

استاندارد عملکردی آزمایش تعیین حساسیت خدمیکروبی به روش انتشار از دیسک

مترجمان به ترتیب حروف الفبا:

دکتر غلامرضا ایراجیان

دکتر محمدعلی برومد

دکتر فریناز راشد مرندی

دکتر محمد رهبر

دکتر فرشته شاهچراغی

دکتر مسعود شریفی

مهناز صارمی

دکتر فاطمه فلاح

دکتر بابک ولیزاده

ویراستار:

دکتر مسعود شریفی



عنوان و نام پدیدآور: استاندارد عملکردی آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک / آزمایشگاه مرجع سلامت؛
متelman به ترتیب حروف الفبا غلامرضا ایراجیان ... [و دیگران].

مشخصات نشر: تهران: مرکز نشر صدا، ۱۳۹۱.

مشخصات ظاهری: ۱۶۴ ص: مصور، جدول.

شابک: ۹۷۸-۹۶۴-۳۵۹-۲۹۴-۳

وضعیت فهرستنوسی: فیپا

یادداشت: متelman به ترتیب حروف الفبا غلامرضا ایراجیان، محمدعلی برومی، فرینان راشدموندی، محمد رهبر، فرشته شاهچراغی، مسعود شریفی،
مهناز صارمی، فاطمه فلاخ، بابک ولیزاده.

یادداشت: عنوان اصلی: Performance Standard for Antimicrobial Disk Susceptibility Testing

یادداشت: واژه‌نامه.

موضوع: میکروب‌شناسی - حساسیت‌سنجدی

موضوع: میکروب‌شناسی - حساسیت‌سنجدی - دستنامه‌ها

شناسه افزوده: ایراجیان غلامرضا، مترجم

شناسه افزوده: آزمایشگاه مرجع سلامت

Reference Health Laboratory

رده‌بندی کنگره: ۶۹QR/۹۵/ج

رده‌بندی دیوبی: ۶۱۵۳۲۹

شماره کتابشناسی ملی: ۲۷۹۲۹۸۷

استاندارد عملکردی آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک *Performance Standard for Antimicrobial Disk Susceptibility Testing*

متelman به ترتیب حروف الفبا: دکتر غلامرضا ایراجیان، دکتر محمدعلی برومی،

دکتر فرینان راشدموندی، دکتر محمد رهبر، دکتر فرشته شاهچراغی

دکتر مسعود شریفی، مهناز صارمی، دکتر فاطمه فلاخ، دکر بابک ولیزاده

ویراستار: دکتر مسعود شریفی

خدمات طراحی، چاپ و نشر: مرکز نشر صدا

نوبت چاپ: اول (۱۳۹۱)

شمارگان: ۷۰۰۰ نسخه

شابک: ۹۷۸-۹۶۴-۳۵۹-۲۹۴-۳ ISBN: 978-964-359-294-3

«حق چاپ برای آزمایشگاه مرجع سلامت محفوظ است.»



تهران: تقاطع خیابان ولی عصر و مطهری، خیابان منصور، شماره ۲۴

تلفن: ۸۸۷۱۳۶۵۳ و ۸۸۵۵۰۳۴۵، دورنگار: ۸۸۵۳۴۰۳

سرآغاز

به نام آنکه جان را فکرت آموخت

سالی که گذشت، سال توجه به سلامت عمومی از طریق مصرف درست آنتی بیوتیک‌ها و یادآوری به صاحبان حرف پزشکی برای ایجاد راهکارهای مناسب مبارزه با مقاومت‌های آنتی بیوتیکی بود. این سال گذشت و حاصل زحمات همکاران من در آزمایشگاه مرجع سلامت و اعضاً محترم کمیته میکروب‌شناسی پیش روی شما است. من از نزدیک شاهد تلاش‌های این عزیزان و همت و غیرتشان در تدوین علمی این متن بودم. از خداوند متعال برای آنها عزت و طول عمر و برای شما خوانندگان این اثر، توفيق درک مطلب و عمل به نکته‌های علمی آن را خواستارم.

دکتر سعید مهدوی

مدیر کل آزمایشگاه مرجع سلامت

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

ثمرت

مطلوب

پیش‌گفتار

فصل اول: سند M02-A10

- کاربرد روش‌های استاندارد در سنجش حساسیت به روش انتشار از دیسک-استاندارد تأییدشده ویرایش ۱۰
- ۹
 - ۱۱
 - ۱۱
 - ۱۱
 - ۱۲
 - ۱۲
 - ۱۲
 - ۱۳
 - ۱۴
 - ۱۵
 - ۱۵
 - ۱۵
 - ۱۸
 - ۱۹
 - ۲۰
 - ۲۰
 - ۲۱
 - ۲۱
 - ۲۱
 - ۲۲
 - ۲۲
 - ۲۲
 - ۲۳
 - ۲۳
 - ۲۴
 - ۲۵
 - ۲۵
 - ۲۶
 - ۲۷
 - ۲۸
 - ۲۹
 - ۲۹
 - ۳۰
 - ۳۶
 - ۳۸
 - ۳۸
۱. چشم انداز
۲. مقدمه
۳. اقدامات احتیاطی استاندارد
۴. واژه‌شناسی
- ۱.۴ تعاریف
- ۲.۴ اختصارات / سری نام‌ها
۵. موارد انجام آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی
۶. انتخاب عوامل ضدمیکروبی برای آزمایش روتین و گزارش‌دهی
- ۱.۶ گزارش‌های روتین
- ۲.۶ اسامی غیرتجاری (ژنریک)
- ۳.۶ دستورالعمل‌های انتخاب دارو
- ۴.۶ دستورالعمل پیشنهادی برای آزمایش و گزارش‌دهی روتین و انتخابی
۷. مواد مورد نیاز برای آزمایش تعیین حساسیت میکروبی
- ۱.۷ مولر هیبتون آگار
- ۲.۷ آزمایش سویه‌هایی که به خوبی رشد نمی‌کنند
- ۳.۷ دیسک‌های ضدمیکروبی
۸. تهیه سوسپانسیون میکروبی برای انجام آزمایش تعیین حساسیت به روش انتشار از دیسک
- ۱.۸ کدورت استاندارد برای تهیه سوسپانسیون
- ۲.۸ تهیه سوسپانسیون میکروبی (مایه میکروبی)
۹. روش انجام آزمایش انتشار از دیسک
- ۱.۹ تلچیح باکتری در ظرف پتری
- ۲.۹ دیسک‌گذاری روی ظرف پتری تلچیح شده
- ۳.۹ خواندن نتایج و تفسیر آنها
۱۰. باکتری‌های پرنیاز
- ۱.۱۰ هموفیلوس انفلوانزا و هموفیلوس پارا انفلوانزا
- ۲.۱۰ نیسریا گونوره
- ۳.۱۰ نیسریا منتریتیبیس
- ۴.۱۰ استرپتوكوکوس پنومونیه و سایر گونه‌های استرپتوفک
۱۱. میکروارگانیسم‌هایی که به توجه خاص نیاز دارند
- ۱۱.۱ استافیلولوکک‌ها
- ۱۱.۲ انتروکک‌ها
- ۱۱.۳ مقاومت ناشی از بتالاکتاماز در باسیل‌های گرم منفی
- ۴.۱۱ استرپتوكوکوس پنومونیه
۱۲. مقاومت القایی به کلیندامایسین

۳۹	۱۳. آزمایش‌های بتالاکتاماز
۳۹	۱.۱۳ هدف
۳۹	۲.۱۳ انتخاب آزمایش بتالاکتاماز
۴۰	۱۴. تفسیر نتایج آزمایش انتشار از دیسک
۴۰	۱۱۴ استانداردهای تفسیر قطر هاله عدم رشد
۴۰	۲.۱۴ معیارهای تفسیر
۴۰	۱۵. روش‌های کنترل کیفیت و تضمین کیفیت
۴۰	۱.۱۵ هدف
۴۰	۲.۱۵ مسئولیت‌ها در کنترل کیفیت
۴۱	۳.۱۵ انتخاب سویه‌های کنترل کیفی برای انجام کنترل و تضمین کیفیت
۴۲	۴.۱۵ نگهداری و آزمایش سویه‌های کنترل کیفیت
۴۲	۵.۱۵ کنترل کیفیت بهر(Batch) یا سری ساخت
۴۳	۶.۱۵ محدوده قطر هاله مهار رشد در باکتری‌های کنترل کیفیت
۴۳	۷.۱۵ تعداد آزمایش‌های کنترل کیفیت
۴۴	۸.۱۵ اقدام اصلاحی
۴۵	۹.۱۵ گزارش نتایج بیماران زمانی که آزمایش‌ها خارج از کنترل هستند
۴۶	۱۰.۱۵ تأیید نتایج آزمایش بیمار
۴۶	۱۱.۱۵ سایر روش‌های کنترلی
۴۷	۱۶. محدودیت‌های روش انتشار از دیسک
۴۷	۱.۱۶ کاربرد آزمایش در گروه‌های مختلف باکتری‌ها
۴۷	۲.۱۶ نتایج گمراه‌کننده
۴۷	۳.۱۶ ظهر مقاومت
۴۷	۱۷. آزمایش‌های غربالگری
۴۸	پیوست A. نمودارهای جریان کار در پروتکل کنترل کیفیت
۵۰	پیوست B. تهیه محیط‌های کشت و محلول‌ها
۵۳	پیوست C. شرایط انجام آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک
۵۵	پیوست D. سویه‌های کنترل کیفیت برای آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی
۵۸	پیوست E. نگهداری سویه‌های کنترل کیفیت

فصل دوم: سند M100-S21

۵۹	مقدمه در رابطه با جدول‌های شماره ۱ و ۲ برای استفاده همراه با اسناد M02-A10 (روش انتشار از دیسک) و M07-A8 (آزمایش MIC)
۵۹	I. انتخاب عوامل ضدمیکروبی برای آزمایش و گزارش
۶۱	II. گزارش نتایج
۶۳	III. توضیحات تکمیلی مرتبط با درمان
۶۳	IV. صحه‌گذاری نتایج بیمار
۶۴	V. ایجاد مقاومت و آزمایش باکتری‌هایی که مجدداً جداسده‌اند
۶۴	VI. هشدار
۶۴	VII. آزمایش‌های غربالگری
۶۶	VIII. اختصارات و سری نامها

جدول 1A. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی با کاربرد بالینی مورد تأیید FDA. که آزمایشگاه‌های میکروب‌شناسی باید آن را برای آزمایش و گزارش روتین ارگانیسم‌های کم نیاز در نظر بگیرند

۷۲	جدول ۱B. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی با کاربرد بالینی مورد تأیید FDA که آزمایشگاه‌های میکروب‌شناسی باید آن را برای آزمایش و گزارش روتین ارگانیسم‌های پر نیاز در نظر بگیرند
۷۶	جدول ۱C. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی که باید برای آزمایش و گزارش دهی روتین ارگانیسم‌های بی‌هوایی، در نظر گرفته شوند
۷۷	جدول ۲A. استانداردهای تفسیر حداقل غلظت ممانعت‌کننده از رشد (MIC) و قطره‌هاله مهار رشد برای انترباکتریاسه
۸۲	جدول تکمیلی ۲A-S1. آزمایش‌های غربالگری و تأییدی تعیین ESBL در سویه‌های کلیسیلا پنومونیه، کلیسیلا اکسی‌توکا، اشریشیا کلی و پرتوتیوس میراپلیس برای استفاده با جدول ۲A
۸۴	جدول تکمیلی ۲A-S2. آزمایش تأییدی برای انترباکتریاسه مشکوک به تولید کارباپنماز، در صورت استفاده از معیارهای تفسیری «جدید» برای کارباپنمها
۸۸	جدول تکمیلی ۲A-S3. آزمایش تأییدی برای انترباکتریاسه مشکوک به تولید کارباپنماز در صورت استفاده از معیارهای تفسیری «قدیمی» برای کارباپنمها (برای استفاده با جدول ۲A در M100-S20)
۹۲	جدول ۲B-1. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای سودوموناس آئروژنوزا
۹۴	جدول ۲B-2. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای گونه‌های سینتوباکتر
۹۶	جدول ۲B-3. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای بورخلماریا سپاشیا
۹۷	جدول ۲B-4. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای استنتوفورموناس مالتوفیلیا
۹۸	جدول ۲B-5. استانداردهای تفسیر MIC (μg/mL) برای سایر باسیل‌های گرم منفی غیر از انترباکتریاسه
۱۰۰	جدول ۲C. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای گونه‌های استافیلک
۱۰۹	جدول تکمیلی ۲C-S4. آزمایش‌های غربالگری تولید بتالاکتامازها، مقاومت به اگزاسیلین، مقاومت به واسطه ژن meca با استفاده از سفوکسیتین، MIC و انکومایسین $\geq 8\mu\text{g}/\text{mL}$ ، مقاومت القایی به کلیندامایسین و مقاومت سطح بالا به موپیروسین (mupirocin) در گروه استافیلکوکوس اورئوس برای استفاده همراه با جدول ۲C
۱۱۲	جدول تکمیلی ۲C-S5. آزمایش‌های غربالگری تولید بتالاکتامازها، مقاومت به اگزاسیلین به واسطه ژن meca با استفاده از سفوکسیتین، مقاومت القایی به کلیندامایسین در استافیلکوکهای کواگولاز منفی (به استثناء استافیلکوکوس لاکاننسیس) برای استفاده همراه با جدول ۲C
۱۱۴	جدول ۲D. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای گونه‌های انتربوک
۱۱۷	جدول تکمیلی ۲D-S6. آزمایش‌های غربالگری برای تعیین سطح بالای مقاومت به آمینوکلیکوزیدها (HLAR)، و مقاومت به وانکومایسین در گونه‌های انتربوک جهت استفاده همراه با جدول ۲D
۱۱۸	جدول ۲E. استانداردهای تفسیر MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای هموفیلوس انفلوانزا و هموفیلوس پارانفلوانزا
۱۲۲	جدول ۲F. استانداردهای تفسیری MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای نیسیریا گونوره
۱۲۵	جدول ۲G. استانداردهای تفسیری MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای استرپتوكوکوس پنومونیه
۱۲۹	جدول ۲H-1. استانداردهای تفسیری MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای گونه‌های استرپتوکوک بتاهمولیتیک
۱۳۲	دستور تهیه (LHB) خون لیز شده اسب (٪۵۰)
۱۳۳	جدول ضمیمه ۲H-1-S7. آزمایش غربالگری برای مقاومت القایی کلیندامایسین در گروه بتاهمولیتیک گونه‌های استرپتوکوک جهت استفاده با جدول ۲H-1
۱۳۴	جدول ۲H-2. استانداردهای تفسیری MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای گروه ویریدنس، گونه‌های استرپتوکوک
۱۳۷	جدول ۲I. استانداردهای تفسیری MIC و قطره‌هاله مهار رشد برای نیسیریا مننتریتیدس

۱۴۰	جدول 2J . استانداردهای تفسیری MIC (µg/mL) برای باکتری‌های بی‌هوازی
۱۴۲	جدول 3A . محدوده‌های کنترل کیفی برای ارگانیسم‌های کم‌نیاز در روش انتشار از دیسک(با استفاده از محیط مولر هیستون بدون مواد افزودنی)
۱۴۴	جدول 3B . محدوده‌های کنترل کیفی برای ارگانیسم‌های پرنیاز در روش انتشار از دیسک
۱۴۶	جدول 3C . راهنمای مرجع برای تعیین دفعات انجام آزمایش کنترل کیفی در روش انتشار از دیسک
۱۴۷	جدول 3D . راهنمای حل مشکلات کنترل کیفی در روش انتشار از دیسک
۱۴۹	پیوست A . پیشنهادهایی برای تأیید مقاوم(R)، حساس بینایی(I) یا غیرحساس(NS) در آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی و شناسایی ارگانیسم
۱۵۲	پیوست B . مقاومت ذاتی - انتروباکتریاسه
۱۵۳	پیوست C . سویه‌های کنترل کیفی برای آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی
۱۵۶	پیوست D . گزارش تجمعی تعیین حساسیت ضدمیکروبی برای ارگانیسم‌های گروه باکترنیالس فرازیلیس
۱۵۷	پیوست E . گزارش تجمعی تعیین حساسیت ضدمیکروبی برای ارگانیسم‌های بی‌هوازی به جز گروه باکترنیالس فرازیلیس
۱۵۸	واژه‌نامه I . بتالاکتم‌ها؛ معرفی کلاس و زیرکلاس و نام ژنریک
۱۵۹	واژه‌نامه I . غیربتالاکتم‌ها؛ معرفی کلاس و زیرکلاس و نام ژنریک
۱۶۰	واژه‌نامه II . اختصارات/نحوه تجویز / کلاس دارو برای عوامل ضدمیکروبی فهرست شده از M100-S21
۱۶۳	واژه‌نامه III . فهرست اختصارات یکسان استفاده شده برای بیش از یک عامل ضدمیکروبی در محصولات تشخیصی ایالات متحده

پیش‌کشان

بررسی سیر تحول پیکار با میکروارگانیسم‌های عفونتزا در سده اخیر، از یک سو، بیانگر موفقیت انسان در کنترل عفونت‌ها از طریق تولید آنتی‌بیوتیک‌های نوین است و از سوی دیگر نشان‌دهنده تلاش‌یی و قفقه طبیعت در بقاء این مخلوقات میکروسکوپی از راه ایجاد مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها می‌باشد. توجه به این نکته ضروری است که به رغم افزایش سرعت بروز مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی، روند تولید آنتی‌بیوتیک‌ها در جهان سیری آهسته یافته است؛ بنابراین آنچه اثری تعیین‌کننده دارد، تغییر نگرش و هدایت تجویزکنندگان و مصرف‌کنندگان در استفاده منطقی از آنتی‌بیوتیک‌ها است. در این بین، نقش و تأثیر آزمایشگاه‌های بیمارستانی و غیربیمارستانی در انتخاب و استفاده منطقی از داروهای ضدمیکروبی و درنتیجه، کاهش میزان بروز مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی و کنترل سویه‌های مقاوم بیمارستانی حائز اهمیت بسیار است. انتخاب مناسب داروهای ضدمیکروبی برای آزمایش تعیین حساسیت، گزارش انتخابی نتایج با توجه به ارزش بالینی داروها و اطمینان از کیفیت مطلوب انجام آزمایش در قالب برنامه‌های تضمین کیفیت، از مراحل ضروری برای نیل به این اهداف است.

آزمایشگاه مرجع سلامت از دیزیاز با تدوین دستورالعمل‌های آزمایشگاهی تعیین حساسیت ضدمیکروبی و کنترل کیفی آن در جهت استقرار روش‌های استاندارد این آزمایش در آزمایشگاه‌های میکرب‌شناسی تلاش نموده است. با این حال نیاز به مجموعه‌ای جامع و روزآمد که الزامات کیفی آزمایشگاه‌ها را تأمین نماید، ما را مصمم به ترجمه و تلویں این کتاب نمود. این کار با تشکیل جلسات تخصصی هفتگی در مدت ۱۸ ماه توسط کارگروهی متšکل از استادان و متخصصان مجرب در زمینه میکرب‌شناسی بالینی و مقاومت‌های دارویی، به انجام رسید.

این اثر که برگرفته از دو استاندارد A10-M02 و CLSI M100-S21 با هدف استانداردسازی آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک منتشر می‌گردد، شامل دو فصل است. در فصل اول کاربرد روش‌های استاندارد در سنجش حساسیت به روش انتشار از دیسک توضیح داده شده است. این فصل به واژه‌شناسی، طبقه‌بندی تفسیری، مواد انجام آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی و دستورالعمل‌های انتخاب دارو، دستورالعمل پیشنهادی برای آزمایش و گزارش دهی روئین و انتخابی، روش انجام آزمایش انتشار از دیسک در باکتری‌های کم‌نیاز، پرنیاز و باکتری‌های نیازمند به توجه خاص، مقاومت ناشی از بتالاکتمامز، کنترل کیفیت و گزارش دهی می‌پردازد.

در فصل دوم نیز انتخاب عوامل ضدمیکروبی برای آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی (پانل آنتی‌بیوتیکی)، گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی با کاربرد بالینی آن، استانداردهای مختلف تفسیر حداقل غلظت مهارکننده رشد (MIC) و قطر هاله مهار رشد برای میکروارگانیسم‌های مختلف بیان شده است. آزمایشگاه‌ها می‌توانند از این فصل برای آزمایش و گزارش روئین و ارگانیسم‌های کم‌نیاز و پرنیاز استفاده نمایند. همچنین لازم است آزمایشگاه‌ها در مشورت با متخصصان عفونی، داروسازان و پژوهشگران کمیته کنترل عفونت‌های بیمارستانی، پانل آنتی‌بیوتیکی مناسب خود را طراحی نمایند.

در پایان لازم است از همکاری و همراهی اساتید محترم جناب آقایان دکتر عبدالعزیز رستگار لاری، دکتر محمد رضا پورمند و دکتر مسعود حاجیا تشکر و قدردانی گردد.

همچنین از جناب آقای دکتر شریفی که علی‌رغم دشواری‌های بسیار، رنج مسیر را صبورانه به جان خریدند و ما را از حمایت‌های علمی و معنوی خویش بهره‌مند ساختند صمیمانه سپاسگزاری می‌گردد.
از اساتید فرهیخته، متخصصان و تمام خوانندگان این اثر درخواست می‌گردد که نظرات پیشنهادی و تکمیلی خود را به آدرس آزمایشگاه مرجع سلامت ارجاع دهند.

گروه نویسنده‌گان

فصل اول: سند M02-A10

کاربرد روش‌های استاندارد در سنجش حساسیت به روش انتشار از دیسک – استاندارد تأییدشده ویرایش ۱۰

۱. چشم‌انداز^۱

این سند، روش استاندارد انتشار از دیسک در تعیین حساسیت باکتری‌های هوایی را در شرایط *in vitro* ارائه می‌نماید. همچنین روش تهیه ظروف پتروی آکاردار، شرایط آزمایش (شامل تهیه مایه میکروبی، استاندارد کردن آن، مدت زمان و دمای گرمخانه گذاری)، تفسیر نتایج، روش‌های کنترل کیفی و محدودیت‌های روش انتشار از دیسک را توضیح می‌دهد. در این سند به منظور کمک به آزمایشگاه‌های بالینی، پیشنهادهایی در خصوص انتخاب دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی برای انجام آزمایش روتین و گزارش آنها بیان شده است. استانداردهای آزمایش تعیین حساسیت باکتری‌های هوایی به روش تعیین رقت و آزمایش سنجش حساسیت برای باکتری‌های بی‌هوایی را می‌توان بهتر ترتیب در استاندارد CLSI M07 و CLSI M11 یافته. راهنمایی‌های آزمایش تعیین حساسیت استاندارد برای باکتری‌هایی که به ندرت جدا می‌شوند و یا باکتری‌های پرنیاز که در استاندارد M07 یا 11 CLSI M11 یافت نمی‌شوند، در سند CLSI M45 قابل دسترس است.

۲. مقدمه^۲

از روش‌های مختلف آزمایشگاهی می‌توان برای تعیین حساسیت باکتری‌ها به عوامل ضد میکروبی در شرایط *in vitro* استفاده کرد. در بسیاری از آزمایشگاه‌های میکروب شناسی بالینی به منظور سنجش حساسیت باکتری‌های بیماری‌زا با رشد سریع و بعضی از باکتری‌های بیماری‌زا پرنیاز از روش انتشار از دیسک روی آگار استفاده می‌شود. این سند نحوه انجام، کاربردها و محدودیت‌های روش استاندارد شده آزمایش انتشار از دیسک را توصیف می‌کند. توصیه‌های حاصل از مطالعه دسته‌جمعی بین‌المللی (ICS)^۳ و مقررات پیشنهادی سازمان غذا و داروی آمریکا مروج شده و قسمت‌های مناسب آن به این استاندارد اضافه شده است. سایر روش‌های سنجش حساسیت هم وجود دارند که نتایج آنها اساساً معادل روش‌های CLSI می‌باشند که در اینجا توصیف شده‌اند. سازمان غذا و دارو، مسئول تأیید ابزارهای تجاری مورد مصرف در آمریکا می‌باشد. CLSI فرآورده‌ها یا ابزار تجاری را تأیید یا حمایت نمی‌کند.

آزمایش‌های انتشار از دیسک صرفاً براساس وجود یا نبود هاله عدم رشد، بدون توجه به اندازه هاله، قابل قبول نمی‌باشد. نتایج قابل اطمینان با روش انتشار از دیسک فقط فقط زمانی به دست می‌آید که با استفاده از اصول روش استاندارد قطر هاله اندازه گیری شده با MIC سویه‌هایی که حساسیت یا مقاومت شناخته شده به عوامل ضد میکروبی مختلف دارند، همخوانی داشته باشند.

روش‌های مشروح در این سند باید به طور کامل انجام شود تا نتایج تکرار پذیر به دست آید. روش استاندارد فعلی که توسط زیرکمیته آزمایش تعیین حساسیت میکروبی CLSI توصیه شده، براساس روش اصلی است که توسط بائر و همکاران توصیف

1. Scope
2. Introduction
3. International Collaborative Study

شده است. این روش، کامل ترین روش انتشار از دیسک توضیح داده شده است که استانداردهای تفسیری، با داده های بالینی و آزمایشگاهی، بسط داده شده و پشتیبانی می گردد.

این سند، روش ها، کترل کیفیت و معیارهای تفسیری فعلی توصیه شده برای آزمایش تعیین حساسیت به روش انتشار از دیسک را توضیح می دهد. زمانی که مشکلات جدیدی شناخته شوند یا معیارهای تفسیری ارتقا یابند، تغییرات در ویرایش های بعدی این استاندارد اعمال خواهد شد و همچنین در سند M100 که به طور سالیانه چاپ می شود، آورده خواهد شد.

۳. اقدامات احتیاطی استاندارد^۱

نظر به این که اغلب غیرممکن است بدانیم کدام یک از باکتری های جداسده نمونه ها عفونی هستند، لازم است با تمام بیماران و نمونه های آزمایشگاهی به عنوان منابع احتمالی عفونت رفتار شود و کار روی این نمونه ها براساس اقدامات احتیاطی استاندارد انجام گیرد. اقدامات احتیاطی استاندارد، راهنمایی شامل رئوس مطالب کاربردی استاندارد پیشین «universal precautions and body substance isolation» می باشند. «اقدامات احتیاطی استاندارد» که موارد مربوط به انتقال تمام عوامل عفونی را توضیح می دهد، در مقایسه با «اقدامات احتیاطی عمومی» که فقط برای پاترژن های منتقله از طریق خون کاربرد دارد، جامع تر است. از این رو، دسترسی به اقدامات احتیاطی عمومی و استاندارد از منابعی مانند CDC امکان پذیر است. برای اقدامات احتیاطی اختصاصی جهت پیشگیری از انتقال تمام عوامل عفونی ناشی از ابزار آلات و مواد آزمایشگاهی و توصیه های لازم جهت مدیریت برخورد با تمام بیماری های عفونی به سند CLSI M29 مراجعه شود.

۴. واژه شناسی^۲

۱. تعاریف^۳

طبقه بندی تفسیری آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی: نوعی طبقه بندی براساس پاسخ ارگانیسم در شرایط *in vitro* به سطوحی معادل سطوح خونی یا بافتی حاصل از تجویز دوز معمول یک عامل ضدمیکروبی است.

۱. حساس (**Susceptible**): اصطلاح «حساس» به گروهی از باکتری های جداسده اطلاق می گردد که رشد آنها در برابر غلظت داروی ضدمیکروبی، بر اساس دوز توصیه شده که معمولاً در محل عفونت به دست می آید، مهار می شود.

۲. حساسیت بینایینی (**Intermediate**): اصطلاح «حساسیت بینایینی» به گروهی از باکتری های جداسده اطلاق می گردد که با سطح MIC به دست آمده در خون و بافت، پاسخی پایین تر از باکتری های حساس می دهن. اصطلاح حساسیت بینایینی در موارد ذیل کاربرد دارد:

(الف) در مناطقی از بدن که دارو از لحاظ فیزیولوژیک در بافت ها تغليظ می شود (مانند کینولون ها یا بتالاکتام ها در ادرار).

(ب) زمانی که مقدار دارو را می توان بیش از دوز معمولی آن استفاده کرد (مانند بتالاکتام ها).

