

15-25度常温药品保存箱 药物冰箱

产品名称	15-25度常温药品保存箱 药物冰箱
公司名称	北京福意电器有限公司
价格	.00/台
规格参数	品牌:北京福意联 用途:冷藏/阴凉/常温 温度:2~48
公司地址	北京市平谷区兴谷经济开发区兴谷路20号
联系电话	13910804793 13910851212

产品详情

15-25度常温药品保存箱 药物冰箱公司介绍 企业介绍--北京福意电器有限公司是国内实验室恒温箱销售品牌企业介绍，多年来一直致力于实验室仪器，公司产品销售遍及全国各地深受消费者的信赖和喜爱！技术性能在国内处于地位。公司所有恒温箱均采用微电脑控制，液晶显示，安全门锁控制；恒温箱采用进口压缩机、无氟制冷剂，节能环保、安全可靠、操作简便。产品广泛应用于农业科学、生物工程、食品、化工、制药、临床医学、血站血库、检验检疫、疾控、环保等科研和制造单位。公司从事本行业数年以来秉承着：客人，质量，信誉，服务的原则，为国内各大企业介绍提供优质价廉的产品和产品服务，得到了全国企业介绍事业和相关部门的肯定和嘉奖。竭诚欢迎中外客商光临惠顾！

15-25度常温药品保存箱 药物冰箱介绍 总之，EDC的优越性是显而易见的。它不仅提高了试验数据输入的准确性与及时性，避免了试验数据的丢失，而且适时控制了试验质量（如对违背试验方案的快速反应等），大大地减少了研究者、监查员、数据管理员的工作量，提高了试验管理的工作效率。

15-25度常温药品保存箱 药物冰箱参数型号

15-25度常温药品保存箱 药物冰箱特点介绍 1、微电脑程序控制温度，LCD数码显示、无须按键输入，屏幕直接触摸选项，可随意设定所需温度，数字式显示，读数极为方便，控温精度。2、完善的报警系统，可实现低温报警系统、断电报警、传感器故障报警、电池电量低报警、温度报警，保证安全运行防止发生意外。3、采用新型风道设计和循环系统设计，气流方向加科学合理，使工作室温度均匀恒温无死角。采用电机及风叶，具有空气对流微风装置，内腔空气可以新循环。制冷系统与制热系统匹配合理，降温或加热速度快，设定的温度在短时间里，即可达到设置温度要求。4、采用新型全压缩机，运转平衡，噪音低，使用寿命长。此产品可做嵌入式恒温加热设备，可将产品直接嵌入在壁橱或墙壁中，不占用多余空间。 15-25度常温药品保存箱 药物冰箱功能：

1、产品结构为立式箱体。主体分为四部分：电气控制系统，制冷系统、制热系统、显示系统。

2、箱体内部采用高密度聚氨酯整体发泡，具有重量轻、保温性能好等特点。

3、自动化霜功能，外门防凝露技术的应用 4、微电脑温度控制器，数码显示、控温精度高，具有高低温报警、温感器故障报警、断电报警和按键锁，安全门锁功能，防止出现意外。

- 5、温感，自动显示箱体内部温度，便于随时观察箱体内部温度变化。
- 6、采用新型风道设计，多孔入风是箱体内部温度均匀，稳定。
- 7、制冷系统与制热系统匹配合理，采用强制翅片式风循环系统，确保箱体恒温无死角。
- 8、使用三层高强度中空玻璃，中间层为真空处理，保温效果好，透明度高，便于随时观察箱体内部存放的物品。
- 9、采用新型全封闭高档压缩机，运转平衡，噪音低，使用寿命长。
- 10、此产品为可嵌入式恒温箱，可将产品直接嵌入在壁橱或墙壁，不占多余空间。
- 11、箱体采用优质钢板，表面色泽柔和，内部隔层可任意放宽和缩小，便于存放不同物品。箱体内部具备照明设施，方便夜间观察储存的物品。

病例报告表（Case Report Form, CRF）是由申办者准备的一份印刷或电子形式的文件，用来记录需要向申办者报告的，试验方案中所要求的每位受试者的试验资料。每位受试者至少有一份病例报告表，如为长期试验，每位受试者的病例报告表可按阶段被分为几份。印制病例报告表通常使用三联无碳复写纸，第一页作为原始资料用于存档，第二页送数据管理部门使用，第三页保存在试验点。因此，第一、二页由监查员收集交付申办者，第三页保留在研究者处。在填写病例报告表时应注意以下几点：

- 受试者的惟一试验编码应记录在病例报告表上，并与受试者入组表上该受试者姓名的号码相一致；
- 为保护受试者隐私权，受试者的全名不应出现在病例报告表或其他任何须向申办者提供的试验文件上；
- 在填写病例报告表时应字迹清晰、内容完整；
- 通常应首先将尽可能详细的受试者资料记录在原始病例中，再对照原始数据填写病例报告表。为保证试验资料的真实、准确，监查员将进行原始数据的核对。因此，不应将原始数据记录在随时可能丢弃的单页纸上，而且管理当局也会要求研究者将原始资料与病例报告表一起保存；
- 为保证仅对符合试验要求的研究者收集的资料进行分析，GCP对如何改写病例报告表上的数据做出了严格规定，即：在原错误数据上划一条横线，将新数据写在旁边，研究者须签名并注明日期，不可使用涂改液。此步骤虽然繁琐，但研究者必须严格遵守。同时，监查员也有责任来确保所有改动过的数据均附有研究者签名及日期；
- 填写病例报告表的人员应在完成的病例报告表上签字并注明日期以确认所填写的资料完整、真实、准确。如必要，主要研究者应加签并注明日期以保证数据的质量。

企业介绍--凭借“做人以善为先，经营有章可循”的经营宗旨，福意联立足北京，服务全国，辐射世界。20年的信誉，20年的经验，20年的积累！公司一直为我们的客户推荐品质的，返修率的和产品的。