

DIASORIN: LANCIO DEL NUOVO TEST DELL'ANTIGENE LIAISON® QUICK DETECT COVID AG PER LA DIAGNOSI DEL COVID-19 SULLA PIATTAFORMA POINT-OF-CARE LIAISON® IQ NEI MERCATI CHE ACCETTANO LA MARCATURA CE

IL TEST LIAISON® QUICK DETECT COVID AG:

- PERMETTE LA DIAGNOSI DELL'INFEZIONE DA COVID-19 SUL LIAISON® IQ CON LA TECNOLOGIA DEL LATERAL-FLOW PARTENDO DAI TAMPONI NASALI E NASOFARINGEI
- FORNISCE RISULTATI CON UNA SENSIBILITÀ DEL 95,7% E UNA SPECIFICITÀ DEL 96,3% RISPETTO A TEST MOLECOLARI PCR ULTRASENSIBILI ESEGUITI SU TAMPONI NASALI E NASOFARINGEI
- È DISPONIBILE NEI MERCATI CHE ACCETTANO LA MARCATURA CE

Saluggia, 25 maggio 2021 - DiaSorin (FTSE MIB: DIA) annuncia il lancio nei mercati che accettano la marcatura CE del LIAISON® Quick Detect COVID Ag, il nuovo test Point-of-Care (POC) basato sulla tecnologia del lateral flow per l'individuazione dell'antigene del SARS-CoV-2 su tamponi nasali e nasofaringei.

Il LIAISON® Quick Detect COVID Ag è disponibile sulla piattaforma di immunodiagnostica POC LIAISON® IQ, lanciata nei mercati che accettano la marcatura CE lo scorso 20 aprile.

Negli studi clinici condotti, il test ha dimostrato una sensibilità del 95,7% e una specificità del 96,3% rispetto ai test molecolari PCR ultrasensibili eseguiti su tamponi nasali e nasofaringei con un valore di *Cycle threshold* (Ct) uguale o inferiore a 30.

Il LIAISON® Quick Detect COVID Ag è un test per la diagnosi del COVID-19 in contesti decentralizzati. È stato sviluppato da Lumos Diagnostics, azienda specializzata nella diagnostica POC con esperienza nello sviluppo e produzione di test POC rapidi, innovativi e di alta qualità, ed è marcato CE per l'utilizzo sul LIAISON® IQ nel contesto della collaborazione tra DiaSorin e Lumos annunciata lo scorso 6 aprile.

DiaSorin è entrata nel mercato dell'immunodiagnostica POC con un programma dedicato all'Italia che ha l'obiettivo di raggiungere il mercato delle farmacie attraverso accordi distributivi per consentire una diffusione capillare dell'offerta dei test COVID-19 disponibili sul LIAISON® IQ (LIAISON® Quick Detect COVID Ag Assay and LIAISON® Quick Detect COVID TrimericS Ab).

"Il lancio del nuovo test antigenico per il COVID-19 sul LIAISON® IQ arricchisce la nostra offerta di soluzioni diagnostiche per il SARS-CoV-2", ha commentato Carlo Rosa, CEO del Gruppo DiaSorin. "In questa fase è importante fornire soluzioni in maniera capillare che rilevino sia la risposta immunitaria sviluppata dopo la vaccinazione o l'infezione, sia la potenziale infezione in corso con la qualità dei test di laboratorio. Stiamo entrando in questo nuovo mercato con una strategia inizialmente dedicata all'Italia e all'attuale emergenza pandemica. Questo è solo il primo passo della nostra strategia Point-of-Care che ci vedrà lanciare in futuro soluzioni di elevata qualità".

CONTATTI INVESTOR RELATIONS

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

CONTATTI MEDIA

Cristina Fossati

Tel: +39 335.1245186

c.fossati@imagebuilding.it**Laura Filosi**

Tel: +39 349.1439823

l.filosi@imagebuilding.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>