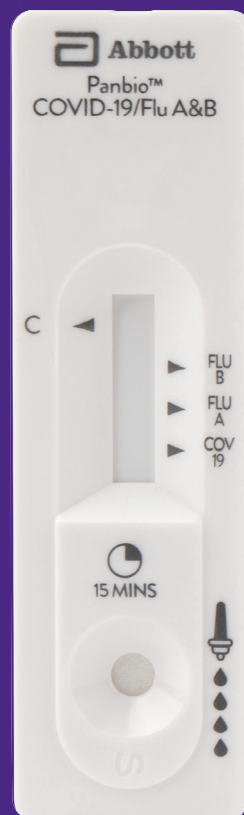


使用者向け使用の手引き

ご使用前に添付文書をよく読んでお使いください。

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

Panbio™ COVID-19/Flu A&B パネル（一般用）



目次	使用者向けの情報提供資料について	2
	キットの内容及び成分	2
	使用目的	2
	検査薬でわかること	2
	検査薬の使い方	3
	判定に関する注意	7
	受診方法の相談について	8
	廃棄に関する注意について	8
	お問い合わせ先	8

使用者向けの情報提供資料について

ご使用前に添付文書をよく読んでお使いください。

キットの内容及び成分

☐ テストデバイス (反応系に参与する成分)

抗SARS-CoV-2マウスモノクローナル抗体
抗A型インフルエンザウイルスマウスモノクローナル抗体
抗B型インフルエンザウイルスマウスモノクローナル抗体
抗SARS-CoV-2ヒトモノクローナル抗体結合金コロイド粒子
抗A型インフルエンザウイルスマウスモノクローナル抗体結合金コロイド粒子
抗B型インフルエンザウイルスマウスモノクローナル抗体結合金コロイド粒子

☐ 抽出液 (検体抽出容器)

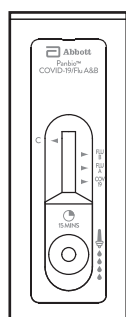
☐ 滴下ノズル (キャップ付)

☐ 滅菌綿棒

☐ 検体抽出容器立て (キット箱おもて面の丸い切り取り線から切り取って使用)

☐ 簡易操作ガイド

☐ チャック付き袋



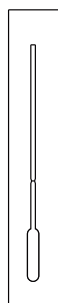
テストデバイス



抽出液
(検体抽出容器)



滴下ノズル



滅菌綿棒



検体抽出容器立て



簡易操作ガイド



チャック付き袋

使用目的

鼻腔ぬぐい液中のSARS-CoV-2抗原、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 (SARS-CoV-2感染疑い又はインフルエンザウイルス感染疑いの判定補助)

検査薬でわかること

本キットは、新型コロナウイルス抗原及びインフルエンザウイルス抗原を同時に検査するキットですが、ウイルス量が最大になる時期が異なる等、それぞれのウイルスの性質が異なることが知られています。そのため、本キットは以下の点に留意の上、判定結果を活用してください。

- ・発熱等の感冒症状がみられた場合にセルフチェックとして本キットを使用し、判定結果を踏まえて、お住まいの地域の自治体からの案内にしたがって適切に医療機関の受診等を行ってください。
- ・発症からの経過時間によって判定結果が変わりうるため、症状が出てから本キットを使用するまでの時間を記録し、医療機関の受診時に本キットの結果とあわせて医師に伝えてください。

※いずれの判定結果が陰性の場合でも、偽陰性 (過って陰性と判定されること) の可能性があります。

※特にインフルエンザは、発病初期はウイルス量が少なくウイルス抗原を検出できない場合があることが知られています。

検査薬の使い方

検査を実施する前に、時計又はタイマーを準備してください。

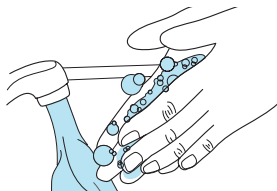
冷蔵保存していた場合は、検査の30分前に室内温度（15～30℃）に戻してください。室内温度に戻るまで、アルミ袋を開封しないでください。

