

【用法・用量(操作方法)】

●検体の採取方法

1) 検体採取の準備

①滅菌綿棒 :

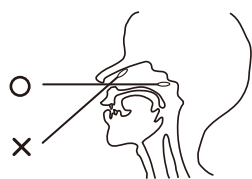
- ・鼻腔ぬぐい液・鼻腔吸引液・鼻汁鼻かみ液を検体とする場合はキット付属のニプロスponジスワブをご使用下さい。
- ・咽頭ぬぐい液を検体とする場合は別売りの滅菌綿棒(咽頭用)をご使用下さい。
- ②鼻汁鼻かみ液を検体として使用する場合は以下のものを準備します。
- ・検体採取用シート
(20cm四方程度の大きさで、ビニールやナイロンなど、鼻汁が浸潤しない材質のもの)
- ③抽出液 : そのままご使用下さい。

2) 検体の採取方法

①鼻腔ぬぐい液 :

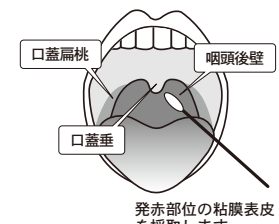
下鼻甲介(外鼻孔から耳孔を結ぶ平面をイメージ)に沿わせながら、滅菌綿棒を鼻腔の奥に行き当たるまで挿入し、数回擦るようにして粘膜表皮を採取します。

注)付属のニプロスponジスワブは患者の負担が少ない様、弾力性のあるプラスチック軸を採用しております。患者の負担が少ない半面、鼻腔壁部の炎症部位に綿棒の先端が接触していない、または接觸しても強く擦過出来ていないために、十分な量のウイルス抗原が採取できない場合があります。炎症部位を擦過できるよう、綿球先端部を確実に鼻腔壁部に接觸させて採取下さい。



②咽頭ぬぐい液 :

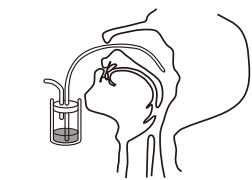
滅菌綿棒で、咽頭後壁、口蓋垂、口蓋扁桃の発赤部位を中心に数回擦るようにして粘膜表皮を採取します。



③鼻腔吸引液 :

トラップ付き吸引用チューブにて採取した鼻腔吸引液の粘度の低い液性の部分に滅菌綿棒先端の綿球部を浸し採取します。

粘度が高い、検体量が少ない等の理由で正常に検体採取を行うことが困難な場合には、0.5~1mL程度の生理食塩水を加え攪拌均一化した検体を用い検査を行うことが可能です。生理食塩水を加えた場合には、検体量の希釈により感度が低下しますのでご注意下さい。

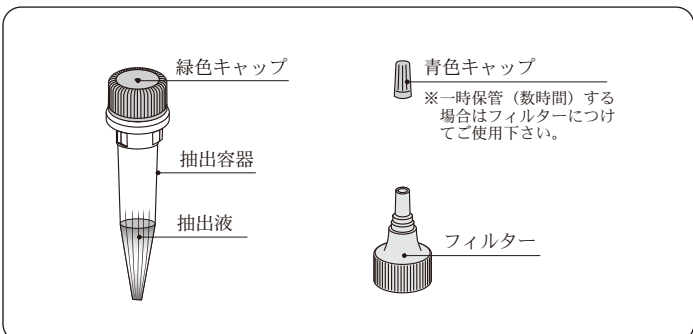


④鼻汁鼻かみ液 :

問診により、鼻汁(鼻水)の採取が可能と判断された患者に対して、検体採取用シートを手渡し、患者自身に検体採取用シート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滅菌綿棒でぬぐいとて検体とします。

注)鼻汁鼻かみ液は自分で鼻をかめない乳幼児や、鼻腔内が乾燥している患者には使用出来ません。問診時にご確認下さい。鼻をかんでもらった際の鼻汁の量が、滅菌綿棒の綿球部の表面全体に付着させるだけの量に満たない場合は検体量が不十分と考えられますので、検査に使用せず、再度他の方法で採取した検体を用い検査を行って下さい。鼻汁鼻かみ液の採取及び取り扱いにおいて、鼻汁の飛散による二次感染の危険性に十分注意して下さい。

