

事務連絡
令和4年3月1日

横浜市内
運営法人代表者 様
管理者 様

横浜市健康福祉局高齢健康福祉部長
障害福祉保健部長

新型コロナウイルス感染症の濃厚接触者待機期間短縮用抗原検査キットの配付について（通知）

各施設・事業所におかれましては、新型コロナウイルス感染症の感染拡大防止のため、日々ご対応いただき、心より御礼申し上げます。

現在感染が拡大しているオミクロン株の患者の濃厚接触者の待機期間の取扱いについては、厚生労働省からの通知に基づき、社会機能維持者の待機期間が一定の条件のもと短縮される取扱いが示され、各施設・事業所あてご案内しているところです。

しかし、その待機期間の短縮のために使用する医療用抗原検査キットは、現在、市場での購入が困難な状況にあることから、一定の要件に該当した施設・事業所に対して、抗原検査キットを配付いたします。

各施設・事業所においては、濃厚接触者となった職員の従事がサービスの継続に必要と判断される場合の待機期間短縮のためにお使いいただき、サービスを継続していただくようお願いいたします。

1 送付物

アボット ダイアグノスティクス メディカル株式会社
Panbio™ COVID-19 Antigen 10テスト/箱

※3月1日以降、順次日本通運より配送される見込みです。

2 使用について

検体として鼻腔ぬぐい液を用いる場合は、被験者による自己採取が可能であり、その場合医療従事者の管理下で行うことが原則ですが、医療従事者の常駐しない施設等において、医療従事者の管理下で実施することが困難な場合は、あらかじめ厚生労働省が指定する検査に関する研修を受けた職員の管理下で行う必要があります。該当する場合は、以下の研修資料をご確認のうえ、適切にキットを使用してください。

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000121431_00270.html（厚労省 HP）

3 発送元

横浜市健康福祉局高齢健康福祉部・障害福祉保健部

4 留意事項

今回送付する抗原検査キットは数に限りがあるため、一部のサービス種別及び既に配送済みの事業所を除く施設・事業所のみへの配付となります。

追加での配付依頼等には対応できませんのでご理解いただきますようお願いいたします。

担当 横浜市健康福祉局介護事業指導課
高齢施設課

kf-corona@city.yokohama.jp

横浜市健康福祉局障害施策推進課

kf-syosuishin@city.yokohama.jp

【参考】

●濃厚接触者である同居家族等について

- ・陽性者と生活を共にする家族や同居者の待機期間は、以下のいずれか遅い方(※1)を0日目として、7日間(8日目解除)とする
- ・当該陽性者の発症日(当該陽性者が無症状(無症状病原体保有者)の場合は検体採取日)
- ・当該陽性者の発症等により住居内で感染対策(※2)を講じた日

(※1) 当該同居家族等の中で別の家族が発症した場合は、改めてその発症日(当該別の家族が無症状の場合は検体採取日)を0日目として起算する。また、当該検査陽性者が診断時点で無症状病原体保有者であり、その後発症した場合は、その発症日を0日目として起算する。

(※2) ここで言う感染対策は、日常生活を送る上で可能な範囲での、マスク着用、手洗い・手指消毒の実施、物資等の共用を避ける、消毒等の実施などの対策を想定しており、保健所の指示に基づく対策の実施や、濃厚接触者とならないよう厳格に隔離等を行うことまでを求めるものではない。

(※3) 同居家族等の待機期間が終了した後も、当該検査陽性者の療養が終了するまでは、当該濃厚接触者においても検温など自身による健康状態の確認や、リスクの高い場所の利用や会食等を避けること、マスクを着用すること等の感染対策を求めること。

なお、本取扱いは、令和4年2月2日より適用となり、同日時点で濃厚接触者である者にも適用される。

●濃厚接触者について

- ・原則、7日間で8日目に解除
- ・社会機能維持者の業務への従事が事業の継続に必要である場合は、事業者の費用負担により、4日目及び5日目の抗原定性検査で陰性確認後、5日目から解除が可能
- ・ただし、10日間を経過するまでは、検温など自身による健康状態の確認や会食等を避けること等の感染対策を求める

なお、本取扱いは、令和4年1月28日より適用となり、同日時点で濃厚接触者である者や療養中である無症状患者にも適用される。

●無症状患者について

- ・検体採取日から7日間を経過した場合には8日目に療養解除が可能
- ・濃厚接触者と同様、10日間を経過するまでは、検温など自身による健康状態の確認や会食等を避けること等の感染対策を求める

なお、本取扱いは、令和4年1月28日より適用となり、同日時点で濃厚接触者である者や療養中である無症状患者にも適用される。

SARSコロナウイルス抗原キット

Panbio™ COVID-19 Antigen ラピッド テスト (鼻腔ぬぐい液用・S)

- 判定時間:15分
(20分以降は判定に使用しない)
- 陽性一致率(残液):98.1%
- 陰性一致率(残液):99.8%
- 感染リスク低減機能検体抽出容器
- 陽性/陰性コントロールスワブ同梱
- 個包装(アンプル)タイプ抽出液
- 2つの製品規格(10テスト用/1テスト用)

