

ZERTIFIKAT

Ringversuch vom 24.11.2023

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)

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

(R) diese Untersuchung unterliegt den RiliBÄK

Kunde:
10066865
Sabine Schröder
Institut für Pathologie
Molekularpathologie
Hochstr. 29
14770 Brandenburg

Düsseldorf, 21.12.2023



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



Prof. Dr. rer. nat. Heinz Zeichhardt
(Ringversuchsleiter)

TEILNAHMEBESCHEINIGUNG

Ringversuch vom 24.11.2023

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)

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

(R) diese Untersuchung unterliegt den RiliBÄK

Kunde:
10066865
Sabine Schröder
Institut für Pathologie
Molekularpathologie
Hochstr. 29
14770 Brandenburg

Düsseldorf, 21.12.2023



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



Prof. Dr. rer. nat. Heinz Zeichhardt
(Ringversuchsleiter)



Auflistung und Bewertung der Ergebnisse

10066865: Sabine Schröder
Institut für Pathologie
Molekularpathologie

Ringversuch vom 24.11.2023

Ringversuchsleiter: **Prof. Dr. rer. nat. Heinz Zeichhardt**
Institut für Qualitätssicherung in der
Virusdiagnostik - IQVD
Potsdamer Chaussee 80
14129 Berlin

Tel.: +49 30 8105 4300
Fax: +49 30 8105 4303
Mail: Heinz.Zeichhardt@iqvd.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-231107-01	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	RVL		+
	373A-231107-02	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-231107-03	positiv für High Risk-HPV (3)	positiv für High Risk-HPV (3)	RVL		+
	373A-231107-04	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	RVL		+
	373A-231107-05	positiv für Low Risk-HPV (4)	positiv für Low Risk-HPV (4)	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-231107-01	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	RVL		+
	373A-231107-02	HPV 16 (High Risk) (16)	HPV 16 (High Risk) (16)	RVL		+
	373A-231107-03	HPV 18 (High Risk) (18)	HPV 18 (High Risk) (18), HPV 18, HPV 45 (High Risk) (18,45)	RVL		+
	373A-231107-04	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	unterhalb Nachweisgrenze/negativ (1)	RVL		+
	373A-231107-05	HPV 11 (Low Risk) (11)	HPV 11 (Low Risk) (11), HPV 6, HPV 11 (Low Risk) (6,11)	RVL		+