



試験報告書

第109063015-001号

2009年(平成21年)07月24日

依頼者 株式会社 テロソンコーポレーション

検体 ウイルス増殖環境・消滅

表題 ウイルス不活化試験

2009年(平成21年)06月16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は次のとおりです。



東京本部 〒151-0062 東京都渋谷区代々木52番1号
大阪支所 〒564-0051 大阪府吹田市豊津町3番1号
名古屋支所 〒460-0011 名古屋市中区大須4丁目5番13号
九州支所 〒812-0034 福岡市博多区下呂敷町1番12号
多摩研究所 〒206-0025 東京都多摩市永山6丁目11番10号
千歳研究所 〒066-0052 北海道千歳市文京2丁目3番
彩都研究所 〒567-0085 大阪府茨木市彩都あさぎ7丁目4番41号

Virus Remediation Test
ウイルス不活性化試験

1 依頼者 Teroson Corporation

株式会社 テロソンコーポレーション

2 検体 Virus Guard

ウイルス増殖環境・消滅

Objective

3 試験目的 Effect against influenza virus

検体のインフルエンザウイルスに対する不活性化試験を行う。

Test Method

4 試験概要 In liquid culture at room temperature. After addition of Virus Guard biocide, after 30 minutes, check results.

検体にインフルエンザウイルスのウイルス浮遊液を添加、混合し、作用液とした。室温で作用させ、30分後に作用液のウイルス感染価を測定した。

なお、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。

Result

5 試験結果

結果を表-1に示した。 Dilute 1000X

なお、細胞維持培地で作用液を1,000倍に希釈することにより、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予備試験により確認した。

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 Start | 30分後 After 30 minutes |
| インフルエンザ ウイルス Influenza virus | 検体 With Virus Guard | 7.6 | <3.5 |
| | 対照 Without Virus Guard | 7.6 | 7.5 |

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

* 作用液1 ml当たりのTCID₅₀の対数値

開始時：作用開始直後の対照のTCID₅₀を測定し、開始時とした。

対照：精製水

作用温度：室温

<3.5 : 検出せず

<3.5 = same as zero.

Method in detail

6 試験方法

1) 試験ウイルス H1N1 virus

インフルエンザウイルスA型(H1N1)

2) 使用細胞 Bacteria used

MDCK(NBL-2)細胞 ATCC CCL-34株[大日本製薬株式会社]

3) 使用培地

① 細胞増殖培地 Cattle blood culture medium

イーグルMEM培地「ニッスイ」①[日本製薬株式会社]に牛胎仔血清を10 %加えたものを使用した。

② 細胞維持培地 Ingredients of culture medium

以下の組成の培地を使用した。

| | |
|------------------------|----------|
| イーグルMEM培地「ニッスイ」① | 1,000 ml |
| 10 %NaHCO ₃ | 14 ml |
| L-グルタミン(30 g/l) | 9.8 ml |
| 100×MEM用ビタミン液 | 30 ml |
| 10 %アルブミン | 20 ml |
| 0.25 %トリプシン | 20 ml |

4) ウィルス浮遊液の調製

① 細胞の培養 Enhance growth

細胞増殖培地を用い、使用細胞を組織培養用フラスコ内に単層培養した。

② ウィルスの接種 Temperature 37C degrees, CO₂ incubator, 1 to 5 days for growth.

単層培養後にフラスコ内から細胞増殖培地を除き、試験ウイルスを接種した。次に、細胞維持培地を加えて37 °C ± 1 °Cの炭酸ガスインキュベーター(CO₂濃度：5 %)内で1～5日間培養した。

③ ウィルス浮遊液の調製 Centrifuge 3,000 rpm, 10 minutes.

培養後、倒立位相差顕微鏡を用いて細胞の形態を観察し、細胞に形態変化(細胞変性効果)が起こっていることを確認した。次に、培養液を遠心分離(3,000 r/min, 10分間)し、得られた上澄み液をウィルス浮遊液とした。

5) 試験操作 Add Virus Guard, 1,000X dilution, test results after 30 minutes.

検体1 mlにウイルス浮遊液0.1 mlを添加、混合し、作用液とした。室温で作用させ、30分後に細胞維持培地を用いて1,000倍に希釈した。
なお、精製水を対照として同様に試験し、開始時についても測定を行った。

6) ウイルス感染価の測定

細胞増殖培地を用い、使用細胞を組織培養用マイクロプレート(96穴)内で単層培養した後、細胞増殖培地を除き細胞維持培地を0.1 mlずつ加えた。次に、作用液の希釀液0.1 mlを4穴ずつに接種し、37 °C ± 1 °C の炭酸ガスインキュベーター(CO₂濃度：5 %)内で4～7日間培養した。培養後、倒立位相差顕微鏡を用いて細胞の形態変化(細胞変性効果)の有無を観察し、Reed-Muench法により50 %組織培養感染量(TCID₅₀)を算出して作用液1 ml当たりのウイルス感染価に換算した。

以 上