使用に際してはこの添付文書をよくお読みください。 また、必要な時に読めるように保管しておいてください。

L2B02T

*2020年 6月改訂 (第2版) 2020年 6月作成 (第1版)

体外診断用医薬品

製造販売承認番号: 30200EZX00035000

SARSコロナウイルス抗原キット

ルミパルス[®] SARS-CoV-2 As

■重要な基本的注意

- 1. 本品の測定値が検出感度未満であっても、SARS-CoV-2感染 を否定するものではありません。
- 2. 診断は本品による検査結果のみで行わず、厚生労働省より公表され ている最新情報を参照し、臨床症状も含め総合的に判断してくださ
- 3. 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。

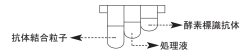
■全般的な注意

- 1. 本試薬は、体外診断用であるため、それ以外の目的には使用しないでくだ
- 2. 添付文書以外の使用方法については保証を致しません。
- 3. 本試薬および検体は、感染の危険性があるものとして十分に注意して取 扱ってください。
- 4. 本試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。 試薬が誤 って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、水で十分に洗い流す等 の応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください
- 5. 本試薬の使用に際しては、本書とあわせ、各試薬の添付文書、使用する測 定システムの添付文書および取扱説明書をご参照ください。
- 6. 本品はSARS-CoVとの反応性が確認されています。

■形状・構造等(キットの構成)

- 1. 抗体結合粒子 $^{\pm 1)}$ (使用時液状、 150μ L/免疫反応カートリッジ) 抗SARS-CoV-2モノクローナル抗体 (マウス) 結合フェライト粒子 を含みます
- 2. 酵素標識抗体 (液状、250μ L/免疫反応カートリッジ) アルカリホスファターゼ (ALP) 標識抗SARS-CoV-2モノクロー ナル抗体(マウス)を含みます
- 3. 処理液(液状、 120μ L/免疫反応カートリッジ) 界面活性剤を含みます。

免疫反応カートリッジ



- 4. 基質液(液状、100mL×6、50mL×6) 基質としてAMPPD^{注2)}を含みます ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
- 5. 洗浄液(濃縮液、1000mL×1)
- 6. 検体希釈液 (液状、300mL×4、80mL×4) ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
 - 注1) 15℃以下の温度ではゲル化しています。
 - 注 2) AMPPD: 3-(2'-spiroadamantane)-4-methoxy-4-(3''-phosphoryloxy)phenyl-1,2-dioxetane disodium salt / 3-(2'-スピロアダマンタン)-4-メトキシ-4-(3'' -ホスホリルオキシ) フェニル-1,2-ジオキセタン・2ナトリウム塩

■使用目的

鼻咽頭ぬぐい液又は唾液中のSARS-CoV-2抗原の測定 (SARS-CoV-2感染の診断補助)

■使用目的に関連する使用上の注意

本品で1pg/mL以上10pg/mL未満の測定結果が得られた場合には、 必要に応じて核酸検査法の結果も含めて総合的にSARS-CoV-2感染 の診断を行ってください(【臨床的意義】の項参照)。また、初診患者については、10pg/mL以上の測定結果が得られた場合でも、本品のカットオ フ値、感度(陽性一致率)、特異度(陰性一致率)(【臨床的意義】の項参照)及び臨床症状や臨床経過に基づきSARS-С o V-2 感染の有無を検討 し、必要に応じて核酸検査法の結果も含めて診断を行ってください。

■測定原理

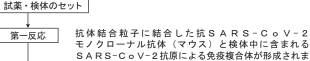
洗净

第二反応

測光

本試薬は2ステップサンドイッチ法に基づいた化学発光酵素免疫測定法に よるSARS-CoV-2抗原の測定試薬です。

<反応プロトコール;特殊2ステップモード>



. 抗体結合粒子 150 μ L に処理液 20 μ L と検体または標準 SARS-CoV-2 Ag溶液 100 μ L が分注されます。反応 液は撹拌後 37℃で 10分間インキュベートされます。

