

# 药物恒温箱20 /25 /30

产品名称	药物恒温箱20 /25 /30
公司名称	北京福意电器有限公司
价格	785875.00/台
规格参数	同类产品:医用恒温箱 库存:现货 物流:送货上门
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

按药品的温、湿度要求将其存放于相应的库中，药品经营企业各类药品储存库均应保持恒温。对每种药品，应根据药品标示的贮藏条件要求，分别储存于冷库（2-10℃）、阴凉库（20℃以下）或常温库（0-30℃）内，各库房的相对湿度均应保持在45%—75%之间。企业所设的冷库、阴凉库及常温库所要求的温度范围，应以保证药量、符合药品规定的储存条件为原则，进行科学合理的设定，即所经营药品标明应存放于何种温湿度下，企业就应当设置相应温湿度范围的库房。如经营标识为15-25℃储存的药品，企业就应当设置15-25℃恒温库。对于标识有两种以上不同温湿度储存条件的药品，一般应存放于相对低温的库中，如某一药品标识的储存条件为：20℃以下有效期3年，20-30℃有效期1年，应将该药品存放于阴凉库中。药物恒温箱20 /25 /30 公司产品说明：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；适用于生物冰箱医疗、医院、药房、疾控、实验室、科研院校、环保监测等部门；尿液标本冷藏柜温度控制微电脑控制，数字温度显示，调整增量为1℃；智能控制风扇强制冷气循环系统，确保箱体内部温度均匀性，制冷系统与制热系统匹配合理，采用强制空气循环，确保箱体内整体恒温无死角；安全门锁设计，保障物品的安全，箱体采用钢板，经防腐化喷涂工艺，表面色泽柔和，搁架高度可任意调节，适应不同存储需求。（具体信息请根据机型选择）药物恒温箱20 /25 /30 参数：

### -----产品型号

容积大小 温度范围

外型尺寸-----型号:FYL-YS-66L

62L 温度:2-8℃ 外型尺寸:430\*480\*640mm型号:FYL-YS-88L 88L 温度:

2-8℃ 外型尺寸:480\*490\*840mm 型号:FYL-YS-100E 100L 温度:2-8℃

外型尺寸:480\*490\*840mm -----型号:FYL-

YS-50LK 50L 温度:4~38℃ 外型尺寸:430\*488\*535mm型号:FYL-YS-100L 100L

温度:4~38℃ 外型尺寸:480\*490\*840mm型号:FYL-YS-138L 138L 温度:4~38℃ 外型尺

寸:540\*550\*840mm-----型号:FYL-YS-150L

150L 温度:2~48℃ 外型尺寸:595\*570\*865mm型号:FYL-YS-230L 230L

温度:2~48℃ 外型尺寸:595\*590\*1215mm型号:FYL-YS-280L 280L 温度:2~48℃

外型尺寸:595\*570\*1445mm型号:FYL-YS-310L 310L 温度:2~48

外型尺寸:595\*695\*1315mm型号:FYL-YS-430L 430L 温度:2~48 外型尺寸:595\*680\*1805mm

-----型号:FYL-YS-828L 828L

温度:2~48 外型尺寸:1267\*680\*1818mm型号:FYL-YS-1028L 1028L 温度:2~48

外型尺寸:1267\*680\*2105mm -----型号:FYL-

YS-151L 150L 温度:0~100 外型尺寸:595\*565\*860mm型号:FYL-YS-281L 280L

温度:0~100 外型尺寸:595\*565\*1440mm型号:FYL-YS-431L 430L 温度:0~100 外型尺

寸:595\*675\*1795mm-----型号:FYL-

YS-128L 88L 温度:-30~10

外型尺寸:550\*560\*850mm-----

药物恒温箱20 /25 /30 产品说明：

微电子处理器，优良控温，误差更小，操作更简便，液晶数字清晰显示温度；独特的优良快速制冷，纯铜管蒸发器，将优良的控制器的3D多循环制冷系统优势组合速度更快捷；聚氨酯整体发泡，环保发泡材料，高强度、高密度、节能设计有效减少能量消耗；功率小、节能省电，环保节能；风冷、进口压缩机、制冷速度快；超大容量，人性化设计的储物架，物品分隔分类方便拾取；温度控制更优良温度宽泛在2-8度之间，可任意设定需要的数值，温差；

药物恒温箱20 /25 /30 售后说明：III期临床试验：在I、II期临床研究的基础上，将试验药物用于更大范围的病人志愿者身上，遵循随机对照原则，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，该期试验一般为具有足够样本量的随机化盲法对照试验。临床试验将对试验药物和安慰剂（不含活性物质）或已上市药品的有关参数进行比较。试验结果应当具有可重复性。可以说，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。一般来讲，老年病人和危重病人所要求的剂量要低一些，因为他们的身体不能有效清除药物，使得他们对不良反应的耐受性更差，所以应当进行特别的研究来确定剂量。而儿童人群具有突变敏感性、迟发性和不同的药物代谢动力学性质等特点，因此在决定药物应用于儿童人群时，权衡疗效和药物不良反应应当是一个需要特别关注的问题。在国外，儿童参加的临床试验一般放在成人试验的III期临床后才开始。如果一种疾病主要发生在儿童，并且很严重又没有其他治疗方法，美国食品与药品管理允许III期临床试验直接从儿童开始，即在不存在成人数据参照的情况下，允许从儿童开始药理评价。