



TAUNS

インフルエンザウイルスキット  
RSウイルスキット

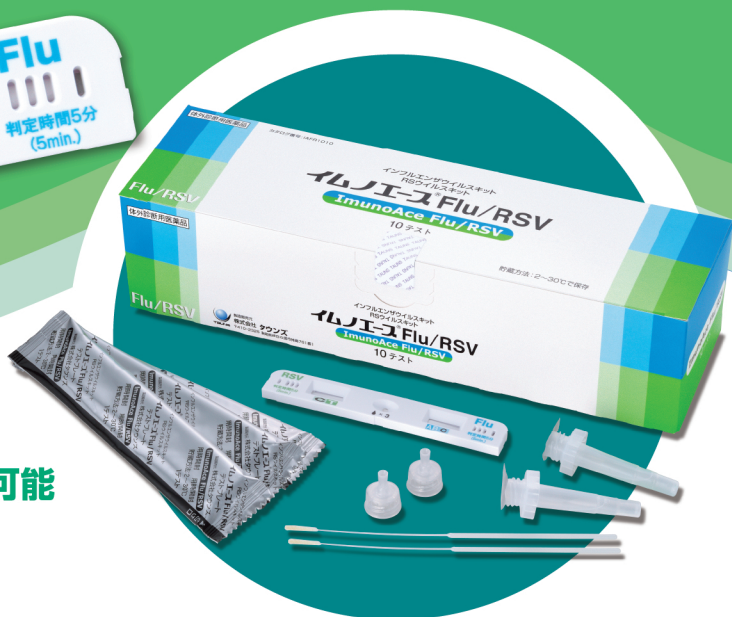
体外診断用医薬品

製造販売承認番号22300AMX00487000

最終判定

5 min

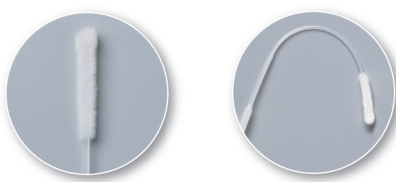
# イムノエース® Flu/RSV



※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&RSウイルス抗原陰性例です。

- ✓ **FluとRSVを同時に検査**  
1回の試料滴下(3滴)で2項目を検査可能
- ✓ **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滅菌済み鼻腔用スワブを採用**
- ✓ **検体の共用が可能** 注)

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。



**鼻腔  
めぐい液**

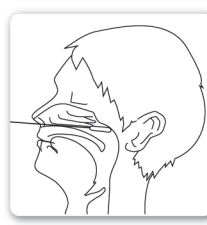
SARS-CoV-2 Ⅲ  
アデノ・hMPV

**鼻腔  
吸引液**

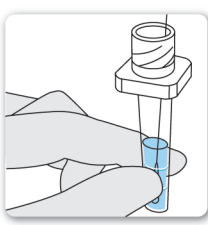
アデノ  
hMPV

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。

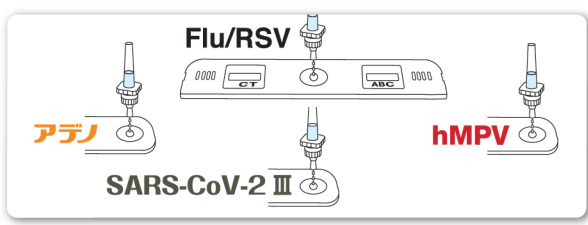
## 鼻腔めぐい液の場合



1回の検体採取



1回の抽出操作



調製した試料をFlu/RSV・アデノ・hMPV・SARS-CoV-2 Ⅲのテストプレートに滴下可能

# イムノエース® Flu/RSV

## 相関性試験成績 ※本製品添付文書から作成

本品Flu測定部とウイルス分離培養法の相関性の結果							本品Flu測定部と対照品1の相関性の結果						
鼻腔ぬぐい液		ウイルス分離培養法						インフルエンザウイルス(対照品1)					
		A型インフルエンザウイルス			B型インフルエンザウイルス			A型インフルエンザウイルス			B型インフルエンザウイルス		
		陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計
本品	陽性	100	9 <sup>注1)</sup>	109	69	3 <sup>注2)</sup>	72	144	3 <sup>注3)</sup>	147	83	2 <sup>注4)</sup>	85
	陰性	6	187	193	0	230	230	0	233	233	0	295	295
	合計	106	196	302	69	233	302	144	236	380	83	297	380