(ج) جهت ایجاد محدوده ای به منظور پیشگیری از خطاهای کوچک و غیر قابل کترل تکنیکی که موجب تناقض و اختلالات اساسی در تفسیر خواهد شد. این امر به ویژه برای داروهایی صادق است که حاشیه مسمومیت دارویی آنها محدود و باریک است.

۳. مقاوم (**Resistant**): اصطلاح «مقاوم» به گروهی از باکتری های جداسده اطلاق می گردد که:

(الف) رشد آنها با غلظت های معمولی دارو با دوز متداول تجویز شده مهار نشود، و / یا

(ب) هاله عدم رشد به دست آمده از آنها به علت مکانیسم های ویژه مقاومت میکروبی (نظیر بتالاکتامازهایی مانند MRSA ها) یا ESBL ها) باید به صورت مقاوم گزارش گردد. همچنین در مطالعات درمانی، اثربخشی بالینی عامل ضدمیکروبی برای این باکتری نشان داده نشده است.

1. Standard Precautions

2. Terminology

3. Definitions

۴. غیرحساس (Nonsusceptible): یک نوع طبقه‌بندی برای ارگانیسم‌هایی است که فقط محدوده تفسیری حساس دارند، اما محدوده تفسیری بینایی یا مقاوم ندارند (برای مثال طبقه‌بندی تفسیری فقط حساس). معیار طبقه‌بندی تفسیری «فقط حساس» را می‌توان برای آن دسته از عوامل ضدمیکروبی جدیدی به کار برد که در زمان تدوین معیارهای تفسیری اولیه ارگانیسم‌های مقاوم در آنها دیده نشده است. ایزوله‌هایی که MIC آنها بالاتر از نقطه انفال تفسیری حساس باشد، به عنوان غیرحساس در نظر گرفته می‌شوند. اصطلاح غیرحساس الزاماً به معنای وجود مکانیسم مقاومت در ایزوله نیست. ایزوله‌ای که در حال حاضر MIC آن در محدوده غیرحساس قراردارد، ممکن است قبلًا جزء تیپ‌های وحشی حساس شناخته شده درنظر گرفته شده باشد. با این همه، تجربیات بالینی درخصوص این ایزوله‌ها محدود است.

آزمایش D-zone (D-zone test): یک آزمایش انتشار از دیسک است که در آن دیسک اریترومایسین و کلیندامایسین نزدیک هم قرار داده می‌شوند تا مقاومت القابی کلیندامایسین در استافیلوککها و استرپتوبککها سنجیده شود.

۱. تضمین کیفیت (QA)

بخشی از مدیریت کیفیت است که بر حصول اطمینان از دستیابی به الزامات کیفیت مطابق ISO 9000 متمرکز می‌باشد.

این موارد شامل تمام روش‌ها و فعالیتهایی است که موجب حصول اطمینان از کیفیت خاص محصول و حفظ آن می‌گردد. در شرایط آزمایش، این موارد شامل پایش تمام مواد خام، لوازم، دستگاه‌ها، روش‌ها، جمع‌آوری/ انتقال/ ذخیره‌سازی/ و کار روی نمونه، ثبت، کالیبره کردن و نگهداری تجهیزات، کنترل کیفیت، مهارت آزمایی، آموزش کارکنان و سایر مواردی است که در تهیه گزارش نهایی نقش دارند.

۲. کنترل کیفیت (QC)

فعالیت‌ها و روش‌های عملیاتی است که برای دستیابی به الزامات کیفیت ISO 9000 به کار می‌رود.

سیستمی برای حصول اطمینان از حفظ استانداردهای مناسب که به وسیله بازرگانی‌های دوره‌ای نتایج و روش‌های عملیاتی آن و به منظور اطمینان از صحت و تکرارپذیری این روش‌ها به کار می‌رود.

سرم فیزیولوژی^۳: محلول ۰/۸۵٪ تا ۹٪ کلرید سدیم.

۳. اختصارات / سری نام‌ها^۴

ATCC: American Type Culture Collection

BHI: Brain Heart Infusion

BNLAR: β-lactamase negative, ampicillin- resistant

BSC: biological safety cabinet

BSL: Biological Safety Level (USA)

CDC: Centers for Disease Control and Prevention (USA)

CFU: colony forming unit

CMRNG: chromosomally mediated penicillin-resistant *Neisseria gonorrhoeae*

CSF: cerebrospinal fluid

DNA: deoxyribonucleic acid

1. Quality Assurance

2. Quality Control

3. Saline

4. Abbreviations/Acronyms

EDTA: ethylenediaminetetraacetic acid
 ESBL: extended-spectrum β -lactamase
 FDA: Food and Drug Administration (USA)
 HTM: *Haemophilus* Test Medium
 hVISA: heteroresistant vancomycin-intermediate *Staphylococcus aureus*
 ICS: International Collaborative Study
 KPC: *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase
 MDR: multidrug resistant
 MHA: Mueller-Hinton agar
 MHB: Mueller-Hinton broth
 MIC: minimal inhibitory concentration
 MLS_B: macrolide, lincosamide, and type B streptogramin
 MRS: methicillin-resistant staphylococci
 MRSA: methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*
 NAD: nicotinamide adenine dinucleotide
 PBP 2a: penicillin-binding protein 2a
 QA: quality assurance
 QC: quality control
 RNA: ribonucleic acid
 US: United States
 VISA: vancomycin-intermediate *Staphylococcus aureus*
 VRE: vancomycin-resistant enterococci

۵. موارد انجام آزمایش‌های تعیین حساسیت ضد میکروبی^۱

آزمایش‌های تعیین حساسیت زمانی کاربرد دارد که با توجه به هویت یک باکتری، که در فرایند عفونی شرکت دارد و نیازمند درمان ضد میکروبی است، نتوان حساسیت آن را به آنتی‌بیوتیک به طور قطعی پیش‌بینی کرد. آزمایش‌های تعیین حساسیت، اغلب هنگامی کاربرد دارند که باکتری بیماریزا متعلق به گونه‌ای باشد که قادر است مقاومت به عوامل ضد میکروبی را نشان‌دهد. مکانیسم‌های مقاومت عبارتند از:

- تولید آنزیم‌های غیرفعال‌کننده دارو،
- تغییر در محل اثر دارو در باکتری،
- تغییر در ورود و خروج دارو از باکتری.

بعضی از باکتری‌ها به عوامل ضد میکروبی، حساسیت قابل پیش‌بینی دارند. برای این دسته از باکتری‌ها، درمان تجربی به طور کامل پذیرفته شده است. انجام آزمایش تعیین حساسیت برای باکتری‌های بیماری‌زا بی ایک که به یک داروی بسیار مؤثر حساس شناخته شده باشند، به ندرت ضرورت دارد (مانند استرپتوكوکوس پایوژنر که تاکنون به پنی‌سیلین حساس شناخته شده است). در بیمارانی که از آنها استرپتوكوکوس پایوژنر جدا می‌شود و به پنی‌سیلین آلرژی دارند، می‌توان اریتروماسین یا ماقرولیدهای دیگر را برای تعیین مقاومت احتمالی، مورد آزمایش قرارداد. تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی در مطالعات اپیدمیولوژی مقاومت‌های دارویی و در ارزیابی عوامل ضد میکروبی هم حائز اهمیت می‌باشد.

کلی جداسده هر نوع باکتری که ممکن است بیماری زا باشد، باید از روی کشت اولیه انتخاب شود و حساسیت آن به طور جداگانه آزمایش گردد. روش‌های تعیین هویت هم اغلب به طور همزمان انجام می‌شود. برای تعیین حساسیت هر باکتری باید از کشت خالص استفاده کرد، به بیان دیگر کشت هر باکتری باید خالص باشد.

برای انجام آزمایش‌های حساسیت باید به طور مستقیم از نمونه‌های بالینی (مانند مایعات استریل بدن و ادرار) استفاده نمود، مگر در موارد فوریت‌های بالینی و زمانی که آزمایش رنگ‌آمیزی گرم، وجود یک باکتری بیماری زا را نشان‌دهد. در مواردی

که آزمایش تعیین حساسیت به طور مستقیم با نمونه بالینی انجام می‌گردد، باید نتایج به عنوان نتایج اولیه گزارش شود، سپس آزمایش تعیین حساسیت باید با استفاده از روش استاندارد تکرار گردد.

در مواردی که ماهیت عفونت، مشخص نیست و نمونه حاوی رشد مخلوطی از باکتری‌ها یا همراه با فلور طبیعی است (که در آن ارگانیسم‌ها احتمالاً ارتباط کمی با فرایند عفونی تحت درمان دارند)، اغلب انجام آزمایش تعیین حساسیت ضرورت ندارد، زیرا نتایج ممکن است گمراهنده باشد.

۶. انتخاب عوامل ضدمیکروبی برای آزمایش روتین و گزارش‌دهی^۱

انتخاب مناسب‌ترین عوامل ضدمیکروبی برای تعیین حساسیت و گزارش آن با مشورت بین آزمایشگاه بالینی، متخصص عفونی، داروساز و کادر پزشکی در کمیته‌های کنترل عفونت - درمان و دارویی در بیمارستان صورت می‌گیرد. توصیه‌های موجود در جدول‌های ۱ و ۱A سند M100 برای هر گروه از باکتری‌ها، شامل فهرستی از عوامل با تأثیر بالینی ثابت شده است که در شرایط *in vitro* نیز عملکرد قابل قبولی نشان می‌دهند. عوامل مؤثر در تعیین داروهای ضدمیکروبی برای باکتری خاص و گزارش آن عبارتند از: تأیید بالینی، شیوع مقاومت، کاهش بروز مقاومت، هزینه، موارد مصرف بالینی، داشتن تأییدیه از مراجع ذی‌صلاح و توصیه‌های گروه‌بندی انتخاب دارو (گروه A, B, C,...). آزمایش داروهای انتخاب شده می‌تواند برای اهداف کنترل عفونت نیز مفید باشد.

۱.۶ گزارش‌های روتین^۲

عوامل ضدمیکروبی پیشنهادی، در جدول‌های ۱ و ۱A سند M100 در حال حاضر برای آزمایش و گزارش مناسب هستند. برای اجتناب از تفسیر اشتباه، گزارش‌های روتین برای پزشکان باید شامل آن دسته از عوامل ضدمیکروبی باشد که مناسب درمان هستند و در جدول‌های ۱ و ۱A سند M100 پیشنهاد شده‌اند. عوامل ضدمیکروبی بر حسب شرایط ممکن است به فهرست اصلی، اضافه شود و یا از آن کم گردد. به جز عوامل ضدمیکروبی مناسب در درمان، سایر داروها را می‌توان به منظور اهداف بررسی داده‌های تاکسونومیک و اطلاعات اپیدمیولوژیک استفاده نمود. باید توجه داشت که این دسته از داروها نباید در گزارش بیماران قید شوند، اما چنین نتایجی باید در آزمایشگاه و برای استفاده متخصص کنترل عفونت و یا اپیدمیولوژیست بیمارستانی قابل دسترسی باشد.

۲.۶ اسامی غیرتجاری (ژنریک)^۳

برای درک بهتر، تمام عوامل باید با اسامی شناخته شده ژنریک گزارش گردد. تأکید بر ارتباط بین بسیاری از این عوامل ضدمیکروبی که در حال حاضر هستند از طریق دسته‌بندی در گروه‌های دارویی ذیل صورت گرفته است (واژه‌نامه I در سند M100 را ملاحظه نمایید).

۱.۲.۶ بتالاکتام‌ها (β-Lactams) (واژه‌نامه I، بخش ۱ در سند M100 را ملاحظه نمایید)

خصوصیت مشترک تمام بتالاکتام‌ها، داشتن حلقه مرکزی چهارضلعی بتالاکتام و جلوگیری از تشکیل دیواره سلولی، به عنوان مکانیسم اولیه عملکرد است. وجود حلقه‌های اضافی و یا گروه‌های جایگزین که به حلقة بتالاکتام اضافه می‌شوند، شاخص قرارگرفتن داروی مربوطه در یکی از زیرگروه‌های پنی‌سیلین (penicillin)، سفم (cephem)، کارباپنم (carbapenem) یا منوباکدام (monobactam) است.

۱.۱.۲.۶ پنی‌سیلین‌ها (Penicillins)

پنی‌سیلین‌ها عمدتاً علیه باکتری‌های هوایی گرم مثبت و فاقد بتالاکتام‌آز، بعضی از باکتری‌های گرم منفی هوایی و پرنیاز (fastidious) و بعضی از باکتری‌های بی‌هوایی فعال هستند. آمینوپنی‌سیلین‌ها (آمپی‌سیلین و آموکسی‌سیلین) علیه طیف بیشتری

1. Selection of Antimicrobial Agents for Routine Testing and Reporting

2. Routine Reports

3. Nonproprietary Names

از باکتری‌های گرم منفی از جمله بعضی از اعضای انتروباکتریا سه نیز فعال می‌باشند. کربوکسی‌پنی‌سیلین‌ها (کاربینی‌سیلین و تیکارسیلین [carbenicillin and ticarcillin] و اورئیدوپنی‌سیلین‌ها [ureidopenicillins] و مزلوسیلین و پیپراسیلین [mezlocillin and piperacillin]) علیه طیف گسترده و قابل توجهی از باکتری‌های گرم منفی از جمله بسیاری از باکتری‌های سودوموناس و بورخادریا نیز فعال می‌باشند. پنی‌سیلین‌های مقاوم به پنی‌سیلیناز (کلوگزاسیلین [cloxacillin]، دیکلوگزاسیلین [dicloxacillin]، متی‌سیلین [methicillin] و اگزاسیلین [oxacillin]) غالباً علیه باکتری‌های گرم مثبت شامل استافیلولکک‌های مولد پنی‌سیلیناز فعال می‌باشند.

۲.۱.۲.۶ ترکیبات بتالاکتم همراه با مهارکننده بتالاکتماز (β -Lactam/ β -Lactamase Inhibitor Combinations)

این عوامل ضدمیکروبی شامل ترکیبی از داروهای گروه پنی‌سیلین همراه با ماده دیگری است که فعالیت ضدباکتری اندکی دارد و به عنوان بازدارنده بعضی از انواع بتالاکتمازها عمل می‌کند. در حال حاضر سه ماده بازدارنده بتالاکتماز شامل کلاولانیک اسید، سولباقام (sulbactam) و تازوباقام (tazobactam) استفاده می‌شوند.

نتایج مربوط به آزمایش بخش پنی‌سیلین این ترکیبات به تنهایی، علیه باکتری‌های مولد بتالاکتماز، در اغلب موارد نمی‌تواند نتیجه آزمایش حساسیت نسبت به ترکیب دوتایی این گروه از داروها را پیش‌بینی نماید.

۳.۱.۲.۶ سفم‌ها / شامل سفالوسپورین‌ها (Cephems [Including Cephalosporins])

عوامل مختلف ضدمیکروبی در خانواده سفم‌ها، طیف متفاوتی از فعالیت ضدمیکروبی را در مقابل باکتری‌های هوایی و بی‌هوایی گرم مثبت و گرم منفی نشان می‌دهند. سفم‌ها شامل گروه اصلی سفالوسپورین‌ها و زیرگروه‌های سفامایسین (Cephamycin)، اگزاسفم (Carbacephem) و کارباسفم (Oxacephem) هستند (واژه‌نامه I در سند M100 را ملاحظه نمایید). سفالوسپورین‌ها را براساس طیف فعالیت ضدمیکروبی و مقاومت دارویی در مقابل باکتری‌های گرم منفی هوایی به نسل‌های اول، دوم، سوم و چهارم تقسیم‌بندی می‌کنند. باید توجه داشت که تمام داروهایی که در یک نسل یا گروه از سفالوسپورین‌ها قراردارند، لزومناً طیف فعالیت مشابه ندارند و به این دلیل در آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی می‌توان از هر گروه یک نمونه انتخاب نمود.

۴.۱.۲.۶ پنم‌ها (Penems)

گروه پنم‌ها از نظر ساختمانی اختلاف کمی با پنی‌سیلین‌ها دارند. پنم‌ها به دو زیرگروه تقسیم می‌شوند:

(۱) کاربپنم‌ها و (۲) پنم‌ها.

این عوامل ضدمیکروبی به آنزیم‌های بتالاکتماز بسیار مقاوم هستند، به همین دلیل طیف فعالیت گسترده‌ای علیه باکتری‌های گرم منفی و گرم مثبت دارند.

۵.۱.۲.۶ منوباکتم‌ها (Monobactams)

منوباکتم‌ها، بتالاکتم‌های تک حلقه هستند. در حال حاضر آزترئونام (aztreonam) تنها داروی این گروه است که مورد تأیید FDA می‌باشد. آزترئونام فقط در مقابل باکتری‌های گرم منفی هوایی مؤثر است.

۲.۲.۶ غیر بتالاکتم‌ها^۱ (واژه‌نامه I، بخش ۲ در سند M100 را ملاحظه نمایید)

۱.۲.۲.۶ آمینوگلیکوزیدها (Aminoglycosides)

این گروه از عوامل ضدمیکروبی از نظر ساختمانی در یک خانواده قارمی‌گیرند. آمینوگلیکوزیدها از ساخت پروتئین باکتری در سطح ریبوزوم جلوگیری می‌کنند. در این گروه عوامل ضدمیکروبی متنوعی وجوددارند که به وسیله آنزیم‌های مختلف غیرفعال می‌شوند و در نتیجه طیف اثر آنها متفاوت است. آمینوگلیکوزیدها اصولاً برای درمان عفونت‌های ناشی از باسیل‌های گرم منفی

1. Non- β -lactams

هوای استفاده‌می شوند. مصرف هم‌زمان آمینو گلیکوزیدها با داروهای مهارکننده ساخت دیواره سلولی (مانند پنی‌سیلین، آمپی‌سیلین، وانکومایسین) باعث افزایش اثر داروها (هم‌افزایی synergism) در مقابل بعضی از باکتری‌های گرم مثبت مانند انتروکک می‌گردد.

۲.۲.۲.۶ مهارکننده‌های مسیر فولات (Folate Pathway Inhibitors)

طیف اثر سولفونامیدها و تری‌متوریم مهار مسیر فولات در باکتری‌ها است. سولفی سوکسازول رایج‌ترین سولفونامیدی است که در درمان عفونت‌های مجاری ادراری استفاده‌می‌شود؛ لذا برای آزمایش در شرایط *in vitro* می‌تواند مناسب‌ترین گزینه باشد. چون سولفامتوکسازول و تری‌متوریم در بعضی باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی مراحل متوالی مسیر فولات را مهار می‌کنند، عموماً به صورت ترکیب دارویی آزمایش می‌شوند.

۳.۲.۲.۶ گلیکوپپتیدها (Glycopeptides)

گلیکوپپتیدها ساختمان شیمیابی پیچیده‌ای دارند. وانکومایسین (vancomycin) (در زیرکلاس گلیکوپپتید) و تیکوپلانین (teicoplanin) (در زیرکلاس لیپوگلیکوپپتید) در این گروه قراردارند. گلیکوپپتیدها ساخت دیواره سلولی را مهار می‌کنند و محل اثر آنها متفاوت از محل اثر پنی‌سیلین‌ها است. فعالیت ضدمیکروبی این گروه در مقابل باکتری‌های گرم مثبت هوای است. وانکومایسین در درمان عفونت‌های ناشی از باکتری‌های گرم مثبت که به عوامل ضدمیکروبی بتالاکتام مقاوم هستند (مانند MRSA و برخی از انتروکک‌ها) کاربرد دارد. همچنین در درمان عفونت‌های باکتری‌های گرم مثبت که بیمار به علت آلرژی به پنی‌سیلین نمی‌تواند از این دارو استفاده کند نیز کاربرد دارد.

۴.۲.۲.۶ لیپوپپتیدها (Lipopeptides)

لیپوپپتیدها از نظر ساختمانی در یک خانواده قراردارند و محل اثر آنها غشاء سلولی است. زیرگروه پلی‌میکسین شامل پلی‌میکسین B (polymyxin B) و کلیستین (colistin)^۱ (علیه باکتری‌های گرم منفی مؤثرند. داپтомایسین (daptomycin)، لیپوپپتید حلقوی است که علیه باکتری‌های گرم مثبت مؤثر است. وجود کاتیون‌های دوژنوفیتی در محیط کشت روی فعالیت لیپوپپتیدها اثر می‌گذارد. مقدار زیاد کلسیم در محیط کشت، فعالیت پلی‌میکسین را مهار می‌کند، در حالی که وجود این یون در مقدار فیزیولوژیک (۵۰ mg) برای فعالیت مناسب داپتمایسین ضروری است.

۵.۲.۲.۶ ماکرولیدها (Macrolides)

ماکرولیدها آنتی‌بیوتیک‌هایی هستند که از نظر ساختمانی در یک خانواده قرار می‌گیرند. این آنتی‌بیوتیک‌ها باعث مهار ساخت پروتئین‌های باکتری در سطح ریبوزوم می‌شوند. برای باکتری‌های گرم منفی پرنیاز (fastidious) تعداد زیادی از ماکرولیدها را می‌توان آزمایش کرد. اما برای باکتری‌های گرم مثبت، به طور روتین اریترومایسین آزمایش می‌شود. داروهای ضدمیکروبی گروه ماکرولیدها متشکل از چند زیرگروه، شامل آریترومایسین (azithromycin)، کلاریترومایسین (clarithromycin)، دیریترومایسین (dirithromycin) و کولاید تیترومایسین (ketolide telithromycin) است.

۶.۲.۲.۶ کینولون‌ها (Quinolones)

کینولون‌ها (شامل کینولون‌ها و فلؤوروکینولون‌ها) از لحاظ ساختمانی در یک خانواده قراردارند. این آنتی‌بیوتیک‌ها از طریق مهار فعالیت آنزیم‌های DNA-ثیراز یا توپوایزومراز (DNA-gyrase or topoisomerase) روی بسیاری از باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی عمل می‌کنند. به دلیل وجود اختلاف در طیف اثر آنها، هر یک از داروهای این خانواده باید به طور مستقل آزمایش شوند.

۷.۲.۲.۶ تتراسایکلین‌ها (Tetracyclines)

آنتی‌بیوتیک‌هایی که به لحاظ ساختمانی در خانواده تتراسایکلین‌ها قراردارند، در تعدادی از باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی، ساخت پروتئین‌های باکتری را در سطح ریبوzوم مهار می‌کنند. آنتی‌بیوتیک‌های این خانواده بسیار به هم شبیه هستند و به جز

^۱. کلیستین، همان پلی‌میکسین E می‌باشد.

برخی موارد استثناء به طور معمول تراسایکلین آزمایش می‌شود. میکروارگانیسم‌هایی که به تراسایکلین حساس باشند، نسبت به داکسی‌سایکلین (Doxycycline) و ماینوسایکلین (Minocyclin) نیز حساس محسوب می‌شوند. هر چند باکتری‌هایی که نسبت به تراسایکلین (Tetracycline)، حساسیت بینابینی یا مقاومت داشته باشند ممکن است به داکسی‌سایکلین یا ماینوسایکلین یا هر دو حساس باشند. تایگسایکلین (Tigecycline)، یک گلایسیل‌سایکلین (Glycylcycline) از مشتقات ماینوسایکلین است که فعالیت ضدمیکروبی علیه ارگانیسم‌های مقاوم به سایر تراسایکلین‌ها دارد.

۶.۲.۲.۶ خانواده‌های تک‌دارویی (Single-Drug Classes)

عوامل ضدمیکروبی ذیل درحال حاضر تنها عضو خانواده دارویی خود هستند که برای انسان استفاده‌می‌شود که در این دستورالعمل ذکر شده است و برای آزمایش *In vitro* مناسب هستند.

کلامفینیکل (chloramphenicol) [فینیکل‌ها] (chloramphenicol)، کلیندامایسین (clindamycin) [لینکوزامیدها] (lincosamides)، لینزوکلید (linezolid) [اگرازولیدینون‌ها] (oxazolidinones)، کوئینوپریستین - دالفوپریستین (quinupristin-dalfopristin) [استرپتوگرامین‌ها] (streptogramins)، تیلیترومایسین (telithromycins) [کتولیدها] (ketolides)، تایگسایکلین (tigecycline) [گلایسیل‌سایکلین‌ها] (glycylcyclines). تمام این داروها سترز پروتئین را مهار می‌کنند. ریفارمپین (rifampin) [آنرامایسین‌ها] (ansamycins) مهارکننده سترز RNA می‌باشد. نیتروفورانتوین (nitrofurantoin) [نیتروفوران‌ها] (nitrofurans)، که فقط در درمان عفونت‌های ادراری کاربرد دارد، در سطح ریبوزوم و از طریق مهار ساخت و مرحله الحق (ترکیب) پروتئین عمل می‌کند. فسفومایسین (fosfomycin) [فسفو‌مایسین‌ها] (fosfomycins) نیز از طریق مهار آنزیم‌های دخیل در ساخت دیواره سلولی عمل می‌کند و برای درمان عفونت‌های ادراری توسط FDA تأیید شده است.

۳.۶ دستورالعمل‌های انتخاب دارو^۱

برای آنکه آزمایش‌های روتین تعیین حساسیت عملی و معترض باشد، تعداد عوامل ضدمیکروبی منتخب جهت آزمایش باید حتی‌الامکان محدود باشد. جدول‌های ۱ و ۱A در سند M100 شامل عوامل ضدمیکروبی است که نیازهای پایه برای مصرف روتین اکثر آزمایشگاه‌های بالینی را شامل می‌شود. جدول‌ها براساس باکتری‌ها یا گروه‌های باکتریایی خاص به ستون‌هایی تقسیم شده‌اند. داروهای مختلف براساس اولویت آزمایش جهت کمک به آزمایشگاه‌ها در انتخاب عوامل ضدمیکروبی روتین طبقه‌بندی شده‌اند.

داروهایی که در یک خانه از جدول قراردارند، نشان‌دهنده دسته‌جاتی از عوامل ضدمیکروبی است که نتایج تفسیری (حساس، حساس بینابینی یا مقاوم) و اثربخشی بالینی آنها مشابه هم است. در درون هر خانه از جدول، کلمه «یا/or» بین عوامل ضدمیکروبی، نشان‌دهنده عوامل ضدمیکروبی است که میزان مقاومت و حساسیت آنها تقریباً به طور کامل مشابه است. این بدان معنی است که در یک جمعیت عظیم از باکتری‌های آزمایش شده، مجموعه خطاهای عمده و خیلی عمده، کمتر از ۰.۳٪ و خطاهای جزئی، کمتر از ۱۰٪ است. افزون بر این، استفاده از واژه «یا/or» زمانی مناسب است که اگر حداقل ۱۰۰ سویه مقاوم به عامل مورد نظر آزمایش شوند، نتایج حداقل ۹۵٪ از آنها باید به تمام عوامل دیگر مقاوم باشد. همچنین کلمه «یا/or» برای عوامل ضدمیکروبی قبل مقایسه با هم، در مقابل ارگانیسم‌هایی که معیارهای تفسیری «فقط حساس» دارند، به کار می‌رود (به عنوان مثال سفوتاکسیم یا سفتراکسون در مقابل هموفیلوس انفلوانزا). بنابراین، نتایج حاصل از یک عامل ضدمیکروبی که همراه با واژه «یا/or» است را می‌توان برای پیش‌بینی نتایج عامل ضدمیکروبی دیگر به کار برد. برای مثال، یک ایزوله انتروباکتریاسه غیرمولد ESBL و حساس به سفوتاکسیم را می‌توان به سفتراکسون هم حساس در نظر گرفت. نتایج به دست آمده از آزمایش با سفوتاکسیم را می‌توان گزارش کرد و در گزارش باید توضیح داد که این ایزوله در مقابل سفتراکسون نیز حساس می‌باشد. زمانی که عوامل یک خانه از جدول با واژه «یا/or» به هم مرتبط نباشند، نتایج آزمایش یک عوامل ضدمیکروبی را به دلیل ناهمخوانی یا داده‌های ناکافی، نمی‌توان برای پیش‌بینی نتایج عوامل ضدمیکروبی دیگر استفاده نمود.

۶.۴ دستورالعمل پیشنهادی برای آزمایش و گزارش‌دهی روتین و انتخابی^۱

همانگونه که در جدول‌های ۱ و ۱A در سند M100 آمده است، داروهای گروه A جهت آزمایش و گزارش روتین نتایج گروه‌های خاص باکتریایی درنظر گرفته‌می‌شوند.

