

Zestaw przeznaczony jest do oznaczenia wrażliwości na antybiotyki bakterii z rodziny *Enterobacteriaceae* na podstawie wzrostu bakterii w przypadku stężeń break-pointowych (wartości granicznych minimalnych stężeń hamujących). Zestaw umożliwia przeprowadzenie 60 badań. Stężenia break-pointowe i interpretacje wrażliwości powstały na podstawie europejskiego standardu Eucast (www.eucast.org) z dnia 05.01.2011. Test oparty jest na zasadzie ponownego nawodnienia antybiotyków w studzienkach za pomocą Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST i dodaniu zawiesiny bakterii. Po 18-24 godzinach inkubacji wyniki odczytywane są wizualnie. Dla testowania wrażliwości na antybiotyki przeznaczone do leczenia poważnych zakażeń przede wszystkim w przypadku pacjentów hospitalizowanych zaleca się użyć z zestawem SENSILAtest G-I także zestaw SENSILAtest G-II.

Zestaw zawiera:

- 10 płytEK testowych
- Pokrywę z nadrukiem
- 10 szt. PE torebek
- Formularz
- Torebkę do przechowywania
- 1szt. Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST w postaci dehydrowanej – uwaga: przed rozpoczęciem pracy należy przygotować!

Aby uniknąć etapu samodzielnego przygotowania nośnika zawiesiny z jego odwodnionej postaci (dostarczonego w zestawie), można zamówić nośnik gotowy do użycia. Gotowy nośnik dostępny jest pod Nr kat. MLT00082 - Nośnik zawiesiny do SENSILATEST; każde opakowanie zawiera 20 próbówek z nośnikiem zawiesiny do SENSILATEST (1 próbówka przeznaczona jest do 1 paska dowolnego zestawu SENSI-LA-TEST i zawiera 4,4 ml gotowego nośnika zawiesiny).

Przechowywanie i data ważności zestawu:

Zestaw zaleca się przechowywać w temperaturze (+15 do +25) °C. Termin ważności podany jest na każdym opakowaniu. Po otwarciu aluminiowego opakowania można niewykorzystane paski przechowywać w torebce do przechowywania wraz z pochłaniaczem wilgoci przez okres maksymalnie 8 dni w temperaturze pokojowej. Nie należy pozostawiać raz otwarte paski bez ochrony. Wilgoć w powietrzu zagraża funkcjonalności antybiotyków !!!

Przechowywanie i data ważności Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST:

w postaci sproszkowanej zaleca się przechowywać w temperaturze (+15 do +25) °C do daty ważności wyznaczonej na opakowaniu. Po przygotowaniu ważność wynosi 6 miesięcy w temperaturze (+15 do +25) °C. Przygotowany nośnik nie zaleca się przechowywać w niższych temperaturach, mogłyby wtedy nastąpić niepożądane żelowanie nośnika. W przypadku wystąpienia takiej sytuacji, nośnik przed użyciem należy doprowadzić do temperatury pokojowej i dokładnie wstrząsnąć.

Materiały potrzebne do pracy z zestawem, które nie wchodzą w skład zestawu:

- Roztwór sterylnej soli fizjologicznej
- Probówki sterylne
- Pipeta dozuająca na 100 µl
- Pipeta na 20 µl
- Densytometr (np. Densi-La-Meter II, Erba Lachema)
- Cieplarka 37 °C
- Podstawowe wyposażenie laboratoryjne (ezy, markery, palnik, itd.)

Materiały potrzebne do przygotowania Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST, które nie wchodzą w skład zestawu:

- Pałeczka do mieszania lub mieszadło
- Autoklaw

Ostrzeżenie: *Zestaw przeznaczony jest wyłącznie do profesjonalnego zastosowania. Należy przestrzegać zasad pracy z materiałem zakaźnym!*

Sposób postępowania

Ostrzeżenie: Przed rozpoczęciem pracy należy przygotować Nośnik zawiesiny dla SENSILATEST!

Aby uniknąć etapu samodzielnego przygotowania nośnika zawiesiny z jego odwodnionej postaci (dostarczonego w zestawie), można zamówić nośnik gotowy do użycia. Gotowy nośnik dostępny jest pod Nr kat. MLT00082 - Nośnik zawiesiny do SENSILATEST; każde opakowanie zawiera 20 próbówek z nośnikiem zawiesiny do SENSILATEST (1 próbówka przeznaczona jest do 1 paska dowolnego zestawu SENSI-LA-TEST i zawiera 4,4 ml gotowego nośnika zawiesiny).