注1) RT-PCR法  
8例は陽性、1例は陰性  
注2) RT-PCR法  
1例は陽性、2例は陰性  
注3) ウイルス分離培養法  
3例全て陽性  
注4) ウイルス分離培養法  
1例は陽性、1例は陰性、  
ウイルス分離培養陰性1例は  
RT-PCR法陽性

陽性一致率:94.3%  
陰性一致率:95.4%  
全体一致率:95.0%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:98.7%  
全体一致率:99.0%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:98.7%  
全体一致率:99.2%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:99.3%  
全体一致率:99.5%

本品Flu測定部とウイルス分離培養法の相関性の結果							本品Flu測定部と対照品1の相関性の結果						
鼻腔吸引液		ウイルス分離培養法						インフルエンザウイルス(対照品1)					
		A型インフルエンザウイルス			B型インフルエンザウイルス			A型インフルエンザウイルス			B型インフルエンザウイルス		
		陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計
本品	陽性	58	3 <sup>注5)</sup>	61	61	0	61	66	2 <sup>注6)</sup>	68	67	5 <sup>注7)</sup>	72
	陰性	3	188	191	0	191	191	0	216	216	0	212	212
	合計	61	191	252	61	191	252	66	218	284	67	217	284

注5) RT-PCR法  
3例全て陽性  
注6) ウイルス分離培養法  
2例共に陽性  
注7) ウイルス分離培養法  
5例全て陽性

陽性一致率:95.1%  
陰性一致率:98.4%  
全体一致率:97.6%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:100%  
全体一致率:100%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:99.1%  
全体一致率:99.3%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:97.7%  
全体一致率:98.2%

本品RSV測定部とRT-PCR法の相関性の結果				本品RSV測定部と対照品2の相関性の結果			
鼻腔ぬぐい液		RT-PCR法		RSウイルス(対照品2)			
		陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計
本品	陽性	70	0	70	72	6 <sup>注8)</sup>	78
	陰性	9	103	112	0	113	113
	合計	79	103	182	72	119	191

注8) RT-PCR法  
6例全て陽性

陽性一致率:88.6%  
陰性一致率:100%  
全体一致率:95.1%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:95.0%  
全体一致率:96.9%

本品RSV測定部とRT-PCR法の相関性の結果				本品RSV測定部と対照品2の相関性の結果			
鼻腔吸引液		RT-PCR法		RSウイルス(対照品2)			
		陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計
本品	陽性	71	0	71	60	12 <sup>注9)</sup>	72
	陰性	13	87	100	0	101	101
	合計	84	87	171	60	113	173

注9) RT-PCR法  
12例全て陽性

陽性一致率:84.5%  
陰性一致率:100%  
全体一致率:92.4%

陽性一致率:100%  
陰性一致率:89.4%  
全体一致率:93.1%

## 製品概要

測定原理：免疫クロマトグラフ法  
 使用目的：鼻腔ぬぐい液又は鼻腔吸引液中のA型及びB型インフルエンザウイルス及び/又はRSウイルス抗原の検出  
 (インフルエンザウイルス及び/又はRS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。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。  
**RSウイルス抗原定性138点、区分D012 24**  
 以下のいずれかに該当する患者について、RSウイルス感染症が疑われる場合に適用する。  
 ア 入院中の患者  
 イ 1歳未満の乳児  
 ウ パリビズマブ製剤又はニルセピマブ製剤の適応となる患者  
 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。  
 【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/RSV	
規格		10テスト	10テスト(輸送用スワブ付)
カタログ番号		IAFR1010	IAFR1020
JANコード		4987815010102	4987815010201
希望小売価格(税別)		14,000円	14,200円
キットの構成	テストプレート	10個	10個
	検体抽出液	10本	10本
	鼻腔用スワブ	10本	10本(輸送用)
	ノズル	10個	10個

製造販売元  
**株式会社 タウンズ**  
 〒410-2325 静岡県伊豆の国市神島761番1  
**TAUNS** [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