

| | | |
|---------------------------|---|---|
| Part Number: | L011105 | BALTSO0191 Version 12.0 Template 4 Inserts |
| Category and Description: | Package Insert, BD Phoenix™ NMIC-502 Panel | Rev from: 01 Rev to: 02 |
| | | Job Number: 362-18 |

Catalog Number: 449025

Blank (Sheet) Size: Length: 8.5" Width: 14.0"

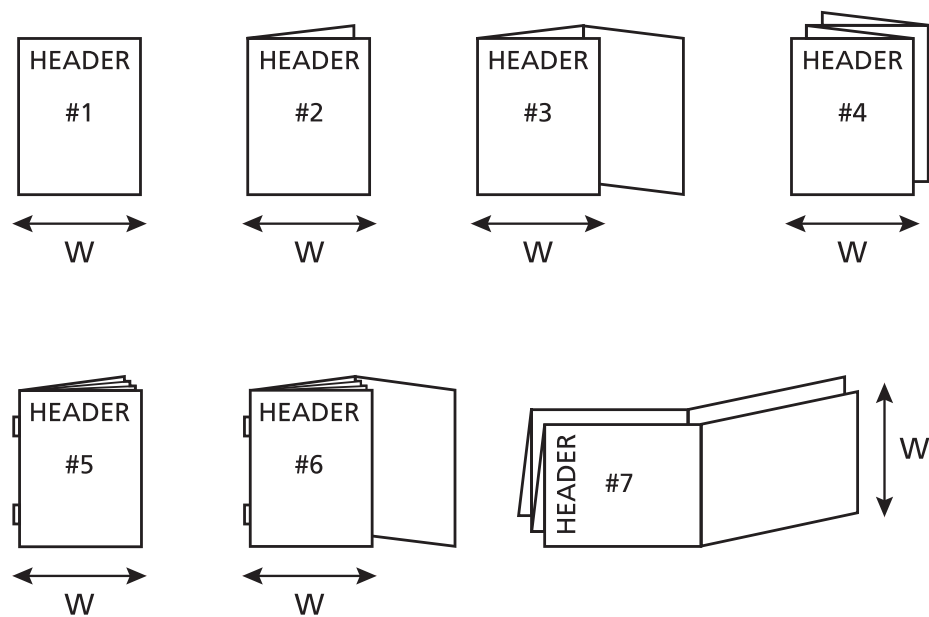
Number of Pages: 2 Number of Sheets: 1

Page Size: Length: 8.5" Width: 14.0" Final Folded Size: No Fold

Ink Colors: Number of Colors: 1 PMS #: Standard Black

Printed Two Sides: Yes: No:

Style (see illustrations below): # 1



Vendor Printed:

Online / In House Printed:

Web Printed:

See Specification control no. N/A for material information.



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

Company confidential. This document is the property of Becton, Dickinson and Company and is not to be used outside the company without written permission. Graphics are approved by Becton, Dickinson and Company. Supplier has the responsibility for using the most current approved revision level.

Revised By:

REVISED BY

By Sonia Thompson at 1:50 pm, Feb 02, 2018

Proofing Approved By:

PROOFING APPROVED BY

By Natalie Morio at 2:46 pm, Feb 02, 2018

Third Eye By:

THIRD EYE BY

By Terrence Means at 3:30 pm, Feb 05, 2018

INTENDED USE

The BD 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 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 CONTENTS

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

Confirmatory CPO Detect Test: Utilizes meropenem, doripenem, temocillin and cloxacillin, alone and in combination with various chelators and beta-lactamase inhibitors in amounts required for the detection and classification of carbapenemase-producing organisms.

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 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; 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. 2014. Approved guideline M29-A4. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 4th 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. 2015. Approved standard M07-A10. Methods for dilution antimicrobial susceptibility tests for bacteria that grow aerobically, 10th 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.

© 2018 BD. BD, the BD Logo and BD Phoenix are trademarks of Becton, Dickinson and Company.

INDICATIONS

La galerie NMIC BD Phoenix sert aux tests de sensibilité de la plupart des bactéries aérobes 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 BD Phoenix). Cette galerie s'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.

CONTENU DE LA GALLERIE

Sensibilité : La galerie NMIC contient les antibiotiques et les concentrations dans la série de dilutions doublées figurant au tableau 1.

Test de confirmation pour la détection des OPC : utilise du meropénème, du doripénème, de la témocilline et de la cloxacilline, seuls ou en association avec divers chélateurs et inhibiteurs de bétalactamases en quantité requise pour la détection et la classification d'organismes producteurs de carbapénémase.

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 »^{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 les 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.

