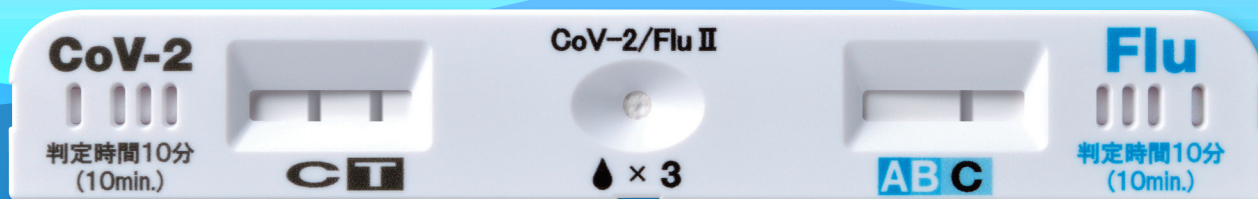


イムノエース® SARS-CoV-2/Flu II



※テストプレートの写真はSARS-CoV-2抗原陽性例です。

新型コロナウイルス

インフルエンザウイルス

両方同時に検査

1回の試料滴下 (3滴) で2項目を同時に検査



判定時間は
10分



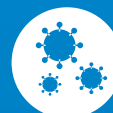
有効期限が
22ヶ月



輸送用のスワブ付き
もラインナップ



他のイムノエースシリーズと
検体共用可能



変異株との
反応性を確認

オミクロン株・デルタ株
(本製品の添付文書より)

操作方法

ご使用前に必ず添付文書をお読みください。

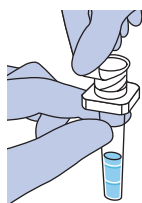
1 検体採取

鼻咽頭ぬぐい液の採取方法

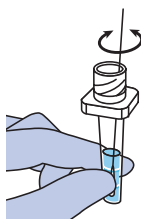
キット付属のスワブを鼻甲介に沿わせながら、鼻咽頭まで挿入し数回擦るようにして粘膜表皮を採取します。



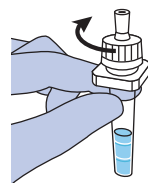
2 試料調製



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。



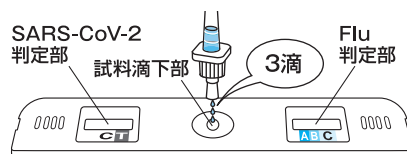
検体採取後のスワブを検体抽出液に浸し、容器の外側からスワブの頭部を軽くつまみ5回以上左右に回転させ、上下に動かし攪拌します。抽出後、容器の外側からスワブの頭部をつまみ、試料を絞り出すようにスワブを引き抜き、試料とします。



