS700

Resolusi

: 1510010678 : 0.01

B. Pelaksanaan Kalibrasi

1. Tempat/Ruangan

: OK

2. Tanggal Penerimaan Tanggal Kalibrasi

: 19 Agustus 2022 : 19 Agustus 2022

C. Kondisi Ruangan

Suhu
 Kelembaban

: 23.1 : 54.9

± 0.8 °C 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) y :	
On/Off Swich	Baik	Baik	18.	
Panel Control	Baik	Baik	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	
Display/Monitor	Baik	Baik	(e:	
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	And the second s	
Alarm Kemacetan	Baik	Baik	· ·	
Alarm Suntikan Kosong	Baik	Baik		

F. Hasil Pengukuran Keselamatan Listrik

Parameter	Terukur	Toleransi 220 ± 10 % V	
Tegangan Jala-jala Terukur : L1-L2	219.1 V		
: L1-PE	218.7 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	0.141 Ω	≤ 0.2 Ω	
Arus Bocor pada Peralatan	0.69 µA	≤ 500 µA	

Hasil Pengukuran Kinerja

1. Alarm Occlusion

Parameter	Terbaca pada Standar	Toleransi yang Diijinkan
Alarm Occlusion (Psi)	9.0	≤ 20 Psi

2. Flow Rate

Parameter	Setting Pada Alat	Terukur rata-rata Standar	Koreksi	Ketidakpastian pengukuran
	10.0	10.4	0.4	± 0.46
Flow Rate (mL/h)	50.0	47.7	-2.3	± 0.46
	70.0	67.1	-2.9	± 0.46
	100.0	99.3	-0.7	± 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

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.

: (021) 5701468, 5743280 Fax.

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