

山东省临床检验中心

2026 年人乳头瘤病毒基因分型检验室间质量评价活动须知

2026 年山东省临床检验中心组织全省临床实验室开展人乳头瘤病毒基因检验室间质量评价活动，全年共进行 2 次活动，共 10 个批号，全年一次邮寄。有关内容说明如下：

一、样品批号及时间安排

次数	样品批号	数量	测定日期	截止日期	成绩反馈
第一次	263411~15	5 支	4 月 8 日	4 月 14 日	4 月 30 日
第二次	263421~25	5 支	9 月 16 日	9 月 22 日	10 月 14 日

二、评价项目

适用于“HPV 基因型检测”和“HPV 高危型/低危型检测”。

三、样品接收及处理

1、实验室收到室间质评样品后，请根据本实验室申请表中填写的参评项目，认真检查核对室间质评样品种类、数量及编号，如有破损、缺失或编号错误，请于**4 月 1 日**前登录山东省临床检验中心官网 (<http://www.sdcl.com.cn/>)，进入“室间质评 EQA”系统，严格按照《能力验证物品（室间质评样品）补寄申请表》申请补寄（详见 EQA 系统“操作手册”中“能力验证物品（室间质评样品）补寄”操作说明）。**截止日期后的申请不予处理。**

2、样品为液体，0.5ml/支，为**包含特定 HPV 全基因组序列的人源细胞系**。样品未开封可于-20℃条件下保存，避免反复冻融。检测时，把样品先置室温（18~25℃）平衡 15~30 分钟。

3、**将样品等同于临床样本进行检测**，由日常工作人员使用实验室常规检测系统（仪器、试剂和方法等）检测。此样品应按有潜在生物传染性样本对待，并根据相关规定使用及处理。

四、结果回报

1、结果回报具体操作方法，请登录“室间质评 EQA”系统下载“操作手册”查阅，若遇到系统登录、数据上报相关问题，可致电 010-84533392 咨询。

2、报告结果时依次完成**检测体系、检测范围、检测数据**的填写。

3、**请在检测范围处勾选您能检测的基因型，您不能检测的基因型不要勾选。如您的实验室仅能检测高危型和/或低危型，不能区分具体的基因型，请勾选“HPV 高危型”和/或“HPV**

低危型”；如您的实验室可区分具体基因型，请勾选具体基因型，不要勾选“HPV高危型”和“HPV低危型”。请务必按照填报要求填写，否则可能导致结果错判。

4、请在检测数据处为每个样本勾选对应的检测数据：若样本未有阳性检出，请勾选“未检出”；若样本有阳性检出，请勾选对应的检测数据（基因型），其他未检出的检测数据（基因型）则无需勾选。

5、填报说明：检测体系（方法、仪器、试剂等）为必选项，否则无法上报数据；系统支持检测体系关键字搜索，如未找到您实验室使用的检测体系请选择其他，并注明详细信息。

6、请务必在规定时间内上报检测结果。请仔细审核后点击“上报”，提示“上报成功”后请到“历史上报查询”中进行结果确认。在截止日期内数据可重新上报。

7、参评实验室必须严肃认真对待每一次室间质量评价活动，不允许串通或伪造结果，一经发现，对参加者的能力评定为不合格。

五、联系方式

如果参加室间质评单位遇到与质评有关的问题，请与临检中心质评室联系。

地址：济南市历下区经十路 9677 号山东省立医院奥体院区诚和楼 505

电话：0531-87906016

邮箱：sdccleqa@163.com、sdccloffice@163.com

山东省临床检验中心

2026年3月17日