

DNA血样存储柜(检验科冷藏柜)

产品名称	DNA血样存储柜(检验科冷藏柜)
公司名称	北京福意电器有限公司
价格	.00/台
规格参数	温度:2~48 /0~100 价格:含税运 品牌:福意联
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

DNA血样存储柜(检验科冷藏柜)公司介绍冷藏箱是一种用于储存需要低温保存的物品的设备，通常用于食品、药品、生物样品等需要保持恒定低温环境的物品的储存。冷藏箱通常由保温材料制成，能够有效地保持物品的温度，避免其变质或损坏。根据不同的容量和功能，冷藏箱可以适用于不同的场合，如家庭、商店、医院、实验室等。冷藏箱的使用可以大大提高工作效率和物品的保存质量。福意联不仅为广大客户提供高品质产品，更拥有专业的技术和售后服务团队，本着客户至上的原则，从客户的实际需求出发，福意联本着诚信、务实、的理念坚定地为您提供高品质可靠的产品，福意联是您可信赖的合作伙伴。

DNA血样存储柜(检验科冷藏柜)介绍 DNA血样存储柜(检验科冷藏柜)功能：

- 1、产品结构为立式箱体。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。
 - 2、具有自动化霜功能，适合高温高湿地区，外门防凝露技术的应用，85%湿度无凝露。
 - 3、电脑温度控制器，数码显示、控温精度高，具有高低温报警（当箱体内温度接近零度或者高于设定温度5度时，警报声响起，点击任意键解除警报声）、温感器故障报警和安全锁功能，防止出现意外。
 - 4、精准温感探头，自动显示箱体内部温度，便于随时观察箱体内部温度变化。
 - 5、制冷系统与制热系统匹配合理，采用强制空气循环，确保箱体恒温无死角。降温或制热速度快，设定的温度在短时间里，即可达到设置温度要求。
 - 6、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。
 - 7、采用新型全封闭高档压缩机，运转平衡，噪音 42dB，使用寿命长。
 - 8、箱体采用优质钢板，经防腐化喷涂工艺，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。
 - 9、温度设置范围2-48 ，可任意设定需要的数值，调节增量1
 - 10、气候类型：N，SN。
 - 11、有效容积150L 280L 430L。
 - 12、交流电源220V，50HZ
- 产品为立式箱体。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，适合高温高湿地区，外门防凝露技术的应用，85%湿度无凝露。 4) 电脑温度控制器，数码显示、控温精度高，具备高低温报警功能，双安全门锁设计，保证箱体内部产品的安全存放。 5) 高精度电脑温度控制系统,箱体内部2个精密温度传感器，在环境温度-25 - 45 的状况下，仍能保持箱体内部温度稳定； 6) 智能控制风冷式结构，合理和空气循环系统，确保箱体恒温。降温或制热

速度快，设定的温度在短时间里，即可达到设置温度要求。 7)
LED显示面板，触摸式按键，在2 -48 范围内可自由调节温度设定值。 8)
低噪音设计,采用高效压缩机，噪音低于42dB(A)。 9) 多搁架层设计，可根据存放物品的规格合理调节间隙，充分利用空间，优质不锈钢调整搁架，存取物品方便，且易于清洗 10)
低功耗：日耗电量仅0.45KWh；宽电压带，适合电压不稳定地区。 11)
PTC陶瓷复合加热技术，加热稳定，升温均衡。均匀制冷恒温效果好。 12) 双层透明保温玻璃门、内充惰性气体；自动感应灯设计；箱体采用优质结构钢板，喷涂工艺，表面色泽柔和。 13)
箱体采用数控机床加工成型，造型美观大方，操作方便。福意联的产品涵盖实验室、医疗、科研、环保、卫生、检疫、商检、生物制药、食品饮料、化工、石油等行业；致力实验室,医疗设备建设，坚持无限创新的信念，服务于科技工作，为合作者创造价值。

监查员应遵循标准操作规程，督促临床试验的进行，以保证临床试验按方案执行。具体内容包括：(一)在试验前确认试验承担单位已具有适当的条件，包括人员配备与培训情况，实验室设备齐全、运转良好，具备各种与试验有关的检查条件，估计有足够数量的受试者，参与研究人员熟悉试验方案中的要求；(二)在试验过程中监查研究者对试验方案的执行情况，确认在试验前取得所有受试者的知情同意书，了解受试者的入选率及试验的进展状况，确认入选的受试者合格；(三)确认所有数据的记录与报告正确完整，所有病例报告表填写正确，并与原始资料一致。所有错误或遗漏均已改正或注明，经研究者签名并注明日期。每一受试者的剂量改变、治疗变更、合并用药、间发疾病、失访、检查遗漏等均应确认并记录。核实入选受试者的退出与失访已在病例报告表中予以说明；(四)确认所有不良事件均记录在案，严重不良事件在规定时间内作出报告并记录在案；(五)核实试验用药品按照有关法规进行供应、储藏、分发、收回，并做相应的记录；(六)协助研究者进行必要的通知及申请事宜，向申办者报告试验数据和结果；(七)应清楚如实记录研究者未能做到的随访、未进行的试验、未做的检查，以及是否对错误、遗漏作出纠正；(八)每次访视后作一书面报告递送申办者，报告应述明监查日期、时间、监查员姓名、监查的发现等。