

植介入器械恒温箱15-25度

产品名称	植介入器械恒温箱15-25度
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 型号:FYL-YS-828LD 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

植介入恒温箱15-25度，15-25度恒温箱，20-35度恒温箱，福意联是的恒温北京福意联公司以全员幸福、利益共享为目标，以德敬人、以诚立人的服务宗旨为使命，创造了独特的企业文化以及独特的管理理念，坚持务实诚信、守法经营，业务持续发展。现已在范围内形成了全面的销售网络与合作企业，了可喜的经营成绩，得到了广大消费者和社会的认同。

【产品型号】 FYL-YS-430L

【容 积】 430L

【温度范围】 2~48

【额定电压】 AC220V

【额定频率】 50Hz

【外形尺寸】 595 × 680 × 1805 mm

【商品重量】 105kg

【气候类型】 N.SN

【制冷剂用量】 R600a (55g)

【额定输入功率】160W

- 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、适合高温高湿地区，外门防凝露技术的应用。
- 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、温感探头，显示箱体内部温度，便于随时观察箱体内温度变化。
- 6、采用风道设计，多孔入风使箱体内温度均匀。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，确保箱体内整体恒温。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。
- 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、箱体采用钢板，经喷涂工艺，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7个
- 5、钥匙1把

【系统结构】

1、智能温控系统

智能电脑温度控制器，数码显示、控温精度高。

可调整设定温度使箱内温度恒定控制在2 ~48 ，调节增量为1 。

2、制冷系统

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。

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。

无氟制冷剂，采用压缩机，运转平衡。

3、可视透明

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，内设照明灯，便于随时观察箱体内部存放的物品。

4、人性化设计

适合高温高湿地区，外门防凝露技术的应用，85%湿度无凝露。

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。

5、安全系统

安全锁功能，防止出现意外。

宽电压带，适合电压不稳定地区。

三、【产品描述】

3、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、智能电脑温度控制器，数码显示、控温精度高。安全锁功能，防止出现意外。

10、此产品可嵌入式，可将产品直接嵌入在壁橱或墙壁中，不占用多余空间。

近些年来，植介入放射学以其微创、快速、安全和有效的显著优势在许多临床领域迅速发展，尤其在心管、脑管、外周管以及肿瘤学等领域。植介入治疗对依赖度较高，可以说植介入器械是植介入治疗的关键环节，绝大部分的植介入治疗术都需要配合高技术路径的植介入器械完成，而且在植介入治疗手术的费用中，器械部分占比较高。

植介入包括了心管支架、药物洗脱球囊、骨科植入物、生物瓣膜等医用高值耗材，是目前领域内发展迅速，也是市场空间巨大的类别。然而，由于介入器械尤其是心管介入器械的技术壁垒较高，国内从事研发和生产支架、球囊等产品，尤其是药物支架、可降解支架以及药物球囊等高端器械的企业数量非常有限，而骨科植入物等器械的发展相对成熟，技术壁垒也相对较低，因此从整体获批数量上来看，植入器械获批数量远远高于介入器械。

《制造2025》实施的两年以来，的国产化明显加快，国产正在快速崛起。2017年，CFDA加强注册的监督管理，持续深入审批制度。

在骨科植入物中，接骨板、髓内钉等创伤类产品中，人工髋关节、膝关节等关节类产品和椎间融合器等脊柱类产品是主要的三大类，除此之外还有骨水泥、生物陶瓷等其他材料。

在2017年新获批的骨科植入物中，创伤类占到近半成，脊柱类和关节类平分秋色。数据显示，骨关节内植入物的手术量由2012年的大约170万例增加至2016年的290万例，复合年增长率为13.8%，预计2021年将增加至470万例，2016年至2021年的复合年增长率为10.2%。

在植入性生物膜中，有三个国产生物心脏瓣膜获批，其中两个是特别审批通道获批的，分别是杭州启明有限公司生产的产品“经皮介入人工心脏瓣膜系统”和苏州杰成医疗科技有限公司生产的产品“介入人工生物心脏瓣膜”。

在介入产业发展过程中，以治疗管疾病的微创介入治疗是有代表性的技术之一，相关的介入器械产业发展迅猛。2017年的药物洗脱支架均为，国内在研的可降解支架也尚无产品获批。国产器械中，只有2个药物涂层支架和2个主动脉支架获批，其中吉威医疗获批了2个雷帕霉素药物涂层支架系统，华脉泰科的腹主动脉覆膜支架系统被纳入特别审批名单并成功获批。此外，垠芝生物的药物洗脱球囊因临床急需，且在我国尚无同品种产品获准注册，因此被纳入优先审批名单并成功获批，从公示到终获批，用时七个半月。

从上表可见，2017年CFDA新公示了10批特别审批的名单，纳入了64个，其中，心管介入器械高达18个。