

药品稳定性试验箱 (CFS 系列: FDA 配置)

Labonce-CFS 系列多箱式综合药品稳定性试验箱, 采用进口的工艺设计, 配可见光和近紫外及其记录系统, 配置进口全电子记录系统, 带审计追踪功能, 符合美国 FDA 21CFR PART II 标准, 具有 8 种语言界面全面满足各个不同用户面对的全球客户, 适合 CGMP 认证的用户。

- ◆ 采用最新的风道系统设计, 箱体内部不同位置的温湿度均匀性好; 采用聚氨酯发泡技术, 保温保湿性能好;
- ◆ 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;
- ◆ 原装进口全封闭工业压缩机, 高效能, 低噪音, 保证设备长期连续运行;
- ◆ 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;
- ◆ 箱体带直径 25mm 的测试孔, 带门锁, 带移动脚轮, 可锁定;
- ◆ 内胆采用全镜面不锈钢 304 材质, 无污染源, 易清洁;
- ◆ 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;
- ◆ 安全装置: 压缩机过热和超压过载保护, 缺水保护, 防干烧保护系统, 独立超温保护报警系统;
- ◆ 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;
- ◆ 电源: AC 220V ± 10% 50HZ; 环境温度: +5 ~ 35°C;
- ◆ 满足 ICH2003、药典 2015 版, 执行标准: GB/T 10586-2006;
- ◆ 无光照时, 温度波动度: < ±0.5°C; 温度偏差: < ±1.0°C; 湿度偏差: < ±3%RH;
- ◆ 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。



◆ 300CFS



◆ 520CFS



◆ 430CFS-630CFS

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	功率 (kw)	搁板 (标配)	备注
Labonce-300CFS	15 ~ 65	40 ~ 95%	150	680×500×460	840×870×1850	2.5	2	A 箱带近紫外
			150	680×500×460			2	B 箱
Labonce-520CFS	15 ~ 65	40 ~ 95%	250	600×500×830	1560×870×1650	3.0	3	A 箱带近紫外
			250	600×500×830			3	B 箱
Labonce-430CFS	15 ~ 65	40 ~ 95%	100	480×420×500	1290×780×1850	2.5	1	A 箱带近紫外
			100	480×420×500			2	B 箱
			230	480×420×1100			4	C 箱
Labonce-630CFS	15 ~ 65	40 ~ 95%	150	600×500×500	1530×870×1850	3.0	1	A 箱带近紫外
			150	600×500×500			2	B 箱
			330	600×500×1100			4	C 箱