

# 感染症迅速診断キット リボテスト®シリーズ

新発売



保険適用  
承認番号30200EZX00031000

百日咳菌抗原キット

## リボテスト® 百日咳



保険適用  
承認番号22400AMX01479000

マイコプラズマ抗原キット

## リボテスト® マイコプラズマ



保険適用  
承認番号23000EZX00041000

レジオネラキット

## リボテスト® レジオネラ



# モノクローナル抗体技術(L7/L12)により ターゲットとなる菌種を早期に検出

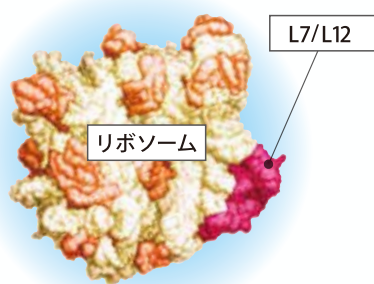


## リボソームタンパク質“L7/L12”の菌種に 固有な領域を識別

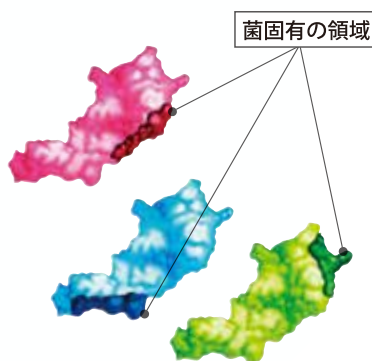
細菌のリボソームタンパク質L7/L12の中には、指紋のように菌固有の領域が存在します。リボテストシリーズは、L7/L12の菌種に固有な領域を識別するモノクローナル抗体を使用して、ターゲットとなる菌種を特異的に検出します。

### 抗体技術（模式図）

すべての細菌のリボソームタンパク質には“L7/L12”があります。



“L7/L12”の構造には菌種により特異的な領域が存在します。



目的とする細菌の“L7/L12”の菌種に固有な領域を識別します。



※L7/L12に対する抗体は旭化成株式会社が開発した技術です。

統一商品コードNo.	製品名	包装	貯蔵方法	有効期間
551-45090-3	リボテスト®百日咳	10回用	1～30℃	24ヶ月
551-45050-7	リボテスト®マイコプラズマ	10回用	1～30℃	24ヶ月
551-45100-9	リボテスト®レジオネラ	10回用	1～30℃	18ヶ月

製造販売元

 極東製薬工業株式会社

【お問い合わせ先】

本社 〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町7-8  
TEL：03-5645-5664 FAX：03-5645-5703  
URL：https://www.kyokutoseiyaku.co.jp/

RIBOTEST®、リボテスト®は旭化成株式会社の登録商標です。

2021.9-02