

Autorisation d'utilisation d'urgence de la FDA aux Etats-Unis du test pour le COVID-19

Approbation en Indonésie du test COVID-19 RUO

Paris, France et Camberley, Royaume-Uni – 23 mars 2020 – Novacyt (ALTERNEXT : ALNOV ; AIM : NCYT), spécialiste mondial du diagnostic clinique, a le plaisir d'annoncer que la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis a délivré une autorisation d'utilisation d'urgence (Emergency Use Authorization, EUA) pour son test COVID-19. En conséquence, les hôpitaux et les laboratoires américains pourront utiliser le test pour le diagnostic clinique du COVID-19. Le test est disponible pour une distribution immédiate sur le marché américain.

<https://novacyt.com/wp-content/uploads/2020/03/Novacyt-FDA-authorisation-durgence-test-covid19-FRENCH-23.03.20.pdf>