

試験報告書



検 体 BK-01

表 題 ウイルス不活化試験 (病毒滅活測試)

2013年(平成25年)04月24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

(病毒滅活測試)

検 体 BK-01

試験目的

検体のネコカリシウイルスに対する不活化試験を行う。 (對貓杯狀病毒進行滅活測試)

試験概要

検体にネコカリシ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,5分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。

試験結果

1) 予備試験

細胞維持培地で作用液を100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確認した。

 ウイルス感染価の測定 結果を表-1に示した。



表-1 作用液のウイルス感染価測定結果 (病毒感染滴度測量結果)

試験 ウイルス	対 象	log TCID ₅₀ /mL*1	
		開始時	5分後
ネコカリシ	検 体	7.0	<2.5
ウイルス* ² (貓杯狀病毒)	対 照	7.0	6.5

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

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 <2.5:検出せず

*1 作用液1 mL当たりのTCID50の対数値

*2 ノロウイルスの代替ウイルス

試験方法

1) 試験ウイルス

Feline calicivirus F-9 ATCC VR-782(ネコカリシウイルス)

2) 使用細胞

CRFK細胞[大日本製薬株式会社]

- 3) 使用培地
 - ① 細胞增殖培地

イーグルMEM培地「ニッスイ」①[日水製薬株式会社]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

イーグルMEM培地「ニッスイ」①に牛胎仔血清を2%加えたものを使用した。

- 4) ウイルス浮遊液の調製
 - ① 細胞の培養

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 ウイルスの接種

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 $\mathbb{C}\pm 1$ \mathbb{C} の炭酸ガスインキュベーター($\mathbb{C}0_2$ 濃度:5%)内で $1\sim5$ 日間培養した。

③ ウイルス浮遊液の調製

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(3000 r/min, 10分間)し、得られた上澄み液をウイルス浮遊液とした。

5) 試験操作

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, 5分後に細胞維持培地を用いて100倍に希釈し,ウイルス感染価を測定した。 なお,対照として精製水を用いて同様に試験し,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 $0.1\,\mathrm{mL}$ ずつ加えた。次に、100倍希釈後の作用液及び対照を、細胞維持培地を用いて10倍段階希釈した。希釈液 $0.1\,\mathrm{mL}$ を4穴ずつに接種し、 $37\,\mathrm{C}\pm1\,\mathrm{C}$ の炭酸ガスインキュベーター(CO_2 濃度: $5\,\mathrm{M}$)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 $50\,\mathrm{M}$ 組織培養感染量(TCID_{50})を算出して作用液 $1\,\mathrm{mL}$ 当たりのウイルス感染価に換算した。

以上