

新型コロナウイルス感染症診断薬の承認について
(株式会社ミズホメディー申請品目)

令和4年8月10日
医薬・生活衛生局
医療機器審査管理課

1. 製品の概要

- 【販売名】: クイック チェイサー SARS-CoV-2/RSV
- 【申請者】: 株式会社ミズホメディー
- 【申請日】: 令和4年6月2日 (製造販売承認申請)
- 【使用目的】: 鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中の SARS-CoV-2 抗原及び RS ウイルス抗原の検出 (SARS-CoV-2 感染又は RS ウイルス感染の診断の補助)

※ 本品は、イムノクロマト法により、鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中の SARS-CoV-2 抗原及び RS ウイルス抗原を検出するキットである。検体を含む液をテストプレートに滴下し、10 分後にテストプレート上の判定ラインの有無を確認することにより、陽性又は陰性を判定する。検査に当たっては「新型コロナウイルス感染症 (COVID-19) 病原体検査の指針」(厚生労働省) (以下「検査指針」という。) を参照して、既承認の抗原簡易検査キットと同様に用いる。

2. 審査の概要

(1) 臨床性能

- 本品の SARS-CoV-2 及び RSV の抗原検出にかかる成分・分量について、既承認の抗原検出にかかる製品 (クイック チェイサー SARS-CoV-2/Flu 及びクイック チェイサー RSV/hMPV) の該当成分と同一成分・分量であると説明されたことから、当該既承認品の試験に基づき臨床性能が示されたと判断した。

(2) 交差反応性

- 本品は、遺伝子組換えヒトコロナウイルス SARS-CoV 抗原と反応を示したが、遺伝子組換えヒトコロナウイルス抗原 (MERS-CoV、HCoV-229E、HCoV-OC43、HCoV-NL63、HCoV-HKU1) とは反応を示さなかった。また、インフルエンザウイルス (Influenzavirus A、Influenzavirus B) を含む呼吸器感染症を起こす、又は鼻腔内、口腔内、気道内に常在するその他主なウイルス、細菌等に対して交差反応は示さなかった。
- 本品は、SARS-CoV を除いて、交差反応の可能性のある主なウイルス等で反応を示さなかったことから、SARS-CoV との反応性を添付文書で注意喚起することを前提に、本品を臨床現場に提供することは許容可能と考えた。

(3) 安定性

- 本品の安定性については、実保存条件での長期安定性試験成績は提出されていないが、本品と同一成分・分量の既承認品の安定性試験の結果に基づき、有効期間が暫定的に 12 ヶ月に設定された。

- 審査においては、本品の開発の緊急性を鑑み、製造販売後に本品の長期安定性試験を実施することを前提に有効期間を暫定的に付与することは可能と判断した。

(4) その他

- 本品を使用する上で必要な注意喚起については、添付文書に記載することとした。

3. 結論

- 以上の審査を踏まえ、以下の承認条件を付すことにより、本品の製造販売承認を行った。

【承認日】：令和4年8月10日

【承認条件】：

- ・ 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。