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:207284N

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.207284N

3. 目的

資材と豚コロナウイルス (PEDV) 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

試験依頼者の名称及び所在地

名称 株式会社エコサッポロ

所在地 〒065-0031 北海道札幌市東区北 31 条東 16 丁目 2 番 18 号

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7月20日

試験開始日 2020年10月21日

試験終了日 2020年12月1日

6. 試験資材

気施気

※試験資材は上記試験品に、滅菌精製水をゆっくり通水し得られた液を用いた。また、対照資材として滅菌リン酸緩衝液を使用した。

7. 供試微生物

PED ウイルス: Porcine epidemic diarrhea virus P-5V 株

※豚感染性のコロナウイルス

培養細胞: vero 細胞 (アフリカミドリザルの腎臓上皮由来株化細胞)

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1、3、10分
対照区	リン酸緩衝液 1mL にウイルス液 0.1mL 添加	試験開始後 0、1、3、10 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、試験資材10倍液において細胞の発育不良は確認されなかった。この為、ウイルス添加濃度は105 TCID50/mL以上とした。

②本試験・試験液混合:

試験区分に従い、試験資材及びリン酸緩衝液の各 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 100μ L 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、培養細胞を顕微鏡観察し、培養細胞に現れる CPE (細胞変性)をもってウイルス増殖の有無を確認し、その濃度を算出した。

11. 結果

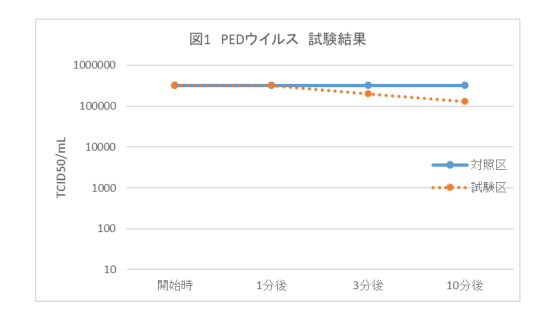
PED ウイルスに対する試験結果を表1及び図1に示した。

対照区では試験開始後から、試験開始後 10 分までの間にウイルス量の変化は見られなかった $(10^{5.5} TCID_{50}/mL)$ 。

試験区では開始後 3 分で $10^{5.3}$ TCID₅₀/mL(37.5%減少)、開始後 10 分で $10^{5.1}$ TCID₅₀/mL(59.3%減少)となった。

区 試験開始時 開始後1分 開始後3分 開始後 10 分 $10^{5.5}$ $10^{5.5}$ $10^{5.5}$ 対照区 (320000)(320000)(320000) $10^{5.5}$ $10^{5.1}$ $10^{5.5}$ $10^{5.3}$ 試験区 (200000)(320000)(130000)

表1 PED ウイルス試験結果(TCID50/mL)



12. 考察

今回、試験資材の PED ウイルス(豚感染コロナウイルス)に対する不活化効果試験を実施した。

その結果、PED ウイルスに対して、10 分以上の反応で 59.3%の不活化効果がみられた。