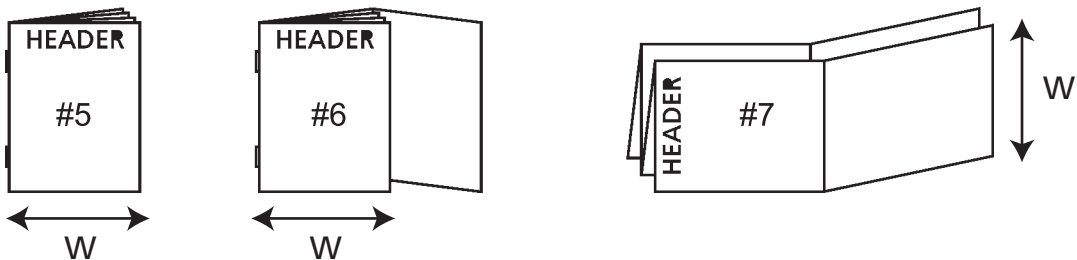
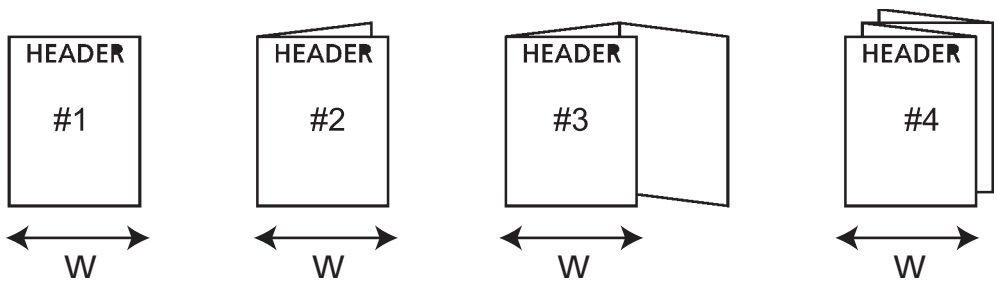


Rev from	Rev to	JOB #
01	02	8463-16

NOTES:

1. BD Catalog Number: 448798
2. Blank (Sheet) Size: Length: 8.5" Width: 14.0"
3. Number of Pages: 2 Number of Sheets: 1
4. Page Size: Length: 8.5" Width: 14.0" Final Folded Size: No Fold
5. Ink Colors: No. of Colors: 1 PMS#: Standard Black
6. Printed two sides: Yes No
7. Style (see illustrations below): # 1



8. Vendor Printed Online/In House Printed Web
9. See specification control no. N/A for material information. PC-Generated in-house.
10. Graphics are approved by Becton, Dickinson and Company. Supplier has the responsibility for using the most current approved revision level.

Label Design	REVISED BY By Tori Pagani at 5:30 pm, Jul 12, 2016	COMPANY CONFIDENTIAL. THIS DOCUMENT IS THE PROPERTY OF BECTON, DICKINSON AND COMPANY AND IS NOT TO BE USED OUTSIDE THE COMPANY WITHOUT WRITTEN PERMISSION.	 Becton, Dickinson and Company 7 Loveton Circle Sparks, MD 21152 USA
Proofer	PROOFING APPROVED BY By Mary Schmidt at 3:51 pm, Sep 01, 2016		
Checked By	THIRD EYE BY By Terrence Means at 11:48 am, Sep 15, 2016		
Part Number: L010728	Category and Description Package Insert, Phoenix PMIC-88	Sheet: 1 of 3	A
		Scale: N/A	

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

PRINCIPLES OF THE PROCEDURE

Refer to the BD Phoenix System User's Manual.

PANEL

Susceptibility: The PMIC 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 packet 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 antimicrobial.

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

The clinical relevance of a specific antimicrobial and organism combination is determined by the activity of that antimicrobial against the organism and whether the antimicrobial is indicated for treatment of a disease state associated with that organism. The BD Phoenix System provides results for combinations, whether they are clinically relevant or not relevant. Overall, the results obtained using the BD Phoenix System compare favorably with the CLSI broth microdilution reference methodology;³ 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 BD 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.

Technical Information: In the United States contact BD Technical Service and Support at 1.800.638.8663 or www.bd.com.

ATCC is a trademark of the American Type Culture Collection.

