

ZERTIFIKAT

Ringversuch vom 22.11.2024

Sie haben die Anforderungen des Ringversuchs mit den folgenden Untersuchungen erfüllt

Virusgenom-Nachweis - Humane Papillomviren (373):

Gültigkeitsdauer 12 Monate:

Differenzierung von HPV in "High Risk"- und "Low Risk"-Typen (R: B3)

Bestimmung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) (R: B3)

Typisierung von "High Risk"-HPV und "Low Risk"- HPV (R: B3)

Typisierung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) (R: B3)

(R) diese Untersuchung unterliegt den RiliBÄK

Kunde:
10051215
Anette Bergmann
MVZ
Path.+Zytodiagnostik GmbH
Emil-Hoffmann-Str. 7a
50996 Köln

Düsseldorf, 19.12.2024



Prof. Dr. med. Michael Spannagl
(Leiter der Referenzinstitution)



Dr. Steffi Silling
(Ringversuchsleiter)

TEILNAHMEBESCHEINIGUNG

Ringversuch vom 22.11.2024

Sie haben an dem Ringversuch mit folgenden Untersuchungen teilgenommen

Virusgenom-Nachweis - Humane Papillomviren (373):

Differenzierung von HPV in "High Risk"- und "Low Risk"-Typen (R: B3)

Bestimmung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) (R: B3)

Typisierung von "High Risk"-HPV und "Low Risk"- HPV (R: B3)

Typisierung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) (R: B3)

(R) diese Untersuchung unterliegt den RiLiBÄK

Kunde:
10051215
Anette Bergmann
MVZ
Path.+Zytodiagnostik GmbH
Emil-Hoffmann-Str. 7a
50996 Köln

Düsseldorf, 19.12.2024



Prof. Dr. med. Michael Spannagl
(Leiter der Referenzinstitution)



Dr. Steffi Silling
(Ringversuchsleiter)

Auflistung und Bewertung der Ergebnisse

10051215: Anette Bergmann

MVZ

Path.+Zytodiagnostik GmbH

Ringversuch vom 22.11.2024

Ringversuchsleiter:

Dr. Steffi Silling

Nationales Referenzzentrum für Papillom- und Polyomaviren

Institut für Virologie Uniklinik Köln

Fürst-Pückler-Straße 56

50935 Köln

Tel.: +49 221-47885811

Mail: steffi.silling@instand-ringversuch.de

373

Virusgenom-Nachweis - Humane Papillomviren

Differenzierung von HPV in "High Risk"- und "Low Risk"-Typen +

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Allplex HPV28 Detection		PCR / NAT (395)	SEEGENE (SE)			
Ergebnis (qual)	Probe	Ihre Angabe(n)	Korrekte Angabe(n)	ZW-Art		Kriterien erfüllt
	373A-241105-01	positiv für Low Risk-HPV (4)	positiv für Low Risk-HPV (4)	RVL		+
	373A-241105-02	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	RVL		+
	373A-241105-03	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-241105-04	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-241105-05	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+

Bestimmung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) +

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Anplex II HPV HR Detection		PCR / NAT (395)	SEEGENE (SE)			
Ergebnis (qual)	Probe	Ihre Angabe(n)	Korrekte Angabe(n)	ZW-Art		Kriterien erfüllt
	373A-241105-01	unterhalb Nachweisgrenze/negativ für High Risk-HPV (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ für High Risk-HPV (1)	RVL		+
	373A-241105-02	unterhalb Nachweisgrenze/negativ für High Risk-HPV (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ für High Risk-HPV (1)	RVL		+
	373A-241105-03	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-241105-04	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-241105-05	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+

Typisierung von "High Risk"-HPV und "Low Risk"- HPV +

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Allplex HPV28 Detection		PCR / NAT (395)	SEEGENE (SE)			
Typisierungsergebnis	Probe	Ihre Angabe(n)	Korrekte Angabe(n)	ZW-Art		Kriterien erfüllt
	373A-241105-01	HPV 11 (Low Risk) (11)	HPV 11 (Low Risk) (11)	RVL		+
	373A-241105-02	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1), nicht durchgeführt (98)	RVL		+
	373A-241105-03	HPV 18 (High Risk) (18)	HPV 18 (High Risk) (18)	RVL		+
	373A-241105-04	HPV 18 (High Risk) (18)	HPV 18 (High Risk) (18)	RVL		+
	373A-241105-05	HPV 16 (High Risk) (16)	HPV 16 (High Risk) (16)	RVL		+

Auflistung und Bewertung der Ergebnisse

10051215: Anette Bergmann

MVZ

Path.+Zytodiagnostik GmbH

Ringversuch vom 22.11.2024

Typisierung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV)

+

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Anplex II HPV HR Detection		PCR / NAT (395)	SEEGENE (SE)			
Typisierungsergebnis	Probe	Ihre Angabe(n)	Korrekte Angabe(n)	ZW-Art		Kriterien erfüllt
	373A-241105-01	negativ für High Risk HPV (1)	negativ für High Risk HPV (1)	RVL		+
	373A-241105-02	negativ für High Risk HPV (1)	negativ für High Risk HPV (1)	RVL		+
	373A-241105-03	HPV 18 (High Risk) (18)	HPV 18 (High Risk) (18), HPV 18, HPV 45 (High Risk) (18,45)	RVL		+
	373A-241105-04	HPV 18 (High Risk) (18)	HPV 18 (High Risk) (18), HPV 18, HPV 45 (High Risk) (18,45)	RVL		+
	373A-241105-05	HPV 16 (High Risk) (16)	HPV 16 (High Risk) (16)	RVL		+

Ergänzende Erläuterungen zur Auswertung stehen im RV-Online System in der Spalte Bericht zum Download zur Verfügung.