反応液除去の後、抗体結合粒子の洗浄が行われます。 粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注 入、洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます。 粒子は磁石によって

抗SARS-CoV-2モノクローナル抗体(マウス)を介し て結合した検体中のSARS-CoV-2抗原とアルカリホ スファターゼ(ALP)標識抗SARS-CoV-2モノク ローナル抗体 (マウス) (酵素標識抗体) による免疫複 合体が形成されます。

酵素標識抗体 150μ L と抗体結合粒子が混合されます。反応液は 37%で 10 分間インキュベートされます。

再び反応液除去の後、抗体結合粒子の洗浄が行われます。 洗净 粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注入、 洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます。

基質液200μ Lを粒子に加え撹拌後、37℃で5分間 酵素反応 反応させます。

> 基質液に含まれるAMPPDは、抗体結合粒子に間接的に結合したア ルカリホスファターゼの触媒作用により分解します。分解に伴って放出される光は、抗体結合粒子に結合したSARS-CoV-2抗原量を反 映するため、これを測定することによってSARS-CoV-2抗原の測

> 波長477mmに発光極大を持つ光の発光量を測定しま

検体中のSARS-CoV-2抗原濃度が測定範囲を超えた場合は、必要に応 じて検体希釈液を用いて検体を希釈し、再測定してください。

■操作上の注意

1. 測定検体の性質、採取法

- (1) 採取した検体は保存せずできる限り早く、用法・用量(操作方法)の 3. 検体の採取方法および調製方法に従い試料液調製を行い、検査して
- (2) 検体間の汚染が生じないように検体は注意して取扱ってください。
- (3) 不純物を多く含む検体や、検体の粘性が高い場合には、遠心 (2000×g、5分)後上清を取り、検体希釈液で希釈して測定して ください

2. 妨害物質、交差反応性

- (1) 溶血ヘモグロビンは 1 1 5 m g / d L まで、全血は 0.5 %まで本品に おける測定値への影響は認められませんでしたが、それ以上の濃度で は影響を与える可能性があります。
- (2) 不活化インフルエンザウイルス(Influenzavirus H1N1、Influenzavirus H3N2、Influenzavirus B)、および自社製リコンビナントヒトコロナウイ ルス抗原 (HCoV-229E、HCoV-OC43、HCoV-NL63、HCoV-HKU1、MERS -CoV)とは反応を示しませんでした。自社製リコンビナントヒトコロ ナウイルス抗原SARS-CoVとは反応性が確認されました。なお、 実際のウイルスを用いた交差反応性は検討しておりません。

3. その他

- (1) 本品で1 p g/m L 以上1 0 p g/m L 未満の測定結果が得られた場合 には、遠心(2000×g、5分)後、上清を取り再検査を実施してく ださい。
- (2) 本試薬は全自動化学発光酵素免疫測定システム (代表例:ルミパルス G1200) 用試薬です。

■用法・用量(操作方法)

1. 試薬の調製方法

(1) 抗体結合粒子、酵素標識抗体および処理液

免疫反応カートリッジには抗体結合粒子、酵素標識抗体および処理液 が充填されています。

カートリッジケースの透明フィルムを剥がし、そのまま使用します。

- ・免疫反応カートリッジを取扱う際に、振動を加えたり、逆さまにした りしないでください。
- ・免疫反応カートリッジを装置にセットする際は、カートリッジケー スの透明フィルムを必ず剥がしてください。剥がし忘れや剥がし残 りがある場合、装置の動作異常の原因となります。
- 試薬項目および試薬ロットはカートリッジケースのバーコードによ

って管理されています。カートリッジケース間の免疫反応カートリ ッジの入れ替えは試薬の誤認識に繋がる可能性がありますので行わ ないでください。

(2) 基質液

- 本質が 冷蔵庫から出してそのまま使用します。 ・基質液の漏れがないように装置にセットしてください。
- ・基質液を装置にセットした後は、基質液交換時まで取外しは避けて ください。基質液の注ぎ足しはしないでください。基質液がアルカリホスファターゼ (ALP) に汚染されますと使用できません。手指が 直接基質液に触れた場合は、廃棄してください。
- (3) 洗浄液

