

調 達 品 目 表

調達要求番号	3-08-1108-384A-LF-2005	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 8 年 5 月 2 6 日	作成年月日	令和 8 年 5 月 2 6 日
仕様書番号	C & L P S - M 0 0 0 0 2 - 1 5		
物品番号	6 6 3 0 - 4 2 7 - 9 2 1 4 - 5 M 1		

品 名	カタログ製品名 ^{a)}	数 量
携帯用血液 分析装置	アボットジャパン(合)：i-S T A T®1 アナライザー シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス(株)：エポ ック血液ガス分析装置 又は同等以上のもの（他社の製品を含む。）	5 E A

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。

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 8 0 7 号 令和 3 年 1 月 2 1 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である。
- 2) 可搬型である。
- 3) 測定項目は pH, pCO₂, pO₂, Na, K, Cl, Ca, Lac, Glu, BUN, Crea, Hct の測
定が可能である。
- 4) 測定対象は、全血である。
- 5) 検体量は 100 μL 未満である。
- 6) 電源は専用充電電池又は乾電池が使用可能である。
- 7) 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ぜい弱性を除く。）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
は組込みその他官側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。

5.1 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。）

附属品は、本体1EAごとに次に示す製品を附属させる。

- | | | |
|----|----------------------|-----|
| a) | 専用プリンタ ¹⁾ | 1EA |
| b) | 専用充電器 ²⁾ | 1EA |
| c) | 専用充電池 ³⁾ | 1EA |

注¹⁾ 測定した分析結果が印刷可能な仕様である。

注^{2) 3)} 専用充電池を使用しない場合は不要である。