

AVSEDD ANVÄNDNING

Phoenix PMIC-panel används för resistensbestämning av de flesta aeroba och fakultativa anaeroba gram-positiva bakterier med humant ursprung med utvalda antimikrobakteriella agens (se **Phoenix** Systems användarhandbok för en fullständig förteckning av taxa). Denna panel får endast användas med **Phoenix** Automated Microbiology System instrument (automatiserat instrument för mikrobiologisystem).

PRINCIPER FÖR METODEN

Se **Phoenix** Systems användarhandbok.

PANEL

Resistensbestämning: PMIC-panelen innehåller antibakteriella agens och koncentrationer i dubblerade utspädningar vilka återfinns i tabell 1.

FÖRVARING

Förvara vid 15–25 °C. Använd ej panelen om påsen är punkterad eller öppnad. Använd ej panelen om torkmedlet saknas eller om torkmedelpåsen är sönder.

Panelerna måste användas inom 2 h från tiden de avlägsnats från påsen.

Försiktighetsbeaktanden: Avsedda för *in vitro*-diagnostik.

VARNINGAR

Iakta vedertagna försiktighetsåtgärder mot mikrobiologiska risker under alla procedurer. "Allmänna försiktighetsbeaktanden"^{1,2} och institutionens riktlinjer bör följas vid hantering av alla föremål som kontaminerats med prover eller mikroorganismer. Innan kassering, sterilisera provbehållare och andra inokulerade material genom autoklaving.

KVALITETSKONTROLL

Resistensbestämning: Se förväntade resultat i tabell 1.

OBS! QC kan rapporteras som mindre än eller lika med det längsta, eller högre än den högsta antimikrobiella koncentrationen.

METODENS BEGRÄNSNINGAR

Den kliniska relevansen av en specifik kombination av antimikrobikum och organism bestäms av antimikrobikumets aktivitet gentemot organismen och om detta är indicerat vid behandling av ett sjukdomstillstånd associerat med denna organism. **Phoenix** System tillhandahåller resultat för kombinationer, varav sig de är kliniskt relevanta eller ej. På det hela taget, kan resultaten erhållna med **Phoenix** System mäta sig med CLSI referensmetodik med mikrotfärdning av buljong³; emellertid, innehåller tabell 2 kliniskt relevanta kombinationer som ej nått upp till BD strikta krav på standard under kliniska prövningar, och dessa kommer antingen ej att rapporteras, eller en alternativ metod kommer att rekommenderas för bekräftelse av resultatet. Likaledes, innehåller tabell 3 kombinationer som ej är kliniskt relevanta och dessa kommer antingen ej att rapporteras eller en alternativ metod kommer att rekommenderas för bekräftelse av resultatet.

KLINISKA PRESTANDA

Se **Phoenix** Systems användarhandbok.

REFERENSER

1. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2005. Approved guideline M29-A3. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 3rd ed., CLSI, Wayne, Pa.
2. U.S. Department of Labor, Occupational Safety and Health Administration, 29 CFR Part 1910.1030. 1991. Occupational exposure to bloodborne pathogens. Federal Register 56:64175-64182.
3. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2009. Approved standard M7-A8. Methods for dilution antimicrobial susceptibility tests for bacteria that grow aerobically, 8th ed., CLSI, Wayne, Pa.

ATCC is a trademark of the American Type Culture Collection.

BD, BD Logo and Phoenix are trademarks of Becton, Dickinson and Company. © 2011 BD.

 Becton, Dickinson and Company
7 Loveton Circle
Sparks, MD 21152 USA
(800) 638-8663 www.bd.com/ds

 Benex Limited
Rineanna House
Shannon Free Zone
Shannon, County Clare, Ireland



L009500
2011/01

Table 1

REF 448912

Antimikrobikum		(µg/mL)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213	<i>E. faecalis</i> ATCC 29212	<i>E. faecalis</i> ATCC 51299	
Amikacin	AN	8 - 32	1 - 8			
Amoxicillin/Clavulanate	AMC	1/0.5 - 4/2	≤0.25/0.125 - 0.5/0.25	≤0.25/0.125 - 1/0.5		
Ampicillin	AM	2 - 8	0.5 - >1	0.5 - 2		
Cefoxitin	FOX	2 - 8	≤1 - 4			
Ciprofloxacin	CIP	0.25 - 4	≤0.125 - 0.5	0.5 - 4		
Clindamycin	CC	0.5 - 2	≤0.125 - 0.25	4 - >8		
Erythromycin	E	0.25 - 4	0.25 - 1			
Fusidic Acid	FA	1 - 8	≤0.5 - 1	1 - 4		
Gentamicin	GM	1 - 8	≤0.5 - 1			
Gentamicin-Synergy	GMS	500		<500	>500	
Linezolid	LZD	0.5 - 4	1 - 4	1 - 4		
Mupirocin	MUP	1 - 4	≤0.5	>8		
Mupirocin-High Level	MUH	256	≤256	≤256		
Nitrofurantoin	FM	16 - 64	≤16 - 32	≤16		
Oxacillin	OX	0.25 - 2	0.125 - 0.5	>4		
Penicillin	P	0.0625 - 0.25	0.25 - >1	1 - 4		
Quinupristin / Dalfopristin	SYN	0.5 - 2	≤0.5 - 1	2 - >4		
Rifampin	RA	0.5 - 2	≤0.25			
Teicoplanin	TEC	1 - 16	≤0.5 - 1	≤0.5		
Tetracycline	TE	0.5 - 8	≤0.5 - 1	8 - >16		
Tobramycin	NN	2 - 8	≤1			
Trimethoprim	TMP	0.5 - 2	1 - 4	≤0.5 - 1		
Trimethoprim/Sulfamethoxazole	SXT	1/19 - 4/76	<0.5/9.5	<0.5/9.5		
Vancomycin	VA	1 - 16	≤0.5 - 2	1 - 4		

Table 2

Organism	Ej rapporterad	Alternativ metod

Table 3

Organism	Ej rapporterad	Alternativ metod
Coagulase-negative <i>Staphylococcus</i> other than <i>S. epidermidis</i>	Ampicillin, Penicillin	
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	Ampicillin	
All <i>Enterococcus</i> species	Rifampin	
<i>Enterococcus</i> other than <i>E. faecalis</i> and <i>E. faecium</i>	Ciprofloxacin	
<i>Enterococcus faecalis</i>		Erythromycin

L009500
2011/01