Przygotowanie Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST:

1 opakowanie wystarcza dla przygotowania 0,5 l nośnika zawiesiny. Dodać 0,5 l uprzednio ogrzanej wody destylowanej i zamieszać. Powstałą zawiesinę autoclawować przez 30 minut w 121 °C. Następnie doprowadzić do temperatury pokojowej i ponownie sterylnie wymieszać. Drobny osad na dnie nie ma wpływu na funkcjonalność nośnika. Przed zastosowaniem należy sprawdzić pH nośnika. pH nośnika powinno być w granicach 7,5 (± 0,1). W razie potrzeby dostosować pH.

Przygotowanie zawiesiny bakteryjnej:

- 1) Przygotować próbówkę z 2 - 5 ml sterylnego roztworu soli fizjologicznej pH 5,5 – 6,5.
- 2) Przygotować próbówkę z Nośnikiem zawiesiny dla SENSILATEST optymalnie ogrzany do temp. 37 °C
- 3) Z 18 – 24 godzinnej kultury na agarze krwawym pobrać kilka kolini i przygotować w roztworze soli fizjologicznej zawiesinę bakteryjną o gęstości 0,5 McF.
(Uwaga: Zastosowanie zawiesiny z wyższą gęstością jest mniejszym błędem niż zastosowanie inokulum, którego gęstość jest niewystarczająca.)
- 4) Pipetować 20 µl zawiesiny bakteryjnej do 4,4 ml Nośnika zawiesiny dla SENSILATEST i dokładnie homogenizować.

Inokulacja:

Płytkę wyjąć z aluminiowej torebki, następnie wyjąć wymaganą ilość pasków potrzebnych do badania. Paski z opakowania nie wyjmować wcześniej niż 30 minut przed rozpoczęciem pracy. Resztę niewykorzystanych pasków natychmiast włożyć luzem lub w ramce do torebki do przechowywania (ZIP log torebka), z oryginalnego opakowania należy do torebki do przechowywania przełożyć pochłaniacz wilgoci i torebkę dokładnie zamknąć do kolejnego zastosowania. W ten sposób przechowywane paski należy użyć najpóźniej do 8 dni ! Nie należy pozostawiać otwarte paski bez ochrony. Wilgoć w powietrzu zagraża funkcjonalności antybiotyków !!!

Wpisać numery badanych kultur na odpowiednie paski.

Inokulować 100 µl zawiesiny przygotowanej w Nośniku zawiesiny dla SENSILATEST do każdej studzienki paska, najlepiej za pomocą pipety dozującej.

Inkubacja:

Płytkę po inokulacji włożyć do PE torebki, zagiąć otwarty brzeg torebki pod płytKE, aby zapobiec wysychaniu inokulum. Płytkę włożyć do cieplarki w temp. 37 °C na 18 – 24 godz.

Ocena:

Płytkę wyjąć z torebki PE. Dla odczytu wzrostu w studzienkach należy wybrać najbardziej optymalny dla siebie sposób:

- 1) wykorzystać pokrywę z nadrukiem, który pokazuje kolejność antybiotyków na pasku.
- 2) odczytać na szarym tle.
- 3) odczytać na tle naturalnego lub sztucznego rozproszonego źródła światła – w tym przypadku można dobrze wykryć nawet ograniczone wzrosty w postaci ziarenek lub lekkiego zmętnienia.

Prosimy o zwrócenie uwagi:

W studzience z kontrolą wzrostu powinien być wzrost !!! Jeżeli nie ma wzrostu, test NIE MOŻNA OCENIAĆ ! Kontrola wzrostu nie służy jako studzienka do porównania obecności wzrostu w poszczególnych studzienkach. Jako wzrost ocenia się każdą zmianę w stosunku do absolutnej przejrzystości, także w postaci ziarnistości w studzience, lekkiego zmętnienia lub niecałościowej błonki. Należy odróżnić ziarnistość od ewentualnych pęcherzyków powietra ! Wyniki wpisać do formularza.

