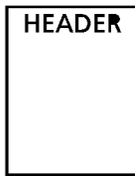


### Revisions

Rev from	Rev to	ECO #
0107	2011/01	5662-11

**Notes:**

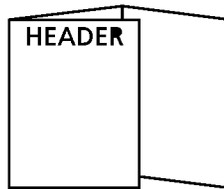
1. BD Cat. Number 448073
2. Blank (Sheet) Size: Length: 8.5"      Width: 14.0"  
 Number of Pages: 2      Number of Sheets: 1  
 Page Size: Length 8.5"      Width 14.0"      Final Folded Size: No Fold.
3. Style (see illustrations below): # 1



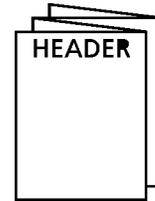
#1



#2



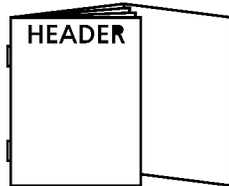
#3



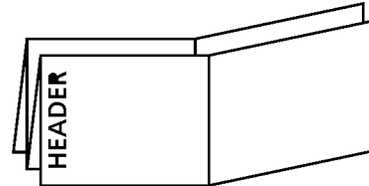
#4



#5



#6



#7

4. See Specification Control Number N/A for Material Information
5. Ink Colors: Printed two sides  Yes     No  
 No. of Colors: 1      PMS Standard Black
6. Graphics are approved by Becton, Dickinson and Company. Supplier has the responsibility for using the most current approved revision level

PC-Generated in-house

Label Design	Date	COMPANY CONFIDENTIAL. THIS DOCUMENT IS THE PROPERTY OF BECTON, DICKINSON AND COMPANY AND IS NOT TO BE USED OUTSIDE THE COMPANY WITHOUT WRITTEN PERMISSION	<b>Becton, Dickinson and Company</b> 7 Loveton Circle Sparks, MD 21152 USA	
Proofer	Date			
Checked By	Date			
Part Number: L009728		Category and Description Package Insert, Phoenix NMIC-70	Sheet: 1 of 3 <hr/> Scale: N/A	<b>A</b>

## **Phoenix™** NMIC-70 English

**INTENDED USE**

The **Phoenix™** NMIC panel is used for the susceptibility testing of most aerobic and facultative anaerobic gram-negative bacteria of human origin with selected antimicrobial agents (for a complete listing of taxa, refer to the **Phoenix** System User’s Manual). This panel is only for use with the **Phoenix** Automated Microbiology System instrument.

**PRINCIPLES OF THE PROCEDURE**

Refer to the **Phoenix** System User’s Manual.

**PANEL**

*Susceptibility*: The NMIC panel contains the antimicrobial agents and concentrations in doubling dilutions found in Table 1.

**STORAGE**

Store at 15-25°C. Do not use panel if the pouch is punctured or opened. Do not use the panel if desiccant is missing or if the desiccant pouch is torn.

Panels must be used within 2 h of being removed from the pouch.

**Precautions:**

For *in vitro* Diagnostic Use.

**WARNINGS**

Observe established precautions against microbiological hazards throughout all procedures. "Standard Precautions" 1,2 and institutional guidelines should be followed in handling all items contaminated with specimens and microorganisms. Prior to discarding, sterilize specimen containers and other inoculated materials by autoclaving.

**QUALITY CONTROL**

*Susceptibility*: See expected results in Table 1.

NOTE: QC may be reported as less than or equal to the lowest, or greater than the highest concentration of the antimicrobic.

**LIMITATIONS OF THE PROCEDURE**

The clinical relevance of a specific antimicrobic and organism combination is determined by the activity of that antimicrobic against the organism and whether the antimicrobic is indicated for treatment of a disease state associated with that organism. The **Phoenix** System provides results for combinations, whether they are clinically relevant or not relevant. Overall, the results obtained using the **Phoenix** System compare favorably with the CLSI (formerly NCCLS) broth microdilution reference methodology,<sup>3</sup> however, Table 2 contains clinically relevant combinations that did not meet the strict standards of BD during clinical trials and will either not be reported or an alternate method is recommended for confirmation of the result. Similarly, Table 3 contains combinations which are not clinically relevant and are either not reported or an alternate method is recommended for confirmation of the result.