گروه B نیز معرف داروهای مورد مصرف برای آزمایش‌های اولیه است. اگرچه باید نتایج به صورت انتخابی گزارش گردد، مانند زمانی که باکتری به عوامل ضدمیکروبی همان طبقه مقاومت نشان‌می‌دهد. معیارهای دیگر برای گزارش نتایج شامل موارد ذیل است:

- منابع خاص اخذ نمونه، مانند سفالوسپورین‌های نسل سوم برای باسیل‌های روده‌ای جدادشده از مایع مغزی - نخاعی یا تری‌متوپریم سولفامتوکسازول برای باکتری‌های جدادشده از ادرار
- عفونت‌های چندمیکروبی
- عفونت در کانون‌های مختلف
- وجود آرژی ب داروهای اولیه
- عدم تحمل دارویی و یا عدم پاسخ به داروهای گروه A
- یا برای اهداف کنترل عفونت.

گروه C معرف داروهای جایگزین یا اضافی است که در موارد ذیل به کار می‌رود:

- در مراکزی که حاوی سویه‌های اپیدمیک یا اندمیک مقاوم به چند دارو از داروهای اولیه باشند(بهویژه از همان طبقه دارویی [برای مثال، بتالاکتام‌ها یا آمینوگلیکوزیدها]).
- برای درمان بیماران با آرژی ب داروهای اولیه.
- برای درمان باکتری‌های غیرمعتارف مانند کلرامفنیکل برای ایزوله‌های خارج روده‌ای گونه‌های سالمونلا.
- یا به عنوان یک ابزار اپیدمیولوژیک برای گزارش به کنترل عفونت.

گروه U، بعضی عوامل ضدمیکروبی را فهرست می‌کند که در وله اول یا صرفاً برای درمان عفونت‌های ادراری مصرف می‌شوند(به عنوان مثال، نیتروفورانتوئین و برخی از کینولون‌ها). این داروها باید برای پاتوژن‌های جدادشده از سایر نواحی، به طور روتین گزارش شوند. سایر عوامل ضدمیکروبی با موارد کاربرد وسیع‌تر را می‌توان برای پاتوژن‌های ادراری خاصی نظری سودوموناس آئروبیونزا، در گروه U جای داد.

گروه O (Other) [سایر داروها]، شامل عوامل ضدمیکروبی است که کاربرد بالینی برای باکتری دارد، اما برای آزمایش روتین و گزارش در آمریکا داروی انتخابی نیست.

عوامل ضدمیکروبی گروه Inv (Investigational)، شامل عوامل ضدمیکروبی است که برای گروهی از ارگانیسم‌ها جنبه تحقیقاتی دارد، ولی هنوز توسط FDA تأیید نشده است.

هر آزمایشگاه باید تصمیم بگیرد کدام عامل از جدول‌های ۱ و ۱A در سند M100 را به طور روتین (گروه A) و کدام را صرفاً به صورت انتخابی(گروه B) گزارش نماید. این تصمیم در مشورت با متخصصان بیماری‌های عفونی، داروسازها و اعضای پزشک کمیته‌های درمان و کنترل عفونت بیمارستان گرفته خواهد شد. گزارش انتخابی نتایج باید ارزش بالینی گزارش‌ها را بهبود بخشد و از طریق کاهش استفاده بیش از حد، از آنتی‌بیوتیک‌های با طیف اثر گسترده به کنترل سویه‌های بیمارستانی مقاوم به چند دارو کمک نماید. نتایج عوامل گروه B که به طور روتین گزارش نمی‌شود، باید در صورت تقاضای پزشک در دسترس باشد و یا در مواردی می‌تواند برای بعضی از نمونه‌های خاص گزارش گردد. مقاومت‌های غیرمنتظره باید پس از تأیید گزارش گردد(برای مثال، به عامل ثانویه مقاوم، ولی به عامل اولیه حساس باشد).

۷. مواد مورد نیاز برای آزمایش تعیین حساسیت میکروبی^۱

۱.۷ مولر هیتون آگار^۲

- از میان انواع محیط‌های کشت موجود، زیرکمیته برای آزمایش روتین تعیین حساسیت باکتری‌های کم نیاز (nonfastidious)، به دلایل ذیل مولر هیتون آگار را به عنوان بهترین محیط در نظر گرفته است:
 - در سری ساخت‌های متفاوت، تکرار پذیری قابل قبولی را نشان می‌دهد.
 - مهارکننده‌های آن به حدی اندک است که نمی‌تواند نتایج آزمایش حساسیت سولفونامید، تری‌متوپریم و تتراسایکلین‌ها را تحت تأثیر قرار دهد.
 - رشد اکثر عوامل بیماری‌زای کم نیاز را به طور مطلوب تأمین می‌کند.
 - حجم زیادی از داده‌ها و تجربه‌ها در ارتباط با آزمایش تعیین حساسیت با این محیط کشت گردآوری شده است. اگرچه مولر هیتون آگار عموماً برای آزمایش تعیین حساسیت، قابل اعتماد است، نتایج بعضی از سری ساخت‌های آن در مواردی ممکن است تغییرات معنی‌داری داشته باشد. اگر یک سری ساخت از محیط کشت موجب رشد مناسب ارگانیسم نشود، در روش انتشار از دیسک، قطر هاله مهار رشد معمولاً بزرگ‌تر از حد انتظار است و ممکن است در زمان استفاده از سویه‌های کنترل کیفی، قطر این هاله بیش از حد قابل قبول باشد. فقط از محیط مولر هیتون آگاری باید برای آزمایش استفاده شود که فرمول ساخت آن بر مبنای محدوده قابل قبولی باشد که در سند CLSI M06 توضیح داده شده است. از محیط‌های آماده تجاری می‌توان استفاده کرد و یا آنها را طبق دستورالعمل پیوست B تهیه نمود.

^۳pH ۱.۱.۷

pH محیط مولر هیتون آگار را برای هر نوبت ساخت باید کنترل نمود. pH محیط آگار پس از ژله شدن در دمای اتاق، باید در حد $\frac{7}{2}-\frac{7}{4}$ باشد. روش سنجش pH در پیوست B1.1 آمده است.

^۴ رطوبت^۴

در صورت خیس بودن سطح آگار در زمان مصرف، ظرف پتری را با درپوش نیمه باز به مدت $10-30$ دقیقه در گرمخانه 35°C درجه سانتی‌گراد و یا زیر هود کلاس II در دمای اتاق قرار دهید تا رطوبت اضافی آن تبخیر گردد. برای تلقیح باکتری، سطح محیط کشت باید مرطوب ولی فاقد قطرات آب روی آگار یا درپوش ظرف پتری باشد.

۳.۱.۷ اثرات تایمیدین یا تایمین^۵

وجود مقادیر زیاد تایمین و تایمیدین در محیط مولر هیتون آگار می‌تواند اثرات مهارکننده‌گی سولفونامیدها و تری‌متوپریم را معکوس نماید، منجر به کاهش، عدم وضوح یا از بین رفتن هاله عدم رشد و گزارش مقاومت به صورت کاذب گردد. برای ارزیابی کیفیت هر بسته از محیط مولر هیتون آگار باید از انتروکوکوس فکالیس 29212 ATCC و یا 33186 و ATCC و دیسک‌های تری‌متوپریم - سولفامتوکسازول استفاده نمود. هاله عدم رشد $\geq 20\text{mm}$ با حاشیه واضح، نشانگر کیفیت مناسب محیط است. قطر هاله عدم رشد $<20\text{mm}$ ، عدم وجود هاله و یا رشد کلی‌ها در داخل هاله عدم رشد، بر کیفیت نامناسب محیط مورد نظر دلالت دارد.

1. Reagents for the Disk Diffusion Test
2. Mueller-Hinton Agar

3. لازم به ذکر است که استفاده از کاغذ pH متر به دلیل عدم حساسیت مورد انتظار توصیه نمی‌شود.

4. Moisture
5. Effects of Thymidine or Thymine

۱.۷ تأثیر غلظت کاتیون‌های دوظرفیتی^۱

تغییر در غلظت کاتیون‌های دو‌ظرفیتی به‌ویژه کلسیم و منیزیم نتایج آزمایش آمینوگلیکوزید و تتراسایکلین را روی سودوموناس آئروژنیزرا تحت تأثیر قرارمی‌دهد. مقادیر زیاد کاتیون‌ها قطر هاله عدم رشد را کوچکتر و مقادیر کم آنها قطر هاله عدم رشد را در حد غیرقابل قبولی بزرگ‌تر خواهندنمود. همچنین مقادیر زیاد یون‌های روی (Zinc) ممکن است قطر هاله عدم رشد کاربپن‌ها را کاهش‌دهد. نتایج آزمایش روی هر بسته محیط مولر هیتون آگار باید با محدوده‌های کنترل که در جدول ۳ سند M100 فهرست شده‌است، مطابقت داده شود.

۲.۷ آزمایش سویه‌هایی که به خوبی رشد نمی‌کنند^۲

فقط باکتری‌های هوایی یا بی‌هوایی اختیاری که روی محیط مولر هیتون آگار بدون افزودنی، به خوبی رشد می‌کنند باید در این محیط آزمایش شوند. برخی از باکتری‌ها نظیر نیسیریا گونوره، گونه‌های هموفیلوس، نیسیریا منتریتیکس، استرپتوکوکوس پنومونیه، استرپتوکوک‌های بتاهمولیتیک و ویریدنس بدون مواد افزودنی محرك رشد روی محیط مولر هیتون آگار رشد کافی ندارند. این باکتری‌ها برای رشد، به مواد افزودنی و یا محیط‌های دیگری نیاز دارند. این دسته از باکتری‌ها باید روی محیط‌هایی که در ذیل فهرست شده و در پیوست B شرح داده شده‌است. این آزمایش‌ها در بند ۱۰ و پیوست C شرح داده شده‌است.

- مولر هیتون آگار (MHA) با ۵٪ خون گوسفند؛
- *Haemophilus Test Medium*
- ۱٪ مکمل رشد تعریف شده.
- + GC Agar Base

۳.۷ دیسک‌های ضد میکروبی^۳

۱.۳.۷ منع دیسک‌ها و اطلاعاتی در مورد دیسک‌ها^۴

دیسک‌های آنتی‌بیوتیک باید از منابع تجاری معتبر تهیه شوند. دیسک‌ها باید حداقل دارای تأییدیه ارزیابی شامل ذکر غلظت دیسک‌ها، شماره سری ساخت و مدارکی دال بر انجام کنترل کیفی با سویه‌های توصیه شده و بر مبنای معیارهای از پیش تعیین شده باشند.

۲.۳.۷ ذخیره‌سازی دیسک‌های ضد میکروبی^۵

جهت نگهداری دیسک‌ها توجه به شرایط ذیل ضروری است:

- دیسک‌ها را تا زمان تاریخ انقضا باید در یخچال (دمای ۸ درجه سانتی‌گراد یا کمتر) یا در فریزر (۱۴-۱ درجه سانتی‌گراد یا کمتر) نگهداری کنند. دیسک‌ها نباید در فریزرهایی با قابلیت ذوب یخ خود به خودی، نگهداری گردند. بسته‌های باز نشده دیسک‌های کلاس بتالاکتم باید در فریزر نگهداری شوند و به مقدار کم و مصرف حداقل یک هفته، از فریزر خارج شوند و در یخچال نگهداری گردند. بعضی آنتی‌بیوتیک‌های حساس (مانند ایمی‌پن، سفاکلر [cefaclor] و ترکیبات حاوی کلاولانیک اسید) در صورت نگهداری در فریزر تا زمان مصرف، از پایداری بیشتری برخوردار خواهندبود.
- بسته‌های بازنده حاوی دیسک را ۱-۲ ساعت قبل از مصرف، از یخچال یا فریزر خارج کنید تا به دمای اتاق برسد. این کار تماس هوای گرم با دیسک یخ‌زده و متعاقباً تغليظ دارو در سطح دیسک را به حداقل می‌رساند.

1. Effects of Variation in Divalent Cations
2. Testing Strains That Fail to Grow Satisfactorily
3. Antimicrobial Disks
4. Source of Disks and Information about Disks
5. Storage of Antimicrobial Disks

- دیسک‌ها توسط تولیدکنندگان، در بسته‌های غیر قابل نفوذ به رطوبت ارائه می‌گردند. لازم است از بازکردن بسته حاوی دیسک، به میزان بیش از مقدار مورد نیاز خودداری گردد. در صورت بازکردن، باید دیسک‌ها را در لوله‌های در پیچ دار محتوی ماده جاذب رطوبت نگهداری کرد. در صورت استفاده از دستگاه توزیع کننده دیسک، باید آن را با یک درپوش محکم، بست و از ماده جاذب رطوبت به مقدار کافی استفاده نمود. باید اجازه داد دستگاه توزیع کننده دیسک قبل از بازشدن، به دمای اتاق برسد. در صورت تغییر رنگ معرف، ماده جاذب رطوبت را تعویض نمایید و به این وسیله از رطوبت اضافی جلوگیری کنید.
- وقتی از دستگاه توزیع کننده حاوی دیسک استفاده نمی‌شود، باید آن را در یخچال قرارداد.
- فقط از دیسک‌هایی استفاده کنید که هنوز به تاریخ انقضای قید شده روی برچسب نرسیده‌اند. دیسک‌ها را با اتمام تاریخ انقضای دور بریزید.

۸. تهیه سوسپانسیون میکروبی برای انجام آزمایش تعیین حساسیت به روش انتشار از دیسک^۱

۱.۸ کدورت استاندارد برای تهیه سوسپانسیون^۲

جهت استاندارد کردن غلظت مایه میکروبی برای آزمایش‌های تعیین حساسیت، باید از کدورت استاندارد استفاده شود. کدورت استاندارد، با سولفات باریم(BaSO₄) معادل استاندارد ۰/۵ مکفارلند ساخته‌می‌شود، یا از معادل نوری آن استفاده می‌شود(برای مثال، سوسپانسیون ذرات لاتکس). استاندارد ۰/۵ مکفارلند سولفات باریم را مطابق پیوست B تهیه کنید. به جای آن می‌توان از یک وسیله نورسنجی (photometric) استفاده کرد.

۲.۸ تهیه سوسپانسیون میکروبی (مایه میکروبی)^۳

۱.۲۸ تهیه سوسپانسیون با استفاده مستقیم از کلنی باکتری(DCS)^۴

۱. این روش، آسان‌ترین شیوه تهیه سوسپانسیون میکروبی است و می‌تواند برای بیشتر باکتری‌ها قابل استفاده باشد. این شیوه، روش توصیه شده برای آزمایش باکتری‌های پرینیاز گونه‌های هموفیلوس، نیسرا گونوره، نیسرا منثیتیکس و استرپتوکک‌ها (بند ۱۰ را ملاحظه نمایید) و نیز برای بررسی استافیلولوکک‌ها از نظر مقاومت بالقوه به متی سیلین یا اگراسیلین است.
۲. مایه میکروبی را به طور مستقیم در محیط کشت مایع یا سرم فیزیولوژی، با استفاده از کلنی‌های ایزوله ۱۸-۲۴ ساعته از روی محیط حاوی آگار، تهیه کنید (باید از محیط غیرانتخابی نظر آگار خون دار استفاده شود).
۳. کدورت سوسپانسیون را معادل کدورت استاندارد ۰/۵ مکفارلند تنظیم نمایید. در نتیجه، این سوسپانسیون میکروبی تقریباً حاوی 10^8 CFU/mL E.coli ATCC 25922 خواهد بود. برای انجام صحیح این مرحله، از یک وسیله نورسنجی استفاده کنید. اگر آن را به طور چشمی انجام می‌دهید، با استفاده از نور مناسب، لوله حاوی سوسپانسیون باکتری را به طور همزمان با لوله حاوی استاندارد ۰/۵ مکفارلند در مقابل کاغذ سفید با خطوط سیاه مقایسه کنید.

۲.۲۸ تهیه سوسپانسیون از طریق رشد باکتری‌ها در محیط مایع^۵

- این روش، حایگزین روش مستقیم است که بهتر است در موارد ذیل از آن استفاده گردد:
- الف) در مواردی که در روش تهیه سوسپانسیون مستقیم از کلنی باکتری، به کلنی‌های تازه (۲۴ ساعته) نیاز است، در صورت که نه بودن کشت اولیه و عدم امکان تهیه کشت تازه، می‌توان از این روش استفاده کرد. باید توجه داشت که این روش فقط برای باکتری‌های کم‌نیاز (به استثنای استافیلولوکک‌ها) کاربرد دارد.

1. Inoculum Preparation for Disk Diffusion Tests

2. Turbidity Standard for Inoculum Preparation

3. Inoculum Preparation

4. Direct Colony Suspension Method

5. Growth Method

- ب) باکتری‌هایی که تهیه سوسپانسیون یکنواخت از آنها مشکل است.
۱. ۳-۵ کلنی کاملاً ایزوله و با شکل یکسان را انتخاب کنید. به کمک لوب(فیلدوپلاتین حلقه‌ای) یا سواب از قله آنها برداشت نمایید و به لوله حاوی ۴-۵mL محيط مایع مانند TSB اضافه کنید.
 ۲. محيط مایع تلقیح شده را در گرمانه ۳۵ درجه سانتی‌گراد نگهداری کنید تا به غلظتی برابر یا بیشتر از ۰/۵ مکفارلند برسد(معمولًا ۶-۷ ساعت).
 ۳. کدورت محيط مایع حاوی باکتری‌های درحال تکثیر را، با استفاده از محيط کشت مایع یا سرم فیزیولوژی استریل، معادل کدورت استاندارد ۰/۵ مکفارلند تنظیم کنید. در نتیجه، این سوسپانسیون میکروبی تقریباً حاوی $CFU/mL \times 10^8$ از ۲۵۹۲۲ *E.coli* ATCC خواهد بود. برای انجام صحیح این مرحله، از یک وسیله نورسنجی استفاده کنید. اگر آن را به طور چشمی انجام می‌دهید، با استفاده از نور مناسب، لوله حاوی سوسپانسیون باکتری را به طور همزمان با لوله حاوی استاندارد ۰/۵ مکفارلند در مقابل کاغذ سفیدی با خطوط سیاه مقایسه کنید.

۹. روش انجام آزمایش انتشار از دیسک^۱

۹.۹ تلقیح باکتری در ظرف پتری^۲

۱. در مدت ۱۵ دقیقه از زمان تنظیم کدورت سوسپانسیون باکتری با استاندارد ۰/۵ مکفارلند، باید عمل تلقیح باکتری به محيط کشت صورت پذیرد. برای این کارها سوابی را داخل لوله حاوی سوسپانسیون باکتری فرو ببرید، چند بار بچرخانید، بالاتر از سطح مایع به دیواره داخلی لوله فشار دهید، تا مایع اضافی آن گرفته شود.
۲. سواب را بر سطح مولر هیتون آگار بکشید. این کار باید ۲ بار دیگر(در مجموع ۳ بار) با چرخاندن ظرف پتری، هر بار به میزان ۶۰ درجه، تکرار شود. به این ترتیب، از پخش یکنواخت سوسپانسیون بر سطح ظرف پتری اطمینان حاصل می‌گردد.
۳. پس از تلقیح و قبل از عمل دیسک‌گذاری، دربوش ظرف پتری را به مدت ۳ تا ۵ دقیقه، نیمه باز بگذارد تا رطوبت اضافی آن تبخیر گردد(حداکثر به مدت ۱۵ دقیقه).

نکته: از افروden غلاظت مایه میکروبی خودداری نمایید. هرگز از کشت‌های مایع یک شب‌مانده رقیق‌نشده یا مایه‌های میکروبی غیراستاندارد دیگر، برای کشت‌دادن ظروف پتری استفاده نکنید.

۲.۹ دیسک‌گذاری روی ظرف پتری تلقیح شده^۳

۱. باید دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی را برای هر باکتری، با پنس و بهدقت و به طرز یکنواخت روی ظرف پتری حاوی مولر هیتون آگار قرارداد. با فشار مختصر از تماس کامل آن با سطح آگار اطمینان حاصل نمایید. فاصله دیسک‌ها از مرکز یک دیسک تا مرکز دیسک مجاور باید کمتر از ۲۴mm باشد. همچنین، نزدیکی بیش از اندازه دیسک‌ها به لبه ظرف پتری موجب عدم تقارن هاله عدم رشد(در بعضی داروها) خواهد شد. حداکثر تعداد قابل قبول دیسک روی ظرف پتری با قطر ۱۵۰mm، ۱۲ عدد و روی ظرف پتری با قطر ۱۰۰mm، ۵ عدد است. در همه موارد بهتر است دیسک‌های دارای قطر هاله عدم رشد کوچک‌تر(جستامايسین، وانکومايسین) در کنار دیسک‌هایی قرار گیرند که قطر هاله عدم رشد بزرگ‌تر (سفالوسپورین‌ها) دارند، تا احتمال همپوشانی هاله‌ها کمتر شود. بهدلیل انتشار سریع برخی داروها، به محض تماس دیسک با سطح آگار، از جایه‌جا کردن دیسک بعد از قرارگیری در سطح آگار خودداری نمایید. درصورت نیاز باید دیسک

1. Procedure for Performing the Disk Diffusion Test
 2. Inoculation of Test Plates
 3. Application of Disks to Inoculated Agar Plates

جدیدی در ناحیه دیگری از ظرف پتری قراردهید. نحوه دیسک گذاری درمورد آزمایش D-zone با روش متداول تفاوت دارد. اگر آزمایش D-zone برای مقاومت القایی کلیندامایسین انجام می‌شود، بند ۱۲ و جدول‌های ۲C، ۲H-1 و ۲H-2 در سند M100 را برای راهنمایی درمورد نحوه قراردادن دیسک ملاحظه نمایید.

۲. ظرف پتری را روی درپوش آن برگردانید، و طی ۱۵ دقیقه از زمان دیسک گذاری به گرمخانه 35 ± 2 درجه سانتی گراد منتقل نمایید. دمای گرمخانه گذاری بیش از ۳۵ درجه سانتی گراد، ممکن است مانع از رشد استافیلوکوک‌های مقاوم به متی‌سیلین گردد. به استثنای گونه‌های هموفیلوس، نیسیریا منترپتیکس و استرپتوکوک‌های (بند ۱۰ را ملاحظه نمایید)، از قراردادن ظرف پتری حاوی دیسک در گرمخانه CO_2 دار خودداری نمایید، چون CO_2 قطره‌های عدم رشد برخی داروها را به طور معنی‌دار تغییر می‌دهد.

۳.۹ خواندن نتایج و تفسیر آنها^۱

۱. بعد از ۱۶-۱۸ ساعت گرمخانه گذاری (برای موارد استثنا به بندهای ۱۰ و ۱۱ و پیوست C مراجعه شود)، هر یک از ظروف پتری را بررسی نمایید. اگر ظرف پتری به طور مناسب کشت داده شده باشد و میزان تلقیح مایه میکروبی صحیح باشد، قطره هاله مهار رشد به شکل دایره یکنواخت و رشد، انبوه و یکدست خواهد بود. اگر کلنی‌ها به طور منفرد ظاهر شوند، نشان‌دهنده آن است که مایه میکروبی خیلی رقیق بوده و آزمایش را باید تکرار کرد. قطره هاله‌های کامل ممانعت از رشد را که شامل قطر دیسک آتنی‌بیوتیک نیز می‌باشد، با چشم غیرمسلح اندازه گیری کنید. قطره هاله ممانعت از رشد را از پشت ظرف پتری درحالی که آن را چند سانتی‌متر بالاتر از یک سطح سیاه مات و در حضور نور انعکاسی نگهداشته‌اید، با یک کولیسیس یا خط‌کش اندازه گیری کنید. موارد ذیل استثنا می‌باشد:

- اگر آگار، حاوی خون باشد (برای استرپتوکوک‌ها) قطره هاله ممانعت از رشد را درحالی که در ظرف پتری برداشته شده و سطح آگار به وسیله نور انعکاسی روشن شده است، اندازه گیری کنید.
 - اگر از اگزاسیلین و یا وانکومایسین برای سنجش حساسیت گونه‌های استافیلوکوک و یا از وانکومایسین برای گونه‌های انترورک استفاده می‌کنید، قبل از این که نتایج را حساس گزارش کنید، لازم است ظرف پتری به مدت ۲۴ ساعت کامل گرمخانه گذاری شود. سایر عوامل ضدمیکروبی را می‌توان پس از ۱۶-۱۸ ساعت گرمخانه گذاری، قرائت و گزارش نمود. برای بررسی هرگونه رشد کم کلنی‌های مقاوم در داخل هاله‌های مهار رشد دیسک‌های اگزاسیلین و وانکومایسین، ظروف پتری را در مقابل منبع نور نگهدازید و از نور عبوری استفاده کنید. هرگونه رشد قابل تشخیص در داخل هاله مهار رشد، نشان‌دهنده مقاومت به اگزاسیلین یا وانکومایسین است.
 - اگر از سفوكسی‌تین برای گونه‌های استافیلوکوک استفاده می‌کنید، قطره هاله مهار رشد را در برابر نور انعکاسی (و نه نور عبوری) قرائت کنید.
 - اگر از لینزولید برای گونه‌های استافیلوکوک استفاده می‌کنید، قطره هاله مهار رشد را با نور عبوری قرائت کنید.
۲. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای در نظر گرفته شود که در آن با چشم غیرمسلح هیچ رشد قابل مشاهده و واضحی را نمی‌توان تشخیص داد. از رشد ضعیف کلنی‌های ریز که آنها را فقط می‌توان با ذره‌بین در لبه هاله مهار رشد تشخیص داد، صرف نظر کنید.
- با این حال زمانی که رشد پراکنده کلنی‌ها در منطقه شفاف مهار رشد مشاهده شود، آزمایش باید با کشت خالص یا کشت مجدد از یک کلنی منفرد از ظرف پتری کشت اولیه تکرار شود. اگر رشد کلنی‌های پراکنده در داخل ناحیه هاله مهار رشد تداوم یابد، هاله داخلی را که عاری از کلنی است، اندازه گیری کنید.
 - سویه‌های گونه‌های پروتئوس ممکن است در اطراف بعضی از عوامل ضدمیکروبی به داخل نواحی مهار رشد، خرزش (سوارمینگ) داشته باشند. در آزمایش گونه‌های پروتئوس، از رشد خرزنده و غشایی نازک در مقابل هاله واضح مهار رشد، چشم‌پوشی کنید.
 - در هنگام استفاده از محیط‌های غنی‌شده با خون، برای سنجش حساسیت استرپتوکوک‌ها، قطره هاله مهار رشد (و نه قطره هاله مهار همولیز) را اندازه گیری نمایید.

- در زمان استفاده از تری متوفیریم و سولفونامیدها، آنتاگونوئیست‌های موجود در محیط، ممکن است منجر به رشد ضعیف گردد. بنابراین، از این رشد ضعیف (۲۰٪ یا کمتر از آن) صرفنظر کنید و برای تعیین قطر هاله، حاشیه واضح‌تر مهار رشد را در نظر بگیرید.
- برای تفسیر قطر هاله‌های ممانعت از رشد به سند M100 جدول‌های ۲A تا ۲J مراجعه نمایید. نتایج را به صورت حساس، حساس بینایی‌نی و مقاوم نسبت به آنتی‌بیوتیک مورد آزمایش، گزارش نمایید (به بند ۱۴ مراجعه شود). از آنجا که تاکنون سویه‌های مقاوم نسبت به بعضی از عوامل ضدمیکروبی، خیلی کم شناسایی شده‌اند یا اصلاً شناسایی نشده‌اند، برای این عوامل ضدمیکروبی فقط نقاط انفصال حساس تعريف شده‌است و فقط به عنوان حساس می‌توانند گزارش گردند.

۱۰. باکتری‌های پرنیاز^۱

محیط مولر هیتون آگار که برای باکتری‌های هوایی کم نیاز به کار می‌رود، برای باکتری‌های پرنیاز مناسب نیست. در صورت استفاده از روش انتشار از دیسک برای باکتری‌های پرنیاز باید محیط کشت، روش‌های کترل کیفیت محیط و معیارهای تفسیر آزمایش‌ها متناسب با هر ارگانیسم تغییر نماید. روش انتشار از دیسک با تعدادی از عوامل ضدمیکروبی انتخابی برای باکتری‌های پرنیازی مانند هموفیلوس انفلوانزا، نیسیریا گونوره، نیسیریا منتريتیس، استرپتوکوکوس پنومونیه، استرپتوکوک‌های بتاهمولیتیک و ویریدنس، روش مناسبی به شمار می‌رود که در اینجا شرح داده شده‌اند. سایر باکتری‌های پرنیاز را می‌توان با روش رقیق‌سازی (MIC) یا انتشار از دیسک، طبق سند CLSI M45 آزمایش کرد. باکتری‌های بی‌هوایی نباید با روش انتشار از دیسک آزمایش شوند. برای روش‌های مناسب آزمایش بی‌هوایی‌ها، سند CLSI M11 را ملاحظه نمایید.