H	G	F	E	D	C	B	A
Kontrola wzrostu	Ampicylina	Ampicylina sulbactam	Cefaleksyna	Cefuroksym	Cefotaksym		Kolistyna
GC	AMP 8	AMS 8/4	CEX 16	CXM 8	CTX 1	CTX 2	COL 2
Ciprofloksacyna		Trimetoprim / sulfometoksazol			Gentamicyna		Amikacyna
CIP 0,5	CIP 1	T/S 2/38	T/S 4/76	GEN 2	GEN 4	AMK 8	AMK 16

Tabela interpretacyjna:

Skrót											Wyniki (+/-)	Ocena (S,I,R)
Kontrola wzrostu	KP	+										
Amikacyna	AMK	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Ampicylina	AMP	-		S				+		R	x	
Ampicylina / sulbactam	AMS	-		S				+		R	x	
Cefaleksyna	CEX	-		S				+		R	x	
Cefuroksym	CXM	-		S				+		R	x	
Cefotaksym	CTX	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Kolistyna	COL	-		S				+		R	x	
Ciprofloksacyna	CIP	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Gentamicyna	GEN	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Trimetoprim / sulfometoksazol	T/S	-	-	S	+	-	I	+	+	R		

W przypadku jeżeli u wyższego stężenia antybiotyku pojawia się wzrost a u niższego stężenia nie, wrażliwość na ten antybiotyk nie należy oceniać. Ta kombinacja wskazuje na błąd w sposobie postępowania !

Uwagi do interpretacji:

- Oporność na CTX (CXM, CEX) zwraca uwagę na możliwość wytwarzania ESBL. Należy przeprowadzić krążkowo-dif. test za pomocą krążków cefpodoksym, cefpodoksym/kwas klawulanowy ewent. amoksycylina/kwas klawulanowy i porównać wielkość uzyskanych stref inhibicji.
- Wrażliwość Enterobacter cloacae na AMP, AMS i CEX należy w wyniku korygować na oporność. Oznacza to niewystarczającą produkcję betalaktamazy *in vitro*.
- Szczepy *Proteus spp.*, *Morganella morganii* i *Providentia spp.* są oporne na kolimycynę.
- Aktualnie nieprawdopodobne wyniki gram-ujemnych palęczek: CEX CXM wrażliwy CTX oporny

W zależności od krajowych lub laboratoryjnych standardów można użyć kolejne kryteria EUCAST Expert rules in antimicrobial susceptibility testing (www.eucast.org).

Kontrola jakości:

Dla kontroli jakości zestawu zalecamy poniżej wymienione szczepy kontrolne. Podczas oceny wyników testowania szczepami kontrolnymi należy kierować się standardem EUCAST.

CCM 3954 <i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)							
GC +	AMP - 8	AMS - 8/4	CEX 1 - 16	CXM - 8	CTX - 1	CTX - 2	COL - 2
CIP - 0,5	CIP - 1	T/S - 2/38	T/S - 4/76	GEN - 2	GEN - 4	AMK - 8	AMK - 16

1 dla tego ATB wyniki w EUCAST nie wymieniono, wynik odpowiada wynikowi wewnętrznego testowania Erba Lachema s.r.o.

+ wzrost – brak wzrostu

Ewentualnie można użyć i szczepy:

CCM 3955 *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC 27853)

CCM 4223 *Staphylococcus aureus* (ATCC 29213)

Likwidacja zużyciego materiału:

Po zużyciu wszystkie płytki należy włożyć do pojemnika dla materiałów zakaźnych i likwidować wg własnych wewnętrznych przepisów, autoklawować lub spalić. Puste papierowe opakowania należy przekazać do recyklingu.

WYTWÓRCA: Erba Lachema s.r.o., Karásek 2219/1d, 621 00 BRNO, REPUBLIKA CZESKA

Przedstawicielstwo w Polsce: ERBA POLSKA Sp. z o.o., WDC ul. Szyszkowa 35/37, 02-285 Warszawa, tel.: +48 510 251 115, +48 228 783 150, fax: +48 228 783 150, e-mail: erbapolska@erbamannheim.com

Data rewizji: 0. 6. 2019

UŻYTE SYMbole


Numer Katalogowy



Urządzenie Diagnostyczne in Vitro



Producent



Patrz: Instrukcja Użycia



Numer Partii



Temperatury Graniczne

Kat. No.: MLT0007

Набор предназначен для определения антимикробной чувствительности бактерий семейства *Enterobacteriaceae* на основе определения бактериального роста при пограничных (break-point) концентрациях антибиотика и рассчитан на 60 культур.

