

インフルエンザウイルスキット チェックFlu A・B®

ご使用の際は、添付文書をよくお読みください。

【重要な基本的注意】**

1. インフルエンザウイルス感染の診断は、本製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て総合的に判断してください。
2. 咽頭ぬぐい液を検体とした場合、鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液に比べ検出感度が低い傾向にあるので、検体の採取方法にご留意ください。
3. 鼻汁鼻かみ液を検体とした場合、検体量が少ない場合や適切な検体採取が行われていない場合には、正しい検査結果が得られない可能性がありますので、検体の量、採取方法には十分注意してください。

【全般的な注意】**

1. 本製品は、体外診断用のみに使用し、それ以外の目的では使用しないでください。
2. 確定診断は、他の関連する検査結果や臨床症状等に基づいて総合的に判断してください。
3. 本添付文書に記載された用法・用量及び注意事項に従って使用してください。記載された操作方法及び使用目的以外での使用については結果の信頼性を保証いたしかねます。
4. 検体抽出液にはアジ化ナトリウム等が含まれていますので、誤って目や口に入ったり皮膚に付着し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ください。
5. テストプレートは吸湿すると品質が劣化し、正確な結果が得られませんので、アルミ袋を開封後直ちに使用してください。
6. 感染の危険があるものとして注意してください。

【形状・構造(キットの構成)】**

〔内容〕 **テストプレート**

成分

- 抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体 (マウス)
- 金コロイド標識抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体 (マウス)
- 抗B型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体 (マウス)
- 金コロイド標識抗B型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体 (マウス)

検体抽出液

界面活性剤、緩衝剤、0.09%アジ化ナトリウムを含有
注) 検体抽出液は以下の2品目で共通して使用可能です。
適用検体(○)と試験液の相互使用(↔)を下記に示します。
販売名:チェックMR-COV19(SARSコロナウイルス抗原キット)
販売名:チェックFlu A・B(インフルエンザウイルスキット)

検体	Flu	SARS-CoV-2
鼻咽頭ぬぐい液	○ ↔ ○	○
鼻腔ぬぐい液	○ ↔ ○	○
鼻腔吸引液	○	×
咽頭ぬぐい液	○	×
鼻汁鼻かみ液	○	×

具体的な検体の採取部位等は、各キットの添付文書をご参照ください。

付属品

- 滅菌綿棒
- ノズル(フィルター付き)

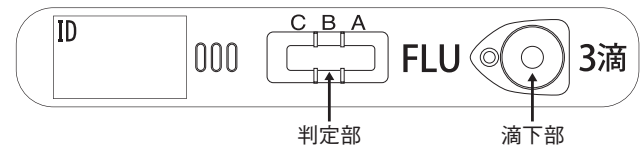
【使用目的】**

鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液又は鼻汁鼻かみ液中のA型インフルエンザウイルス抗原及びB型インフルエンザウイルス抗原の検出(インフルエンザウイルス感染の診断補助)

【測定原理】**

〈測定原理〉

本製品は、金コロイドクロマト免疫測定法により鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液又は鼻汁鼻かみ液中のA型インフルエンザウイルス及びB型インフルエンザウイルスを1つのプレートで検出するものです。