●抽出容器(Sタイプ容器)各部名称



*●試料の調製

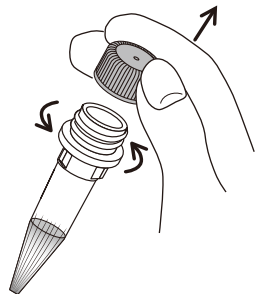
他のクイック チェイサー[®]での適用検体と試料相互使用の関係は下記のとおりです。

検体	Adeno	Flu A,B	RSV
鼻腔ぬぐい液	○ ← → ○ ← → ○		
鼻腔吸引液	○ ← → ○ ← → ○		
鼻腔洗浄液	×	×	○
鼻汁鼻かみ液	×	○	×
咽頭ぬぐい液	○ ← → ○		×
角結膜ぬぐい液	○	×	×

適用検体 : ○ 試料相互使用可 : ← →

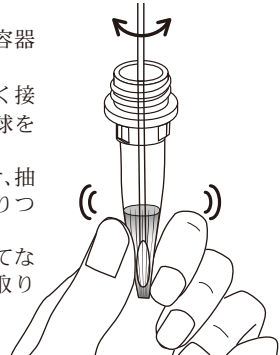
注)上記の組み合わせ以外での使用はしないで下さい。

①緑色キャップをとりはずして下さい。

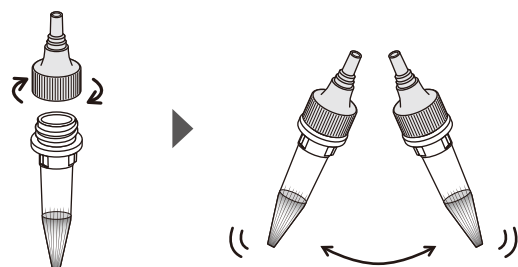


②検体を採取した綿球部を抽出容器の底まで入れて下さい。

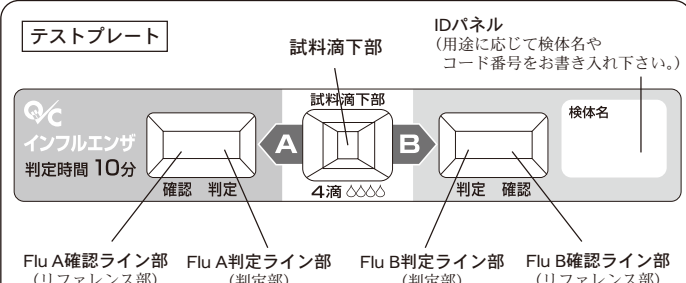
綿球部表面が容器の内側に軽く接觸する程度に容器外側から綿球をはさむ様に押さえて下さい。
綿棒を5回程度左右に回転させ、抽出容器の側面及び底面にこすりつけ下さい。
容器の側面に綿球部を押しあてながら液をしぼりだし、綿棒を取り出して下さい。