**PERFORMANCE CHARACTERISTICS**

Refer to the **Phoenix** System User’s Manual.

**REFERENCES**

- Clinical and Laboratory Standards Institute. 2005. Approved guideline M29-A3. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 3rd ed., CLSI, Wayne, Pa.
- 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.
- 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.

## **Phoenix** NMIC-70 Français

**INDICATIONS**

La galerie NMIC **Phoenix** sert aux tests de sensibilité de la plupart des bactéries aérobies et anaérobies facultatives à Gram négatif d'origine humaine avec des antibiotiques sélectionnés (pour la liste complète des taxons, se reporter au manuel d'utilisation du système **Phoenix**). Cette galerie s'utilise uniquement avec l'instrument du système de microbiologie automatisé **Phoenix**.

**PRINCIPES DE LA METHODE**

Se reporter au manuel d'utilisation du système **Phoenix**.

**GALERIE**

*Sensibilité*<sup>1</sup> : la galerie NMIC contient les antibiotiques et les concentrations dans la série de dilutions doublées figurant au tableau 1.

**CONSERVATION**

Conserver à 15-25 °C. Ne pas utiliser la galerie si la pochette est percée ou ouverte. Ne pas utiliser la galerie si elle ne contient pas de déshydratant ou si la pochette de ce dernier est déchirée.

Les galeries doivent être utilisées dans les 2 h après avoir été sorties de la pochette.

**Précautions :**

pour le diagnostic *in vitro*.

**AVERTISSEMENTS**

Observer à tout moment les précautions en vigueur en matière de protection contre les dangers microbiologiques. Les "précautions universelles"<sup>1,2</sup> ainsi que les directives des institutions concernées devront être suivies lors de la manipulation de tous les éléments contaminés par des échantillons et de microorganismes. Avant de les jeter, stériliser à l'autoclave tous les récipients ayant contenu des échantillons et tout autre matériel inoculé.

**CONTROLE DE QUALITE**

*Sensibilité*<sup>1</sup> : voir les résultats escomptés dans le tableau 1.

NOTA : le CQ peut être noté comme inférieur ou égal à la concentration d'antibiotiques la plus basse ou supérieur à la concentration d'antibiotiques la plus élevée.

**LIMITES DE LA METHODE**

La valeur clinique d'une combinaison spécifique d'organisme et d'antibiotique est déterminée par l'action de cet antibiotique sur l'organisme et si cet antibiotique est prescrit pour le traitement d'une maladie associée à cet organisme. Le système **Phoenix** fournit des résultats pour toutes les combinaisons avec ou sans signification clinique. En général, les résultats obtenus avec le système **Phoenix** se comparent de façon favorable avec la méthode de référence de microdilution en bouillon du CLSI (anciennement NCCLS).<sup>3</sup> Cependant, le tableau 2 contient les combinaisons ayant une signification clinique qui n'ont pas satisfait aux normes strictes de BD lors des essais cliniques. Elles ne seront pas rapportées ou bien une autre méthode sera recommandée pour la confirmation des résultats. De la même façon, le tableau 3 contient les combinaisons n'ayant pas de signification clinique et qui, soit ne sont pas rapportées ou bien une autre méthode est recommandée pour la confirmation des résultats.

**CARACTERISTIQUES DE PERFORMANCE**

Se reporter au manuel d'utilisation du système **Phoenix**.

**BIBLIOGRAPHIE** : voir la rubrique "References" du texte anglais.

## **Phoenix** NMIC-70 Deutsch

**VERWENDUNGSZWECK**

Das **Phoenix** NMIC-Panel ist zur Empfindlichkeitsprüfung für die meisten aeroben und fakultativ anaeroben gramnegativen Humanbakterien (eine vollständige Liste der Taxa finden Sie im Phoenix-Benutzerhandbuch) durch ausgewählte Antibiotika bestimmt. Dieses Panel darf nur mit dem automatisierten **Phoenix**-Mikrobiologiesystem verwendet werden.

**VERFAHRENSPRINZIP**

Bitte lesen Sie im **Phoenix**-Benutzerhandbuch nach.

