

**GERBA**

Aderente a Rete Diagnostica Vesuviana Aggregazione Rete di Impresa

Via S. Alfonso Maria de' Liguori, 3/a - 80141 NAPOLI Tel. 081 5540620 amministrazione@laboratorigerba.it

**DENHINA MARIYA**

NAPOLI (NA)

Data nascita 05/09/1993

Codice n° 3296 (\*) del 08/11/2018 - **Z29SCREEN**

Napoli, prelievo del 08/11/2018

Refertato il 20/11/2018

<b>DETERMINAZIONI</b>	<b>ESITI</b>	<b>VALORI NORMALI (Donna)</b>
<b>ANALISI DI HPV</b>	Vedi Allegato	
<b>PAP TEST</b> thin prep, microscopia	Vedi Allegato	

*Il Direttore Tecnico*

# GERBA

Convenzionato con il S.S.N.

Via S.Alfonso Maria De' Liguori,3-Napoli-interno palazzo Papoff-1°piano (P.zza Carlo III)-tel e fax 081-554.06.20

---

Referto N° 1206 / 2018

Sig.ra DENHINA MARIYA

Nata il 5.9.93

## ESAME CITO-ONCOLOGICO CERVICO-VAGINALE SU STRATO SOTTILE (CYTOFAST)

### Diagnosi:

Negativo per cellule maligne.

Quadro citologico da moderata infiammazione con modificazioni flogistiche delle cellule squamose.

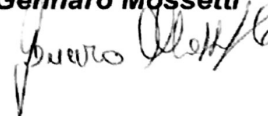
Citolisi da bacillus vaginalis.

Vetrini allestiti: 1

*Napoli, 16 Novembre 18*

Patologo Dr. MOSSETTI GENNARO  
Spec. in Anatomia Patologica  
Dottore di ricerca in scienze  
anatomopatologiche.

**Gennaro Mossetti**



Referto N° 1206 / 2018

Sig.ra DENHINA MARIYA

Nata il 05.09.93

**DIAGNOSTICA BIO-MOLECOLARE di Papilloma Virus (HPV-DNA)**  
**Ricerca Qualitativa**

Ricerca diretta di Papilloma Virus su DNA estratto da campioni biologici, mediante reazione di Real Time PCR con riconoscimento di un frammento appartenente al gene L1 del genoma virale.

**Campione Analizzato: TAMPONE**

**Risultato: ASSENTE**

**SPECIFICHE TECNICHE E VALIDAZIONE DEI METODI UTILIZZATI PER L'ESECUZIONE DELL'INDAGINE**

**SENSIBILITA':** Tutte le standardizzazioni (*sensibilità, robustezza, riproducibilità ed affidabilità*) sono state eseguite secondo le linee guida europee emanate da "European Network of Official Medicines Control Laboratories".

**STANDARDS DI RIFERIMENTO:** Gli standard di riferimento internazionali utilizzati, per gli studi di sensibilità, specificità e fattori di conversione per la ricerca quantitativa, sono quelli proposti dal WHO (*World Health Organization*) n°06/202 (HPV 16) e n°06/606 (HPV 18).

**VALIDAZIONE DEGLI OPERATORI:** Gli operatori che eseguono il test sono stati sottoposti a validazione secondo le linee guida europea PA/PH/OCML (98-22)

**NOTE:**

- Un risultato positivo al test indica la presenza nel campione di acidi nucleici (DNA o RNA) specifici del patogeno ricercato.
- Un risultato negativo indica l'assenza di acidi nucleici (DNA o RNA) rilevabili ma non esclude la presenza del patogeno, un'attività o una recente infezione.
- Un risultato negativo non indica l'assenza della patologia.
- L'Attendibilità degli esiti dipende dall'adeguatezza del prelievo, dalla corretta raccolta, movimentazione e conservazione.

*Napoli, 15 Novembre '18*

Responsabile del settore  
*Dr.ssa M. Cristina Marfano*  
Specialista in Genetica Medica