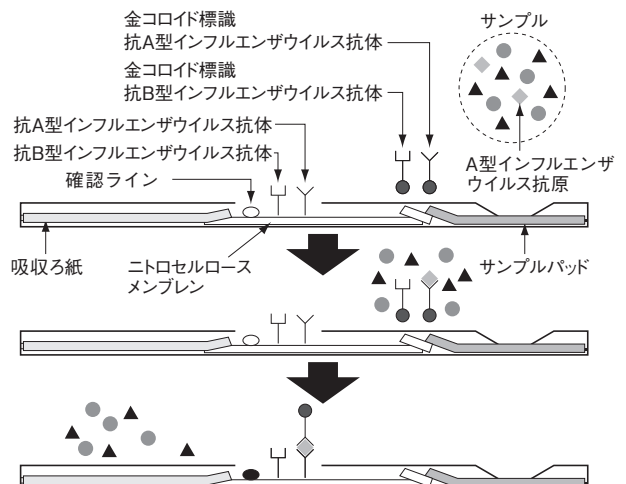


鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液又は鼻汁鼻かみ液中にA型インフルエンザウイルス(又はB型インフルエンザウイルス)が存在する場合、A型インフルエンザウイルス(又はB型インフルエンザウイルス)が毛細管現象により、テストプレートの金コロイド粒子に標識された抗A型インフルエンザウイルス抗体(又は抗B型インフルエンザウイルス抗体)と結合し、更にこの結合体がろ紙の判定部の部分でライン上に各々に固定化された抗A型インフルエンザウイルス抗体(又は抗B型インフルエンザウイルス抗体)に捕捉され、A型インフルエンザウイルス(又はB型インフルエンザウイルス)が2つの抗体にはさまれた形の複合体を形成します。いわゆるサンドウィッチ法として総称される測定原理です。

その結果、ニトロセルロースメンブレン上に金コロイド粒子が付着する形となり、判定部の抗A型インフルエンザウイルス抗体固定化部位(又は抗B型インフルエンザウイルス抗体固定化部位)に赤紫色のラインが現れます。また、A型インフルエンザウイルスとB型インフルエンザウイルスが同時に検出された場合には、判定部([A]と[B])に赤紫色のラインが2本現れることがあります。

一方、鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液又は鼻汁鼻かみ液中にA型インフルエンザウイルス又はB型インフルエンザウイルスが存在しない場合は、判定部[A]と[B]にラインが現れません。

最後に、A型インフルエンザウイルス又はB型インフルエンザウイルスが存在するか否かにかかわらず、検体が毛細管現象によって移動することにより、判定部[C]に確認ラインが認められます。これにより、検査が正常に行われたことを確認できます。



チェック Flu A-B®

〈特徴〉**

1. インフルエンザウイルスのA型、B型の型別判定が1つのテストプレートで検出可能です。
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の核タンパクを認識する特異性の高いモノクローナル抗体を使用しています。
3. 測定操作は、1ステップで簡便であり、迅速(陽性は3～5分、陰性は5分)に結果が得られます。
4. 検体液を滴下し、目視で判定するだけの簡易キットですので、特別な測定機器を必要としません。

【操作上の注意】**

〈測定試料採取時の注意事項〉

1. 採取した検体は、保存せずできる限り早く下記の【用法・用量(操作方法)】に従い調製を行ってください。
2. 採取した検体は、夾雑物等の除去は感度を低下させるおそれがありますので、測定を行う前に遠心分離しないでください。
3. 咽頭ぬぐい液の採取時には、だ液に触れないように注意してください。
4. 検体採取時、滅菌綿棒に鼻汁が塊として多量についた場合は、ガーゼ等で軽く塊を取り除いてください。但し、滅菌綿棒の先端部分の表面に付着した粘膜表皮を検体としますので、強く拭き取ることは避けてください。
5. 検体の粘性が高い場合、ノズル(フィルター付き)が目詰まりを起こし、無理に力を加えますとノズル(フィルター付き)がはずれ、検体が飛び散る可能性がありますのでご注意ください。尚、ノズル(フィルター付き)が目詰まりを起こした場合は、生理食塩水で2倍程度薄めてから滴下するか、別のノズル(フィルター付き)に取り換えてください。
6. 滅菌綿棒を使用する場合、力を入れすぎたり強く押ししたりして、軸を折らないようにご注意ください。検体採取時に軸部分を回し過ぎて過度にねじれ負荷がかからないようにしてください。また事前に軸を折り曲げたり、たわませたりして使用しないでください。

