

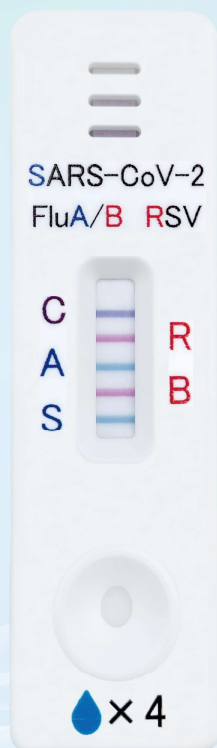
SARS コロナウイルス抗原キット・インフルエンザウイルスキット・RSウイルスキット

イムノアロー® SARS-CoV-2&FluA/B&RSV

新型コロナウイルス

A型/B型
インフルエンザウイルス

RSウイルス



保険点数

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 (D012-59) **420点**

<留意事項>

- ア 「59」の 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は、COVID-19 が疑われる患者に対して、COVID-19 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 以外の診断がつかない場合は、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、本区分の「22」インフルエンザウイルス抗原定性、「24」RSウイルス抗原定性、「28」SARS-CoV-2 抗原定性、「50」SARS-CoV-2・インフルエンザウイルス抗原同時検出定性、「59」SARS-CoV-2・RSウイルス抗原同時検出定性及び「61」SARS-CoV-2 抗原定量については、別に算定できない。

免疫学的検査判断料 (D026-6) **144点**

鼻腔・咽頭拭い液採取 (D419-6) **25点**

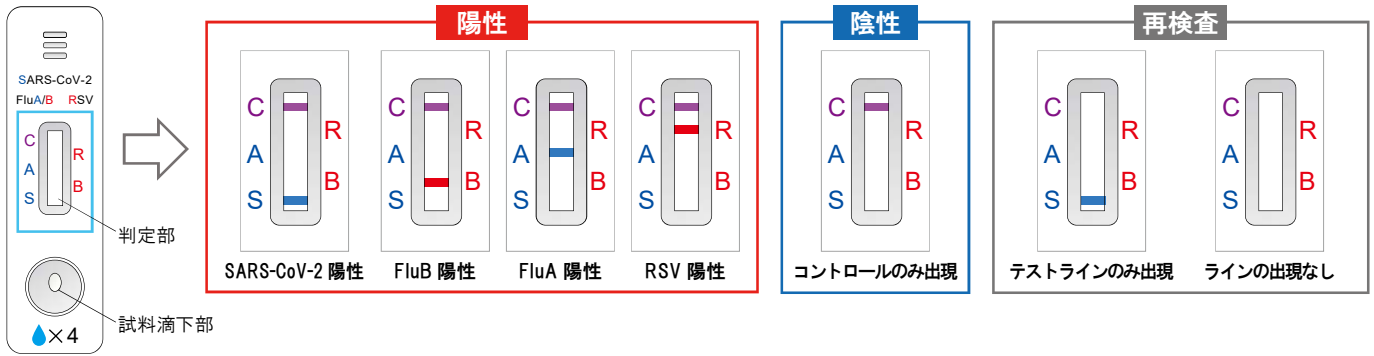
令和6年度医科診療報酬点数表より【令和6年6月1日より適用】

SARS-CoV-2、FluA/B、RSV 抗原を15分で同時検出 ラインの色と位置で判定します

使用目的

鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中のSARS-CoV-2抗原、A型インフルエンザウイルス抗原、B型インフルエンザウイルス抗原及びRSウイルス抗原の検出（SARS-CoV-2感染、インフルエンザウイルス感染又はRSウイルス感染の診断の補助）

測定結果の判定



【判定上の注意】

- 本品で陰性と判定されても必ずしも SARS-CoV-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又は RS ウイルスの存在を否定するものではありません。
- 乾燥等の影響により正しい判定ができなくなりますので、判定時間を過ぎたテストデバイスは判定に使用しないでください。
- 検体滴下から 15 分間経過後、すみやかに目視で判定を行ってください。ただし、15 分より前でも青色又は赤色のテストライン及びコントロールラインが形成された場合、陽性と判定できます。
- 検体採取量が過剰な場合、検体の粘性が高い場合、検体中に試料の展開や反応に影響する成分等を含んでいる場合などで、判定ライン発色部に背景色が残る、判定ライン発色部のラインの呈色が弱い、あるいは粒子の滞留によりメンブレン上にライン状の呈色が認められることがあります。判定ライン発色部以外のライン出現の有無により判定してください。判定が困難な場合は、検体を採り直して再検査を実施してください。（検体を希釈した場合には、抗原検出感度が低下しますのでご注意ください。）

製品概要



< 包装内容 >

テストデバイス	10個
検体希釈液	5本/袋 × 2
ろ過フィルタ	10個
滅菌綿棒	10本
スタンド	1個

商品名	イムノアロー® SARS-CoV-2&FluA/B&RSV
製品コード	QISFR-010
包装	10テスト
一般的名称	SARSコロナウイルス抗原キット、 インフルエンザウイルスキット、RSウイルスキット
保管方法	2～30°Cで保存
有効期間	12ヶ月
判定時間	15分
保険点数	実施料：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 420点 判断料：免疫学的検査判断料 144点 検体採取料：鼻腔・咽頭拭い液採取 25点 (令和6年度医科診療報酬点数表より)

【重要な基本的注意】

- 本品で判定が陰性であっても、SARS-CoV-2 感染、インフルエンザウイルス感染又は RS ウイルス感染を否定するものではありません。
- 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、本製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。
- 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。
- SARS-CoV-2 抗原の検出において、鼻腔ぬぐい液を検体とした場合、鼻咽頭ぬぐい液に比べて検出感が低い傾向が認められているため、検体の採取に際して留意してください。
- 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。
- インフルエンザウイルス及び RS ウイルスの検出については、承認時点において、臨床性能試験が実施されておらず、製造販売後に臨床性能試験を実施することが承認条件とされています。そのため、インフルエンザウイルス及び RS ウイルス感染の診断は、本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総合的に判断を行ってください。

■お問い合わせ先

東洋紡株式会社 診断システム事業部

〒530-0001 大阪府大阪市北区梅田一丁目13番1号

大阪梅田ツインタワーズ・サウス

TEL: 06-6348-3335 FAX: 06-6348-3833

<https://www.toyobo.co.jp/products/bio/dsg/>

■製造販売業者 東洋紡株式会社

※イムノアロー®は東洋紡株式会社の体外診断用医薬品を示す登録商標です。

お取り扱い