

## 新型コロナウイルス感染防止に関するお知らせとお願い

アクトリダーシップセンターで行われますセミナー開催について、安心してご参加いただける環境創りのための弊社としての取り組みと、受講者、ボランティア卒業生、スタッフなど、関わる全ての方へのご協力をお願いについてお知らせいたします。

### ■セミナールーム環境対策

- ① セミナールームは、換気と定期的な空気の入替えをします。
- ② 今年5月14日、奈良県立医科大学から発表された「世界で初めて新型コロナウイルスの不活性化が確認された」オゾンによる空間除菌脱臭装置をセミナーAルームに2台設置しています。（部屋125㎡に対して165㎡の対応）人体に影響のない濃度で自動調整しています。（株式会社タムラテコ製）
- ③ 高濃度プラズマクラスターイオン発生機（業務用）を2台と中型2台を設置しています。合計で180㎡対応。浮遊ウイルスの作用を抑えます。
- ④ 最新の抗ウイルス・抗菌対策システムとして外部から持ち込まれたウイルスを不活性化する「キノシールド」という人体に影響のない除菌液をセミナールーム・休憩室・階段・廊下・トイレの壁とドアノブなどに噴霧し、クリーニングをしています。
- ⑤ 会場数箇所にアルコール除菌ポンプ、洗面所にうがい薬と紙コップを設置しています。

### ■コースに参加する前のお願い

- ① 以下の方は、参加いただけません。
  - ・参加するコースの14日前から37.5度以上の熱、のどの痛み、せき、だるさが1日でもある方。
  - ・海外渡航後、14日以内の方。
  - ・受講初日から14日前の中で、換気の悪い密閉空間で多人数の中長時間滞在していた方。（宴会など）
- ② 次の基礎疾患※のある方は、弊社コース担当まで事前にご相談ください。  
※糖尿病、心不全、呼吸器疾患-COPD-、免疫抑制剤や抗がん剤等を用いている。
- ③ 受講初日より14日前から、体温測定など健康管理をお願いします。  
「健康管理表」（別紙）にご記入いただき、受講初日にご提出頂きますようお願いいたします。

### ■コース期間中のお願い

- ① 受講初日の朝、参加者に「抗体検査」実施のお願いをしています。検査キットは用意しています。抗体検査は強制ではありません。また検査の信憑性は100%ではありません。あくまでも安心材料の一つと考えています。検査は15分程です。検査実施のお願いができれば幸いです。  
COVID-19抗体CE認証([https://4act.or.jp/4actor/jp2018/wp-content/uploads/2020/06/covid-19\\_ec\\_declaration\\_of\\_conformity.pdf](https://4act.or.jp/4actor/jp2018/wp-content/uploads/2020/06/covid-19_ec_declaration_of_conformity.pdf))
- ② 参加コース初日から最終日まで毎日、体温測定をし記録表へのご記入をお願いします。37.5度以上の方はその後の参加は継続いただけません。（次回以降のコースに無料で変更ができます）体温計は用意してあります。ご自分の体温計を持参していただいても構いません。
- ③ 受講期間中は、マスク、マスクシールド、フェイスシールドなどの着用をお勧めしています。持参していただいてもかまいませんが、弊社でも全種類を用意しています。
- ④ こまめに手指のアルコール除菌をお願いします。

### ■確認事項

セミナーは、満席数を下げ空間率を高めます。そして、従来より受講者間の距離は開いているものの、下記写真のようにいわゆる3密の環境で行われます。そのために、受講者の皆さまには事前の健康管理のお願いをし、弊社においてもセミナールームの環境安全対策に努めます。



メガネの上でも使用可能  
フェイスシールド



皆さまのご理解とご協力を賜りますようよろしくお願い申し上げます。

## COVID-19 抗体検査キット

Shandong ThinkLab Biotechnology Co., Ltd., (上場企業・コード 300244)は、新型コロナウイルス感染症 IgM/IgG 抗体検査キット(金コロイド法)の開発に成功しました。

