



Saluggia - 16 settembre, 2020 - In relazione ad alcune notizie riportate nella giornata di oggi da alcuni organi di informazione, come propriamente riportato nel comunicato stampa dal titolo *“DiaSorin ha posto la marcatura CE al proprio test Simplexa COVID-19 Direct per il suo utilizzo con campioni di saliva”*, la Società ribadisce che:

- il test Simplexa COVID-19 Direct non è un “test rapido”, ma un test di diagnostica molecolare rivolto al mondo dei laboratori diagnostici, eseguibile da operatori professionali di laboratorio sugli analizzatori di diagnostica molecolare del Gruppo DiaSorin.
- Il tempo per ottenere i risultati del test Simplexa COVID-19 Direct non è stimabile in “pochi minuti”, ma richiede la normale tempistica prevista dalla tecnologia di diagnostica molecolare, nel caso di DiaSorin pari a circa 60 minuti.
- Il test Simplexa COVID-19 Direct non è un “nuovo” test salivare, in quanto già approvato e lanciato a marzo 2020 per l’utilizzo con tamponi nasali e nasofaringei. La novità odierna consiste nell’estensione dell’utilizzo del test anche su campioni salivari.

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 www.diasoringroup.com