

## 综合药品稳定性试验箱(旗舰版) Comprehensive Drug Stability Test Chamber

### 使用范围:

- XI-CP-3T 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。配置三级权限和审计追踪的电子记录系统。符合 FDA 21CFR PART 11 法规,适合 CGMP 认证的用户。



### 产品特点:

- 采用进口优质部件,保证长期连续运行,性能稳定可靠。
- 专用进口触屏温湿度控制器,显示清晰直观、控制稳定、方便操作。
- 标配三级权限,审计追踪功能,保证数据真实性、一致性。
- 进口高精度湿度传感器,漂移小、无需维护。
- 标配微型打印机可实时打印温湿度曲线和数据。
- 标配电子记录,可导出控制器中电子记录数据。
- 标配 RS485 接口,可联网通过计算机监控单台或多台仪器。
- 标配手机短信报警器,一张手机卡可管理多台设备。
- 大门可视观察窗带钥匙锁,防止无关人员开门影响试验。
- 两套进口全封闭耐热型压缩机, R134a 环保制冷、低噪音、寿命长。
- 满足 FDA、ICH、JJF-2019 和国家药典相关试验要求。
- 循环供水系统,极大延缓水系统长菌问题。
- 制造执行标准(技术条件):参照 GB/T 10586-2006。

### 主要配置:



**技术参数:** 注:尺寸标注为 D\*W\*H(深\*宽\*高),以下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)

型号	XI-150CP-3T	XI-250CP-3T	XI-500CP-3T	XI-800CP-3T	XI-1000CP-3T
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 μw/cm <sup>2</sup> (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	2800
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