# BD BBL Lowenstein-Jensen Medium + PACT

 $\epsilon$ 

8011670(02) 2015-10 Deutsch

## VERWENDUNGSZWECK

**BBL** Lowenstein-Jensen Medium + PACT (**BBL** Löwenstein-Jensen-Medium mit PACT) wird zur Kultivierung von *Mycobacterium tuberculosis* und anderen Mykobakterien verwendet.

# **ZUSAMMENFASSUNG UND ERKLÄRUNG**

**BBL** Lowenstein-Jensen Medium + PACT ist ein Eimedium, welches Antibiotika enthält. Die DIN-Norm 58943-3 "Tuberkulosediagnose – Teil 3: Nachweis von Mykobakterien durch Kulturmethoden" empfiehlt die Verwendung eines mit Antibiotika angereicherten Eimediums; z.B. Polymyxin B 200.000 Einheiten/L, Amphotericin B 10 mg/L, Carbenicillin 50 mg/L und Trimethoprim 10 mg/L (PACT) als Kulturmedium auf Eibasis.<sup>1</sup>

Löwenstein formulierte ursprünglich ein Medium zur Kultivierung von Mykobakterien, in das Kongorot und Malachitgrün zur partiellen Hemmung anderer Bakterien integriert waren.<sup>2,3</sup> Diese Farbstoffe wurden auch von anderen Wissenschaftlern eingesetzt, besonders von Sonnenschein<sup>4</sup> und Hohn<sup>5</sup>. In den Vereinigten Staaten waren die Gentianaviolett-Medien von Corper<sup>6</sup> und Petroff<sup>7</sup> beliebt, zusammen mit dem Medium von Petragnani, welches Malachitgrün enthielt. Die vorliegende, von Jensen entwickelte Formel, weist einen geringfügig anderen Citrat- und Phosphatgehalt auf, enthält kein Kongorot und eine höhere Konzentration von Malachitgrün.

1972 entwickelten Mitchison et. al. ein selektives Medium für Mykobakterien durch Zugabe von Polymyxin B, Amphotericin B, Carbenicillin und Trimethoprimlactat zu Middlebrock- und Cohn-7H10-Agar. BBL Lowenstein-Jensen Medium + PACT verwendet dieselbe Kombination selektiver Wirkstoffe.

## **VERFAHRENSGRUNDLAGEN**

Die Basis für Lowenstein-Jensen Medium ist eine relativ einfache Formulierung, die einige Zusätze erfordert, um das Wachstums von Mykobakterien zu fördern. Glycerol und Eimischung werden vor dem Eindampfen/Eindicken (Inspissation) zugegeben. Diese Substanzen liefern die für den Metabolismus der Mykobakterien erforderlichen Fettsäuren und Proteine. Die Gerinnung des Eieralbumins während der Sterilisierung liefert ein festes Medium für den Inokulationsprozess. Asparagin wird zur Förderung des Wachstumsbeginns und zur Verbesserung der Wachstumsrate zugesetzt. Die partielle Hemmung von Bakterien wird durch das Vorhandensein des Farbstoffes Malachitgrün erreicht.

Die selektive Natur von **BBL** Lowenstein-Jensen Medium + PACT basiert auf der Integration von Polymyxin B, Amphotericin B, Carbenicillin und Trimethoprimlactat in die Formel des Mediums. Carbenicillin ist ein synthetisches Penicillin, das durch Hemmung der Zellwandsynthese eine bakterizide Wirkung auf gramnegative Bakterien hat, besonders auf *Pseudomonas aeruginosa* und *Proteus* sp.<sup>10</sup> Polymyxin B ist ein Polypeptidantibiotikum, welches hemmend auf gramnegative Bakterien wirkt, da es ihre Plasmamembranen schädigt und somit die Permeabilität der Zellen beeinträchtigt. <sup>10</sup> Amphotericin B ist ein Antibiotikum mit 7 konjugierten Doppelbindungen, welches hemmend auf Pilze wirkt, indem es die Permeabilität der Zellmembran ändert, die Cholesterol oder Ergosterol enthält, und somit eine Permeation einer Vielzahl von mikromolekularen Stoffen in die Zelle ermöglicht. <sup>11</sup> Trimethoprim hemmt die Folsäuresynthese von grampositiven Bakterien, die Folsäure benötigen. <sup>12</sup>