記論に 濃縮液のため精製水で10倍に希釈し、よく撹拌します。希釈した洗浄 液は、常温(15~25℃)に戻してから使用します。

(4) 檢体希釈液

15~30℃に戻してからそのまま使用します。

ルミパルス G1200にセットする場合は、冷蔵庫から出してそのまま使用してください。

2. 必要な器具・器材

- (1) マイクロピペット、サンプリングチップおよびサンプルカップ
- (2) 全自動化学発光酵素免疫測定システム

(3) 標準SARS-CoV-2 Agセット (ルミパルス SARS-CoV-2 Ag用) (別売品) 標準SARS-CoV-2 Ag (凍結乾燥) およびSARS-CoV-2 Ag用溶解用液を含みます。

使用に際しては、標準SARS-CoV-2 Agセット (ルミパルス SARS-CoV-2 Ag用) の取扱説明書を参照し、標準SARS-CoV-2 Ag溶液を調製してください。

(4) 鼻咽頭ぬぐい液用処理液セット

(ルミパルス SARS-CoV-2 Ag用) (別売品) 鼻咽頭ぬぐい液用処理液、スクイズチューブおよび滴下チップを含み ます。使用に際しては、鼻咽頭ぬぐい液用処理液セット(ルミパルスSARS-CoV-2 Ag用)の取扱説明書を参照してください。

(5) 滅菌綿棒

ニプロスポンジスワブ (TYPE S) (別売品) フロックスワブや、材質にレーヨンやポリエステルを含む綿棒(市販 (밂

(6) LPコントロール・SARS-CoV-2 Ag (別売品) 精度管理用試料として、L P = v + v

3. 検体の採取方法および調製方法

ア) 鼻咽頭ぬぐい液を使用する場合

A) 給体採取の準備

- 1) 滅菌綿棒をご使用ください。
- 2) 別売の鼻咽頭ぬぐい液用処理液は室内温度(20~37℃)に戻して から使用します。
- 3) 鼻咽頭ぬぐい液用処理液を別売のスクイズチューブへマイクロピペ ット等を用いて400μL分注してください。
- B) 檢体採取方法
- 1) 滅菌綿棒を、顔面に対して垂直に鼻孔から下鼻甲介に沿わせながら 鼻腔奥にコトンと行き止まる部位まで挿入したら、数回擦るように して粘膜表皮を採取します。



- 2) 検体を採取した綿棒の綿球部分をすみやかにスクイズチューブ内の 鼻咽頭ぬぐい液用処理液に浸します。 3) スクイズチューブの周りから綿球部分を指で挟み押さえながら10
- 回程度綿棒を回転させて、綿球部分から採取検体を抽出します。 4) スクイズチューブの首部より下で液面より上の部分を少し強めに押
- さえて、綿球部分から液体を搾り出しながら綿棒を取り出し、試料液 を調製します。
- 5) 調製した試料液の入ったスクイズチューブに滴下チップ (ろ過フィ ルター入り)をしっかりとはめ込みます。
- 6) 約5分間静置します。 7) スクイズチューブの滴下チップからサンプルカップに泡立たせない ように試料液を全量滴下します。
- イ) エスプライン SARS-CoV-2測定後の検体処理液残液を使用 する場合
- (1) エスプライン SARS-CoV-2測定後の検体処理液残液を、ス クイズチューブの滴下チップからサンプルカップに10滴 (約120 μ L) 滴下します。
- (2) 鼻咽頭ぬぐい液用処理液 1 2 0 μ Lを、マイクロピペット等を用いてサンプルカップに移しよく混合します。

※希釈により検出感度が低下する可能性があります。

ウ)核酸検査用のウイルス保存液を使用する場合 マイクロピペット等で、サンプルカップに250μL以上分注します。 なお、検体取扱いについては、必要なバイオハザード対策を講じてくだ

