

**この電子化された添付文書をよく読んでから使用して下さい。**

**体外診断用医薬品**

承認番号 30400EZX00035000

\*\* 2023年4月改訂（第3版）

\* 2023年2月改訂（第2版）

MIZUHO MEDY Co., Ltd.

SARSコロナウイルス抗原キット

# クイック チェイサー® SARS-CoV-2

## 【重要な基本的注意】

- 1) 本品で判定が陰性であっても、SARS-CoV-2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考し、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下さい。
- 3) 検査に用いる検体については、厚生労働省より公表されている「新型コロナウイルス感染症(COVID-19)病原体検査の指針」を参照して下さい。
- 4) 鼻腔ぬぐい液を検体とした場合、鼻咽頭ぬぐい液に比べ検出感度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下さい。
- 5) 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下さい。

## 【全般的な注意】

- 1) 本品は体外診断用であり、それ以外の目的に使用しないで下さい。
- 2) 電子添文以外の使用方法については保証を致しません。
- 3) 本品は目視及び専用機器「スマート QC リーダー®」の両方で判定が可能です。専用機器により判定する場合には、専用機器の電子添文及び取扱説明書に従って使用して下さい。

## 【形状・構造等(キットの構成)】

- 1) テストプレート
  - ・マウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体
  - ・マウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体結合金コロイド
- \*2) 抽出液  
界面活性剤を含む緩衝液
  - 注) クイック チェイサー® の下記品目の抽出液は共通試薬です。
    - ・インフルエンザウイルスキット クイック チェイサー® Flu A,B  
(製造販売承認番号: 21600AMZ00062000)
    - ・アデノウイルスキット クイック チェイサー® Adeno  
(製造販売承認番号: 21900AMX00935000)
    - ・RSウイルスキット クイック チェイサー® RSV  
(製造販売承認番号: 21900AMX00957000)
    - ・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  
クイック チェイサー® SARS-CoV-2/Flu  
(製造販売承認番号: 30300EZX00089000)
    - クイック チェイサー® SARS-CoV-2/Flu A,B  
(製造販売承認番号: 30300EZX00090000)
    - ・SARSコロナウイルス抗原キット クイック チェイサー® SARS-CoV-2  
(製造販売承認番号: 30400EZX00035000)
    - ・SARSコロナウイルス抗原キット、RSウイルスキット  
クイック チェイサー® SARS-CoV-2/RSV  
(製造販売承認番号: 30400EZX00055000)

## 【使用目的】

鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中のSARS-CoV-2抗原の検出(SARS-CoV-2感染の診断の補助)

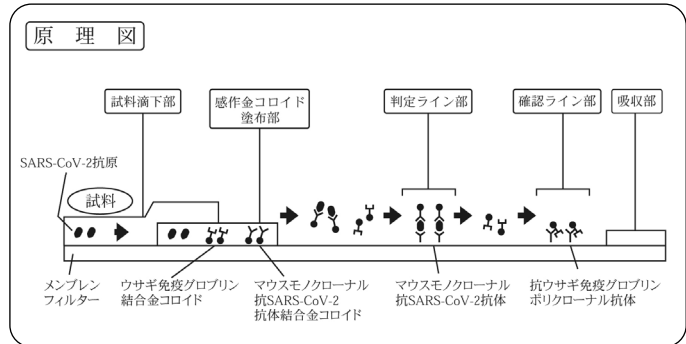
## 【測定原理】

「クイック チェイサー® SARS-CoV-2」は、イムノクロマト法(Immunochemical Assay)の原理に基づいたSARS-CoV-2抗原検出試薬です。

テストプレート内にセットされているメンブレンフィルター上の感作金コロイド塗布部にはマウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体結合金コロイドと確認ライン用のウサギ免疫グロブリン結合金コロイドが塗布されています。また、メンブレンフィルター上の判定ライン部にはマウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体が固相化され、確認ライン部には確認ライン用の抗ウサギ免疫グロブリン抗体が固相化されています。

試料中にSARS-CoV-2抗原が存在する場合、イムノクロマト法の原理により、試料滴下部から移動してきた試料中のSARS-CoV-2抗原はマウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体結合金コロイドと反応し、さらにマウスモノクローナル抗SARS-CoV-2抗体と反応することで判定ライン部で捕捉されます。その結果、判定ライン部に金コロイドによる赤紫色のラインが出現します。