18.60 a

# **REAGENZIEN**

# **BBL Lowenstein Jensen Medium + PACT**

Origeratile Former	pro Liter Medium
Kartoffelstärke	
I -Asnaragin	

National starke	, 9
L-Asparagin	3 g
Monobasisches Kaliumphosphat1,55	5 g
Natriumcitrat	' g
Malachitgrün	5 g
Magnesiumsulfat0,15	5 g
Glycerol	1 mL
Eimasse (ganzes Ei)620,00	) mL
Destilliertes Wasser	) mL
Polymyxin B	) IU
Amphotericin B10,00	) mg
Carbenicillin	) mg
Trimethoprim10,00	) mg

<sup>\*</sup>Nach Bedarf auf die Leistungskriterien abgestimmt und/oder ergänzt.

## Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

In-vitro-Diagnostikum.

Röhrchen mit fest sitzenden Verschlusskappen sind vorsichtig zu öffnen, um Verletzungen aufgrund von Glasbruch zu vermeiden. Klinische Proben können pathogene Mikroorganismen, wie z.B. Hepatitis-Viren und HIV, enthalten. Beim Umgang mit allen mit Blut oder anderen Körperflüssigkeiten kontaminierten Artikeln sind die "Allgemeinen Vorsichtsmaßnahmen"<sup>13-16</sup> sowie die einschlägigen Institutionsrichtlinien zu beachten. Probenbehälter und andere kontaminierte Materialien vor dem Entsorgen im Autoklav sterilisieren. Die Methoden und Verfahren sowie die Behälter und Einrichtungen der biologischen Sicherheitsstufe 2 sind für Manipulationen klinischer Proben, bei denen keine Aerosole entstehen, erforderlich, wie beispielsweise bei der Vorbereitung von säurefesten Ausstrichen. Alle Aktivitäten, bei denen Aerosole entstehen, müssen an einer biologischen Sicherheitswerkbank der Klasse I oder II durchgeführt werden. Verfahren, Behälter und Einrichtungen der biologischen Sicherheitsstufe 3 sind für Laboraktivitäten zur Vermehrung und Manipulation von *M. tuberculosis*- und *M. bovis*-Kulturen einzusetzen. Darüber hinaus erfordern Tierstudien ebenfalls besondere Verfahren. <sup>15</sup>

# Aufbewahrung

Röhrchen nach Erhalt bei 2–8 °C im Dunkeln aufbewahren. Nicht einfrieren oder überhitzen. Erst unmittelbar vor Gebrauch öffnen. In Röhrchen gemäß Kennzeichnung aufbewahrte Nährmedien können bis zum Verfallsdatum inokuliert und über die empfohlene Zeit inkubiert werden. Vor Lichteinwirkung schützen.

## Haltbarkeit des Produkts

Röhrchen bei Anzeichen von Kontamination durch andere Mikroorganismen, Verfärbung, Eintrocknen oder sonstigen Anzeichen von Produktverfall nicht verwenden.

#### PROBENGEWINNUNG UND -HANDHABUNG

Kultivierbare Proben können auf unterschiedliche Weise gehandhabt werden. Detaillierte Informationen enthält die einschlägige Fachliteratur. 17,18 Die Probenentnahme sollte vor der Verabreichung von Antibiotika erfolgen. Für einen umgehenden Transport zum Labor ist zu sorgen.

## **VERFAHREN**

Mitgeliefertes Arbeitsmaterial: Lowenstein-Jensen Medium + PACT

Benötigtes, jedoch nicht mitgeliefertes Arbeitsmaterial: Zusätzliche Kulturmedien, Reagenzien, Qualitätskontrollorganismen und Laborgeräte, die für dieses Verfahren gebraucht werden.