- ・ご使用前に付属の添付文書をよく読んでお使いください。
- ・操作ビデオ（アニメーション）は、こちらをご確認ください。

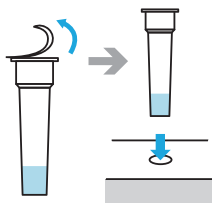


< 検査の準備 >

検査前に手指消毒又は手洗いをし、必ず手が乾いてから検査を行ってください。



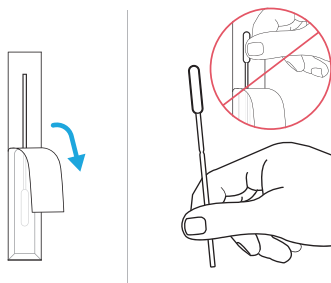
検体抽出容器立てを用意します。（キット箱おもて面の丸い切り取り線から切り取って使用）
抽出液の入った検体抽出容器を垂直に保ち、シールを開封し、検体抽出容器立てに差し込みます。



検体抽出容器に入っている液はこぼれないように気を付けてください。

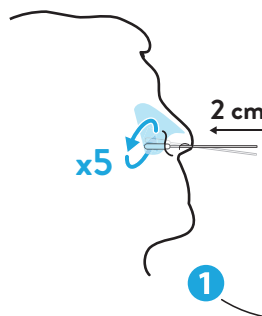
< 検体採取（鼻腔ぬぐい液の自己採取） >

①



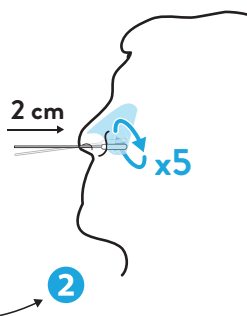
綿棒の先（綿球部分）を触らずに袋から取り出してください。

②



図のように鼻の穴にゆっくり綿棒を約2 cm挿入します。
綿棒を鼻の内壁に沿わせて少なくとも5回転させます。

③

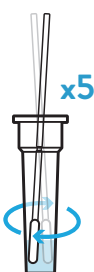


綿棒をゆっくりと取り出し、同じ綿棒でもう一方の鼻の穴から検体採取を繰り返します。検体採取後の綿棒が十分に湿っていることを確認してください。

< 試料調製 >

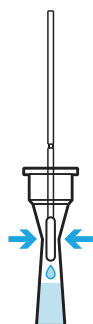
検体を採取後、速やかに試料調製を行ってください。

①



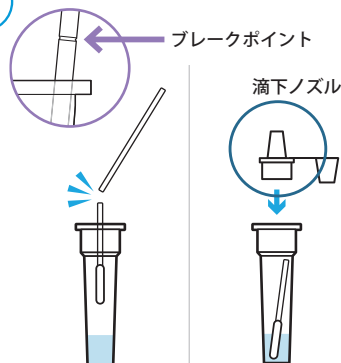
検体抽出容器立てから検体抽出容器を取り出し、抽出液に検体採取後の綿棒の綿球部分を浸し、管壁に押し付けながら、少なくとも5回は回転させます。

②



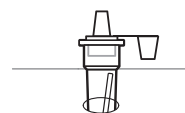
その後、検体抽出容器の外側から綿棒を指で押さえながら、検体を搾り出します。

③



検体抽出容器を片手でしっかりと持ちます。綿棒を持ち上げ綿棒の軸のブレイクポイントを確認し、ブレイクポイントで軸を折ります。綿棒は検体抽出容器に残し、折った軸は廃棄してください。そして滴下ノズルをしっかりと取り付けます。

