

調達要求番号：

陸 上 自 衛 隊 仕 様 書		
物品番号	6 5 1 5 - 2 9 2 - 3 6 2 7 - 5	仕 様 書 番 号
止血器，動脈用，電動式	GM-T 1 0 6 4 7 3 H	
	作 成	平成 1 2 年 8 月 2 5 日
	変 更	令和 7 年 4 月 1 6 日
	作成部隊等名	補給統制本部 衛生部

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止血器について規定する。

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 及び GLT-CG-Z 0 0 0 0 0 9 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) 規格

NDS Z 8 0 1 1 角形銘板

b) 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

GLT-CG-Z 0 0 0 0 0 9 陸上自衛隊 I T 利用装備品等サプライチェーン・リスク対応共通仕様書

c) 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 3 5 年法律第 1 4 5 号）

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施行規則（昭和 3 6 年厚生省令第 1 号）

2 一般的事項

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 製造承認等

製造承認等は、次による。

- a) “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製造（輸入）承認された製品とする。
- b) 医療機器として製造（輸入）承認を受ける必要がない製品の場合は、“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施行規則”に基づき医療機器製造（輸入）品目として許可を受けているもの又は医療機器製造（輸入）製品届書を提出しているものとする。

3.2 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。

3.3 構成

構成は、調達品目表による。

3.4 性能等

性能等は、調達品目表による。

3.5 製品の表示

製品の表示は、次による。

- a) 調達要領指定書によって指定する場合を除き、納入品の見やすい適当な箇所に、**G L T－C G－Z 0 0 0 0 1**の2.3及び**N D S Z 8 0 1 1**による1種銘板を表示する。
なお、1種銘板の品名は、“止血器、動脈用、電動式”とする。
- b) 1種銘板の取得番号は、調達要領指定書によって指定する。

4 品質保証

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、商慣習による。

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、商慣習による。

6 その他の指示

6.1 附属品・予備品

附属品及び予備品は、製造者が規定する仕様及び社内規格による標準附属品・標準予備品一式とする。

6.2 納入書類

6.2.1 添付書類

添付書類は、調達要領指定書によって指定する場合を除き、次による。

- a) 取扱説明書（日本語版） 1部
- b) 附属品明細表¹⁾ 1部
- c) 納入品カタログ 1部

注¹⁾ 様式適宜とする。

6.2.2 提出書類

提出書類は、調達要領指定書によって指定する場合を除き、表1による。ただし、過去に納入実績

があり，前回納入時と変更がない場合は，省略してよい。

表1－提出書類

名称	時期	数量	提出先
取扱説明書（日本語版）	納入時	各 1	陸上自衛隊補給統制本部衛生部
附属品明細表 ^{a)}			
納入品カタログ			
注 ^{a)} 様式適宜とする。			

6.3 IT利用装備品等サプライチェーン・リスクへの対応

IT利用装備品等サプライチェーン・リスクへの対応は，GLT-CG-Z000009の2.1.1による。

6.4 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。

調達品目表

調達要求番号		作成部隊等名	補給統制本部 衛生部	
調達要求年月日	年 月 日	作成年月日	令和 7年 4月16日	
仕様書番号	GM-T106473H			

1 調達品目

品名	カタログ製品名 ^{a)}
止血器	CBC (株) タニケットタッチ TT20 01-20-000 ジンマー・バイオメット (同) A.T.S.5000 タニケットシステム60-5000-101-00 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

名称	CBC (株)		ジンマー・バイオメット (同)	
	規格など	数量 ^{a)}	規格など	数量 ^{a)}
本体	タニケットタッチ TT20 01-20-000	1	A.T.S.5000 タニケットシステム60-5000-101-00	1
シングルカフ ^{b)}	オートクレーブ対応カフ シングル 乳児用 20-64-700	1	シングルカフ20cm 60-7500-001-00	1
シングルカフ ^{c)}	オートクレーブ対応カフ シングル 小児用 20-64-710	1	シングルカフ31cm 60-7500-002-00	1
シングルカフ ^{d)}	オートクレーブ対応カフ シングル 成人上肢用 20-64-611	1	シングルカフ46cm 60-7500-003-00	1
シングルカフ ^{e)}	オートクレーブ対応カフ シングル 成人上肢用 (大) 20-64-612	1	シングルカフ61cm 60-7500-004-00	1
シングルカフ ^{f)}	オートクレーブ対応カフ シングル コニカル 成人下肢用 (大) 20-64-527	1	シングルカフ76cm 60-7500-005-00	1

調達品目表（続き）

2 構成(続き)

名称	C B C（株）		ジンマー・バイオメット（同）	
	規格など	数量 ^{a)}	規格など	数量 ^{a)}
シングル カフ ^{g)}	オートクレーブ対応カフ シングル コニカル 成 人下肢用（特大） 2 0－6 4－5 2 8	1	シングルカフ 8 6 c m 6 0－7 5 0 0－0 0 6－0 0	1
ダブルカ フ ^{h)}	オートクレーブ対応カフ ダブル 成人腕用 2 0－6 0－7 1 1	1	ダブルカフ 4 6 c m 6 0－7 5 5 5－0 0 2－0 0	1
専用架台	T T 2 0 用 モバイルスタンド （バスケット付）	1	Tourniquet Advanced IV P ole Kit 6 0－1 9 0 9－0 0 1－0 0	1
バスケット	専用架台に含む。	－	専用架台に含む。	－
注^{a)} 規定の数量を変更する場合は、調達要領指定書によって指定する。 注^{b)} 適用四肢寸法 1 3 c m 注^{c)} 適用四肢寸法 1 8 c m～2 3 c m 注^{d)} 適用四肢寸法 2 5 c m～3 5 c m 注^{e)} 適用四肢寸法 3 8 c m～4 6 c m 注^{f)} 適用四肢寸法 5 5 c m～6 9 c m 注^{g)} 適用四肢寸法 7 0 c m～7 9 c m 注^{h)} 適用四肢寸法 3 1 c m～3 5 c m				

3 性能等

同等と判断する要求基準は、次による。

- a) 本体は、外部ガス供給源が不要な電動式とする。
- b) シングルカフを二つ同時に使用が可能とし、かつ、個別にカフ圧及び与圧時間の設定が可能とする。
- c) 本体は、空気漏れ検知機能をもつ。
- d) 本体の寸法は、W 3 2 0 mm以下×D 2 7 0 mm以下×H 3 5 0 mm以下とする。
- e) 本体の質量は、6 k g以下とする。
- f) 専用架台は、本体及びバスケットの取付けが可能とする。
- g) バスケットは、アクセサリの収納が可能とする。
- h) 本体の電源は、A C 1 0 0 V，5 0／6 0 H zとする。