③フィルターを装着して、容器を数回、軽く揺すって十分混和し、試料とします。



●テストプレート各部名称



●操作方法

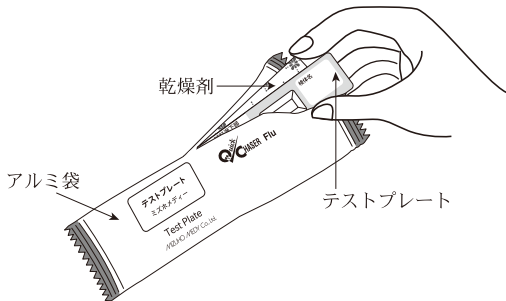
1)試薬の調製方法

テストプレートはそのまま使用します。

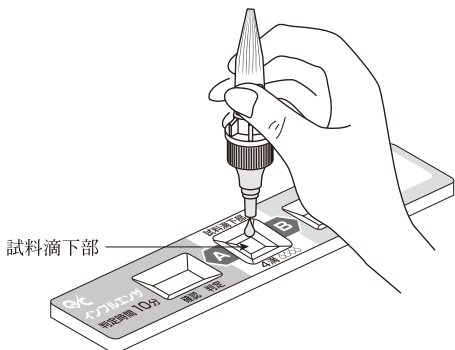
2)測定操作法

①アルミ袋からテストプレートを取り出して下さい。

同梱されている乾燥剤は取り除いて下さい。

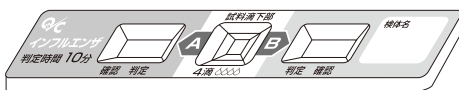


**②調製した試料の入った抽出容器から試料4滴(約150μL)を
テストプレートの試料滴下部にフィルターの先端が滴下口部に
接触しないようにして、垂直に滴下して下さい。



③15~30℃で静置して反応させて下さい。

5~10分後に、目視にて判定ライン部及び確認ライン部に出現する
ラインで判定して下さい。

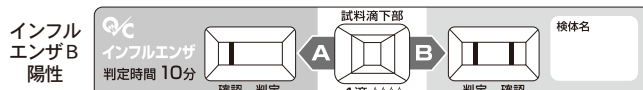
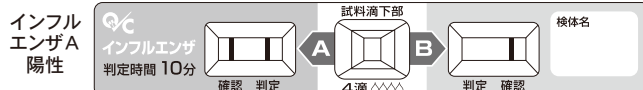


【測定結果の判定法】

テストプレートの判定ライン部及び確認ライン部に出現する赤紫色の
ラインで判定して下さい。

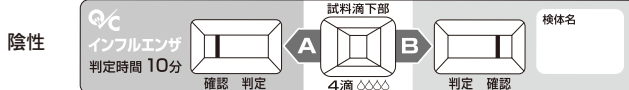
《陽 性》

判定ライン部及び確認ライン部ともにラインが出現した場合を陽性と
判定して下さい。



《陰 性》

確認ライン部にのみラインが出現した場合を陰性と判定して下さい。



《再検査》

判定ライン部及び確認ライン部とともにラインが出現しない場合、または判定ライン部のみにラインが出現し確認ライン部にラインが出現しない場合は、試料量不足等の操作上のミス等が考えられますので、再度操作方法を確認の上、新しいテストプレートで検査を行って下さい。再検査でも同じ結果になった場合は、他の方法で検査して下さい。



●判定上の注意

1)試料滴下後5~10分でFluA判定ライン部またはFluB判定ライン部と両方の確認ライン部にラインが出現した場合、A陽性またはB陽性と判定できます。陰性の判定は10分後に行って下さい。金コロイドの流れにより一時的にスジ状のライン等が現れることがあります、これは判定ラインではありませんのでご注意下さい。

また、判定時間終了後、経時にテストプレートの乾燥等により金コロイドがライン様に現れる場合がありますので、所定の判定時間を守って下さい。

2)本品はインフルエンザウイルス感染の診断の補助となるものです。検体中のインフルエンザウイルス抗原量が本品の検出感度以下の場合や検体採取が不十分な場合など、患者がインフルエンザウイルスに感染していても検査結果が陰性となることがあります。また検体中の因子により非特異反応を起こし陰性検体が陽性と判定される場合があります。最終的な確定診断は臨床症状やその他の検査結果等から総合的に判断して下さい。

3)A型とB型いずれにも判定ラインが出現した場合、A型とB型の重複感染の可能性もありますが、念のため再度検体を採取して検査を行って下さい。また臨床症状やその他の検査結果等から総合的に判断して下さい。

【性 能】

1)性 能

<クイック チェイサー F 1 u A>

①感度試験

自家陽性管理検体(3.5×10^4 TCID₅₀/テスト)を測定した場合、陽性反応を示す。

TCID₅₀/テスト：試料の 10^n の希釈系列を作製し、MDCK(Madin Darby Canine Kidney)細胞に対する50%の細胞変性効果(CPE)が認められたときの希釈倍率を 10^n TCID₅₀/テストのウイルス感染価とする。

②正確性試験

・自家陰性管理検体を測定した場合、陰性反応を示す。
・自家陽性管理検体を測定した場合、陽性反応を示す。

③同時再現性試験

・自家陰性管理検体を同時に3回測定した場合、すべて陰性反応を示す。
・自家陽性管理検体を同時に3回測定した場合、すべて陽性反応を示す。

④最小検出感度(検出限界)

2.2×10^4 TCID₅₀/テスト

⑤インフルエンザウイルスとの反応性

本品は以下のA型インフルエンザウイルスに反応することが確認されている。

1)ヒト由来A型インフルエンザウイルス

- A/Puerto Rico/8/34(H1N1)
- A/New Jersey/8/76(H1N1)
- A/Taiwan/1/86(H1N1)
- A/New Caledonia/20/99(H1N1)
- A/Solomon Islands/03/06(H1N1)
- A/California/04/09(H1N1)
- A/California/07/09(H1N1)
- A/Osaka/68/09(H1N1)pdm
- A/Osaka/114/09(H1N1)pdm
- A/Adachi/1/57(H2N2)
- A/Port Chalmers/1/73(H3N2)

