



DIASORIN LANCIA IL TEST LIAISON QUANTIFERON-TB GOLD PLUS IN PARTNERSHIP CON QIAGEN NEL MERCATO STATUNITENSE

27 novembre 2019 - Saluggia, Italia e Hilden, Germany - **DiaSorin** (FTSE MIB: DIA) e **QIAGEN** (NYSE: QGEN; Frankfurt Prime Standard: QIA) annunciano il lancio sul mercato statunitense del test LIAISON QuantiFERON-TB Gold Plus (QFT-Plus), fornendo ai laboratori la più moderna soluzione per l'identificazione della tubercolosi latente attraverso l'ultima generazione tecnologica di QIAGEN utilizzabile sugli analizzatori della famiglia LIAISON di DiaSorin.

La Food and Drug Administration (FDA) ha approvato la commercializzazione del test LIAISON QuantiFERON-TB Gold Plus, sviluppato da QIAGEN e DiaSorin, per offrire ai laboratori una soluzione completamente automatizzata per lo screening della tubercolosi latente ed accelerare il processo di conversione del test cutaneo per la diagnosi della malattia al più moderno test QuantiFERON, basato sull'analisi del campione di sangue.

Il flusso di lavoro automatizzato, garantito dalle piattaforme LIAISON, offrirà ai clienti del QuantiFERON una soluzione diagnostica altamente flessibile ed in grado di soddisfare le diverse esigenze dei laboratori.

La tubercolosi latente colpisce circa un terzo della popolazione mondiale e nel 5-10% dei casi, se non trattata adeguatamente¹, si trasforma in tubercolosi attiva, causando circa 1,7 milioni di decessi all'anno e posizionandosi tra le prime dieci cause di morte nel mondo.

La tubercolosi è un'infezione batterica contagiosa diffusa principalmente attraverso la tosse da parte dei pazienti affetti da forme di malattia polmonare attiva. Nel caso della tubercolosi latente, il batterio infetta una persona, ma non produce sintomi sino a quando non progredisce verso lo stato attivo della malattia, rendendo il paziente altamente contagioso. Al fine di eradicare la tubercolosi, l'Organizzazione Mondiale della Sanità e altre organizzazioni internazionali hanno ampliato le loro linee guida per lo screening di individui ad alto rischio e per il trattamento di quelli con infezione latente con l'obiettivo di prevenire l'evoluzione da infezione latente a malattia tubercolare attiva e quindi ridurre l'incidenza e i conseguenti rischi di contagio.

DiaSorin e QIAGEN collaboreranno congiuntamente per la promozione e la vendita della soluzione completamente automatizzata per la diagnosi della tubercolosi latente, assicurando ai clienti di ottenere da questa collaborazione importanti vantaggi in termini di velocità ed affidabilità di risultato.

Carlo Rosa, CEO del Gruppo DiaSorin, ha commentato: *“Con l'approvazione del test completamente automatizzato per l'identificazione della tubercolosi latente negli Stati Uniti, oggi rafforziamo il nostro intento nel convertire i laboratori diagnostici verso la soluzione più avanzata disponibile sul mercato per il rilevamento di questa importante e pericolosa infezione. Il test LIAISON QuantiFERON-TB Gold Plus, dopo il lancio sul mercato europeo avvenuto a settembre 2018, è da oggi disponibile anche nel territorio statunitense sulle nostre piattaforme LIAISON. Siamo fortemente convinti che questa innovativa soluzione diagnostica, ideata per rispondere alle crescenti esigenze dei laboratori, rafforzerà ulteriormente il nostro posizionamento come specialisti del mondo diagnostico”*.

Thierry Bernard, Interim CEO di QIAGEN e Senior Vice President, Head of the Molecular Diagnostics Business Area, ha così commentato: *“Siamo lieti di annunciare l'approvazione da parte della Food and Drug Administration del test LIAISON QuantiFERON-TB Gold Plus per l'uso sulle piattaforme LIAISON ed il conseguente lancio nel mercato statunitense. La validazione del test basato sulla tecnologia QuantiFERON e disponibile sulla famiglia di analizzatori LIAISON ha ulteriormente rafforzato il profilo clinico del test QuantiFERON-TB Gold Plus. La completa automatizzazione del processo diagnostico fornita dalle piattaforme LIAISON e dal test QFT-Plus, offrirà vantaggi significativi in termini di velocità di esecuzione ed efficienza”*.

