

恒温柜（15-30 ，可调）

产品名称	恒温柜（15-30 ，可调）
公司名称	北京福意联医疗设备有限公司
价格	.00/个
规格参数	品牌:福意联恒温柜15-30 型号:FYL-YS-150L\280L\430L 产地:恒温柜15-30现货
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

15-30度恒温柜公司介绍：

北京福意电器有限公司以“把握时代，引未来”的开创精神，不断汲取新的、新的理念，持续新产品、改进原有产品，积与接轨，并不断将优良的能力、健全的市场营销网络、强大的制造能力和丰富的经验结合起来。本着“求实、诚信、互惠、双赢”的经营理念，坚持“以德敬人、以诚立人”的，以良好的商业信誉和道德，实用稳定的产品、及时周到的赢得广大客户的信赖。

：福意联

VIP热线：139 1080 4759何经理

企业QQ:1182335189

地址：北京市东城区朝阳门SOHO

福意联为您服务！欢迎您随时咨询！

福意联拥有冷藏系列（2-8℃，2-10℃，2-20℃等）恒温系列（4-38℃，2-48℃，37℃，0-100℃），低温系列（-19℃~10℃，-25℃~10℃，-30℃~10℃，-12℃~10℃），车载冷链运输系列（2℃~8℃，-19℃~10℃，-20℃）等各种温度段的温控产品；适用于生物医疗、、药房、、实验室、科研院校、等行业15-30℃恒温箱采用微电脑控制器，温度在2~8℃，2~48℃范围内自由设定，数码温度显示，采用新型风道设计，多孔入风使箱体内温度更均匀，温度均匀稳定，安全门锁设计，保物品的安全钢丝浸塑搁架，存取物品更方便，且易于清洗。（具体信息请根据机型选择）

15-30度恒温柜参数：

产品形式上分为立式和卧式两个系列；单锁和双锁两种配置，单门和双门两种结构

本产品是新型的智能恒温冷藏设备，它由制冷和恒温系统，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）

15-30度恒温柜举例说明：

【产品型号】 FYL-YS-150L

【容 积】 150L

【温度范围】 2~48 （温度每度可调）

【额定电压】 AC220V

【额定频率】 50Hz

【外形尺寸】 595 × 570 × 865mm

【商品重量】 47kg

【气候类型】 N.SN

【制冷剂用量】R600a (36g)

【额定输入功率】100W

- 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，适合高温高湿地区，外门防凝露的应用，85%湿度无凝露。
- 4、智能电脑温度控制器，数码显示、控温精度高。具有高低温报警、温感器故障报警和安全锁功能，防止出现意外。
- 5、优良温感探头，自动显示箱体内部温度，便于随时观察箱体内部温度变化。
- 6、采用新型风道设计，多孔入风使箱体内部温度更均匀。温度偏差范围小。
- 7、制冷系统与制热系统匹配合理，采用强制空气循环，确保箱体内部整体恒温无死角。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。
- 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、采用新型全封闭压缩机，运转平衡，噪音低，使用寿命长。
- 10、此产品为嵌入式恒温箱，可将产品直接嵌入在壁橱或墙壁中，不占用多余空间。
- 11、箱体采用优良钢板，经优良喷涂工艺，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。

