

最終判定
5 min

インフルエンザウイルスキット

イムノエース[®] Flu



※テストプレートの写真はA型インフルエンザウイルス抗原陽性例です。

- ✓ **最終判定は5分**
陽性の場合、3分から判定が可能
- ✓ **判定ラインはブラックライン**
「白金-金コロイド」を抗体標識物として採用
- ✓ **ナイロン軸で植毛タイプの減菌済み鼻腔用スワブを採用**
- ✓ **検体の共用が可能**^{注)}



**鼻咽頭
ぬぐい液**
SARS-CoV-2Ⅲ
アデノ
hMPV
RSV Neo



SARS-CoV-2Ⅲ



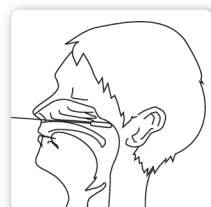
**鼻腔
吸引液**
アデノ
hMPV
RSV Neo



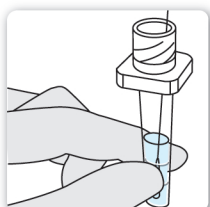
**咽頭
ぬぐい液**
アデノ
hMPV

具体的な検体の採取部位等は各キットの添付文書をご参照ください。

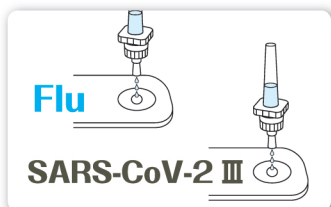
鼻咽頭ぬぐい液の場合



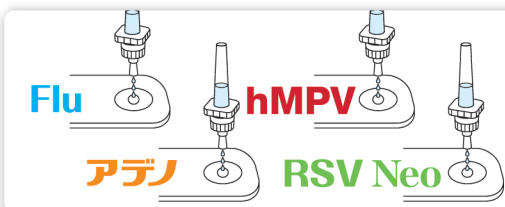
1回の検体採取



1回の抽出操作



調製した試料をFlu・SARS-CoV-2 Ⅲのテストプレートに滴下可能



調製した試料をFlu・hMPV・アデノ・RSV Neoのテストプレートに滴下可能

注) 試料調製後の液量や液の性状により、滴下可能なプレートの枚数は変わります。

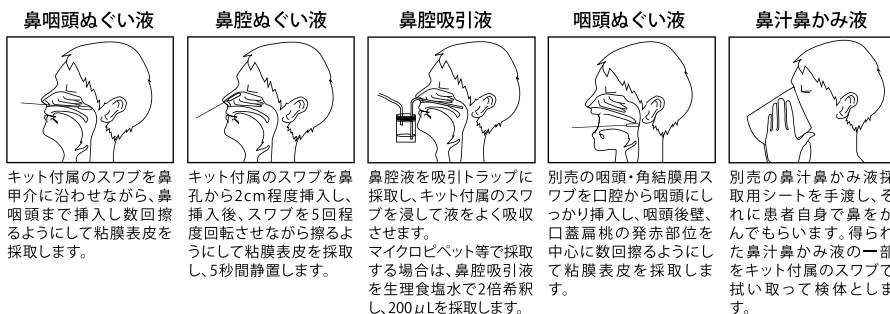
イムノエース® Flu

【重要な基本的注意】

- インフルエンザウイルス感染の診断は、本製品による検査結果のみで行わず、他の検査結果及び臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- 咽頭ぬぐい液、鼻汁鼻かみ液を検体とした場合、鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔吸引液に比べ検出率が低い傾向にありますので、検体の採取法にご留意ください。
- 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率が低い傾向にありますので、検体の採取法にご留意ください。

操作方法 ※ご使用前に必ず添付文書をお読みください。

●検体採取



鼻咽頭ぬぐい液
キット付属のスワブを鼻甲介に沿わせながら、鼻咽頭まで挿入し数回擦るようにして粘膜表皮を採取します。

鼻腔ぬぐい液
キット付属のスワブを鼻孔から2cm程度挿入し、挿入後、スワブを5回程度回転させながら擦るようにして粘膜表皮を採取し、5秒間静置します。

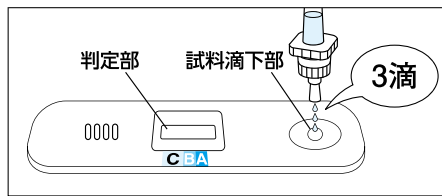
鼻腔吸引液
鼻腔液を吸引トラップに採取し、キット付属のスワブを浸して液をよく吸取させます。マイクロピペット等で採取する場合は、鼻腔吸引液を生理食塩水で2倍希釈し、200μLを採取します。

咽頭ぬぐい液
別売の咽頭・角結膜用スワブを口腔から咽頭にしっかり挿入し、咽頭後壁、口蓋扁桃の発赤部位を中心に数回擦るようにして粘膜表皮を採取します。

鼻汁鼻かみ液
別売の鼻汁鼻かみ液採取用シートを手渡し、それに患者自身で鼻をかんでもらいます。得られた鼻汁鼻かみ液の一部をキット付属のスワブで拭き取って検体とします。