© 2016 BD. BD, the BD Logo and BD Phoenix are trademarks of Becton, Dickinson and Company.

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

PRINCIPES DE LA MÉTHODE

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

GALERIE

Sensibilité : la galerie PMIC contient les antibiotiques aux concentrations de 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 deux heures après avoir été sorties de la poche.

Précautions :pour le diagnostic *in vitro*.**AVERTISSEMENTS**

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

CONTROLE DE QUALITE

Sensibilité : voir les résultats escomptés dans le tableau 1.

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

LIMITES DE LA PROCEDURE

La valeur clinique d'une combinaison spécifique d'organisme et d'antibiotique est déterminée par l'action de cet antibiotique sur l'organisme et selon si cet antibiotique est prescrit pour le traitement d'une maladie associée à cet organisme. Le système BD Phoenix fournit des résultats pour toutes les combinaisons qu'elles aient ou non une signification clinique. En général, les résultats obtenus avec le système BD Phoenix se comparent de façon favorable avec la méthode⁴ de référence de microdilution en bouillon du CLSI. 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 devra être recommandée pour la confirmation des résultats. De même, le tableau 3 contient les combinaisons n'ayant pas de signification clinique et qui 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 BD Phoenix.

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

Service et assistance technique : contacter votre représentant local de BD ou consulter le site www.bd.com.

VERWENDUNGSZWECK

Das BD Phoenix PMIC-Panel dient Empfindlichkeitsprüfung der meisten aeroben und fakultativ anaeroben grampositiven Humanbakterien mit ausgewählten Antibiotika (eine vollständige Liste der Taxa finden Sie im Benutzerhandbuch für das BD Phoenix System). Dieses Panel ist nur zur Verwendung mit dem automatisierten BD Phoenix Mikrobiologiensystem vorgesehen.

VERFAHRENSPRINZIP

Siehe Benutzerhandbuch für das BD Phoenix-System.

PANEL

Empfindlichkeit: Das PMIC-Panel enthält die in Tabelle 1 aufgeführten Antibiotika und Konzentrationen in Doppelverdünnungen.

AUFBEWAHRUNG

Bei 15–25 °C aufbewahren. Verwenden Sie das Panel nicht, wenn der Beutel beschädigt oder offen ist. Verwenden Sie das Panel nicht, wenn kein Trockenmittel beigelegt oder wenn der Trockenmittelbeutel beschädigt ist.

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

Präcautionen:für den diagnostischen *in vitro*.**Sicherheitshinweise:**Zur *In-Vitro*-Diagnostik.**WARNUNG**

Der Umgang mit mikrobiologischem Material sollte bei allen Verfahren unter Einhaltung der allgemein üblichen Vorsichtsmaßnahmen erfolgen. Bei der Handhabung von Gegenständen, die mit Probenmaterial und Mikroorganismen verunreinigt sind, müssen "Standardvorkehrungen"^{1,2} und Krankenhausempfehlungen beachtet werden. Probenbehältnisse und andere inkulturelle Materialien müssen vor der Entsorgung im Autoklav sterilisiert werden.

QUALITÄTSKONTROLLE

Empfindlichkeit: Siehe "Erwartete Ergebnisse" in Tabelle 1.

HINWEIS: Qualitätskontrollen liegen ggf. unter oder an der niedrigsten bzw. über der höchsten Antibiotikakonzentration.

VERFAHRENSENTSCHRÄNKUNGEN

Die klinische Relevanz einer spezifischen Antibiotikum-Organismus-Kombination wird durch die Wirksamkeit des Antibiotikums gegen den Organismus und die Anwendbarkeit des Antibiotikums zur Behandlung der durch den Organismus verursachten Erkrankung bestimmt. Das BD Phoenix-System liefert Ergebnisse für alle Kombinationen ungeachtet der klinischen Relevanz. Insgesamt sind die mit dem BD Phoenix-System erzielten Ergebnisse mit der CLSI-Bouillon-Mikrodilutionsmethode⁴ zu vergleichen. Tabelle 2 enthält jedoch klinisch relevante Kombinationen, die den strikten Richtlinien von BD bei den klinischen Prüfungen nicht entsprechen. Diese Kombinationen werden entweder nicht angegeben, oder es wird eine alternative Methode zur Bestätigung der Ergebnisse empfohlen. Entsprechend sind in Tabelle 3 Kombinationen aufgeführt, die klinisch nicht relevant sind und entweder nicht angegeben werden oder für die eine alternative Methode zur Bestätigung der Ergebnisse empfohlen wird.