【用法・用量(操作方法)】**

A) 試薬の調製方法

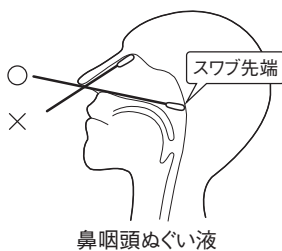
試薬の調製は、不要です。但し、冷蔵庫で保管されていた場合は、室内温度に戻してから使用してください。

B) 検査実施に必要な器具・試薬・試料等

判定時間を測定するための時計又はタイマー、吸引トラップ、吸引ポンプなどの装置、粘性が高い検体を希釈するための生理食塩水

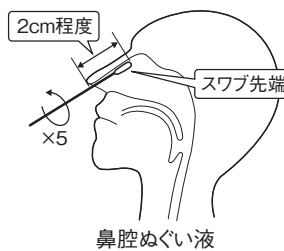
C) 測定(操作)法

①鼻咽喉ぬぐい液



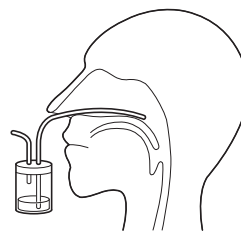
- 1) キット付属の滅菌綿棒を鼻介に沿わせながら、鼻咽喉までしっかり挿入し、数回擦るようしてから粘膜表皮を採取します。
- 2) 検体抽出液を飛び散らせないように検体抽出容器のキャップを取り除いてください。
- 3) 検体を採取した滅菌綿棒を検体抽出容器内の検体抽出液に浸します。検体抽出容器の外側から滅菌綿棒を指で数回つまんだり上下させて検体抽出液を滅菌綿棒に充分浸透させた後、しごく様に滅菌綿棒を引き抜きます。この液体を検体液とします。
- 4) 調製した検体液の入った検体抽出容器にキット付属のノズル(フィルター付き)をしっかりと挿入してください。

②鼻腔ぬぐい液



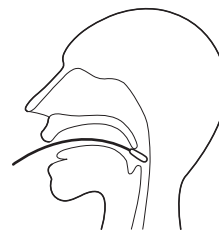
- 1) キット付属の滅菌綿棒を鼻腔部分(鼻腔から2cm程度の部分)に挿入し、挿入後、滅菌綿棒を5回程度回転させながら擦るようにして粘膜表皮を採取します。
- 2) 検体抽出液を飛び散らせないように検体抽出容器のキャップを取り除いてください。
- 3) 検体を採取した滅菌綿棒を検体抽出容器内の検体抽出液に浸します。検体抽出容器の外側から滅菌綿棒を指で数回つまんだり上下させて検体抽出液を滅菌綿棒に充分浸透させた後、しごく様に滅菌綿棒を引き抜きます。この液体を検体液とします。
- 4) 調製した検体液の入った検体抽出容器にキット付属のノズル(フィルター付き)をしっかりと挿入してください。

③鼻腔吸引液



- 1) 吸引トラップの一方のチューブを吸引ポンプに、他方のチューブを鼻腔最奥部にしっかりと挿入します。吸引ポンプを使用して鼻腔液を吸引トラップに採取します。
- 2) 鼻腔吸引液0.5mLを生理食塩水(又は輸送培地)1mLに懸濁します。
※粘性が高い場合や検体量が少なく検体採取がうまく行えない場合は、生理食塩水1mL加えて採取してください。
- 3) 検体抽出液を飛び散らせないように検体抽出容器のキャップを取り除いてください。
- 4) 検体抽出容器に懸濁液0.5mL(検体抽出容器の中ほどの目安線)を加え十分に混合したものを検体液とします。
- 5) 調製した検体液の入った検体抽出容器にキット付属のノズル(フィルター付き)をしっかりと挿入してください。