- A/Texas/1/77(H3N2)
A/Shangdong/9/93(H3N2)
A/Panama/2007/99(H3N2)
A/Hiroshima/52/2005(H3N2)
A/Viet Nam/1203/2004(H5N1)
A/Anhui/1/2013(H7N9)
- 2)動物由来A型インフルエンザウイルス
A/Duck/Czech/56(H4N6)
A/Duck/Hong Kong/820/80(H5N3)
A/Shearwater/Australia/1/72(H6N5)
A/Tufted duck/Shimane/124R/80(H7N7)
A/duck/Mongolia/119/2008(H7N9)
A/duck/Mongolia/128/2008(H7N9)
A/duck/Mongolia/147/2008(H7N9)
A/duck/Mongolia/129/2010(H7N9)
A/Turkey/Ontario/6118/68(H8N4)
A/Turkey/Wisconsin/66(H9N2)
A/Chicken/Germany/N/49(H10N7)
A/Duck/England/56(H11N6)
A/Duck/Alberta/60/76(H12N5)
A/Gull/Maryland/704/77(H13N6)
A/Mallard/Astrakhan/263/82(H14N5)
A/Duck/Australia/341/83(H15N8)

⑥交差反応性試験

- インフルエンザウイルス以外のウイルス(ウイルス懸濁液： 1×10^6 TCID₅₀/mL付近のもの)
Adenovirus, Coxsackie virus, Cytomegalovirus, Echovirus, HSV, Mumps virus, Parainfluenza virus, Respiratory syncytial virus, Rhinovirusとの交差反応は認められない。
- クラミジア($1 \times 10^6 \sim 10^7$ EB/mL)およびマイコプラズマ(1×10^5 菌体/mL)
Chlamydia pneumoniae, *Chlamydia psittaci*, *Chlamydia trachomatis*, *Mycoplasma pneumoniae*との交差反応は認められない。
- 細菌($1 \times 10^6 \sim 10^7$ CFU/mL)
Escherichia coli, *Haemophilus influenzae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Serratia marcescens*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus sp. group B,C,G,F*との交差反応は認められない。

<クイック チェイサー F1uB>

①感度試験

自家陽性管理検体(1.7×10^5 TCID₅₀/テスト)を測定した場合、陽性反応を示す。

②正確性試験

- 自家陰性管理検体を測定した場合、陰性反応を示す。
- 自家陽性管理検体を測定した場合、陽性反応を示す。

③同時再現性試験

- 自家陰性管理検体を同時に3回測定した場合、すべて陰性反応を示す。
- 自家陽性管理検体を同時に3回測定した場合、すべて陽性反応を示す。

④最小検出感度(検出限界)

1.1×10^5 TCID₅₀/テスト

⑤インフルエンザウイルスとの反応性

本品は以下のB型インフルエンザウイルスに反応することが確認されている。

ヒト由来B型インフルエンザウイルス

- B/Hong Kong/5/72
B/Malaysia/2506/2004
B/Brisbane/60/2008
B/Qingdao/102/91
B/Tokio/53/99
B/Victoria/504/00
B/Shandong/7/97
B/Shanghai/361/2002

⑥交差反応性試験

- インフルエンザウイルス以外のウイルス(ウイルス懸濁液： 1×10^6 TCID₅₀/mL付近のもの)

Adenovirus, Coxsackie virus, Cytomegalovirus, Echovirus, HSV, Mumps virus, Parainfluenza virus, Respiratory syncytial virus, Rhinovirusとの交差反応は認められない。

- クラミジア($1 \times 10^6 \sim 10^7$ EB/mL)およびマイコプラズマ(1×10^5 菌体/mL)

Chlamydia pneumoniae, *Chlamydia psittaci*, *Chlamydia trachomatis*, *Mycoplasma pneumoniae*との交差反応は認められない。

- 細菌($1 \times 10^6 \sim 10^7$ CFU/mL)

Escherichia coli, *Haemophilus influenzae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Serratia marcescens*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus sp. group B,C,G,F*との交差反応は認められない。

2)相関性試験成績

①ウイルス培養法との比較(自主点検試験結果成績)