また同時にウサギ免疫グロブリン結合金コロイドも移動して確認ライン部の抗ウサギ免疫グロブリン抗体に捕捉されるため、SARS-CoV-2抗原の存在の有無に関わらず確認ライン部に赤紫色のラインが出現します。



## 【操作上の注意】

- 1) 採取した検体は【用法・用量(操作方法)】の試料の調製に従いできる限り早く試料の調製を行い、検査に使用して下さい。
- 2) 試料を滴下する際には試料滴下部の中央へフィルター先端を約10mm程度離して液滴が出来るようにし、所定の量(3滴)を滴下して下さい。所定量以外の場合、正確な反応が行われないことがあります。
- 3) テストプレート及び抽出液は15~30°Cにしてから使用して下さい。
- 4) 偽陽性や偽陰性の原因となりますので判定時間を必ず守って下さい。
- 5) 妨害物質・妨害薬剤(+) 下記物質及び血液は下記濃度において、本品における判定への影響は認められませんでした。

アセチルサリチル酸(5mg/mL)  
イブプロフェン(5mg/mL)  
ジフェンヒドラミン塩酸塩(5mg/mL)  
オキシメタゾリン塩酸塩(5mg/mL)  
デキストロメトルファン臭化水素酸塩(5mg/mL)  
フェニレフリン塩酸塩(5mg/mL)  
市販かぜ薬 (アセトアミノフェン濃度 5mg/mL)  
市販点鼻薬① クロモグリク酸ナトリウム、  
クロルフェニラミンマレイン酸塩、  
ナファゾリン塩酸塩含有(10%)  
市販点鼻薬② ケトチフェンマル酸塩含有(10%)  
吸入剤① サルブタモール硫酸塩含有(10%)  
吸入剤② ブロムヘキシン塩酸塩含有(10%)  
口腔内消炎剤 アズレンスルホン酸ナトリウム含有(10%)  
血液(1%)

なお、1%以上の血液が混入した試料では判定に影響を及ぼす事がありますので、再度、検体を採取し直して下さい。

## 6) 交差反応性(+)

以下のウイルス及び細菌との交差反応は認められませんでした。

<ウイルス>

Influenza virus A	Influenza virus B
Adenovirus (Type 1)	Adenovirus (Type 2)
Adenovirus (Type 3)	Adenovirus (Type 4)
Adenovirus (Type 5)	Adenovirus (Type 6)
Adenovirus (Type 7)	Adenovirus (Type 11)
Coxsackievirus A9	Coxsackievirus B5
Human Echo virus 9	Herpes simplex virus type 1
Mumps virus	Parainfluenza virus 1
Rhinovirus 8	Human Metapneumovirus
Respiratory syncytial virus	

<細菌>

Bordetella pertussis	Candida albicans
Haemophilus influenzae	Klebsiella pneumoniae
Listeria monocytogenes	Moraxella catarrhalis
Mycoplasma pneumoniae	Pseudomonas aeruginosa
Serratia marcescens	Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis	Streptococcus agalactiae (Group B)
Streptococcus mutans	Streptococcus pneumoniae
Streptococcus pyogenes (Group A)	

他のコロナウイルスとの反応性

- 以下のコロナウイルスとの反応性は認められませんでした。  
Human coronavirus 229E ( $1.0 \times 10^6$  TCID<sub>50</sub>/mL)
  - 以下の組換えコロナウイルス抗原との反応性は認められませんでした。  
MERS-CoV(1 $\mu$ g/mL)  
HCoV-OC43(1 $\mu$ g/mL)  
HCoV-NL63(1 $\mu$ g/mL)  
HCoV-HKU1(1 $\mu$ g/mL)
- なお、SARS-CoVについては交差反応が認められました。