۱۱. هموفیلوس انفلوانزا و هموفیلوس پارانفلوانزا^۲

محیط انتخابی برای آزمایش انتشار از دیسک گونه‌های هموفیلوس، HTML است. این روش صرفاً برای هموفیلوس انفلوانزا و هموفیلوس پارانفلوانزا کاربرد دارد (در متن ذیل، منظور از عبارت «گونه‌های هموفیلوس» فقط همین دو گونه است). دستور العمل‌های تهیه محیط‌های کشت، در پیوست B آورده شده‌است یا محیط‌ها را می‌توان به صورت تجاری تهیه نمود. مولر هیتون شکلات آگار برای آزمایش روتین گونه‌های هموفیلوس توصیه نمی‌شود.

۱۱.۱. روای انجام آزمایش^۳

از روای آزمایش که در بخش ۹ توضیح داده شده‌است پیروی کنید، به جز در موارد استثنای ذیل:

- جهت انجام آزمایش روی گونه هموفیلوس از روش تهیه سوسپانسیون مستقیم از کلینی باکتری، که در بند ۱.۲۸ شرح داده شده‌است، استفاده می‌گردد. برای این کار کلینی‌های باکتری به طور مستقیم از ظرف پتی حاوی شکلات آگار (ترجیحاً ۲۰-۲۴ ساعته) برداشت می‌شود و در محیط مایع مولر هیتون و یا سرم فیزیولوژی تلقیح می‌گردد. برای تنظیم کدورت سوسپانسیون از محیط مایع و یا سرم فیزیولوژی و مطابقت آن با استاندارد ۰/۵ مکفارلنڈ استفاده می‌شود. این سوسپانسیون تقریباً حاوی 10^8 CFU/mL است. دقت کافی در تهیه سوسپانسیون ضروری است. زیرا، غلظت زیاد آن می‌تواند منجر به بروز نتایج مقاومت کلاب در ارتباط با برخی آنتی‌بیوتیک‌های گروه بتالاکتام، خصوصاً هموفیلوس انفلوانزا‌های مولد بتالاکتاماز، شود. باید طی ۱۵ دقیقه از زمان تنظیم غلظت سوسپانسیون عمل تلقیح روی ظرف پتی انجام گیرد.
- به طور کلی، در ظروف پتی با قطر ۱۵۰ mm حداقل تا ۹ دیسک و در ظروف پتی با قطر ۱۰۰ mm حداقل تا ۴ دیسک قرار دهد.
- ظروف پتی در گرماخانه ۳۵±۲ درجه سانتی‌گراد در شرایط ۵٪ CO₂ قرار می‌گیرند. قطر هاله عدم رشد پس از گذشت ۱۶ ساعت خوانده می‌شود.

1. Fastidious Organisms

2. *Haemophilus influenzae* and *H. parainfluenzae*

3. Test Procedure

۴. حاشیه هاله، منطقه‌ای در نظر گرفته می‌شود که با چشم غیر مسلح، رشد واضح کلنجی در آن وجود نداشته باشد. رشد اندک و کلنجی‌های خیلی ریز قابل چشم‌پوشی است.

۲.۱.۱۰ معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد^۱

عوامل ضدمیکروبی انتخابی برای آزمایش روتن گونه‌های هموفیلوس در جدول ۱A سند M100 آمده است. معیارهای اختصاصی تفسیر قطر هاله عدم رشد برای گونه‌های هموفیلوس در جدول ۲E سند M100 آمده است. انجام آزمایش انتشار از دیسک گونه‌های هموفیلوس با عوامل ضدمیکروبی خارج از جدول توصیه نمی‌شود.

۲.۱۰ نیسیریا گونوره^۲

۱.۲.۱۰ روش انجام آزمایش^۳

از روش انجام آزمایش که در بند ۹ توضیح داده شده است، پیروی کنید، به جز در موارد استثنائده ذیل:

۱. جهت انجام آزمایش روی نیسیریا گونوره، از روش تهیه سوسپانسیون مستقیم از کلنجی باکتری، که در بند ۱.۲۸ شرح داده شده است، استفاده می‌گردد. برای این کار کلنجی‌های باکتری به طور مستقیم از ظرف پتری حاوی شکلات آگار (ترجیحاً ۱۶-۱۸ ساعته) که در هوای حاوی CO_2 ۵٪ گرمخانه گذاری شده، برداشت می‌شود. کلنجی‌ها در محیط مایع مولر هیتون و یا سرم فیزیولوژی تلقیح می‌گردد. برای تنظیم کدورت سوسپانسیون از محیط مایع و یا سرم فیزیولوژی و مطابقت آن با استاندارد ۵٪ مک‌فارلند استفاده می‌شود. باید طی ۱۵ دقیقه از زمان تنظیم غلاظت سوسپانسیون، باکتری روی ظرف پتری تلقیح گردد.

۲. در ظروف پتری با قطر ۱۵۰mm حداکثر تا ۹ دیسک و در ظروف پتری با قطر ۱۰۰mm حداکثر تا ۴ دیسک قرار دهد. هرچند که برای بعضی از عوامل ضدمیکروبی (مانند فلئوروکینولون‌ها یا سفالوسپورین‌ها) که هاله‌های رشد خیلی بزرگ ایجاد می‌کنند، فقط دو تا سه دیسک را در هر ظرف پتری می‌توان آزمایش کرد.

۳. جهت گرمخانه گذاری، ظرف پتری در گرمخانه ۳۶±۱ درجه سانتی گراد (از ۳۷ درجه سانتی گراد تجاوز نکند) و در شرایط CO_2 قرار می‌گیرد. قطر هاله عدم رشد پس از گذشت ۲۰-۲۴ ساعت خوانده می‌شود.

۲.۲.۱۰ معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد^۴

آنتریوپویک‌های انتخابی جهت آزمایش روتن نیسیریا گونوره در جدول ۱A سند M100 آمده است. معیارهای اختصاصی تفسیر قطر هاله عدم رشد برای این باکتری در جدول ۲F سند M100 آمده است. انجام آزمایش انتشار از دیسک برای این باکتری با آنتریوپویک‌های خارج از جدول توصیه نمی‌شود.

کلچه: هاله عدم رشد $\leq 19\text{mm}$ با استفاده از دیسک پنی‌سیلین (۱۰ug) در نیسیریا گونوره، عموماً نمایانگر تولید آنزیم بتالاکتاماز توسط باکتری می‌باشد. آزمایش بتالاکتاماز نسبت به روش انتشار از دیسک، از سرعت بیشتری در شناسایی این نوع مقاومت پلاسمیدی برخوردار است. قطر هاله عدم رشد نیسیریا گونوره با مقاومت پلاسمیدی به تراسایکلین و با استفاده از تراسایکلین $\leq 19\text{mm}$, $30\mu\text{g}$ می‌باشد. در صورت وجود مقاومت کروموزمی به تراسایکلین و پنی‌سیلین، هاله بزرگ‌تری ایجاد می‌گردد، و با استفاده از معیارهای تفسیری در جدول ۲F سند M100 به طور صحیح شناسایی می‌گردد.

1. Zone Diameter Interpretive Criteria

2. *Neisseria gonorrhoeae*

3. Test Procedure

4. Zone Diameter Interpretive Criteria

۳.۱۰ نیسرا نیسرا منتریتیدیس^۱

توجه: تمام مراحل آزمایش حساسیت ضدمیکروبی نیسرا نیسرا منتریتیدیس را زیر هود بیولوژیک انجام دهد. کار با سوسپانسیون‌های نیسرا نیسرا منتریتیدیس در خارج از هود بیولوژیک با خطر زیاد ابتلا به بیماری مننگوکی همراه است. میزان مرگ و میر بیماری مننگوکی اکتسابی از آزمایشگاه٪۵۰ است. مواجهه با قطرات یا آثروسل‌های نیسرا نیسرا منتریتیدیس، محتمل‌ترین خطر برای عفونت مننگوکی اکتسابی از آزمایشگاه به شمار می‌رود. هنگام انجام کارهای میکروب‌شناسی (از جمله آزمایش سنجش حساسیت ضدمیکروبی) روی تمام ایزوله‌های نیسرا نیسرا منتریتیدیس، محافظت شدید در برابر تمام قطرات و آثروسل‌ها ضروری می‌باشد.

احتیاط‌های توصیه‌شده: نمونه‌ها و کشت‌های نیسرا نیسرا منتریتیدیس که ناشی از بیماری تهاجمی نباشند را می‌توان در شرایط اینمی زیستی سطح ۲ با به کارگیری جدی استانداردهای کاری، روش‌های ویژه و تجهیزات اینمی بررسی کرد. هرگونه کار روی سویه‌های نیسرا نیسرا منتریتیدیس جدالشده از نواحی استریل بدن باید در داخل هود بیولوژیک انجام شود. اگر هود بیولوژیک در دسترس نباشد، کار روی ایزوله‌ها باید به حداقل ممکن کاهش یابد و به رنگ‌آمیزی گرم یا تعیین سروگروه با استفاده از محلول نمکی فنل دار محدود شود. در این شرایط، پوشیدن روپوش آزمایشگاهی، دستکش و استفاده از محافظت کامل صورت برای حفاظت فرد در مقابل پاشیدن نمونه لازم است. هنگام فعالیت‌هایی که در آنها به احتمال بسیار زیاد قطرات یا ذرات آثروسل عفونی تولیدمی‌گردد و کار روی غلظت‌های زیاد مواد عفونی، از تجهیزات، روش‌ها و عملکرد در محدوده سطح ۳ اینمی زیستی استفاده کنید. اگر امکانات سطح ۲ یا ۳ اینمی زیستی در دسترس نیست، ایزوله‌ها را به آزمایشگاه‌های مرجع یا آزمایشگاه‌های بهداشتی با حداقل امکانات در سطح ۲ اینمی زیستی، ارسال نمایید.

کارکنان آزمایشگاه که به طور روتین در معرض آثروسل‌های خطرناک ایجادشده از نیسرا نیسرا منتریتیدیس هستند، باید طبق توصیه‌های جاری کمیته مشورتی واکسیناسیون CDC، واکسینه شوند. واکسیناسیون خطر عفونت را کاهش می‌دهد، ولی از بین نخواهدبرد. دلیل این مسئله، مؤثر نبودن ۱۰۰٪ واکسن و پوشش ندادن سروگروه B به عنوان عامل شایع عفونت‌های اکتسابی از آزمایشگاه است.

برای شناسایی مقاومت‌های نوپدید ممکن در نیسرا نیسرا منتریتیدیس، آزمایش انتشار از دیسک تأیید شده است. تا به امروز مقاومت، بیشتر در این موارد یافت شده است: در مقابل عوامل ضدمیکروبی قدیمی‌تر مورد استفاده در درمان (پنی‌سیلین یا آمپی‌سیلین)، یا عوامل ضدمیکروبی مورد استفاده برای پروفیلاکسی در موارد تماس با بیمار. از آنجا که مقاومت به عوامل ضدمیکروبی که اغلب در درمان بیماری استفاده‌می‌شوند، نظری سفتریاکسون یا سفوتاکسیم شناسایی نشده است، آزمایش تعیین حساسیت ایزوله‌ها به طور روتین در آزمایشگاه‌های بالینی ضروری نیست.

محیط کشت توصیه‌شده برای آزمایش تعیین حساسیت نیسرا نیسرا منتریتیدیس، مولر هیتون آگار با ۵٪ خون گوسفتند است. دستورالعمل تهیه محیط کشت در پیوست B ارائه شده است، یا می‌توان محیط را به صورت تجاری هم تهیه نمود. محیط غنی شده شکلات آگار برای تعیین حساسیت نیسرا نیسرا منتریتیدیس توصیه نمی‌شود.

۳.۱۱ روش انجام آزمایش^۲

از روش انجام آزمایش که در بند ۹ توضیح داده شده است پیروی کنید، به جز در موارد استثنای ذیل:

- برای انجام آزمایش روی نیسرا نیسرا منتریتیدیس، از روش تهیه سوسپانسیون مستقیم از کلنی باکتری، که در بند ۱.۲۸ شرح داده شده است، استفاده می‌گردد. از کلنی‌های رشدیافته روی محیط شکلات آگار که به مدت ۲۰-۲۲ ساعت در دمای ۳۵±۲ درجه سانتی گراد در مجاورت ۵٪ CO₂ گرمخانه‌گذاری شده است، یک سوسپانسیون در محیط مایع مولر هیتون یا سرم فیزیولوژی تهیه کنید. کدورت سوسپانسیون را معادل استاندارد ۰/۵ مکارلند تنظیم کنید. ظرف پتری را در مدت ۱۵ دقیقه از زمان تنظیم کدورت مایه میکروبی، تلقیح نمایید.
- روی ظرف پتری با قطر ۱۵۰mm، بیش از ۵ دیسک و روی ظروف پتری با قطر ۱۰۰mm، بیش از دو دیسک قرار نهید.

1. *Neisseria meningitidis*

2. Test Procedure

۳. ظرف پتری را به مدت ۲۰-۲۴ ساعت در دمای 35 ± 2 درجه سانتی گراد و در مجاورت $5\% CO_2$ گرمانه گذاری نمایید، سپس قطر هاله عدم رشد را اندازه بگیرید.

۲.۳.۱۰ معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد^۱

معیارهای اختصاصی تفسیر قطر هاله عدم رشد برای نیسیریا منشی تیدیس در جدول ۲J فهرست شده است. آزمایش انتشار از دیسک برای نیسیریا منشی تیدیس، با دیگر عوامل ضدمیکروبی توصیه نمی گردد.

۴.۱۰ استرپتوکوکوس پنومونیه و سایر گونه های استرپتوکوک^۲

محیط توصیه شده برای آزمایش تعیین حساسیت میکروبی استرپتوکوکوس پنومونیه و سایر استرپتوکوک ها، مولر هیتون آگار با $5\% CO_2$ خون گوسفند است. دستور العمل های تهیه آن، در پیوست B ارائه شده است، یا می توان آن را به صورت تجاری هم تهیه نمود.

۱.۴.۱۰ روش انجام آزمایش^۳

از روش انجام آزمایش که در بند ۹ توضیح داده شده است پیروی کنید، به جز در موارد استثنای ذیل:

۱. برای آزمایش استرپتوکوک از روش تهیه سوسپانسیون مستقیم از کلنی باکتری، که در بند ۱.۲.۸ شرح داده شده است، استفاده می گردد. با استفاده از کلنی های تازه ۱۸-۲۰ ساعته رشد کرده روی محیط آگار خوندار، باید سوسپانسیونی معادل استاندارد 0.5 mg/mL مک فارلند در محیط مایع مولر هیتون و یا سرم فیزیولوژی تهیه شود. در مدت ۱۵ دقیقه از زمان تنظیم کدورت مایه میکروبی، باید عمل تلقیح روی محیط مولر هیتون آگار انجام گردد.

۲. در ظروف پتری 150 mL میلی متری حداکثر تا ۹ عدد دیسک و در ظروف پتری 100 mL میلی متری حداکثر تا ۴ عدد دیسک استفاده می شود.

۳. برای اندازه گیری قطر هاله عدم رشد، ظروف پتری به مدت ۲۰-۲۴ ساعت در دمای 35 ± 2 درجه سانتی گراد و در شرایط $5\% CO_2$ گرمانه گذاری می گردد.

۲.۴.۱۰ معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد / استرپتوکوکوس پنومونیه^۴

عوامل ضدمیکروبی پیشنهادی برای آزمایش روتین استرپتوکوکوس پنومونیه در جدول ۱A سند M100 و معیارهای اختصاصی تفسیر قطر هاله عدم رشد برای این باکتری در جدول 2G سند M100 آورده شده است.

لکه: ایزوله های استرپتوکوکوس پنومونیه با قطر هاله عدم رشد $\geq 20 \text{ mm}$ برای اگراسیلین را می توان برای عوامل ذیل، در مواردی که مورد مصرف تأیید شده دارند، حساس در نظر گرفت: پنی سیلین $(V, \leq 0.07 \mu\text{g/mL})$ ، آمپی سیلین، آموکسی سیلین، آموکسی سیلین - کلاولانیک اسید، آمپی سیلین - سولباقدام، سفالکر، سفلدینیر، سفلدیتورن (cefeditoren)، سفپیم، سفوتاکسیم (cefotaxime)، سفپودوکسیم، سفپروزیل (Cefprozil)، سفتیزوکسیم، سفتیریاکسون (ceftriaxone)، سفوروکسیم، ارتاپن، ایمپن، لوراکاربف و مروپنem (meropenem). در ایزوله های / استرپتوکوکوس پنومونیه که قطر هاله عدم رشد $\leq 19 \text{ mm}$ دارند، باید MIC با یک پنی سیلین و سفوتاکسیم یا سفتیریاکسون یا مروپنem تعیین گردد. تعیین MIC به این دلیل است که قطر هاله عدم رشد $\leq 19 \text{ mm}$ در آزمایش غربالگری دیسک اگراسیلین در سویه های استرپتوکوکوس پنومونیه با حساسیت بینایی، مقاوم و بعضی از سویه های حساس به پنی سیلین مشاهده می گردد. ایزوله هایی با قطر هاله عدم رشد اگراسیلین $\leq 19 \text{ mm}$ را نباید بدون انجام MIC پنی سیلین، به عنوان مقاوم گواش نمود.

1. Zone Diameter Interpretive Criteria

2. *Streptococcus pneumoniae* and Other *Streptococcus* spp

3. Test Procedure

4. *Streptococcus pneumoniae* Zone Diameter Interpretive Criteria

۳.۴.۱۰ معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد در سایر گونه‌های استرپتوبکک^۱

عوامل ضد میکروبی توصیه شده برای آزمایش روئین سایر استرپتوبککها در جدول ۱A سند M100 نشان داده شده است. معیارهای اختصاصی تفسیر قطر هاله عدم رشد جهت سایر استرپتوبککها در جدول های ۲H-۱ و ۲H-۲ سند M100 آورده شده است.

آزمایش دیسک اگزاسیلین جهت تعیین حساسیت استرپتوبککها، غیر از استرپتوبککوس پنومونیه، نسبت به پنی سیلین توصیه می شود. دیسک های پنی سیلین و یا آمپی سیلین جهت تعیین حساسیت استرپتوبککها بناه مولیتیک به کار می رود. استرپتوبککها ویریدنس که از نواحی استریل بدن (نظیر خون، استخوان و مایع مغزی - نخاعی) جدا می شوند، باید به روش MIC آزمایش گردد.

آزمایش به روش انتشار از دیسک روی استرپتوبککها ویریدنس با استفاده از پنی سیلین و آمپی سیلین قابل اطمینان نیست. مقاومت القایی کلیندامایسین با استفاده از روش مشروح در بخش ۱۲ برای استرپتوبککها بناه مولیتیک قابل استفاده است.

۱۱. میکروارگانیسمهایی که به توجه خاص نیاز دارند^۲

این بخش، گروههایی از ارگانیسمها یا مکانیسمهای خاصی از مقاومت را توضیح می دهد که در آزمایش تعیین حساسیت آنها، موارد قابل توجه وجود دارد. موارد توضیح داده شده در اینجا، در ارتباط با هر دو روش رقیق سازی و انتشار از دیسک است.

۱۱.۱۱ استافیلوککها^۳

۱۱.۱۱ مقاومت به پنی سیلین و بتالاکتاماز^۴

بیشتر استافیلوککها به پنی سیلین مقاوم هستند و پنی سیلین برای درمان عفونت های استافیلوککی، به ندرت یک انتخاب محسوب می شود. سویه های استافیلوککی مقاوم به پنی سیلین، بتالاکتاماز تولید می کنند و آزمایش پنی سیلین نسبت به آمپی سیلین ارجحیت دارد. برای تعیین حساسیت همه استافیلوککها به تمام پنی سیلین های حساس به پنی سیلیناز، مانند آمپی سیلین، آموکسی سیلین، آزلوسیلین (Azlocillin)، کاربینی سیلین، مزلوسیلین (Mezlocillin)، پیپراسیلین و تیکارسیلین، باید از پنی سیلین استفاده شود. قبل از گزارش ایزو لاهه ای استافیلوکک با MIC پنی سیلین $\geq ۰/۱۲ \mu\text{g/mL}$ یا قطر هاله مهار رشد پنی سیلین $\geq ۲۹ \text{mm}$ ، به عنوان سویه های حساس به پنی سیلین، باید آزمایش بتالاکتاماز القایی انجام گردد. آزمایش بتالاکتاماز القایی با استفاده از کلینی های برداشته شده از حاشیه منطقه مهار رشد دیسک اگزاسیلین یا سفوکسی تین انجام می شود. در آزمایشگاه هایی که از روش MIC استفاده می کنند، آزمایش القایی با دیسک را می توان روی آگار خون دار انجام داد.

با نتیجه مثبت آزمایش بتالاکتاماز، مقاومت به پنی سیلین، آمپی سیلین، آموکسی سیلین، آزلوسیلین، کاربینی سیلین، مزلوسیلین، پیپراسیلین و تیکارسیلین قابل انتظار است. اگر برای استافیلوککهای مقاوم به اگزاسیلین، نتیجه پنی سیلین گزارش می شود، صرف نظر از MIC و یا قطر هاله مهار رشد پنی سیلین، باید همیشه در این موارد نتیجه به صورت مقاوم به پنی سیلین گزارش گردد.

۱۱.۱۱ مقاومت به متی سیلین / اگزاسیلین^۵

۱۱.۱۱ سابقه (Background)

به لحاظ تاریخی به مقاومت نسبت به پنی سیلین های ضد استافیلوککی مقاوم به پنی سیلیناز (مثل متی سیلین، نفسلین و اگزاسیلین)، «مقاومت به متی سیلین» گفته شده است. هر چند که متی سیلین در حال حاضر داروی انتخابی تشخیص و یا درمان نمی باشد، اما کلمه MRSA^۶ (استافیلوککوس اورئوس مقاوم به متی سیلین) و MRS^۷ (استافیلوککهای مقاوم به متی سیلین) معمولاً هنوز هم مورد استفاده قرار می گیرند. در این سند، مقاومت به این عوامل ممکن است با استفاده از اصطلاحات مختلف

1. Other *Streptococcus* spp. Zone Diameter Interpretive Criteria
2. Organisms Requiring Special Consideration

3. Staphylococci
4. Penicillin Resistance and β -lactamase
5. Methicillin/Oxacillin Resistance
6. methicillin-resistant *S. aureus*
7. methicillin-resistant staphylococci

بیان شود (برای مثال «MRS»، « مقاومت به متی سیلین » یا « مقاومت به اگزاسیلین »). اکثر موارد مقاومت به اگزاسیلین در استافیلوککها به واسطه ژن *meca* ایجاد می‌گردد. این ژن تولید یک پروتئین متصل شونده به پنی سیلین اضافی، به نام PBP 2a را هدایت می‌کند. بروز ژن یادشده به صورت همگون (homogeneous) یا غیر همگون (heterogeneous) می‌باشد. مقاومت همگون به آسانی با روش‌های آزمایش استاندارد شناسایی می‌شود، درحالی که شناسایی مقاومت ناهمگون با بعضی روش‌ها چندان آسان نمی‌باشد، زیرا تعداد بسیار اندکی از جمعیت سلول‌های برای مثال، ۱ در ۱۰۰۰۰ (۱ سلول) فتوتیپ مقاومت را نشان می‌دهند. در گذشته وجود مقاومت به سایر کلاس‌های عوامل ضدمیکروبی، مقاومت به اگزاسیلین را در ایزوله مطرح می‌کرد. هر چند بعضی از ایزوله‌های *MRSA* نظری عفونت‌های اکتسابی از جامعه، مقاوم چندگانه دارویی (MDR) نباشد.

۲.۲.۱.۱۱ گروه‌های ارگانیسمی (Organism Groups)

امروزه هنگام تعیین مقاومت به متی سیلین / اگزاسیلین، استافیلوکوکوس لاغاننسیس و استافیلوکوکوس اورئوس در یک گروه قرار می‌گیرند. بیشتر سویه‌های استافیلوکوکوس لاغاننسیس، بتالاکتاماز منفی هستند و تقریباً تمام آنها حساس به اگزاسیلین می‌باشند. سویه‌های حساس به اگزاسیلین و ژن *meca* در محدوده $1\text{ }\mu\text{g/mL}$ تا $25\text{ }\mu\text{g/mL}$ را نسبت به اگزاسیلین نشان می‌دهند. درحالی که سویه‌های *meca* مثبت، معمولاً $4\text{ }\mu\text{g/mL} \geq \text{MIC}$ دارند، مشخصه‌ای که به استافیلوکوکوس اورئوس بیشتر شبیه است تا سایر استافیلوککهای کوآگولاز منفی. بنابراین، وجود مقاومت به واسطه ژن *meca* در استافیلوکوکوس لاغاننسیس را با معیارهای تفسیری برای استافیلوکوکوس اورئوس به طور صحیح تر می‌توان تشخیص داد تا با معیارهای تفسیری برای استافیلوککهای کوآگولاز منفی. استافیلوکوکوس لاغاننسیس در این بخش و در جدول ۲C سند M100 باید در کنار استافیلوکوکوس اورئوس در نظر گرفته شود. روش‌های آزمایش اگزاسیلین و سفوکسی تین برای استافیلوککهای کوآگولاز منفی، شامل استافیلوکوکوس لاغاننسیس نمی‌گردد.

۳.۲.۱۱ روش‌های تشخیص مقاومت به اگزاسیلین (Methods for Detection of Oxacillin Resistance)

مقاومت به واسطه ژن *meca* در استافیلوککها را می‌توان با استفاده از اگزاسیلین یا سفوکسی تین مشخص کرد. از روش‌های انتشار از دیسک با اگزاسیلین نباید برای استافیلوکوکوس لاغاننسیس و سایر استافیلوککهای کوآگولاز منفی استفاده نمود. روش‌های مبتنی بر سفوکسی تین، صرفاً وجود مقاومت به واسطه ژن *meca* را پیش‌بینی می‌کند. استفاده از سفوکسی تین نسبت به اگزاسیلین ارجحیت دارد، برای اینکه سفوکسی تین حضور ژن *meca* را در مقایسه با روش‌های مبتنی بر اگزاسیلین (از جمله روش غربالگری اگزاسیلین سالت آگار) بهتر پیش‌بینی می‌کند. بدلیل رخداد نادر مکانیسم‌های مقاومت استافیلوکوکوس اورئوس به اگزاسیلین به اگزاسیلین به علتی به جز حضور ژن *meca* ممکن است بعضی از سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس به اگزاسیلین مقاوم باشند، ولی ژن *meca* آنها منفی باشد. این موارد عموماً به سفوکسی تین حساس است.

- در تمام روش‌ها برای تهیه مایه میکروبی باید از روش تهیه سوپاپنسیون با استفاده مستقیم از کلنی باکتری (DCS) پیروی شود (به بند ۲.۸ مراجعه شود).

برای تشخیص *MRS* با روش اگزاسیلین و قبل از گزارش اگزاسیلین به عنوان حساس، گرمخانه‌گذاری باید به مدت ۲۴ ساعت کامل در دمای 35 ± 2 درجه سانتی‌گراد انجام شود. آزمایش در دمای بیش از ۳۵ درجه سانتی‌گراد، به ویژه هنگام استفاده از اگزاسیلین ممکن است *MRS* را تشخیص ندهد. در زمان استفاده از سفوکسی تین، گرمخانه‌گذاری باید به مدت ۱۶-۲۰ ساعت برای استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس لاغاننسیس و به مدت ۲۴ ساعت برای استافیلوککهای کوآگولاز منفی صورت پذیرد.

- برای ملاحظه جدیدترین توصیه‌ها در ارتباط با آزمایش و گزارش، به جدول ۲C در سند M100 مراجعه شود.

