

15-25度恒温箱小型DTP

| | |
|------|-------------------------|
| 产品名称 | 15-25度恒温箱小型DTP |
| 公司名称 | 北京福意电器有限公司营销部 |
| 价格 | .00/件 |
| 规格参数 | |
| 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 | 13910804756 13910804756 |

产品详情

15-25度恒温箱小型DTP公司-

福意联人坚信，只要以市场为导向，以创新为动力，以质量求生存，以发展求壮大，我们就一定会赢得更好的明天。福意联掌握核心，注于医疗、实验室温度相关箱体设备，温度范围2-8 、15-25 、10-20 、4-38 、2-48 、0-100 、-12 到10 ?、-19 到10 ，-30 到10 ，保存药品，生物制剂，药物，标本，冷藏、恒温储存、恒温，宽温试验，冷藏运输，恒温保存取样，液体药品恒温加温保存等。

福意联恒温箱，15-25度恒温箱(型号、报价)，主要用于药品或者药物在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，以售后赢得客户。与药明康德、恒瑞医药、信达生物、百奥泰、诺华制药、杭州泰格、复星医药、诺思格、默沙东、昆泰、精鼎医药、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.15-25度恒温箱小型DTP参数：

| | | | | | |
|-------------|-----------------|------------------|------------------|------------------|-----|
| 品名型号: | FYL-YS-150L | FYL-YS-230L | FYL-YS-280L | FYL-YS-310L | FY |
| 尺寸 (mm) : | 595 × 570 × 865 | 595 × 590 × 1215 | 595 × 570 × 1445 | 595 × 695 × 1315 | 595 |
| 有效容积: | 150立升 | 230立升 | 280立升 | 310立升 | 430 |
| 箱内温度: | 2 -- 48 调控 | 2 -- 48 调控 | 2 -- 48 调控 | 2 -- 48 调控 | 2 |
| 可调温度: | 1度 | 1度 | 1度 | 1度 | 1度 |
| 使用环境: | -25 --40 | -25 --40 | -25 --40 | -25 --40 | -25 |
| 电压: | 220V | 220V | 220V | 220V | 220 |
| 噪音: | 57分贝 | 57分贝 | 57分贝 | 57分贝 | 57 |
| 按键设备: | 触控按键 | 触控按键 | 触控按键 | 触控按键 | 触 |
| 温度显示: | LED数字显示 | LED数字显示 | LED数字显示 | LED数字显示 | LE |
| 频率: | 50HZ | 50HZ | 50HZ | 50HZ | 50H |
| 功率: | 100W | 100W | 160W | 100W | 160 |

15-25度恒温箱(型号、报价)产品说明：

立式，三层保温玻璃门，门体配锁。底部四个脚轮

柜体材料：采用优良结构钢板

内胆材料：内壁采用优良不锈钢板

保温材料：采用高密度CFC聚氨脂发泡

控温方式：高精度电脑控温，配有温湿度控制器。同时显示温度和湿度

智能控制强制冷气循环系统，确保箱内温度均匀

高清晰数码温湿度显示，温度显示精度1，箱内湿度范围为35%~75%，温度范围2~20度

完善的声光报警功能，有高温报警，低温报警，湿度报警传感器故障报警，等多种声光报警功能，物品存放更安全。

风冷式高凝露器，翅片式蒸发器。

箱体内照明系统，箱体内部一目了然

15-25度恒温箱小型DTP说明：试验保存条件及注意事项。试验用药物的保存1试验用药物由人管理，保存于药学部临床试验用药储藏室，具有防火防盗、恒温恒湿的条件，确保药量安全（附表1）。2药品管理人员定期对试验用药品进行清点、校对，要求在品种，数量和剂型等方面相符，如出现不相符的事件（错码，丢失，缺失药品等）应立即向研究者和机构办公室报告，并做好相应记录。3药品在贮存过程中应定期核查其有效期，如有效期已近，应及时通知申办方予以更换，并对其进行记录。4试验用药物存放期间每日需记录温湿度（节假日除外），药物管理员填写《试验用药物温湿度记录表》（附表2）。常温保存，药物贮藏温度不超过30℃；阴凉保存，药物贮藏温度不超过20℃；凉暗处保存，药物避光并不超过20℃；冷处保存，药物贮藏温度2~10℃。试验用药物储存环境相对湿度保持在45%~75%。5超出规定温湿度条件范围是及时采取调控措施，通知临床监察员，并把该批药物按保存条件单独放置，等待申办方判断该批药物是否可以继续使用。6药物管理员要确保库存足够供临床试验使用。

药物临床试验是确证新药有效性和安全性必不可少的步骤。进行药物临床试验需要多种专业技术人员的合作。一个好的临床研究队伍不仅应包括医学、药学、药理学、生物学、生物统计学等专业人员，还应包括非医学专业的但富有经验的文档管理人员。为了充分发挥这些人员的作用，他们应当充分了解药物临床试验的研究过程和有关的法规、标准和原则。由于药物临床研究的方法、手段、目的的特殊性，例如，需要人类受试者的参与、药物临床试验的资料和结果需要经过药品监督管理部门的审批等，药物临床研究与一般的科学研究不同，需要满足更多的条条框框，遵循更多的原则。可以讲，一个富有临床治疗经验的好医生，未必就是一个合格的临床研究者。准备和正在参与临床研究的医生及有关人员应当首先了解开展临床研究的基本原则、理念和法规要求，才能保证在将来的工作中处于主动地位。

概括地讲，所有药物临床试验必须遵循下列三项基本原则：

- 伦理道德原则；
- 科学性原则；
- GCP与现行法律法规。