

令和 4 年 3 月 2 日

都道府県医師会 担当理事 殿

公益社団法人日本医師会常任理事

宮 川 政 昭

(公印省略)

新型コロナウイルス感染症の体外診断用医薬品の承認情報について

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

新型コロナウイルス感染症の体外診断用医薬品のうち、抗原定性検査キットについては、令和 4 年 2 月 1 8 日付（地 511）等により貴会宛てにお送りしているところです。

今般、本会にて、新型コロナウイルス感染症の検査に関する体外診断用医薬品について、2 月末時点の承認情報を整理し、「都道府県医師会宛て文書管理システム」のお知らせページに掲載いたしました。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただき、ご活用いただきますようよろしくお願い申し上げます。

販売されている体外診断用医薬品については、製品毎に、検査方法（核酸増幅法（RT-PCR 法）または抗原検査法）や検出するウイルスの RNA または抗原の種類・数（SARS-CoV-2、インフルエンザウイルスまたは複数の種類を検出する等）が異なります。それらも含め、最新の情報につきましては厚生労働省ホームページに整理され、掲載されておりますので、併せてご参考願います。

○ U R L : [https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage\\_11331.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/newpage_11331.html)