۴.۲.۱۱ روش‌هایی که بر پایه اگزاسیلین است (Oxacillin-Based Methods)

- از میان پنی سیلین‌های مقاوم به پنی سیلیناز، اگزاسیلین در شرایط *in vitro* اولویت دارد. اگزاسیلین در هنگام ذخیره‌سازی، نسبت به تجزیه شدن مقاوم‌تر است و احتمال تشخیص مقاومت ناهمگون سویه‌های استافیلوککی با استفاده از اگزاسیلین

بیشتر است. از کلوگراسیلین نباید استفاده شود، چون ممکن است /ستافیلوكوکوس اورئوس مقاوم به اگراسیلین را شناسایی نکند. نتایج آزمایش تعیین حساسیت به اگراسیلین را می‌توان به سایر پنی‌سیلین‌های مقاوم به پنی‌سیلیناز (از قبیل کلوگراسیلین (Cloxacillin)، دیکلوگراسیلین (dicloxacillin)، فلوکلوگراسیلین (flucloxacillin)، متی‌سیلین (methicillin) و نفسلین (nafcillin)) هم تعیین داد.

- برای شناسایی بهتر سویه‌های MRSA با مقاومت ناهمگون در آزمایش به روش‌های رقیق‌سازی در محیط‌های جامد و مایع، به افزودن 4 mol/L NaCl (2% w/v) در محیط نیاز است. در روش انتشار از دیسک، به محیط مولر هیتتون آگار نباید نمک اضافه شود.

در روش انتشار از دیسک، در صورت استفاده از اگراسیلین، هاله مهار رشد در اطراف دیسک را با استفاده از نور عبوری برای مشاهده رشد ضعیف بررسی کنید (ظرف پتروی را در مقابل نور قراردهید). هر نوع رشد قابل تمایز در داخل هاله مهار رشد، حاکی از مقاومت به اگراسیلین است.

- اگر در روش انتشار از دیسک برای /ستافیلوكوکوس اورئوس نتایج بینایی‌بندی به دست آمد، از آزمایش‌های ذیل استفاده کنید:

— PBP 2a یا meca

— آزمایش تعیین MIC یا دیسک سفوکسی‌تین،

— آزمایش تعیین MIC اگراسیلین،

— یا آزمایش غربالگری اگراسیلین سالت آگار.

به جای نتایج بینایی‌بندی دیسک اگراسیلین، نتایج آزمایش‌های جایگزین را گزارش کنید (برای گزارش نتایج آزمایش اگراسیلین در صورت استفاده از سفوکسی‌تین به عنوان آزمایش جایگزین، بند ذیل (۵.۲.۱.۱۱) را مشاهده نمایید).

۵.۲.۱.۱۱ روش‌هایی که بر پایه سفوکسی‌تین است (Cefoxitin-Based Methods)

- نتایج آزمایش‌های سفوکسی‌تین (آزمایش رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو یا انتشار از دیسک با دیسک سفوکسی‌تین $30\text{ }\mu\text{g}$ و نقاط انفصال مختلف آن را به جدول 2C در سند M100 مراجعه شود) می‌توان برای پیش‌بینی مقاومت به اگراسیلین با واسطه ژن meca در /ستافیلوكوکوس اورئوس به کار برد. حساسیت و ویژگی سفوکسی‌تین (دیسک یا MIC) برای /ستافیلوكوکوس اورئوس، معادل آزمایش‌های تعیین MIC اگراسیلین است.
- در حال حاضر برای استافیلوكکهای کوآگولاز منفی فقط دیسک سفوکسی‌تین برای پیش‌بینی مقاومت با واسطه ژن meca معتبر است. حساسیت آزمایش انتشار از دیسک سفوکسی‌تین، معادل آزمایش‌های MIC اگراسیلین است، ولی ویژگی آن بیشتر است (آزمایش با دیسک سفوکسی‌تین، سویه‌های حساس به اگراسیلین را صحیح‌تر از آزمایش تعیین MIC اگراسیلین شناسایی می‌کند). برای استافیلوكکهای کوآگولاز منفی، آزمایش انتشار از دیسک اگراسیلین توصیه نمی‌شود.
- برای /ستافیلوكوکوس اورئوس و استافیلوكکهای کوآگولاز منفی، خواندن نتایج آزمایش انتشار از دیسک سفوکسی‌تین آسان‌تر از دیسک اگراسیلین است. بنابراین، در آزمایش به روش انتشار از دیسک، استفاده از دیسک سفوکسی‌تین ارجح است.
- در آزمایش انتشار از دیسک برای /ستافیلوكوکوس لاگانسیس فقط از دیسک سفوکسی‌تین باید استفاده شود.
- برای تمام استافیلوكکهای هنگام خواندن قطر هاله مهار رشد در دیسک سفوکسی‌تین از نور انعکاسی استفاده کنید.
- در صورت استفاده از سفوکسی‌تین برای تشخیص مقاومت به اگراسیلین، براساس نتیجه سفوکسی‌تین سویه را به عنوان حساس یا مقاوم به اگراسیلین گزارش کنید.

۶.۲.۱.۱۱ روش‌های شناسایی مولکولی (Molecular Detection Methods)

صحیح‌ترین روش‌ها برای پیش‌بینی مقاومت به اگراسیلین، آزمایش‌های تعیین ژن meca یا پروتئین تولیدشده به وسیله ژن meca که PBP 2a' (PBP 2a هم نامیده می‌شود) است.

۷.۲.۱.۱۱ گزارش (Reporting)

- در صورت مشاهده رشد حداقل پس از ۱۶ ساعت گرمخانه‌گذاری، می‌توان مقاومت را گزارش نمود.

- اگر برای تشخیص مقاومت به اگزاسیلین از روش‌های مبتنی بر سفوکسی تین استفاده می‌شود، براساس نتیجه سفوکسی تین سویه را به عنوان حساس یا مقاوم به اگزاسیلین گزارش کنید.
- سویه‌های استافیلوکک جدادشده که حامل ژن *mecA* هستند یا پروتئین *PBP 2a* تولیدمی‌کنند، باید به عنوان مقاوم به اگزاسیلین گزارش گردد. ایزوله‌هایی که حامل ژن *mecA* نیستند و یا *PBP 2a* تولیدنمی‌کنند، باید به عنوان حساس به اگزاسیلین گزارش شوند.
- استافیلوکک‌های مقاوم به اگزاسیلین را به تمام پنی‌سیلین‌های دیگر، کاربپن‌ها، سفم‌ها و مهارکننده‌های بتالاکتام/ بتالاکتاماز، بدون توجه به نتایج آزمایش این عوامل در شرایط *in vitro*، مقاوم گزارش کنید. این توصیه بر این واقعیت استوار است که اکثر موارد مستندشده از عفونت‌های استافیلوککی مقاوم به متی‌سیلین (MRS) به درمان با بتالاکتام‌ها ضعیف پاسخ می‌دهند، یا داده‌های بالینی قانع‌کننده‌ای در خصوص اثربخشی بالینی این عوامل در عفونت‌های مذکور تاکنون ارائه نشده است.
- برای سویه‌های حساس به اگزاسیلین، نتایج سفم‌ها، ترکیبات مهار کننده بتالاکتام/ بتالاکتاماز و کاربپن‌ها را، اگر آزمایش شده‌اند، مطابق با نتایج حاصل از معیارهای تفسیری روشن گزارش کنید.

۳.۱.۱۱ مقاومت به وانکومایسین در استافیلوکوکوس اورئوس^۱

در سال ۲۰۰۶ در سند M100-S16 معیارهای تفسیری وانکومایسین برای استافیلوکوکوس اورئوس، تا سطح $\leq 2\mu\text{g}/\text{mL}$ برای حساس، و $4-8\mu\text{g}/\text{mL}$ برای موارد حساس بینایی و $\geq 16\mu\text{g}/\text{mL}$ برای موارد مقاوم کاهش داده شده است. این معیارها برای استافیلوکک‌های کوآگولاز منفی $4\mu\text{g}/\text{mL} \leq$ به عنوان حساس، $8-16\mu\text{g}/\text{mL}$ به عنوان حساس بینایی و $\geq 32\mu\text{g}/\text{mL}$ برای موارد مقاوم، باقی مانده است.

اولین رخداد از یک سویه/ استافیلوکوکوس اورئوس با حساسیت کاهش یافته به وانکومایسین ($16\mu\text{g}/\text{mL}$ MIC) در سال ۱۹۹۷ از رژیون و متعاقب آن از آمریکا و فرانسه گزارش شد. مکانیسم‌های دقیق مقاومت که منجر به افزایش MIC می‌گردد، ناشناخته است. هرچند این مکانیسم‌ها احتمالاً ناشی از تغییرات دیواره سلولی و تعویض چند مسیر متابولیک است. تاکنون به نظر می‌رسد اکثر سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس با حساسیت بینایی به وانکومایسین، از سویه‌های MRSA منشاء گرفته‌اند.

از سال ۲۰۰۲ تا ۲۰۰۷، سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس با MIC وانکومایسین در محدوده $10-24\mu\text{g}/\text{mL}$ در ایالات متحده گزارش شده است. تمام این سویه‌ها حاوی ژن *vana* مشابه آنچه در انتروكک‌ها یافت می‌شود، بوده‌اند. این سویه‌ها با روش مرجع رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو، روش انتشار از دیسک و آزمایش غربالگری وانکومایسین آگار (توضیح داده شده در ذیل) هنگامی که آزمایش‌ها به مدت ۲۴ ساعت تمام در دمای $35\pm 2^\circ\text{C}$ درجه سانتی‌گراد گرمخانه‌گذاری می‌شوند، به طور قابل اعتمادی شناسایی گردیده‌اند.

۱.۳.۱.۱۱ روش‌های تشخیص حساسیت کاهش یافته به وانکومایسین (Methods for Detection of Reduced Susceptibility to Vancomycin)

سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس که MIC آنها به وانکومایسین $\geq 32\mu\text{g}/\text{mL}$ است را می‌توان با یکی از روش‌های تعیین MIC انتشار از دیسک، یا آزمایش غربالگری وانکومایسین آگار تشخیص داد. به منظور شناسایی سویه‌های استافیلوکک که MIC آنها $16\mu\text{g}/\text{mL}$ است، آزمایش تعیین MIC باید انجام گردد و آزمایش باید در دمای $35\pm 2^\circ\text{C}$ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت کامل گرمخانه‌گذاری شود. سویه‌های با MIC کمتر از $32\mu\text{g}/\text{mL}$ ، با روش انتشار از دیسک حتی اگر ۲۴ ساعت تمام گرمخانه‌گذاری شده باشند، تشخیص داده نمی‌شوند. از روش غربالگری وانکومایسین آگار ممکن است برای تشخیص سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس با $\geq 8\mu\text{g}/\text{mL}$ MIC استفاده کرد. با این حال، این محیط همیشه استافیلوکوکوس اورئوس با $4\mu\text{g}/\text{mL}$ MIC را تشخیص نمی‌دهد.

جدول ۱. توانایی روش‌های مختلف تشخیص سطوح حساسیتی استافیلوکوکوس اورئوس به وانکومایسین

Vancomycin MIC ($\mu\text{g/mL}$)	MIC Method	Disk Diffusion Method*	Vancomycin Agar Screen
≤ 2 (S)	yes	no	yes
4 (I)	yes	no	variable
8 (I)	yes	no	yes
16 (R)	yes	no	yes
≥ 32 (R)	yes	yes	yes

* سویه‌هایی از استافیلوکوکوس اورئوس که قطر هاله مهار رشد آنها $\geq 7\text{ mm}$ است، ممکن است دارای $16\mu\text{g/mL} \leq \text{MIC} \leq 2\mu\text{g/mL}$ باشند. اگر آزمایش انتشار از دیسک انجام شود، تعیین هویت سویه‌هایی که هیچ هاله‌ای از مهار رشد نشان نمی‌دهند، باید تأیید شود. ایزوله‌هایی از استافیلوکوکوس اورئوس با هاله مهار رشد $7\text{ mm} \geq$ را نباید بدون انجام آزمایش تعیین MIC وانکومایسین، به عنوان حساس گزارش نمود.

تا زمانی که درباره شیوع یا اهمیت بالینی ایزوله‌هایی که حساسیت آنها به وانکومایسین کاهش یافته، داده‌های بیشتری به دست آید، امید است که آزمایشگاه‌ها سویه‌های MRSA را از نظر افزایش MIC به وانکومایسین با دقت بیشتری مورد آزمایش قرار دهند.

۲.۳.۱.۱۱ آزمایش غربالگری وانکومایسین آگار (Vancomycin Agar Screen)

- آزمایش را طبق روش ذیل با تلقیح ایزوله/استافیلوکوکوس اورئوس روی BHI آگار حاوی $6\mu\text{g/mL}$ وانکومایسین انجام دهید.
- سوپانسیونی معادل استاندارد $0/5$ مکارلند به روش مستقیم، مانند آنچه که برای روش MIC یا انتشار از دیسک استفاده می‌شود، تهیه نمایید.
 - با استفاده از یک میکروپیپت، قطره‌ای معادل $10\mu\text{L}$ به سطح آگار منتقل کنید. به جای این کار می‌توان همانند آزمایش انتشار از دیسک، از یک سواب که مایع اضافی آن گرفته شده باشد، استفاده کرد و ناحیه‌ای به قطر $10-15\text{ mm}$ بر سطح آگار ایجاد نمود.
 - ظرف پتروی را به مدت 24 ساعت تمام در دمای 35 ± 2 درجه سانتی گراد در گرمانه گذاری کنید.
 - ظرف پتروی را به دقت از نظر وجود کلنی‌های کوچک (بیش از یک کلنی) یا لایه‌ای از رشد بررسی کنید. وجود بیش از یک کلنی یا لایه‌ای از رشد، احتمال حساسیت کاهش یافته به وانکومایسین را مطرح می‌کند.
 - نتایج استافیلوکوکوس اورئوس رشدیافتہ روی محیط BHI وانکومایسین اسکرین آگار را با تکرار آزمایش‌های تعیین هویت و انجام MIC برای وانکومایسین تأیید کنید. این MIC با استفاده از روش تهیه رقت مرجع، توصیه شده توسط CLSI، یا سایر روش‌های معتبر انجام می‌شود.
 - برای انجام کنترل کیفیت:
 - از سویه/انتروکوکوس فکالیس ATCC 29212 و استافیلوکوکوس اورئوس ATCC 29213 حساس به وانکومایسین به عنوان کنترل منفی استفاده کنید (به دلیل بروز نتایج مثبت کاذب، از استافیلوکوکوس اورئوس ATCC 25923 استفاده نشود).
 - از سویه/انتروکوکوس فکالیس ATCC 51299 (مقاوم به وانکومایسین) به عنوان کنترل مثبت استفاده شود.
- بعد از گرمخانه گذاری، ظروف پتروی حاوی محیط BHI وانکومایسین اسکرین آگار را نباید دوباره مورد استفاده قرار داد.
- در حال حاضر داده‌های کافی برای توصیه به استفاده از این آزمایش غربالگری روی آگار در استافیلوککهای کواگلاز منفی، وجود ندارد.

۳.۳.۱.۱۱ استافیلوکوکوس اورئوس با حساسیت بینایی ناهمگون به وانکومایسین (hVISA) (Heteroresistant Vancomycin-Intermediate *Staphylococcus aureus*)

ایزوله‌های hVISA که برای اولین بار در سال ۱۹۹۷ شرح داده شدند، شامل زیرگروهی از جمعیت استافیلوکوکوس اورئوس بودند (به تعداد ۱ در هر $1,000,000$ تا $1,000,000$ سلول) که MIC وانکومایسین $16\mu\text{g/mL}$ - به معنی محدوده حساسیت

بینایینی) داشتند. بهدلیل استفاده از مایه میکروبی با رقت $CFU/mL \times 5$ در آزمایش استاندارد رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو، این زیرگروه جمعیتی مقاوم، تشخیص داده‌نمی‌شود و MIC تعیین شده وانکومایسین برای این سویه‌ها در محدوده حساس قرارمی‌گیرد (قبلاً $16\mu g/mL$ -۴). در ابتدا بسیاری از پزشکان و میکروب‌شناسان در این که مقاومت ناهمگون به وانکومایسین منجر به شکست درمان با وانکومایسین شود تردید داشتند. زیرا این سویه‌ها در روش مرجع رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو (استاندارد CLSI)، به وانکومایسین حساس بودند. بعد از بازنگری یافته‌های آزمایشگاهی و بالینی، CLSI برای استفاده بهینه از نقطه انفصل در پیش‌بینی سرانجام بالینی عفونت، نقطه انفصل بینایینی برای وانکومایسین را (فقط برای استافیلولکوکوس اورئوس و نه استافیلولکوهای کوآگولاز منفی) از $8\mu g/mL$ به $1-2\mu g/mL$ و نقطه انفصل مقاومت را از $32\mu g/mL \geq$ به $16\mu g/mL$ کاهش داد. بنابراین، در حال حاضر نقطه انفصل حساسیت به وانکومایسین برای استافیلولکوکوس اورئوس $2\mu g/mL \leq$ و محدوده بینایینی $4-8\mu g/mL$ و $16\mu g/mL \geq$ است. با این کار بسیاری از سویه‌های hVISA با MIC وانکومایسین $4\mu g/mL$ را که قبل از حساس محسوب می‌شدند، می‌توان پیدا کرد. هنوز هم برخی از سویه‌های استافیلولکوکوس اورئوس با $MIC = 1-2\mu g/mL$ ممکن است hVISA باشند.

در چند مطالعه پایشی بزرگ که برای تحقیق در مرور ارتباط بالینی سویه‌های hVISA انجام شده است، مشخصات تجزیه و تحلیل جمعیتی^۱ ایزوله‌های استافیلولکوکوس اورئوس در عمل به عنوان استاندارد طلایی برای تشخیص این سویه‌ها تعیین شده است. در این روش، طیفی از رقت‌های مایه میکروبی استاندارد/استافیلولکوکوس اورئوس $[CFU = 10^8]$ را روی مجموعه‌ای از محیط‌های جامد حاوی غلظت‌های مختلف وانکومایسین تلقیح می‌کنند. در ادامه با داده‌های به دست آمده، منحنی جمعیتی تقسیم بر شمارش باکتریایی را روی منحنی می‌برند و آن را با نسبت‌های به دست آمده از سویه‌های شاهد Mu3 و Mu50 / استافیلولکوکوس اورئوس مقایسه می‌کنند. با این حال، این روش پرزحمت و انجام آن برای آزمایشگاه‌های بالینی روتین نامناسب است. متأسفانه در حال حاضر روش استانداردشده راحت و قابل اعتمادی برای تشخیص سویه‌های hVISA وجود ندارد. ناتوانی روش دستگاهی و نیز روش استاندارد مرجع تعیین حساسیت میکروبی برای تشخیص فنوتیپ‌های hVISA شناسایی عفونت‌هایی را که ممکن است به درمان با وانکومایسین پاسخ ندهند، مشکل ساخته است. بنابراین، تأیید حضور استافیلولکوکوس اورئوس با مقاومت ناهمگون، همچنان به عنوان یک چالش دشوار باقی مانده است.

۴.۳.۱۱ گزارش (Reporting)

استافیلولک حساس به وانکومایسین باید طبق پروتکل گزارش دهی روتین آزمایشگاه، گزارش گردد. برای سویه‌های غیرحساس به وانکومایسین (با $MIC \geq 4\mu g/mL$) یا رشدکرده روی BHI وانکومایسین اسکرین آگار (نتایج اولیه باید طبق همین پروتکل گزارش گردد و نتایج نهایی قبل از گزارش دهی، باید توسط یک آزمایشگاه مرجع تأیید شود).

۴.۱۱ مقاومت القائی به کلیندامایسین^۲

مقاومت القائی کلیندامایسین را می‌توان با روشی که در بند ۱۲ و سند CLSI M07 (بند ۱۳ را ملاحظه نمایید) شرح داده شده است، شناسایی کرد.

۵.۱۱ مقاومت به لینزولید^۳

هنگام آزمایش لینزولید به روش انتشار از دیسک، بعد از گذشت ۱۶-۱۸ ساعت از زمان گرمخانه‌گذاری در دمای 35 ± 2 درجه سانتی‌گراد، باید هاله مهار رشد را با استفاده از نور عبوری بررسی نمود.

۶.۱۱ مقاومت به موپیروسین^۴

در استافیلولکوکوس اورئوس، میزان مقاومت به سطح بالای موپیروسین، ممکن است افزایش یابد ($MIC \geq 512\mu g/mL$). این

1. Population Analysis Profiles
2. Inducible Clindamycin Resistance
3. Linezolid Resistance
4. Mupirocin Resistance

مقاومت، به دلیل وجود ژن پلاسمیدی *mupA* است. مقاومت به سطح بالای موپیروسین با روش روتین انتشار از دیسک یا قابل شناسایی است. در روش انتشار از دیسک، از دیسک ۲۰۰ میکروگرمی موپیروسین استفاده کنید و به مدت ۲۴ ساعت گرمانه‌گذاری نمایید. سپس با استفاده از نور عبوری، وجود هر میزان کدورت یا رشد را به دقت بررسی کنید.

$$\begin{aligned} \text{نبود هاله مهاری} &= \text{وجود مقاومت به سطح بالای موپیروسین} \\ \text{هر میزان هاله مهار رشد} &= \text{نبود مقاومت به سطح بالای موپیروسین} \end{aligned}$$

در مطالعه‌ای که اخیراً انجام شد، اکثر ایزوله‌های *mupA* منفی، با دیسک ۲۰۰ میکروگرمی موپیروسین، هاله رشد بزرگتر از ۱۸mm نشان دادند.

در آزمایش رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو:

$$\begin{aligned} \text{MIC} \geq ۵۱۲\ \mu\text{g/mL} &= \text{مقاومت به سطح بالای موپیروسین، و} \\ \text{MIC} \leq ۲۵۶\ \mu\text{g/mL} &= \text{نبود مقاومت به سطح بالای موپیروسین} \end{aligned}$$

در آزمایش به روش رقیق‌سازی می‌توان تنها از یک چاهک حاوی $256\ \mu\text{g/mL}$ موپیروسین استفاده نمود. در هنگام آزمایش با یک غلظت:

$$\text{رشد} = \text{مقاومت به سطح بالای موپیروسین، و عدم رشد} = \text{نبود مقاومت به سطح بالای موپیروسین.}$$

۲.۱۱ انتروککها^۱

۱.۲.۱۱ مقاومت به پنی‌سیلین / آمپی‌سیلین^۲

انتروکک‌ها ممکن است به‌واسطه تولید پروتئین‌های متصل‌شونده به پنی‌سیلین (PBPs) با میل ترکیبی کم، به پنی‌سیلین و آمپی‌سیلین مقاوم شوند. به ندرت این مقاومت به‌واسطه تولید آنزیم بتالاکتماز است. هر یک از روش‌های رقیق‌سازی در محیط‌های جامد یا مایع، به‌طور صحیح ایزوله‌های دارای PBPs^۳ تغییریافته را تشخیص می‌دهند، اما روش مطمئنی برای تشخیص ایزوله‌های مولد بتالاکتماز نیستند. سویه‌هایی نادری از انتروکک را که مولد بتالاکتماز هستند، می‌توان با آزمایش بتالاکتماز مستقیم، با پایه نیتروس芬ین (به بند ۲.۱۳ مراجعه شود) بهتر تشخیص داد. آزمایش بتالاکتماز مثبت، نشانگر مقاومت نسبت به پنی‌سیلین، آمینو-کربوکسی - و اورئیدوپنی‌سیلین‌ها (ureidopenicillins) است.

سویه‌هایی از انتروکک با $\text{MICs} \geq ۱۶\ \mu\text{g/mL}$ برای آمپی‌سیلین و پنی‌سیلین، به عنوان مقاوم طبقه‌بندی می‌شوند. با این حال، انتروکک‌هایی با سطح پایین مقاومت به پنی‌سیلین ($\text{MIC} \leq ۶۴\ \mu\text{g/mL}$) یا آمپی‌سیلین ($\text{MIC} \leq ۳۲\ \mu\text{g/mL}$) ممکن است در صورت استفاده از دوز بالای پنی‌سیلین، به اثراً هم‌افزایی کشنده این پنی‌سیلین‌ها همراه با جنتامايسین یا استرپتومایسین (در نبود مقاومت به سطح بالای جنتامايسین یا استرپتومایسین) حساس باشد. انتروکک‌هایی که به سطح بالاتر پنی‌سیلین ($\text{MIC} \geq ۱۲۸\ \mu\text{g/mL}$) یا آمپی‌سیلین ($\text{MIC} \geq ۶۴\ \mu\text{g/mL}$) مقاومت دارند، ممکن است به اثر هم‌افزایی حساس نباشند. در خواست پزشکان برای تعیین MIC واقعی پنی‌سیلین یا آمپی‌سیلین برای ایزوله‌های انتروکک جداسده از نمونه‌های خون و مایع مغزی - نخاعی را باید مورد توجه قرارداد.

۲.۲.۱۱ مقاومت به وانکومایسین^۴

برای شناسایی صحیح انتروکک‌های مقاوم به وانکومایسین (VRE) با روش‌های رقیق‌سازی در محیط‌های جامد یا مایع، قبل از بررسی دقیق ظروف پتری، لوله‌ها یا چاهک‌ها از نظر وجود رشد خفیف و گزارش سویه به عنوان حساس، آزمایش را باید به مدت

1. Enterococci
2. Penicillin/Ampicillin Resistance
3. Penicillin-Binding Proteins
4. Vancomycin Resistance

۲۴ ساعت تمام (به جای ۲۰-۱۶ ساعت) گرمانه گذاری نمود. همچنین از روش غربالگری و انکومایسین آگار به شیوه‌ای که در ذیل و در پیوست D از سند M100 توضیح داده شده است، می‌توان استفاده نمود.

۳.۲.۱۱ آزمایش غربالگری و انکومایسین آگار^۱

علاوه بر روش‌های رقیق‌سازی که در بالا توضیح داده شد، می‌توان از روش غربالگری و انکومایسین آگار برای تشخیص انتروکک‌های مقاوم به و انکومایسین استفاده کرد. آزمایش را طبق روش ذیل با تلقیح ایزوله انتروکک روی BHI آگار که به آن $6\mu\text{g/mL}$ و انکومایسین اضافه شده، انجام دهید.

۱. نظیر روش‌های تعیین MIC یا انتشار از دیسک، کدورت سوسپانسیون میکروبی را با روش مستقیم از کلنی (DCS)، معادل استاندارد $5\text{ }\mu\text{g/mL}$ تهیه نمایید.

۲. ظرف پتری را با استفاده از لوب ۱ یا $10\text{ }\mu\text{l}$ میکرولیتری یا سواب، تلقیح نمایید.

الف) با استفاده از لوب، نمونه را در ناحیه‌ای به قطر $10\text{-}15\text{ mm}$ از سطح محیط آگار کشت دهید.

ب) در صورت استفاده از سواب، مانند روش انتشار از دیسک، لکه‌ای به قطر $10\text{-}15\text{ mm}$ را کشت دهید.

۳. ظرف پتری را در دمای $35\pm 2^\circ\text{C}$ درجه سانتی‌گراد، در هوای معمولی و به مدت ۲۴ ساعت تمام گرمانه گذاری کنید. با استفاده از نور عبوری، هر نوع رشد شامل کلنی‌های کوچک (بیش از یک کلنی) یا لایه‌ای از رشد، نشان‌دهنده مقاومت به و انکومایسین است (پیوست D در سند M100 را ملاحظه نمایید).

۴. برای کنترل کیفیت (QC)، از سویه‌های ذیل استفاده کنید:

- انتروکروکوس فکالیس ATCC 29212 (حساس به و انکومایسین)- شاهد منفی؛
- انتروکروکوس فکالیس ATCC 51299 (مقاوم به و انکومایسین)- شاهد مثبت.

۵. از ظروف پتری بعد از گرمانه گذاری، مجدداً استفاده نکنید.

۴.۲.۱۱ سطح بالای مقاومت به آمینوگلیکوزید^۲

سطح بالای مقاومت به جنتامايسین^۳ و/ یا استرپتومایسین نشان‌دهنده این است که ایزوله‌های انتروکک با اثر هم‌افزاوی ترکیبی از آمینوگلیکوزید و پنی‌سیلین از یین نمی‌روند. آزمایش با غلظت‌های زیاد جنتامايسین ($500\text{ }\mu\text{g/mL}$) و استرپتومایسین ($1000\text{ }\mu\text{g/mL}$) در روش رقیق‌سازی در محیط مایع به روش میکرو؛ $2000\text{ }\mu\text{g/mL}$ در محیط جامد یا مایع را می‌توان برای غربالگری این نوع مقاومت استفاده کرد (پیوست D در سند M100 را ملاحظه نمایید). کنترل کیفیت این آزمایش‌ها در پیوست D از سند M100 توضیح داده شده است. نیازی به آزمایش سایر آمینوگلیکوزیدها نیست، چون فعالیت آنها در برابر انتروکک‌ها مزیتی به جنتامايسین یا استرپتومایسین ندارد.

