

Part Number:	L011298	BALTSO0191 Version 13.0 Template 4 Inserts
Category and Description:	Package Insert, BD Phoenix™ PMIC-600 Panel	Rev from: N/A Rev to: 01
		Job Number: 451-18

Catalog Number: 449055

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

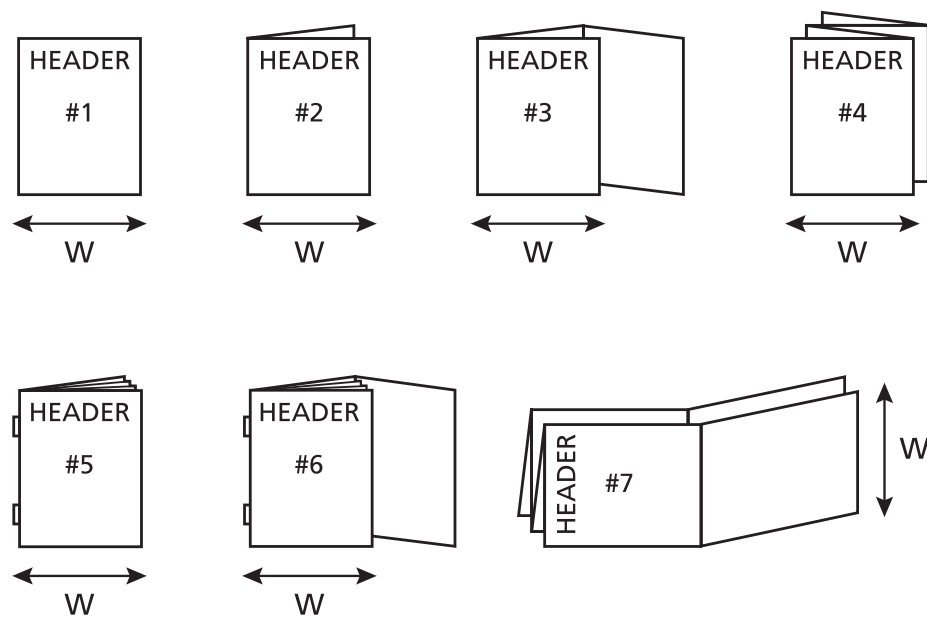
Number of Pages: 2 Number of Sheets: 1

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 4:13 pm, Mar 19, 2018

Proofing Approved By:

PROOFING APPROVED BY

By Terrence Means at 12:49 pm, Apr 05, 2018

Third Eye By:

THIRD EYE BY

By Natalie Morio at 1:52 pm, Apr 05, 2018

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 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;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. 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 BD Phoenix PMIC sert aux tests de sensibilité de la plupart des bactéries aérobiées et anaérobies facultatives à Gram positif 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.

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 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.

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 méthode³ 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.

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.

Français**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 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 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. 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.

Deutsch**INTENDED USE**

The BD Phoenix™ PMIC Panel dient der Empfindlichkeitsprüfung der meist aeroben und facultativen anaeroben grampositiven Bakterien aus menschlicher Herkunft mit ausgewählten Antibiotika (für eine vollständige Liste der Taxa, siehe den Benutzerhandbuch für das BD Phoenix System). Dieses Panel ist nur zur Verwendung mit dem automatisierten BD Phoenix Mikrobiologiesystem vorgesehen.

PRINCIPIES OF THE PROCEDURE

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 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.

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 méthode³ 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.

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.

Italiano**INTENDED USE**

The pannello BD Phoenix PMIC viene usato per il test di sensibilità della maggioranza dei batteri Gram positivi aerobi e anaerobi facoltativi di origine umana con ad antibiotici selezionati (per la lista completa dei taxon, vedere 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.

PANEL

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 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 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 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 suggerisce 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.

Español**INTENDED USE**

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 com agentes anti-microbianos selecionados (para 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 Sistêmico 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 antimicrobianos e concentrações em diluições duplas presentes no Quadro 1.

CONSERVAÇÃO

Conservar entre 15 e 25 °C. Não utilizar o painel se a bolsa estiver perfurada ou aberta. Não usar o painel se o dessecante estiver em falta ou se o saco de excisante estiver rasgado.

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

Precauções:

Para uso em Diagnóstico *in-vitro*.

ADVERTENCIAS

Siga as precauções establecidas para o contro de perigos microbiológicos durante todos os procedimentos. Deve seguir-se as "precauções estándar"^{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 de material inoculado.

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 antibiótico y organismo se determina por la actividad de dicho antibiótico 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 significativas desde anti-microbiano contra el organismo y si el agente antimicrobiano está indicado para el tratamiento de estados de enfermedad asociados con dicho organismo. No obstante, los resultados obtenidos utilizando el sistema BD Phoenix son favorables en comparación con la metodología de referencia del CLSI de microdilución en caldo; sin embargo, la tabla 2 contiene combinaciones clínicamente significativas que no cumplieron con los estrictos estándares 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: póngase en contacto con el representante local de BD o visite www.bd.com.

Português**INTENDED USE**

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 com agentes anti-microbianos selecionados (para 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 Sistêmico 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 antimicrobianos e concentrações em diluições duplas presentes no Quadro 1.

