



SARSコロナウイルス核酸キット

ID NOW™

新型コロナウイルス2019 v2.0

MOLECULAR. IN MINUTES™



最短6分で陽性判定 ポイントオブケア SARS-CoV-2遺伝子検査

- 検出感度の向上
- 核酸精製ステップ不要
- 簡便なワークフロー
- 2種類の滅菌綿棒が付属
(鼻咽頭ぬぐい液用・鼻腔ぬぐい液用)
- 精度管理用コントロールスワブが付属

ID NOW™ 新型コロナウイルス2019 v2.0はID NOW™ インフルエンザ A & B 2と同一検体(綿棒検体のみ)で検査可能です。

タイムリーな検査は適切な診療や感染リスク対策を可能にします。



SPEED

スピード

陽性：最短6分で結果判定

陰性：12分未満で結果判定

NEAR法を原理とした等温核酸増幅技術を採用。
酵素を用い一定温度での核酸増幅を短時間で可能にしました。



EASY OF USE

簡便な操作

前処理を必要とせず、カートリッジをセットするだけのシンプルなワークフロー。
院内での遺伝子検査を可能にします。



RELIABILITY

信頼性

国内臨床性能評価試験において、
PCR法とも高い一致率を示しました。



付属の綿棒で検体を採取し、カートリッジ内の検体抽出液に直接懸濁します。
精度管理用コントロールスワブも付属しています。

国内臨床性能評価試験成績 (製品電子添文より)

COVID-19 検査対象者またはCOVID-19入院患者の鼻咽頭ぬぐい液を用い、国立感染症研究所の「病原体検出マニュアル 2019-nCoV Ver.2.9.1」に基づく RT-PCR 法 (感染研法) を対象として、一致率を検討しました。

本品の対照法との一致率 (鼻咽頭ぬぐい液)

		対照法 (RT-PCR 法)		
		陽性	陰性	全体
ID NOW™ 新型コロナウイルス 2019 v2.0	陽性	17	0	17
	陰性	0	15	15
	全体	17	15	32

陽性一致率 (95%信頼区間) : 100% (83.3 - 100)
陰性一致率 (95%信頼区間) : 100% (81.9 - 100)
全体一致率 (95%信頼区間) : 100% (91.1 - 100)

ID NOW™ 新型コロナウイルス2019 v2.0

製品仕様

使用機器	ID NOW™ インストルメント	所要時間	6分以上12分未満 (サンプルカートリッジの加温3分を含む)
測定項目	SARS-CoV-2	包装単位	24テスト用
測定原理	NEAR法による等温核酸増幅法	貯蔵方法	2~30℃
検体種	鼻咽頭ぬぐい液、鼻腔ぬぐい液 (検体採取後の綿棒を直接検出に使用)	有効期間	15箇月

商品コード

製品名	統一商品コード	包装単位	内容
ID NOW™ 新型コロナウイルス2019 v2.0	800005434	24テスト用	テストカートリッジ、サンプルカートリッジ、分注カートリッジ 各24個 滅菌綿棒 (鼻咽頭ぬぐい液用・鼻腔ぬぐい液用) 各24本 陽性コントロールスワブ 1本
ID NOW™ 新型コロナウイルス2019 v2.0 コントロールスワブ	800005441	12セット	陽性コントロールスワブ 12本 陰性コントロールスワブ (鼻腔ぬぐい液用滅菌綿棒) 12本

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)

TEL : 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

ID NOW™ 新型コロナウイルス2019 v2.0 体外診断用医薬品 製造販売承認番号:30400EZ00069000
ID NOW™ インストルメント 特定保守管理医療機器 (設置) 製造販売届出番号:12B1X10004000018

© 2022 Abbott. All rights reserved. All trademarks referenced are trademarks of either the Abbott group of companies or their respective owners. Any photos displayed are for illustrative purposes only. Any person depicted in such photos is a model. COL-15640-02 11/22