Testverfahren: Antiseptische Vorsichtmaßnahmen beachten.

Die Testverfahren entsprechen den von den CDC (Centers for Disease Control and Prevention) für die primäre Isolation von Proben, die Mykobakterien enthalten. <sup>19</sup> N-Acetyl-L-Cystein-Natriumhydroxid (NALC-NaOH)-Lösung wird als sanftes jedoch wirksames Aufschluss- und Dekontaminierungsmittel empfohlen. Nähere Informationen zur Dekontamination und Kultivierung sind der entsprechenden Fachliteratur zu entnehmen. <sup>18-21</sup>

Die Testbehälter nach der Inokulation vor Licht schützen und in einem geeigneten System aufbewahren, das eine aerobe Atmosphäre, angereichert mit 5–10 % Kohlendioxid, bietet. Bei 35 ± 2 °C inkubieren.

Die Medien sollten in waagerechter Lage inkubiert werden, bis das Inokulum absorbiert ist. Bei Röhrchen sollten die Verschlusskappen die ersten 3 Wochen locker aufgesetzt sein, um eine Zirkulation des Kohlendioxids für den Wachstumsbeginn zu ermöglichen. Die Kappen anschließend festdrehen, um eine Dehydrierung zu verhindern. Ein Mal pro Woche für einen kurzen Zeitraum lösen. Bei Platzproblemen die Röhrchen aufrecht hinstellen.

**HINWEIS:** Kulturen aus Hautläsionen, von denen vermutet wird, sie seien *M. marinum* oder *M. ulcerans* sollten zur primären Isolation bei 25–33 °C inkubiert werden; Kulturen, von denen vermutet wird, sie enthielten *M. avium* oder *M. xenopi* zeigen ihr optimales Wachstum bei 40–42 °C.<sup>19</sup> Eine Kultur zur Doppelbestimmung bei 35–37 °C inkubieren.

# QUALITÄTSSICHERUNG DURCH DEN ANWENDER

- 1. Löwenstein-Jensen-Schrägmedium mithilfe von sterilen Inokulationsstäbchen mit Stammkulturen der entsprechenden mykobakteriellen Stämme inokulieren.
- 2. Die Röhrchen mit locker aufgesetzten Kappen in einer aeroben Atmosphäre unter Zusatz von Kohlendioxid bei 35 ± 2 °C inkubieren, bis starkes Wachstum zu beobachten ist (üblicherweise innerhalb von 2 bis 3 Wochen).
- 3. Das Wachstum mit einem sterilen, geschärften Applikatorstäbchen entnehmen. Hierzu die Zellen von der Oberfläche des Mediums vorsichtig entfernen und darauf achten, dass zusammen mit den Zellen nicht versehentlich auch Kulturmedium entnommen wird.

A. Für Mycobacterium tuberculosis (ATCC 25177):

- 1) Das Wachstum auf 5,0 mL Middlebrook-7H9-Bouillon mit Glycerol in ein steriles Glasröhrchen mit Schraubverschluss und sterilen Glasperlen transferieren.
- 2) Gut durchmischen (mehrere Minuten), bis die Suspension frei von großen Klumpen ist.
- 3) Diese Suspension mit einem McFarland-Nephelometer-Standard Nr. 1 vergleichen. Die Suspension sollte trüber sein als der Standard.
- 4) Das Röhrchen in eine Gestell geben und 2 bis 3 h lang bei Raumtemperatur stehen lassen, damit sich die großen Partikel am Boden absetz`en können.
- 5) Den Überstand in einen sterilen Behälter transferieren.
- 6) Die Trübheit der Suspension auf den McFarland-Standard Nr. 1 einstellen. Hierzu langsam sterile Middlebrook-7H9-Bouillon mit Glycerol zugeben. Gut schütteln.

