

Correction : Approbation par la réglementation CTDA au Royaume-Uni du panel de tests genesig® SARS-CoV-2 Winterplex® à 3 Gènes

Il s'agit d'une correction de l'annonce « Approbation par la réglementation CTDA au Royaume-Uni du panel de tests genesig® SARS-CoV-2 Winterplex® à 3 Gènes » publiée à 8h le 26 octobre 2022 (numéro RNS 0989E) qui indiquait à tort que le Winterplex® 3G pouvait utiliser des échantillons d'expectoration et de nasopharynx plutôt que des échantillons nasaux profonds (en plus des échantillons oropharyngés) pour la détection de la grippe A, de la grippe B, du virus respiratoire syncytial (RSV) et du SARS-CoV-2 (COVID-19) (spécifiquement la détection des cibles des gènes ORF1ab, S et M). Toutes les autres informations restent inchangées. L'annonce complète corrigée est incluse ci-dessous. **Correction : Approbation par la réglementation CTDA au Royaume-Uni du panel de tests genesig® SARS-CoV-2 Winterplex® à 3 Gènes**