

2-8 ,10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱

产品名称	2-8 ,10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱
公司名称	北京福意电器有限公司
价格	888888.00/台
规格参数	品牌:福意联恒温箱 容积:50-1028升 库存:现货
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	13811305308 13811237849

产品详情

2-8 ,10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱公司-

北京福意电器有限公司为了满足不断增长的中国市场需求，采用同步的管理、经营，依托全进口数控设备的优良工艺，并以优良合理的价格立足于中国，为中国性能的恒温冷藏设备。用于高校、血站、科研院所、防疫站、卫生所、实验室、疾控、药店、食品检测、环保采样、生物冰箱制药厂等便于存储相关有温度要求的物品。

福意联2-8 ,10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱、物恒温保存箱，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、信达生物冰箱、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。

2-8 ,10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱参数：

1、型号：FYL-YS-230L2、有效容积：230L3、气候类型：N,SN4、额定电压：220V5、额定频率：50Hz6、额定输入电流：0.8A7、噪音（声功计）：42dB（A）8、制冷剂用量：R600a(43g)9、温控范围：2-48 每度可调可控10、箱体尺寸：595x590x1220mm11、内径尺寸：525x440x1080mm12、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。13、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。14、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15、进口电脑温度控制器，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。16、温感探头，自动显示箱体内部温度，便于随时观察箱体内温度变

化。17、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。18、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。19、采用新型全封闭压缩机，运转平衡，噪音低，使用寿命长。20、此产品为嵌入式恒温箱，可将产品直接嵌入在壁橱或墙壁，不占多余空间。21、箱体采用优良钢板，经优良防腐化喷涂工艺，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。22、配置安全锁，可实现专人专管。实验室冰箱使用注意事项：1、冰箱应放置在阴凉通风的位置，四周也应留一定的空间，以利于冰箱通风散热，提高其制冷效率。达到接电的目的。2、新冰箱应静置几个小时后再接电，试机前应彻底清洁冰箱内外，打开冰箱门让里面的异味散发干净；3、根据实际需求设置合适的温度。4、直冷式冰箱应定期对冷冻室进行人工除霜，当冷冻室里的结霜厚度超过6毫米后，就应该及时进行除霜了。5、保持冰箱内外的清洁干净，放入冷藏室的食物应用容器或食品袋密封包裹好，避免产生异味。7、尽量减少开门次数和开门时间，避免冷气的流失。

10 ,15 ,20 ,25 药品保存箱说明：临床试验通常有四个分期，它是如何划分的？

一、什么是临床试验？安全吗？外新药在上市前大临床使用前，要在实验室、动物和人体进行临床试验，观察其安全性、有效性及探索其合适的有效浓度。及均有相应法规约束新药的临床试验，使尽可能保证药物临床试验过程规范，结果科学可靠，保护受试者的权益并保障其安全。

二、新药的临床试验如何分期的？ I期临床试验是否较前几期更安全？

I期临床试验：在新药开发过程中，将新药优良次用于人体以研究新药性质的试验，称之为 I期临床试验。

I期临床试验通常要求健康志愿者住院以进行24小时的密切监护。 I期临床试验的目的是通过初步的临床药理学及人体安全性评价试验。观察人体对于新药的耐受程度和药物代谢动力学，为制定给药方案提供依据。

II期临床试验：在临床研究的第二阶段即 II期临床试验，给药于少数病人志愿者，然后重新评价药物的药代动力学和排泄情况。 II期临床试验一般通过随机盲法对照试验(根据具体目的也可以采取其他设计形式)，对新药有效性及安全性作出初步评价，临床给药剂量。 III期临床试验：将试验药物用于更大范围的病人志愿者身上，进行扩大的多临床试验，进一步评价药物的有效性和耐受性(或安全性)，称之为 III期临床试验。

III期临床试验可以说是治疗作用的确证阶段，也是为药品注册申请获得批准提供依据的关键阶段。该阶段是临床研究项目的优良繁忙和任务优良集中的部分。除了对成年病人研究外，还要特别研究药物对老年病人，有时还要包括儿童的安全性。 IV期临床试验：新药上市后监测。在广泛使用条件下考察疗效和不良反应，特别是罕见不良反应。其安全性高于前三期。