さい。 ※ウイルス保存液が残り少ない、または不純物を多く含む、粘性が高い 場合には、遠心(2000×g、5分)後上清を取り、検体希釈液で希釈して測定してください。希釈倍率については検体の粘性等を考慮し

設定してください。 ※希釈により検出感度が低下する可能性があります。

- エ) 唾液を使用する場合
- (1) 滅菌容器等に1mL程度の唾液を採取します。 (2) 採取した唾液を、マイクロピペット等を用いて市販のサンプルチューブ等へ分注し、唾液に対して容量で1~3倍量のPBSもしくは 検体希釈液を加えます。唾液により粘性が異なるため、適宜容量を変 更してください。
- (3) ボルテックスミキサー等で撹拌します。
- (4) 遠心 (2000×g、5分) し上清を250 μ L以上サンプルカップ に泡立させないように分注します。

4. 測定法

- (1) 測定システムの取扱説明書を参照し、検体および測定に必要な試薬を 所定の位置にセットしてください。(サンプルの最少必要量は、使用す る容器や測定システムによって異なりますので、各測定システムの取 扱説明書をご覧ください。)
- (2) 標準SARS-С ο V-2 Ag溶液および検体の測定依頼内容をそれ ぞれ入力します
- (3) 測定を開始する前に、免疫反応カートリッジ、基質液、洗浄液、検体希
- (4) スタートキーを押し、測定を開始します。 動作については測定原理の「反応プロトコール」の項をご参照くださ

5. 濃度の算出方法

検体中のSARS-CoV-2抗原濃度は、標準SARS-CoV-2 Ag 深呼中いるAKS-CoV-2 Ag溶液の発光量をもとに作成された検量線から自動的に算出されます。また複数装置をお使いの場合は1台ごとに検量線を作成してください。標準SARS-CoV-2 Ag溶液の測定は以下の場合に行います。

- ・免疫反応カートリッジが新しいロットに切り替わった場合。

溶液を測定し検量線を更新してください。

検体中のSARS-CoV-2抗原濃度が、5000.00pg/mLを超え た場合は、必要に応じて検体希釈液を用いて希釈し、再測定してくださ

■臨床的意義

中国 湖北省武漢市保健衛生委員会によると、2019年12月以降、同市 では原因不明の肺炎患者が発生しており、2020年1月7日、世界保健機 関(WHO)は中国国家衛生健康委員会が新種のコロナウイルスSARS-CoV-2を検出したと発表しました。その後、本新型コロナウイルス感染症 (coronavirus disease 2019: COVID-19)の世界的な感染の拡大に よりWHOは同3月11日にパンデミックを宣言し、本邦でも3月13日に 「新型インフルエンザ等対策特別措置法」の改正法が成立し、COVID-19に適用されることとなりました。

SARS-CoV-2感染確認には、下気道由来検体中、鼻咽頭ぬぐい液中も しくは唾液中のウイルス直接検出検査が有効とされております⁵⁾。本邦にお いてSARS-CoV-2感染診断および治療効果の判定にはSARS-C o V-2遺伝子検査が用いられておりますが、核酸検査は高感度に SARS-CoV-2遺伝子を検出できる一方で、使用設備や時間的な制約があります。本品は、化学発光基質(AMPPD)を用いた化学発光酵素免疫 測定法⁶⁾(CLEIA; chemiluminescent enzyme immunoassay)に基づく試 薬です。全自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルス G1200) を用いて、簡便にSARS-CoV-2感染確認およびSARS -C o V-2 抗原の定量が可能です。

* (臨床性能試験の概要)

国内臨床検体325例を使用し、RT-PCR法との相関性を検討しました。 COVID-19患者について、RT-PCR法のCt (Cycle Threshold)値より算出したRNAコピー数と本品より測定された抗原濃度は高い相関性 が認められました。

