

综合药品稳定性试验箱（高端版）

Comprehensive Drug Stability Test Chamber

使用范围：

- XI-CP-2T 单箱系列试验箱以科学的方法创造一个对药品失效评测所需的温度、湿度、光照度环境，适用于制药企业对药品及新药的影响因素实验。

产品特点：

- 采用进口品牌优质部件，保证长期连续运行，性能稳定可靠。
- 专用触摸屏温湿度控制器，大小可选，控制稳定、操作方便、寿命长。
- 三级权限管理，审计追踪功能，保证数据的真实性、一致性、安全性。
- 进口品牌高精度温度、湿度传感器，精度高、漂移小、无需维护。
- 独立限温报警系统，超过限定温度仪器将停止运行。
- 两套进口品牌全封闭耐湿热型压缩机，R134a 环保制冷、低噪音、寿命长。
- 电热蒸汽式加湿器和外部循环供水系统，延缓长菌问题，避免二次交叉污染
- 单开门设计，大门带钥匙锁，含可视观察窗，防止无关人员开门影响试验。
- 标配嵌入式微型打印机，可实时打印温湿度曲线和数据。
- 标配 USB 接口，可导出控制器中电子记录数据，备份存储。
- 标配以太网接口，可联网通过计算机监控单台或多台仪器。
- 标配手机短信监控报警器，一张手机卡可管理多台设备。
- 标配验证孔，提供符合要求的 3Q 文件资料，并提供专业的验证服务。
- 满足大输液等特殊药类 40℃/20%RH 和 25℃/40%RH 的低湿试验要求。
- 满足 FDA、ICH、JJF-2019 和国家药典相关试验要求。满足强光照试验要求。
- 制造执行标准（技术条件）：参照 GB/T 10586-2006。



主要配置：



技术参数：

型号	XI-150CP-2T	XI-250CP-2T	XI-500CP-2T	XI-800CP-2T	XI-1000CP-2T
容积（L）	150	250	500	800	1000
温度范围	10～65℃（无光照） 15～65℃（有光照）				
温度波动度	≤±0.5℃				
温度偏差	≤±1℃				
湿度范围	15～95%R. H				
湿度偏差	≤±3%R. H				
照度	10～8000LUX（可调）				
照度偏差	≤±500LUX				
近紫外辐照度	80～200 μ w/cm ² （可调）				
加湿方式	电热蒸汽式加湿器（外加湿，更节能；避免二次污染更方便维护保养）				
工作环境温度	+5～40℃				
内胆材质	304 镜面不锈钢				
外壳材质	冷轧钢板喷塑				
安全装置	电源过载保护、独立工作室超温保护、压缩机过载、超压保护、水堵、缺水保护				
工作电源	AC220V±10% 50HZ				
安装功率（W）	1300	1600	2400	2600	2600
载物板	2 层	3 层	4 层	4 层	4 层
内部尺寸（mm）	500X530X600	500X530X950	800X650X950	1000X800X1000	1000X1000X1000
外形尺寸（mm）	990X690X1360	990X690X1700	1300X810X1700	1500X960X1750	1500X1160X1750

注：尺寸标注为 D*W*H（深*宽*高），以上参数在标准条件下测得；可提供计量部门第三方测试报告（选配）