※2004年から2006年にかけてのインフルエンザシーズンに、厚生労働省の指導により実施したウイルス分離培養法との比較評価です。

検体種		感度(%)	特異性(%)	一致率(%)	検体数
鼻腔ぬぐい液	A型	92.3(36/39)	90.1(200/222)	90.4(236/261)	261
	B型	86.4(70/81)	92.8(167/180)	90.8(237/261)	261
鼻腔吸引液	A型	98.3(58/59)	93.5(87/93)	95.4(145/152)	152
	B型	89.1(49/55)	96.9(94/97)	94.1(143/152)	152
咽頭ぬぐい液	A型	64.3(9/14)	97.0(96/99)	92.9(105/113)	113
	B型	71.4(5/7)	98.1(104/106)	96.5(109/113)	113

ウイルス分離培養実施施設：大阪府立公衆衛生研究所

②既存承認品(イムノクロマト法)との比較

<クイック チェイサー F1uA>

●鼻腔ぬぐい液 n=99

本品			
A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	21	0	21
陰性	0	78	78
計	21	78	99

陽性一致率：100%(21/21)

陰性一致率：100%(78/78)

全体一致率：100%(99/99)

●咽頭ぬぐい液 n=62

本品			
A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	13	0	13
陰性	2 ^{※1}	47	49
計	15	47	62

陽性一致率：100%(13/13)

陰性一致率：95.9%(47/49)

全体一致率：96.8%(60/62)

※1 不一致となった2例を他のキットで測定した結果はすべて陽性であった。

●鼻腔吸引液 n=139

本品			
A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	50	4 ^{※1}	54
陰性	1 ^{※2}	84	85
計	51	88	139

陽性一致率：92.6%(50/54)

陰性一致率：98.8%(84/85)

全体一致率：96.4%(134/139)

本品			
B社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	50	2 ^{※1}	52
陰性	1 ^{※2}	86	87
計	51	88	139

陽性一致率：96.2%(50/52)

陰性一致率：98.9%(86/87)

全体一致率：97.8%(136/139)

※1 対照品で陽性、本品で陰性であった4例のうち1例はウイルス分離培養法、PCR法とともに陰性であり、1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。また、1例はPCR法で陰性、もう1例はPCR法で陽性であった。

※2 対照品で陰性、本品で陽性であった1例はウイルス分離培養法、PCR法とともに陰性であった。

●鼻汁鼻かみ液 n=138

本品			
A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	55	1 ^{※1}	56
陰性	0	82	82
計	55	83	138

陽性一致率：98.2%(55/56)

陰性一致率：100%(82/82)

全体一致率：99.3%(137/138)

本品			
C社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	54	1 ^{※1}	55
陰性	1 ^{※2}	82	83
計	55	83	138

陽性一致率：98.2%(54/55)

陰性一致率：98.8%(82/83)

全体一致率：98.6%(136/138)

※1 対照品で陽性、本品で陰性であった1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。

※2 対照品で陰性、本品で陽性であった1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。

<クイック チェイサー F 1 u B>

●鼻腔ぬぐい液 n=94

本品

A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	16	0	16
陰性	0	78	78
計	16	78	94

陽性一致率：100%(16/16)
陰性一致率：100%(78/78)
全体一致率：100%(94/94)

●鼻腔吸引液 n=139

本品

A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	51	3 ^{*1}	54
陰性	0	85	85
計	51	88	139

陽性一致率：94.4%(51/54)
陰性一致率：100%(85/85)
全体一致率：97.8%(136/139)

※1 対照品で陽性、本品で陰性であった3例のうち1例はウイルス分離培養法、PCR法とともに陽性であり、1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。もう1例はPCR法で陽性であった。

●咽頭ぬぐい液 n=57

本品

A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	16	0	16
陰性	0	41	41
計	16	41	57

陽性一致率：100%(16/16)
陰性一致率：100%(41/41)
全体一致率：100%(57/57)

●鼻汁鼻かみ液 n=138

本品

A社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	53	0	53
陰性	1 ^{*1}	84	85
計	54	84	138

陽性一致率：100%(53/53)
陰性一致率：98.8%(84/85)
全体一致率：99.3%(137/138)

※1 対照品で陰性、本品で陽性であった1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。

本品

B社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	50	2 ^{*1}	52
陰性	1 ^{*2}	86	87
計	51	88	139

陽性一致率：96.2%(50/52)
陰性一致率：98.9%(86/87)
全体一致率：97.8%(136/139)

※1 対照品で陽性、本品で陰性であった2例のうち1例はウイルス分離培養法、PCR法とともに陽性であり、もう1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。