۳.۱۱ مقاومت ناشی از بتالاکتاماز در باسیل‌های گرم منفی^۴

۱.۳.۱۱ سابقه^۵

مکانیسم اصلی مقاومت باسیل‌های گرم منفی به عوامل ضد میکروبی بتالاکتام، تولید آنزیم‌های بتالاکتاماز است. انواع مختلفی از آنزیم‌ها گزارش شده‌اند. این آنزیم‌ها را می‌توان در کلاس‌های مولکولی A، B، C و یا D تقسیم‌بندی کرد.

Class	Active site	Examples
A	Serine	TEM-1, SHV-1, KPCs, and most ESBLs including CTX-M-1
B	Zinc	Metalloenzymes; VIM, IMP, SPM
C	Serine	AmpC
D	Serine	OXA

1. Vancomycin Agar Screen

2. High-Level Aminoglycoside Resistance

3. لازم به ذکر است که جنتامايسین‌های معمول مورد استفاده در آزمایشگاه‌ها دارای غلظت کم هستند و برای انجام این آزمایش مناسب نیستند.

4. β -Lactamase-Mediated Resistance in Gram-Negative Bacilli

5. Background

۲.۳.۱۱ بتالاکتامازهای وسیع الطیف و آنزیم‌های AmpC کدشده توسط پلاسمید^۱

بتالاکتامازهای وسیع الطیف (ESBLs) آنزیم‌هایی هستند که ممکن است به‌واسطه موتابیون در ژن‌های وابسته به پلاسمیدهای مولد بتالاکتامازهای شایع مانند TEM-1، SHV-1 و OXA-10 وجود آیند، یا ممکن است به‌واسطه آنزیم‌های طبیعی مانند CTX-M β-lactamases باشد. یک آنزیم طبیعی مشابه که در کلیسیلا اکسی‌ترکا وجود دارد (OXY یا K1)، در صورت بیان بیش از حد، به عنوان یک ESBL عمل می‌کند. آنزیم‌های بتالاکتاماز وسیع الطیف می‌توانند موجب مقاومت کلیسیلا پنومونیه، کلیسیلا اکسی‌ترکا، اشریشیا کلی، پروتئوس میراپیلیس و سایر باسیل‌های گرم منفی خانواده انتروباکتریاسه در مقابل پنی‌سیلین‌ها، سفالوسپورین‌ها (cephalosporins) و آزترئونام (aztreonam) گردند.

آنزیم‌های شبیه AmpC که توسط پلاسمید کد می‌شوند، الگویی مشابه ESBL‌ها دارند که منجر به کاهش حساسیت به پنی‌سیلین‌ها، سفالوسپورین‌ها و آزترئونام و همچنین سفاماپسین‌ها می‌شود. چون این آنزیم‌ها به‌واسطه پلاسمیدها حمل می‌شوند، بین باکتری‌ها قابل انتقالند. اگرچه آنزیم‌های AmpC با واسطه پلاسمید از آنزیم‌های کروموزومی طبیعی در سایر باکتری‌ها منشأ گرفتند (بند ۱.۴.۳.۱۱ را ملاحظه نمایید)، اما اساساً در کلیسیلا پنومونیه و اشریشیا کلی یافت شدند. برخلاف ESBL‌ها، این آنزیم‌ها توسط کلاولانیک اسید مهار نمی‌شوند.

تعدادی از انتروباکتریاسه که دارای آنزیم‌های ESBL یا شبیه AmpC هستند، در مقابل بعضی از سفالوسپورین‌ها وسیع الطیف یا آزترئونام، MIC بیشتر از جمعیت حساس طبیعی نشان می‌دهند. ولی این MIC کمتر از نقاط انفصال حساسیت تعیین شده‌ای است که پیش از ظهور ESBL‌ها در دهه ۱۹۸۰ تعیین شده بود. پیوست A در سند M100 آزمایشی را توصیف می‌کند که برای غربالگری ESBL در اشریشیا کلی، کلیسیلا پنومونیه، کلیسیلا اکسی‌ترکا و پروتئوس میراپیلیس به کار می‌رود. تقریباً در تمام سویه‌هایی که آنزیم‌های ESBL نوع TEM, SHV, OXY و CTX-M را میزان MIC برای یک یا چند سفالوسپورین وسیع الطیف یا آزترئونام در حضور کلاولانیک اسید، باید کاهش یابد (برای روش‌ها، پیوست A در سند M100 را ملاحظه نمایید). در سویه‌های دارای بتالاکتاماز شبیه AmpC که توسط پلاسمید کد می‌شوند، میزان MIC در ترکیب با کلاولانیک اسید کاهش نمی‌یابد، از این‌رو در آزمایش غربالگری اولیه، مثبت اما در آزمایش تأییدی فنوتیپی منفی هستند. در حال حاضر آزمایش‌های غربالگری و تأییدی، در تشخیص آنها غیرقابل پیش‌بینی است. زیرکمیته CLSI معتقد است که نهایتاً بازنگری سویه‌های حامل ESBL و بتالاکتاماز شبیه AmpC که توسط پلاسمید کد می‌شوند، در برخی نواحی جغرافیایی شایع هستند و کارایی آزمایش‌های غربالگری و تأییدی، در تأثیر مجموعه این آنزیم‌ها قرار می‌گیرند، بهترین رویکرد برای تهیه در تعیین نقاط انفصال حساسیت برای داروهایی که تحت تأثیر مجموعه این آنزیم‌ها قرار می‌گیرند، بهترین رویکرد برای تهیه راهنمای بهمنظور درمان سویه‌هایی است که حاوی این آنزیم‌ها می‌باشند (به سند M100-S21 مراجعه شود). برای توصیه‌هایی که در حال حاضر درخصوص آزمایش و گزارش استفاده می‌شود، پیوست A و جدول ۱ از سند M100 را ملاحظه کنید.

۳.۳.۱۱ کارباپنمازهای کلیسیلا پنومونیه^۲

برای توصیه‌هایی که در حال حاضر درخصوص آزمایش و گزارش انتروباکتریاسه مقاوم به کارباپنم استفاده می‌شود، به پیوست G و جدول‌های 2A و 1 در سند M100 مراجعه کنید.

۴.۳.۱۱ انواع دیگر مقاومت به‌واسطه بتالاکتاماز در باسیل‌های گرم منفی^۳

۱.۴.۳.۱۱ بتالاکتامازهای AmpC در گونه‌های انتروباکتر، سیتروباکتر و سراشیا

(AmpC β-Lactamases in *Enterobacter*, *Citrobacter*, and *Serratia* species)

بتالاکتامازهای AmpC، آنزیم‌های کروموزومی هستند که در انتروباکتر، سیتروباکتر، سراشیا و برخی از دیگر گونه‌های گرم منفی پیدا شدند. این آنزیم‌ها به مهارکننده‌های بتالاکتاماز، که در حال حاضر استفاده بالینی دارند، مقاوم هستند. آنزیم‌های AmpC

1. Extended-Spectrum β-Lactamases and Plasmid-Encoded AmpC Enzymes

2. *Klebsiella pneumoniae* Carbapenemases

3. Other β-Lactamase-Mediated Resistance in Gram-Negative Bacilli

عمولاً در مقادیر انداز بیان می‌شوند، اما تولید مقادیر زیادتری از این آنزیم‌ها می‌تواند به وسیله پنی‌سیلین‌ها، کاربپن‌ها و برخی از سفه‌ها نظیر سفوکسیتین القا شود. سفالوسپورین‌های وسیع الطیف (زیرگروه‌های ۳ و ۴ سفالوسپورین) آنزیم‌های AmpC را القا نمی‌کنند، اما می‌توانند به وسیله آنها به‌آرامی هیدرولیز شوند، و هرچند که سفیم بهویژه به هیدرولیز با آنزیم AmpC مقاوم است؛ با این حال، این داروها را می‌توان برای سویه‌های جهش‌یافته‌ای که به طور ثابت فعالیت آنزیمی آنها سرکوب شده‌است و می‌توانند در حین درمان ظهر پیدا کنند، گریش نمود. از آزمایش مقاومت به سفوکسیتین و سفوکوتان (cefotetan) می‌توان به عنوان آزمایش شناسایی باکتری‌های تولیدکننده AmpC استفاده کرد. به علاوه، جهش در پورین همراه با تولید AmpC، باعث مقاومت به کاربپن‌ها در آزمایش تعیین حساسیت می‌شود.

۲.۴.۳.۱۱ متالوبتالاکتمازها (Metallo- β -lactamases)

متالوبتالاکتمازها، کاربپن‌هایی هستند که برای فعالیت نیاز به روی (Zinc) دارند و توسط موادی نظیر اتیلن دیامین تراستیک اسید (EDTA) که به روی وصل می‌شود، مهار می‌گردند. استنتوتروفوموناس مالتوفیلیا، باسیلوس آتراسیس و برخی از سویه‌های باکتری‌ایس فرازیلیس، متالوبتالاکتماز کروموزومی تولیدکنند. سایر متالوآنزیم‌ها ممکن است روی عنصر ژنتیکی متحرک حمل گردد و می‌توانند در گونه‌های اسیتوباکتر، سودوموناس آنروژینوزا، سراسیا مارسنسنس و کلبسیلا پنومونیه رخ دهند.

۴.۱۱ استرپتوكوکوس پنومونیه^۱

۱.۴.۱۱ پنی‌سیلین و مقاومت به نسل سوم سفالوسپورین‌ها^۲

در سویه‌های استرپتوكوکوس پنومونیه جداشده از نمونه مایع مغزی - نخاعی (CSF)، پنی‌سیلین و سفوکاسیم یا سفتریاکسون یا مروپنم باید با استفاده از یک روش معتبر تعیین MIC آزمایش و گزارش شوند.

این سویه‌ها باید در مقابل وانکومایسین با استفاده از روش تعیین MIC یا انتشار از دیسک هم آزمایش شوند. برای عفونت پنی‌سیلین‌ها و نسل سوم سفالوسپورین‌ها از جدول 2G در سند M100 استفاده کنید. زیرا، لازم است براساس محل عفونت و فرمولاسیون پنی‌سیلین مورد استفاده در درمان از معیارهای تفسیری اختصاصی استفاده نمود. در جدول 2G از سند M100 نقاط انفصل برای درمان وریدی پنی‌سیلین در منتشریت و عفونت‌های غیر از منتشریت فهرست شده‌اند. برای درمان عفونت‌هایی که شدت آنها کمتر است، نقاط انفصل جداگانه‌ای برای پنی‌سیلین خوارکی ارائه شده است.

برای درمان عفونت‌های پنوهوککی می‌توان از آموکسی‌سیلین، آمپی‌سیلین، سفوکاسیم، سفتریاکسون، سفوروكسیم، ارتاپن، ایمی‌پن و مروپنم استفاده کرد، هرچند که هنوز آزمایش‌های تعیین حساسیت معتبری به روش انتشار از دیسک وجود ندارد. فعالیت این عوامل ضدمیکروبی در شرایط *In vitro*، با استفاده از یک روش MIC بهتر تعیین می‌شود.

۱۲. مقاومت القایی به کلیندامایسین^۳

مقاومت در ایزوله‌های استافیلکوکوس اورئوس، استافیلکوکهای کواگلаз منفی و سویه‌های استرپتوكهای بتاهمولیتیک مقاوم به ماکرولید (مانند اریترو‌مایسین) می‌تواند به علت مقاومت ساختمنی یا مقاومت القایی نسبت به کلیندامایسین بیان شوند (متیلاسیون 23S rRNA که توسط ژن‌های erm کد می‌شود، به عنوان MLS [مقاومت به گروه ماکرولید، لینکوزامید و تیپ B استرپتوكرامین] در نظر گرفته می‌شود). این مقاومت ممکن است تنها نسبت به ماکرولید باشد (مکانیسم انتشار به خارج توسط ژن msrA در استافیلکوکها و یا ژن *mef* در استرپتوكهای کد می‌شود). برای تمام استافیلکوکهای و استرپتوكهای بتاهمولیتیک، مقاومت القایی به کلیندامایسین را می‌توان با قراردادن دیسک‌های کلیندامایسین و اریترو‌مایسین نزدیک بهم، به

1. *Streptococcus pneumoniae*

2. Penicillin and Third-Generation Cephalosporin Resistance

3. Inducible Clindamycin Resistance

روش انتشار از دیسک آزمایش کرد. برای استافیلوککها می‌توان از روش رقیق‌سازی در محیط مایع بهروش میکرو به صورت تک‌چاهکی نیز استفاده نمود (بند ۱۳ در سند CLSI M07 را ملاحظه نمایید).

این آزمایش در روش روتین انتشار از دیسک، با قراردادن دیسک ۲ میکروگرمی کلیندامایسین در نزدیکی لبه دیسک ۱۵ میکروگرمی اریترومایسین انجام می‌شود. فاصله این دو دیسک برای استافیلوککها ۱۵-۲۶mm و برای استرپتوککها ۱۲mm است. صاف و بدون انحنای شدن لبه هاله کلیندامایسین در مجاورت دیسک اریترومایسین (که به آن D-Zone گفته می‌شود) بر مقاومت القایی کلیندامایسین دلالت دارد. در صورتی که لبه هاله کلیندامایسین صاف و بدون انحنای نشود، نتیجه را همانگونه که خوانده می‌شود، گزارش کنید (حساس یا حساس بینابینی به کلیندامایسین). آزمایشگاه‌هایی که به طور روتین آزمایش انتشار از دیسک را انجام نمی‌دهند (فقط از روش تعیین MIC استفاده می‌کنند)، می‌توانند این آزمایش را روی محیط آگار خوندار استاندارد که برای کترل خلوص مایه میکروبی استفاده می‌شود، انجام دهند (بند ۴.۱۰ در سند CLSI M07 را ملاحظه نمایید).

صفاف شدن لبه هاله کلیندامایسین در مجاورت دیسک اریترومایسین (که به آن D-Zone گفته می‌شود) بر مقاومت القایی کلیندامایسین دلالت دارد. چنین ایزوولهایی را به عنوان «مقاوم به کلیندامایسین» گزارش نمایید. ارگانیسم‌هایی که در سراسر منطقه مهار رشد در اطراف دیسک کلیندامایسین رشد غیر واضح یا نامشخص نشان می‌دهند، صرف نظر از ظهور یا عدم ظهور منطقه D باید به عنوان مقاوم به کلیندامایسین گزارش شوند. برای ایزوولهایی که مقاومت القایی به کلیندامایسین نشان می‌دهند، توضیح ذیل را می‌توان در گزارش بیمار گنجانید:

«این ایزووله براساس مشاهده مقاومت القایی، به کلیندامایسین مقاوم در نظر گرفته می‌شود. کلیندامایسین هنوز ممکن است در بعضی از بیماران مؤثر باشد».

توصیه‌های کترل کیفیت و آخرین توصیه‌های بهروز شده، در جدول‌های C ۲H-2 ۲H-1 ۲C ۳A ۳ ۲H-2 ۲H-1 و پیوست‌های B و C از سند M100 آورده شده‌اند.

۱۳. آزمایش‌های بتالاکتماز^۱

۱.۱۳ هدف^۲

در بعضی از باکتری‌ها مانند هموفیلوس انفلوانزا، نیسیریا گونوره و موراکسلا کاتارالیس، استفاده از آزمایش تشخیص سریع بتالاکتماز می‌تواند نتایج سریع تری نسبت به روش انتشار از دیسک به دست دهد. آزمایش بتالاکتماز، تنها آزمایش مطمئن برای تشخیص سویه‌های تولید کننده بتالاکتماز در گونه‌های انتروکک می‌باشد.

آزمایش بتالاکتماز مثبت موارد ذیل را پیشگویی می‌کند:

- مقاومت به پنی‌سیلین، آمپی‌سیلین، آموکسی‌سیلین در بین ایزوولهای گونه‌های هموفیلوس، نیسیریا گونوره و موراکسلا کاتارالیس
 - مقاومت به پنی‌سیلین و آمینو - کربوکسی - اورئیدوپنی‌سیلین در بین استافیلوککها و انتروککها.
- آزمایش بتالاکتماز منفی مقاومت به عوامل ضد میکروبی بتالاکتمام با سایر مکانیسم‌های مقاومت را نشان نمی‌دهد. از آزمایش بتالاکتمام برای خانواده انتروپیاکتریاسه، گونه‌های سودوموناس و سایر باسیل‌های گرم منفی هوایی استفاده نکنید. زیرا حساسیت یا مقاومت به اغلب بتالاکتمام‌ها که در درمان این دسته از باکتری‌ها به کار می‌رودن، با این روش قابل پیش‌بینی نمی‌باشد.

۲.۱۳ انتخاب آزمایش بتالاکتماز^۳

آزمایش‌هایی که با پایه نیتروسفین هستند برای آزمایش گونه‌های هموفیلوس، نیسیریا گونوره، موراکسلا کاتارالیس، استافیلوککها و انتروککها ارجح می‌باشند. آزمایش بتالاکتمام با روش اسیدی متري معمولاً نتایج قابل قبولی با گونه‌های هموفیلوس، نیسیریا گونوره

1. β -Lactamase Tests

2. Purpose

3. Selecting a β -Lactamase Test

و استافیلوکک‌ها می‌دهد. آزمایش‌های یدومتری می‌تواند برای نیسیریا گونوره به کار رود، ولی برای موراکسلا کاتارالیس فقط باید آزمایش‌های بر پایه نیتروسفین استفاده شود. شناسایی دقیق بتلاکاتامازها در استافیلوکک‌ها ممکن است نیاز به القای آنزیم و گرمخانه‌گذاری به مدت یک ساعت داشته باشد. این القا را می‌توان به‌آسانی با آزمایش سویه‌هایی انجام داد که در لبه هاله عدم رشد دیسک اگزاسیلین و سفوکسیتین رشد کرده‌اند. در این آزمایش باید دقت کرد که هم‌زمان با آزمایش ایزوولهای بالینی از سویه‌های شاهد مثبت و منفی برای کترل کیفی استفاده نمود (توصیه‌های تولیدکننده را ملاحظه نمایید).

۱۴. تفسیر نتایج آزمایش انتشار از دیسک^۱

۱۴.۱ استانداردهای تفسیر قطر هاله عدم رشد^۲

معیارهای تفسیر قطر هاله عدم رشد برای تقسیم‌بندی حساسیت باکتری‌ها در مقابل عوامل ضدمیکروبی مختلف در جدول‌های 2A تا 2J سند M100 نشان‌داده شده‌است. برای بیشتر عوامل ضدمیکروبی، این معیارها براساس مقایسه قطر هاله عدم رشد و MIC تعداد زیادی از ایزوولهای جداسده به دست آمده‌است. تعدادی از این ایزوولهای مکانیسم‌های مشخصی از مقاومت در برابر عوامل ضدمیکروبی داشته‌اند. همچنین MIC و قطر هاله عدم رشد در ارتباط با فارموکوکینیتیک رژیم درمانی با دوز معمول آنتی‌بیوتیک تجزیه‌شده، بررسی شده‌است. نهایتاً، در صورت امکان و به طور تجربی در شرایط *in vitro* رابطه بین کارایی آنتی‌بیوتیک و میزان مؤثر بودن آن در مهار بیماری‌زاها خاص مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته‌است و در سند M23 CLSI آورده شده‌است.

۱۴.۲ معیارهای تفسیر^۳

برای تعاریف طبقه‌بندی شده تفسیری حساس، حساس بینایی، مقاوم و غیرحساس، بند ۱.۴ را ملاحظه نمایید.

۱۵. شیوه‌های کنترل کیفیت و تضمین کیفیت^۴

۱۵.۱ هدف^۵

در آزمایش تعیین حساسیت میکروبی، کنترل کیفیت شامل روال‌هایی برای پایش کارایی تمام مراحل و اجزای آزمایش، جهت اطمینان از نتایج قابل اعتماد است. این منظور با آزمایش سویه‌های کنترلی در مقابل عوامل ضدمیکروبی با حساسیت شناخته شده به دست می‌آید، اما به آن محدود نمی‌شود. اهداف برنامه کنترل کیفیت، پایش موارد ذیل است:

- دقت (تکرارپذیری) و صحت روش سنجش حساسیت.

- کارایی موادی که در آزمایش استفاده می‌شوند.

- کارایی افرادی که آزمایش را انجام داده و نتایج را می‌خوانند.

یک برنامه تضمین کیفیت جامع به کسب اطمینان از مواد و روش‌هایی که به طور مداوم نتایج با کیفیت تولیدمی‌کنند، کمک می‌کند. تضمین کیفیت شامل پایش، ارزیابی، انجام اقدامات اصلاحی (در صورت لروم)، نگهداری نتایج، کالیبراسیون و نگهداری تجهیزات، مهارت‌سنگی، آموزش و کنترل کیفیت است، اما به این موارد محدود نمی‌شود.

۱۵.۲ مسئولیت‌ها در کنترل کیفیت^۶

آزمایشگاه‌های مدرن برای تهیه معرف‌ها، محیط‌های کشت یا سیستم‌های تشخیصی مورد استفاده در انجام آزمایش‌های

1. Interpretation of Disk Diffusion Test Results
2. Zone Diameter Interpretive Standards
3. Interpretive Categories
4. Quality Control and Quality Assurance Procedures
5. Purpose
6. Quality Control Responsibilities

تعیین حساسیت میکروبی، عمدتاً به سازندگان محصولات تشخیصی و دارویی متکی هستند. اگرچه این بخش از سند، صرفاً جهت کاربرد روش‌های مرجع استاندارد منظور شده است، اما می‌تواند در سیستم‌های تجاری آزمایش تعیین حساسیت میکروبی در دسترس که به طور کامل یا در پاره‌ای از قسمت‌ها بر این روش‌ها استوارند، نیز کاربرد داشته باشد.

تولیدکنندگان و کاربران آزمایش‌های تعیین حساسیت میکروبی، مسئولیت مشترکی در ارتباط با کیفیت دارند. هدف اولیه از انجام آزمایش کنترل کیفیت توسط تولیدکنندگان (با روش‌های مرجع داخلی یا روش‌های تجاری)، کسب اطمینان از ساخت مناسب محصول (test) است. هدف اولیه از انجام کنترل کیفیت توسط آزمایشگاه‌ها (کاربران)، حصول اطمینان از نگهداری مناسب مواد و تجهیزات و انجام صحیح آزمایش‌ها است.

مسئولیت و پاسخ‌گویی را می‌توان به طور منطقی به شرح ذیل تقسیم نمود:

- تولیدکنندگان (برای محصولات داخلی یا تجاری)
 - پایداری عوامل ضدمیکروبی
 - برچسب گذاری مواد ضدمیکروبی
 - توان محلول‌های مادر (stock) عوامل ضدمیکروبی
 - تطابق با اصول عملکرد مطلوب ساخت (برای مثال، استانداردهای سیستم کیفیت)
 - سالم و بی‌عیب بودن محصول
 - قابلیت ردیابی و پاسخ‌گویی به گیرندهای آزمایش آزمایشگاه‌ها (کاربران)
 - ذخیره‌سازی در شرایط محیطی توصیه شده توسط تولیدکننده (برای جلوگیری از تخرب دارو)
 - مهارت کارکنان انجام‌دهنده آزمایش
 - استفاده از استانداردهای جاری CLSI (یا دستورالعمل‌های تولیدکننده برای استفاده) و تبعیت از روش‌های مصوب (به عنوان مثال تهیه مایه‌میکروبی، شرایط گرمخانه‌گذاری، تفسیر نتایج MIC).
- تولیدکنندگان باید یک برنامه کنترل کیفیت را طراحی و توصیه کنند که به کاربران اجازه دهد متغیرهایی (به طور مثال غلظت مایه میکروبی، شرایط ارسال / ذخیره‌سازی) را که در عمل به احتمال زیاد مشکل ساز خواهند بود، ارزیابی نمایند و مشخص نمایند که در صورت استفاده از پروتکل‌های مصوب، عملکرد آزمایش صحیح است.

۳.۱۵ انتخاب سویه‌های کنترل کیفی برای انجام کنترل و تضمین کیفیت^۱

انتخاب سویه‌های کنترلی به دقت انتخاب شده، به میکروب‌شناس این اجازه را می‌دهد که آزمایش در محدوده استانداردهای پذیرفته شده انجام یافته است و بنابراین نتایج آزمایش احتمالاً قابل اطمینان است.

هر سویه کنترلی باید از یک منبع شناخته شده (مثلاً ATCC) تهیه شود. تمام سویه‌های کنترلی توصیه شده توسط CLSI مناسب برای عوامل ضدمیکروبی و روش مرجع، باید ارزیابی شود و نتایج مورد انتظار براساس روش‌های مشروح در سند CLSI M23 ثبت گردد. کاربران سیستم‌های تجاری باید از توصیه‌های کنترلی در دستورالعمل دستگاه تبعیت کنند.

سویه‌های کنترلی و ویژگی‌های آنها در پیوست D شرح داده شده است. برخی از آنها به عنوان سویه‌های کنترل کیفی و بقیه به عنوان سویه‌های کنترلی تکمیلی فهرست شده‌اند. این موارد به شرح ذیل مشخص گردیده‌اند:

سویه‌های کنترلی به طور منظم آزمایش می‌شوند (مثلاً به طور روزانه یا هفتگی) تا از کارکرد فرایند آزمایش و تولید نتایج در محدوده مشخص شده در سند M100 اطمینان حاصل شود.

اگر آزمایشگاهی از روش مرجع انتشار از دیسک CLSI، همچنان که در اینجا توضیح داده شده، پیروی می‌کند، لازم است از سویه‌های کنترلی توصیه شده در این سند استفاده نماید. در سیستم‌های تجاری آزمایش تعیین حساسیت، در تمام روش‌های کنترل کیفی، تبعیت از توصیه‌های تولیدکننده الزامی است.

1. Selection of Quality Strains for Quality Control and Quality Assurance

سویههای کترلی تکمیلی برای ارزیابی ویژگی خاصی از یک آزمایش یا سیستم‌های آزمایش تعیین حساسیت در شرایط انتخابی مورد استفاده قرار می‌گیرند، یا ممکن است معرف سویههای کترلی جانشین باشند. برای مثال 10211 *Haemophilus influenzae* ATCC 49766 پرنیازتر است و برای از 49247 *Haemophilus influenzae* ATCC 49247 یا *Haemophilus influenzae* ATCC 49766 پرنیازتر است. حصول اطمینان از این که محیط HTM توان کافی برای حمایت از رشد ایزوله‌های بالینی هموفیلوس انفلوانزا و هموفیلوس پانفلوانزا را دارد، به کار می‌رود. سویههای کترلی تکمیلی ممکن است ویژگی‌های حساسیتی یا مقاومتی خاص به یک یا تعداد بیشتری آزمایش‌های اختصاصی فهرست شده در M02 و M07 را دارا باشند. از آنها می‌توان جهت ارزیابی یک آزمایش تازه، برای آموزش کارکنان جدید، برای ارزیابی صلاحیت و موارد دیگر بهره برد. قراردادن سویههای کترلی تکمیلی در برنامه‌های روتین کترل کیفی هفتگی یا روزانه آزمایش تعیین حساسیت ضروری نیست.

نتایج کترل کیفیت مورد انتظار برای هر کدام از عوامل ضدمیکروبی و آزمایش‌های جدول‌های 3 و 3A در سند M100 فهرست شده‌اند.