④咽頭ぬぐい液



- 1) 滅菌綿棒を口腔から咽頭にしっかりと挿入し、咽頭後壁、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。
- 2) 検体抽出液を飛び散らせないように検体抽出容器のキャップを取り除いてください。
- 3) 検体を採取した滅菌綿棒を検体抽出容器内の検体抽出液に浸します。検体抽出容器の外側から滅菌綿棒を指で数回つまんだり上下させて検体抽出液を滅菌綿棒に充分浸透させた後、しごく様に滅菌綿棒を引き抜きます。この液体を検体液とします。
- 4) 調製した検体液の入った検体抽出容器にキット付属のノズル(フィルター付き)をしっかりと挿入してください。

⑤鼻汁鼻かみ液検体

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、検体採取用紙(非浸潤性で100cm²程度のもの)を手渡し、それに患者自身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十分量拭い取ります。以下は、①鼻咽頭ぬぐい液の2)~4)を参照ください。
 注意)検体採取用紙に採取した鼻汁の量が、滅菌綿棒の先端スワブ部分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、他の方法で、採取した検体を用いて検査を行ってください。

D)検体取り扱い上の注意

- ①鼻汁鼻かみ液検体は自分で鼻のかめない乳幼児や鼻腔内が乾燥している患者には使用できません。また採取できた場合でも、検体の量や状態により、検査結果に影響を及ぼす可能性がありますので、検体使用時には十分注意してください。
- ②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ください。

操作方法**

1. 調製した試料の入った検体抽出容器にキット付属のノズル(フィルター付き)をしっかりと挿入してください。
2. テストプレートアルミ袋から取り出し、水平なところに置きます。
3. 検体抽出容器の中程をつまみ、テストプレートの中程に試料を3滴滴下します。この時、検体抽出容器は垂直を保持し、ノズルの先が試料滴下部に触れないように注意してください。(判定部に滴下しないでください。試料を判定部に滴下したテストプレートは使用できません。)
4. テストプレートの判定部の発色を観察して、判定を行ってください。

【測定結果の判定法】**

陽性：A型インフルエンザウイルス陽性

3～5分後に、判定部[A]の部分に赤紫色のラインが認められ、かつ判定部[C]のラインも認められた場合

B型インフルエンザウイルス陽性

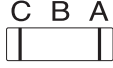

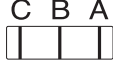



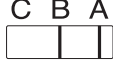
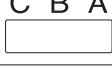
3～5分後に、判定部[B]の部分に赤紫色のラインが認められ、かつ判定部[C]のラインも認められた場合

A型インフルエンザウイルス及びB型インフルエンザウイルス陽性

3～5分後に、判定部[A]及び[B]の部分に赤紫色のラインが認められ、かつ判定部[C]のラインも認められた場合

陰性：5分後に判定部[A]及び[B]にラインが認められず、判定部[C]のラインのみ認められた場合

再検査：判定部[C]に赤紫色のラインが認められない場合、測定操作の問題やあるいは試薬の品質上の問題が考えられます。別のテストプレートで検査をやり直してください。

判定部	判定
	A型インフルエンザウイルス陽性
	B型インフルエンザウイルス陽性
	A型インフルエンザウイルス及びB型インフルエンザウイルス陽性
	陰性
	再検査
	
	
	

