

Episodio 54: Tendencias e Innovaciones en Diagnóstico 2025

Josh Casey: Hola, soy Josh Casey. Bienvenidos a QuidelOrtho Science Bytes, su fuente fiable de conocimientos e innovaciones en diagnóstico. En este episodio, recapitularemos el año y cubriremos los avances que están dando forma al diagnóstico en 2025. Desde pruebas de troponina de alta sensibilidad para una atención cardíaca más rápida hasta ensayos no invasivos que mejoran la salud gastrointestinal, pruebas combinadas rápidas para brotes respiratorios y avances en diagnóstico molecular e informática, además de una mirada a lo que está por venir. Estas innovaciones están transformando los flujos de trabajo, guiando decisiones oportunas y redefiniendo la atención al paciente en todo el proceso continuo. Hoy, es nuestro placer sentarnos con Jonathan Siegrist. Él es el Vicepresidente Ejecutivo de Investigación y Desarrollo y Director de Tecnología en QuidelOrtho. Jonathan es responsable de la estrategia global de I+D de la empresa, impulsando la innovación y avanzando soluciones de diagnóstico de última generación. Aporta más de 15 años de experiencia en liderazgo en las industrias de biotecnología y diagnóstico con foco en diagnóstico molecular, plataformas microfluídicas e ingeniería biomédica. Antes de unirse a QuidelOrtho, Jonathan desempeñó como director de tecnología y jefe de investigación y desarrollo de ensayos en Cepheid, una empresa Danaher. A lo largo de su carrera, ha sido reconocido por su capacidad para liderar equipos multidisciplinarios complejos mientras fomenta una cultura de creatividad e innovación. Jonathan tiene un doctorado y una maestría en ciencias en Ingeniería Biomédica de la Universidad de California Irvine y una licenciatura en ciencias en Ingeniería Eléctrica de la Universidad de California Los Ángeles. Bienvenido, Jonathan. Qué gran año ha sido. Gracias por unirse a nosotros para hablar sobre ello.

Jonathan Siegrist: Sí, gracias Josh. Ha sido realmente un gran año. Pienso en nuestra industria: muchos cambios como siempre, pero también mucho progreso. Así que realmente aprecio la invitación de hoy y estoy deseando nuestro debate.

Josh Casey: Genial, excelente. Bueno, comencemos. Entonces 2025 dio la bienvenida a varias nuevas incorporaciones al menú de Ensayos de Química Clínica VITROS™. Quizás lo más notable fue la introducción de la troponina de alta sensibilidad. ¿Qué significa esta prueba para los clínicos y sus pacientes hospitalizados con condiciones cardíacas?

Jonathan Siegrist: Gran pregunta y me encanta poder comenzar con la troponina de alta sensibilidad aquí en esta discusión. Hemos tenido un producto realmente bueno y sólido en torno a la troponina de alta sensibilidad fuera de los EE.UU. en nuestro Sistema VITROS durante un tiempo y es realmente bueno poder hablar sobre traer ese producto a los Estados Unidos el próximo año, a principios de 2026, ahora que tenemos nuestra aprobación de la FDA. Cuando piensas en herramientas de diagnóstico cardiovascular, realmente se trata de velocidad, precisión y realmente entregar esos resultados con confianza a los clínicos y nuestros pacientes. La troponina de alta sensibilidad es ahora una herramienta muy establecida y muy importante en ese kit de herramientas de diagnóstico cardíaco. Con la aprobación de la FDA de esa prueba en nuestro Sistema VITROS, nuestro ensayo de troponina I de alta

sensibilidad, los clínicos ahora pueden usar los Sistemas VITROS en los EE.UU. para acceder a pruebas de troponina cardíaca de alta sensibilidad y muy confiables, y encaja muy bien en muchos flujos de trabajo diferentes. Y lo que continuamos viendo, especialmente con nuestros Sistemas VITROS únicos, es que los vemos usados en flujos de trabajo diferentes muy interesantes, incluyendo, por ejemplo, pruebas de urgencias. Así que estoy realmente emocionado con la implementación de esta prueba en los EE.UU. a principios del próximo año para ver todos esos diferentes flujos de trabajo y soluciones innovadoras que nuestros clientes traerán con esas, con nuestras pruebas. Así que, en general, realmente emocionado de lanzar esta prueba. Está alineada con las directrices de la IFCC. Es una prueba realmente, realmente excelente. Salas de emergencia, entornos críticos, hospitales: emocionado de ver esto llegar al mercado el próximo año y una gran victoria para nosotros y una gran victoria para los pacientes también.