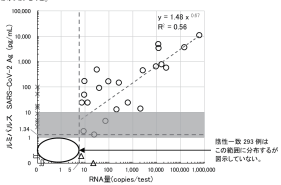


図1 RT-PCR法との相関性

indexにより算出された本品の ROC解析を行い、Youden's カットオフ値は1.34 pg/mLとなりました。この値を用いて相関を確認したところ、感度(陽性一致率)91.7%(22/24例)、特異度(陰性 - 致率) 97.3%(293/301例)、全体- 致率96.9%(315/325 例) でした(表1)。

表 1 1.34 p g/m L をカットオフ値とした場合の R T-P C R 法との比較

		RT-PCR法		
		陽性	陰性	計
本品	陽性	2 2	8	3 0
	陰性	2	293	295
	計	2 4	3 0 1	3 2 5

判定不一致となったRT-PCR法陰性検体8例での本品の測定値は $1\sim 10$ p g/mLが4例、 $10\sim 50$ p g/mLが2例、 $50\sim 100$ p g/mLが2例でした。これらの検体は全てRT-PCR法陽性歴のある検体(入院時にはPCR陽性だったが、本研究時に陰転化が検討された症例由来の検体)であり、いずれも発症から9日から23日を経た回復期の症例でした。また、このうち4例($1\sim 10$ p g/mLの1例、 $10\sim 50$ p g/mLの1例、 $50\sim 100$ p g/mLの2例)は、RT-PCR法でCt値が高いため陰性とされたものの、RNAの増幅は確認されている検体であり、他の4例($1\sim 10$ p g/mLの3例、 $10\sim 50$ p g/mLの1例)はPCRによるRNAの検出限界以下の検体でした。

判定不一致となったRT-PCR法陽性検体2例での本品の測定値は0.10pg/mLおよび0.19pg/mLであり、発症から14日、23日を経た回復期の症例でした。これらの症例に対して他社核酸検査法等による結果からは陰性と考えられました。RT-PCR法陽性歴のないRT-PCR法陰性検体はすべて陰性でした。

■性能

(1) 感度

標準SARS-CoV-2 Ag溶液を所定の操作で測定するとき、標準SARS-CoV-2 Ag溶液50pg/mLと標準SARS-CoV-2 Ag溶液0pg/mLの発光量の比は31以上になります。

(2) 正確性

自家管理試料3例を所定の操作で測定するとき、自家管理試料の測定 値は各管理値に対して±20%以内を示します。

(3) 同時再現性

日本日本に 自家管理試料3例を所定の操作で6回繰り返し測定するとき、各自家 管理試料の測定値の変動係数(CV値)は10%以下になります。

(4) 測定範囲

本試薬の測定範囲は、 $0.60\sim5000.00pg/mL$ です。全自動化学発光酵素免疫測定システム (代表例:ルミパルス G1200)では 0.01pg/mLから出力されます。

(5) 検出限界

CLSIガイドラインEP17-A2 9) に従って検出限界 (LoD) の 算出を行った結果、値は0.19pg/mLとなりました。

(6) 定量限界

CLSIガイドラインEP17-A2 9 に従って定量限界 (LoQ) の算出を行った結果、値は0.60pg/mLとなりました。

(7) 較正用基準物質 SARS-CoV-2

SARS-CoV-2 N抗原(AMED新型コロナウイルス(2019-nCoV)感染症の診断法開発に資する研究班作製)

(8) RT-PCR法との相関

1) ウイルス保存液を用いた試験

市販の購入検体を使用しRT-PCR法との相関性を検討した結果、 ウイルス量と本品で測定した抗原量には正の相関があり、相関係数 は0.9となりました(図2)。

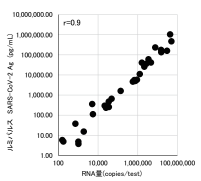


図2 相関性試験成績 (ウイルス保存液)

2) 唾液を用いた試験

市販の購入検体をSARS-CoV-2抗原陰性唾液試料に添加し RT-PCR法との相関性を検討した結果、ウイルス量と本品で測定した抗原量には正の相関があり、相関係数は0.8となりました(図3)。

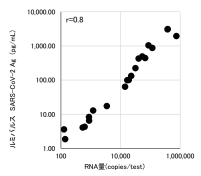


図3 相関性試験成績(唾液)

