

体外診断用医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。

「Vトラスト SARS-CoV-2+Flu Ag」電子添文改訂のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

今般、弊社が製造販売しております「Vトラスト SARS-CoV-2+Flu Ag」におきまして、厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知(令和6年12月4日医薬安発1204第1号「インフルエンザウイルスを検出する体外診断用医薬品の添付文書等の自主点検等について」)に基づき、電子添文を改訂しましたのでお知らせいたします。

お客様におかれましては下記の改訂内容をご留意の上、ご使用いただきますよう、宜しく願いたします。

今後とも弊社製品をご愛顧賜りますよう、何卒、宜しく願いたします。

謹白

記

【改訂内容】

「Vトラスト SARS-CoV-2+Flu Ag」の電子添文

(下線 改訂部分)

改訂前	改訂後
【測定結果の判定法】 (変更がないため省略)	【測定結果の判定法】 (変更がないため省略)
2. 判定上の注意 (変更がないため省略)	2. 判定上の注意 (変更がないため省略)
(記載なし)	<u>6) 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で本品が陽性反応を示す可能性があります。</u>

製造販売 ニプロ株式会社
大阪府摂津市千里丘新町3番26号

お問い合わせ先 医療機器情報室
TEL 0120-226-410
受付時間:9時~17時15分(土・日・祝日を除く)

以上