۱۵.۴ نگهداری و آزمایش سویههای کترل کیفیت^۱

- سویههای کترل کیفی را با روش استاندارد انتشار از دیسک و با همان مواد و روش‌های مورد استفاده برای ایزوله‌های بالینی آزمایش کنید.
- لازم است با ذخیره‌سازی و نگهداری صحیح ارگانیسم، از کارایی قابل قبول سویههای کترلی اطمینان حاصل شود(به پیوست E نیز مراجعه شود).
- برای نگهداری طولانی مدت کشت‌های ذخیره، از دمای ۲۰- یا پایین‌تر(ترجیحاً ۶۰- یا کمتر یا در نیتروژن مایع) با یک تثبیت‌کننده مناسب(مانند سرم جنین گاوی ۵۰٪ در محیط مایع، Tryptic Soy Broth حاوی ۱۵-۱۰٪ گلیسرول، خون گوسفندی دفیرینه شده یا Skim milk) یا روش لیوفیلیزاسیون استفاده کنید.
- سویههای ذخیره منجمد شده یا لیوفیلیزه را روی محیط کشت مناسب(مثلاً TSA یا آگار خون دار برای سویههای کم نیاز یا شکلات آگار غنی شده یا آگار خون دار غنی شده برای سویههای پرنیاز) کشت مجدد دهید و در شرایط مناسب برای ارگانیسم گرماخانه‌گذاری نمایید(کشت مجدد اولیه). کشت‌های منجمد شده یا لیوفیلیزه را قبل از استفاده در آزمایش‌ها، دو بار کشت مجدد دهید. کشت مجدد دوم، به عنوان کشت کاری روز اول محسوب می‌گردد.
- کشت‌های مجدد را در دمای ۲-۸ درجه سانتی‌گراد یا در شرایط مناسب با نوع ارگانیسم نگهداری نمایید.
- کشت‌های کاری را از طریق کشت مجدد سویههای کترلی روی محیط آگار، به منظور به دست آوردن کلنی‌های ایزوله برای انجام آزمایش تهیه نمایید. هر روز یک کشت کاری تازه تهیه کنید.
- برای به دست آوردن کشت‌های کاری، هر هفته کشت مجدد تازه تهیه نمایید(برای مثال کشت‌های کاری را از همان کشت مجدد تا هفت روز تهیه نمایید، سپس در روز هشتم، کشت مجدد تازه فراهم کنید).
- حداقل ماهی یکبار یک کشت مجدد اولیه تازه از کشت‌های منجمد شده، لیوفیلیزه یا کشت‌های تجاری تهیه کنید(کشت‌های مجدد هفتگی برای بیش از ۳ هفته متوالی استفاده نشود). برای نتایج بهتر، ممکن است برخی سویههای نیاز به تهیه کشت‌های مجدد جدید به دفعات بیشتر(مثلاً دو هفته یکبار) داشته باشند.
- اگر نتایج غیرمنتظره دلالت بر تغییر در حساسیت ذاتی ارگانیسم نماید، کشت مجدد اولیه جدید یا کشت کاری تهیه کنید، یا آن که از کشت‌های ذخیره تازه سویههای کترل کیفی استفاده کنید(برای کسب اطلاعات بیشتر به بند ۸.۱۵ مراجعه شود).

۱۵.۵ کترل کیفیت بهر(Batch) یا سری ساخت^۲

۱. هر بهر یا سری ساخت جدید از دیسک‌ها یا محیط‌های جامد را با سویههای کترلی مناسب آزمایش کنید تا از قرارگرفتن

1. Storing and Testing Quality Control Strains
2. Batch or Lot Quality Control

- اندازه قطر هالهها در محدوده مورد انتظار اطمینان حاصل نماید(جدول ۳ در سند M100)؛ در غیر این صورت بهر یا سری ساخت مورد نظر باید عودت داده شود.
۲. برای تأیید عدم آلدگی محیط کشت، حداقل یک ظرف پتری تلقیح شده از هر بهر یا سری ساخت را بهمدت یک شب گرمخانه گذاری کنید.
۳. مستدلات سری های ساخت تمام مواد و معرف های مورد مصرف در آزمایش های تعیین حساسیت میکروبی باید نگهداری شود.

۶.۱۵ محدوده قطر هاله مهار رشد در باکتری های کنترل کیفیت^۱

محدوده قطر هاله کنترلی قابل قبول برای یک آزمایش کنترل کیفیت منفرد(در مصرف آنتی بیوتیک واحد برای ارگانیسمی خاص) در جدول های ۳ و ۳A در سند M100 فهرست شده است.

۷.۱۵ تعداد آزمایش های کنترل کیفیت(همچنین به پیوست A و جدول ۳B سند M100 مراجعه نماید)^۲

کارکرد کلی مجموعه آزمایش ها را با استفاده از محدوده های کنترلی با آزمایش سویه های کنترلی مناسب در هر روز کاری یا در صورت کارکرد مناسب سیستم(بند ۱.۲.۷.۱۵ را ملاحظه نماید) به طور هفتگی پایش نماید. هنگامی که آزمایش های تعیین حساسیت میکروبی کمتر از یکبار در هفته انجام می شوند، استفاده از آزمایش کنترل هفتگی شرح داده شده در ذیل کاربرد ندارد. در صورتی که یک آنتی بیوتیک، کمتر از یکبار در هفته آزمایش شود، انجام آزمایش های کنترل کیفیت در هر روز کاری برای آن الزامي است.

۱.۷.۱۵ آزمایش روزانه^۳

زمانی که بیش از ۳ خوانده از ۳۰ نتیجه حاصله در روزهای متوالی برای هر عامل ضد میکروبی در مقابل باکتری خاص، خارج از محدوده قابل قبول(جدول های ۳ و ۳A موجود در سند M100) نباشد، نتایج کنترل کیفیت رضایت بخش است. اگر تعداد خطای این بیشتر باشد باید اقدام اصلاحی انجام شود(بند ۸.۱۵ را ملاحظه نماید).

۲.۷.۱۵ آزمایش هفتگی^۴

۱.۲.۷.۱۵ نشان دهنده رضایتمندی از انجام آزمایش های کنترل کیفیت برای تبدیل آزمایش ها از روزانه به هفتگی (Demonstrating Satisfactory Performance for Conversion from Daily to Weekly Quality Control Testing)

- تمام سویه های قابل دسترس را برای ۲۰ یا ۳۰ روز متوالی کاری آزمایش نماید و نتایج را مستند کنید.
- جهت تغییر انجام آزمایش کنترل کیفیت از روزانه به هفتگی نباید قطر هاله عدم رشد در بیش از ۲۰ آزمایش یا ۳ مورد از ۳۰ آزمایش، خارج از محدوده قابل قبول موجود در جدول ۳ سند M100 باشد.

۲.۷.۱۵ استقرار آزمایش کنترل کیفیت هفتگی(Implementing Weekly Quality Control Testing)

- کنترل کیفیت هفتگی، زمانی انجام می گیرد که نتایج رضایت بخش باشد(بند ۱.۲.۷.۱۵ را ملاحظه نماید).
- کنترل کیفیت تا هر زمان که مواد آزمایش عوض نشوند(به عنوان مثال هنگامی که قوطی جدیدی از محیط آگار یا دیسک های آنتی بیوتیک با سری ساخت یکسان از همان شرکت تهیه می شود) باید به طور هفتگی ادامه یابد.
- اگر نتایج هر کدام از آزمایش های هفتگی خارج از محدوده باشد، باید اقدام اصلاحی انجام شود(بند ۸.۱۵ را ملاحظه نماید).
- برای راهنمایی در مورد تکرار کنترل کیفیت با مواد جدید یا اصلاحات آزمایش، به جدول ۳B سند M100 مراجعه نمایید.

1. Zone Diameter Quality Control Limits

2. Frequency of Quality Control Testing(also refer to Appendix A and M100 Table 3B)

3. Daily Testing

4. Weekly Testing

۱۸.۱۵ اقدام اصلاحی^۱

۱۸.۱۵ نتیجه خارج از کنترل به دلیل خطای قابل تشخیص^۲

اگر علت نتایج خارج از کنترل، قابل تشخیص است، اقدام اصلاحی انجام دهید، آن را مستند کنید و آزمایش را در همان روزی که اشتباہ مشاهده شده است، تکرار کنید. اگر نتایج تکرارشده در محدوده قابل قبول باشد، اقدام اصلاحی بیشتری لازم نیست. اگر به وجود مشکل در ارتباط با سویه کنترلی مشکوک هستید یا این مشکل شناسایی شده است، یک کشت کاری جدید یا کشت مجدد تازه تهیه کنید و آزمایش را هرچه سریع‌تر تکرار نمایید.

راهنمای خطایابی در جدول 3D M100 سند Rهنمودی برای خطایابی و انجام اقدامات اصلاحی درخصوص نتایج کنترل کیفیت خارج از محدوده محسوب می‌شود. پاره‌ای از علل نتایج خارج از کنترل، شامل موارد ذیل است، اما به این موارد محدود نمی‌شود:

- سویه کنترلی
 - استفاده از سویه کنترلی اشتباہ
 - انبارش نامناسب
 - نگهداری نامناسب (برای مثال، استفاده از یک کشت کاری به مدت طولانی‌تر از یک ماه)
 - آلدگی
 - زنده نبودن باکتری‌ها
 - تغییر در ارگانیسم (برای مثال جهش، از دست رفتن پلاسمید)
- ملزمومات آزمایش
 - شرایط حمل یا انبارش نامناسب
 - آلدگی
 - استفاده از ظروف پتروی معمیوب (برای مثال، محیط خیلی ضخیم یا خیلی نازک)
 - استفاده از ظروف پتروی آسیب‌دیده (برای مثال، ترک‌خورده)
 - استفاده از مواد تاریخ مصرف گذشته
- مراحل آزمایش
 - استفاده از شرایط یا دمای گرمخانه‌گذاری نادرست.
 - مایه میکروبی به طور غیر صحیح تهیه یا تنظیم شده باشد.
 - تهیه مایه میکروبی از کلنی‌هایی که مدت گرمخانه‌گذاری آنها مناسب نبوده است.
 - مایه میکروبی از کلنی‌هایی تهیه شده باشد که روی محیط‌های افتراقی یا انتخابی حاوی عوامل ضد عفونی یا سایر ترکیبات مهارکننده، رشد کرده‌اند.
 - استفاده از دیسک اشتباہ.
 - قراردهی ناصحیح دیسک (برای مثال، تماس ناکافی با سطح آگار).
 - قرائت یا تفسیر نتایج آزمایش به طور نادرست.
 - خطأ در ثبت و انتقال اطلاعات.
- تجهیزات
 - عملکرد نامناسب یا کالیبره نبودن (برای مثال، پیپت‌ها).

1. Corrective Action

2. Out-of-Control Result Due to Identifiable Error

۲.۸.۱۵ نتیجه خارج از کنترل با خطای نامشخص^۱

۱.۲۸.۱۵ اقدام اصلاحی فوری (Immediate Corrective Action)

- اگر علت نتیجه خارج از کنترل را نمی‌توان شناسایی نمود، لازم است اقدام اصلاحی طبق روال ذیل انجام‌پذیرد:
- نتیجه خارج از کنترل را در همان روزی که اشتباه اتفاق افتداده است و / یا به محض تهیه یک کشت کاری یا کشت مجدد جدید آزمایش کنید. برای ۵ روز متوالی فرایند را پایش نمایید. همه نتایج را مستند کنید.
 - اگر تمام پنج قطر هاله عدم رشد، در محدوده قابل قبول باشند، همچنان که در جدول ۳ سند M100 نشان داده شده است، اقدام اصلاحی اضافی لازم نیست.
 - اگر هر کدام از پنج قطر هاله عدم رشد، خارج از محدوده باشند، اقدام اصلاحی اضافی لازم است(بند ۲.۲.۸.۱۵ و جدول‌های ۳ و ۳A در سند M100 را ملاحظه نمایید).
 - آزمایش‌های کنترل روزانه باید تا حل مشکل ادامه‌یابد.

۲.۲۸.۱۵ اقدام اصلاحی اضافی (Additional Corrective Action)

- اگر اقدام اصلاحی فوری مشکل را حل نکند، در این حالت احتمال وجود خطای سیستمیک نسبت به خطای اتفاقی بیشتر است. لازم است بررسی بیشتر و اقدام اصلاحی انجام شود. به بند ۱.۸.۱۵ و راهنمای خطایابی جدول 3D در سند M100 مراجعه نمایید.
- در صورت لزوم سویه کنترل کیفیت جدید(از ذخیره فریزشده یا از سایر منابع قابل اطمینان) همراه با سری جدیدی از مواد(شامل استاندارد ۰/۵ مکفارلندر) را در صورت امکان از تولیدکننده‌های متفاوت تهیه نمایید. اگر مشکل از تولیدکننده بود، با تولیدکننده تماس بگیرید و مشکل را مطرح کنید. ممکن است تبادل مواد و سویه‌های کنترل کیفیت با آزمایشگاه‌هایی که از روش مشابه شما استفاده می‌کنند، به منظور تعیین ریشه علل مشکلات سیستمیک مبهم، کمک کننده باشد. تا زمانی که مشکل حل نشود ممکن است لازم باشد از روش جایگزین دیگری استفاده کنید.
- اگر مشکل شناسایی و اصلاح شد، برای بازگشت به آزمایش کنترل کیفیت هفتگی، لازم است برای ۵ روز متوالی دیگر، عملکرد مطلوب آزمایش ثبت شود. اگر مشکل شناسایی نشود و نتایج بدون هرگونه اقدام اصلاحی خاص، مجدداً در محدوده کنترل قرار گیرد، برای بازگشت به آزمایش کنترل کیفیت هفتگی، لازم است برای ۳۰ یا ۲۰ روز متوالی دیگر، عملکرد مطلوب آزمایش ثبت شود(بند ۱.۲.۷.۱۵ را ملاحظه نمایید).

۹.۱۵ گزارش نتایج بیماران زمانی که آزمایش‌ها خارج از کنترل هستند^۲

- در صورت حصول نتیجه خارج از محدوده کنترل و یا در مواردی که به اقدام اصلاحی نیاز است، باید برای تصمیم‌گیری در مورد گزارش یا عدم گزارش نتیجه آزمایش، براساس شرایط بیمار و نوع خط، ارزیابی دقیقی صورت بگیرد و در صورت نیاز با پژوهش معالج مشورت شود. نکات مورد توجه شامل موارد ذیل است، اما به آنها محدود نمی‌شود:
- اندازه و جهت خط(برای مثال، افزایش اندازک یا بارز اندازه قطر هاله، کاهش اندازک یا بارز اندازه قطر هاله)
 - آیا نتیجه آزمایش بیمار به نقطه انفال تفسیری نزدیک است؟
 - نتایج با سایر ارگانیسم‌های کنترل کیفیت
 - نتایج با سایر عوامل ضد میکروبی
 - آیا سویه کنترل کیفیت/ عامل ضد میکروبی مورد نظر، نشانگری برای سنجش وضعیت انبارش یا روش انجام آزمایش است(برای مثال، وابسته به شرایط مایه میکروبی، ناپایداری در مقابل گرمایی؟) به راهنمای خطایابی جدول 3D در سند M100 مراجعه نمایید.

1. Out-of-Control Result With No Error Identified
2. Reporting Patient Results When Out-of-Control Tests Occur

تا رفع مشکل، موارد ذیل را باید مدنظر قرارداد:

- جلوگیری از گزارش نتایج آنتیبیوگرام با دیسکهای مورد نظر
- مرور نتایج قبلی بیمار
- مرور اطلاعات جمع‌آوری شده برای الگوهای غیرمعمول حساسیت و مقاومت در آن آزمایشگاه
- استفاده از روش‌های آزمایش جایگزین
- ارسال نمونه باکتری به آزمایشگاه مرجع

۱۰.۱۵ تأیید نتایج آزمایش بیمار^۱

عوامل مختلفی در آزمایش تعیین حساسیت دخالت دارند که این موارد را می‌توان با رعایت روش‌های کترل کیفیت توصیه شده در این استاندارد ارزیابی کرد. نتایج کترل کیفیت قابل قبول به دست آمده، الزاماً دلیل بر تأیید صحت نتایج آزمایش سویه جداسده از بیمار نمی‌باشد. مرور نتایج آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی این سویه‌ها قبل از گزارش نتایج اهمیت دارد. این بررسی باید حداقل شامل موارد ذیل باشد:

- نتایج سنجش حساسیت ضدمیکروبی، با هویت باکتری جداسده تطابق داشته باشد.
- نتایج حاصل از آزمایش یک آنتیبیوتیک خاص در گروه خاصی از آنتیبیوتیک‌ها از قوانین اثبات شده فعالیت نسل‌های مختلف آنتیبیوتیکی پیروی کند(برای مثال، نسل سوم سفالوسپورین‌ها در مقایسه با نسل اول و دوم، روی انتروباکتریاسه مؤثرتر می‌باشند).
- باکتری جداسده، به آنتیبیوتیک‌هایی که تاکنون مقاومت به آنها ثابت نشده است، حساس باشد(مانند وانکومایسین و استرپتومایسین).

نتایج غیر معمول یا متناقض باید با درنظر گرفتن موارد ذیل بررسی و تأیید گردد:

- بررسی نتایج قبلی آزمایش بیمار(آیا از بیمار قبل از همان سویه با نتایج آنتیبیوگرام غیرمعمول جدا شده است؟)
- نتایج قبلی کترل کیفیت(آیا روند یا مشاهده مشابهی با آزمایش کترلی اخیر وجود دارد؟)
- مشکلات همراه با مواد، فرایندها یا تجهیزات(بند ۱۰.۱۵ و راهنمای خطایابی جدول 3D در سند M100 را ملاحظه نمایید). اگر دلیلی برای نتیجه نامناسب یا متناقض محقق نمی‌شود، آزمایش تعیین حساسیت یا تعیین هویت باکتری یا هر دو باید تکرار شود. گاهی استفاده از روش جایگزین در تکرار آزمایش مفید خواهد بود. هر آزمایشگاهی باید برای تأیید نتایج غیرمعمول یا متناقض حساسیت ضدمیکروبی، سیاست از پیش تعیین شده داشته باشد.

۱۱.۱۵ سایر روش‌های کترلی^۲

۱۱.۱۵.۱ کترل مایه میکروبی^۳

از اینکه استاندارد ۰/۵ مکارلنده تحت کترل است، به طور دوره‌ای اطمینان حاصل نمایید(پیوست B2.1 را ملاحظه نمایید).

۱۱.۱۵.۲ کترل تفسیر نقطه خوانش(قرائت)^۴

برای کاهش تفاوت در تفسیر اندازه قطر هاله بین کارکنان مختلف، تفسیر نقطه خوانش را به طور دوره‌ای پایش نمایید. برای این منظور تمام کارکنان آزمایشگاه که این آزمایش‌ها را انجام می‌دهند، باید به طور مستقل مجموعه انتخاب شده‌ای از آزمایش‌ها را قرائت نمایند، نتایج را ثبت کنند و با نتایج یکی از کارکنان با تجربه، یا در موقع استفاده از سویه‌های کترل کیفیت، با نتایج مورد انتظار جداول‌های ۳ و ۳A در سند M100 مقایسه نمایند.

1. Verification of Patient Test Results
2. Other Control Procedures
3. Inoculum Control
4. End-point Interpretation Control

۱۶. محدودیت‌های روش انتشار از دیسک^۱

۱.۱۶ کاربرد آزمایش در گروه‌های مختلف باکتری‌ها^۲

روش انتشار از دیسک شرح داده شده در این بخش، برای باکتری‌های بیماری زای کم نیاز شامل گونه‌های استافیلکک، انتروکک، انتروباکتریاسه، سودوموناس آئرورژنیوز، گونه‌های اسیتوباکتر، بورخلدریا سپاچیا و استنتروفوموناس ماتوفیلیا، استاندارد شده است. این روش برای باکتری‌های پرنیاز، مانند گونه‌های هموفیلیوس، نیسیریا گونوره، نیسیریا منتریتیدیس و استرپتوکک‌ها اصلاح شده است. هنوز برای باکتری‌های خارج از فهرست موجود در جدول‌های 2A تا 2J سندها M100 و باکتری‌هایی که در سایر راهنمایی (CLSI M45) از آنها نام برده نشده است، استانداردی تدوین نگردیده است. این باکتری‌ها ممکن است به محیط‌های کشت مختلف و شرایط گرمانخانه‌گذاری خاص نیاز داشته باشند، یا شرایط رشد آنها از سویه‌ای به سویه دیگر متفاوت باشد. برای این باکتری‌ها توصیه می‌شود جهت انتخاب آنتی‌بیوتیک‌ها و تفسیر نتایج با یک متخصص عفونی مشورت شود. گزارش‌های چاپ شده در مقالات و توصیه‌های جاری ممکن است جهت انجام آزمایش این گونه باکتری‌ها مفید باشد. اگر آزمایش این باکتری‌ها لازم باشد مناسب‌ترین راه استفاده از روش رقیق‌سازی است که برای این منظور می‌توان باکتری را به آزمایشگاه مرجع ارسال نمود.

۲.۱۶ نتایج گمراه‌کننده^۳

استفاده از برخی عوامل ضد میکروبی برای باکتری‌های خاص و گزارش نتیجه حساسیت می‌تواند نتایج گمراه‌کننده و خطرناکی به دنبال داشته باشد، مانند:

- نسل اول و دوم سفالوسپورین‌ها، سفاماکسین‌ها و آمینوگلیکوزیدها در آزمایش گونه‌های سالمونلا و شیگلا
- پنی‌سیلین‌ها، ترکیبات بتالاکتام/ مهارکننده بتالاکتام، سفم‌ها و کاربامپن‌ها در آزمایش گونه‌های استافیلکک مقاوم به آگراسیلین
- آمینوگلیکوزیدها (به جز غلظت‌های بالا)، سفالوسپورین‌ها، کلینداماکسین و تری‌متیپریم - سولفامتوکسازول در مقابل انتروکک‌ها
- پنی‌سیلین‌ها، سفالوسپورین‌ها و آزترئونام در مقابل سویه‌های کلیسیلا اکسی‌توکا، اشریشیا کلی و پروتئوس میراپیلیس مولد ESBL.

۳.۱۶ ظهور مقاومت^۴

درمان‌های طولانی مدت با بعضی از عوامل ضد میکروبی موجب ظهور مقاومت در برابر آنها می‌شود و در نتیجه سویه‌هایی که در ابتدا حساس هستند، ممکن است پس از شروع درمان مقاوم گردد. این مقاومت در طی سه الی چهار روز پس از شروع درمان و عموماً بیشتر در گونه‌های انتروباکتر، سیتروباکتر و سراشیا با نسل سوم سفالوسپورین‌ها، در سودوموناس آئرورژنیوز با همه عوامل ضد میکروبی و در استافیلکک‌ها با کینولون‌ها و با وانکوماکسین روی می‌دهد (VISA).

در شرایط خاصی جهت تعیین ظهور مقاومت ممکن است تکرار آزمایش زودتر از سه الی چهار روز لازم باشد. تصمیم جهت انجام چنین آزمایشی منوط به داشتن اطلاعات درخصوص شرایط و خامت حال بیمار است. طی دستورالعمل‌های آزمایشگاهی، زمان تکرار این آزمایش‌ها باید پس از مشورت با پزشک مسئول بیمار مشخص شود.

۱۷. آزمایش‌های غربالگری^۵

جهت تعیین مقاومت‌های مهم بالینی، برای تعیین MRSA و انتروکک‌ها با سطح بالای مقاومت به آمینوگلیکوزیدها، آزمایش‌های غربالگری، قابلیت اعتماد مشابه با روش‌های استاندارد آزمایش‌های تعیین حساسیت ضد میکروبی دارند. در این موارد نیازی به آزمایش‌های تأییدی نمی‌باشد. محدودیت‌های سایر آزمایش‌های غربالگری (برای مثال، بررسی مقاومت و انکوماکسین در انتروکک‌ها [پیوست D در سندها M100] و در استافیلککوس اورئوس [پیوست B در سندها M100] و ESBL) در بعضی از انتروباکتریاسه [پیوست A در سندها M100] و لزوم انجام آزمایش‌های تأییدی در جدول‌های مجزا نشان داده شده است.

1. Limitations of Disk Diffusion Methods

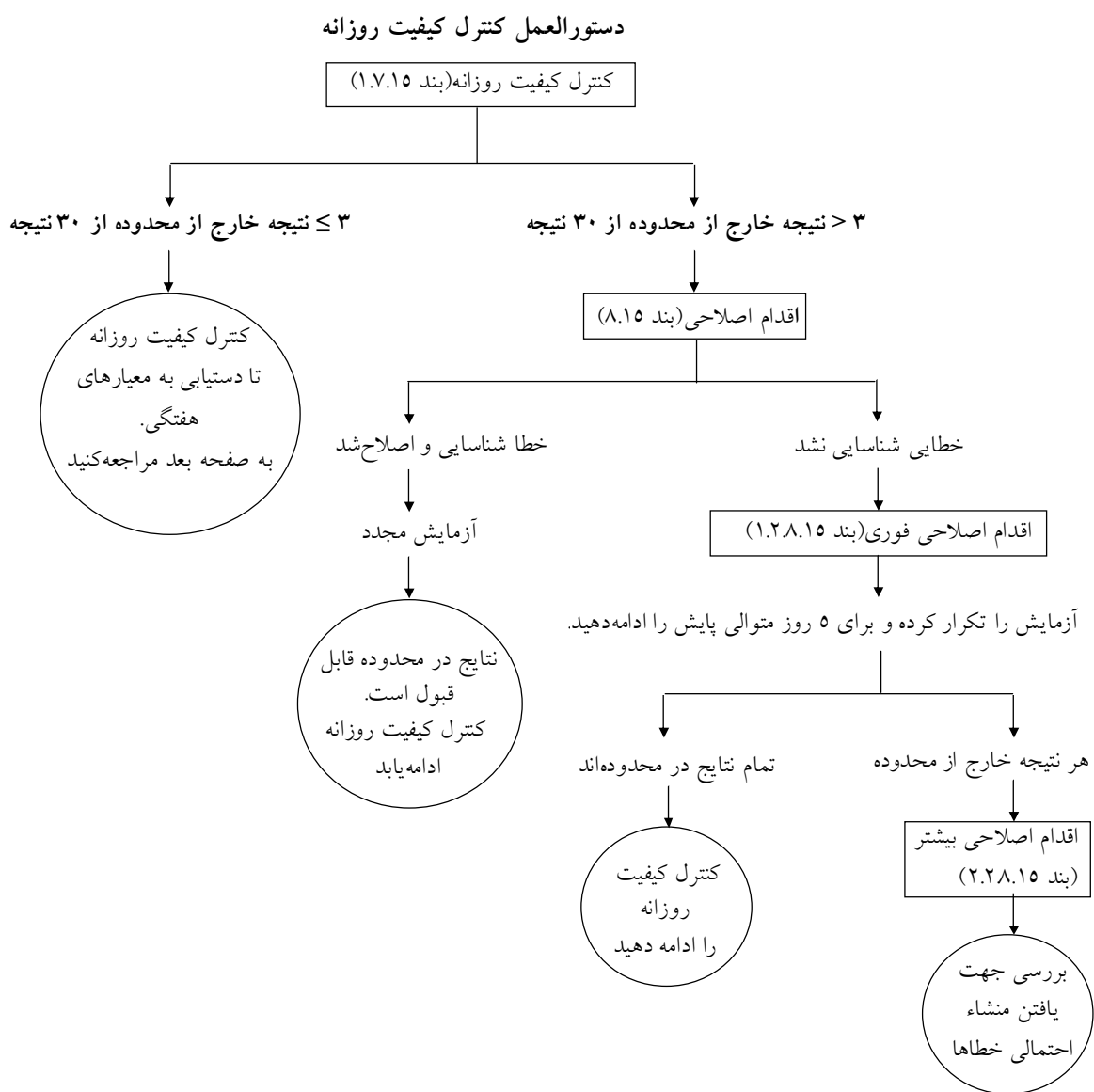
2. Application to Various Organism Groups

