

航空自衛隊仕様書			
仕様書の種類	内容による分類	装備品等仕様書	
	性質による分類	個別仕様書	
物品番号	6515-427-2673-5	仕様書番号	
品名 又は 件名	多機能心電計（解析機能付） 衛生関係カタログ製品	C&LPS-M00002-14	
		大臣承認	平成 年 月 日
		作成	昭和43年 4月13日
		改正	令和 3年 5月12日
			令和 5年 2月22日
		作成部隊等名	補給本部

1 総則

1.1 適用範囲

この仕様書は、航空自衛隊で使用する衛生関係物品のうち、市販のカタログ製品（以下，“製品”という。）の調達について規定する。

1.2 調達品目・数量

調達品目及び数量は、調達品目表による。

1.3 用語及び定義

この仕様書で用いる主な用語及び定義は、C&LPS-Y00007の1.2によるほか、次による。

1.3.1 カタログ製品

製造会社等の商品目録又は営業案内に製品の名称、形式、番号、種類、等級等が記載されており、製品の品質、形状、性能その他必要事項が確定できる市販品。

1.4 引用文書等

- a) **引用文書** この仕様書に引用する次の文書及び調達品目表に示す文書は、この仕様書に規定する範囲内において、この仕様書の一部をなすものであり、入札書又は見積書の提出時における最新版とする。

なお、引用文書に定める内容が、この仕様書に定める内容と相違する場合（法令等を除く。）は、この仕様書に定める内容が優先する。

C&LPS-M00001 衛生関係物品表示包装共通仕様書

C&LPS-Y00007 調達品等一般共通仕様書

品　　名	衛生関係カタログ製品
------	------------

b) 関連文書

関連文書が必要な場合は、調達品目表により示す。

2 製品に関する要求

製品に関する要求は、調達品目表によるほか、次による。

2.1 一般事項

製造者の規定する仕様及び社内規格並びに商慣習による。

2.2 製品の表示

製品の表示は、調達品目表に示す場合を除き、C&LPS-Y00007の2.4による。

2.3 法令等

調達品目表に示す場合は、法令等に適合しなければならない。

3 監督・検査

契約担当官等が定める監督及び検査実施要領に基づき実施する。

4 出荷条件

出荷条件は、調達品目表に示す場合を除き、次による。

4.1 包装

商慣習による。

4.2 包装の表示

包装の表示は、C&LPS-M00001による。

5 その他の指示

5.1 提出書類

提出書類は、次による。

- a) 類別原資料は、調達品目表に示す場合を除き、C&LPS-Y00007の4.1.1による。
- b) 取扱説明書は、C&LPS-Y00007の4.1.2によるものとし、調達品目表に示す場合を除き、会社刊行技術資料を2部、製品に添付する。

5.2 附属品・予備品

附属品及び予備品は、調達品目表に示す場合を除き、製造者の規定する仕様及び社内規格並びに商慣習による。

5.3 設置・調整

調達品目について、設置及び調整が必要な場合は、調達品目表により示す。

5.4 その他

その他必要な指示がある場合は、調達品目表により示す。

調達品目表

統制番号 : L05S-384AM2CB-NLF-4001

調達要求番号	表1のとおり。	作成部課	補給本部需品部需品管理課
調達要求年月日	令和 5年 6月 1日	作成年月日	令和 5年 6月 1日
仕様書番号	C & L P S - M 0 0 0 0 2 - 1 4		
物品番号	6 5 1 5 - 4 2 7 - 2 6 7 3 - 5		

品名	カタログ製品名 ^{a)}	数量
多機能心電計 (解析機能付)	フクダ電子(株) : F C P - 8 4 0 0 又は同等以上のもの(他社の製品を含む。)	3 EA (内訳は表1 のとおり)

注^{a)} この調達品目表に記載したカタログ製品名は、製品を選定する際の参考として例示したものであり、当該製品を指定するものではない。

表1－要求数量内訳表

項目番号	調達要求番号	数量
1	C P 5 5 0 1 5 5 2 6 8 7 0 0	1 EA
2	C P 7 1 0 1 5 5 2 6 8 7 0 1	1 EA
3	C P 7 7 0 1 5 5 2 6 8 7 0 2	1 EA

1.4 引用文書等

b) 関連文書

I T 利用装備品等及び I T 利用装備品等関連役務の調達におけるサプライチェーン・リスクへの対応について(通知) (装管調第807号 令和3年1月21日)

2 製品に関する要求

同等とする性能等は、次による。

a) 性能要求

- 1) 医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に基づき、医療機器として承認、認証又は届出された製品とする。
- 2) 被検者切替え機能を有する。
- 3) 6.5インチ以上のカラータッチパネル液晶を搭載し、表示解像度は640 ドット×480 ドット以上とする。
- 4) サーマルヘッド方式のプリンタを内蔵し、記録紙幅は210 mm以上の折畳み紙又はロール紙に印字可能である。
- 5) 12誘導心電図解析プログラムを有する。
- 6) 負荷心電図検査、解析機能を有する。

調達品目表(続き)

- 7) オートキャプチャ機能・R波検出誘導自動切換機能を有する。
- 8) 時系列比較レポートの出力が可能である。
- 9) 内蔵バッテリを有する。
- 10) 本体又は外部可搬記憶媒体により、心電図データが保存可能である。
- 11) ハム、筋電及びドリフトフィルタを有する。
- 12) 電源環境は、AC100 V, 50/60 Hz とする。
- 13) 本製品は、情報の漏えい若しくは破壊又は機能の不正な停止、暴走その他の障害等のリスク（未発見の意図せざる脆弱性を除く。）が潜在すると契約の相手方が知り、又は知り得べきソースコードプログラム、電子部品、機器等の埋込み又は組込みその他、官の意図せざる変更が行われていないものでなければならない。

2.2 製品の表示

製品の表示は、1種銘板とする。

5 その他の指示

5.1 提出書類

類別原資料の提出は、不要とする。

5.2 附属品（標準附属品である場合を除く。）

本体1EAごとに次に示す製品を附属させる。

a) 専用架台	× 1 EA
b) コードハンガー	× 2 EA
c) 誘導コード	× 2 EA
d) 胸部電極	× 2 EA
e) クリップ式四肢電極	× 2 EA
f) 心電図用クリーム	× 1 EA
g) 専用ケース	× 1 EA
h) バッテリ	× 1 EA
i) 電源コード	× 1 EA
j) 患者切替器（本体に内蔵する場合は、除く。）	× 1 EA

以下余白