※2 対照品で陰性、本品で陽性であった1例はPCR法で陽性であった。

本品

C社既承認品	陽性	陰性	計
陽性	53	0	53
陰性	1 ^{*1}	84	85
計	54	84	138

陽性一致率：100%(53/53)
陰性一致率：98.8%(84/85)
全体一致率：99.3%(137/138)

※1 対照品で陰性、本品で陽性であった1例はウイルス分離培養法で陰性、PCR法で陽性であった。

③鼻汁鼻かみ液臨床成績

※2008年に実施したウイルス分離培養法との比較評価です。

検体種	感度(%)	特異性(%)	一致率(%)	検体数
鼻汁鼻かみ液	A型 87.9(29/33)	100(144/144)	97.7(173/177)	177
	B型 81.6(31/38)	100(148/148)	96.2(179/186)	186

3)較正用の基準物質(標準物質)

インフルエンザAウイルス：A/Texas 1/77(H3N2)

インフルエンザBウイルス：B/Hong Kong 5/72

【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試料(検体)中にはHIV、HBV、HCV等の感染性のものが存在する場合があります。検査にあたっては感染の危険性があるものとして、取扱いには十分ご注意下さい。

②使用に際しては、保護具(眼鏡、使い捨て手袋、マスク等)を着用のうえ、試料(検体)や抽出液が直接皮膚に付着したり、目に入ったりしないように注意して下さい。

③抽出液に浸した綿棒で検体の採取は行わないで下さい。

④試料(検体)や抽出液が誤って目や口に入った場合には、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て等を受けて下さい。

⑤付属の青色キャップには密封性はありません。輸送及び保存の目的には使用しないで下さい。

⑥検体の採取は十分習熟した人の指導のもとで行って下さい。

⑦テストプレートに使用しているメンブレンの材質はニトロセルロースです。ニトロセルロースは極めて燃焼性が高いため、火気の近くで操作を行わないで下さい。

⑧鼻汁鼻かみ液を綿棒採取するときには、患者がかんだ検体採取用シートを広げる際に感染性飛沫が拡散する場合があります。十分に感染防止対策を施して取り扱って下さい。また患者が鼻をかむ際にもエアロゾルによる周りへのウイルスの飛散の可能性に十分ご注意下さい。

⑨鼻汁鼻かみ液の採取時や取り扱い時には、マスクや手袋等を用い、感染防止にご配慮ください。鼻汁鼻かみ液が飛散したりこぼれたりした場合には十分拭き取った後消毒液などを用い処理を行って下さい。

⑩鼻腔吸引液採取用のトラップ付吸引用チューブや鼻汁鼻かみ液採取用の検体採取用シートなどは、感染拡大防止や検査の正確性維持のため、コンタミネーションを起こさないように、検査ごとに未使用で汚染のない新しいものを使用して下さい。

**⑪試料(検体)が飛散した場合は消毒用アルコール等を用いてふき取って下さい。

*2)使用上の注意

①試薬は凍結を避け、貯法に従い保存して下さい。凍結させた試薬は、品質が変化して正しい結果が得られないことがありますので使用しないで下さい。

②使用期限を過ぎた試薬は使用しないで下さい。

③抽出液は、横倒やさかさまの状態で保管しないで下さい。

④アルミ袋開封後のテストプレートはただちに使用して下さい。室内に長時間放置すると、湿気を帯びて反応しないことがあります。

⑤テストプレートの試料滴下部、判定ライン部及び確認ライン部には直接手を触れないで下さい。

⑥試料の流れに影響を来たしますので、空調機の下など、直接乾燥した風が当たるところでの測定は避けて下さい。

⑦本品中の試薬、付属品等は当検査以外の目的に使用しないで下さい。

⑧テストプレート、滅菌綿棒、抽出容器(フィルターやキャップ類も含む)は1回のみの使いきりとして下さい。

⑨綿棒はキット付属のニプロスポンジスワップもしくは別売の滅菌綿棒(咽頭用)を使用して下さい。

**⑩付属のニプロスポンジスワップは水ぬれに注意し、直射日光及び高温多湿を避けて保管して下さい。

⑪使用前の滅菌綿棒の綿球部分には手を触れないようにして下さい。

⑫付属のニプロスポンジスワップを包装袋から取り出す際は、綿球(スポンジ)部分や軸(ハンドル)部分を包装袋の上から指で押された状態で取り出さないで下さい。綿球(スポンジ)部分に負荷がかかって綿球部が離脱・脱落するおそれがあります。

