

FARMACEUTICA

Diasorin incassa il via libera Usa al test sierologico sul Covid-19

DiaSorin ha annunciato ieri di aver ricevuto l'Emergency Use Authorization (EUA) dalla Food and Drug Administration americana per il test LIAISON® SARS-CoV-2 S1/S2 IgG. Si tratta del nuovo test sierologico 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, le piattaforme garantiranno un aumento della capacità diagnostica. DiaSorin ha inoltre ricevuto finanziamenti per 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 l'identificazione di soluzioni utili a fronteggiare emergenze sanitarie negli Usa. «Per identificare rapidamente le persone che hanno contratto l'infezione, così come quelle che ne sono guarite, sono 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», ha aggiunto Carlo Rosa, ceo di DiaSorin, ha commentato: «Crediamo che entrambi i nostri test, quello molecolare e quello sierologico, rappresentino strumenti preziosi, posizionando ancora una volta DiaSorin come lo Specialista della Diagnostica».

—R.FI.