LEISTUNGSCHARAKTERISTIKEN

Siehe Benutzerhandbuch für das BD Phoenix-System.

LITERATURNACHWEIS: S. "References" im englischen Text.

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

USO PREVISTO

Il pannello BD Phoenix PMIC viene usato per il test di sensibilità della maggioranza delle batteri Gram positivi aerobi e anaerobi facoltativi di origine umana ad antibiotici di selezione (per un elenco completo delle unità tassonomiche consultare il Manuale d'uso del sistema BD Phoenix). Questo pannello va usato solo con lo strumento del sistema di microbiologia automatizzato BD Phoenix.

PRINCIPI DELLA PROCEDURA

Consultare il Manuale d'uso del sistema BD Phoenix.

PANELLO

Sensibilità: il pannello PMIC contiene gli antibiotici e le concentrazioni in diluizioni doppie, 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'essiccatore o se la busta dell'essiccatore è laccerata.

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

Præcautioni: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 microrganismi, osservare le precauzioni standard^{1,2} e le direttive di laboratorio. Sterilizzare in autoclave i contenitori dei campioni e gli altri materiali inoculati prima di smaltirli.

CONTROLLO DI QUALITÀ

Sensibilità: Vedere i risultati previsti elencati nella tabella 1.

NOTA: ai fini del controllo di qualità, è possibile relazionare un valore inferiore o uguale alla concentrazione più bassa di antibiotico, oppure una 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 sull'organismo in questione e dalla misura in cui l'antibiotico è indicato per il trattamento di una condizione patologica associata a tale organismo. Il sistema BD 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 BD Phoenix concordano con il metodo di riferimento CLSI di microdiluizione in brodo.³ Tuttavia, le seguenti 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 non vengono riportati o se ne consiglia 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 consiglierebbe la conferma con un metodo alternativo.

CARATTERISTICHE DI RENDIMENTO

Consultare il Manuale d'uso del sistema BD Phoenix.

BIBLIOGRAFIA: vedere "References" nel testo inglese.

Assistenza e supporto tecnico: rivolgersi al rappresentante locale BD o visitare il sito www.bd.com.

USO PREVISTO

El panel PMIC de BD Phoenix se utiliza para las pruebas de sensibilidad de la mayoría de las bacterias gram-positivas aeróbicas y anaeróbicas facultativas de origen humano a agentes antimicrobianos seleccionados (para obtener un listado completo de la taxonomía, consulte el manual del usuario del sistema BD Phoenix). Este panel es para uso exclusivo del instrumento del sistema automatizado de microbiología BD Phoenix.

PRINCIPIOS DEL PROCEDIMIENTO

Consulte el manual del usuario del sistema BD Phoenix.

PANEL

Sensibilidad: El panel PMIC contiene los 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 la bolsa del desecante está rota.

Los paneles deben utilizarse dentro de las 2 h siguientes luego de retirarlos de la bolsa.

Precauciones:Para uso de diagnóstico *in vitro*.**ADVERTENCIAS**

Sigas 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 con muestras y microorganismos. Los envases de las muestras y otros materiales inoculados deben esterilizarse en autoclave antes de desecharse.

CONTROL DE CALIDAD

Sensibilidad: Consulte los resultados esperados en la tabla 1.

NOTA: El CQ 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 si el agente antimicrobiano está indicado para el tratamiento de estados de enfermedad asociados con dicho organismo. El sistema BD Phoenix proporciona resultados para combinaciones que sean clínicamente relevantes o no relevantes. En conjunto, los resultados obtenidos utilizando el sistema BD Phoenix son favorables en comparación con la metodología de referencia del CLSI de microdilución en caldo;³ sin embargo, la tabla 2 contiene combinaciones clínicamente significativas que no cumplieron los estíndares de BD durante los ensayos clínicos y por lo tanto no serán registradas o se recomendará utilizar un método alternativo para la confirmación del resultado. De igual forma, la tabla 3 contiene combinaciones que no son clínicamente relevantes y por lo tanto no serán registradas o se recomienda un método alternativo para la confirmación del resultado.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Consulte el manual del usuario del sistema BD Phoenix.