■使用上又は取扱い上の注意

1. 取扱い上(危険防止)の注意

- (1) すべての検体は感染の危険性があるものとして、十分に注意して取扱ってください。
- (2) 検査にあたっては感染の危険を避けるため使い捨て手袋を着用し、また口によるピペッティングを行わないでください。
- (3) 基質液はアルカリ性溶液 (pH10)です。使用に際しては、液が皮膚についたり、目に入らないように注意してください。
- (4) 試薬が誤って目や口に入った場合は、水で十分に洗い流す等の応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください。

2. 使用上の注意

- (1) 本試薬は、鼻咽頭ぬぐい液および唾液を検体として用い、SARS-CoV-2感染の診断の補助となるものです。診断に際しては本試薬による検査結果のみで行わず、流行状況と臨床症状、他の検査法(ウイルス分離、核酸検査法)の結果などから総合的に判断してください。
- (2) 各検体の採取方法および調製方法によって、検出感度が異なります。
- (3) 使用に際しては本書、使用する測定システムの添付文書および取扱説明書に従ってください。 (4) 免疫反応カートリッジ(抗体結合粒子、酵素標識抗体、処理液)、基質
- (4) 免疫反応カートリッジ(抗体結合粒子、酵素標識抗体、処理液)、基質液、洗浄液、検体希釈液は個別に包装されていますので、ご使用の測定システムに合わせ、組み合わせて使用してください。
- (5) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。各構成試薬外箱および容器の表示をご確認のうえ使用してください。
- (6) 抗体結合粒子は沈降せずにゲル内に分散している場合がありますが、 性能に影響はありません。
- (7) サンプリングチップ、サンプルカップは、使用する測定システム指定の ものを使用してください。
- (8) サンプリングチップ、サンプルカップは常に新しいものを使用してください。
- (9) 保管に冷蔵庫をご使用の場合、庫内のファンからの風が直接あたる場所および庫内最下部での保管は、温度変化により水分蒸発の原因となりますので避けてください。
- (10) 試薬は保存条件を守って使用してください。特に凍結しないように注意してください。
- (11) 検体および標準SARS-CoV-2 Ag溶液は蒸発による濃縮を考慮し、サンプルの準備後は速やかに測定を開始してください。
- (12) 正確な測定を行うために、精製水は常に新しいものを使用してください。
- (13) ソーダライムは交換せずに長期間使用を続けると、二酸化炭素の吸収 力が低下します。また基質キャップパッキンも交換せずに長期間使用 を続けると密閉性が失われ基質液を劣化させる原因となります。ソー ダライムと基質キャップパッキンの交換時期についてはご使用の測定 システムの取扱説明書をご覧ください。

3. 廃棄上の注意

- (1) 各試薬には保存剤として以下のとおりアジ化ナトリウムが含まれています。廃棄する際は爆発性の金属アジドが生成されないように多量の水とともに流してください。また、酸と反応して有毒性のガスを発生する恐れがありますので、酸との接触を避けて廃棄してください。洗浄液:1.0%(希釈調製前)、基質液:0.05%、抗体結合粒子、酵素標識抗体、処理液:0.095%、検体希釈液:0.1%
- (2) 試棄および容器等を廃棄する場合は、廃棄物に関する規定に従って、医療廃棄物または産業廃棄物等区別して処理してください。
- (3) 廃液の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法などの規制に従って処理してください。
- (4) 使用した器具(ピペット、試験管等)、廃液、サンプリングチップ等は、次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)等による消毒処理あるいは、オートクレープ(121 $\mathbb C$ 、20分以上)による滅菌処理を行ってください。また、最新の新型コロナウイルス感染症に対する感染管理 71 を参照してください。
- (5) 検体、廃液等が飛散した場合には次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度 1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、 1時間以上浸漬)等によるふき取りと消毒を行ってください。また、最 新の新型コロナウイルス感染症に対する感染管理⁷⁾を参照してください。
- (6) 消毒処理に使用する次亜塩素酸ナトリウム溶液、グルタールアルデヒ ド溶液が、皮膚についたり、目に入らないように注意してください。