CONSERVAÇÃO

Conservar entre 15 e 25 °C. Não utilizar o painel se a bolsa estiver perfurada ou aberta. Não usar o painel se o dessecante estiver em falta ou se o saco de excisante estiver rasgado.

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

Table 1

REF 449055

		(µg/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 / Antimikroální činidlo / Antimikrobe / Antimicrob / Antimicroben / Antibiotikum / Антициробактериал / Antibiotico / Микробна ѡары зат / Antimikrobinis vaistas / Antimikrobiell agens / Antibiотyk / Antimicrobiano / Antibiotic / Антибіотик / Antimikrobik / Antimikroálna látka / Antimikrobikum / Протимикробный агент								
Amikacin	AN	4 - 16	1 - 8					
Amoxicillin-Clavulanate	AMC	2/1 - 8/4	≤0.25/0.125 - 0.5/0.25	≤0.25/0.125 - 1/0.5				
Ampicillin	AM	2 - 16	0.5 - >1	0.5 - 2				
Cefoxitin	FOX	2 - 16	≤1 - 4					
Ciprofloxacin	CIP	1 - 4	≤0.125 - 0.5	0.5 - 4				
Clindamycin	CC	0.25 - 1	≤0.125 - 0.25	4 - >8				
Daptomycin	DAP	1 - 4	0.25 - 1	1 - 8				
Erythromycin	E	0.25 - 4	0.25 - 1					
Fosfomycin	FF	8 - 32	≤8	32 - 128				
Fusidic Acid	FA	1 - 8	≤0.5 - 1	1 - 4				
Gentamicin	GM	1 - 4	≤0.5 - 1					
Gentamicin-Synergy	GMS	500		≤500	>500			
Inducible macrolide resistance test (iMLSb)*	ECC	YES	NEG			NEG	POS	
Levofloxacin	LVX	1 - 8	≤0.25 - 0.5	≤0.25 - 2				
Linezolid	LZD	2 - 8	1 - 4	1 - 4				
Moxifloxacin	MXF	0.25 - 1	≤0.125	≤0.125 - 0.5				
Nitrofurantoin	FM	32 - 128	≤16 - 32	≤16				
Oxacillin	OX	0.25 - 4	0.125 - 0.5	>4				
Penicillin	P	0.125 - 0.5	0.25 - >1	1 - 4				
Rifampin	RA	0.25 - 1	≤0.25					
Streptomycin-Synergy	STS	1000		≤1000	>1000			
Teicoplanin	TEC	1 - 8	≤0.5 - 1	≤0.5				
Tetracycline	TE	0.5 - 2	≤0.5 - 1	8 - >16				
Trimethoprim-Sulfamethoxazole	SXT	2/38 - 8/152	≤0.5/0.5	≤0.5/0.5				
Vancomycin	VA	1 - 16	≤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.

Table 2

Organism / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microrganismo / Organizm / Mikroorganizmas / Drobnoústrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Мікроорганізм	Not Reported / Неочетени / Nije zabilježeno / Nenahlášeno / Ikke rapportert / Esitamata / Non rendu / Nicht berichtet / Δεν αναφέρηκε / Nincs eredmény / Non riportato / Берілгенег / Nepranešta / Ikke rapportert / Nie zgłoszono / Não reportado / Nu sunt raportate / Не указано / Nisu prijavljeni / Neuvádzsa sa / No informado / Ej rapporterad / Raporlanmadı / Не включается до звіту	Alternate Method / Алтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativní metoda / Alternativ metode / Alternatiivne meetod / Autre méthode / Alternative Methode / Ενδλακτική μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Балама ёдис / Alternatyvus metodas / Metoda zamienna / Método alternativo / Metodā alternatīvā / Альтернативный метод / Druga metoda / Alternatívna metóda / Alternativ metod / Alternatif Yöntem / Альтернативний метод

Table 3

Organism / Микроорганизъм / Organizam / Organismus / Organisme / Οργανισμός / Mikroorganizmus / Microrganimo / Organizm / Mikroorganizmas / Drobnoústrój / Microorganism / Микроорганизм / Organizmus / Microorganismo / Mikroorganism / Organizma / Мікроорганізм	Not Reported / Неочетени / Nije zabilježeno / Nenahlášeno / Ikke rapportert / Esitamata / Non rendu / Nicht berichtet / Δεν αναφέρηκε / Nincs eredmény / Non riportato / Берілгенег / Nepranešta / Ikke rapportert / Nie zgłoszono / Não reportado / Nu sunt raportate / Не указано / Nisu prijavljeni / Neuvádzsa sa / No informado / Ej rapporterad / Raporlanmadı / Не включается до звіту	Alternate Method / Алтернативен метод / Drugačija metoda / Alternativní metoda / Alternativ metode / Alternatiivne meetod / Autre méthode / Alternative Methode / Ενδλактиκή μέθοδος / Alternativ módszer / Metodo alternativo / Балама ёдис / Alternatyvus metodas / Metoda zamienna / Método alternativo / Metodā alternatīvā / Альтернативный метод / Druga metoda / Alternatívna metóda / 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