



## 新型コロナウイルス抗原定性検査キット

### 「Vトラスト® SARS-CoV-2 Ag II」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、日本国内において製造販売を予定している新型コロナウイルス抗原定性検査キット「Vトラスト® SARS-CoV-2 Ag II」(以下「本製品」)が、2025年4月7日付にて製造販売承認を取得いたしましたことを、お知らせいたします。

なお、販売開始は同年5月下旬を予定しています。医療機関や高齢者施設の医務室でご活用いただけます。

感染症法<sup>※1</sup>における新型コロナウイルス感染症の位置づけが、2類感染症から5類感染症へ移行されてからまもなく2年経ちますが、未だ年間を通して一定の流行が見られます。特に夏と冬に感染者が増加する傾向が続いており、厚生労働省からは、感染拡大が生じた場合に医療提供体制をひっ迫させるおそれがあることから、感染拡大に備えた保健・医療提供体制を整備するよう求められています。<sup>※2</sup>

本製品はイムノクロマト法<sup>※3</sup>を用いてSARS-CoV-2ウイルスを定性的に検査する抗原定性検査キットです。従来品と異なり、必要な滴下量や測定時間をカートリッジに記載することで、ユーザビリティの向上を可能としました。測定時間はおよそ15分でPCR法などに比べ短く、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イオンレス®(次亜塩素酸水)「シーエルフアイン®」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 正式名称:「感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律」

※2 事務連絡(令和6年11月26日付):「今冬の新型コロナウイルス感染症の感染拡大に備えた保健・医療提供体制の確保等について」

※3 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 Ag II



商品名:Vトラスト® SARS-CoV-2 Ag II

一般的名称:SARS コロナウイルス抗原キット

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:30700EZ00012000

販売開始日:2025年5月下旬

参考価格(税抜):1テスト包装 1,500円

20テスト包装 30,000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)

このニュースリリースは、報道関係者や株主・投資家等の皆さまを含む多くのステークホルダーに対し、当社の企業活動に関する情報やその取組み概要について、公平かつ適切なタイミングで提供することを目的としています。

文中に含まれる当社取扱製品やサービスに関する情報は顧客誘引や医学的アドバイスを意図するものではありません。