Josh Casey: Genial. Entonces también en el área de química clínica, QuidelOrtho se asoció con BÜHLMANN este año para introducir los Ensayos Turbo fCal y fPELA para los Sistemas Integrados VITROS XT 7600 y 5600, así como el Sistema de Química VITROS 4600. ¿Cuál es la importancia de esto para los pacientes que pueden estar sufriendo de enfermedad inflamatoria intestinal e insuficiencia pancreática?

Jonathan Siegrist: Sí, gracias Josh. Otra gran pregunta. Sabes, el área de salud gastrointestinal y tal vez más ampliamente, salud digestiva, es un área súper importante que posiblemente todavía está desatendida por las herramientas que tenemos hoy, especialmente en el lado del diagnóstico. Entonces, área realmente importante, creo, en la que todos deberían enfocarse. Esta asociación con BÜHLMANN es realmente importante para realmente expandir nuestra oferta en VITROS en este área. Tenemos una tecnología particular en VITROS llamada tecnología MicroTip que es esencialmente un canal abierto que nos permite asociarnos, como lo hemos hecho aquí, con los mejores ensayos y traer ese contenido a nuestros Sistemas VITROS. Y eso es exactamente lo que son estos dos ensayos para los Sistemas VITROS. Trabajar con un gran socio mundial como BÜHLMANN ha sido realmente un placer y ayuda a acelerar, para nosotros y para los pacientes, a llevar estas pruebas tan importantes al mercado. La otra cosa que diría sobre al menos la prueba fCal, la calprotectina, esto es una inflamación, es una proteína, es un marcador de inflamación que esta prueba detecta. Y creo que eso es interesante porque el sistema inmunológico en sí continúa siendo un área de interés renovado para el diagnóstico, así como para la industria farmacéutica. Estamos aprendiendo cada vez más, tanto a nivel de proteína como a nivel de ácido nucleico, cómo de individualizadas o personalizadas son nuestras respuestas inmunológicas, especialmente en este tipo de enfermedades crónicas a largo plazo. Así que la prueba fCal es realmente interesante porque está apuntando a una de esas proteínas de inflamación que tiene que ver con el síndrome del intestino irritable. Así que emocionado, es emocionante cuando podemos traer estos ensayos al mercado y continuar impulsando este menú de pruebas más proactivo y preventivo en nuestro portafolio.

Josh Casey: Pasando ahora a la atención urgente y las pruebas rápidas, QuidelOrtho anunció en septiembre la disponibilidad de la Prueba Combinada QUICKVUE™ Influenza y SARS para uso profesional, justo a tiempo para el inicio del curso. ¿Cómo ayuda esta prueba a manejar el aumento de infecciones respiratorias?

Jonathan Siegrist: Sí, así que justo a tiempo de hecho, ¿verdad?, mientras entramos en la próxima temporada respiratoria 2025/26. En primer lugar, esta prueba, nuestro QUICKVUE, es una prueba de Gripe A, Gripe B y SARS. Es una prueba de flujo lateral de lectura visual. Prueba realmente buena que entrega esta combinación de resultados en 10 minutos. Está realmente orientada a los trabajadores de la salud de primera línea en donde están en medio de la temporada, el flujo de pacientes es alto y necesitas esos resultados rápidos pero aún fiables en esos entornos descentralizados o de punto de atención. Así que esto va a ayudar mucho llegando al mercado justo a tiempo. Continuamos viendo en el espacio cada vez más herramientas innovadoras y necesarias en los mercados respiratorios. Y obviamente vemos las necesidades respiratorias desde el hospital hasta los lugares más descentralizados, incluyendo el hogar, de venta libre. Continuamos viendo una necesidad de diferentes herramientas dependiendo del flujo de trabajo, la situación, el entorno y el paciente. Así que esta Prueba QUICKVUE Gripe A, Gripe B, COVID complementa muy bien nuestra Prueba SOFIA™ Gripe A, Gripe B, COVID que está en una plataforma instrumentada donde los volúmenes de pacientes y las necesidades son un poco más altos. Y continuamos, por supuesto, viendo pruebas moleculares de PCR jugando un papel en este espacio también. Así que este continuo de necesidades del paciente, este continuo de diferentes herramientas para servir esas diferentes necesidades, es un tema recurrente a medida que continuamos viendo el espacio evolucionar y esta Prueba QUICKVUE es una herramienta realmente importante para ese kit de herramientas. Ayuda a que los pacientes obtengan las respuestas correctas, ayuda a prevenir o en algunos casos guiar el tratamiento antibiótico correcto o tratamiento antiviral. Mientras estamos sentados aquí ahora en diciembre de 2025 teniendo esta discusión, el virus de la gripe A H3N2 en particular, este nuevo virus subclado K está circulando y es la preparación para potencialmente una tormenta perfecta, por así decirlo, al menos en los EE.UU., tasas de vacunación históricamente bajas, una vacuna no muy efectiva como sucede de vez en cuando, todavía útil, pero no tan efectiva como nos gustaría. Y luego esta nueva variante H3N2, todo circulando a la vez. Así que como siempre con la temporada respiratoria, veremos cómo se desarrolla, pero muy feliz de tener esta Prueba QUICKVUE como parte de la oferta mientras entramos en la temporada. Creo que tendrá un gran impacto de aquí en adelante.