◆判定結果に係る注意**

1. 試料を滴下してから5分経過しても判定部[A]又は[B]にラインが認められない場合には陰性と判定してください。免疫クロマトグラフィーの特性により、判定時間の5分以降も検出限界付近の抗原が含まれる検体や検体の性状等によってラインが出現する場合があります。
2. 診断は本製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等に基づいて総合的に判断してください。
3. 判定部[C]に赤紫色の確認ラインが認められない場合は、測定操作が不適当であるか、試薬が劣化している可能性がありますので、別のテストプレートで再検査を行ってください。
4. 判定時間を過ぎたテストプレートについては乾燥などにより結果が変化する場合があるので判定に使用しないでください。検体によっては抗原が存在しなくても非特異的反応等の影響により、判定時間の5分以降にラインが出現することが稀にあります。
5. 判定部に、未使用の状態でも赤色の点状の物が見えることがありますが、判定への影響はありません。
6. 検体などの影響により、稀に判定部の外辺付近に赤紫色のライン様のものが現れることがありますが、判定に影響はありません。
7. 検体採取量が過剰の場合や検体の粘性が高い場合、ラインの発色が弱い、または、出現が遅くなったりすることがあります。このような場合は検体液を検体抽出液又は生理食塩水で希釈して、再検査してください。
8. 判定時間5分で陰性と判定されても、インフルエンザウイルス感染を否定するものではありません。
9. 検体によっては抗原が存在しなくても非特異的反応等の影響により、判定時間5分を越えても判定部[A]又は[B]にラインが出現することが稀にあります。
10. ラインの濃さや太さにムラがあるものや途切れがあるものもラインとしては有効です。

チェックFlu A-B®

【性能】**
(性能)

①感度試験

A型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールを試料として試験するとき、A型インフルエンザウイルス陽性が確認される。また、B型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールを試料として試験するとき、B型インフルエンザウイルス陽性が確認される。陰性コントロールを試料として試験するとき、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共に陰性が確認される。

②正確性試験

A型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール、弱陽性コントロールを試料として試験するとき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールはA型インフルエンザウイルス陽性が確認される。また、B型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール、弱陽性コントロールを試料として試験するとき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールはB型インフルエンザウイルス陽性が確認される。陰性コントロールは、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共に陰性が確認される。

③同時再現性試験

A型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール、弱陽性コントロールを試料として、3回同時に測定するとき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールは全例A型インフルエンザウイルス陽性が確認される。また、B型インフルエンザウイルスにつき、陽性コントロール、弱陽性コントロールを試料として、3回同時に測定するとき、陽性コントロール及び弱陽性コントロールは全例B型インフルエンザウイルス陽性が確認される。陰性コントロールを試料として3回同時に測定するとき、全例、A型インフルエンザウイルス及びB型インフルエンザウイルス陰性が確認される。

④最小検出感度

A型インフルエンザウイルス：3.0×10⁵ TCID₅₀/mL
B型インフルエンザウイルス：1.5×10⁶ TCID₅₀/mL

⑤交差反応性試験

1) インフルエンザウイルス以外のウイルス
Adenovirus 3, Adenovirus 5, Coxsackievirus B5, Coxsackievirus B6, Human herpesvirus 1, Enterovirus 71, Measles virus, Human respiratory syncytial virus, Coxsackie virus A6, Human Rhinovirus 14, Enterovirus D68, ECHO virus 5
との交差反応は認められなかった。

2) 組換えコロナウイルス抗原との反応性
HCoV-229E, HCoV-NL63, HCoV-OC43, HCoV-HKU1, SARS-CoV (NP), SARS-CoV-2(NP) 2019-nCoV, SARS-CoV-2(NP)B.1.1.7系統
との交差反応は認められなかった。

3) クラミジア及びマイコプラズマ
Chlamydia pneumoniae, *Chlamydia trachomatis*, *Mycoplasma pneumoniae*
との交差反応は認められなかった。

4) 細菌・真菌
Acinetobacter baumannii, *Bacteroides fragilis*, *Bordetella pertussis*, *Candida albicans*, *Candida glabrata*, *Eikenella corrodens*, *Enterococcus gallinarum*, *Escherichia coli*, *Aggregatibacter aphrophilus*, *Haemophilus influenzae*, *Haemophilus parainfluenzae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Moraxella catarrhalis*,

Neisseria gonorrhoeae, *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Serratia marcescens*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus agalactiae*(Group B), *Streptococcus mutans*, *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes* (Group A), *Streptococci*(Group C), *Streptococci*(Group F), *Streptococci*(Group G)
との交差反応は認められなかった。