## \*【用法・用量(操作方法)】

本品は目視及び専用機器の両方で判定が可能です。

「検体の採取方法」、「試料の調製」は目視及び専用機器共通です。

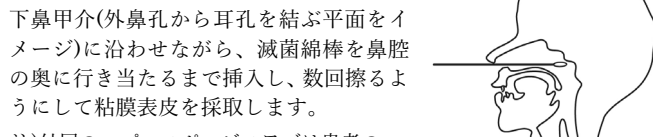
## ●検体の採取方法

### 1) 検体採取の準備

- 滅菌綿棒：キット付属のニプロスポンジスワブをご使用下さい。
- 抽出液：そのままご使用下さい。

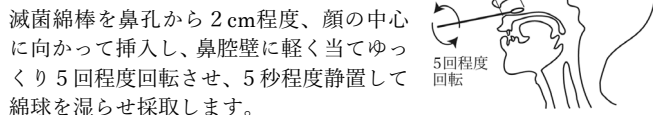
### 2) 検体の採取方法

#### ① 鼻咽頭ぬぐい液：

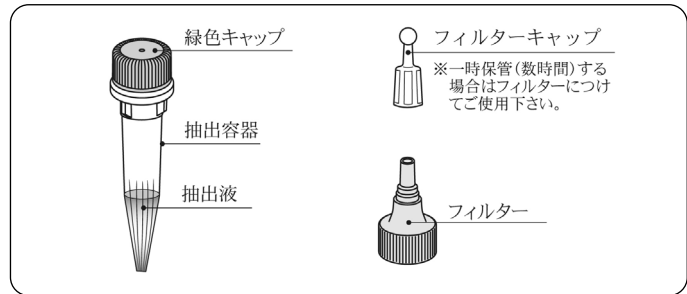


注)付属のニプロスポンジスワブは患者の負担が少ない様、弾力性のあるプラスチック軸を採用しております。患者の負担が少ない半面、鼻腔壁部の炎症部位に綿棒の先端が接触していない、又は接触しても強く擦過出来ていないために、十分な量のウイルス抗原が採取できない場合があります。炎症部位を擦過できるよう、綿棒先端部を確実に鼻腔壁部に接触させて採取下さい。

#### \*② 鼻腔ぬぐい液：



## ●抽出容器各部名称



## \*●試料の調製

本品で調製した試料と他のクイック チェイサー®での試料相互使用の関係は下記のとおりです。

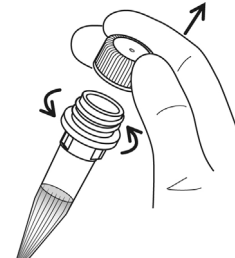
製品名	検体	鼻咽頭ぬぐい液	鼻腔ぬぐい液 <sup>※2</sup>
SARS-CoV-2	○	○	
Flu A,B	○	○	
Adeno	○ <sup>※1</sup>	×	
RSV	○ <sup>※1</sup>	×	

適用検体：○

※1 使用目的は「鼻腔ぬぐい液」として承認

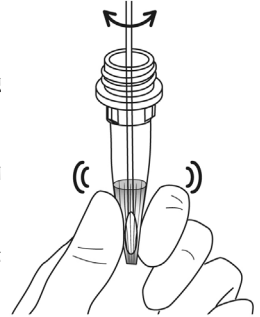
※2 滅菌綿棒を鼻孔から2cm程度挿入し、採取した鼻腔ぬぐい液

- 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。

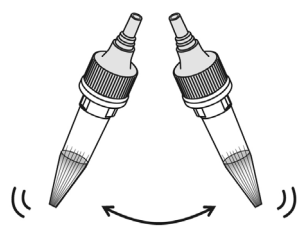
綿球部表面が容器の内側に軽く接触する程度に容器外側から綿球をはさむ様に押さえて下さい。