Josh Casey: Gracias por esa explicación. Tal vez la noticia más grande que viene de QuidelOrtho en 2025 fue el anuncio de su intención de adquirir LEX Diagnostics y su plataforma de pruebas moleculares de ciclado térmico ultrarrápido. ¿Qué significará esta tecnología molecular avanzada para el diagnóstico en el punto de atención?

Jonathan Siegrist: Sí, así que LEX Diagnostics es particularmente emocionante, creo, para nosotros. Gran cambio estratégico en cómo estamos pensando sobre la oferta molecular que podríamos tener como empresa en el futuro. Y este es uno, por supuesto, que hemos discutido públicamente nuestra intención de adquirirlos tras su aprobación de la FDA. Primero que nada, un recordatorio, LEX Diagnostics presentó su aplicación dual 510(k) CLIA Waiver a la FDA a principios de junio y continúan trabajando a través del proceso de revisión con la FDA. La razón por la que estamos realmente emocionados con la oferta de LEX es fundamentalmente dos cosas, tal vez tres. Entonces una es que el flujo de trabajo no podría ser más simple. Es un hisopo directo en su dispositivo, siendo la primera prueba también una prueba de Gripe A,

Gripe B, COVID. Es de muy alta sensibilidad. Es una química de PCR verdadera dentro de él, lo que lo diferencia de otra química molecular no-PCR. Así que es un verdadero estándar de referencia de PCR, pero es muy, muy rápido. Sabes, resultados en 10 minutos, los positivos pueden entregarse en menos de 10 minutos. Es una plataforma extremadamente rápida. Una de las plataformas de PCR verdaderas más rápidas que existe. Así que estamos muy emocionados con las perspectivas en torno a esto relacionado con la otra discusión que tuvimos anteriormente, es una ayuda muy grande en la temporada respiratoria, complementa ese rango de puntos de llamada desde hospitales hasta descentralizados.

Josh Casey: Genial, gracias. Otra tendencia realmente positiva que hemos visto este año es la disminución de muertes por sobredosis relacionadas con opioides como el fentanilo. ¿Cómo han contribuido las pruebas a la disminución y qué hay en el horizonte para las pruebas de abuso de drogas considerando el reciente aumento en la disponibilidad de opioides sintéticos?

Jonathan Siegrist: Sí, así que esta también es un área realmente importante. Quiero decir, primero, aunque hemos hecho un buen progreso, es realmente un área triste dentro de la atención médica. Obviamente, algunos de los tratamientos rápidos como Narcan, entre otros, han tenido un enorme impacto en la situación de sobredosis de fentanilo, pero todavía necesitamos una prueba realmente buena. Esta sigue siendo una pieza realmente vital. Como cualquier estado de enfermedad o cualquier condición de atención médica, se trata de una prueba realmente buena y un tratamiento realmente bueno. Así que la herramienta de diagnóstico continúa siendo súper, súper importante. Obtener la atención adecuada para los pacientes que tienen este estado intoxicado agudo, no siempre sabes que es fentanilo. Necesitas hacer las pruebas correctas y el cribado continúa siendo un área grande. Hay muchas herramientas buenas por ahí. Por ejemplo, algunas de ellas en espectrometría de masas, son más grandes y toman tiempo y hay más costo para implementar y no son necesariamente descentralizadas o de punto de atención. Así que mientras los tratamientos están ayudando mucho en este área, necesitamos mejores herramientas. Y creo que una de las tendencias que vamos a continuar viendo a medida que continuamos avanzando es el tira y afloja para más punto de atención, tipos de pruebas rápidas en este área en lugar de algunos de los métodos de prueba más grandes y complejos para realmente fundamentalmente ayudar a los pacientes y salvar vidas. Para nosotros, más por venir cuando entremos en el próximo año, pero continuamos enfocándonos en ciertas pruebas en el espacio de toxicología. Tenemos un poco de oferta en el VITROS así como nuestros Dispositivos TRIAGE™. Más por venir sobre lo que hemos estado trabajando en nuestra Plataforma TRIAGE en este espacio. Pero me alegra que lo hayas mencionado. Es un área de atención médica realmente importante, realmente importante en la que seguiremos enfocándonos.