■貯蔵方法・有効期間

抗体結合粒子	2~10℃に保存	有効期間:6ヵ月
酵素標識抗体	2~10℃に保存	有効期間:6ヵ月
処理液	2~10℃に保存	有効期間:6ヵ月
基質液	2~10℃に保存	有効期間:9ヵ月
洗浄液	2~10℃に保存	有効期間:9ヵ月
検体希釈液	2~10℃に保存	有効期間:9ヵ月

使用期限については、各構成試薬の外箱および容器の表示をご参照ください.

■包装単位

個別包装

ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

- 20/14 - 24/2 7 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1						
コードNo.	品名	包装				
260340	ルミパルス SARS-CoV-2 Ag 免疫反応カートリッジ (抗体結合粒子・酵素標識抗体・処理液)	1 4 テスト× 3				
219973	ルミパルス 基質液(共通試薬)	1 0 0 m L × 6				
292600	ルミパルス 基質液(共通試薬)	5 0 m L × 6				
219942	ルミパルス 洗浄液(共通試薬)	1 0 0 0 m L × 1				
219935	ルミパルス 検体希釈液(共通試薬)	3 0 0 m L × 4				
292617	ルミパルス 検体希釈液(共通試薬)	8 0 m L × 4				

その他

標準SARS-CoV-2 Agセット

(ルミパルス SARS-CoV-2 Ag用)

4濃度×4 (コードNo. 260357)

LPコントロール・SARS-CoV-2 Ag

2濃度×6 (コードNo. 260364)

鼻咽頭ぬぐい液用処理液セット

(ルミパルス SARS-CoV-2 Ag用)

20テスト (コードNo. 260371)

ニプロスポンジスワブ (TYPE S)

20本/箱 (コードNo. 295908)

■主要文献

- 1. 国立感染症研究所ウェブサイト「コロナウイルスとは」 (https://www.niid.go.jp/niid/ja/kansennohanashi/9303-coronavirus.html) 2. WHOウェブサイト" Rolling updates on coronavirus disease(COVID-19)"
- 2. WHOウェブサイト" Rolling updates on coronavirus disease(COVID-19)" (https://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019/events-as-they-happen)
- 3. 厚生労働省 報道発表資料「新型コロナウイルスに関連した肺炎の患者 の発生について (1例目)」

(https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage_08906.html)

- 4. 国立感染症研究所発表
 - (https://www.niid.go.jp/niid/ja/diseases/ka/coronavirus/2019-ncov/2488-idsc/iasr-news/9425-481p02.html)
- 5. 2019-nCoV (新型コロナウイルス) 感染を疑う患者の検体採取・輸送マニュアル
 - (https://www.niid.go.jp/niid/ja/diseases/ka/corona-virus/2019-ncov/2518-lab/9325-manual.html)
- 6. Nishizono I, et al. Rapid and Sensitive Chemiluminescent Enzyme Immunoassay for Measuring Tumor Markers. Clin Chem, 37: 1639∼1644, 1991.
- 7. 新型コロナウイルス感染症に対する感染管理
 - (https://www.niid.go.jp/niid/ja/diseases/ka/corona-virus/2019-ncov/2484-idsc/9310-2019-ncov-01.html)
- 8. 山川賢太郎 他. イムノクロマト法を用いた新型コロナウイルスSARS-CoV-2抗原検出試薬の開発. 医学と薬学 77(6), 937-944, 2020.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline - Second Edition. CLSI Document EP17-A2.

■承認条件

- 1. 唾液検体に関して、承認時のデータが極めて限られていることから、製造 販売後に臨床性能を評価可能な適切な試験を実施すること。
- 2. 製造販売後に実保存条件での安定性試験を実施すること。

■問い合わせ先

富士レビオ株式会社 お客様コールセンター

TEL: 0120-292-832

■製造販売元

富士レビオ株式会社

東京都八王子市小宮町51番地