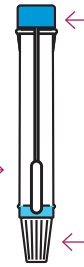


Panbio™ COVID-19 Antigen
ラピッド テスト

感染リスク低減機能

施設の汚染や医療従事者の感染リスクを低減します。

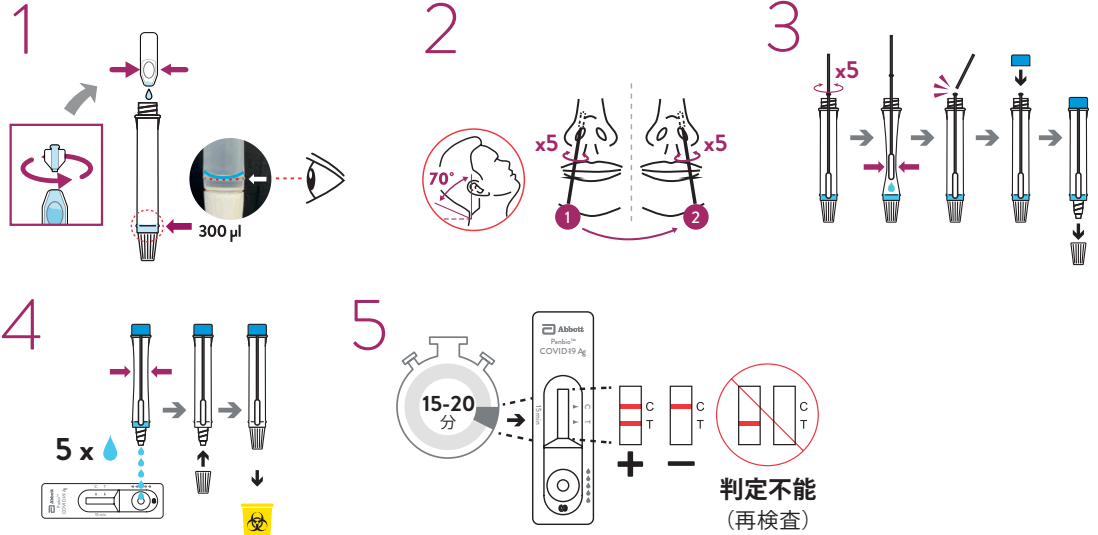
検体抽出容器内に"Breakable"タイプのスワブを入れることで、医療従事者への暴露を最小限にできます。



封をした検体抽出容器を安全に廃棄できます。

操作方法

詳細は、添付文書をご参照ください。



製品性能

- 陽性一致率：98.1%
- 陰性一致率：99.8%
- 対照：RT-PCR(鼻腔ぬぐい液残液)

製品情報

- 検体種：鼻腔ぬぐい液
- 判定時間：15分 (20分以降は判定に使用しない)
- 貯蔵方法：2~30℃に保存
- 有効期間：12箇月(使用期限は外箱に記載)
- 包装単位：10テスト用/1テスト用

形状・構造等 (キットの構成)

	10テスト用	1テスト用
テストデバイス	10 枚	1 枚
抽出液	10 本	1 本

付属品

	10テスト用	1テスト用
検体抽出容器 (EXTRACTION TUBES)	10 本	1 本
検体抽出容器キャップ (EXTRACTION TUBE CAPS)	10 個	1 個
滅菌綿棒	10 本	1 本
陽性コントロールスワブ	1 本	-
陰性コントロールスワブ	1 本	-
検体抽出容器立て	1 個	1 個
簡易操作ガイド	1 枚	1 枚

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

(問い合わせ先)

フリーダイヤル：0120-1874-86 (受付時間：9:00~17:00 土、日、祝日を除く)

アボット ダイアグノスティクス メディカル株式会社 お客様相談室
〒163-0807 東京都新宿区西新宿2-4-1

体外診断用医薬品 製造販売承認番号 30300EZ00001000



Panbio™ COVID-19 Antigen
ラピッドテストの情報はこちら



本品の臨床性能試験を、SARS-CoV-2のリアルタイム RT-PCR (USA FDA 緊急使用許可品) を対照として実施した。陽性検体 104 例及び陰性検体 404 例による結果と各一致率は下表の通りである。

本品の対照との一致率

		対照 (鼻腔ぬぐい液残液)	
		陽性	陰性
本品 (鼻腔ぬぐい液)	陽性	102	1
	陰性	2	403
	全体	104	404
陽性一致率 (95% 信頼区間)		98.1% (93.2 - 99.8)	
陰性一致率 (95% 信頼区間)		99.8% (98.6 - 100.0)	
全体一致率 (95% 信頼区間)		99.4% (98.3 - 99.9)	

新型コロナウイルス感染症が疑われ、発症 (又は暴露) から7日以内 (発症日を0日として) を対象とした。

【重要な基本的注意】

- 本品の判定が陰性であっても、SARS-CoV-2 感染を否定するものではない。
- 検査に用いる検体については、厚生労働省より公表されている「新型コロナウイルス感染症 (COVID-19) 病原体検査の指針」を参照すること。
- 診断は厚生労働省より発表されている医療機関・検査機関向けの最新情報を参照し、本製品による検査結果のみで行わず、臨床症状も含めて総合的に判断すること。
- 検体採取及び取扱いについては、必要なバイオハザード対策を講じること。
- 鼻腔ぬぐい液の採取に際し、適切な検体採取が行われないと正しい結果が得られない可能性があるため、【操作上の注意】を熟知し、1本の滅菌綿棒で両鼻孔から採取された十分な量の検体を用いること。