



一般用 SARS コロナウイルス抗原・インフルエンザウイルス抗原キット

「Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag(一般用)」製造販売承認取得のお知らせ

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、一般用 SARS コロナウイルス抗原・インフルエンザウイルス抗原キット「Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag(一般用)」について、2024年8月7日付にて一般用検査薬(第一類医薬品)としての製造販売承認を取得しましたことを、お知らせいたします。なお、販売開始は2024年10月下旬以降を予定しています。

昨年同様、今冬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流行による感染拡大が懸念されています。厚生労働省より、医療ひっ迫を避けるため、家庭等において、「高齢者、基礎疾患を有する者、妊婦等重症化リスクの高い者や小学生以下の子ども」以外の者が発熱等の感冒症状を生じた場合にセルフチェックとして抗原定性検査キットにより自ら検査を実施できるようにすることで、適切な医療機関の受診等を図る旨の事務連絡が通知されております。*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。一般用検査薬(第一類医薬品)として薬局・ドラッグストアでの販売、薬剤師によるインターネット販売が可能であり、日本政府が推奨する自己検査に活用することができます。

ニプロはこれまで感染症対策製品としてイオンレス®(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、患者さんの 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12月9日付け):「新型コロナウイルス感染症・季節性インフルエンザ同時流行下における一般用新型コロナウイルス・インフルエンザウイルス抗原定性検査キットの販売時における留意事項について」: <https://www.mhlw.go.jp/content/001022692.pdf>

*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(一般用)



商品名:Vトラスト® SARS-CoV-2+Flu Ag(一般用)

製造販売:ニプロ株式会社

分類:一般検査薬/第一類医薬品

製造販売承認番号:30600EZ00023000

販売開始日:2024年10月下旬以降

参考価格(税抜):2,300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)