产品配置清单

- 1、说明书1本
- 2、保修卡1张

3、合格1张

4、搁架3个

5、钥匙1把

恒温系列：

型号：FYL-YS-50L 温度：4~38 外型尺寸：430×480×510mm

型号：FYL-YS-100L 温度：4~38 外型尺寸：480×490×840mm

型号：FYL-YS-138L 温度：4~38 外型尺寸：540×550×840mm

型号：FYL-YS-150L 温度：2~48 外型尺寸：595×570×865mm

型号：FYL-YS-230L 温度：2~48 外型尺寸：595×590×1215mm

型号：FYL-YS-280L 温度：2~48 外型尺寸：595×570×1445mm

型号：FYL-YS-310L 温度：2~48 外型尺寸：595×695×1315mm

型号：FYL-YS-430L 温度：2~48 外型尺寸：595×680×1805mm

宽温系列：

型号：FYL-YS-151L 温度：0~100 外型尺寸：595×565×860mm

型号：FYL-YS-281L 温度：0~100 外型尺寸：595×565×1440mm

型号：FYL-YS-431L 温度：0~100 外型尺寸：595×675×1795mm

低温系列：

型号：FYL-YS-50LL 温度：-12 ~10 外型尺寸：430 × 480 × 510mm

型号：FYL-YS-100LL 温度：-12 ~10 外型尺寸：480 × 490 × 840mm

型号：FYL-YS-128 温度：-29~ -5 外型尺寸：550 × 560 × 850mm

型号：FYL-YS-128L 温度：-30到10 外型尺寸：550 × 560 × 850mm

15-30度恒温柜：

以优良合理的价格、优良完善的，提供优良优良的产品

用与真诚来换取您的信任与优良，互惠互利，共创双赢

我公司愿与外各界同仁志士竭诚合作，共创未来

坚持顾客上的原则，有产品一年内免费保修，并负责终身维护

15-30度恒温柜说明：

药物临床试验受试者的权益保障

第八条 在药物临床试验的过程中，必须对受试者的个人权益给予充分的保障，并确保试验的性和可靠性。受试者的权益、安全和健康必须高于对和社会利益的考虑。伦理委员会与知情同意书是保障受试者权益的主要措施。

第九条 为确保临床试验中受试者的权益，须成立优良的伦理委员会，并向食品监督管理备案。伦理委员会应有从事相关人员、非人员、法律及来自其他单位的人员，少五人组成，并有不同性别的委员。伦理委员会的组成和工作不应受任何参与试验者的影响。

第十条 试验方案需经伦理委员会审议同意并签署意见后方可实施。在试验进行期间，试验方案的任何修改均应经伦理委员会；试验中发生严重不良事件，应及时向伦理委员会报告。

第十一条 伦理委员会对临床试验方案的审查意见应在讨论后以投票方式作出决定，参与该临床试验的委员应当回避。因工作需要可邀非委员的出席会议，但不投票。伦理委员会应建立工作程序，有会议及其决议均应有书面记录，记录保存临床试验结束后五年。

第十二条 伦理委员会应从保障受试者权益的角度严格按下列各项审议试验方案：

（一）研究者的资格、经验、是否有充分的时间参加临床试验，人员配备及设备条件等是否符合试验要求；

（二）试验方案是否充分考虑了伦理原则，包括研究目的、受试者及其他人员可能遭受的风险和受益及试验设计的性；

（三）受试者入选的方法，向受试者（或其家属、监护人、法定代理人）提供有关本试验的信息资料是否完整易懂，获取知情同意书的方法是否适当；

（四）受试者因参加临床试验而受到损害甚发生死亡时，给予的治疗和/或保险措施；

（五）对试验方案提出的修正意见是否可接受；

（六）定期审查临床试验进行中受试者的风险程度。

第十三条 伦理委员会接到申请后应及时召开会议，审阅讨论，签发书面意见，并附出席会议的委员名单、情况及本人签名。伦理委员会的意见可以是：

（一）同意；

（二）作必要的修正后同意；

（三）不同意；

（四）终止或暂停已的试验。

第十四条 研究者或其的代表必须向受试者说明有关临床试验的详细情况：

（一）受试者参加试验应是自愿的，而且有权在试验的任何阶段随时退出试验而不会遭到歧视或报复，其医疗待遇与权益不会受到影响；

（二）必须使受试者了解，参加试验及在试验中的个人资料均属保密。必要时，监督管理、伦理委员会或申办者，按规定可以查阅参加试验的受试者资料；

(三) 试验目的、试验的过程与期限、检查操作、受试者预期可能的受益和风险，告知受试者可能被分配到试验的不同组别；

(四) 必须给受试者充分的时间以便考虑是否愿意参加试验，对无能力表达同意的受试者，应向其法定代理人提供上述介绍与说明。知情同意过程应采用受试者或法定代理人能理解的语言和文字，试验期间，受试者可随时了解与其有关的信息资料；

(五) 如发生与试验相关的损害时，受试者可以治疗和相应的补偿。

第十五条 经充分和详细解释试验的情况后知情同意书：

(一) 由受试者或其法定代理人在知情同意书上签字并注明日期，执行知情同意过程的研究者也需在知情同意书上签署姓名和日期；

(二) 对无行为能力的受试者，如果伦理委员会原则上同意、研究者认为受试者参加试验符合其本身利益时，则这些病人也可以进入试验，同时应经其法定监护人同意并签名及注明日期；

(三) 儿童作为受试者，必须征得其法定监护人的知情同意并签署知情同意书，当儿童能做出同意参加研究的决定时，还必须征得其本人同意；

(四) 在紧急情况下，无法本人及其合法代表人的知情同意书，如缺乏已被实有效的治疗方法，而试验药物有望挽救生命，恢复健康，或减轻病痛，可考虑作为受试者，但需要在试验方案和有关文件中清楚说明接受这些受试者的方法，并事先伦理委员会同意；

(五) 如发现涉及试验药物的重要新资料则必须将知情同意书作书面修改送伦理委员会后，再次受试者同意。