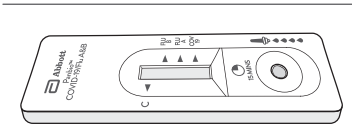
④



検体抽出容器立てに差し込みます。

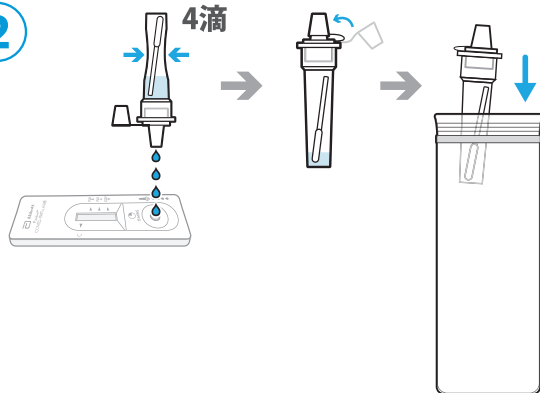
< 試料滴下 >

①



使用直前にアルミ袋からテストデバイスを取り出し、明所で平らな面に置きます。

②



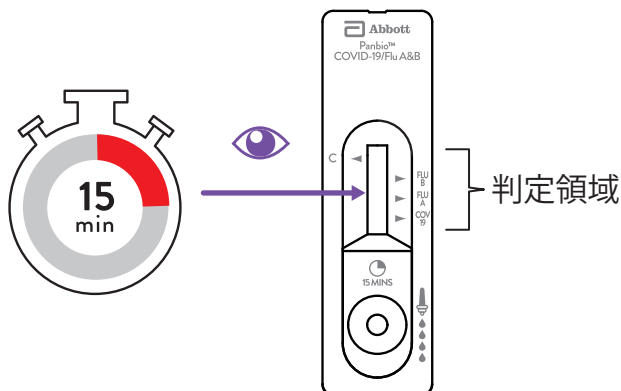
検体抽出容器の滴下ノズルから、試料液4滴をテストデバイスの検体添加部に垂直に滴下します。滴下終了後は、滴下ノズルのキャップをしめてください。使用済み検体抽出容器はチャック付き袋にいらしてください。



・反応が終了するまでテストデバイスを動かさないでください。

・検体抽出容器内での泡の発生は不正確な結果となる可能性があります。適切な液量が滴下できない場合は、滴下ノズルのつまりが考えられるため、つまりを取るため検体抽出容器を軽く振ってください。

③



タイマーをセットし、15分後にテストデバイスの判定領域を観察し、ラインの有無により判定します。15分前又は20分を過ぎたテストデバイスは判定に使用しないでください。

コントロールライン (C) は数分で認められることがありますがテストライン (COV19、FLU A、FLU B) がでるまでは15分ほどかかります。

15分前又は20分を過ぎた判定は正しくない可能性があります。

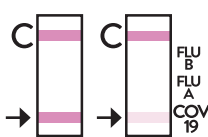
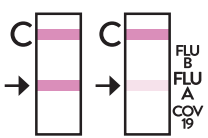
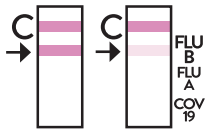
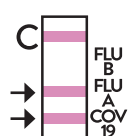
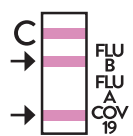
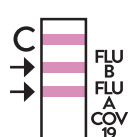
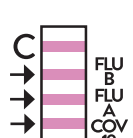
< 判定のしかた >

テストデバイスの判定領域を以下のように判定してください。

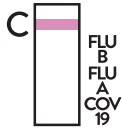
たとえ薄くても、ラインが認められればその濃淡にかかわらずラインありとしてください。

< 陽性結果 >

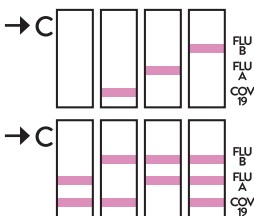
テストラインの有無をよく観察してください。

判定方法	結果
SARS-CoV-2: 陽性 テストライン (COV19) 及びコントロールライン (C) に色付きのラインが認められた場合	 新型コロナウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
A型インフルエンザウイルス: 陽性 テストライン (FLU A) 及びコントロールライン (C) に色付きのラインが認められた場合	 A型インフルエンザウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
B型インフルエンザウイルス: 陽性 テストライン (FLU B) 及びコントロールライン (C) に色付きのラインが認められた場合	 B型インフルエンザウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
複数ウイルス陽性 (同時感染) 2～3のテストライン (COV19、FLU A、FLU B) 及びコントロールライン (C) に色付きのラインが認められた場合	
SARS-CoV-2: 陽性 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: 陰性	 新型コロナウイルス抗原及びA型インフルエンザウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
SARS-CoV-2: 陽性 A型インフルエンザウイルス: 陰性 B型インフルエンザウイルス: 陽性	 新型コロナウイルス抗原及びB型インフルエンザウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
SARS-CoV-2: 陰性 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型及びB型インフルエンザウイルス抗原が検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。
SARS-CoV-2: 陽性 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	 新型コロナウイルス抗原、A型及びB型インフルエンザウイルス抗原のいずれも検出されました。 お住まいの地域の自治体の最新の情報等も確認し、適切に医療機関の受診等を行ってください。

