

药品恒温保存箱

产品名称	药品恒温保存箱
公司名称	北京福意联医疗设备有限公司
价格	.00/台
规格参数	品牌:福意联1391804759 材质:医用 产地:北京
公司地址	北京市北京经济技术开发区荣华南路2号院3号楼 25层2502
联系电话	13811305852 13910804759

产品详情

恒温保存箱,药物恒温保存箱,药液恒温保存箱,药剂恒温保存箱,恒温保存箱,保存恒温箱,保存恒温箱等由福意联生产。各种型号和温度断可供您选择。北京福意电器公司是研讨、规划、出售温度箱体设备各类高品质产品的综合性公司。公司主营产品有：, -20 冰箱, 恒温培养箱, 实验室冰箱, 实验室恒温箱, 枯燥柜, 车载冷藏箱, 冷链运输箱, 医用液体加温箱, 手术室恒温箱, 手术室保温柜保冷柜等。要服务于医疗、生物、制药、化工、生命、临床确诊、食物加工、大学、科研院、机关以及环境工业进程操控等职业。期望经过咱们不断努力、进步, 不断更新、改善、优化产品结构, 提高服务质量, 为客户供给更优越的产品。

恒温保存箱参数:

产品类型 容积巨细 温度规模 外型尺度

类型:FYL-YS-66L 62L 温度: 2-8 外型尺度:430*480*640mm

类型:FYL-YS-88L 88L 温度: 2-8 外型尺度:480*490*840mm

类型:FYL-YS-100E 100L 温度: 2-8 外型尺度:480*490*840mm

类型:FYL-YS-50LK 50L 温度:4 ~ 38 外型尺度:430*488*535mm

类型:FYL-YS-100L 100L 温度:4 ~ 38 外型尺度:480*490*840mm

类型:FYL-YS-138L 138L 温度:4 ~ 38 外型尺度:540*550*840mm

类型:FYL-YS-150L 150L 温度:2 ~ 48 外型尺度:595*570*865mm

类型:FYL-YS-230L 230L 温度:2 ~ 48 外型尺度:595*590*1215mm

类型:FYL-YS-280L 280L 温度:2 ~ 48 外型尺度:595*570*1445mm

类型:FYL-YS-310L 310L 温度:2 ~ 48 外型尺度:595*695*1315mm

类型:FYL-YS-430L 430L 温度:2 ~ 48 外型尺度:595*680*1805mm

类型:FYL-YS-828L 828L 温度:2 ~ 48 外型尺度:1267*680*1818mm

类型:FYL-YS-1028L 1028L 温度:2 ~ 48 外型尺度:1267*680*2105mm

类型:FYL-YS-151L 150L 温度:0 ~ 100 外型尺度:595*565*860mm

类型:FYL-YS-281L 280L 温度:0 ~ 100 外型尺度:595*565*1440mm

类型:FYL-YS-431L 430L 温度:0 ~ 100 外型尺度:595*675*1795mm

类型:FYL-YS-128 88L 温度:-30 ~ 10 外型尺度:550*560*850mm

恒温保存箱特色:

箱体内置高精密温度传感器，智能操控电扇强制凉气循环系统；

的温度操控模块，温度操控精度 ± 2 。

无氟制冷剂，压缩机；风冷冷凝器，翅片式风冷蒸发器。

箱体选用结构钢板，经；双层透明保温玻璃门；温度显现精度 1 ；

具有高温报警、低温报警、传感器毛病、开门报警、断电报警等多种声光报警功用；门体配锁，避免随意开门。

可调式多层搁架规划，门体配锁，避免随意敞开，保物品安全。

恒温保存箱职业相关阐明:

药物临床实验受试者的权益保

第八条 在药物临床实验的进程中，有必要对受试者的个人权益给予充沛的保，并保明验的性和可靠性。受试者的权益、安全和健康有必要高于对和社会利益的考虑。道德委员会与知情赞同书是保受试者权益的要办法。