- Vor Gebrauch auf 10<sup>5</sup> KBE/mL verdünnen. Gut durchmischen und das Testmedium mit einer auf 0,01 mL kalibrierten Impföse zur Inokulation ausstreichen.
- B. Für alle anderen mykobakteriellen Stämme:
  - 1) Das Wachstum in ein steriles 50-mL-Zentrifugenröhrchen mit Schraubverschluss transferieren, das 8 bis 12 sterile Glasperlen (2-mm-Durchmesser) und 5 mL Mykobakterium-Verdünnung enthält, die wie folgt präpariert ist:
    - a. Folgende Bestandteile in einem 1L-Glaskolben mischen und den pH-Wert einstellen. Dabei 1 N Natriumhydroxid mit einem pH-Wert von 6,7 bis 7,0 verwenden.

Rinderalbumin (fettsäurefrei) 1,0 g Polysorbat 80 0,1 mL Destilliertes Wasser 500.0 mL

- b. Durch Membranfiltrierung (0,2-µ-Filter) sterilisieren.
- c. Unter aseptischen Bedingungen in Mengen zu 5,5 mL in sterile Röhrchen mit Schraubverschluss geben.
- 2) Das mykobakterielle Wachstum mit einem Applikatorstäbchen an den Seitenwänden eines Zentrifugenröhrchens mit Schraubverschluss emulgieren. Das Wachstum mit dem Verdünnungsmittel vermischen.
- 3) Das Röhrchen verschließen und ca. 10 Minuten in einem Vortex-Mixer durchmischen, bis das Wachstum gut suspendiert und frei von großen Klumpen ist.
- 4) 15 mL sterile Mykobakterium-Verdünnung zugeben und gründlich durchmischen.
- 5) Diese Suspension mit einem McFarland-Nephelometer-Standard Nr. 1 vergleichen. Die Suspension sollte trüber sein als der Standard
- 6) Das Röhrchen in ein Gestell geben und 2 bis 3 h lang bei Raumtemperatur stehen lassen, damit sich die großen Partikel am Boden absetzen können.
- 7) Den Überstand aspirieren und in einen sterilen Behälter transferieren. Die Suspension muss eine stärkere Trübung aufweisen als der McFarland-Standard Nr. 1 und frei sein von großen Partikeln. Wenn noch immer große Partikel vorhanden sind, mischen und dann eine weitere Stunde stehen lassen. Den Überstand in einen sterilen Behälter transferieren.
- 8) Die Trübheit der Suspension auf den McFarland-Standard Nr. 1 einstellen. Hierzu langsam sterile Mykobakterium-Verdünnung zugeben. Gut schütteln.
- 9) Kleinere Mengen der Suspension in für den Gefrierschrank geeignete Fläschchen geben und mit der Bezeichnung des Organismus und dem Herstellungsdatum beschriften.
- 10) Die Suspension einfrieren. Hierzu die Fläschchen in einem Niedrigtemperatur-Gefrierschrank bei –60 °C aufbewahren. Die Fläschchen können bis zu 6 Monate aufbewahrt werden.
- 11) Zum Gebrauch das gefrorene Fläschchen aus dem Gefrierschrank entnehmen und den Inhalt schnell auftauen, indem das Röhrchen in ein Wasserbad mit 30–35 °C gegeben wird. Vor Gebrauch auf 10<sup>5</sup> KBE/mL verdünnen. Gut durchmischen und das Testmedium mit einer auf 0,01 mL kalibrierten Impföse zur Inokulation ausstreichen.
- 4. Die Röhrchen mit locker aufgesetzten Kappen in einer aeroben Atmosphäre unter Zusatz von Kohlendioxid bei 35 ± 2 °C inkubieren.
- 5. Die Röhrchen nach 7, 14 und 21 Tagen auf Wachstum, Selektivität und Pigmentierung überprüfen.
- 6. Zu erwartende Ergebnisse

ORGANISMUS	WIEDERFINDUNG
Mycobacterium tuberculosis H37Ra ATCC 25177	Gut
Mycobacterium kansasii, Gruppe I ATCC 12478	Gut
Mycobacterium fortuitum, Gruppe IV ATCC 6841	Gut
Escherichia coli ATCC 25922	Teilweise bis vollständige Hemmung

Es sind die geltenden gesetzlichen und behördlichen und in den Akkreditierungsbedingungen festgelegten Vorschriften zur Qualitätskontrolle sowie die laborinternen Standardvorgaben zur Qualitätskontrolle zu beachten. Benutzer sollten die relevanten CLSI-Dokumente und CLIA-Vorschriften über geeignete Testverfahren zur Qualitätskontrolle einsehen.