Выбор концентраций антибиотика основан на стандартах EUCAST (www.eucast.org) от 05.01.2011. Методика включает регистрацию лунок с антибиотиками с помощью суспензионной среды и внесение в них бактериальной суспензии. Результаты чувствительности микроорганизмов учитывают через 18-24 ч инкубации визуально или фотометрически по наличию бактериального роста в микролунках планшета.

Для определения чувствительности к антибиотикам при лечении пациентов с тяжелыми формами инфекций, особенно у госпитализированных пациентов, а также при выделении полирезистентного штамма мы рекомендуем использовать также набор СЕНСИ-ЛА-ТЕСТ Г-II [совместно с СЕНСИЛАТЕСТ Г- (I)], поскольку он содержит антибиотики, обычно назначаемые в этих случаях.

Набор Г-I включает:

- 10 планшетов для определения чувствительности;
- крышку с нанесенными на нее сокращенными названиями антибиотиков;
- 10 полистиленовых пакетиков;
- бланки для записи результатов;
- пакет для хранения неиспользованных стрипов;
- 1 флакон сухой суспензионной среды. ВНИМАНИЕ! Необходимо приготовить перед началом исследования.

Если при работе с набором Вы не хотите или не имеете возможность самостоятельно готовить суспензионную среду из навески, входящей в набор, мы предлагаем использовать готовую (жидкую, стерильную) суспензионную среду для СЕНСИ-ЛА-ТЕСТОВ (кат. номер MLT00082).

Среда разлита в стеклянные пробирки по 4,4 мл, в упаковке 20 пробирок (на 20 определений соответственно).

Хранение и срок годности набора:

Рекомендовано хранение набора при 15-25°C. Пределный срок годности обозначен на индивидуальной упаковке каждого планшета. После открытия алюминиевой упаковки необходимо поместить неиспользуемые стрипы в пакет для хранения (пригодны к использованию в случае хранения при комнатной температуре **не более 8 суток**). При перекладывании неиспользованных стрипов в пакет для хранения необходимо написать на нем название набора, дату вскрытия/дату окончания срока хранения (например, Г-I или Г-II, вскрыто 01.09.11, использовать до 09.09.11), чтобы избежать возможных ошибок в дальнейшем. Хранение открытых планшетов в течение более длительного времени может привести к полной потере активности антибиотиков!

Если температура в лаборатории превышает 25°C, набор или невскрытые пакеты лучше переложить в холодильник. В таком случае перед началом работы их следует достать заранее, чтобы довести их температуру до комнатной (в течение 2 ч), чтобы избежать негативного воздействия влажности на антибиотики. Вскрытые пакеты следует хранить только при комнатной температуре.

Хранение и срок годности суспензионной среды:

Сухая суспензионная среда хранится при температуре 15-25°C до достижения предельного срока годности, обозначенного на упаковке. Приготовленную суспензионную среду можно использовать в течение 6 мес при температуре 15-25°C. Не следует хранить приготовленную среду при более низкой температуре, так как это может привести к образованию геля. Если же гель образовался, следует согреть среду при комнатной температуре и встянуть перед использованием.

Для дальнейшей работы суспензионную среду можно разлить в стерильные пробирки по 4,4 мл.

Материалы и оборудование, необходимые для выполнения теста, которые не входят в набор:

- стерильный физиологический раствор;
- стерильные пробирки;
- механический или автоматический дозатор/степпер;
- прибор для определения мутности бактериальной суспензии (например, Денси-Ла-Метер) или стандарты мутности;
- термостат, 37°C;
- традиционное оборудование микробиологической лаборатории (петля, маркер, горелка и т. д.)

Материалы и оборудование, необходимые для приготовления суспензионной среды, которые не входят в набор:

- шпатель для смешивания или мешалка;
- автоклав.

ВНИМАНИЕ: Набор предназначен только для профессионального использования!
Соблюдайте правила при работе с инфекционным материалом!

Методика исследования антибиотикочувствительности с применением СЕНСИЛАТЕСТ Г- (I)

ВНИМАНИЕ: Перед началом исследования приготовьте суспензионную среду!

Если при работе с набором Вы не хотите или не имеете возможность самостоятельно готовить суспензионную среду из навески, входящей в набор, мы предлагаем использовать готовую (жидкую, стерильную) суспензионную среду для СЕНСИ-ЛА-ТЕСТОВ (кат. номер MLT00082).

Среда разлита в стеклянные пробирки по 4,4 мл, в упаковке 20 пробирок (на 20 определений соответственно).