**PANEL**

*Empfindlichkeit*: Das NMIC-Panel enthält die in Tabelle 1 aufgeführten Antibiotika in den nebenstehend in geometrischen Verdünnungsstufen angegebenen Konzentrationen.

**AUFBEWAHRUNG**

Bei 15-25 °C lagern. Panel nicht verwenden, wenn der Verpackungsbeutel beschädigt oder offen ist. Verwenden Sie das Panel nicht, wenn kein Trockenmittel beiliegt oder wenn der Trockenmittelbeutel beschädigt ist.

Die Panels müssen innerhalb von 2 h nach der Entnahme aus dem Beutel verwendet werden.

**Sicherheitshinweise:**

Zur *In-Vitro*-Diagnostik.

**WARNUNG**

Der Umgang mit mikrobiologischem Material sollte bei allen Verfahren unter Einhaltung der üblichen Vorsichtsmaßnahmen erfolgen. Bei der Handhabung von mit Probenmaterial oder Mikroorganismen kontaminierten Materialien allgemeine Vorsichtsmaßnahmen und örtliche Laborrichtlinien<sup>1,2</sup> beachten. Probenbehältnisse und andere inokulierte Materialien sind vor der Entsorgung im Autoklaven zu sterilisieren.

**QUALITÄTSKONTROLLE**

*Empfindlichkeit*<sup>1</sup>: Siehe erwartete Ergebnisse in Tabelle 1.

HINWEIS: Qualitätskontrollergebnisse können im Vergleich zur niedrigsten Antibiotikakonzentration als geringer oder gleich berichtet werden, bzw. als höher im Vergleich zur höchsten Antibiotikakonzentration.

**VERFAHRENSBESCHRÄNKUNGEN**

Die klinische Relevanz einer bestimmten Antibiotikum-Organismus-Kombination wird durch die Wirksamkeit dieses Antibiotikums gegen den Organismus bestimmt und dadurch, ob das Antibiotikum zur Behandlung eines mit diesem Organismus in Verbindung gebrachten Krankheitszustands indiziert ist. Das **Phoenix**-Gerät liefert sowohl Ergebnisse für Kombinationen, die klinisch relevant sind, als auch für klinisch nichtrelevante Kombinationen. Im Allgemeinen fällt der Vergleich der vor dem **Phoenix**-Gerät erzielten Ergebnisse mit der CLSI (ehemals NCCLS)-Bouillonmikrodilutions-Methodenreferenz<sup>3</sup> günstig aus. Die klinisch relevanten Kombinationen in Tabelle 2 entsprachen allerdings in der klinischen Testphase den strikten BD-Standards nicht und werden entweder nicht berichtet oder es wird eine alternative Methode zur Bestätigung des Testergebnisses empfohlen. Tabelle 3 enthält klinisch nichtrelevante Kombinationen, die ebenfalls nicht berichtet werden oder für die eine alternative Methode zur Bestätigung des Testergebnisses empfohlen wird.

**LEISTUNGSMERKMALE**

Bitte lesen Sie im Phoenix-Benutzerhandbuch nach.

**LITERATURNACHWEIS:** S. "References" im englischen Text.

## **Phoenix** NMIC-70 Italiano

**USO PREVISTO**

Il pannello **Phoenix** NMIC è usato per il test di sensibilità della maggioranza dei batteri Gram negativi aerobi e anaerobi facoltativi di origine umana ad una serie di antibiotici (per un elenco completo delle unità tassonomiche consultare il Manuale d'uso del sistema **Phoenix**). Questo pannello va usato solo con lo strumento del sistema per microbiologia automatizzato **Phoenix**.

**PRINCIPI DELLA PROCEDURA**

Consultare il Manuale d'uso del sistema **Phoenix**.

**PANNELLO**

*Sensibilità* - Il pannello NMIC contiene gli antibiotici e le concentrazioni in diluizioni al raddoppio elencati nella tabella 1.

**CONSERVAZIONE**

Conservare a 15-25 °C. Non usare il pannello se il sacchetto è perforato o aperto. Non usare il pannello se manca l'essiccante o se la busta dell'essiccante è lacerata.

I pannelli vanno usati entro 2 h dall'estrazione dal sacchetto.

**Precauzioni:**

per uso diagnostico *in vitro*.

