

Diasorin, ok Usa ai nuovi test anti Covid

L'autorizzazione

Il metodo di rilevazione nasale ha alta attendibilità, con il 97% di sensibilità

MILANO

L'azienda farmaceutica [Diasorin](#) si prepara a sbarcare negli Stati Uniti con il suo test antigenico per la rilevazione del Covid. I vertici del gruppo hanno annunciato di aver ricevuto l'autorizzazione da parte della Food and Drug Administration statunitense per il test Liaison Sars-CoV-2 Ag, utilizzato per rilevare in modo rapido

l'antigene del virus in pazienti sintomatici, come metodo alternativo rispetto ai test molecolari (i cosiddetti tamponi). «Negli studi clinici condotti il test ha dimostrato, entro 10 giorni dalla comparsa dei primi sintomi, una sensibilità del 97% e una specificità del 100% partendo dal tampone nasale ed una sensibilità del 96,1% e specificità del 99,3% nel caso di tampone nasofaringeo», spiega la nota. «L'autorizzazione alla commercializzazione negli Stati Uniti per il nostro test dell'antigene si aggiunge all'apprezzamento già ricevuto dai nostri clienti nei paesi che accettano la marcatura Ce, nei quali il nostro test è disponibile da fine ottobre 2020», dice Carlo Rosa, ceo [Diasorin](#).

Partendo dai tamponi nasali e rinofaringei, il test è in grado di dia-

gnosticare l'infezione acuta dal Covid-19 attraverso l'identificazione qualitativa del virus. John Walter, Presidente di [DiaSorin Inc.](#) ha commentato: «Per contrastare la diffusione del virus, i laboratori e i medici necessitano sempre più di soluzioni diagnostiche che allevino l'attuale pressione sui sistemi sanitari. Il nostro nuovo test dell'antigene potrà essere utilizzato come risposta in tal senso, garantendo rapidità ed efficienza in risposta alla crescente domanda di test nei laboratori statunitensi». Il Liaison Sars-Cov-2 Ag supporterà, in questa fase della pandemia, i laboratori, grazie all'elevata produttività e automazione degli analizzatori su cui il test può essere eseguito.