Приготовление суспензионной среды:

Один флакон с сухой суспензионной средой рассчитан на приготовление 0,5 л жидкой суспензионной среды. Необходимо добавить 0,5 л подогретой дистиллированной воды, перемешать, проавтоклавировать при температуре 121°C в течение 30 мин. Охладить до комнатной температуры, перемешать в стерильных условиях. Незначительный осадок в нижней части флакона не оказывает влияние на качество среды. Перед применением суспензионной среды измерить pH. Для применения пригодна среда с pH 7,5 (±0,1). При необходимости скорректировать pH. Для дальнейшей работы суспензионную среду можно разлить в стерильные пробирки по 4,4 мл.

Приготовление бактериальной суспензии:

1. Приготовить пробирки с 2 - 5 мл физиологического раствора pH 5,5–6,5 комнатной температуры.
2. Приготовить пробирки с 4,4 мл суспензионной среды с оптимальной для процедуры температурой 37°C.
3. Снять несколько колоний 18-24 часов культуры с кровяного агара и в физиологическом растворе приготовить бактериальную суспензию плотностью 0,5 McF.

Приготовление суспензии более высокой степени мутности не так критично для получаемых результатов, чем менее густая суспензия.

4. Для приготовления суспензии в пробирки с суспензионной средой (4,4 мл) добавить 20 мкл бактериальной суспензии.

Инокуляция:

Удалите алюминиевую упаковку с планшета. **Внимание! Не вскрывать упаковку планшета ранее, чем за 30 мин до начала инокуляции, чтобы предотвратить негативное влияние влажности на антибиотики.** Отломите необходимое для исследования количество стрипов. Неиспользуемые стрипы и осушитель сразу поместите в пакет для хранения и плотно закройте пластиковую застежку. **Длительное хранение вскрытого планшета может привести к полной потере активности антибиотиков!**

После вскрытия упаковки используйте стрипы в течение 8 дней! При перекладывании неиспользованных стрипов в пакет для хранения необходимо написать на нем название набора, дату вскрытия/дату окончания срока хранения (например, Г-I или Г-II, вскрыто 01.09.11, использовать до 09.09.11), чтобы избежать возможных ошибок в дальнейшем.

На стрипе напишите номер исследуемого штамма. Наряду с номером анализа на стрипе необходимо указать и название набора (например, Г-I или Г-II), чтобы избежать возможных ошибок при учете результатов после инкубации. Инокулируйте по 100 мкл приготовленной суспензии в каждую микролунку стрипа с помощью механического или автоматического дозатора/степпера.

Инкубация:

Заполненный планшет вложите в полиэтиленовый пакет, подвернув край пакета для предотвращения испарения во время инкубации (при 37°C в течение 18–24 ч).

Учет результатов:

Достаньте планшет из полиэтиленового пакета, оцените рост в микролунках визуально, выбрав наиболее подходящий способ:

- используя крышку с нанесенными на нее названиями антибиотиков;
- используя темный фон под планшетом;
- проанализировав признаки бактериального роста в проходящем искусственном или естественном свете, таким образом можно учесть даже слабый рост в виде зерен или в виде незначительного помутнения.

Для регистрации бактериального роста в лунках планшета также может быть использована автоматизированная методика с использованием планшетного фотометра и ПК, оснащенного программой «Микроб-Автомат» (с последующим переносом данных в «Микроб-2»).

ВНИМАНИЕ!

Для достоверной оценки чувствительности к антибиотику необходимо контролировать наличие бактериального роста в контрольной лунке.

Если в ней роста нет, то результаты не должны учитываться!

Степень мутности в контрольной лунке не должна использоваться для сравнения с мутностью в лунках с антибиотиками.

Любое изменение полной прозрачности следует оценивать как рост, включая небольшие крупинки на дне лунок, легкую опалесценцию или частичный рост в части микролунки. Необходимо отличать пузырьки воздуха в среде от микрогранул. Запишите результаты.