**AVVERTENZE**

Durante tutte le procedure, osservare le precauzioni stabilite contro i rischi microbiologici. Per la manipolazione di oggetti contaminati con campioni e microorganismi, osservare le precauzioni standard<sup>1,2</sup> e le norme del laboratorio di competenza. Sterilizzare in autoclave i contenitori dei campioni e gli altri materiali inoculati prima di eliminarli.

**CONTROLLO DI QUALITÀ**

*Sensibilità*<sup>1</sup> - Vedere alla tabella 1 i risultati attesi.

NOTA - Per il controllo di qualità è possibile riportare un valore inferiore o uguale alla concentrazione più bassa di antibiotico, oppure superiore alla concentrazione più elevata.

**LIMITAZIONI DELLA PROCEDURA**

L'importanza clinica di una combinazione specifica di antibiotico e organismo dipende dall'azione che tale antibiotico esercita contro l'organismo e da quanto l'antibiotico sia indicato o meno per il trattamento di una condizione patologica associata a tale organismo. Il sistema **Phoenix** fornisce risultati sia per le combinazioni significative dal punto di vista clinico, che per quelle non significative. Nel complesso, i risultati ottenuti con il sistema **Phoenix** concordano con il metodo di riferimento CLSI (già NCCLS) di microdiluzione in brodo.<sup>3</sup> Tuttavia, le combinazioni significative dal punto di vista clinico, elencate nella tabella 2, non hanno soddisfatto i rigorosi standard della BD durante la sperimentazione clinica e pertanto i risultati o non sono riportati o se ne raccomanda la conferma con un metodo alternativo. Le combinazioni non significative dal punto di vista clinico sono elencate nella tabella 3; anche questi risultati non sono riportati o se ne raccomanda la conferma con un metodo alternativo.

**CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI**

Consultare il Manuale d'uso del sistema **Phoenix**.

**BIBLIOGRAFIA:** vedere "References" nel testo inglese.

## **Phoenix** NMIC-70 Español

**USO PREVISTO**

El panel NMIC de **Phoenix** se utiliza para las pruebas de susceptibilidad a agentes antimicrobianos seleccionados de la mayoría de las bacterias gramnegativas aerobias y anaerobias facultativas de origen humano (para ver la lista completa de los taxones, consulte el Manual del usuario del sistema **Phoenix**). Este panel solamente está indicado para utilizarse con el instrumento del Sistema automatizado de microbiología de **Phoenix**.

**PRINCIPIOS DEL PROCEDIMIENTO**

Consulte el Manual del usuario del sistema **Phoenix**.

**PANEL**

*Susceptibilidad*: El panel NMIC contiene los siguientes agentes antimicrobianos y concentraciones en las diluciones dobles indicadas en la Tabla 1.

**ALMACENAMIENTO**

Almacene a 15-25 °C. No utilice el panel si la bolsa está perforada o abierta. No utilice el panel si falta el desecante o si está rota la bolsa del desecante.

Los paneles se deben utilizar en el plazo de 2 h después de retirarlos de la bolsa.

**Precauciones:**

Para diagnóstico *in vitro*.

**ADVERTENCIAS**

Siga las precauciones establecidas para el control de peligros microbiológicos durante todos los procedimientos. Deben seguirse las "Precauciones estándar" 1,2 y las pautas institucionales en el manejo de cualquier material contaminado por las muestras y microorganismos. Los envases de las muestras y otros materiales inoculados deben esterilizarse en autoclave antes de desecharse.

**CONTROL DE CALIDAD**

*Susceptibilidad*: Consulte los resultados esperados en la Tabla 1.

NOTA: El CC puede registrarse como menor o igual a la concentración mínima del agente antimicrobiano, o como mayor que la concentración máxima del mismo.

**LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO**

La relevancia clínica de una combinación específica de un agente antimicrobiano y un organismo se determina por la actividad de dicho agente antimicrobiano contra el organismo y la indicación del agente antimicrobiano en el tratamiento de estados de enfermedad asociados a dicho organismo. El Sistema **Phoenix** proporciona los resultados de combinaciones tanto relevantes como no relevantes desde el punto de vista clínico. En conjunto, los resultados obtenidos con el Sistema **Phoenix** son favorables en comparación con la metodología de referencia del CLSI (antes NCCLS) de microdilución en caldo,<sup>3</sup> sin embargo, la Tabla 2 contiene combinaciones, relevantes desde el punto de vista clínico, que no cumplieron las estrictas normas de BD durante los ensayos clínicos y no serán registradas, o se recomendará un método alternativo para la confirmación del resultado de la prueba. De manera similar, la Tabla 3 contiene combinaciones que no son relevantes desde el punto de vista clínico, y que tampoco se registran o se recomienda utilizar un método alternativo para la confirmación del resultado.

**CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO**

Consulte el Manual del usuario del sistema **Phoenix**.

**BIBLIOGRAFIA:** Ver "References" en el texto en inglés.

## **Phoenix** NMIC-70 Português

**UTILIZAÇÃO**

O painel **Phoenix** NMIC é usado para os testes de sensibilidade da maioria das bactérias gram-negativas aeróbias e anaeróbias facultativas de origem humana a agentes anti-microbianos selecionados (para uma listagem completa dos grupos, consultar o Manual do Utilizador do Sistema **Phoenix**). O painel só se destina a ser usado com o instrumento do Sistema automatizado de microbiologia **Phoenix**.

**PRINCÍPIOS DO PROCEDIMENTO**

Consultar o Manual do Utilizador do Sistema **Phoenix**.

**PAINÉL**

*Sensibilidade*: O painel NMIC contém os agentes anti-microbianos e concentrações nas diluições duplas presentes no Quadro 1.

**CONSERVAÇÃO**

Conservar entre 15 e 25°C. Não utilizar o painel se o saco estiver perfurado ou aberto. Não usar o painel se o exsicante estiver em falta ou se o saco de exsicante estiver rasgado.

Os painéis devem ser usados 2 h depois de terem sido retirados da embalagem.

**Precações:**

Para uso em Diagnóstico *in-vitro*.

**ADVERTÊNCIAS**

Cumprir as precauções estabelecidas contra riscos microbiológicos em todos os procedimentos. Deverão seguir-se "Precauções Universais" 1,2 e as normas institucionais na manipulação de todos os artigos contaminados com amostras e microorganismos. Antes de eliminar, esterilizar por autoclave os recipientes das amostras e outro material inoculado.

**CONTROLO DE QUALIDADE**

*Sensibilidade*: Consultar os resultados previstos, no Quadro 1.

NOTA: O CQ pode ser participado como inferior ou igual à menor, ou como superior à concentração mais elevada do anti-microbiano.

**LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO**

O significado clínico de uma combinação específica de anti-microbiano e microrganismo é determinado pela atividade desse anti-microbiano contra o microrganismo e pelo facto do anti-microbiano estar ou não indicado no tratamento de um estado patológico associado a esse microrganismo. O Sistema **Phoenix** faculta resultados para combinações, que estas sejam clinicamente significativas ou não. No global, os resultados obtidos mediante a utilização do Sistema **Phoenix** comparam-se favoravelmente com a metodologia de referência de diluição em caldo de carne do; CLSI (anteriormente NCCLS);<sup>3</sup> todavia, no Quadro 2 apresentam-se combinações clinicamente significativas que não cumpriram os padrões estritos de BD durante os ensaios clínicos e que não serão participadas ou para as quais se recomenda a utilização de um método alternativo para confirmação do resultado. Analogamente, no Quadro 3 apresentam-se combinações que não são clinicamente significativas e que não serão participadas ou para as quais se recomenda a utilização de um método alternativo para confirmação do resultado.

**CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO**

Consultar o Manual do Utilizador do Sistema **Phoenix**.