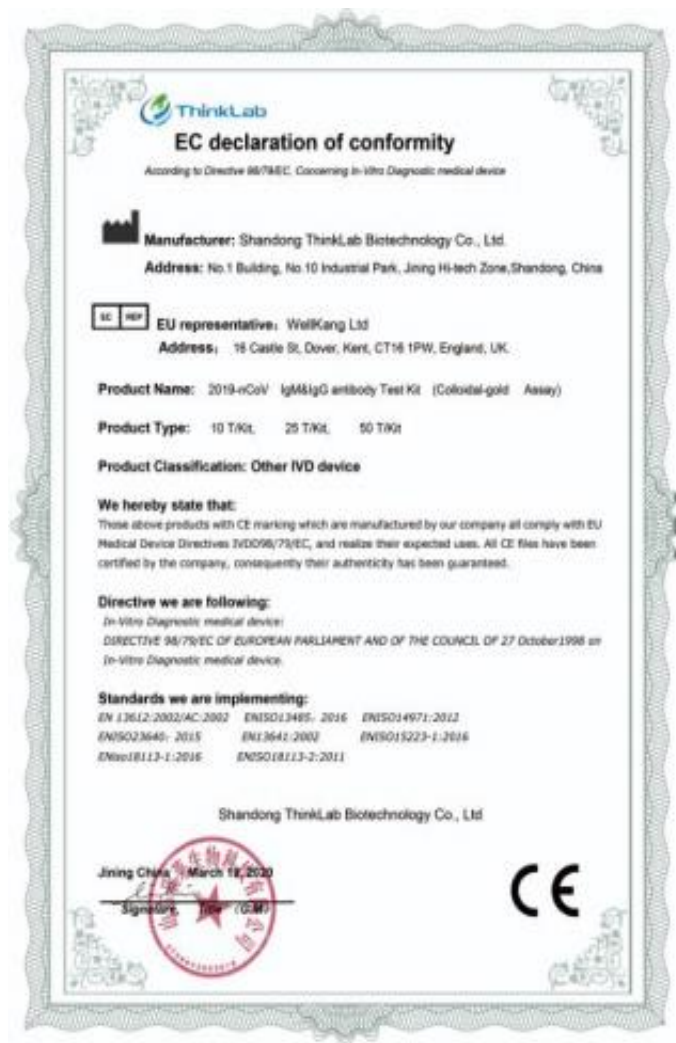
この新型コロナウイルス 2019-nCoV IgM/IgG 抗体検査キット(金コロイド法)は欧州連合の CE 認証を取得、中国商務部の海外標準認証も得られ、医療物資生産企業リストにも登録されました。多数の臨床実験の結果、98%の高精度で陽性/陰性を判定できます (IgM 感度 94.29% IgM 特異度 98.06% IgG 感度 98.04% IgG 特異度 100%)。

この抗体検査キットは米国 FDA の緊急時使用許可 (EUA : Emergency Use Authority) に申請中で、既に欧米を中心とした世界各国での販売も開始されています。

人間が最初に新型コロナウイルスに感染すると、免疫系がウイルスを防御し、特異的な抗体が作られます。IgM 抗体は通常 3~7 日目で生成され、数日後に IgG 抗体が出現して上昇します。

IgM 抗体の持続期間は比較的短く、主に急性感染期にみられますが、IgG 抗体は一般に過去の感染を示唆し、IgG 抗体価の上昇が進行性であれば最近に感染したことが考えられます。

このキットは IgM + IgG の複合検査により、早期、中期、後期の各期をカバーでき、各期の感染者を正確に発見できます。本商品は以下の特徴を有します。



CE マークは、製品を EU 加盟国へ輸出する際に、安全基準条件 (使用者・消費者の健康と安全および共通利益の確保を守るための条件) を満たすことを証明するマークです。CE マークを貼付するためには、認証権限の与えられた公認機関 (ノーティファイドボディ) に指令の要求事項に適合しているかの判定を依頼するのが有効です。