〈相関性試験成績〉

鼻腔吸引液

		対照品			
		A陽性	B陽性	陰性	計
本製品	A陽性	10	0	0	10
	B陽性	0	26	0	26
	陰性	0	0	29	29
	計	10	26	29	65

A陽性一致率：100% (10/10) B陽性一致率：100% (26/26)
陰性一致率：100% (29/29) 全体一致率：100% (65/65)

鼻咽頭ぬぐい液

		対照品			
		A陽性	B陽性	陰性	計
本製品	A陽性	23	0	0	23
	B陽性	0	19	0	19
	陰性	0	0	37	37
	計	23	19	37	79

A陽性一致率：100% (23/23) B陽性一致率：100% (19/19)
陰性一致率：100% (37/37) 全体一致率：100% (79/79)

咽頭ぬぐい液

		対照品			
		A陽性	B陽性	陰性	計
本製品	A陽性	84	0	0	84
	B陽性	0	56	2	58
	陰性	12	1	67	80
	計	96	57	69	222

A陽性一致率：87.5% (84/96) B陽性一致率：98.2% (56/57)
陰性一致率：97.1% (67/69) 全体一致率：93.2% (207/222)

鼻汁鼻かみ液

A型インフルエンザ

B型インフルエンザ

		既承認医薬品 1					既承認医薬品 1		
		陽性	陰性	計			陽性	陰性	計
本品	陽性	65	4 ¹⁾	69	本品	陽性	19	9 ³⁾	28
	陰性	5 ²⁾	80	85		陰性	1 ²⁾	125	126
	計	70	84	154		計	20	134	154

A型：一致率：94.2% 感度：92.9% 特異度：95.2%
B型：一致率：93.5% 感度：95.0% 特異度：93.3%

¹⁾全例分離培養結果陽性 ²⁾全例分離培養結果陽性

³⁾全例分離培養結果陰性

A型インフルエンザ

		既承認医薬品 2		
		陽性	陰性	計
本品	陽性	69	0	69
	陰性	10 ⁴⁾	75	85
	計	79	75	154

B型インフルエンザ

		既承認医薬品 2		
		陽性	陰性	計
本品	陽性	18	10 ⁶⁾	28
	陰性	1 ⁵⁾	125	126
	計	19	135	154

A型：一致率：93.5% 感度：87.3% 特異度：100%

B型：一致率：92.9% 感度：94.7% 特異度：92.6%

⁴⁾うち4例は分離培養結果陰性 ⁵⁾分離培養結果陽性

⁶⁾全例分離培養結果陰性

ウイルス分離培養法との比較(鼻汁鼻かみ液)(%)

		陽性一致率	陰性一致率	全体一致率	検体数
鼻汁 鼻かみ液	A型	83.3 (65/78)	94.7 (72/76)	89.0 (137/154)	154
	B型	90.0 (18/20)	92.5 (124/134)	92.2 (142/154)	154

〈鼻腔ぬぐい液への培養ウイルス添加試験成績〉

検出限界(以下、LOD)付近の3濃度になるようにA型インフルエンザウイルス及びB型インフルエンザウイルスの培養液を、鼻腔ぬぐい液に添加し、本試験を実施しました。

培養ウイルス添加		試料中濃度 (TCID ₅₀ /mL)	検体数	本品 A型陽性数	本品 B型陽性数
A型 インフルエンザ ウイルス	1×LOD	3.12×10 ⁵	23	23	0
	2×LOD	6.24×10 ⁵	24	24	0
	4×LOD	1.25×10 ⁶	24	24	0
B型 インフルエンザ ウイルス	1×LOD	1.50×10 ⁶	24	0	24
	2×LOD	3.00×10 ⁶	23	0	23
	4×LOD	6.00×10 ⁶	23	0	23
未添加		0	24	0	0