H	G	F	E	D	C	B	A
Контроль роста	Ампициллин	Ампициллин / сульбактам	Цефалексин	Цефуроксим	Цефотаксим		Колистин
GC	AMP 8	AMS 8/4	CEX 16	CXM 8	CTX 1	CTX 2	COL 2
Ципрофлоксацин		Триметопrim / сульфаметоксазол			Гентамицин		Амикацин
CIP 0,5	CIP 1	T/S 2/38	T/S 4/76	GEN 2	GEN 4	AMK 8	AMK 16

Таблица интерпретации:

контроль роста	KP	+										Результат: +/-	Оценка (S, I, R)
		-	-	S	+	-	I	+	+	R			
амикацин	AMK	-	-	S	+	-	I	+	+	R			
ампициллин	AMP	-		S				+		R	x		
ампициллин/сульбактам	AMS	-		S				+		R	x		
цефалексин	CEX	-		S				+		R	x		
цефуроксим	CXM	-		S				+		R	x		
цефотаксим	CTX	-	-	S	+	-	I	+	+	R			
колистин	COL	-		S				+		R	x		
ципрофлоксацин	CIP	-	-	S	+	-	I	+	+	R			
гентамицин	GEN	-	-	S	+	-	I	+	+	R			
триметопrim/сульфаметоксазол	T/S	-	-	S	+	-	I	+	+	R			

Если зарегистрирован рост в лунке с высокой концентрацией антибиотика при отсутствии роста в лунке с низкой концентрацией того же препарата, то оценивать такие результаты нельзя, поскольку это свидетельствует об ошибке тестирования. Исследование необходимо повторить.

Интерпретация результатов:

Устойчивость к цефотаксиму (цефуроксиму, цефалексину) указывает на возможную продукцию бета-лактамаз расширенного спектра действия (БЛРС, ESBL). Необходимо подтвердить эти результаты диско-диффузионным методом (диски с цефподоксимом и цефподоксимом/клавуланатом, амоксициллином/клавуланатом).

При получении чувствительности *Enterobacter cloaceae* к ампициллину, ампициллину/сульбактаму и цефалексину результат следует выдавать как «резидентный» (чувствительность связана с недостаточной выработкой бета-лактамаз *in vitro*).

Все штаммы *Proteus spp.*, *Morganella morganii* и *Providentia spp.* устойчивы к колистину.

Примеры возможных ошибок:

Чувствительность к цефалексину и цефуроксиму при устойчивости к цефотаксиму.

Для интерпретации данных могут быть также использованы другие национальные правила и стандарты.

Контроль качества:

Для проведения внутреннего контроля качества могут быть использованы следующие контрольные штаммы.

Предпочтение следует отдать результатам по контрольным штаммам, указанным в рекомендациях EUCAST.

CCM 3954 <i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)							
GC +	AMP – 8	AMS – 8/4	CEX 1 – 16	CXM – 8	CTX – 1	CTX – 2	COL – 2
CIP – 0,5	CIP – 1	T/S – 2/38	T/S – 4/76	GEN – 2	GEN – 4	AMK – 8	AMK – 16

1 Данных в рекомендациях EUCAST нет, результаты даны по итогам внутреннего контроля качества, проводимого в Erba Lachema s.r.o.

+ Наличие роста – Отсутствие роста

Другие рекомендуемые штаммы:

CCM 3955 *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC 27853)

CCM 4223 *Staphylococcus aureus* (ATCC 29213)

ATCC – American Type Culture Collection (Американская коллекция микроорганизмов)

CCM – Чешская коллекция микроорганизмов

ГМСК – Государственный НИИ стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л. А. Тарасевича, г. Москва, телефон 8 (499) 241-31-19

Меры предосторожности:

Компоненты набора не содержат опасных веществ.

Дезинфекция:

После употребления тест-системы подлежат обеззараживанию в дезинфицирующем растворе либо автоклавированию.

Бумажную упаковку сдайте в макулатуру.

Дата проведения контроля: 0. 6. 2019

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ СИМВОЛЫ

Каталожный номер



Ин витро диагностика



Производитель



Перед использованием
внимательно изучайте инструкцию



Номер партии



Температура хранения



Срок годности

Cat. No.: MLT00077

For microbiology

The kit is designed to test antimicrobial susceptibility of bacteria from *Enterobacteriaceae* family on the basis of bacterial growth at breakpoint concentrations. The kit contains 60 detection strips.

Breakpoint concentrations and interpretation of sensitivities were determined on the basis of the European standard EUCAST (www.eucast.org) dated from 5.1.2011. The test is based on the rehydration of antibiotics in the wells with Suspension medium for SENSILATEST and addition of bacterial suspension. The results are read visually after 18-24 hours of incubation. We recommend to use together with SENSILAtest G-I also SENSILAtest G-II to test susceptibility of antibiotics aimed for treatment of serious infection especially in hospitalized patients.