#### **ERGEBNISSE**

Die Kulturen sollten innerhalb von 5 bis 7 Tagen nach der Inokulation und anschließend bis zu 8 Wochen wöchentlich überprüft werden. Zu dokumentierende Beobachtungen:

- 1. Die Anzahl der Tage, die vergangen sind, bis die Kolonien makroskopisch sichtbar wurden. Schneller wachsende Mykobakterien bilden innerhalb von 7 Tagen reife Kolonien, langsamer wachsende Mykobakterien benötigen länger als 7 Tage für die Bildung reifer Kolonieformen.
- 2. Pigmentbildung

Weiß, creme- oder lederfarben = nichtchromogen (nc)

Zitronenfarben, gelb, orange, rot = chromogen (ch)

Gefärbte Abstriche können säurefeste Bazillen aufweisen, die jedoch erst dann als "säurefest" interpretiert werden, wenn definitive Tests durchgeführt wurden.

# **VERFAHRENSBESCHRÄNKUNGEN**

Zum Nachweis müssen die Organismen in Reinkultur vorhanden sein. Für die endgültige Identifizierung sollten morphologische, biochemische oder serologische Tests durchgeführt werden. Detaillierte Informationen und empfohlene Verfahren sind der einschlägigen Fachliteratur zu entnehmen. 17, 18, 22

## **LEISTUNGSMERKMALE**

Vor der Freigabe werden alle Chargen von Lowenstein-Jensen Medium + PACT auf ihre spezifischen Leistungsmerkmale getestet. Die Proben werden mithilfe einer geeichten 0,01 mL-Impföse zur Inokulation ausgestrichen und so weit verdünnt, dass sie 10³ koloniebildende Einheiten (KBE) auf 0,01 mL *Mycobacterium kansasii* Gruppe I (ATCC 12478), *M. fortuitum* Gruppe IV (ATCC 6841) und *M. tuberculosis* (ATCC 25177) enthalten; *Escherichia coli* (ATCC 25922) wird so weit verdünnt, dass es 10⁴ KBE auf 0,01 mL enthält und auf dieselbe Weise inokuliert. Nach der Inokulation werden die Röhrchen mit locker aufgesetzten Kappen bei 35 ± 2°C in einer aeroben Atmosphäre unter Zusatz von 5–10 % Kohlendioxid inkubiert. Die Röhrchen nach einer Inkubationszeit von 7, 14 und 21 Tagen auf Wachstum und Pigmentierung überprüfen. Alle Mykobakterien zeigen innerhalb von 21 Tagen ein mäßiges bis starkes Wachstum. Die Koloniemorphologie ist wie folgt: *M. kansasii* zeigt glatte, cremefarbene Kolonien, wenn das Wachstum im Dunkeln erfolgt, und wird hellzitronengelb bis orange, wenn es dem Licht ausgesetzt wird; *M. tuberculosis* und *M. fortuitum* sind cremefarben (*M. fortuitum* kann aufgrund der Farbstoffabsorption eine grünliche Färbung zeigen). *E. coli* zeigt nach einer Inkubation von 14 Tagen kein bis mäßiges Wachstum.