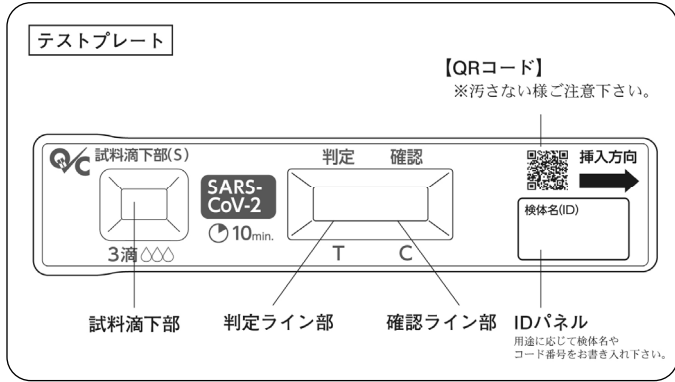
綿棒を5回程度左右に回転させ、抽出容器の側面及び底面にこすりつけて下さい。

容器の側面に綿球部を押しあてながら液をしぼりだし、綿棒を取り出してください。

- 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。

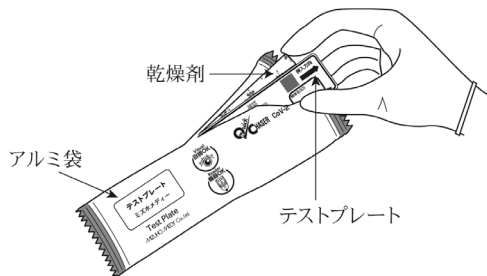
### 2) 測定操作法

\*①アルミ袋からテストプレートを取り出して下さい。

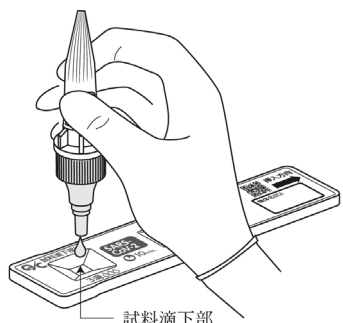
同梱されている乾燥剤は取り除いて下さい。

注)検体名を記入する際はQRコードを汚さないように

注意して下さい。



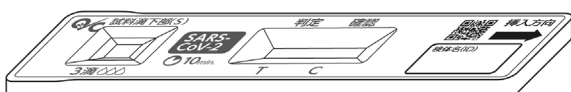
②調製した試料の入った抽出容器から試料3滴(約110μL)を  
テストプレートの試料滴下部にフィルターの先端が滴下口部に  
接触しないようにして、垂直に滴下して下さい。



### \*<目視判定の場合>

③-1 15~30°Cで静置して反応させて下さい。

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



## \*<専用機器による判定の場合>

③-2 専用機器にて判断ライン部及び確認ライン部に出現するライ  
ンを読み取り判定する方法です。

テストプレートの挿入方向を確認の上、「モード1」もしくは  
「モード2」の操作方法に従い測定して下さい。

注)

- ・テストプレートにはラベル等は貼付けないで下さい。
- ・テストプレートを挿入する際に試料滴下部に触れないよう  
に注意して下さい。
- ・試料がこぼれたり、機器内に飛散したりしないよう、テス  
トプレートを水平に保って挿入して下さい。
- ・テストプレートを奥まで挿し込んで下さい。



### ●モード1[ヨミトリ] の操作方法

反応時間経過後のテストプレートを判定するモードです。

i) 15~30°Cで静置して反応させて下さい。

ii) 10分後にテストプレートを専用機器のテストプレート挿入口に  
挿入します。

iii) 専用機器内部で判断ライン部及び確認ライン部に出現するライ  
ンを読み取ります。

### ●モード2[ジドウソクタイ] の操作方法

試料滴下後のテストプレートを専用機器内で自動的に判定するモ  
ードです。

i) 試料滴下後、直ちにテストプレートを専用機器のテストプレート  
挿入口に挿入します。

ii) 自動で測定が開始され、専用機器内部で1分毎に判断ライン部及  
び確認ライン部に出現するラインを読み取ります。

※環境温度が15°C未満の低温時には、テストプレートの温度が  
15~30°Cとなる様に制御されます。(モード2のみの機能)

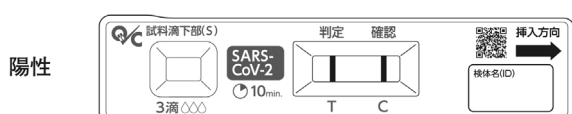
## 【測定結果の判定法】

### \*<目視判定>

テストプレートの判断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»

判断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»

判断ライン部及び確認ライン部ともにラインが出現しない場合、又は  
判断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。



#### \*<専用機器による判定>

モード1[ヨミトリ]、モード2[ジドウソクテイ]とともに、専用機器によるラインの読み取り結果をもとに<目視判定>の判定法に従って自動で判定されます。

判定及び機器の画面表示はモード1[ヨミトリ]、モード2[ジドウソクテイ]共通です。

判定	機器画面表示
陽性	COV-2 : +
陰性	COV-2 : -
再検査	COV-2 : * # 03

\*エラーコード#03：確認ラインが検出されない場合のエラーです。

\*エラーコード#03以外のエラーコードについては、専用機器の取扱説明書をご確認下さい。

#### ●判定上の注意

- 1)試料滴下後10分より前でも判定ライン部と確認ライン部にラインが出現した場合、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SARS-CoV-2感染の診断の補助となるものです。検体中のSARS-CoV-2抗原の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SARS-CoV-2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)目視判定と専用機器による判定の結果が一致しない場合があります。その場合には、両方の結果や臨床症状、その他の検査結果等から総合的に判断して下さい。
- \*4)専用機器による判定では、テストプレートの確認ライン部や判定ライン部に傷がある場合や異物（ほこり）が付着している場合、誤ってラインとして検出されることがあります。
- \*5)専用機器による判定においてモード1[ヨミトリ]で使用する場合には、必ず試料滴下10分後に測定を行って下さい。10分以内に測定した場合、正しい結果が得られない可能性があります。