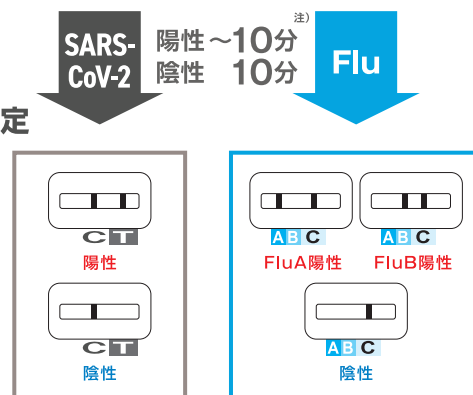
検体抽出液の容器の上端に付属のノズルを被せてしっかりと閉めます。

3 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。



4 判定



注) 10分より前でも判定部 [T] 又は [A] 又は [B] 及び [C] の両方に黒色のラインが認められた場合には陽性と判定してください。

イムノエース[®] SARS-CoV-2/Flu II

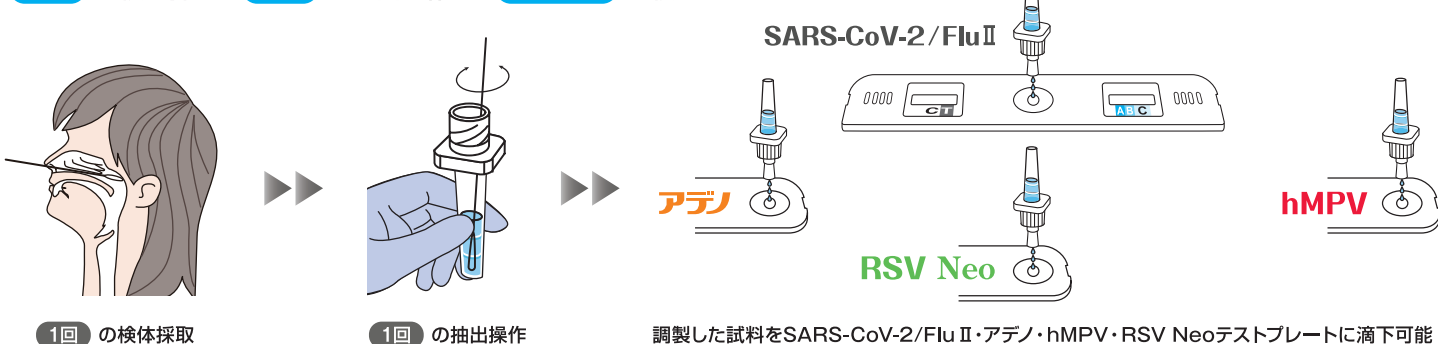
使用に関しては添付文書をよくお読みください。

【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、A型及びB型インフルエンザウイルス感染を否定するものではありません。
2. 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。
3. 検査に用いる検体については、厚生労働省より発表されている「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。
4. 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。

検体共用イメージ（鼻咽頭ぬぐい液の場合）

1回の検体採取・1回の抽出操作で複数項目の検査が可能です[※]



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

●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。

注）試料滴下後の液量や液の成分により、滴下可能なプレートの枚数は変わります。

相関性試験成績 ※本製品添付文書及びタウンズ取得データから作成

■ 鼻咽頭ぬぐい液

1. SARS-CoV-2 鼻咽頭ぬぐい液を用いた相関性試験成績

		イムノエースSARS-CoV-2/Flu		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	208	15 ^{注1)}	223
	陰性	4 ^{注2)}	1062	1066
	合計	212	1077	1289

注1) RT-PCR法
4例陽性、11例陰性

注2) RT-PCR法
4例全て陰性

陽性一致率：98.1%
陰性一致率：98.6%
全体一致率：98.5%

2. Flu 鼻咽頭ぬぐい液を用いた相関性試験成績

		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		
		イムノエースSARS-CoV-2/Flu			イムノエースSARS-CoV-2/Flu		
		陽性	陰性	合計	陽性	陰性	合計
本品	陽性	205	1 ^{注3)}	206	108	3 ^{注5)}	111
	陰性	1 ^{注4)}	1082	1083	1 ^{注6)}	1177	1178
	合計	206	1083	1289	109	1180	1289

注3) RT-PCR法
1例陰性
注4) RT-PCR法
1例陽性

陽性一致率：99.5%
陰性一致率：99.9%
全体一致率：99.8%

注5) RT-PCR法
3例全て陰性
注6) RT-PCR法
1例陽性

陽性一致率：99.1%
陰性一致率：99.7%
全体一致率：99.7%

製品概要

測定原理：免疫クロマトグラフ法

使用目的：鼻咽頭ぬぐい液中のSARS-CoV-2抗原、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（SARS-CoV-2感染又はインフルエンザウイルス感染の診断の補助）

有効期間：22ヶ月（製造後）

貯蔵方法：2～30℃で保存

判定時間：～10分

（10分より前でも判定部 [T]又は[A]又は[B]及び[C]の両方に黒色のラインが認められた場合には陽性と判定してください）

製品名		イムノエース [®] SARS-CoV-2/Flu II	
規格		10テスト	10テスト輸送用スワブ付
カタログ番号		IASF2610	IASF2620
JANコード		4987815026103	4987815026202
GS1コード			
希望小売価格（税別）		15,000円	15,200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
	ノズル	10個	10個

保険点数 SARS-CoV-2・インフルエンザウイルス抗原同時検出定性 225点 区分 D012 53

ア SARS-CoV-2・インフルエンザウイルス抗原同時検出定性は、COVID-19及びインフルエンザウイルス感染症が疑われる患者に対して、COVID-19及びインフルエンザウイルス感染症の診断を目的として実施した場合に1回に限り算定する。ただし、本検査の結果が陰性であったものの、COVID-19及びインフルエンザウイルス感染症以外の診断が見つからない場合は、さらに1回に限り算定できる。この場合において、本検査が必要と判断した医学的根拠を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

イ 本検査を実施した場合、インフルエンザウイルス抗原定性、SARS-CoV-2抗原定性、SARS-CoV-2・RS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及びSARS-CoV-2抗原定量については、別に算定できない。【令和8年6月1日より適用】



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
[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