

药品恒温箱药品恒温柜价格

产品名称	药品恒温箱药品恒温柜价格
公司名称	北京福意电器有限公司
价格	603121.00/台
规格参数	厂家: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

药品恒温箱药品恒温柜价格使用注意事项：

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。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。

药品恒温箱药品恒温柜价格公司说明：

北京福意电器有限公司创立于1999年，是从事实验室恒温冷藏设备研制、开发、生产的高科技企业。现有职工500多人，其中科技人员占职工总数的三分之一。经过十余年的艰苦奋斗和不断创新，现已成长为同的优势企业。产品有：-20℃冰箱，恒温培养箱，实验室冰箱，实验室恒温箱,干燥柜，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。

药品恒温箱药品恒温柜价格用途：外壳表面进行防静电、防腐化喷塑处理,增加了外观质感和洁净度；箱内采用新型风道设计和循环系统设计，气流方向更加科学合理；温度均匀恒温无死角；制冷系统与制热系统匹配合理，降温或加热速度快，设定的温度在短时间里，即可达到设置温度要求、温度度高。福意联拥有恒温系列（4-38℃，2-48℃，37℃，0-100℃）等各温度段的系列产品；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，内置微电脑数控系统，温度数字显示，可通过调节LED面板，温度每度恒温可调内部强制风冷系统，风道设计，确保箱内温度均匀优良钢丝浸塑可调节搁架，便于存取操作，易于清洗。（具体信息请根据机型选择）

药品恒温箱药品恒温柜价格参数：

药品恒温箱药品恒温柜价格介绍：

优良优良机组，运转平衡，噪音低，制冷快速均匀；采用无氟制冷剂，节能；高精度电脑温度控制系统,箱体内部2个精密温度传感器，在环境温度-25 - 45 的状况下，仍能够保持箱体内部温度优良稳定；冷气循环系统，内设多位出风口，将冷气循环于柜内的每一个角落，均衡室内温度；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；聚氨酯整体发泡，发泡材料，高强度、高密度、节能设计有效减少能量消耗；采用中空钢化玻璃，中间层为真空处理，便于随时观察箱体内部存放的物品；箱体底部选用超出普通万向轮承载量2倍的优良脚轮，止动底脚方便使用。

多种型号可供选择：FYL-YS-50LK/FYL-YS-100L/FYL-YS-138L/FYL-YS-150L/FYL-YS-230L/FYL-YS-310L/FYL-YS-280L/FYL-YS-430L/FYL-YS-151L/FYL-YS-281L/FYL-YS-431L/FYL-YS-828L/FYL-YS-1028L/FYL-YS-30L/FYL-YS-45L/FYL-YS-60L/FYL-YS-18A/FYL-YS-108L/FYL-YS-158L/FYL-YS-178L/FYL-YS-258L/FYL-YS-50LL/FYL-YS-100LL/FYL-YS-66L/FYL-YS-88L/FYL-YS-100E/FYL-YS-128 /FYL-YS-100L /FYL-YS-138L。

药品恒温箱药品恒温柜价格使用注意事项：I期临床试验初步的临床药理学及人体安全性评价试验，为新药人体试验的起始期，又称为早期人体试验。I期临床试验包括耐受性试验和药代动力学研究，一般在健康受试者中进行。其目的是研究人体对药物的耐受程度，并通过药物代谢动力学研究，了解药物在人体内的吸收、分布、优良的规律，为制定给药方案提供依据，以便进一步进行治疗试验。人体耐受性试验(clinical tolerance test)是在经过详细的动物实验研究的基础上，观察人体对该药的耐受程度，也就是要找出人体对新药的大耐受剂量及其产生的不良反应，是人体的安全性试验，为确定II期临床试验用药剂量提供重要的科学依据。人体药代动力学研究(clinical pharmacokinetics)是通过研究药物在人体内的吸收、分布、生物冰箱转化及排泄过程的规律，为II期临床试验给药方案的制订提供科学的依据。人体药代动力学观察的是药物及其代谢物在人体内的含量随时间变化的动态过程，这一过程主要通过数学模型和统计学方法进行定量描述。药代动力学的基本假设是药物的药效或毒性与其所达到的浓度（如中的浓度）有关。I期临床试验一般从单剂量开始，在严格控制的条件下，给少量试验药物于少数（10?100例）经过谨慎选择和筛选出的健康志愿者(对肿瘤药物而言通常为肿瘤病人），然后仔细监测药物的浓度、排泄性质和任何有益反应或不良作用，以评价药物在人体内的药代动力学和耐受性。通常要求志愿者在研究期间住院，每天对其进行24h的密切监护。随着对新药的安全性了解的增加，给药的剂量可逐渐提高，并可以多剂量给药。