

インフルエンザウイルスキット

# ファインビジョン™ Influenza

FINE-VISION INFLUENZA

速さと見やすさを追い求めました

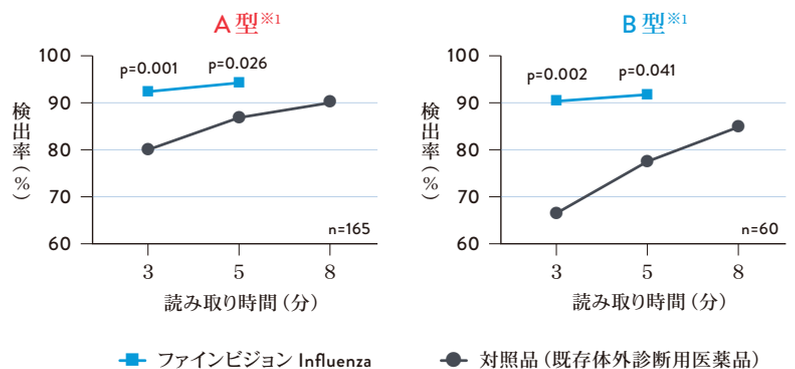
## わずか5分

- 5分の陰性判定時間を実現。
- 気になる陽性検体も素早く検出。患者さまをお待たせしません。

## 見やすい判定ライン

- 赤青緑で見やすい3色マルチカラーを採用。
- はっきりとした判定ラインで高い視認性を実現しました。

分離培養陽性検体における読み取り時間毎の検出率 (各時間の累積陽性率、 $\chi^2$ 検定)



## 操作方法

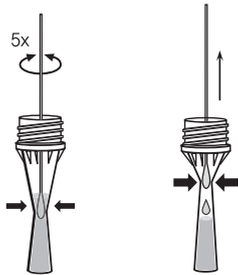
### 1 キャップを開ける

検体抽出容器を垂直に持ち、キャップを外します。



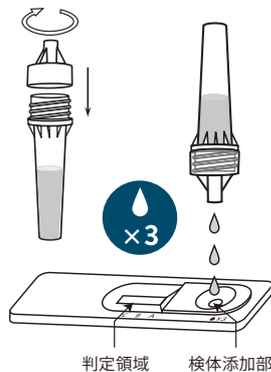
### 2 綿棒を入れ回転させる

内容液に検体採取後の綿球部分を浸し、検体抽出容器の外側から綿球を指で押さえながら、5回以上回転させます。検体抽出容器の外側から綿球を指で押さえながら引き上げ、検体を絞り出します。



### 3 フィルター付ノズルを付け、3滴滴下する

検体抽出容器にフィルター付ノズルを取り付けます。試料液3滴をテストデバイスの検体添加部に滴下します。5分後に判定領域を観察し、各ラインの有無により判定します。



## 判定法

5分後に判定領域を観察し、ラインの有無によって判定してください。

### A型陽性

A型インフルエンザライン (A) に赤色、コントロールライン (C) に緑色のラインを認めた場合。



### B型陽性

B型インフルエンザライン (B) に青色、コントロールライン (C) に緑色のラインを認めた場合。



### 陰性

コントロールライン (C) にのみ緑色のラインを認めた場合。



### 判定不能 (再検査)



コントロールライン (C) に緑色のラインが認められなかった場合は、たとえA型インフルエンザライン (A) に赤色、またはB型インフルエンザライン (B) に青色のラインが認められたとしても検査は無効です。別のテストデバイスを用いて再検査をしてください。

## 分離培養法との一致率<sup>※2</sup>

		全体一致率		検体数
		A型	B型	
鼻腔吸引液	A型	95.9%		342
	B型		96.2%	237
咽頭ぬぐい液	A型	92.4%		210
	B型		92.8%	152
鼻腔ぬぐい液	A型	92.9%		155
	B型		94.2%	171
鼻汁鼻かみ液	A型	87.2%		227
	B型		85.7%	210



## 既存体外診断用医薬品との相関性<sup>※2</sup>

	全体一致率			
	対照品1		対照品2	
	A型	B型	A型	B型
鼻腔吸引液	97.1%	98.8%	97.1%	96.8%
咽頭ぬぐい液	-	-	97.7%	95.7%
鼻腔ぬぐい液	95.2%	97.8%	-	-
鼻汁鼻かみ液	93.6%	94.6%	94.6%	92.9%

※2.社内資料に基づく

### 貯蔵方法・有効期間

貯蔵方法: 室温 (1~30°C) に保存

有効期間: 24箇月 (使用期限は外箱に記載)

### キット構成

テストデバイス	10枚
検体抽出液 (検体抽出容器入り)	10本
付属品	
滅菌綿棒	10本
フィルター付ノズル	10個
検体抽出容器立て	1個

### 包装単位

10テスト用

### 別売品

鼻かみ液採取用紙	50枚
滅菌綿棒FS (咽頭用)	50本

※詳細は添付文書を参照してください。

製造販売元

アボット ダイアグノスティクス メディカル株式会社

〒270-2214 千葉県松戸市松飛台357

(問い合わせ先)

フリーダイヤル: 0120-1874-86 (受付時間: 9:00~17:00 土、日、祝日を除く)

アボット ダイアグノスティクス メディカル株式会社 お客様相談室  
〒163-0807 東京都新宿区西新宿2-4-1

体外診断用医薬品 製造販売承認番号 22700AMX00720A01

© 2020 Abbott. All rights reserved. ここで表示される全ての商標はAbbott、およびそのグループ会社が保有する商標です。表示されている画像はイメージです。120005128-02 06/20

