

試験資材のウイルスに対する不活化効果試験

—試験報告書—

試験番号：207049N

株式会社 食環境衛生研究所

〒379-2107

群馬県前橋市荒口町 561-21

Tel027-230-3411

Fax027-230-3412

1. 表題

試験資材のウイルスに対する不活化効果試験

2. 試験番号

No.207049N

3. 目的

試験資材とインフルエンザウイルスを反応させた時のウイルス不活化効果を確認するために実施した。

4. 試験管理組織

試験依頼者の名称、所在地及び担当者氏名

名称 みらくる分析センター

所在地 〒525-0012 滋賀県草津市穴村町 576-1

実施機関の名称、所在地及びその長の氏名

名称 株式会社 食環境衛生研究所

所在地 群馬県前橋市荒口町 561-21

氏名 代表取締役 久保 一弘

試験実施責任者の氏名

松本 彰平

試験担当者の氏名

近藤 実紀

5. 試験スケジュール

試験受託日 2020 年 4 月 21 日

試験開始日 2020 年 5 月 10 日

試験終了日 2012 年 7 月 5 日

6. 試験資材

活性水 OuMi

※試験資材はそのままの濃度で使用した。

※対照資材としてリン酸緩衝液を使用した。

7. 供試微生物

インフルエンザウイルス：swine influenza virus H1N1 IOWA 株

培養細胞：MDCK 細胞（イヌ腎臓由来株化細胞）

8. 区の設定

区	処置	感作時間
試験区	試験資材 1mL にウイルス液 0.1mL 添加	試験開始後 15 分、30 分
対照区	リン酸緩衝液 1mL にウイルス液 0.1mL 添加	試験開始時、試験開始後 30 分

9. 試験方法

「ウイルス実験学 総論 改訂二版 丸善株式会社 ウイルス中和試験法」を参考として実施した。

10. 試験手順

①予備試験：

試験に先立って、試験資材が培養細胞に与える影響（細胞毒性）を調査した。
試験資材をリン酸緩衝液で 10 倍段階希釈した後、培養細胞に接種し、培養後の細胞の正常な状態を示す最高濃度を確認し、試験に使用するウイルス濃度を決定した。
その結果、細胞毒性について、MDCK 細胞において細胞毒性は確認されなかった。
この為、ウイルス添加濃度は 10^5 TCID₅₀/mL 以上とした。

②本試験・試験液混合：

試験区分に従い、試験資材及び対照資材の各 1mL をそれぞれ分取し、予備試験で決定した濃度にウイルス液を添加した。
ウイルス液添加後、混合液として室温（25℃）にて所定の時間静置した。

③本試験・細胞接種及び菌数測定：

試験区分ごとに感作が終了した混合液をそれぞれ 10 倍段階希釈し、96well プレートに培養した細胞に 100μL ずつ接種した。
判定は、37℃、炭酸ガス培養（5%）で 5 日間培養した後、各ウェル内の培養上清を回収し、赤血球凝集反応によりウイルスの増殖の有無を確認し、その濃度を算出した。

11. 結果

インフルエンザウイルスに対する試験結果を表 1 及び図 1 に示した。

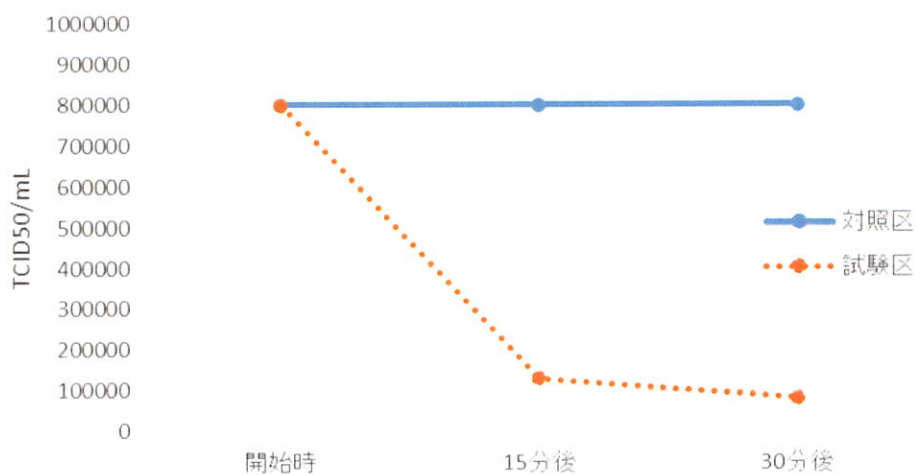
対照区では試験開始後から、試験開始 30 分後までの間にウイルス量の変化は見られなかった($10^{5.9}$ TCID₅₀/mL)。

試験区では開始後 15 分で $10^{5.1}$ TCID₅₀/mL (83.75%減少)、開始後 30 分で $10^{4.9}$ TCID₅₀/mL (90.00%減少) となった。

表.1 インフルエンザウイルス試験結果(TCID₅₀/mL)

区	試験開始時	開始後 15 分	開始後 30 分
対照区	$10^{5.9}$	$10^{5.9}$ (800000)	$10^{5.9}$ (800000)
試験区		$10^{5.1}$ (130000)	$10^{4.9}$ (80000)

図1 インフルエンザウイルス 試験結果



12. 考察

今回、試験資材である活性水 OuMi のインフルエンザウイルスに対する不活化効果試験を実施した。

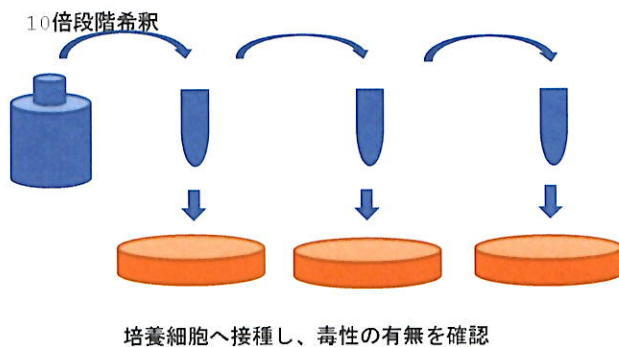
その結果、インフルエンザウイルスに対して、15 分反応することで 83.75%、30 分反応することで 90.00%の不活化効果があることが判明した。

ウイルス試験概要

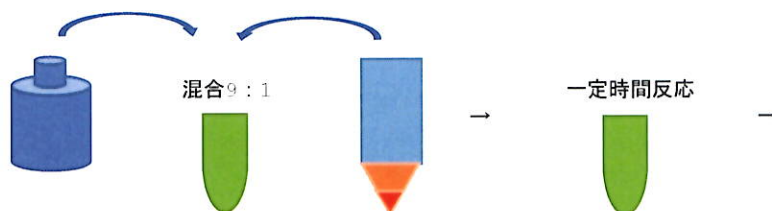
①ウイルス準備



②試料の細胞に対する細胞毒性試験



③試料1mLに対しウイルス溶液0.1mL添加



④ウイルス感染価（力価）の測定