The kit contains:

- 10 plates for examination
- A lid
- 10 pc of PE bags
- Record sheet
- Storage bag
- 1 pc of Suspension medium for SENSILATEST in dehydrated form – Attention: It is necessary to prepare it before testing!

To avoid preparation of suspension media from dehydrated form, it is possible to order ready to use media. Ready to use media are available as item MLT00082-Suspension medium for SENSILATEST. Each kit contains 20 glass tubes. One tube contains 4.4 ml of suspension media, which allows one examination on any type of SENSILATEST strip.

Storage and expiration of the kit:

It is recommended to store the kit at (+15 to +25) °C. The date of expiration is indicated on each package. After the aluminium package is opened, it is possible to insert any unused strips into a storage bag with desiccant at the room temperature for a period of maximum 8 days. Mark the storage bag with a type of stored strips (e.g. G-I, G-II etc.) to avoid mistake in their further usage. **Don't leave opened strips unprotected!!! Exposition to open air leads to antibiotic activity failure!!!** In case that laboratory is not able to keep kits at recommended room temperature (not exceeding 25 °C), it is better to keep kits in refrigerator (+2 to +8) °C. Then it is necessary to leave plate at room temperature for 2 hours before the use to avoid water condensation.

Storage and expiration of Suspension medium for SENSILATEST:

It can be stored in powder form at (+15 to +25) °C till the date indicated on the package. The expiration of the Suspension medium for SENSILATEST is 6 months at (+15 to +25) °C after it was prepared into a liquid form. Do not store the prepared medium at lower temperatures as it can lead to formation of gel in the media. If such a situation occurs, adjust the medium to room temperature and shake it thoroughly before the use.

Material required to perform a test, not included in the kit:

- Sterile physiological solution
- Sterile tubes
- An stepper pipette for dosage of 100 µl
- A pipette for dosage of 20 µl
- Densitometer (e.g. Densi-La-Meter II, Erba Lachema)
- Incubator 37 °C
- Regular microbiological laboratory equipment (loops, marker, burner, etc.)

Material required to prepare Suspension medium for SENSILATEST, not included in the kit:

- A mixing stick or a stirrer
- Autoclave

Caution: *The kit is for professional use only! Respect the rules for work with infectious material!*

Instructions for Use

Caution: Prepare the Suspension medium for SENSILATEST before you start testing!

To avoid preparation of suspension media from dehydrated form, it is possible to order ready to use media. Ready to use media are available as item MLT00082-Suspension medium for SENSILATEST. Each kit contains 20 glass tubes. One tube contains 4.4 ml of suspension media, which allows one examination on any type of SENSILATEST strip.

Preparation of Suspension medium for SENSILATEST:

One pack is sufficient to prepare 0.5 L of Suspension medium for SENSILATEST. Add 0.5 L of preheated distilled water and stir it. Autoclave the prepared suspension for 30 minutes at 121 °C. Cool it to room temperature and stir it again under sterile conditions. A small precipitate at the bottom does not influence the function of the medium. Check the pH of the medium before the use. pH of the medium must be 7,5 (± 0,1). Adjust pH if necessary.

Instructions to use the kit:

- 1) Prepare a tube with 2 - 5 ml of physiological solution of pH 5,5 – 6,5.
- 2) Prepare a tube with Suspension medium for SENSILATEST optimally preheated to 37 °C
- 3) Remove few colonies from 18 – 24 hour culture on blood agar and prepare a bacterial suspension of density of 0.5 on McF scale in physiological solution. **Overestimation of suspension density is smaller error than its underestimation.**
- 4) Inoculate 20 µl of bacterial suspension into 4.4 ml of Suspension medium for SENSILATEST and homogenise well.

Inoculation:

Remove a plate from aluminium bag. Remove required number of strips for examination. Do not remove the strips from the package earlier than 30 minutes before you start the work. Insert any unused strips into a ZIP log bag. Mark the storage bag with a type of stored strips (e.g. G-I, G-II etc.) to avoid mistake in their further usage. Transfer a desiccant bag from the original package into a ZIP log bag and close it for later use. Use the strips stored in this way within 8 days! **Don't leave opened strips unprotected!!! Exposition to open air leads to antibiotic activity failure!!!**

Record numbers of the examined strains on the corresponding strips. Mark the frame with a type of strip (e.g. G-I, G-II etc.) to avoid mistake in reading results after incubation.