BIBLIOGRAFIA: Vea "References" en el texto en inglés.

Servicio técnico: pongase en contacto con el representante local de BD o visite www.bd.com.

UTILIZAÇÃO

O painel BD Phoenix PMIC é usado para os testes de sensibilidade da maioria das bactérias gram-positivas aeróbias e anaeróbias facultativas de origem humana a agentes anti-microbianos selecionados (para obter uma lista completa dos grupos, consultar o Manual do Utilizador do Sistema BD Phoenix). O painel só se destina a ser usado com o instrumento Sistema de Microbiologia Automatizado BD Phoenix.

PRINCIPIOS DO PROCEDIMENTO

Consultar o Manual do Utilizador do Sistema BD Phoenix.

PAINEL

Sensibilidade: O painel PMIC 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 estiver rasgado.

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

Precauções:Para uso em Diagnóstico *in-vitro*.**ADVERTÊNCIAS**

Cumpri as precauções estabelecidas contra riscos microbiológicos em todos os procedimentos. Deverão seguir-se "Preencações Universais"^{1,2} e as normas institucionais na manipulação de todos os artigos contaminados com amostras e microrganismos. Antes de eliminar, esterilizar por autoclave os recipientes das amostras e outros material inoculado.

CONTROLO DE QUALIDADE

Sensibilidade: Consultar os resultados previstos, no Quadro 1.

NOTA:

NOTA: O CQ pode ser participado como inferior ou igual a 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 de anti-microbiano estar ou não indicado no tratamento de um estado patológico associado a esse microrganismo. O Sistema BD Phoenix fornece resultados para combinações, quer estas sejam clínicamente significativas ou não. No global, os resultados obtidos mediante a utilização do Sistema BD Phoenix compõem-se favoravelmente com a metodologia de referência de diluição em caldo de carne do CLSI;³ todavia, no Quadro 2 apresentam-se combinações clínicamente significativas que não cumprem os padrões estíndares 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 clínicamente 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 BD Phoenix.

REFERÊNCIAS: Para Referências ver a secção em Inglês.

Assistência Técnica e Suporte: contacte o representante local da BD ou visite www.bd.com.

Contact your local BD Representative for instructions. / Свържете се с местния представител на BD за инструкции. / Упите затражте од представникот BD-а. / Pokyny vám poskytne místní zástupce společnosti BD. / Kontakt den lokalen BD-representant for at få instruktioner. / Kasutusjühiste saamiseks kontakteeruge kohaliku BD esindajatega. / Επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της BD για σύγκριση. / A használói képviselettel. / Нұсқалатынан даудынан. / Інструкция крепкітес із ветні BD атстауға. / Kontakt i den lokale BD-representant for instruksjoner. / Aby uzyskać instrukcję użytkowania, skontaktuj się z lokalnym przedstawicielem BD. / Pentru instrucțiuni, contactați reprezentantul local BD. / Для получения указаний обратитесь к местному представителю компании BD. / Obratite se svom lokalnom predstavniku kompanije BD za uputstva. / Покын зискате от местното застуцло спољностi BD. / Kontaktata národná BD-representant pre vysvetlenia. / Talimatlar için yerel BD Temsilciniyle temasla geçin. / Зверніться по допомозу до місцевого представника компанії BD.