## LIEFERBARE PRODUKTE

# Best.- Nr. Beschreibung

220502 BBL Lowenstein-Jensen Medium + PACT, Karton mit 100 Röhrchen der Größe A

# **LITERATUR**

- 1. DIN 58943-3: Diagnosis of tuberculosis Part 3: Detection of mycobacteria by culture methods. Beuth-Verlag, Berlin 1996.
- Lowenstein, E. 1931. Die Zachtung der Tuberkelba zillen aus dem stramenden Blute. Zentalbl. Bakteriol. Parasitenkd. Infektionskr. Hyg. Abt. I Orig. 120:127.
- 3. Lowenstein, E. 1933. Der kulturelle Nacheweis von Tuberkelbakterien in Milch auf Malachitgrun Einahrboden. Ann. Inst. Pasteur. 50:161.
- 4. Sonnenschein. 1930. Dtsh. Tierartze. Wehnschr. 38:115.
- Hohn, J. 1931. Der Z-Einahrboden zur Kultur des Tuberkel-bazilus. Zentralbl. Bakteriol. Parasitenkd. Infektionskr. Hyg. Abt. I. Orig. 121:488-506.
- 6. Corper, J.J. 1919. The cultivation of recently isolated and laboratory strains of human tubercle bacilli on artificial media. Am. Rev. Tuberc. 3:461-472.
- 7. Petroff, S.A. 1918. J. Inf. Dis. 23:267.
- 8. Jensen, K.A. 1932. Rinzuchtung und Type stim mung von Tuberkelbazillentammen. Zentralbl. Bakteriol. Parasitenkd. Infektionskr. Hyg. Abt. I. Orig. 125:222-239.
- Mitchison, D.A., B.W. Allen, L. Carrol, J.M. Dickinson, and V.R. Aber. 1972. A selective oleic acid albumin agar medium for tubercle bacilli. J. Med. Microbiol. 5:165-175.
- 10. Garrod, L.P., F. O'Grady. 1971. Antibiotics and chemotherapy, 3rd ed. The Williams and Wilkins Company, Baltimore.
- 11. Korzybski, T., Z. Rowszyk-Gindifer, and W. Kurylowicz. 1978. Antibiotics origin, nature and properties, vol. II. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
- 12. Hitchings, G.H. 1974. Mechanisms of action of trimethoprim-sulfamethoxazole, p. 1-4 In Trimethoprim-sulfamethoxazole-I. Microbiological, pharmacological and clinical considerations. The University of Chicago Press, Chicago.
- 13. National Committee for Clinical Laboratory Standards. 2001. Approved Guideline M29-A2. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 2nd ed. NCCLS, Wayne, Pa.
- Garner, J.S. 1996. Hospital Infection Control Practices Advisory Committee, U.S. Department of Health and Human Services, Centers for Disease Control and Prevention. Guideline for isolation precautions in hospitals. Infect. Control Hospital Epidemiol. 17:53-80.
- 15. U.S. Department of Health and Human Services. 1999. Biosafety in microbiological and biomedical laboratories, HHS Publication (CDC), 4th ed. U.S. Government Printing Office, Washington, D.C.

- 16. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work (seventh individual directive within the meaning of Article 16(1) of Directive 89/391/EEC). Official Journal L262, 17/10/2000, p. 0021-0045.
- 17. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaller, F.C. Tenover, and R.H. Yolken (ed.). 1999. Manual of clinical microbiology, 7th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
- 18. Forbes, B.A., D.F. Sahm, and A.S. Weissfeld. 1998. Bailey & Scott's diagnostic microbiology, 10th ed. Mosby, Inc., St. Louis.
- 19. Kent, P.T., and G.P. Kubica. 1985. Public health mycobacteriology: a guide for the level III laboratory. USDHHS. Centers for Disease Control, Atlanta.
- Isenberg, H. (ed). 1992. Clinical microbiology procedures handbook, vol. 1. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
- 21. Carnoch, P.I., R.K. Enns, M.A. Soubolle, and R.J. Wallace, Jr. 1994. Cumitech 16A, Laboratory diagnosis of the mycobacterioses. Coordinating ed., A.S. Weissfeld. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
- 22. Holt, J.G., N.R. Kreig, P.H.A. Sneath, J.T. Staley, and S.T. Williams (ed.). 1994. Bergey's Manual™ of determinative bacteriology, 9th ed. Williams & Wilkins, Baltimore.

