

調達要求番号 :

陸 上 自 衛 隊 仕 様 書		
物 品 番 号	6 5 0 5 - 1 0 0 - 9 3 1 4 - 5	仕 様 書 番 号
血液判定用血清, 抗D, R Hコントロール付		EM-T 1 3 0 5 0 4 J
作 成	平成 2 5 年 4 月 2 4 日	
変 更	令和 2 年 6 月 1 6 日	
作成部隊等名	関 東 補 給 处 用 賀 支 处	

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R h式血液型キットについて規定する。

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-Z 0 0 0 0 0 1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-Z 0 0 0 0 0 1 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。）

2 一般的事項

“医薬品医療機器等法”によって、体外診断用医薬品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9か月以内とする。ただし、製造後9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	6505-100-9314-5
品 名	血液判定用血清、抗D、RHコントロール付
規 格	10 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

(和暦) 年 月 日

図2—納入品証明書

調達品目表

調達要求番号		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 3月11日	作成年月日	令和 2年 6月16日
仕様書番号	EM-T130504J		

1 調達品目

品名	カタログ製品名 ^{a)}
R h 式血液型 キット	富士フィルム和光純薬(株) モノクローナル抗Dワコー 10 mL モノクローナル抗Dワコー用 R h コントロール 10 mL (株)イムコア R h 式血液型キット ガンマ クローン 抗D(IgM/IgG) 10 mL ガンマ クローン R h コントロール 10 mL 積水メディカル(株) R h 式血液型キット 抗Dモノクロ「三光」 10 mL R h コントロール「三光」 10 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 構成

構成は、次による。

番号	構成品名	容量	数量
1	抗D血液型判定用抗体	10 mL	1本
2	R h コントロール	10 mL	1本

3 性能等

同等と判断する要求基準は次による。

- a) R h o (D) 式血液型の判定ができるものとする。
- b) 容量は、各 10 mL を標準とする。
- c) 包装単位は、構成に示す製品を 1 セットとする。