NOTA : 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 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 BD Phoenix fournit des résultats pour toutes les combinaisons avec ou sans signification clinique. En général, les résultats obtenus avec le système BD Phoenix se comparent de façon favorable avec la méthode de référence de microdilution en bouillon du CLSI.³ 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.

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

VERFAHRENSPRINZIP

Bitte lesen Sie im BD Phoenix-Benutzerhandbuch nach.

INHALT PANEEL

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

Bestätigungstest zum CPO-Nachweis: Einsatz von Meropenem, Doripenem, Temocilline und Cloxacilline, allein und in Kombination mit verschiedenen Chelatoren und Inhibitoren von Betalaktamaseinhibitoren in Mengen, welche zum Nachweis und zur Klassifizierung Carbapenemase produzierender Organismen erforderlich sind.

CONSERVATIONE

Conservare a 15–25 °C. Non usare il pannello se il sacchetto è perciò o aperto. Non usare il pannello se manca l'essiccatore o se la busta dell'essiccatore è lacrata.

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 microrganismi, osservare le "precauzioni standard"^{1,2} 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 - 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

Sensibilità: Consultare los resultados esperados en la Tabla 1. NOTA: El CC puede registrarse como menor o igual a la concentración de antibióticos la más basa o superior a la concentración de antibióticos la más elevada.

LIMITAZIONES DEL PROCEDIMIENTO

La relevancia clínica de una combinación específica de antibiótico y organismo depende de la acción que tale antibiótico ejercita contra el organismo y da quanto el antibiótico sia indicato o no para el tratamiento de una condición patológica asociada a tales organismos. El sistema BD Phoenix® proporciona resultados para las combinaciones con el método de referencia del CLSI de dilución en brodo.³ Tuttavia, las combinaciones significativas del punto de vista clínico, que para 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 combinazioni significativas del punto de vista clínico, che per quelle non significative. Nel compleso, i risultati ottenuti con il sistema BD Phoenix concordano con il metodo di riferimento CLSI di microdiluizione in brodo.³ Tuttavia, le combinazioni significativas del punto de vista clínico, che per quelle non significative. Nel compleso, i risultati ottenuti con il sistema BD Phoenix concordano con il metodo di riferimento CLSI de dilución en caldo³; 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.

CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI

Consultare el Manuale d'uso del sistema BD Phoenix.

BIBLIOGRAFIA:

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

USO PREVISTO

Il pannello BD 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 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.

CONTENUTI DEL PANEEL

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

Test di conferma della rilevazione per CPO: utilizza meropenem, doripenem, temocillina e cloxacillina, singoli o in combinazione con diversi chelanti e inhibitori delle beta-lattamasi nelle quantità necessarie per rilevare e classificare gli organismi produttori di carbapenemasi.

CONSERVATIONE

Conservare a 15–25 °C. Non usare il pannello se il sacchetto è aperto o aperto. Non usare il pannello se manca l'essiccatore o se la busta dell'essiccatore è lacrata.

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 microrganismi, osservare le "precauzioni standard"^{1,2} e le norme del laboratorio di competenza. Sterilizzare in autoclave i contenitori dei campioni e gli altri materiali inoculati prima di eliminarli.

CONTROLO DI QUALITÀ

Sensibilità - 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.

CONTROL DE CALIDAD

Sensibilidad: 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.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

O significado clínico de uma combinação específica de um agente antimicrobiano e um organismo é determinado pela actividade 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 clinicamente significativas ou não. No global, os resultados obtidos mediante a utilização do Sistema BD Phoenix compararam-se favoravelmente com a metodologia de referência de diluição em caldo de carne do CLSI;³ todavia, no Quadro 2 apresentam-se combinações clinicamente significativas que não cumpriram os padrões estreitos de BD durante os ensaios clínicos e que não serão registradas, ou se recomendará 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 DESEMPEÑO

Consultar o Manual do Utilizador do Sistema BD Phoenix.

REFERÊNCIAS:

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

USO PREVISTO

El panel NMIC de BD Phoenix se utiliza para las pruebas de sensibilidad a agentes antimicrobianos seleccionados de la mayoría de las bacterias gram-negativas aerobias y anaeróbias facultativas de origen humano a agentes anti-microbianos seleccionados (para ver la lista completa de los taxones, consultar el Manual del usuario del sistema BD Phoenix). Este panel solamente está indicado para utilizarse con el instrumento del Sistema automatizado de microbiología de BD Phoenix.

PRINCIPIOS DEL PROCEDIMIENTO

Consultar el Manual del usuario del sistema BD Phoenix.

CONTENIDOS DEL PANEL

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

Prueba de confirmación de detección de CPO: se utiliza meropenem, doripenem, temocillina y cloxacillina, de forma individual y en combinación con diversos quelantes y inhibidores de betalactamasa en cantidades necesarias para la detección y la clasificación de organismos productores de carbapenemasa.

