



新型コロナウイルス集中的検査に 関わる検査実施について

実施概要

1. 実施目的

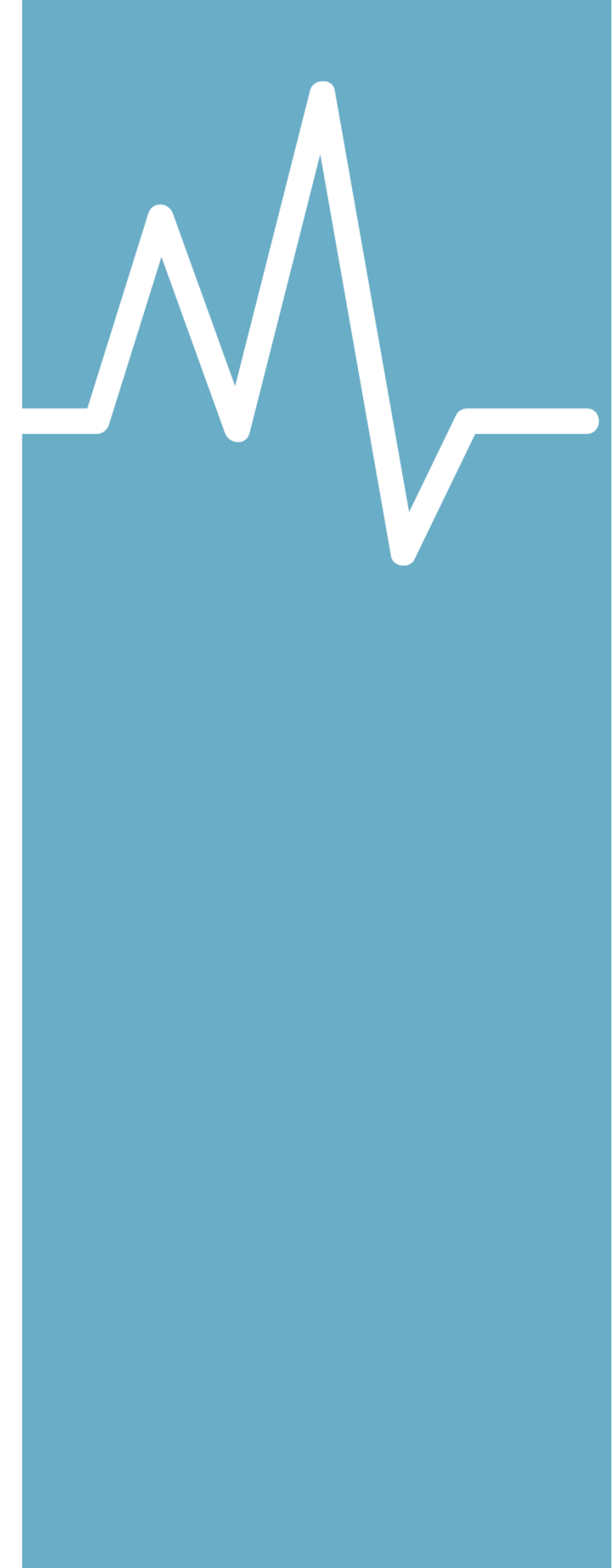
本事業は重症化リスクの高い方が利用する施設や集団生活の場となっている施設等において感染者の早期発見・感染拡大防止等を図るため、抗原検査キットを用いたスクリーニング検査を実施いたします。

