

## 综合药品稳定性试验箱(标准版)

Comprehensive Drug Stability Test Chamber

### 使用范围:

- XI-CP-1T 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,控制稳定、操作方便、寿命长。
- 三级权限,审计追踪功能,保证数据真实性、一致性。
- 进口品牌高精度温度、湿度传感器,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。
- 双开门设计,大门带钥匙锁,含可视观察窗,防止无关人员开门影响试验。
- 嵌入式微型打印机,可实时打印温湿度曲线和数据。(选配)
- USB 接口,可导出控制器中电子记录数据,备份存储。(选配)
- 以太网接口,可联网通过计算机监控单台或多台仪器。(选配)
- 手机短信监控报警器,一张手机卡可管理多台设备。(选配)
- 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 FDA、ICH、JJF-2019 和国家药典相关强光照射试验要求。
- 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-1T	XI-250CP-1T	XI-500CP-1T	XI-800CP-1T	XI-1000CP-1T
容积(L)	150	250	500	800	1000
温度范围	10~65°C(无光照) 15~65°C(有光照)				
温度波动度	≤±1.0°C				
温度偏差	≤±2°C				
湿度范围	15~95%R.H				
湿度偏差	≤±5%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°C				
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)