Table 1

REF 448798

	($\mu\text{g/mL}$)	<i>S. aureus</i> ATCC® 29213	<i>E. faecalis</i> ATCC 29212	<i>E. faecalis</i> ATCC 51299	<i>S. aureus</i> ATCC 25923	<i>S. aureus</i> ATCC BAA-976	<i>S. aureus</i> ATCC BAA-977
Antimicrobic / Антимикробен агент / Защита от микробы / Antimikrobiální činidlo / Antimikrobe / Antimicrob / Antimicroben / Antibiotikum / Αντιμικροβιόκο / Antibiotico / Микробиа юарсы зат / Antimikrobinis vaistas / Antimikrobiell agens / Antibiolyk / Antimicrobiano / Antibiotic / Антибиотик / Antimikrobik / Antimikrobiálna látka / Antimikrokum / Протимикробний агент							
Ampicillin	AM	2 - 8	0.5 - >1	0.5 - 2			
Cefoxitin	FOX	2 - 8	\leq 1 - 4				
Ceftaroline	CPT	0.125 - 1	0.125-0.5	0.25-2			
Ciprofloxacin	CIP	0.5 - 4	\leq 0.125 - 0.5	0.5 - 4			
Clindamycin	CC	0.25 - 1	\leq 0.125 - 0.25	4 - >8			
Daptomycin	DAP	0.5 - 4	0.25 - 1	1 - 8			
Erythromycin	E	0.25 - 2	0.25 - 1				
Fosfomycin	FF	16 - 64	\leq 8	32 - 128			
Fusidic Acid	FA	0.5 - 8	\leq 0.5 - 1	1 - 4			
Gentamicin	GM	1 - 4	\leq 0.5 - 1				
Gentamicin-Synergy	GMS	500		\leq 500	>500		
Imipenem	IPM	2 - 8	\leq 0.5	\leq 0.5 - 2			
Inducible macrolide resistance test (iMLSb)*	ECC	Yes	NEG			NEG	POS
Linezolid	LZD	0.5 - 4	1 - 4	1 - 4			
Moxifloxacin	MXF	0.25 - 1	\leq 0.125	\leq 0.125 - 0.5			
Mupirocin -High Level	MUH	256	\leq 256	\leq 256			
Nitrofurantoin	FM	16 - 64	\leq 16 - 32	\leq 16			
Oxacillin	OX	0.25 - 2	0.125 - 0.5	>4			
Penicillin	P	0.0625 - 0.25	0.25 - >1	1 - 4			
Rifampin	RA	0.25 - 1	\leq 0.25				
Teinoplanin	TEC	0.5 - 8	\leq 0.5 - 1	\leq 0.5			
Tetracycline	TE	0.5 - 2	\leq 0.5 - 1	8 - >16			
Tigecycline	TGC	0.25 - 1	\leq 0.03125 - 0.25	\leq 0.03125 - 0.125			
Trimethoprim/Sulfamethoxazole (SXT)	SXT	1/19 - 4/76	\leq 0.5/9.5	\leq 0.5/9.5			
Vancomycin	VA	0.5 - 8	\leq 0.5 - 2	1 - 4			

* Either *S. aureus* ATCC 29213 or *S. aureus* ATCC BAA-976 may be used as the CLSI QC negative control. / Като отрицателни контрол за качествен контрол от колекцията на института за клинични лабораторни стандарти (CLSI) могат да се използват или *S. aureus* ATCC 29213 или *S. aureus* ATCC BAA-976.