BD Diagnostics Technischer Kundendienst: setzen Sie sich mit Ihrer zuständigen BD-Vertretung oder www.bd.com/ds.



Manufacturer / Производител / Výrobce / Fabrikant / Hersteller / Κατασκευαστής / Fabricante / Tootja / Fabricant / Proizvođać / Gyártó / Fabbricante / Атқарушы / 제조업체 / Gamintojas / Ražotājs / Tillvirker / Producent / Рроизводитель / Výrobca / Proizvođać / Tillverkare / Üretici / Виробник / 生产厂商



Use by / Използвайте до / Spotřebujte do / Brug før / Verwendbar bis / Хрήση έως / Usar antes de / Kasutada enne / Date de péremption / 사용 기한 / Upotrijebiti do / Felhasználhatóság dátuma / Usare entro / Дейін пайдалануға / Naudokite iki / Izlietot līdz / Houdbaar tot / Brukes for / Stosować do / Prazo de validade / A se utiliza până la / Использовать до / Роиžite do / Upotrebiti do / Använd före / Son kullanma tarihi / Використати до\line / 使用截止日期

YYYY-MM-DD / YYYY-MM (MM = end of month) ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (MM = края на месеца) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = konec měsíce) ÅÅÅÅ-MM-DD / ÅÅÅÅ-MM (MM = slutning af måned) JJJJ-MM-TT / JJJJ-MM (MM = Monatsende) EEEE-MM-HH / EEEE-MM (MM = τέλος του μήνα) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = fin del mes) AAAA-KK-PP / AAAA-KK (KK = kuu lõpp) AAAA-MM-JJ / AAAA-MM (MM = fin du mois) GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj mjeseca) ÉÉÉÉ-HH-NN / ÉÉÉÉ-HH (HH = hónap utolsó napja) AAAA-MM-GG / AAAA-MM (MM = fine mese) ЖЖЖЖ-АА-КК / ЖЖЖЖ-АА / (АА = айдың соңы) YYYY-MM-DD/YYYY-MM(MM = 월말) MMMM-MM-DD / MMMM-MM (MM = mėnesio pabaiga) GGGG-MM-DD/GGGG-MM (MM = mēneša beigas) JJJJ-MM-DD / JJJJ-MM (MM = einde maand) ÅÅÅÅ-MM-DD / ÅÅÅÅ-MM (MM = slutten av måneden) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec miesiąca) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = fim do mês) AAAA-LL-ZZ / AAAA-LL (LL = sfârşitul lunii) ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (ММ = конец месяца) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec mesiaca) GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj meseca) ÅÅÅÅ-MM-DD / ÅÅÅÅ-MM (MM = slutet av månaden) YYYY-AA-GG / YYYY-AA (AA = ayın sonu) РРРР-ММ-ДД / РРРР-ММ (ММ = кінець місяця) YYYY-MM-DD / YYYY-MM (MM = 月末)



Catalog number / Каталожен номер / Katalogové číslo / Katalognummer / Аріθμός кαταλόγου / Número de catálogo / Kataloginumber / Numéro catalogue / Kataloški broj / Katalógusszám / Numero di catalogo / Каталог немірі / 카탈로그 번호 / Katalogo / numeris / Kataloga numurs / Catalogus nummer / Numer katalogowy / Număr de catalog / Номер по каталогу / Katalógové číslo / Kataloški broj / Katalog numarası / Номер за каталогом / 目录号



Authorized Representative in the European Community / Оторизиран представител в Европейската общност / Autorizovaný zástupce pro Evropském společenství / Autoriseret repræsentant i De Europæiske Fællesskaber / Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft / Eξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα / Representante autorizado en la Comunidad Europea / Volitatud esindaja Europa Nõukogus / Représentant autorisé pour la Communauté européenne / Autorizuirani predstavnik u Europskoj uniji / Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségben / Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea / Eвропа қауымдастығындағы уәкілетті өкіл /유럽 공동체의 위임 대표 / Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā / Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap / Autorizer representant i EU / Autoryzowane przedstawicielstwo we Wspólnocie Europejskiej / Representante autorizado na Comunidade Europeia / Reprezentantul autorizat pentru Comunitatea Europeană / Уполномоченный представитель в Европейском сообществе / Autorizovaný zástupca v Európskom spoločenstve / Autorizovano predstavništvo u Evropskoj uniji / Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen / Avrupa Topluluğu Yetkili Temsilcisi / Уповноважений представник у країнах ЄС / 欧洲共同体授权代表