**REFERÊNCIAS:** Para Referências ver a secção em Inglês.

	Becton, Dickinson and Company 7 Loveton Circle Sparks, MD 21152 USA (800) 638-8663 <a href="http://www.bd.com/ds">www.bd.com/ds</a>
	Benex Limited Rineanna House Shannon Free Zone Shannon, County Clare, Ireland
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	

MADE IN USA

L009728

2011/01

Antimicrobial / Antimikrobiální činidlo / Antimikrobe / Antimikroob / Antibiotique / Antibiotikum / Αντιμικροβιακός παράγοντας / Antibiotico / Antimikrobinis / Środek przeciwno drobnoustrojom / Antimicrobiano / Antimikrobiálna látka / Antimikrobikum		( µg/mL )	<i>E. coli</i> ATCC™ 25922	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	<i>E. coli</i> ATCC 35218	<i>K. pneumoniae</i> ATCC 700603
Amoxicillin/Clavulanate	AMC	4/2 - 16/8	2/1 - 8/4		4/2 - 16/8	
Ampicillin	AM	4 - 16	2 - 8			
Ampicillin/Sulbactam	SAM	4/2 - 16/8	2/1 - 8/4		8/4 - 32/16	
Aztreonam	ATM	2 - 16	≤ 0.5	2 - 16		
Cefazolin	CZ	4 - 16	1 - 4			
Cefepime	FEP	2 - 16	≤ 0.5	1 - 8		
Cefotaxime	CTX	2 - 32	≤ 0.5	16 - 64		
Cefoxitin	FOX	1 - 16	2 - 8			
Ceftazidime	CAZ	2 - 16	≤ 0.5	1 - 4		
Cefuroxime	CXM	4 - 16	2 - 8			
Ciprofloxacin	CIP	0.5 - 2	≤ 0.125	0.25 - 1		
Ertapenem	ETP	0.5 - 4	≤ 0.25			
Gentamicin	GM	2 - 8	≤ 0.5 - 1	≤ 0.5 - 2		
Levofloxacin	LVX	1 - 4	≤ 0.25	0.5 - 4		
Meropenem	MEM	1 - 8	≤ 0.25	≤ 0.25 - 1		
Moxifloxacin	MXF	1 - 4	≤ 0.125	1 - 8		
Piperacillin	PIP	4 - 64	1 - 4			
Piperacillin/Tazobactam	TZP	4/4 - 64/4	1/4 - 4/4	1/4 - 8/4	≤ 0.5/4 - 2/4	
Tetracycline	TE	1 - 8	≤ 0.5 - 2	8 - >16		
Tobramycin	NN	2 - 8	0.25 - 1	0.25 - 1		
Trimethoprim/Sulfamethoxazole	SXT	0.5/9.5 - 2/38	≤ 0.5/9.5	8/152 - >16/304		
ESBL	ESBL	-	NEG			POS
Cefotaxime/Clavulanate (ESBL)	CCX	<9	N/A			N/A
Ceftazidime/Clavulanate (ESBL)	CCZ	<9	N/A			N/A
Cefpodoxime-proxetil (ESBL)	CPD	<9	N/A			N/A
Ceftazidime (ESBL)	CAZ	<9	N/A			N/A
Ceftriaxone/Clavulanate (ESBL)	CCR	<9	N/A			N/A

Table 2

Organism / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Organismo / Mikroorganizmai / Drobnoustrój / Microorganismo / Organizmus	Not Reported / Nenahlášeno / Ikke rapporteret / Hinnang puudub / Non rapporté / Nicht berichtet / αναρρής / Nem jelenik meg / Non refertato / Nepateikiami / Nie podano / Não apresentado / Nie je známy / No registrado / Ej rapporterad	Alternate Method / Alternativni postup / Alternativ metode / Alternatiivne meetod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Alternatyvus metodas / Inna metoda / Método alternativo / Alternativna metoda / Alternativ metod
<i>Morganella morganii</i>	Piperacillin	
<i>Proteus mirabilis</i>		Aztreonam, Cefazolin
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>		Piperacillin
<i>Yersinia enterocolitica</i>	Ertapenem	

Table 3

Organism / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Organismo / Mikroorganizmai / Drobnoustrój / Microorganismo / Organizmus	Not Reported / Nenahlášeno / Ikke rapporteret / Hinnang puudub / Non rapporté / Nicht berichtet / αναρρής / Nem jelenik meg / Non refertato / Nepateikiami / Nie podano / Não apresentado / Nie je známy / No registrado / Ej rapporterad	Alternate Method / Alternativni postup / Alternativ metode / Alternatiivne meetod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Alternatyvus metodas / Inna metoda / Método alternativo / Alternativna metoda / Alternativ metod
<i>Serratia marcescens</i>		Tetracycline