Josh Casey: Bien, entonces ahora pensando en medicina transfusional, no es necesariamente un área donde pensamos inmediatamente en innovación, pero en AABB este año, QuidelOrtho anunció la aprobación de la FDA de su tarjeta DAT de sistemas de micro-tipificación para pruebas de antiglobulina directa. ¿Por qué es este un desarrollo notable?

Jonathan Siegrist: Sí, desarrollo muy emocionante para los clientes del Sistema ORTHO VISION™ y para nosotros también. Sabes, desde una perspectiva de I+D, realmente es una gran victoria para nosotros conseguir el lanzamiento y la aprobación de la FDA. Como dijiste, Josh, esta tarjeta DAT realmente completa nuestra oferta en este espacio. Coloca a QuidelOrtho en una posición donde realmente la única solución completa basada en gel para pruebas de antiglobulina, así que esta tarjeta DAT realmente completa esa oferta. Todo, por supuesto, en una sola plataforma. Tenemos un par de opciones diferentes de los Sistemas VISION así como nuestra óptica, esto ayuda a traer esa prueba de suite de prueba poliespecífica a monoespecífica en el espacio. Esta tarjeta particular, la tarjeta DAT, aprovecha nuestra tecnología de aglutinación de columna basada en gel, que es probada y verdadera, este dispositivo aporta resultados de alta confianza, se alimenta con la automatización que es habilitada por nuestros Sistemas VISION, y realmente sirve no solo, pero principalmente. para las necesidades profesionales del banco de sangre en el espacio. Tiempo mínimo de manipulación, resultados de alta confianza, encaja en el ecosistema de nuestros clientes actuales. Y luego, importante, siguiendo la aprobación DAT de la FDA, también obtuvimos la aprobación de nuestro Kit ELUTION™, y esto realmente permite ese flujo de trabajo de extremo a extremo sin fisuras para los clientes, lo cual es realmente importante. Así que emocionado no solo por la tarjeta DAT, sino también por el Kit ELUTION en el espacio y nos prepara para una oferta de producto realmente buena, sabes, nueva para poder hablar con los clientes a principios del próximo año. Así que muy emocionado por esto. Creo que para tu pregunta, tal vez una percepción de que la innovación no está viva en este espacio, pero para nosotros es un deber y emoción continuar añadiendo a las ofertas en este espacio y mucha innovación en este lado del negocio está viva aquí en QuidelOrtho y estoy súper feliz de ser parte de ello.

Josh Casey: Bien, entonces cambiando ahora del diagnóstico al avance en tecnología, 2025 también fue un gran año para la informática en QuidelOrtho con el lanzamiento del Sistema RESULTS MANAGER™. ¿Cómo está mejorando la informática el flujo de trabajo, la calidad y el rendimiento en el laboratorio y en el punto de atención?

Jonathan Siegrist: Sí, me encanta hablar sobre el espacio digital y creo que todas estas herramientas digitales, ya sean IA o no-IA, continúan impregnando nuestras vidas diariamente. Así que, por supuesto, esta es un área realmente importante para la atención médica también. También es, sabes, no un área tan fácil de descifrar el código, perdón por el juego de palabras, desde una perspectiva de prestación de atención médica. Correcto. Muchas personas lo han hecho y continúan intentándolo, con razón, pero las herramientas y ofertas en este espacio todavía están muy dispersas. Para dar un paso atrás, las pruebas de diagnóstico fundamentalmente, están proveyendo mucha información. A primera vista, a menudo es solo un número, al menos de una prueba de sangre o un diagnóstico in vitro clásico, solo un número o un positivo, negativo. Pero en realidad hay muchos datos ricos detrás de eso que se entregan, así como el médico o el cuidador tomando una decisión para ese paciente en el contexto de todas las otras cosas que están sucediendo a ese paciente o alrededor de ese paciente. Así que ese es un entorno muy complejo, y ciertamente estamos viendo cada vez más la capacidad de la informática y las herramientas digitales ampliamente definidas para ayudar a simplificar y aumentar los resultados de los pacientes en ese espacio. El otra área donde la informática está jugando bien, Josh, acertaste con la pregunta, es fundamentalmente la eficiencia operativa en torno a cómo se implementan los laboratorios y las

