



Informazione Regolamentata n. 0957-37-2020	Data/Ora Ricezione 18 Maggio 2020 11:24:20	MTA
--	--	-----

Societa' : DiaSorin

Identificativo : 132642

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : DIASORINN01 - Fava

Tipologia : REGEM

Data/Ora Ricezione : 18 Maggio 2020 11:24:20

Data/Ora Inizio : 18 Maggio 2020 11:24:21

Diffusione presunta

Oggetto : DIASORIN - IL TEST SIEROLOGICO
LIAISON® SARS-COV-2 S1S2 IGG È IL
PRIMO A RICEVERE L'APPROVAZIONE
DA HEALTH CANADA

Testo del comunicato

Vedi allegato.

IL TEST SIEROLOGICO LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IGG È IL PRIMO A RICEVERE L'APPROVAZIONE DA HEALTH CANADA

Saluggia - 18 maggio, 2020 - DiaSorin (FTSE MIB: DIA) annuncia di aver ottenuto l'approvazione per il test LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IgG da Health Canada, il dipartimento del governo canadese responsabile della politica sanitaria federale. L'approvazione è stata rilasciata ufficialmente il 12 maggio 2020, rendendo il test sierologico DiaSorin il primo a ricevere l'autorizzazione nel paese.

Il test contribuirà al completamento di uno studio di screening nazionale che coinvolge oltre 1 milione di campioni sierologici nei prossimi 2 anni in Canada e che monitorerà l'impatto del virus sulla popolazione, in particolare nelle categorie più a rischio quali gli operatori sanitari e le persone anziane.

Il test LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IgG, ideato e sviluppato dai ricercatori DiaSorin nel centro di Gerenzano (Varese), è in grado di garantire risultati estremamente accurati, con una sensibilità del 97,4% e una specificità del 98,5%. Dopo essere stato marcato CE il 17 aprile 2020, il test ha ottenuto l'autorizzazione all'utilizzo per uso di emergenza (EUA) per il territorio statunitense dalla Food and Drug Administration americana il successivo 25 aprile.

Il test di DiaSorin permette di identificare la presenza di anticorpi nei pazienti che sono stati infettati da SARS-CoV-2 ed è disponibile sui 5.000 analizzatori LIAISON® XL installati in tutto il mondo, ciascuno dei quali è in grado di processare fino a 170 campioni di pazienti all'ora, garantendo così un aumento della capacità diagnostica indispensabile per mitigare l'impatto del virus.

In risposta alla pandemia mondiale e all'emergenza sanitaria, DiaSorin sta incrementando la capacità produttiva del test nel principale polo industriale italiano del Gruppo, sito a Saluggia (Vercelli), per produrne diversi milioni nei prossimi mesi e distribuirli in tutto il mondo.

“Sono orgoglioso che Health Canada abbia approvato il nostro test sierologico per il COVID-19 come il primo disponibile per l'avvio di uno screening così rilevante per la popolazione canadese. Abbiamo raggiunto questo importante traguardo solo grazie allo straordinario impegno e dedizione delle nostre persone del nostro centro di ricerca e sviluppo di Gerenzano”, ha commentato Carlo Rosa, CEO del Gruppo DiaSorin. *“È a loro che oggi dico grazie, perché ci hanno consentito, ancora una volta, di essere riconosciuti come uno dei player diagnostici più innovativi nel mondo”.*

Per ulteriori informazioni contattare:

Riccardo Fava
Corporate Vice President Communication & Investor Relations
Tel. +39.0161.487988
riccardo.fava@diasorin.it

Emanuela Salvini
Investor Relator
Tel. +39.0161.487567
emanuela.salvini@diasorin.it

DiaSorin

DiaSorin, società multinazionale italiana quotata nell'indice FTSE MIB, è leader globale nel campo della Diagnostica in Vitro (IVD). Per oltre 50 anni l'azienda ha sviluppato, prodotto e commercializzato kit di reagenti per la IVD in tutto il mondo.

Il Gruppo è presente nei 5 continenti con 26 società, 4 succursali estere, 5 siti produttivi e 5 centri di ricerca dislocati nel mondo.

Attraverso costanti investimenti in ricerca e sviluppo e attraverso le proprie capacità distintive nel campo diagnostico, DiaSorin offre oggi il più ampio menù di test di specialità nel mercato dell'immunodiagnostica e nuovi test di diagnostica molecolare che identificano il Gruppo DiaSorin come “lo Specialista della Diagnostica”.

Fine Comunicato n.0957-37

Numero di Pagine: 3