In Vitro Diagnostic Medical Device / Медицински уред за диагностика ин витро / Lékařské zařízení určené pro diagnostiku in vitro / In vitro diagnostisk medicinsk anordning / Medizinisches In-vitro-Diagnostikum / In vitro біаручысткің істрікің отоквий / Dispositivo médico para diagnostico in vitro / In vitro diagnostika meditsliniaparaturu / Dispositif médical de diagnostic in vitro / Medicinska pomagala za In Vitro Diagnostiku / In vitro diagnosztikai orvosi eszköz / Dispositivo medicale per diagnostica in vitro / Жасанды жагдайда жүргізетін медициналық диагностика аспабы / In Vitro Diagnostic 의료 기기 / In vitro diagnostikos prietaisas / Medicinas ierīces, ko lieto in vitro diagnostikā / Medisch hulpmiddel voor in-vitro diagnostiek / In vitro diagnostisk medisinsk utstyr / Urządzenie medyczne do diagnostyki in vitro / Dispositivo medico para diagnostiko in vitro / Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro / Медицинский прибор для диагностики in vitro / Medicinski uređaj za in vitro diagnostiku / Medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik / İn Vitro Diyagnostik Tibbi Cihaz / Медичний пристрій для діагностики in vitro / 任务许该斯医疗设备



Теmperature limitation / Температурни ограничения / Teplotní omezení / Temperaturbegrænsning / Temperaturbegrenzung / Περιορισμοί θερμοκρασίας / Limitación de temperatura / Orpaничение температуры / Ohraničenie teploty / Ograničenje temperature / Temperaturgräns / Sicaklik sınırlaması / Обмеження температури / 温度限制



Batch Code (Lot) / Код на партидата / Kód (číslo) šarže / Batch-kode (lot) / Batch-Code (Charge) / Кыбіко́ς παρτίδας (παρτίδα) / Código de lote (lote) / Partii kood / Numéro de lot / Lot (kod) / Tétel száma (Lot) / Codice batch (lotto) / Топтама коды / 배의 코드(로트) / Partijos numeris (LOT) / Partijas kods (laidiens) / Lot nummer / Batch-kode (parti) / Kod partii (seria) / Código do lote / Cod de serie (Lot) / Код партии (пот) / Kód série (šarža) / Kod serije / Partinummer (Lot) / Parti Kodu (Lot) / Код партії / 批号 (亚批)



Consult Instructions for Use / Направете справка в инструкциите за употреба / Prostudujte pokyny k použití / Se brugsanvisningen / Gebrauchsanweisung beachten / Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης / Consultar las instrucciones de uso / Lugeda kasutusjuhendit / Consulter la notice d'emploi / Koristi upute za upotrebu / Olvassa el a használati utasítást / Consultare le istruzioni per l'uso / Пайдалану нұсқаулығымен танысып алыңыз / 사용 지참 환조 / Skaitykite naudojimo instrukcijas / Skaitī lietošanas pamācību / Raadpleeg de gebruiksaanwijzing / Se i bruksanvisningen / Zobacz instrukcja użytkowania / Consultar as instruções de utilização / Consultaţi instrucţiunile de utilizare / См. руководство по эксплуатации / Роzri Рокупу na používanie / Pogledajte uputstvo za upotrebu / Se bruksanvisningen / Kullanım Talimatları'na başvurun / Див. інструкції з використання / 请参阅使用说明



Becton, Dickinson and Company 7 Loveton Circle Sparks, MD 21152 USA



Benex Limited Pottery Road, Dun Laoghaire Co. Dublin, Ireland