

試験報告書

依頼者 有限会社 アミコーポレーション



検体 Germs WASH ディームズワッシュ

表題 ウイルス不活化試験

2015 年(平成 27 年)10 月 12 日当センターに提出された上記検体について試験した結果をご報告いたします。

ウイルス不活化試験

1 依頼者

有限会社 アミコーポレーション

2 検体

Germs WASH ディームズワッシュ

3 試験概要

検体にネコカリシウイルスのウイルス液を添加、混合し、室温で30分間作用後に作用液のウイルス感染価を測定した。また、あらかじめ予備試験を行い、ウイルス感染価の測定方法について検討した。

なお、ネコカリシウイルスは、細胞培養が不可能なノロウイルスの代替ウイルスとして広く使用されている。

4 試験結果

1) 予備試験(中和条件の確認)

細胞維持培地で作用液を100倍に希釀することにより、検体の影響を受けずにウイルス感染価が測定できることを確認した。

2) ウイルス感染価の測定

結果を表-1に示した。また、使用細胞及び培地を表-2、試験方法の概要を表-3に示した。

表-1 作用液のウイルス感染価測定結果

試験 ウイルス	対 象	$\log \text{TCID}_{50}/\text{mL}$	
		開始時	30分後
ネコカリシ ウイルス*	検 体	—	<2.5
	対照(精製水)	7.7	7.5

TCID₅₀ : median tissue culture infectious dose, 50 %組織培養感染量

作用温度 : 室温

<2.5 : 検出せず

* ノロウイルスの代替ウイルス

表-2 使用細胞及び培地

使用細胞	CRFK細胞[大日本製薬株式会社]
細胞増殖培地	10 %牛胎仔血清加イーグルMEM培地「ニッスイ」①[日水製薬株式会社]
細胞維持培地	2 %牛胎仔血清加イーグルMEM培地「ニッスイ」①

表-3 試験条件

試験ウイルス	<i>Feline calicivirus</i> F-9 ATCC VR-782(ネコカリシウイルス)
ウイルス液	細胞培養後のウイルス培養液を遠心分離して得られた上澄み液
作用液	検体1 mLにウイルス液0.1 mLを添加
作用条件	室温, 30分間
中和条件	細胞維持培地で100倍希釈
対照	精製水
感染価測定方法	TCID ₅₀ 法

以 上