Inoculate 100 µl of suspension in Suspension medium for SENSILATEST into each well of the strip with the help of automatic stepper pipette.

Incubation:

Insert the inoculated plate into a PE bag. Fold the open end of the bag under the plate to prevent evaporation during the incubation. Incubate the plate at 37 °C for 18 – 24 hours.

Evaluation:

Remove the plate from the PE bag. To read the growth in the microwells, choose a way which is the most convenient for you:

- 1) Use the lid with imprinted antibiotics sequence.
- 2) Read against a grey background.
- 3) Read against natural or artifical dispersed light – you can detect even limited growth in a form of grains or light turbidity.

MIKROLATEST®

Please read with attention!

You must see a growth in a control well! If the growth is not present, the test MUST NOT be evaluated! However, the growth control is not used to compare the presence of the growth in individual wells with antibiotics. Every change from a total transparency is evaluated as growth, including small grains of growth in a well, light turbidity or partial growth covering only a part of a well. Beware to differentiate grains of growth from media bubbles. Record the results.

H	G	F	E	D	C	B	A
Growth control	Ampicillin	Ampicillin / sulbactam	Cefalexin	Cefuroxime	Cefotaxime		Colistin
GC	AMP 8	AMS 8/4	CEX 16	CXM 8	CTX 1	CTX 2	COL 2
Ciprofloxacin		Trimetoprim / sulfamethoxazol		Gentamicin		Amikacin	
CIP 0,5	CIP 1	T/S 2/38	T/S 4/76	GEN 2	GEN 4	AMK 8	AMK 16

Interpretation:

										Results: +/-	Evaluation (S, I, R)	
Growth control		GC	+									
Amikacin	AMK	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Ampicillin	AMP	-		S				+		R		x
Ampicillin/sulbactam	AMS	-		S				+		R		x
Cefalexin	CEX	-		S				+		R		x
Cefuroxime	CXM	-		S				+		R		x
Cefotaxime	CTX	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Colistin	COL	-		S				+		R		x
Ciprofloxacin	CIP	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Gentamicin	GEN	-	-	S	+	-	I	+	+	R		
Trimetoprim / sulfamethoxazol	T/S	-	-	S	+	-	I	+	+	R		

If there is a growth at a higher concentration of an antibiotic and no growth at a lower concentrations of the same antibiotic, do not evaluate susceptibility to this antibiotic. This combination shows an error in the procedure!

Resistance to CTX (CXM, CEX) indicates possibility of **ESBL** production. It is necessary to perform disk diffusion test with discs cefpodoxime, cefpodoxime/clavulanate event. amoxicillin, amoxicillin/clavulanate and compare size of inhibition zones.

Determination of sensitivity of **Enterobacter cloaceae** to AMP, AMS and CEX is necessary to correct to **RESISTANT** in the final results. In this case betalactamase is not produce in sufficient amount *in vitro*.

Proteus spp., Morganella morganii and **Providentia spp.** strains are **RESISTANT** to COL.

Result CEX and CXM sensitive along with CTX resistant is improbable.

Depending on national or laboratory standards, other criteria described in EUCAST Expert Rules in Antimicrobial Susceptibility Testing can be used.

Quality control:

Control strains can be used for internal testing of functionality of the antibiotics in the laboratory. Please refer to the acceptable limits for quality control strains according to EUCAST.

CCM 3954 <i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)							
GC +	AMP – 8	AMS – 8/4	CEX 1 – 16	CXM – 8	CTX – 1	CTX – 2	COL – 2
CIP – 0,5	CIP – 1	T/S – 2/38	T/S – 4/76	GEN – 2	GEN – 4	AMK – 8	AMK – 16

1 no result stated in EUCAST, result stated by internal quality control ERBA Lachema s.r.o.

+ growth

- no growth

Other recommended control strains:

CCM 3955 *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC 27853)

CCM 4223 *Staphylococcus aureus* (ATCC 29213)

ATCC – American Type Culture Collection

CCM – Czech Collection of Microorganisms

Health protection:

Components of the kit do not contain any dangerous substances.

Disposal of the used material:

Insert the used plate into the vessel intended for the infectious material and autoclave or destroy it by incineration.

Put paper packaging waste to recycling.

Date of revision: 0. 6. 2019

USED SYMBOLS



Catalogue number



In vitro diagnostics



Manufacturer



See instruction for use



Lot number



Storage temperature



Expiry date