

2-8 试剂冷藏冰箱

产品名称	2-8 试剂冷藏冰箱
公司名称	北京福意电器有限公司市场部
价格	686868.00/台
规格参数	品牌:福意联 国产 型号:50L~1028L 用途:2-8 冷藏
公司地址	东城区朝阳门SOHO9层
联系电话	13601307728

产品详情

2-8 试剂冷藏冰箱相关-储存温湿度条件应按的温、湿度要求将其存放于相应的库中，经营企业各类储存库均应保持恒温。对每种，应根据标示的贮藏条件要求，分别储存于冷库（2-10℃）、阴凉库（20℃以下）或常温库（0-30℃）内，各库房的相对湿度均应保持在45%—75%之间。设的冷库、阴凉库及常温库要求的温度范围，应以保药量、符合规定的储存条件为原则，进行合理的设定，即经营标明应存放于何种温湿度下，就应当设置相应温湿度范围的库房。如经营标识为15-25℃储存的，就应当设置15-25℃恒温库。对于标识有两种以上不同温湿度储存条件的，一般应存放于相对低温的库中，如某一标识的储存条件为：20℃以下有效期3年，20-30℃有效期1年，应将该存放于阴凉库中。2-8 试剂冷藏冰箱公司产品说明：本产品是的智能恒温冷藏设备，它由由制冷和恒温系统，控制系统，空气循环系统，和传感器系统等构成，放入物品前，控制面板设置温度，制冷或恒温系统工作，空气循环系统保持箱内空气流动，温度传感器检测箱内温度，到达设定温度时，控制系统保持箱内温度，以实现对物品储存温度的要求；在使用之前，可以先空柜运行一小时以后，再将物品装入箱内储藏，以保储存物品的安全性。本实用结构合理，使用方便，可调可控。（根据机型选配）

2-8 试剂冷藏冰箱或者药物在2-8℃ 20℃ 25℃（低温-20℃）等温度段的或者温度点的恒温保存，福意联在临床也有很多年的历史，一直以来，以诚信树立，以质量打造市场，以赢得客户。与药明康德、恒瑞、信达生物、百奥泰、诺华制药、杭州泰格、复星、诺思格、默沙东、昆泰、精鼎、齐鲁制药、四川科伦等CRO公司或者药厂都有着长期的合作,您前来咨询。

2-8 试剂冷藏冰箱参数：

-----产品型号
容积大小 温度范围
外型尺寸-----型号:FYL-YS-66L
62L 温度: 2-8 外型尺寸:430*480*640mm 型号:FYL-YS-88L 88L 温度:
2-8 外型尺寸:480*490*840mm 型号:FYL-YS-100E 100L 温度: 2-8 外型尺寸:

480*490*840mm-----型号:FYL-YS-50LK
 50L 温度:4~38 外型尺寸:430*488*535mm型号:FYL-YS-100L 100L
 温度:4~38 外型尺寸:480*490*840mm型号:FYL-YS-138L 138L 温度:4~38 外型尺
 寸:540*550*840mm-----型号:FYL-YS-150L
 150L 温度:2~48 外型尺寸:595*570*865mm型号:FYL-YS-230L 230L
 温度:2~48 外型尺寸:595*590*1215mm型号:FYL-YS-280L 280L 温度:2~48
 外型尺寸:595*570*1445mm型号:FYL-YS-310L 310L 温度:2~48
 外型尺寸:595*695*1315mm型号:FYL-YS-430L 430L 温度:2~48 外型尺寸:595*680*1805mm
 -----型号:FYL-YS-828L 828L
 温度:2~48 外型尺寸:1267*680*1818mm型号:FYL-YS-1028L 1028L 温度:2~48 外型尺寸:
 1267*680*2105mm-----型号:FYL-YS-151L
 150L 温度:0~100 外型尺寸:595*565*860mm型号:FYL-YS-281L 280L 温度:0~100
 外型尺寸:595*565*1440mm型号:FYL-YS-431L 430L 温度:0~100 外型尺寸:595*675*1795mm-
 -----型号:FYL-YS-128 88L
 温度:-30~10
 外型尺寸:550*560*850mm-----

2-8 试剂冷藏冰箱产品特点：

1.优良微电脑控制，风冷系统，确保箱内温度恒定在2~8 范围内；2.高低温报警、传感器故障报警；3.采用风冷式结构，合理设计风道及风量，箱内温度稳定均匀；4.宽电压带，适合电压不稳定地区；5.适合环境温度10~-32，湿度60%以下地区使用6.优良钢丝浸塑可调节搁架，便于存取操作，易于清洗。7.内外箱选用便于清洁、耐冲击、耐腐蚀材料，应对各种使用环境8.宽电压带，适合187 - 242V电压使用。9.箱体采用优良结构钢板，经选进防腐喷涂工艺，表面色泽柔和；内壁为优良不锈钢。

2-8 试剂冷藏冰箱说明：

药物临床试验质量管理规范 优良条 为保药物临床试验过程规范，结果可靠，保护受试者的权益并保障其安全，根据《中华人民共和国管理法》、《中华人民共和国管理法实施条例》，参照公认原则，制定本规范。 第二条 药物临床试验质量管理规范是临床试验全过程的规定，包括方案设计、实施、监查、稽查、记录、分析总结和报告。 第三条 凡进行各期临床试验、人体生物利用度或生物等效性试验，均须按本规范执行。 第四条 有以人为对象的研究必须符合《医学大会赫尔辛基宣言》（附录1），即公正、尊重人格、力求使受试者优良受益和尽可能避免伤害。