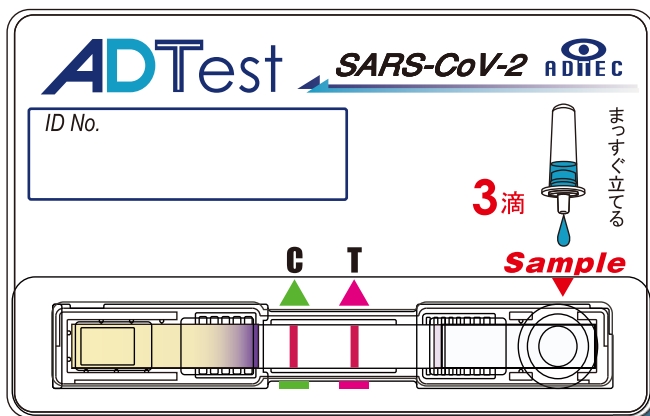


新型コロナウイルス抗原検出

判定時間 15 分



製品概要

測定原理：免疫クロマト法

使用目的：鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中の SARS-CoV-2 抗原の検出
(SARS-CoV-2 感染の診断の補助)

有効期間：12 ヶ月（使用期限は、外箱に記載）

貯蔵方法：室温 1 ~ 30°C

判定時間：15 分

包装単位：10 テスト

一度の検体採取で
「新型コロナウイルス」
「インフルエンザウイルス」を同時に検査
できます。

検体液共用イメージ



一度の抽出作業



「重要な基本的注意」

- 1) 本品の判定が陰性であっても、SARS-CoV-2 感染を否定するものではありません。
- 2) 検査に用いる検体については、厚生労働省より公表されている「新型コロナウイルス感染症（COVID-19）病原体検査の指針」を参照してください。
- 3) 診断は厚生労働省より発表されている医療機関・検査機関向けの最新情報を参照し、本製品による検査結果のみで行わず、臨床症状も含めて総合的に判断してください。
- 4) 鼻腔ぬぐい液を検体とした場合、鼻咽頭ぬぐい液に比べ検出感度が低い傾向が認められているため、検体の採取に際して留意してください。
- 5) 検体採取及び取扱いについては、必要なバイオハザード対策を講じてください。

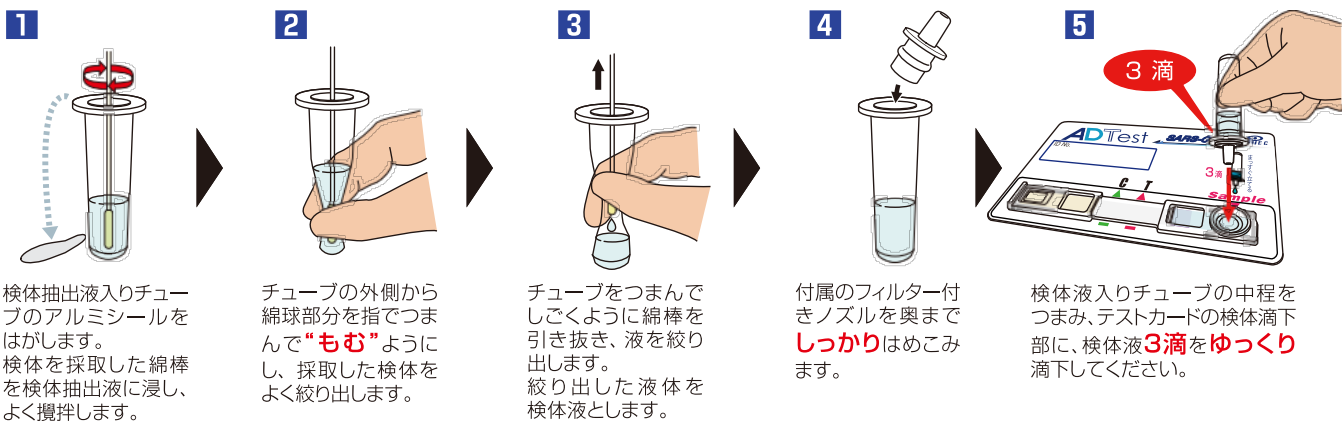
操作方法の
動画は
こちら→



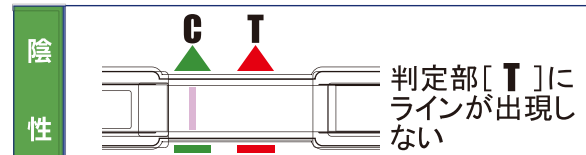
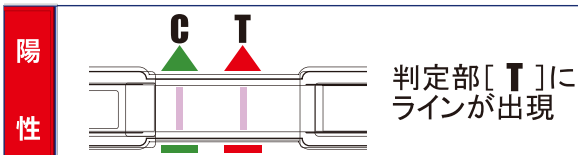
操作方法

検体抽出液入りチューブ、テストカードはアルミパックのままで、
室内温度(15°C~37°C)に戻してからご使用ください。

ご使用の前に必ず添付文書をお読みください。



▼ 検体液滴下から15分間静置



※ [C]部分にラインが出現すれば、正常な試験が行われていると判断します。

参考データ

1. 国内臨床検体を用いた相関性試験成績

※陽性検体は輸送用培地中に保存した鼻咽頭ぬぐい液検体

※リアルタイム RT-PCR 法は国立感染症研究所の病原体検出マニュアル
2019-nCoV Ver.2.9.1 に従って実施。

		RT-PCR 法		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	48	0	48
	陰性	17	40	57
	合計	65	40	105

陽性一致率 73.8% (48/65) 陰性一致率 100.0% (40/40) 全体一致率 83.8% (88/105)

既承認品と本品の一一致率を下記に示します。

		既承認品		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	47	1 ^{*1}	48
	陰性	1 ^{*2}	56	57
	合計	48	57	105

陽性一致率 97.9% (47/48) 陰性一致率 98.2% (56/57) 全体一致率 98.1% (103/105)

*1 RT-PCR の結果、1例は SARS-CoV-2 陽性となりました。

*2 RT-PCR の結果、1例は SARS-CoV-2 陽性となりました。

2. 陰性鼻咽頭ぬぐい液への培養ウイルス添加試験成績

培養ウイルス	未添加	添加 (1×LOD)	添加 (2×LOD)	添加 (5×LOD)
濃度 (PFU/mL)	0	4.2×10^1	8.4×10^1	2.1×10^2
検体数	20	20	20	20
RT-PCR 法陽性	0	20	20	20
本品陽性	0	20	20	20
本品陽性率 (%)	0	100	100	100

3. 陰性鼻腔ぬぐい液への培養ウイルス添加試験成績

培養ウイルス	未添加	添加 (1×LOD)	添加 (2×LOD)	添加 (5×LOD)
濃度 (PFU/mL)	0	4.2×10^1	8.4×10^1	2.1×10^2
検体数	20	20	20	20
RT-PCR 法陽性	0	20	20	20
本品陽性	0	20	20	20
本品陽性率 (%)	0	100	100	100