第九条 为保临床实验中受试者的权益，须树立的道德委员会，并向食物监督管理存案。道德委员会应有从事相关人员、非人员、法令及来自其他单位的人员，至少五人组成，并有不同性别的委员。道德委员会的组成和作业不应受任何参与实验者的影响。

第十条 实验计划需经道德委员会审议赞同并签署赞同定见后方可施行。在实验进行期间，实验计划的任何批改均应经道德委员会赞同；实验中发作严重不良事情，应及时向道德委员会报告。

第十一条 道德委员会对临床实验计划的查看定见应在评论后以投票办法作出决定，参与该临床实验的委员应当逃避。因作业需要可邀非委员的出席会议，但不投票。道德委员会应树立作业程序，有会议及其抉择均应有书面记载，记载保存至临床实验结束后五年。

第十二条 道德委员会应从保受试者权益的视点严厉按下列各项审议实验计划：

（一）研讨者的资历、经历、是否有充沛的时刻参与临床实验，人员配备及设备条件等是否契合实验要求；

（二）实验计划是否充沛考虑了道德准则，包含研讨意图、受试者及其他人员可能遭受的危险和获益及实验规划的性；

（三）受试者当选的办法，向受试者（或其家族、监护人、法定代理人）供给有关本实验的信息材料是否完整易懂，获取知情赞同书的办法是否适当；

（四）受试者因参与临床实验而遭到危害乃至发作逝世时，给予的医治和/或稳妥办法；

（五）对实验计划提出的批改定见是否可承受；

（六）守时查看临床实验进行中受试者的危险程度。

第十三条 道德委员会接到请求后应及时召开会议，审阅评论，签发书面定见，并附出席会议的委员名单、状况及自己签名。道德委员会的定见可以：

（一）赞同；

（二）作必要的批改后赞同；

（三）不赞同；

（四）终止或暂停已赞同的实验。

第十四条 研讨者或其的代表有必要向受试者阐明有关临床实验的详细状况：

（一）受试者参与实验应是自愿的，并且有权在实验的任何阶段随时退出实验而不会遭到轻视或报复，

其医疗待遇与权益不会遭到影响；

（二）有必要使受试者了解，参与实验及在实验中的个人材料均属保密。必要时，监督管理、道德委员会或申办者，按规定能够查阅参与实验的受试者材料；

（三）实验意图、实验的进程与期限、查看操作、受试者预期可能的获益和危险，奉告受试者可能被分配到实验的不同组别；

（四）有必要给受试者充沛的时刻以便考虑是否情愿参与实验，对无能力表达赞同的受试者，应向其法定代理人供给上述介绍与阐明。知赞同进程应选用受试者或法定代理人能理解的言语和文字，实验期间，受试者可随时了解与其有关的信息材料；

（五）如发作与实验相关的危害时，受试者能够医治和相应的补偿。

第十五条 经充沛和详细解说实验的状况后知情赞同书：

（一）由受试者或其法定代理人在知情赞同书上签字并注明日期，履行知情赞同进程的研讨者也需在知情赞同书上签署名字和日期；

（二）对无行为能力的受试者，如果道德委员会准则上赞同、研讨者以为受试者参与实验契合其自身利益时，则这些病人也能够进入实验，一起应经其法定监护人赞同并签名及注明日期；

（三）儿童作为受试者，有必要征得其法定监护人的知情赞同并签署知情赞同书，当儿童能做出赞同参与研讨的决守时，还有必要征得其自己赞同；

（四）在紧迫状况下，无法自己及其合法代表人的知情赞同书，如缺少已被明有用的医治办法，而实验药物有望抢救生命，恢复健康，或减轻病痛，可考虑作为受试者，但需要在实验计划和有关文件中清楚阐明承受这些受试者的办法，并事先道德委员会赞同；

（五）如发现涉及实验药物的重要新材料则有必要将知情赞同书作书面批改送道德委员会赞同后，再次受试者赞同。