

Meiji Seika ファルマ株式会社

2021年10月14日

報道関係各位

インフルエンザウイルス抗原迅速検査キット 「チェック Flu A・B」発売に関するお知らせ

Meiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：小林大吉郎）は、ロート製薬株式会社（本社：大阪府大阪市、代表取締役社長：杉本雅史）が製造販売承認を取得しているインフルエンザウイルス抗原迅速検査キット「チェック Flu A・B」を発売しましたのでお知らせいたします。



本製品は、鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液及び鼻汁鼻かみ液中のいずれの検体採取法においても 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を迅速に検出することが可能です。また、本製品における検体抽出液（鼻咽頭ぬぐい液及び鼻腔ぬぐい液）は、当社から販売している新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）抗原迅速検査キット「チェック MR-COV19」※における検体抽出液と相互使用が可能です。

Meiji Seika ファルマは、ロート製薬と締結した販売提携契約に基づき、本製品の国内での流通、販売及びプロモーションを独占的に行います。

明治グループの医薬品セグメントである Meiji Seika ファルマは感染症領域のリーディングカンパニーとしてワクチンによる予防から検査キットによる診断、抗菌薬による治療にわたるラインアップを充実させ、感染症のリスクから人々を守るため事業を通じて社会課題の解決に寄与します。

※新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）抗原迅速検査キット「チェック MR-COV19」は、鼻咽頭ぬぐい液又は鼻腔ぬぐい液中の SARS-CoV-2 抗原の検出を使用目的としています。

製品概要

【製品名】「チェック Flu A・B」

【使用目的】 鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液、鼻腔吸引液、咽頭ぬぐい液及び鼻汁鼻かみ液中の 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

【測定原理】 イムノクロマト法

【分類】 体外診断用医薬品

【包装】 10 テスト

【発売日】 2021 年 10 月 14 日

以上