CONSERVACIÓN

Almacenar entre 15 y 25 °C. No utilizar el panel si la bolsa está perforada o abierta. No utilizar el panel si falta el desecante o si está rota la bolsa del desecante.

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

Precauciones:

Para uso en Diagnóstico *in-vitro*.

ADVERTÊNCIAS

Cumplir con las precauciones establecidas contra riesgos microbiológicos en todos los procedimientos. Deberá seguirse las "Precauciones Universales"^{1,2} y las normas institucionales en la manipulación de todos los artículos contaminados con amostras y microorganismos. Antes de eliminar, esterilizar por autoclave los recipientes de las muestras y otro material inoculado.

CONTROLO DE QUALIDADE

Sensibilidade: Consultar os resultados previstos, no Quadro 1.

NOTA: O CC 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 um agente antimicrobiano e um organismo é determinado pela actividade 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 clinicamente significativas ou não. No global, os resultados obtidos mediante a utilização do Sistema BD Phoenix compararam-se favoravelmente com a metodologia de referência de diluição em caldo de carne do CLSI;³ todavia, no Quadro 2 apresentam-se combinações clinicamente significativas que não cumpriram os padrões estreitos de BD durante os ensaios clínicos e que não serão registradas, ou se recomendará 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 RENDIMENTO

Consultar el Manual del usuario del sistema BD Phoenix.

BIBLIOGRAFIA:

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

EC REP

Australian Sponsor:
Becton Dickinson Pty Ltd.
4 Research Park Drive
Macquarie University Research Park
North Ryde, NSW 2113
Australia

UTILIZAÇÃO

O painel NMIC de BD Phoenix é usado para os testes de sensibilidade da maioria das bactérias gram-negativas aerobias e anaeróbias facultativas de origem humana a agentes anti-microbianos selecionados (para ver a 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 Microbiología Automatizado BD Phoenix.

PRINCIPIOS DO PROCEDIMENTO

Consultar o Manual do Utilizador do Sistema BD Phoenix.

CONTEÚDOS DO PAINEL

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

Prueba de confirmación de detección de CPO: se utiliza meropenem, doripenem, temocillina y cloxacillina, de forma individual y en combinación con diversos quelantes y inhibidores de betalactamasa en cantidades necesarias para la detección y la clasificación de organismos productores de carbapenemasa.

CONSERVACIÓN

Almacenar entre 15 y 25 °C. No utilizar el panel si la bolsa está perforada o abierta. No utilizar el panel si falta el desecante o si está rota la bolsa del desecante.

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

Precauciones:

Para uso en Diagnóstico *in-vitro*.

ADVERTÊNCIAS

Cumplir con las precauciones establecidas contra riesgos microbiológicos en todos los procedimientos. Deberá seguirse las "Precauciones Universales"^{1,2} y las normas institucionales en la manipulación de todos los artículos contaminados con amostras y microorganismos. Antes de eliminar, esterilizar por autoclave los recipientes de las muestras y otro material inoculado.

CONTROLO DE QUALIDADE

Sensibilidade: Consultar os resultados previstos, no Quadro 1.

NOTA: O CC 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 um agente antimicrobiano e um organismo é determinado pela actividade 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

