



SPAFID
CONNECT

| | | |
|--|---|-----|
| Informazione Regolamentata n. 0957-79-2020 | Data/Ora Ricezione 16 Settembre 2020 07:22:27 | MTA |
|--|---|-----|

Societa' : DiaSorin

Identificativo : 136988

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : DIASORINN02 - Fava

Tipologia : REGEM

Data/Ora Ricezione : 16 Settembre 2020 07:22:27

Data/Ora Inizio : 16 Settembre 2020 07:22:28

Diffusione presunta

Oggetto : DiaSorin ha posto la marcatura CE al proprio test Simplexa™ COVID-19 Direct per il suo utilizzo con campioni di saliva

Testo del comunicato

Vedi allegato.



DIASORIN HA POSTO LA MARCATURA CE AL PROPRIO TEST SIMPLEXA™ COVID-19 DIRECT PER IL SUO UTILIZZO CON CAMPIONI DI SALIVA

Saluggia - 16 settembre 2020 - DiaSorin (FTSE MIB: DIA) ha posto la marcatura CE al test Simplexa™ COVID-19 Direct per il suo utilizzo con campioni di saliva.

La possibilità di usare campioni salivari garantirà maggiore flessibilità ai laboratori e consentirà di aumentare il numero di test per il COVID-19, ovviando all'attuale carenza mondiale di tamponi utilizzati per prelevare il campione dai pazienti.

La raccolta dei campioni di saliva, facile e non invasiva, potrà essere effettuata in semplici contenitori sterili senza la necessità della presenza di operatori ospedalieri esperti o dai pazienti stessi e senza richiedere l'estrazione dell'acido nucleico del virus. La procedura, pertanto, ridurrà in maniera significativa il rischio di esposizione al virus da parte del personale sanitario preposto alla raccolta del campione potenzialmente infetto.

"L'estensione dell'utilizzo del nostro test molecolare Simplexa™ COVID-19 Direct con campioni di saliva consentirà a DiaSorin di fornire agli ospedali un valido aiuto nel ridurre l'esposizione del personale sanitario al virus nella fase di raccolta del campione del paziente, ovviando, al tempo stesso, all'attuale carenza di tamponi nel mercato", ha dichiarato John Gerace, Presidente di DiaSorin Molecular.

Il test Simplexa™ COVID-19 Direct è già stato validato su un'ampia gamma di tipologie di campione prelevabili sia nel tratto respiratorio superiore ed inferiore, sia nei polmoni e potrà essere eseguito contestualmente al Simplexa™ Flu A/B e RSV Direct Gen II, consentendo la diagnosi differenziale dell'infezione da SARS-CoV-2 da quella causata dall'influenza di tipo A o B e dal virus respiratorio sinciziale (RSV) durante la prossima stagione influenzale.

L'odierna marcatura CE del test Simplexa™ COVID-19 Direct sui campioni di saliva si aggiunge alla precedente autorizzazione ad uso di emergenza (EUA) rilasciata dalla Food and Drug Administration a marzo 2020 per il suo utilizzo con tamponi nasali, nasofaringei, lavaggi nasali/aspirati e broncoalveolari (BAL).

Carlo Rosa, CEO del Gruppo DiaSorin ha così commentato: *"DiaSorin si è nuovamente dimostrata attenta alle esigenze diagnostiche mostrate dagli operatori sanitari, fornendo un'ulteriore soluzione innovativa e di altissima qualità che consentirà ai laboratori di aumentare la propria capacità di elaborazione diagnostica per contrastare la pandemia"*.

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). Da oltre 50 anni, la Società sviluppa, produce e commercializza kit di reagenti utilizzati dai laboratori diagnostici di tutto il mondo. Il Gruppo è presente nei 5 continenti con 26 società, 4 succursali estere, 5 siti produttivi e 5 centri di ricerca. L'ampia offerta di test diagnostici, resa disponibile attraverso continui investimenti nella ricerca, posiziona DiaSorin come il player con la più ampia gamma di test specialistici disponibili nel mercato diagnostico e identifica il Gruppo come lo "Specialista della Diagnostica".

Maggiori informazioni su <http://www.diasoringroup.com>

Fine Comunicato n.0957-79

Numero di Pagine: 3