

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:

Bestimmung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "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:
10070743
amedes MVZ für Pathologie und Zytodiagnostik
Köln
Ärztliche Leitung: Anette Bergmann
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):

Bestimmung von "High Risk"-HPV (ohne Bestimmung von "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:
10070743
amedes MVZ für Pathologie und Zytodiagnostik
Köln
Ärztliche Leitung: Anette Bergmann
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

10070743: amedes MVZ für Pathologie und Zytodiagnostik Köln

Ärztliche Leitung: Anette Bergmann

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

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

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Cobas 6800/8800 HPV Test		PCR / NAT (395)	ROCHE DIAGNOSTICS (RO)			
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 (ohne Bestimmung von "Low Risk"-HPV) +

Testname	Einheit	Methode	Hersteller			
Cobas 6800/8800 HPV Test		PCR / NAT (395)	ROCHE DIAGNOSTICS (RO)			
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.