¹stime dell'Organizzazione Mondiale della Sanità



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 24 società, 5 succursali estere, 6 siti produttivi e 5 centri di ricerca dislocati in tutto il 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 in Vitro".

Ulteriori informazioni sono disponibili all'indirizzo www.diasoringroup.com

QIAGEN

QIAGEN N.V., società holding con sede nei Paesi Bassi, è il principale fornitore di soluzioni "Sample to Insight" che consentono ai clienti di tutto il mondo di acquisire preziose informazioni di natura molecolare dai campioni biologici. Le nostre tecnologie di campionamento isolano e trasformano DNA, RNA e proteine da sangue, tessuti e altre fonti biologiche. Le tecnologie di analisi rendono queste biomolecole visibili e pronte per l'analisi. I software bioinformatici interpretano i dati evidenziando le informazioni rilevanti. L'automazione consente di legare questi flussi di lavoro in modo efficiente e profittevole. QIAGEN fornisce soluzioni a più di 500.000 clienti in tutto il mondo in Diagnostica Molecolare (diagnosi campioni umani) e Life Science (mondo accademico, farmaceutico, ricerca e sviluppo e applicazioni industriali, principalmente nell'ambito dell'analisi forense). Al 30 settembre 2019, QIAGEN impiega circa 5.200 persone in oltre 35 sedi in tutto il mondo.

Ulteriori informazioni sono disponibili all'indirizzo <http://www.qiagen.com>

QIAGEN forward-Looking Statement

Alcune dichiarazioni contenute nel presente comunicato stampa possono essere considerate dichiarazioni previsionali ai sensi della Sezione 27A dello U.S. Securities Act USA del 1933, come modificato, e della Sezione 21E dello U.S. Securities Exchange Act del 1934, come modificato. Nella misura in cui alcune delle dichiarazioni ivi contenute relative ai prodotti QIAGEN, ai lanci prodotto, alle istanze alle autorità regolatorie, alle collaborazioni, ai mercati, alla strategia, alle imposte o ai risultati operativi, inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, le vendite attese, le vendite nette rettificata e gli utili per azione diluiti rettificati, siano previsionali, tali dichiarazioni si basano su aspettative attuali ed ipotesi che implicano una serie di incertezze e rischi. Tali incertezze e rischi includono, ma non sono limitate a, rischi connessi alla gestione della crescita e delle operazioni internazionali (compresi gli effetti delle fluttuazioni valutarie, i procedimenti regolatori e la dipendenza dalla logistica), variabilità dei risultati operativi e distribuzione tra classi di clienti, lo sviluppo commerciale dei mercati dei nostri prodotti ai clienti in ambito accademico, farmaceutico, test applicati e diagnostica molecolare; variazione dei rapporti con clienti, fornitori e partner strategici; concorrenza; rapidi o inattesi cambiamenti delle tecnologie; fluttuazioni della domanda dei prodotti QIAGEN (incluse le fluttuazioni dovute alle condizioni economiche generali, il livello e la tempistica delle anticipazioni da parte dei clienti, budget ed altri fattori); la nostra capacità di ottenere l'approvazione regolatoria dei nostri prodotti; difficoltà ad adeguare i prodotti QIAGEN a soluzioni integrate e produrre tali prodotti; la capacità di QIAGEN di identificare e sviluppare nuovi prodotti e di differenziare e proteggere i propri prodotti da quelli dei concorrenti; l'accettazione da parte del mercato dei nuovi prodotti QIAGEN e l'integrazione delle tecnologie e dei business acquisiti; e gli altri fattori descritti alla voce "Risk Factors" contenuta nel punto 3 della nostra più recente Relazione Annuale al Form 20-F. Per ulteriori informazioni, si prega di fare riferimento alle dissertazioni contenute nei rapporti che QIAGEN ha presentato o fornito alla U.S. Securities and Exchange Commission (SEC).

Per ulteriori informazioni contattare:

DiaSorin

Riccardo Fava +39.0161.487988
Corporate VP Communication & Investor Relations
riccardo.fava@diasorin.it

QIAGEN

Investor Relations

John Gilardi +49.2103.29.11711
Phoebe Loh +49.2103.29.11457
ir@QIAGEN.com

Public Relations

Thomas Theuringer +49.2103.29.11826
Robert Reitze +49.2103.29.11676
pr@QIAGEN.com