2. 検査対象者

宮崎県内における医療・介護福祉、学校等での施設従事者。従事者においては雇用関係の有無および居住地は問いません。

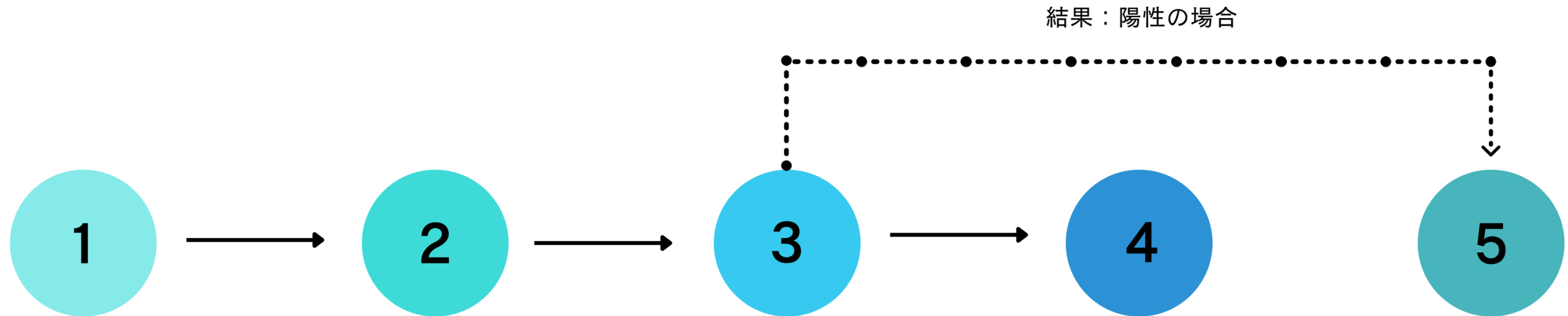
3. 検査方法

鼻腔ぬぐい液を用いた抗原定性検査です。





検査キット送付申請から 結果登録の流れ



抗原検査キット 申し込み（受付終了）

WEBフォームより配送先や個数などを入力し、お申し込みください。

検体採取

週2回程度を目安に感染状況や各施設の状況に応じて検査を行ってください。

結果確認

7ページを参考に結果を確認してください。

結果登録

実績報告フォーム（WEB）より前週分の結果を所属ごとに登録してください。陽性判定が出た場合、次のステップに進んでください。

陽性者の対応

検査キットで陽性判定が出た場合、速やかに陽性者ご自身で陽性者登録センターを利用し診断を受けてください。65歳以上の方や基礎疾患のある方、妊娠している方はかかりつけ医等の医療機関を受診して診断を受けてください。

検査を実施する前に

「医療従事者の不在時における新型コロナウイルス抗原定性検査ガイドライン」をご確認ください。

右の2次元コードを読み取るとスムーズにアクセスできます。



医療従事者の不在時における
新型コロナウイルス抗原定性検査のガイドライン



インターネットで上記にて検索もしくは下記URLにて確認することも可能です。

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000121431_00270.html



抗原検査キットについて



テストデバイス
(乾燥剤入りアルミパウチ内)



緩衝液
チューブ



ノズル
キャップ



滅菌スワブ



取扱説明書



① 判定部

② 検体滴下部

<テストデバイス>



● 黄色

● 緑色



黄色: 有効

緑色: 無効

<乾燥剤>



検査実施時にテストデバイスの乾燥剤が黄色であることを確認してください。



検体採取方法

鼻腔ぬぐい液を滅菌スワブを使用して採取します
家庭や職場での自己検査の場合こちらを実施します。

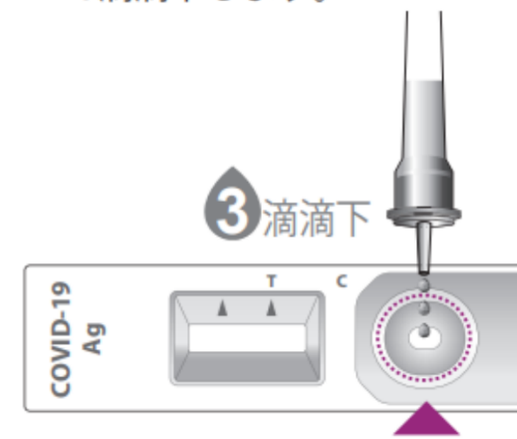
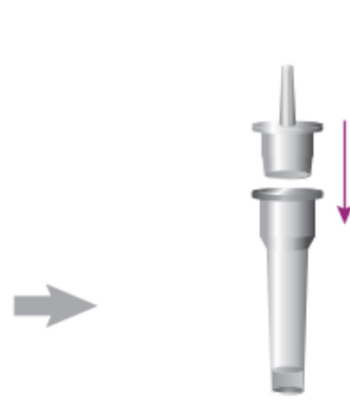
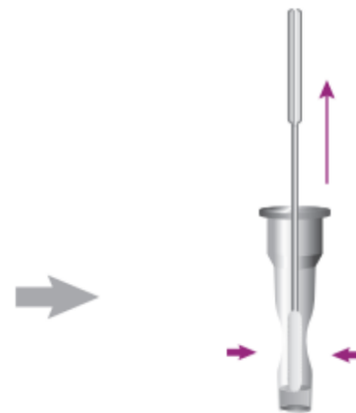
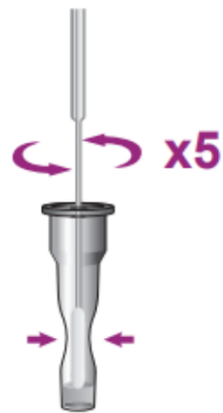
- 1 スワブを鼻腔に沿って2cm程度挿入します。
- 2 5回程度回転させ 検体を採取します。そのまま5秒間静止後ゆっくり引き抜きます。



