

药品稳定性试验箱（步入式恒温恒湿试验箱）

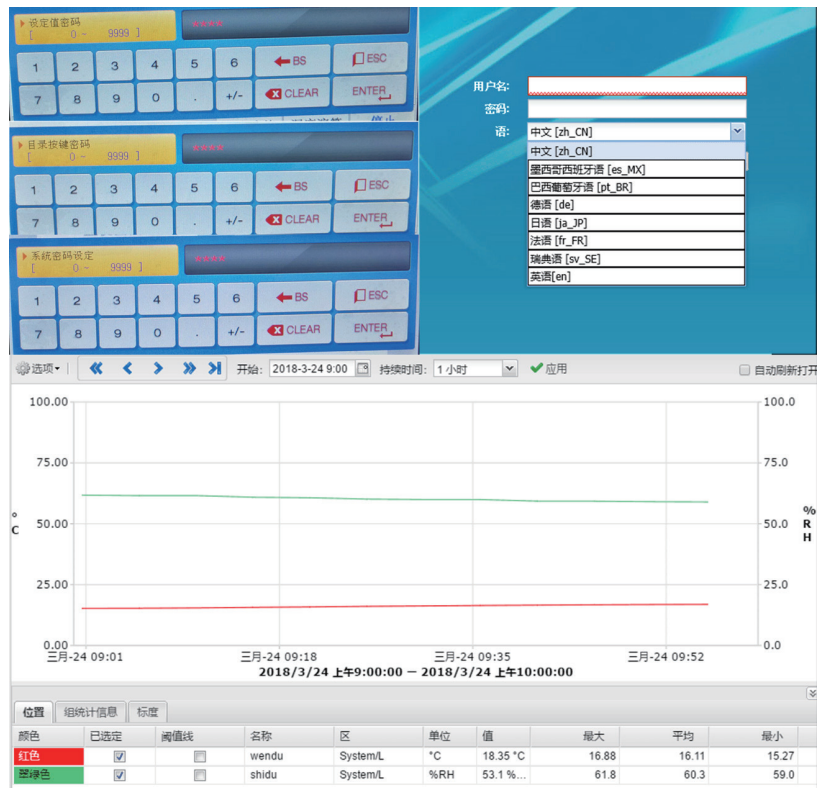
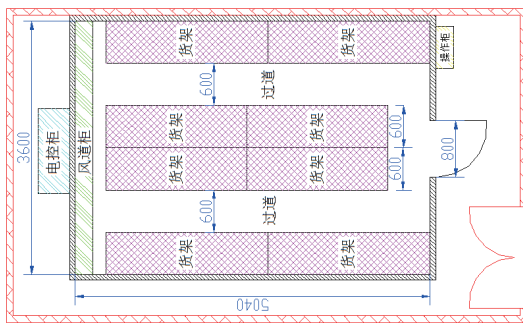
一、性能指标

- 1、测试方法：参照湿热试验箱技术条件 GB/T 10586-2006, JJJF1101-2003 环境试验设备温度、湿度校准规范；
- 2、温度范围：20 ~ 50℃，温度波动度：≤ ±0.5℃，温度偏差：≤ ±1.0℃；
- 3、湿度范围：40 ~ 90%RH，湿度偏差：≤ ±3.0%RH（可定制湿度范围：25 ~ 90%RH）；
- 4、测试点可选：40℃ /75%RH、25℃ /60%RH、30℃ /65%RH（或 40℃ /25%RH、25℃ /40%RH、25℃ /60%RH）；
- 5、低温试验箱：可定制 ≤ 20℃ 的阴凉库，2 ~ 8℃ 的低温冷藏库。

二、结构特征：

- 1、结构系统：最新的风道系统设计，保证室内的温湿度均匀，内壁及风道板的材质为不锈钢 304，配电热膜中空钢化玻璃观察窗、照明灯，控制面板上有运行指示灯、故障指示灯；
- 2、制冷系统：原装进口制冷压缩机组，高性能、噪音小、能耗低，一备一用；
- 3、控制系统：原装进口可程式彩色触摸屏控制，感应灵敏，系统误差小，具备多段程序设置及多点精确校准功能，带三级权限密码；
- 4、湿度控制：原装进口世界顶级的 VAISALA 湿度传感器，高精度，低漂移，长寿命，免维护；
- 5、数据系统：针式微型打印机，SD 卡存储，在线电子记录三种方式；
- 6、报警系统：现场温湿度偏差声光报警，远程温湿度偏差及断电手机短信报警，邮件报警，可选配电话拨号报警；
- 7、安全装置：大门配置带钥匙安全锁并具有防反锁功能，保证使用人员安全，门框配置独特的防凝露和防漏电装置，压缩机过载保护，缺水保护，防干烧保护系统，独立超温保护系统；
- 8、其它配置：详见技术方案；

◆ 进口电子记录系统，符合美国 FDA 21CFR Part II 法规标准，系统性能稳定，带审计追踪功能，带三级用户分级权限管理。



型号	控温范围 (°C)	控湿范围 (RH)	容积 (L)	内胆尺寸 (mm) W×D×H	外形尺寸 (mm) W×D×H	备注
Labonce-9000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	9000	2000×2100×2200	2200×2300×2400	可定制湿度范围: 25 ~ 90%RH
Labonce-20000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	20000	3000×3000×2200	3200×3200×2400	
Labonce-26000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	26000	3000×4000×2200	3200×4200×2400	
Labonce-32000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	32000	3600×4000×2200	3800×4200×2400	
Labonce-40000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	40000	3600×5040×2200	3800×5200×2400	
Labonce-80000FS	20 ~ 50	40 ~ 90%	80000	5400×6700×2200	5600×6900×2400	