

LABORATORIO ANALISI CLINICHE GERBA

Pag. 1 di 1

Aderente a Rete Diagnostica Vesuviana Aggregazione Rete di Impresa
Via S. Alfonso Maria de' Liguori, 3/a - 80141 NAPOLI Tel. 081 5540620 amministrazione@laboratoriogerba.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

<u>DETERMINAZIONI</u>	<u>ESITI</u>	<u>VALORI NORMALI (Donna)</u>
ANALISI DI HPV	Vedi Allegato	
PAP TEST 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.

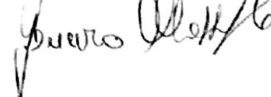
Quadro citologico da moderata infiammazione con modificazioni flogistiche delle cellule squamose.
Citolisi da bacillus vaginalis.

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

SENSIBILIA': 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 Margiolo
Specialista in Genetica Medica