【注意】

鼻汁が多すぎる場合、フィルタの詰まりを起こす場合がございます。
鼻をかんでから採取するか、鼻汁をふき取ってからご使用下さい。

- 3 緩衝液チューブの側面を押しながらかスワブを5回まわします。
- 4 緩衝液チューブの側面を押し液体をスワブから絞りだすように引き抜きます。
- 5 緩衝液チューブにノズルキャップを確実に取り付けます。
- 6 テストデバイスの検体滴下部に3滴滴下します。
- 7 15~30分の間に結果を読み取ります。

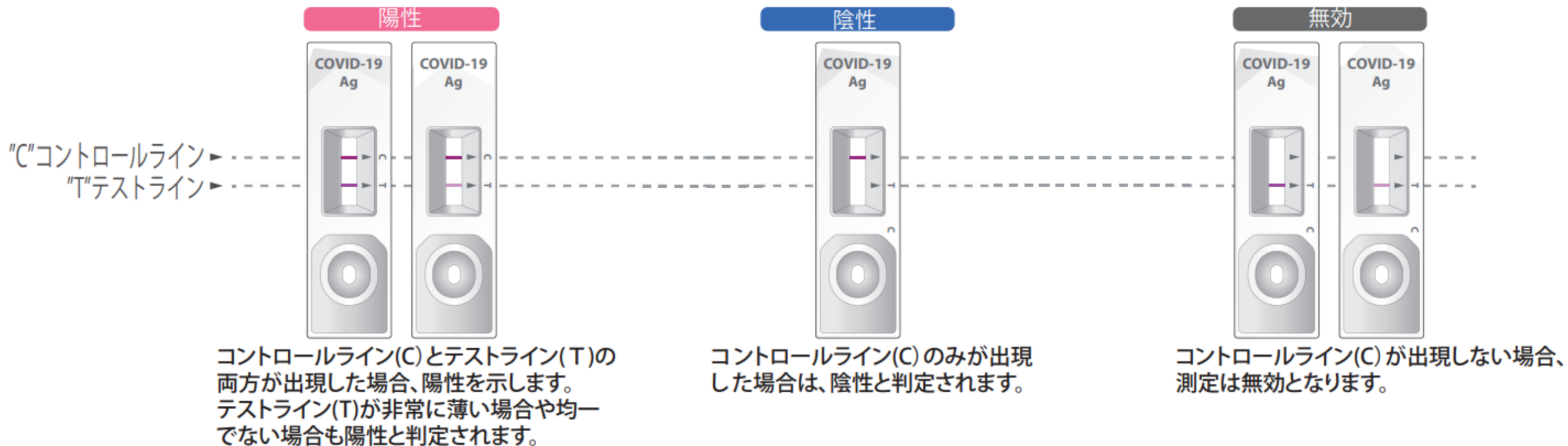


15-30 mins



誤判定の恐れがあるため、
30分以降の結果は無効です。

結果確認方法



実績報告方法

宮崎県 抗原検査キット実績報告フォーム

陽性判定が出た場合は、マニュアルに沿って対応をお願いいたします。

Google にログインすると作業内容を保存できます。詳細

*必須

メールアドレス *

メールアドレス

市町村名 *

選択

施設名 *

※配布申請を行った時と同じ施設名にてご記入ください。

回答を入力

- ・ 検査実施期間中は、毎週1回検査実績をご報告していただく必要がございます。前週月曜日～日曜日の検査実績を翌週火曜日までに実績報告フォーム（WEB）から報告してください。