pruebas de diagnóstico. Y al fin y al cabo, realmente se trata del tiempo de respuesta, obtener ese resultado de vuelta al paciente rápidamente, donde a menudo los minutos importan, para que se pueda tomar la decisión correcta en el momento correcto. Y muchas de estas herramientas pueden ayudar a un director de laboratorio o a un operador a entender cómo se están moviendo las cosas a través del laboratorio desde la perspectiva de un paciente/una prueba y ayudar a optimizar fundamentalmente para obtener respuestas de vuelta a los clínicos más rápido. Así que muy emocionado este año de tener nuestra oferta RESULTS MANAGER conzando a implementarse, nuestra solución de informática, enfocándose en el espacio de laboratorio clínico en este momento. Nuestra intención es ciertamente implementar este ecosistema que estamos construyendo en toda nuestra oferta, ya sea pruebas de laboratorio más centrales o pruebas de punto de atención.

Josh Casey: Cosas muy emocionantes. Entonces, bien, hemos llegado a nuestra última pregunta y como hemos hablado hoy, 2025 es realmente un año excepcional para QuidelOrtho y estamos anticipando desarrollos más emocionantes en 2026. ¿Cuáles son algunos de los hitos que podemos esperar en el año que viene?

Jonathan Siegrist: Entonces, en general, realmente creo que ha sido un gran año para la empresa, para QuidelOrtho. A nivel macro, como mencioné, la apertura de nuestro espacio, qué montaña rusa de año al mismo tiempo, ¿verdad? Todos nosotros en el espacio y fuera hemos lidiado con aranceles, los cambios en la FDA, muchas cosas sucediendo. También hemos visto muchas fusiones y adquisiciones en nuestro espacio. Así que definitivamente ha sido un año lleno de acontecimientos en nuestro espacio, pero de nuestro lado, realmente estoy orgulloso y feliz de las cosas que hemos puesto en manos de nuestros clientes y nuestros pacientes este año. Hablamos sobre algunas de ellas anteriormente, pero realmente, realmente feliz con cómo lo hemos hecho. Y supongo que si doy un paso atrás, no puedo evitar pensar, es un poco una tangente, pero el liderazgo también realmente importa en este espacio, ya seas un sistema de salud, una empresa como la nuestra, una empresa startup, pero tengo que reflexionar cuando Brian Blaser, nuestro CEO, presidente entró, sabes, hace poco más de un año, casi un año y medio, realmente nos ha ayudado a impulsarnos como empresa en ese sentido, transformando cómo ponemos foco en el paciente, enfocándonos en la entrega de nuestros productos. Y creo que junto con eso ha llegado la oportunidad de elevar líderes desde dentro de la empresa para ayudarnos a establecer esa visión, así como traer liderazgo adicional de fuera de la empresa. Sabes, solo por mencionar algunos de los que hemos hablado durante el año, realmente, realmente feliz y afortunado de tener a Sergio uniéndose a nosotros como nuestro jefe de regulación clínica. Muy contento de tener a Devin aquí como jefe de nuestra calidad. Y luego más recientemente, Erich, uniéndose a nosotros en el nivel de liderazgo senior en estrategia y desarrollo de negocios. Creo que es palpable dentro de la empresa, el nuevo pensamiento y algunas de las visiones que estamos construyendo juntos. Configuración muy emocionante, diría, para el próximo año. Nos coloca en una posición realmente buena para 2026. Así que para esa pregunta, sí, mucho de qué hablar para el próximo año. El lanzamiento de un par de cosas de las que hablamos anteriormente. Tenemos nuestras aprobaciones de la FDA en nuestras manos, sacando esos productos al mercado, troponina de alta sensibilidad en los EE.UU. siendo la más grande, emocionado por eso. Hemos estado trabajando en nuestro Sistema VITROS más nuevo, el VITROS 450. Ese es nuestro analizador de química clínica de próxima generación, más

pequeño. Muy emocionado de ver ese lanzamiento fuera de los EE.UU. a principios del próximo año. Mucha anticipación con eso. Hablamos sobre LEX anteriormente. Y por último pero no menos importante, como hablamos anteriormente, algunas ofertas de informática realmente emocionantes llegando este año. También, algunas de esas asociadas con algunas ofertas de automatización en nuestro espacio de Laboratorio Clínico. Así que muchas cosas para mantenernos ocupados, muchas cosas que creo que harán a nuestros clientes realmente felices. Creo que estamos configurados en una posición realmente buena para traer algunas cosas geniales el próximo año, así que realmente estoy esperando con ansias.