<陰性結果>

判定方法	結果
SARS-CoV-2:陰性 A型インフルエンザウイルス:陰性 B型インフルエンザウイルス:陰性 コントロールライン(C)にのみラインが認められ、テストライン(COV19、FLU A、FLU B)にはラインが認められなかった場合 	新型コロナウイルス抗原、A型及びB型インフルエンザウイルス抗原のいずれも検出されませんでした。 偽陰性(過って陰性と判定されること)の可能性も考慮し、適切に医療機関の受診等を行ってください。

<判定不能(再検査)>

判定方法	結果
判定不能(再検査) コントロールライン(C)にラインが認められなかった場合 	たとえテストライン(COV19、FLU A、FLU B)が認められたとしても、コントロールライン(C)にラインが認められないため、検査結果は無効です。 新しい検査キットを用いて検体採取からやり直してください。

< 廃棄 >

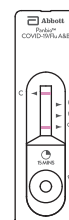
使用済みテストデバイスをチャック付き袋にいれてしっかりとしめ、廃棄してください。



判定に関する注意

<判定領域の写真撮影例>

- 指定された静置時間を過ぎた場合、テストデバイス上に表示される結果が変わることがありますので、必ず指定された時間で判定してください。本キットの結果を医療機関等に提示する場合も考慮して、「症状が出た時刻」、「本キットを使用した時刻」をメモした紙と一緒に判定領域の写真を撮影することをおすすめします。
- テストデバイス上に表示される結果が明瞭でなく、判定が困難である場合には、陽性であった場合と同様に適切に医療機関の受診等を行ってください。
- ラインが認められればその濃淡にかかわらずラインありと判定してください。
- 重症急性呼吸器症候群コロナウイルス(SARS-CoV)に感染していた場合、本品で陽性の結果が出る場合があります(交差反応)。
- 血液、ハンドソープ、洗濯用洗剤及び食器用洗剤により検査結果に影響を及ぼす恐れがあります(妨害物質・妨害薬剤)。
- 経鼻弱毒生インフルエンザワクチン接種後一定期間は、ワクチン由来のインフルエンザウイルスにより、FLU Aテストライン及びFLU Bテストラインで陽性の結果が出る場合があります。



症状が出た時刻
○月○日○時○分頃

キットを使用した時刻
△月△日△時△分頃

受診方法の相談について

結果等を踏まえて受診する場合は、まずはかかりつけ医等の地域で身近な医療機関に電話等で相談してください。

※院内感染を防止するため、緊急の場合を除いて、連絡なく医療機関に直接受診することは控えてください。

かかりつけ医がないなど相談先に迷った場合は「受診・相談センター」（地域により名称が異なることがあります）に相談してください。お近くの診療可能な医療機関や受診方法のご案内があります。下記URLにおいて、各都道府県が公表している、相談・医療に関する情報や受診・相談センターの連絡先がまとめられています。

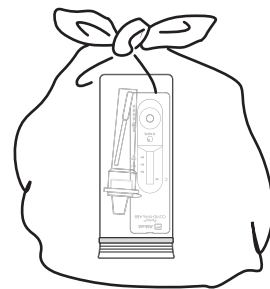
https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/covid19-kikokusyassessyokusya.html



廃棄に関する注意について

本キットや検体採取に使用した綿棒などは家庭ごみとして各自治体の廃棄方法に従って廃棄してください。

使用後の綿棒等は感染性を有するおそれがありますので、廃棄時の取扱いには十分注意し、使用したキット（綿棒、検体抽出容器等を含む）をごみ袋に入れて、しっかりしばって封をする、ごみが袋の外面に触れた場合や袋が破れている場合は二重にごみ袋に入れる等、散乱しないように気を付けてください。



お問い合わせ先

この製品についてのお問い合わせは、下記にお願い申し上げます。

連絡先：  大正製薬株式会社 お客様119番室

電話：03-3985-1800

受付時間：8:30～17:00（土、日、祝日を除く）

※受付時間の詳細は、大正製薬ホームページにてご確認ください

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