



SARS コロナウイルス/インフルエンザウイルス 抗原定性検査キット

「Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag」製造販売承認取得と保険適用のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:佐野 嘉彦、以下「ニプロ」)は、日本国内において製造販売を予定している SARS コロナウイルス/インフルエンザウイルス 抗原定性検査キット「Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag」が、8月9日付にて製造販売承認取得および保険適用となりましたことをお知らせいたします。なお販売開始は2023年10月5日を予定しています。

今年の冬にも、新型コロナウイルスと季節性インフルエンザウイルスの同時感染による多数の発熱患者が生じる可能性があり、感染拡大時には診療・検査医療機関がひっ迫し、速やかな受診が困難になる等、医療現場の混乱が懸念されます。そこでこのような事態に備え、厚生労働省より新型コロナウイルスとインフルエンザウイルスの同時検出キットの備蓄・保管が推奨されております*1。

本製品はイムノクロマト法*2を用いて SARS-CoV-2 ウイルス、A 型インフルエンザウイルス抗原および B 型インフルエンザウイルス抗原を定性的に同時に検査する抗原定性検査キットです。PCR 法などと比べ測定時間が短く、鼻咽頭ぬぐい液または鼻腔ぬぐい液から簡便に検査結果を得ることができます。1 テスト入り、20 テスト入り包装製品ラインナップを取り揃え、幅広いニーズに応えてまいります。

ニプロはこれまで感染症対策製品としてやイオンレス®(次亜塩素酸水)「シーエルファイン®」やニプロ医療総合ネットワークシステム「ニプロハートライン™」などを販売してきました。今後とも、患者さまの QOL (Quality of life) 向上はもちろんのこと、より安全で、医療ニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

*1 事務連絡(令和4年10月17日付け):「季節性インフルエンザとの同時流行を想定した新型コロナウイルス感染症の検査体制の強化について(依頼)」

*2 イムノクロマト法…セルロース膜上に被検体が試薬を溶解しながらゆっくりと流れる性質(毛細管現象)を応用した免疫測定法で妊娠診断、インフルエンザ等で応用されている。

Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag



商品名: Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag

製造販売: ニプロ株式会社

分類: 体外診断用医薬品

製造販売承認番号: 30500EZX00042000

販売開始日: 2023年10月5日

参考価格(税抜): 1テスト包装 4,200円

20テスト包装 84,000円

お問い合わせ先

報道機関の皆さま: 広報担当

TEL 06-6310-6910

その他の皆さま : 検査商品開発・技術営業部

TEL 06-6310-6596

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)