#### 【臨床的意義】(†)

本品は簡単な操作で迅速にSARS-CoV-2抗原の検出が可能であり、SARS-CoV-2感染の診断の補助として有用であると考えます。

#### (臨床性能試験の概要)

- 1)国内臨床保存検体(輸送培地に懸濁された鼻咽頭ぬぐい液)を用いたRT-PCR法<sup>1)</sup>との相関性試験成績

RT-PCR法	本 品			
		陽性	陰性	計
陽性	56	17	73	
陰性	0	102	102	
計	56	119	175	

陽性一致率：76.7%(56/73)

陰性一致率：100%(102/102)

全体一致率：90.3%(158/175)

保存検体のうち、RT-PCR法陽性となった検体についてウイルスRNA量により層別した陽性一致率は下記の通りでした。

ウイルスRNA量 (RNAコピー/テスト)	本品陽性数/検体数 (陽性一致率)
100,000以上	26/26 (100%)
10,000～100,000	20/20 (100%)
1,600～10,000	10/12 (83.3%)
400～1,600	0/1 (0.0%)
400未満	0/14 (0.0%)

1,600コピー/テスト以上の検体に対する陽性一致率は、96.6%(56/58)、400コピー/テスト以上の検体に対する陽性一致率は、94.9%(56/59)でした。

- 2)国内臨床保存検体(輸送培地に懸濁された鼻腔ぬぐい液)を用いたRT-PCR法との相関性試験成績

RT-PCR法	本 品			
		陽性	陰性	計
陽性	22	25	47	
陰性	0	113	113	
計	22	138	160	

陽性一致率：46.8%(22/47)

陰性一致率：100%(113/113)

全体一致率：84.4%(135/160)

保存検体のうち、RT-PCR法陽性となった検体についてウイルスRNA量により層別した陽性一致率は下記の通りでした。

ウイルスRNA量 (RNAコピー/テスト)	本品陽性数/検体数 (陽性一致率)
100,000以上	0/0
10,000～100,000	16/18 (88.9%)
1,600～10,000	6/10 (60.0%)
400～1,600	0/4 (0.0%)
400未満	0/15 (0.0%)

1,600コピー/テスト以上の検体に対する陽性一致率は、78.6%(22/28)、400コピー/テスト以上の検体に対する陽性一致率は、68.8%(22/32)でした。

## 【性能】

### 1) 性能

#### ① 感度試験

自家陽性管理検体<sup>注1)</sup>を測定した場合、陽性反応を示す。

#### ② 正確性試験

・自家陽性管理検体を測定した場合、陽性反応を示す。

・自家陰性管理検体<sup>注2)</sup>を測定した場合、陰性反応を示す。

#### ③ 同時再現性試験

・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。

・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。

注1) SARS-CoV-2管理抗原液を較正用基準物質の400 pg/mL相当となる  
ように自家陰性管理検体で希釈したもの。

注2) 抽出液

#### ④ 最小検出感度(検出限界)

リコンビナントSARS-CoV-2抗原 100 pg/mL

### 2) 較正用の基準物質(標準物質)

リコンビナントSARS-CoV-2抗原

## 【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 全ての試料(検体)は感染性があるものとして十分に注意して取り扱って下さい。

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 付属のフィルター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 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を使用して下さい。

⑩ 付属のニプロスpon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pon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。

⑲ 付属のニプロスponジスワップは患者の負担が少い様、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、又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。

⑳ 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。

㉑ 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。

### 3) 廃棄上の注意

① 全ての試料(検体)は感染性があるものとし、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)又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°C、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°C)

・有効期間：18ヵ月(使用期限は外装に記載)

## 【包装単位】

クイック チェイサー® SARS-CoV-2 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ジスワップ(届出番号：27B1X0004500092) ..... 10本

フィルター(抽出液用) ..... 10個

フィルターキャップ ..... 10個

## 【主要文献】

1) 国立感染症研究所：病原体検出マニュアル 2019-nCoV Ver.2.9.1

### 文献請求及びお問い合わせは

株式会社 ミズホメディー 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

「スマート QC リーダー」、「クイック チェイサー」は(株)ミズホメディーの登録商標です。

† クイック チェイサー® SARS-CoV-2/Flu A,BのSARS-CoV-2検出系のデータに基づく。

製造販売元 株式会社ミズホメディー<sup>®</sup>  
佐賀県鳥栖市藤木町5番地の4