



DIASORIN CON IL SUPPORTO DELLA BIOMEDICAL ADVANCED RESEARCH AND DEVELOPMENT AUTHORITY (BARDA) HA RICEVUTO DALLA FOOD AND DRUG ADMINISTRATION AMERICANA L'EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) PER COMMERCIALIZZARE NEGLI STATI UNITI IL TEST LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IGG

Saluggia - 25 aprile, 2020 - DiaSorin (FTSE MIB: DIA) annuncia di aver ricevuto l'Emergency Use Authorization (EUA) dalla Food and Drug Administration americana per il test LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IgG.

Il test è uno dei primi saggi ad elevata automazione basato sulla tecnologia CLIA ad aver ricevuto l'EUA negli Stati Uniti.

DiaSorin ha inoltre ricevuto finanziamenti volti a rendere il test disponibile sul territorio statunitense dalla Biomedical Advanced Research and Development Authority (BARDA), l'ente federale del Dipartimento Americano per la salute, cui compete il monitoraggio e l'identificazione di soluzioni mediche e diagnostiche per fronteggiare emergenze sanitarie negli Stati Uniti.

"Per identificare rapidamente le persone che hanno contratto l'infezione, così come quelle che ne sono guarite, sono immediatamente necessari test che possano essere distribuiti su ampia scala" ha affermato Gary Disbrow, Ph.D., BARDA Acting Director. "La risposta fornita da questi test è particolarmente importante per gli operatori sanitari e i lavoratori delle industrie considerate cruciali, per consentire il ritorno al lavoro dopo potenziali esposizioni al SARS-CoV-2."

Il nuovo test sierologico è stato validato presso il Policlinico San Matteo a Pavia, uno dei centri di riferimento nazionali per la pandemia da COVID-19.

Il test identifica la presenza di anticorpi nei pazienti che sono stati infettati da SARS-CoV-2 e sarà disponibile sulle 5.000 piattaforme LIAISON® XL installate in tutto il mondo, di cui 600 attualmente presenti nei laboratori ospedalieri e commerciali statunitensi. Grazie alla possibilità di processare 170 campioni di pazienti all'ora, la piattaforma LIAISON® XL garantirà un aumento della capacità diagnostica utile per mitigare l'impatto del virus.

In risposta alla pandemia mondiale e all'emergenza sanitaria, DiaSorin sta incrementando la propria capacità produttiva del test LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IgG nel principale polo industriale del Gruppo, sito a Saluggia, in Italia, per produrne diversi milioni nei prossimi mesi e distribuirli in tutto il mondo.

Carlo Rosa, CEO del Gruppo DiaSorin, ha commentato: *"L'ottenimento da parte dell'FDA dell'autorizzazione ad uso di emergenza del nostro test sierologico per il COVID-19 negli Stati Uniti conferma l'impegno e la qualità del lavoro svolto dal nostro gruppo di ricerca nel trovare soluzioni che possano combattere la pandemia mondiale da Coronavirus. Crediamo che entrambi i nostri test, quello molecolare e quello sierologico, rappresentino strumenti preziosi e di qualità nel processo decisionale diagnostico, posizionando ancora una volta DiaSorin come lo Specialista della Diagnostica"*.

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".

HHS/ASPR/BARDA

Il progetto è stato parzialmente o totalmente finanziato con i fondi federali del Department of Health and Human Services; Office of the Assistant Secretary for Preparedness and Response; Biomedical Advanced Research and Development Authority, Division of Research, Innovation and Ventures secondo il Contratto N. 75A50120C00070.