

インフルエンザウイルスキット
RSウイルスキット

イムノエース® Flu/RSV



NEW
新発売

※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

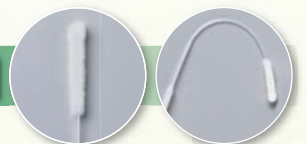
陽性は3分から判定が可能

判定ラインはブラックライン

ナノテクノロジー「白金-金コロイド」採用

ナイロン軸で植毛タイプの鼻腔用スワブを採用

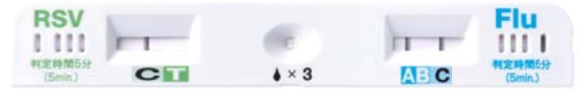
検体種：鼻腔ぬぐい液・鼻腔吸引液



検体抽出液はイムノエース® アデノ・hMPVと共通使用が可能

●検体抽出液の共通使用につきましては、各製品の添付文書に記載された使用方法に従ってください。





参考データ

● 相関性試験成績 ※本製品添付文書から抜粋

● 鼻腔ぬぐい液

本品Flu測定部とウイルス分離培養法の相関性の結果

		ウイルス分離培養法					
		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
本品	陽性	100	9 ^{注1)}	109	69	3 ^{注2)}	72
	陰性	6	187	193	0	230	230
	合計	106	196	302	69	233	302

検討例数 : n=302
陽性一致率: 94.3%
陰性一致率: 95.4%
全体一致率: 95.0%

検討例数 : n=302
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 98.7%
全体一致率: 99.0%

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

本品RSV測定部とRT-PCR法の相関性の結果

		RT-PCR法		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	70	0	70
	陰性	9	103	112
	合計	79	103	182

検討例数 : n=182
陽性一致率: 88.6%
陰性一致率: 100%
全体一致率: 95.1%

本品と対照品1及び2の相関性の結果

		インフルエンザウイルス(対照品1)						RSウイルス(対照品2)		
		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
本品	陽性	144	3 ^{注3)}	147	83	2 ^{注4)}	85	72	6 ^{注5)}	78
	陰性	0	233	233	0	295	295	0	113	113
	合計	144	236	380	83	297	380	72	119	191

検討例数 : n=380
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 98.7%
全体一致率: 99.2%

検討例数 : n=380
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 99.3%
全体一致率: 99.5%

検討例数 : n=191
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 95.0%
全体一致率: 96.9%

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
注5) RT-PCR法 6例全て陽性

● 鼻腔吸引液

本品Flu測定部とウイルス分離培養法の相関性の結果

		ウイルス分離培養法					
		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
本品	陽性	58	3 ^{注6)}	61	61	0	61
	陰性	3	188	191	0	191	191
	合計	61	191	252	61	191	252

検討例数 : n=252
陽性一致率: 95.1%
陰性一致率: 98.4%
全体一致率: 97.6%

検討例数 : n=252
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 100%
全体一致率: 100%

注6) RT-PCR法 3例全て陽性

本品と対照品1及び2の相関性の結果

		インフルエンザウイルス(対照品1)						RSウイルス(対照品2)		
		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
本品	陽性	66	2 ^{注7)}	68	67	5 ^{注8)}	72	60	12 ^{注9)}	72
	陰性	0	216	216	0	212	212	0	101	101
	合計	66	218	284	67	217	284	60	113	173

検討例数 : n=284
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 99.1%
全体一致率: 99.3%

検討例数 : n=284
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 97.7%
全体一致率: 98.2%

検討例数 : n=173
陽性一致率: 100%
陰性一致率: 89.4%
全体一致率: 93.1%

注7) ウイルス分離培養法 2例共に陽性
注8) ウイルス分離培養法 5例全て陽性
注9) RT-PCR法 12例全て陽性

本品RSV測定部とRT-PCR法の相関性の結果

		RT-PCR法		
		陽性	陰性	合計
本品	陽性	71	0	71
	陰性	13	87	100
	合計	84	87	171

検討例数 : n=171
陽性一致率: 84.5%
陰性一致率: 100%
全体一致率: 92.4%

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139点、区分D012 22
(発症後48時間以内に実施した場合に限る。)
RSウイルス抗原定性138点、区分D012 21
(入院中の患者・1歳未満の乳児・パリピズマブ製剤の適用となる患者のいずれかに該当する場合に適用する。)
(令和2年4月1日より適用)

判定時間: 3分～5分

品名	イムノエース®Flu/RSV 10テスト
カタログ番号	IAFR1010
JANコード	4987815010102
包装単位	10テスト
希望小売価格(税別)	14,000円

●検体抽出液とノズルは、イムノエース®(Flu、Aデノ、hMPV、RSV Neo)と共通使用が可能です。



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] <http://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/9:00～17:30(月～金 祝日を除く)

販売店