

陸上自衛隊仕様書		
物品番号	6505-100-0791-5	仕様書番号
流動パラフィン	EM-T130632E	
	作成	平成26年 5月 1日
	変更	令和 2年 3月26日
	作成部隊等名	関東補給処用賀支処

1 総則

1.1 適用範囲

この仕様書は、陸上自衛隊において使用する市販品の流動パラフィンについて規定する。

1.2 用語及び定義

この仕様書で用いる用語及び定義は、次によるほか、GLT-CG-Z000001による。

1.2.1

市販品

一般市場に流通している物品で、カタログなどによって明確にされているものをいう。

1.2.2

カタログ

この仕様書においては、製造者等の使用しているカタログをいう。

1.3 引用文書

この仕様書に引用する次の文書は、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成すものであり、入札書又は見積書の提出時における最新版とする。

a) 仕様書

GLT-CG-Z000001 陸上自衛隊装備品等一般共通仕様書

b) 法令等

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（昭和35年8月10日法律第145号）（以下、“医薬品医療機器等法”という。）

日本薬局方（明治19年内務省令第10号）

2 一般的事項

“医薬品医療機器等法”によって、医療機器として製造販売を承認、認証又は届出された製品であるものとするほか、この仕様書に規定していない事項は、製造者が規定する仕様書及び社内規格並びに商慣習による。

3 製品に関する要求

3.1 品名及びカタログ製品名

品名及びカタログ製品名は、調達品目表による。

3.2 性能等

性能等は、調達品目表による。

4 品質保証

品質保証は、次による。

- a) 納入品は、調達要領指定書によって指定する場合を除き、納期において、製造後12か月以内とする。ただし、製造後12か月以内の製品が納品できない場合は、流通している最新の製造年月である証明を、納入時に添付するものとする。
- b) 監督及び検査は、契約担当官等が定める監督・検査実施要領による。

5 出荷条件

5.1 包装

包装は、調達要領指定書によって指定する場合を除き、GLT-CG-Z000001の4.1による。

5.2 包装の表示

包装の表示は、調達要領指定書によって指定する場合を除き、図1によるほかGLT-CG-Z000001の4.2による。

物品番号	6505-100-0791-5
品名	流動パラフィン
規格	500 mL
納入年月	
納入業者	

注記1 納入年月は、西暦で記入する。

注記2 使用期限、製造年月日及びロット番号があるものについては、製品自体に記載がない場合、図1に、その項目を追加し記入する。

注記3 納入業者は、契約の相手方の名称又はその略号を記入する。

図1—個装表示

6 その他の指示

6.1 提出書類

提出書類は、図2によるものとし、納品書に添付するものとする。ただし、使用期限、ロット番号等がない製品については、図2の該当欄に斜線を付すものとする。

6.2 仕様書に関する疑義

この仕様書に関する疑義は、GLT-CG-Z000001の8.3による。

納 入 品 証 明 書

住 所
会 社 名
代 表 者 名

契 約 番 号
調 達 要 求 番 号

	物品番号	品名・規格	数量	製造会社名	製造年月	使用期限	ロット番号
1							
2							
3							
4							

・
・
・

納入品は、上記内容に相違ありません

(元号) 年 月 日

図2－納入品証明書

調 達 品 目 表

調 達 要 求 番 号	2 P R Z 1 A 4 0 0 0 8	作 成 部 隊 等 名	関東補給処用賀支処
調 達 要 求 年 月 日	令和4年9月14日	作 成 年 月 日	令和 2年 3月26日
仕 様 書 番 号	EM-T130632E		

1 調達品目

品名	カタログ製品名 ^{a)}
流動パラフィン	健栄製薬㈱ 日本薬局方流動パラフィン 流動パラフィン「ケンエー」 500 mL
	日興製薬㈱ 日本薬局方流動パラフィン 流動パラフィン「ニッコー」 500 mL
	山善製薬㈱ 日本薬局方流動パラフィン 流動パラフィン「ヤマゼン」 500 mL
	吉田製薬㈱ 日本薬局方流動パラフィン 流動パラフィン「ヨシダ」 500 mL
	丸石製薬㈱ 日本薬局方流動パラフィン 流動パラフィン「マルイシ」 500 mL
	又は同等以上のもの（他社の製品を含む。）
注^{a)} この調達品目表に記載したカタログ製品名は、製品を選定するとき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。	

2 性能等

同等と判断する要求基準は次による。

- a) 日本薬局方によって規定された“流動パラフィン”とする。
- b) 組成は、1 mL中に日本薬局方流動パラフィン1 mLを含有するものとする。
- c) 性状は、無色で、ほとんど蛍光を発しない澄明の油液で、におい及び味はないものとする。
- d) 容量は、500 mL以上とする。