/ *S. aureus* ATCC 29213 или *S. aureus* ATCC BAA-976 могат да се използват като CLSI QC (kontrola kvalitete) negativna kontrola. / Jako negativni kontrolni kvalitet CLSI je moguće pouzdati kmeny *S. aureus* ATCC 29213 nebo *S. aureus* ATCC BAA-976. / Enten *S. aureus* ATCC 29213 eller *S. aureus* ATCC BAA-976 kan bruges som den negative kontrol af CLSI's kvalitetskontroll. / CLSI kvalitedekontrolli negativne kontrolline včib kasutada *S. aureus* ATCC 29213 včib *S. aureus* ATCC BAA-976 come témoigné négatif pour le Contrôle Qualité du CLSI. / Für die CLSI-Qualitätskontrolle koennen entweder *S. aureus* ATCC 29213 oder *S. aureus* ATCC BAA-976 als negative Kontrolle verwendet werden. / Ως αρχηγικό μέτρημα για τη διενέργεια ποιοτικού ελέγχου κατά CLSI (Ινστιτούτο Κλινικών και Εργαστηριακών Προτύπων) μπορεί να χρησιμοποιηθεί είτε ο *S. aureus* ATCC 29213 είτε ο *S. aureus* ATCC BAA-976. / A CLSI QC negativ kontrolljakként akár *S. aureus* ATCC 29213, akár *S. aureus* ATCC BAA-976 használható. / Come controllo negativo per il controllo qualità CLSI, usare *S. aureus* ATCC 29213 o *S. aureus* ATCC BAA-976. / *S. aureus* ATCC 29213 te, *S. aureus* ATCC BAA-976 da CLSI QC negativi tekseri párdozásnaként akár *S. aureus* ATCC 29213, akár *S. aureus* ATCC BAA-976. / Enten *S. aureus* ATCC 29213 eller *S. aureus* ATCC BAA-976 kan brukes som CLSI QC negativ kontroll. / Jako ujemna kontrola jakości CLSI można wykorzystać zarówno szczep *S. aureus* ATCC 29213, jak i *S. aureus* ATCC BAA-976. / Como controlo negativo para o controlo de qualidade do CLSI, utilizar *S. aureus* ATCC 29213 ou *S. aureus* ATCC BAA-976. / Se poate utiliza fie *S. aureus* ATCC 29213, fie *S. aureus* ATCC BAA-976 drept măsură negativ pentru controlul calității (CC) CLSI. / В качестве отрицательного образца для проведения контроля качества в соответствии со стандартами CLSI можно использовать штамм *S. aureus* ATCC 29213 или *S. aureus* ATCC BAA-976. / Kao negativna kontrola za CLSI QC mogu se koristiti ili *S. aureus* ATCC 29213 ili *S. aureus* ATCC BAA-976. / Ako negativnu kontrolnu kulturu pri kontrole kvalitati podla CLSI možno použít bud' *S. aureus* ATCC 29213, alebo *S. aureus* ATCC BAA-976. / Se pueden utilizar *S. aureus* ATCC 29213 o *S. aureus* ATCC BAA-976 como controlo negativo para el control de calidad del CLSI. / Antingen *S. aureus* ATCC 29213 eller *S. aureus* ATCC BAA-976 kan användas som den negativa CLSI QC-kontrollen. / *S. aureus* ATCC 29213 veya *S. aureus* ATCC BAA-976, CLSI'nin kalite kontrolünün negatif kontrolü olarak kullanılabilir. / Як негативний контроль для системи контролю якості Інституту клінічних і лабораторних стандартів (CLSI) можна використовувати *S. aureus* ATCC 29213 або *S. aureus* ATCC BAA-976.

Table 2

Organism / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microorganismo / Организм / Mikroorganizmas / Drobnostrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Mikroorganizm	Not Reported / Неотчетени / Nije zabilježeno / Nenahlášeno / Ikke rapporteret / Eshitama / Non rendu / Nicht berichtet / Δεν αναφέρθηκε / Nincs eredmény / Non riportato / Берілген / Nepranešta / Ikke rapportert / Nie zgłoszono / Não reportado / Nu sunt raportate / Не указано / Nisu prijavljeni / Neuvádzsa sa / No informado / Ej rapporterad / Raporlanmadı / Не включается до заявки	Alternate Method / Альтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativní metoda / Alternativ metod / Alternativne metod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Балама једи / Alternatyvus metodus / Метода замінна / Método alternativo / Metodā alternatīva / Альтернативный метод / Druga metoda / Alternativna metoda / Alternativ metod / Alternatif Yöntem / Альтернативний метод
---	--	---

Table 3

Organism / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microorganismo / Организм / Mikroorganizmas / Drobnostrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Mikroorganizm	Not Reported / Неотчетени / Nije zabilježeno / Nenahlášeno / Ikke rapporteret / Eshitama / Non rendu / Nicht berichtet / Δεν αναφέρθηκε / Nincs eredmény / Non riportato / Берілген / Nepranešta / Ikke rapportert / Nie zgłoszono / Não reportado / Nu sunt raportate / Не указано / Nisu prijavljeni / Neuvádzsa sa / No informado / Ej rapporterad / Raporlanmadı / Не включается до заявки	Alternate Method / Альтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativní metoda / Alternativ metod / Alternativne metod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Балама једи / Alternatyvus metodus / Метода замінна / Método alternativo / Metodā alternatīva / Альтернативный метод / Druga metoda / Alternativna metoda / Alternativ metod / Alternatif Yöntem / Альтернативний метод
Coagulase Negative <i>Staphylococcus</i> other than <i>S. epidermidis</i>	Ampicillin, Penicillin	
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	Ampicillin	
<i>Enterococcus</i> other than <i>E. faecalis</i> or <i>E. faecium</i>	Ciprofloxacin, Levofloxacin	
All <i>Enterococcus</i> species	Rifampin	
<i>Enterococcus faecalis</i>		Erythromycin