【使用上又は取り扱い上の注意】**

◆取扱い上(危険防止)の注意

1. 全ての検体は感染の危険性があるものとして、十分に注意して取扱ってください。
2. 検査にあたっては、感染の危険性を考慮してマスク、手袋などの保護具を着用する等し、慎重に取扱ってください。
3. 検体抽出液には、界面活性剤や防腐剤としてアジ化ナトリウムが0.09%含まれています。皮膚に付着したり目等に入った場合には、直ちに多量の水で洗い流してください。必要に応じて、医師等の手当を受けてください。
4. 検体、試料等をこぼした場合は、次亜塩素酸ナトリウム、消毒用エタノール等ですみやかに消毒してください。

◆使用上の注意

1. 本製品は、鼻咽喉ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽喉ぬぐい液、鼻汁鼻かみ液を検体として、迅速に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を検出するための簡便法です。確定診断は、臨床症状やウイルスの分離培養の結果と合わせて総合的に判断してください。
2. 添付文書に記載された【用法・用量(操作方法)】に従って使用してください。
3. 品質の低下を防ぐため、高温多湿及び直射日光を避け、2～30℃で保存してください。

4. 本製品を冷蔵保存していた場合は冷蔵庫から出して30分以上放置し、室内温度に戻してからご使用ください。
5. テストプレートを使用する直前までアルミ袋は開封しないでください。また、開封後はすぐにお使いください。
6. テストプレートの滴下部及び判定部は直接手などで触れないでください。
7. キット付属のノズル(フィルター付き)を必ずご使用ください。
8. 同梱の検体抽出液をご使用ください。
9. 付属の滅菌綿棒に破損や折れ曲がり、部分的な白化、汚れがあった場合は使用しないでください。
10. 滅菌綿棒の軸が折れる可能性につながる為、次の様な使用方はしないでください。(滅菌綿棒の添付文書をお読みください。)
 - ・滅菌綿棒の軸部分(特に軸の細い部分)に力がかかり過ぎる、強く押す、過度のねじれ負荷がかかるような使い方
 - ・軸を曲げる、反らす、折るなど意図的な変更を加えること
11. 鼻腔挿入時に、通常より明らかに軸の挿入距離が短く、抵抗を感知する場合には、無理に挿入操作を続けしないでください。特に小児及び鼻腔狭小者においては、擦過時に軸にかかる抵抗が大きくなる可能性があるため、軸に力をいれて強く擦ったり、無理に回転させないでください。
12. 検体採取時、滅菌綿棒に鼻汁が塊として多量についた場合は、ガーゼ等で軽く塊を取り除いてください。但し、滅菌綿棒の先端部分の表面に付着した粘膜表皮を検体としますので、強く拭き取ることは避けてください。
13. 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。

◆廃棄上の注意

1. 測定に使用したテストプレートや滅菌綿棒、ノズル(フィルター付き)、検体抽出液の容器、試料の残り等は、感染の可能性のあるものとして、必ずオートクレーブ処理(121℃、20分)するか、0.1%次亜塩素酸ナトリウム溶液に1時間以上浸して処理してください。また、検体抽出容器は、ノズル(フィルター付き)をつけて廃棄することをお勧めします。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ください。
2. 検体抽出液には、防腐剤としてアジ化ナトリウムが0.09%含まれています。廃棄する際には、火気に注意し、酸や重金属に触れないように取扱いに注意して、大量の水と共に流してください。

【貯蔵方法、有効期間】**

保管方法：直射日光を避けて2～30℃の範囲で保存してください。

有効期間：24ヶ月(使用期限は外箱に記載)

【包装単位】

10テスト

【問い合わせ先】*

Meiji Seika ファルマ株式会社 くすり相談室

〒104-8002 東京都中央区京橋2-4-16

フリーダイヤル(0120)093-396 電話(03)3273-3539

FAX(03)3272-2438

チエック Flu A・B[®]

* 販売元 **Meiji Seika ファルマ株式会社**
東京都中央区京橋 2 - 4 - 16

ROHTO[®]
製造販売元 **ロート製薬株式会社**
大阪市生野区巽西1-8-1