Table 1

| | | (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 | <i>K. pneumoniae</i> ATCC BAA-1705™ |
|--|------|--------------|-------------------------------|------------------------------------|------------------------------|-------------------------------------|--|
| Antimicrobic / Антимикробен агент / Zaštita od mikroba / Antimikroální činidlo / Antimikrobe / Antimikroob / Antimikroben / Antibiotikum / Антицирбакт / Antibiotico / Микроби / Antimikrobiálne vaistas / Antimikrobiell agens / Antibiolytik / Antimicrobiano / Antibiotic / Антибиотик / Антибактериал / Antimikrobiálna látka / Antimikrobikum / Протимикробният агент | | | | | | | |
| Amikacin | AN | 4 - 16 | ≤0.5 - 4 | 1 - 4 | | | |
| Amoxicillin-Clavulanate (f) | AXC | 2/2 - 32/2 | 2/2 - 8/2 | | 4/2 - 16/2 | | |
| Ampicillin | AM | 2 - 8 | 2 - 8 | | | | |
| Aztreonam | ATM | 1 - 16 | ≤0.25 | 2 - 8 | | | |
| Cefepime | FEP | 1 - 16 | ≤0.125 | 0.5 - 4 | | | |
| Cefixime | CFM | 0.5 - 2 | 0.25 - 1 | ≥8 | | | |
| Ceftazidime | CAZ | 0.5 - 8 | ≤ 0.5 | 1 - 4 | | | |
| Ceftazidime-Avibactam | CZA | 0.25/4 - 8/4 | ≤0.25/4 - 0.5/4 | 0.5/4 - 4/4 | ≤ 0.25/4 | ≤0.25/4 - 2/4 | |
| Ceftriaxone | CRO | 0.5 - 4 | ≤0.5 | 8 - 64 | | | |
| Cefuroxime | CXM | 2 - 8 | 2 - 8 | | | | |
| Cephalexin | CN | 4 - 16 | 4 - 16 | | | | |
| Ciprofloxacin- Other than <i>Salmonella</i> species | CIP | 0.125 - 1 | ≤0.125 | 0.25 - 1 | | | |
| Ciprofloxacin- <i>Salmonella</i> species | | 0.0625 - 1 | | | | | |
| Colistin | CL | 0.5 - 2 | ≤0.5 - 2 | ≤0.5 - 4 | | | |
| Ertapenem | ETP | 0.25 - 1 | ≤0.0625 | 2 - 8 | | | |
| Fosfomycin | FF | 16 - 128 | ≤16 | ≤16 | | | |
| Gentamicin | GM | 1 - 4 | ≤0.5 - 1 | ≤0.5 - 2 | | | |
| Imipenem | IPM | 0.25 - 8 | ≤0.0625 - 0.25 | 1 - 4 | | | |
| Levofloxacin | LVX | 0.5 - 2 | ≤0.25 | 0.5 - 4 | | | |
| Mecillinam | MEC | 2 - 8 | ≤0.5 | | | | |
| Meropenem | MEM | 0.125 - 8 | ≤0.125 | 0.25 - 1 | | | |
| Nitrofurantoin | FM | 16 - 64 | ≤ 8 - 16 | | | | |
| Piperacillin | PIP | 4 - 64 | 1 - 4 | 1 - 8 | | | |
| Piperacillin-Tazobactam | TZP | 4/4 - 64/4 | 1/4 - 4/4 | 1/4 - 8/4 | ≤0.5/4 - 2/4 | | |
| Temocillin | TEM | 4 - 32 | ≥ 8 | >32 | | | |
| Tigecycline | TGC | 0.5 - 2 | ≤0.25 | | | | |
| Tobramycin | NN | 1 - 4 | 0.25 - 1 | 0.25 - 1 | | | |
| Trimethoprim-Sulfamethoxazole | SXT | 1/19 - 4/76 | ≤0.5/9.5 | 8/152 >16/304 | | | |
| CPO detect | CPO3 | - | NEG | | | POS | |
| 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 / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microrganismo / Organism / Mikroorganizmas / Drobnoústrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Mikroorganizm | Not Reported / Неочетени / Nije забиљежено / Nenahlášeno / Ikke rapportert / Esitamata / 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 / Raporlanmad / Не включається до звіту | Alternate Method / Алтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativni metoda / Alternativ metod / Alternatiivne metod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metoda alternativo / Балама ёдіc / Alternatyvus metódas / Метода замінна / Método alternativo / Metodā alternatīva / Алътернативный метод / Druga metoda / Alternativa metoda / Alternativ metod / Alternatif Yöntem / Алътернативний метод |
| <i>Hafnia alvei</i> | Temocillin | |
| <i>Morganella morganii</i> | Piperacillin, Temocillin | |
| <i>Providencia</i> species except <i>P. stuartii</i> | Ceftazidime-Avibactam | |
| <i>Providencia</i> species | Temocillin | |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | | Piperacillin |

Table 3

| | | |
|--|---|--|
| Organism / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microrganimo / Organism / Mikroorganizmas / Drobnoústrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Mikroorganizm | Not Reported / Неочетени / Nije забиљежено / Nenahlášeno / Ikke rapportert / Esitamata / 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 / Raporlanmad / Не включається до звіту | Alternate Method / Алтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativni metoda / Alternativ metod / Alternatiivne metod / Autre méthode / Alternative Methode / Εναλλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metoda alternativo / Балама ёдіc / Alternatyvus metódas / Метода замінна / Método alternativo / Metodā alternatīva / Алътернативный метод / Druga metoda / Alternativa metoda / Alternativ metod / Alternatif Yöntem / Алътернативний метод |
| <i>Burkholderia</i> species | Cefepime | |
| <i>Proteus mirabilis</i> | Tigecycline | |
| <i>Providencia</i> species | Tigecycline | |
| <i>Ralstonia</i> species | Cefepime | |
| <i>Serratia marcescens</i> | | Colistin |
| <i>Serratia</i> species | | Fosfomycin |
| <i>Stenotrophomonas maltophilia</i> | Ceftazidime-Avibactam, Colistin | |
| <i>Yersinia frederiksenii</i> | Aztreonam, Cefepime, Ceftazidime, Ceftriaxone | |