●試料滴下

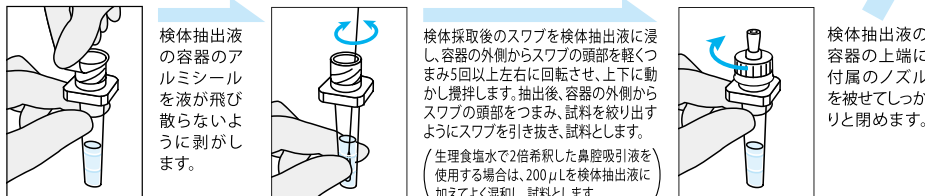
検体抽出液の容器の中ほどをつまみ、テストプレートの試料滴下部に試料**3滴**を滴下します。



3~5分

5分

●試料調製



検体抽出液の容器のアルミシールを液が飛び散らないように剥がします。

検体採取後のスワブを検体抽出液に浸し、容器の外側からスワブの頭部を軽くつまみ5回以上左右に回転させ、上下に動かし攪拌します。抽出後、容器の外側からスワブの頭部をつまみ、試料を絞り出すようにスワブを引き抜き、試料とします。
(生理食塩水で2倍希釈した鼻腔吸引液を使用する場合は、200μLを検体抽出液に加えてよく混和し、試料とします。)

検体抽出液の容器の上端に付属のノズルを被せてしっかりと閉めます。

●判定



- 咽頭ぬぐい液を使用する場合は、別売の「咽頭・角結膜用BRスワブE 50本」(カタログ番号: ACSW7007)をご使用ください。
- 鼻汁鼻かみ液を使用する場合は、別売の「鼻汁鼻かみ液採取用シート」(50枚)(カタログ番号: ACST7301)をご使用ください。

相関性試験成績

本製品添付文書から作成

A型インフルエンザウイルス

鼻咽頭ぬぐい液		RT-PCR法*		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	112	0	112
	陰性	8	116	124
	合計	120	116	236

陽性一致率: 93.3%
陰性一致率: 100%
全体一致率: 96.6%

B型インフルエンザウイルス

鼻咽頭ぬぐい液		RT-PCR法*		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	67	0	67
	陰性	7	162	169
	合計	74	162	236

陽性一致率: 90.5%
陰性一致率: 100%
全体一致率: 97.0%

※国立感染症研究所:インフルエンザ診断マニュアル(第5版)に基づく

製品概要

測定原理: 免疫クロマトグラフ法

使用目的: 鼻腔吸引液、鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻汁鼻かみ液又は咽頭ぬぐい液中のA型インフルエンザウイルス抗原及びB型インフルエンザウイルス抗原の検出(インフルエンザウイルス感染の診断の補助)

有効期間: 27ヶ月(製造後)

貯蔵方法: 2~30℃で保存

保険点数: インフルエンザウイルス抗原定性132点、区分D012 22(発症後48時間以内に実施した場合に限る。RSウイルス、インフルエンザウイルス、ヒトメタニューモウイルスの3項目の抗原定性を併せて実施した場合は、主たるもの2つに限り算定する。本検査を実施した場合、SARS-CoV-2・インフルエンザウイルス抗原同時検出定性、SARS-CoV-2・インフルエンザウイルス・RSウイルス抗原同時検出定性については、別に算定できない。)【令和8年6月1日より適用】

判定時間: 3~5分

製品名	イムノエース®Flu	
	10テスト	60テスト(輸送用スワブ付)
規格	10テスト	60テスト(輸送用スワブ付)
カタログ番号	IAFL0510	IAFL0530
JANコード	4987815005108	4987815005306
希望小売価格(税別)	9,000円	55,200円

テストプレート製品

複数項目の測定が可能

イムノエース®SARS-CoV-2 Ⅲ・イムノエース®アデノ・イムノエース®hMPV・イムノエース®RSV Neo

製品名	イムノエース®Flu
規格	テストプレート10テスト
カタログ番号	IAFL0540
JANコード	4987815005405
希望小売価格(税別)	5,000円
キットの構成	テストプレート 10個

●複数項目の測定を実施する場合は、イムノエース®SARS-CoV-2 Ⅲ、イムノエース®アデノ、イムノエース®hMPV、イムノエース®RSV Neoいずれかの検体抽出液を使用します。

製品名	イムノエース®Flu		
	規格	10テスト	60テスト(輸送用スワブ付)
キットの構成	テストプレート	10個	60個
	検体抽出液	10本	60本
	鼻腔用スワブ	10本	60本(輸送用)
	ノズル	10個	60個



製造販売元

株式会社 **タウンス**

〒410-2325 静岡県伊豆の国市神島761番1

[HP] <https://www.tauns.co.jp/>

お問い合わせ先

お客様専用フリーダイヤル

☎ 0120-048-489

受付時間/9:00~17:00(土・日・祝日・弊社休業日を除く)

販売店