

Amerikanskt referenslaboratorium slutför utvärdering av ASTar®-systemet

Q-linea AB (publ) (OMX:QLINEA) meddelar idag att ett amerikanskt referenslaboratorium slutfört sin analytiska utvärdering av ASTar-instrumentet och den gramnegativa panelen.

Företaget för nu diskussioner med referenslaboratoriets ledning om implementering av ASTar som en del av den kliniska rutinen vid diagnostik och behandling av patienter med gramnegativa blodomloppsinfektioner. Ytterligare utvärderingar pågår vid flera amerikanska universitetssjukhus.

Intresset för införande och implementering av ASTar-systemet fortsätter att växa, främst tack vare den höga kapaciteten och att det är helautomatiserat och därför lätt att använda med sin "load-and-go" funktionalitet.

Tidigare kommunikation(2 maj): https://qlinea.com/sv/mfn_news/q-linea-tecknar-utvarderingsavtal-med-referenslaboratorium-i-usa/

För mer information, vänligen kontakta:

Stuart Gander, President & CEO, Q-linea
Stuart.Gander@qlinea.com
+1 857 409 7463

Christer Samuelsson, CFO / IR, Q-linea AB
Christer.Samuelsson@qlinea.com
+ 46 (0) 70-600 15 20

Om Q-linea

Q-lineas ASTar® för snabb resistensbestämning kortar svarstiderna vid diagnostik av tidskritiska sjukdomstillstånd som blodomloppsinfektioner och sepsis. Sjukhus använder ASTar för att avsevärt minska tiden till optimal antibiotikabehandling och se till att patienter får rätt behandling, med rätt dos, i rätt tid. Vi bidrar till en hållbar sjukvård, nu och i framtiden, och värnar om att antibiotika är effektivt även för kommande generationer.

Q-linea har sitt huvudkontor i Uppsala, Sverige, regionala kontor i Italien och USA, samt partnerskap över hela världen.

ASTar Instrument och ASTar BCG- Consumables kit är CE-IVD-märkta och FDA 510(k)-godkända. För mer information, besök www.qlinea.com.

Bifogade filer

[Amerikanskt referenslaboratorium slutför utvärdering av ASTar®-systemet](#)