Josh Casey: Así que todos ustedes lo escucharon aquí, manténganse atentos, mucho más por venir. Y eso concluye nuestro episodio final de 2025. Jonathan, muchas gracias por tu tiempo y por compartir tu perspectiva sobre estas innovaciones importantes.

Jonathan Siegrist: Sí, gracias por recibirme hoy. Me divertí mucho y espero conectarme nuevamente en un episodio futuro.

Josh Casey: Genial, gracias. Y gracias a todos por escuchar. Por favor, asegúrense de revisar las secciones y enlaces dentro de la descripción del podcast. Siempre pueden volver y escuchar de nuevo si desean más detalles. Manténganse atentos para más conversaciones sobre cómo la tecnología, la ciencia y la innovación están transformando la atención médica. Y por favor suscríbanse si aún no lo han hecho para unirse a nosotros cada mes para el podcast traído a ustedes por QuidelOrtho Corporation, donde estamos avanzando el poder del diagnóstico para un futuro más saludable para todos. Los veremos de vuelta aquí el próximo año. Hasta entonces, cuídense, todos.

Declaraciones Prospectivas

Este Podcast Science Bytes ("Podcast") de QuidelOrtho Corporation ("QuidelOrtho") contiene "declaraciones prospectivas" dentro del significado de la Ley de Reforma de Litigios de Valores Privados de 1995. Estas declaraciones son cualquier declaración contenida aquí que no sea estrictamente histórica, incluyendo, pero no limitado a, los objetivos comerciales y otros estratégicos de QuidelOrtho y suposiciones relacionadas, incluyendo iniciativas de investigación y desarrollo y otros planes futuros, objetivos, estrategias, expectativas e intenciones. Sin limitar lo anterior, las palabras "puede", "hará", "podría", "haría", "debería", "podría", "esperar", "anticipar", "creer", "estimar", "planear", "pretender", "objetivo", "proyecto", "estrategia", "futuro", "continuar", "objetivo", "esforzarse", "buscar" o palabras, expresiones o la negación de tales términos u otra terminología comparable similares están destinadas a identificar declaraciones prospectivas. Tales declaraciones se basan en las creencias y expectativas de la administración de QuidelOrtho a la fecha de este Podcast y están sujetas a riesgos e incertidumbres significativos conocidos y desconocidos. Los resultados o consecuencias reales pueden diferir significativamente de aquellos establecidos o implícitos en las declaraciones prospectivas. Los siguientes factores, entre otros, podrían causar que los resultados o consecuencias reales difieran de aquellos

establecidos o implícitos en las declaraciones prospectivas: falta de ejercicio de la opción de adquirir o completar la adquisición propuesta de LEX Diagnostics en el cronograma anticipado, o en absoluto, incluyendo riesgos e incertidumbres relacionados con la capacidad de LEX Diagnostics de asegurar la aprobación de la FDA y satisfacer otras condiciones de cierre habituales y disposiciones; incapacidad de realizar los beneficios anticipados de las adquisiciones; y retrasos en el desarrollo de o fallas o retrasos en la recepción de aprobaciones para productos nuevos o mejorados. Riesgos y factores adicionales se discuten en el Informe Anual de QuidelOrtho en el Formulario 10-K para el año fiscal que finalizó el 29 de diciembre de 2024 y los informes subsiguientes presentados ante la Comisión de Valores y Bolsa (la "Comisión"), incluyendo bajo la Parte I, Ítem 1A, "Factores de Riesgo" del Formulario 10-K. No debe confiar en las declaraciones prospectivas como predicciones de eventos futuros porque estas declaraciones se basan en suposiciones que pueden no hacerse realidad y son especulativas por su naturaleza. Todas las declaraciones prospectivas se basan en información actualmente disponible para QuidelOrtho y hablan solo a la fecha de este Podcast. QuidelOrtho no asume ninguna obligación de actualizar ninguna de la información prospectiva o información sensible al tiempo incluida en este Podcast, ya sea como resultado de nueva información, eventos futuros, expectativas cambiadas o de otra manera, excepto según lo requerido por la ley.