（例）12月5日（月）～12月11日（日）までの
検査実績→12月13日（火）までに報告

- ・ 陽性が出た場合は次のページの手順に従ってご対応ください。

右の2次元コードを
読み取ると専用ページに
スムーズにアクセス
できます。



<https://forms.gle/fmqVaziwH4UTvcbj9>

陽性判定 時の対応 について

- 65歳未満で
基礎疾患なし、又は妊娠
されていない方の場合

下記QRコードより宮崎県陽性者登録センターにて陽性者登録をお願いいたします。医師による確認を行い、登録完了後、療養に関するご案内がメールにて送付されます。



https://reg34.smp.ne.jp/regist/switch/00002G0001GcA9RL0E/positive_regist

- その他

65歳以上もしくは基礎疾患のある方、妊娠されている方はかかりつけ医等の医療機関を受診し診断を受けてください。

その際に...

- 院内感染を防止するため、**受診前に必ず電話にてご連絡いただき**、医療機関へ検査キットで陽性判定が出た旨をお伝えください。

抗原検査キット の廃棄方法に ついて

- ・ **施設**より使用済み抗原キットを廃棄する際には、契約を締結している産業廃棄物回収業者に取り扱いを確認したうえで廃棄してください。

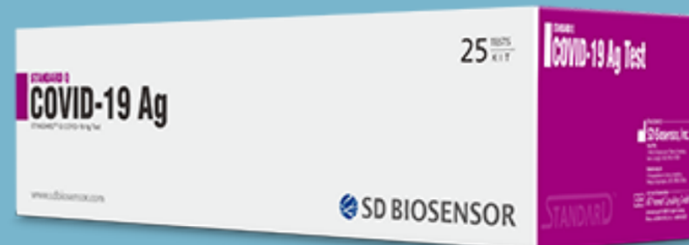
- ・ **職員が自宅（家庭）**から廃棄する際には、ビニール袋を2重にしてしっかりと封をし「可燃ごみ（燃えるごみ）」として出してください。

※作業後には、手洗い・手指消毒を行ってください

Malcom



製品概要はこちらよりご確認ください



抗原検査キットについて（参考）

株式会社マルコム

スタンダードQ COVID-19 Ag（イムノクロマト法）

体外診断用医薬品

製造販売承認番号:30300EZX00067000

スタンダードQ COVID-19 Agは、イムノクロマト法により新型コロナウイルス抗原を15分で検出する簡易検査キットです。

- オミクロン株(BA.2.75ケンタウロス,BA.4,BA.5含む)に対応。
- 15分～30分で結果判定可能。
- 保管温度2～30℃
- 世界販売18億テスト以上の高い世界シェア

測定方式 Advanced Immunoassay

測定項目 COVID-19 抗原

測定時間 15-30分

サンプル 鼻咽喉ぬぐい液,鼻腔ぬぐい液

保管温度 2～30℃

注意事項・お問合せ先

注意事項

- ・抗原検査キットはスクリーニング検査のために配布するものです。緊急時の検査を目的とした施設への備蓄はご遠慮ください。
- ・検査キットの追加配布はありません。今回送付分を検査対象期間中（令和4年12月5日～令和5年2月26日）に計画的にご使用ください。
- ・キットで陰性が出た場合でも、あくまで現段階の指標となりますので引き続き感染防止対策をお願いいたします。
- ・発熱などの症状がある場合にも使用できますが、症状がある場合は検査結果が陰性であっても、医療機関に相談のうえ、診療・検査を受けてください。

破損・不具合 その他お問い合わせ先

宮崎県陽性者登録センター内
抗原検査キット配送窓口

0570-089-050

午前9時から午後6時まで
(土・日・祝日も対応)