⑬滅菌綿棒は開封後速やかに使用して下さい。

⑭滅菌綿棒は滅菌済みですので、包材に破れや穴などがあった場合は使用しないで下さい。

⑮滅菌綿棒に汚れや破損、折れ、曲がりなどがあった場合は使用しないで下さい。

⑯検体を採取する前に滅菌綿棒の軸部分を折り曲げたり、湾曲させたりして使用しないで下さい。

⑰滅菌綿棒にて検体を採取する時は力を入れすぎたり、強く押したりして採取部位(粘膜)を傷つけたり綿棒の軸を折らないよう注意して下さい。

- ⑪付属のニプロスponジスワブは患者の負担が少ない様、弾力性のあるプラスチック軸を採用しております。患者の負担が少ない平面、鼻腔壁部の炎症部位に綿棒の先端が接触していない、または接触しても強く擦過出来ていないために、十分な量のウイルス抗原が採取できない場合があります。炎症部位を擦過できるよう、綿球先端部を確実に鼻腔壁部に接触させて採取下さい。
- ⑫試料の調製後、綿棒を取り出す際に試料が飛び跳ねないように注意して下さい。
- ⑬検体採取量が過剰の場合や検体の粘性が高い場合、フィルターが詰まりを起こし、適切な量の試料が滴下できない場合があります。その場合は新たに検体採取を行い、検査を行って下さい。
- ⑭鼻汁鼻かみ液を検体として使用する場合、鼻汁中のインフルエンザウイルス抗原量が少ない症例もあり、鼻腔ぬぐい液に比べて検出率が低下する場合があります。
- ⑮鼻汁鼻かみ液を検体として使用する場合、臨床症状として鼻汁がたまっているない、もしくは検査目的とは別に鼻をかんだ直後であるなどの理由で、検体採取用シートに必要な量の鼻汁が採取されていない場合、シート上の鼻汁を綿棒で拭っても十分な量の鼻汁が採取できず、検出率が低下する場合があります。検体採取用シートから検体を採取する場合には、検体採取後の綿棒の綿球部が完全に濡れて、かつ検体採取用シート上に鼻汁が残るくらい十分な量の鼻汁が採取されていることをご確認下さい。

3)廃棄上の注意

- ①試料(検体)中にはHIV、HBV、HCV等の感染性のものが存在する場合がありますので、廃液、使用済み器具などは次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度1,000ppm、1時間以上浸漬)またはグルタルアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)による消毒処理あるいはオートクレーブ(121℃、20分以上)による滅菌処理を行って下さい。
- **②試薬及び器具等を廃棄する場合には、廃棄物の処理及び清掃に関する法律、水質汚濁防止法等の規定に従って処理して下さい。

【貯蔵方法・有効期間】

- ・貯蔵方法：室温(1～30℃)
- ・有効期間：24ヵ月(使用期限は外袋に記載)

【包装単位】

クイック チェイサー[®] Flu A,B(Sタイプ) 10回用

- | | | |
|---|-------|-----------|
| ・テストプレート | | 10テスト |
| ・抽出液 | | 0.5mL×10本 |
| ・付属品 ニプロスponジスワブ(届出番号:27B1X00045000092) | | 10本 |
| スタンド(抽出液用) | | 1個 |
| フィルター(抽出液用) | | 10個 |
| 青色キャップ(抽出液の一時保管用) | | 10個 |
| ネームシール | | 1シート |

※この他にも包装がございますので、お問い合わせ下さい。

【主要文献】

- 1)三田村敬子：臨床検査, 46(2), 169～173(2002)
- 2)三田村敬子ほか：検査と技術, 30(5), 443～448(2002)
- 3)三田村敬子ほか：日本臨床, 61(11), 1914～1920(2003)
- 4)日本臨床検査自動化学会第3回POCセミナー実行委員会：医療と検査機器・試薬, 28(6), 494～500(2005)

文献請求及びお問い合わせは

株式会社 ミズホメディア 学術担当窓口

佐賀県鳥栖市藤木町5番地の4 フリーダイヤル 0120-12-4636
FAX 0942-85-0335

「クイック チェイサー」は(株)ミズホメディアの登録商標です。

製造販売元 株式会社 ミズホメディア
佐賀県鳥栖市藤木町5番地の4