

Approbation par la CTDA du PROmate® COVID-19 1 Gene et octroi du marquage CE pour l'autotest de flux latéral COVID-19

Novacyt (EURONEXT GROWTH: ALNOV; AIM: NCYT), spécialiste international du diagnostic clinique, annonce l'approbation de son test PROmate® COVID-19 1G (q16) Real-Time PCR (pour une utilisation sur son instrument Q16), par le règlement 2021 de l'Agence britannique de sécurité sanitaire (Medical Devices (Coronavirus Test Device Approvals) (Amendment) Regulations (" CTDA ")). La société annonce également que l'autotest rapide PathFlow® COVID-19 de la société a reçu le marquage CE.

<https://novacyt.com/wp-content/uploads/2022/05/Novacyt-Approbation-par-la-CTDA-du-PROmate®-COVID-19-1-Gene-et-octroi-du-marquage-CE-pour-lautotest-de-flux-lateral-COVID-19-01.06.2022-French.pdf>