3. Misleading Results

4. Emergence of Resistance

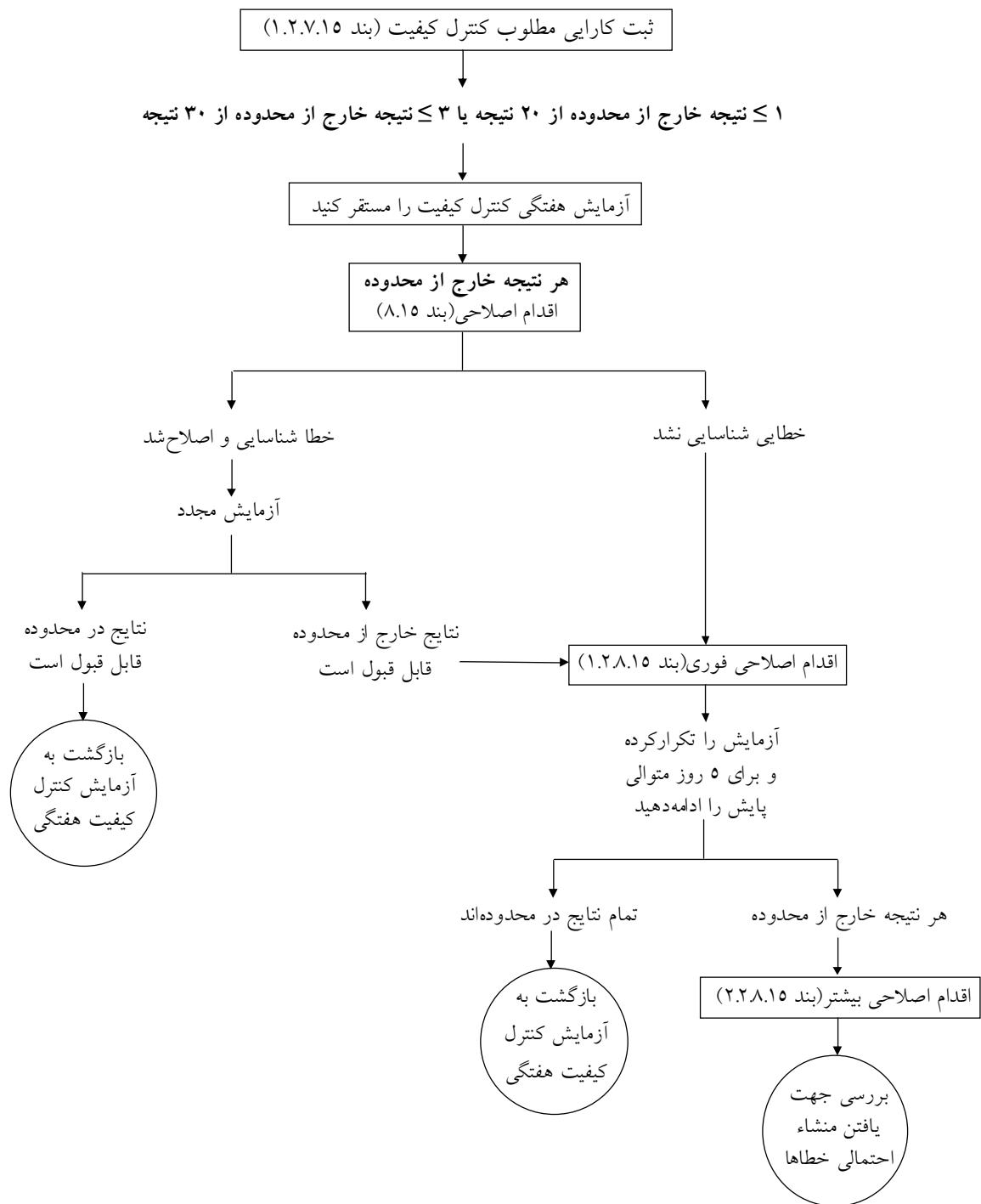
5. Screening Tests

پیوست A نمودارهای جریان کار در پروتکل کنترل کیفیت



پیوست A. (ادامه)

دستورالعمل کنترل کیفیت هفتگی



پیوست B. تهیه محیط‌های کشت و محلول‌ها

B1. محیط‌های جامد

B1.1 مولر هیتون آگار

تهیه محیط مولر هیتون آگار شامل مراحل ذیل است:

۱. محیط مولر هیتون آگار را از محیط پایه تجاری و بر اساس دستورالعمل تولیدکننده تهیه نمایید.
۲. بلافاصله بعد از اتوکلاو، محیط را در بن ماری ۴۵-۵۰ درجه سانتی گراد خنک نمایید.
۳. محیط تازه تهیه شده خنک را در ظروف پتری، با کف صاف و جنس شیشه‌ای یا پلاستیکی، بر یک سطح صاف (تراز) قراردهید تا عمق یکنواخت به میزان ۴ mm ایجاد گردد. این میزان، معادل ۶۰-۷۰ mL می‌باشد. محیط برای ظروف پتری با قطر ۱۵۰ mm و ۲۵-۳۰ mL برای ظروف پتری با قطر ۱۰۰ mm می‌باشد.
۴. اجازه دهید ظروف پتری حاوی محیط جامد در دمای اتاق خنک‌تر شوند و جز مواردی که در همان روز مصرف خواهند شد، بقیه را در یخچال (۲-۸ درجه سانتی گراد) نگهداری کنید.
۵. ظروف پتری را طی هفت روز بعد از تهیه استفاده کنید. در غیر این صورت، برای آن که خشک شدن آگار به حداقل برسد، اقدامات پیشگیرانه کافی، نظیر قراردادن ظروف پتری در کيسه‌های پلاستیکی را انجام دهید.
۶. برای ارزیابی عدم آلدگی، لازم است یک نمونه از هر سری ساخت ظروف پتری در دمای ۳۵±۲ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت یا بیشتر گرمخانه گذاری شود.
۷. pH محیط تهیه شده از هر سری ساخت جدید را ارزیابی کنید. روش مناسب مورد استفاده عمده‌ای به نوع pH متر موجود در آزمایشگاه بستگی دارد. pH محیط آگار باید در دمای اتاق بین ۷/۴-۷/۲ باشد. بنابراین، باید بعد از بسته شدن آگار اندازه گیری شود. اگر pH محیط کمتر از ۷/۲ باشد، برخی داروها توان خود را از دست خواهند داد (مانند آمینو گلیکوزیدها و ماکرولیدها)، در حالی که برخی دیگر فعالیت زیادتری نشان خواهند داد (مانند تراسایکلین‌ها). اگر pH بیشتر از ۷/۴ باشد، ممکن است تأثیرات معکوس ظاهر شود. pH را از طریق یکی از موارد ذیل کنترل نمایید:

روش اول: روش خیسانندن (Macerate): تمام مولر هیتون آگار یک پتری را در ظرفی کوچک کاملاً له کنید. می‌توانید کمی آب مقطار (۲-۳ mL) نیز اضافه کرده و به مدت ۱۰ دقیقه بخیسانید، سپس نوک الکترود pH متر را در این مخلوط غوطه‌مور کنید.

روش دوم: نوک الکترود pH متر را در داخل ارلن کوچکی قراردهید. مقدار اندکی از آگار مذاب را به داخل ارلن ریخته، پس از سفت شدن آگار، pH را اندازه گیری نمایید.

روش سوم: از الکترودهای سطحی استفاده نمایید.

۸. کاتیون‌های افروندی کلسیم یا منیزیم را به محیط مولر هیتون آگار اضافه نکنید.

B1.2 مولر هیتون آگار + ۵٪ خون گوسفند

۱. طبق روش ذکر شده در بند (۲) B1.1 pH محیط مولر هیتون آگار را تهیه کنید. زمانی که محیط کشت تا دمای ۴۵-۵۰ درجه سانتی گراد خنک شد، ۵۰ mm خون دفیرینه گوسفند را به ۱ لیتر مولر هیتون آگار اضافه نمایید. روش توصیه شده در B1.1 را ادامه دهید.

۲. بعد از افزودن خون با رعایت شرایط سترونی به محیط اتوکلاو شده خنک، pH را اندازه گیری نمایید. pH نهایی باید به اندازه قبل از افروden خون و معادل ۷/۴-۷/۲ باشد.

آگار B1.3 + ۱٪ فاکتور رشد

۱. به ازای هر لیتر محیط، از ۱٪ فاکتور رشد معین که حاوی ترکیبات ذیل است، استفاده کنید:

• L-cystine	1.1 g
• guanine HCl	0.03 g
• thiamine HCl	0.003 g
• p-aminobenzoic acid	0.013 g
• vitamin B12	0.01 g
• thiamine pyrophosphate (cocarboxylase)	0.1 g
• nicotinamide adenine dinucleotide (NAD)	0.25 g
• adenine	1 g
• L-glutamine	10 g
• glucose	100 g
• ferric nitrate	0.02 g
• L-cysteine HCl	25.9 g

۲. محیط پایه آگار GC را از پایه دهیدراته تجاری و براساس دستورالعمل تولیدکننده تهیه نمایید.

۳. بعد از اتوکلاو نمودن، آن را تا دمای ۴۵-۵۰ درجه سانتی گراد در بن ماری ۴۵-۵۰ درجه سانتی گراد خنک نمایید.

۴. از ۱۰ mL از ۱٪ فاکتور رشد معین را به آن اضافه نمایید.

۱) هموفیلومس تست مدیوم (HTM)

HTM به شکل جامد (آگار) حاوی ترکیبات ذیل است:

MHB	•
15 µg/mL	β-NAD •
15 µg/mL	bovine or porcine hematin •
5 g/L	yeast extract •

۱. برای تهیه محلول تازه هماتین مادر(stock)، در ابتدا ۵۰ mg پودر هماتین را به ۱۰۰ mm³ از ۰/۰۱ mol/L NaOH اضافه کنید. با استفاده از حرارت و چرخاندن مداوم، از حل شدن آن اطمینان حاصل نمایید.

۲. محلول مادر(stock) NAD را با حل کردن ۵۰ mg از پودر NAD در ۱۰ mL آب مقطر تهیه کنید. با فیلتر نمودن آن را استریل نمایید.

۳. محیط مولر هیتون آگار را از محیط پایه دهیدراته تجاری و براساس دستورالعمل تولیدکننده تهیه نمایید. ۵ g عصاره مخمیر و ۳۰ mL از محلول هماتین مادر را به ۱ لیتر مولر هیتون آگار اضافه نمایید.

۴. بعد از اتوکلاو نمودن، آن را تا دمای ۴۵-۵۰ درجه سانتی گراد خنک نمایید.

۵. با رعایت شرایط سترونزی ۳mL از محلول ذخیره NAD را به آن اضافه نمایید.

۶. pH نهایی باید بین ۷/۴-۷/۲ باشد.

خواص افزایش رشد HTM مفید است، توصیه می شود. بهویژه، تولیدکنندگان HTM استفاده از *H. influenzae* ATCC 10211 به عنوان سویه کنترل کیفیت اضافی که برای تأیید خواص افزایش رشد HTM مفید است، توصیه می شود. بهویژه، تولیدکنندگان HTM استفاده از *H. influenzae* ATCC 10211 به عنوان سویه آزمایش کنترل کیفیت مکمل را ترغیب می نمایند.

B2. معرفه‌ها(مواد)

B2.1 کدورت استاندارد ۰/۵ مکفارلندر

۱. محلول مادر (stock) ۰/۰۴۸ مول در لیتر کلرور باریم ($\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) ۱.۱۷۵% w/v را تهیه نمایید.
۲. محلول مادر (stock) ۰/۰۱۸ مول در لیتر (N ۰/۳۶) اسید سولفوریک (v/v) ۱% را تهیه نمایید.
۳. ۰/۵mm کلرور باریم را در حال هم زدن مداوم به ۹۹/۵mm محلول مادر اسید سولفوریک اضافه نمایید تا سوسپانسیون تشکیل شود.
۴. صحت غلط سوسپانسیون را از طریق اندازه‌گیری جذب نوری با استفاده از اسپکتروفوتومتر با طول مسیر ۱cm و کووت همخوان مشخص کنید. جذب نوری سوسپانسیون ۰/۵ مکفارلندر در طول موج ۶۲۵ نانومتر باید معادل ۰/۰۸۰-۱۳٪ باشد.
۵. سولفات باریم ساخته شده را به مقدار ۶mL-۴ در لوله‌های درپیچ داری که از لحاظ قطر و اندازه مشابه لوله‌های حاوی سوسپانسیون باکتری خواهد بود، بریزید.
۶. در پوشش لوله‌ها را محکم بیندید و با پارافیلم درز گیری (seal) نمایید. آنها را در حرارت اتاق و در پوششی تیره رنگ نگهداری کنید.
۷. قبل از هر بار مصرف، سوسپانسیون ۰/۵ مکفارلندر را با استفاده از ورتکس یا با دست به شدت تکان دهید تا ظاهری یکنواخت پیدا کند. در صورت ظهور ذرات درشت، استاندارد را تعویض کنید. سوسپانسیون تهیه شده از ذرات لاتکس را با سر و ته کردن به طور آرام، مخلوط کنید. از ورتکس کردن آن خودداری نمایید.
۸. لازم است سوسپانسیون به طور ماهیانه تعویض شود و یا جذب آن اندازه‌گیری گردد.

استانداردهای مکفارلندر ساخته شده از ذرات لاتکس به صورت تجاری نیز موجود می‌باشد. هنگام استفاده، درست قبل از انجام آزمایش باید با سر و ته کردن به طور آرام (نه روی ورتکس)، محتویات آنها را مخلوط نمود.

پیوست C. شرایط انجام آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک
C1. شرایط انجام آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی به روش انتشار از دیسک برای ارگانیسم‌های کم نیاز

Organism/Organism group	M100 Table	Medium	Incubation	Incubation Time	Minimal Quality Control	Comments/Modifications
<i>Enterobacteriaceae</i>	2A	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	16 to 18 hours	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 <i>E. coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)	
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	2B-1	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	16 to 18 hours	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 <i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853 <i>E. coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)	
<i>Acinetobacter</i> spp.	2B-2	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	20 to 24 hours	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 <i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853 <i>E. coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)	
<i>Burkholderia cepacia</i>	2B-3	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	20 to 24 hours	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 <i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853	
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	2B-4	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	20 to 24 hours	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 <i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853	
<i>Staphylococcus</i> spp.	2C	MHA	35 ± 2 °C; ambient air (Testing at temperatures above 35 °C may not detect MRS.)	16 to 18 hours; 24 hours for oxacillin and vancomycin	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923 <i>E. coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)	فقط سوسپانسیون مستقیم از کلنسی، هاله‌های اگزاسیلن، و انکومایسین و لینزوبلید را با استفاده از نور عبوری پدقت از نظر وجود کلئی‌های کوچک یا کلورت در داخل هاله مهاری بررسی نماید؛ هر گونه رشد = مقاومت. برای کترول کیفیت تکمیلی D-test از <i>S. aureus</i> ATCC BAA-977 استفاده کنید.
<i>Enterococcus</i> spp.	2D	MHA	35 ± 2 °C; ambient air	16 to 18 hours; 24 hours for vancomycin	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	هاله‌های و انکومایسین را با استفاده از نور عبوری به دقت از نظر وجود کلئی‌های کوچک یا کلورت در داخل هاله مهاری بررسی نماید؛ هر گونه رشد = مقاومت

ادامه جدول صفحه بعد ←

C2. شرایط انجام آزمایش تعیین حساسیت ضد میکروبی به روش انتشار از دیسک برای ارگانیسم‌های پرنیاز

Organism/Organism group	M100 Table	Medium	Inoculum	Incubation	Incubation Time	Minimal Quality Control	Comments/Modifications
<i>H. influenzae</i> <i>H. parainfluenzae</i>	2E	<i>Haemophilus</i> Test Medium	سوسپانسیون مستقیم از کلئی در MHB یا سالین تهیه شده از ظرف پتری شکلات آگار یک شب مانده (ترجیحاً ۲۰ تا ^a ۲۴ ساعته)	35 ± 2 °C; 5% CO ₂	16 to 18 hours	<i>H. influenzae</i> ATCC® 49247 <i>H. influenzae</i> ATCC® 49766 <i>E. coli</i> ATCC® 35218 (for amoxicillin-clavulanate acid)	حداکثر ۹ دیسک را روی ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری و ۴ دیسک را روی ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری آزمایش کنید.
<i>N. gonorrhoeae</i>	2F	GC agar base + 1% defined supplement	سوسپانسیون مستقیم از کلئی در MHB یا سالین فسفات بافر pH = ۷٪، ۰/۹ ظرف پتری شکلات آگار CO ₂ گرمخانه‌گذاری شده در ٪ ۵	36 ± 1 °C (do not exceed 37 °C); 5% CO ₂	20 to 24 hours	<i>N. gonorrhoeae</i> ATCC® 49226	حداکثر ۹ دیسک را روی ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری و ۴ دیسک را روی ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری آزمایش کنید. برای بعضی از عوامل مانند فلوروکینولون‌ها یا سفالوسپورین‌ها، فقط ۲ تا ۳ دیسک را می‌توان در هر ظرف پتری آزمایش کرد
<i>S. pneumoniae</i>	2G	MHA + 5% sheep blood	سوسپانسیون مستقیم از کلئی در MHB یا سالین با استفاده از کلئی‌های ظرف پتری آگار خون دار یک شب مانده (۲۰ تا ^a ۲۴ ساعته)	35 ± 2 °C; 5% CO ₂	20 to 24 hours	<i>S. pneumoniae</i> ATCC® 49619	حداکثر ۹ دیسک را روی ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری و ۴ دیسک را روی ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری آزمایش کنید. هاله مهار رشد را اندازه‌گیری نمایید، نه هاله همولیز را.
<i>Streptococcus</i> spp.	2H-1 2H-2	MHA + 5% sheep blood	سوسپانسیون مستقیم از کلئی در MHB یا سالین.	35 ± 2 °C; 5% CO ₂	20 to 24 hours	<i>S. pneumoniae</i> ATCC® 49619	حداکثر ۹ دیسک را روی ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری و ۴ دیسک را روی ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری آزمایش کنید. هاله مهار رشد را اندازه‌گیری نمایید، نه هاله همولیز را.
<i>N. meningitidis</i>	2J	MHA + 5% sheep blood ^b	سوسپانسیون مستقیم از کلئی در MHB یا سالین تهیه شده از ظرف پتری شکلات آگار ۲۰ تا ۲۴ ساعه گرمخانه‌گذاری شده در ٪ ۵ CO ₂ .	35 ± 2 °C; 5% CO ₂	20 to 24 hours	<i>S. pneumoniae</i> ATCC® 49619 (5% CO ₂) <i>E. coli</i> ATCC® 25922 (ambient air or 5% CO ₂ ; for ciprofloxacin, nalidixic acid, and minocycline)	حداکثر ۵ دیسک را روی ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری و ۲ دیسک را روی ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری آزمایش کنید.

a. این سوسپانسیون حاوی تقریباً 10^8 CFU/mL خواهد بود. دقت در تهیه این سوسپانسیون را تمرین نمایید، چون غلظت‌های بالاتر مایه میکروبی ممکن است به نتایج مقاومت غیرواقعی در استفاده از برخی عوامل ضد میکروبی بتالاکام منجر گردد، به خصوص در موقع استفاده از سویه‌های هموفیلوس انفلوانزا که بتالاکاماز تولید می‌کنند.

b. شکلات آگار معذنی برای تعیین حساسیت نیزیراً متغیرتیابیس توصیه نمی‌شود.

c. کلئی‌های رشدیافتگه روی آگار خون دار با خون گوسفند می‌تواند برای تهیه مایه میکروبی مورد استفاده قرار گیرد. اگرچه سوسپانسیون ۵٪ مک فارلند حاصل از خون گوسفند، CFU/mL کمتری خواهد داشت. این موضوع به ویژه زمانی که آخرین رقت قبل از تلقیح ظرف پتری تهیه می‌گردد، باید از طریق شمارش کلئی‌ها مورد توجه قرار گیرد.

پیوست D. سویه‌های کنترل کیفیت برای آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی (برای بهروزترین نسخه این جدول، به ویرایش اخیر M100 مراجعه نمایید)

Quality Control Strain	Organism Characteristics	Disk Diffusion Tests	MIC Tests	Screening Tests	Other
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC® 51299	•Resistant to vancomycin (<i>VanB</i>) and high-level aminoglycosides			•Vancomycin agar High-level aminoglycoside resistance	
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	•β-lactamase negative	•Nonfastidious gram-negatives • <i>Neisseria meningitidis</i>	•Nonfastidious gram-negatives • <i>Neisseria meningitidis</i> •Potential agents of bioterrorism		
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218	•Contains plasmid-encoded TEM-1 β-lactamase (non-ESBL) ^{a,b,c,f}	•β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations	•β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations		
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247	•BLNAR	• <i>Haemophilus</i> spp.	• <i>Haemophilus</i> spp.		
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49766	•Ampicillin susceptible	• <i>Haemophilus</i> spp. (more reproducible with selected β-lactams)	• <i>Haemophilus</i> spp. (more reproducible with selected β-lactams)		
<i>Helicobacter pylori</i> ATCC® 43504			• <i>Helicobacter pylori</i>		
<i>Klebsiella pneumoniae</i> ATCC® 700603	•Contains SHV-18 ESBL ^{b,e,f}	•ESBL screen and confirmatory tests	•ESBL screen and confirmatory tests		
<i>Neisseria gonorrhoeae</i> ATCC® 49226	• CMRNG, chromosomally mediated penicillin resistant	• <i>Neisseria gonorrhoeae</i>	• <i>Neisseria gonorrhoeae</i>		
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853 ^c	• Contains inducible AmpC β-lactamase	•Nonfastidious gram-negatives	•Nonfastidious gram-negatives •Potential agents of bioterrorism		•Assess suitability of cation content in each batch/lot of Mueller-Hinton for gentamicin MIC and disk diffusion.
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	•β-lactamase negative • <i>mecA</i> negative •Little value in MIC testing due to extreme susceptibility to most drugs	•Nonfastidious gram-positives			

ادامه جدول صفحه بعد ←

Quality Control Strain	Organism Characteristics	Disk Diffusion Tests	MIC Tests	Screening Tests	Other
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 29213	<ul style="list-style-type: none"> Weak β-lactamase producing strain <i>mecA</i> negative 		<ul style="list-style-type: none"> Nonfastidious gram-positives Potential agents of bioterrorism 	Oxacillin agar	<ul style="list-style-type: none"> Assess suitability of cation content in each batch/lot of Mueller-Hinton for daptomycin disk diffusion
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 43300	<ul style="list-style-type: none"> Oxacillin-resistant, <i>mecA</i> positive 	Cefoxitin disk testing	Cefoxitin MIC testing	Oxacillin agar	
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® BAA-1708	<ul style="list-style-type: none"> High-level mupirocin resistance mediated by the <i>mupA</i> gene 	Screening test for high-level mupirocin resistance	Screening test for high-level mupirocin resistance		
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC® 49619	<ul style="list-style-type: none"> Penicillin intermediate by altered penicillin binding protein 	<ul style="list-style-type: none"> <i>Streptococcus pneumoniae</i> <i>Streptococcus</i> spp. <i>Neisseria meningitidis</i> 	<ul style="list-style-type: none"> <i>Streptococcus pneumoniae</i> <i>Streptococcus</i> spp. <i>Neisseria meningitidis</i> Potential agents of bioterrorism 		
Supplemental QC^g					
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC® 33186					<ul style="list-style-type: none"> Alternative to <i>E. faecalis</i> ATCC® 29212 to assess suitability of medium for sulfonamide or trimethoprim MIC tests.^d
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 10211					<ul style="list-style-type: none"> Assess each batch/lot for growth capabilities of HTM
<i>Klebsiella pneumoniae</i> ATCC® BAA-1705	<ul style="list-style-type: none"> KPC-producing strain^b Modified Hodge test positive 	Phenotypic confirmatory test for carbapenemase production (modified Hodge test)			
<i>Klebsiella pneumoniae</i> ATCC® BAA-1706	<ul style="list-style-type: none"> Resistant to carbapenems by mechanisms other than carbapenemase Modified Hodge test negative 	Phenotypic confirmatory test for carbapenemase production (modified Hodge test)			
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® BAA-976	<ul style="list-style-type: none"> Contains <i>msrA</i>-mediated macrolide-only resistance 	<ul style="list-style-type: none"> Assess disk approximation tests with erythromycin and clindamycin (D-zone test negative) 	<ul style="list-style-type: none"> QC – See M100 Appendix B 		
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® BAA-977	<ul style="list-style-type: none"> Contains inducible <i>ermA</i>-mediated resistance 	<ul style="list-style-type: none"> Assess disk approximation tests with erythromycin and clindamycin (D-zone test positive) 	<ul style="list-style-type: none"> Routine QC for inducible clindamycin test by MIC method—See M100 Appendix B 		

زیرنویس‌ها

- a. فقط به عنوان یک سویه کترلی برای ترکیبات مهار کننده بتالاکتامز مانند دارندگان کلاولالایک اسید، سولباکتام یا تازوباکتام توصیه شده است. این سویه حاوی یک بتالاکتامز کلشنونده توسط پلاسمید(غیر از ESBL) است. در نتیجه این ارگانیسم به بسیاری از داروهای حساس به پنی سیلیناز، مقاوم است، اما به ترکیبات حاوی بتالاکتام/ مهار کننده بتالاکتامز حساس می‌باشد. برای اطمینان از صحبت آزمایش کترل کیفیت باید سویه کترلی حاوی پلاسمید باشد، هر چند که پلاسمید ممکن است طی ذخیره‌سازی سویه در برودت یخچال یا فریزر از بین برود. جهت اطمینان از وجود پلاسمید، سویه را با یک عامل بتالاکتام(بدون ترکیبات مهار کننده بتالاکتامز) مانند آمپی سیلین، آموکسی سیلین، پیپراسیلین یا تیکارسیلین و نیز با یک عامل حاوی بتالاکتام/ مهار کننده بتالاکتامز مانند آمپکسی سیلین - کلاولالایک اسید آزمایش کنید. اگر سویه، پلاسمید از دست بدهد به عامل بتالاکتام(بدون ترکیبات مهار کننده بتالاکتامز) حساس خواهد شد. این امر بر غیرقابل اطمینان بودن آزمایش کترل کیفیت دلالت دارد و باید کشت تازه‌ای از *E. coli* ATCC 35218 مورد استفاده قرار گیرد.
- b. به دلیل وجود شواهد ثبت شده، مبنی بر از بین رفتن خودبه‌خودی پلاسمید کدکننده بتالاکتامز یا کاربپنماز، توجه دقیق به نگهداری ارگانیسم(برای مثال، به حداقل رساندن کشت‌های مجدد) و نگهداری(برای مثال، در دمای -٦٠ درجه سانتی گراد یا کمتر) بهویژه برای نگهداری سویه‌های کترل *E. coli* ATCC 35218 کلپسیلا پنومونیه ATCC 700603 و کلپسیلا پنومونیه ATCC BAA-1705 اهمیت دارد. از دست دادن پلاسمید به ظهر نتایج کترل کیفیت خارج از محدوده قابل قبول، مانند کاهش MIC برای *E. coli* ATCC 35218 با پنی سیلین‌های حساس به آنزیم(نظیر آمپی سیلین، پیپراسیلین و تیکارسیلین)، کاهش MIC برای کلپسیلا پنومونیه ATCC 700603 با سفالوسپورین‌ها و آزترونام و نتیجه منفی کاذب در آزمایش تغییریافته هاج(MHT) با کلپسیلا پنومونیه ATCC BAA-1705 منجر می‌شود.
- c. در کشت‌های مجدد متوالی، مقاومت به عوامل ضد میکروبی گروه بتالاکتام ایجاد می‌شود. برای به حداقل رساندن این امر، حداقل ماهی یکبار یا هر زمان که سویه میکروبی شروع به نشان دادن مقاومت می‌کند، از ذخیره کترلی، یک کشت تازه تهیه نمایید.
- d. در صورت وجود مقادیر قابل قبول تایمیدین در محیط کشت، باید خواندن نتایج MIC به سهولت انجام پذیرد(برای مثال، کاهش ۸۰٪ یا بیشتر در رشد در مقایسه با کترل).

پیوست E نگهداری سویه‌های کنترل کیفیت

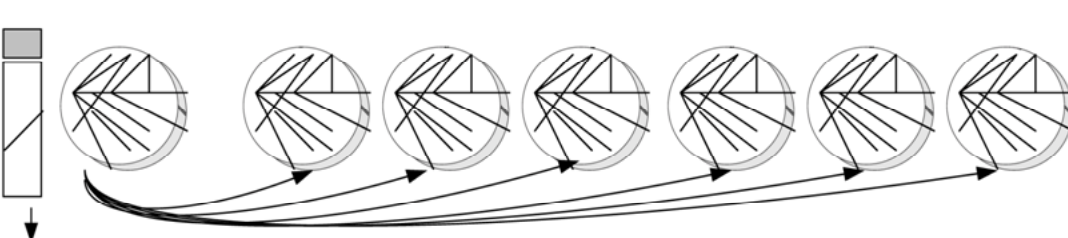
۱. با افزودن محیط مایع مناسب به ویال پودر لیوفیلیزه و یا یک نمونه مادر (stock) از فریزر، سوسپانسیون تهیه کنید یا از ذخیره فریز شده سویه‌ای خارج کنید.



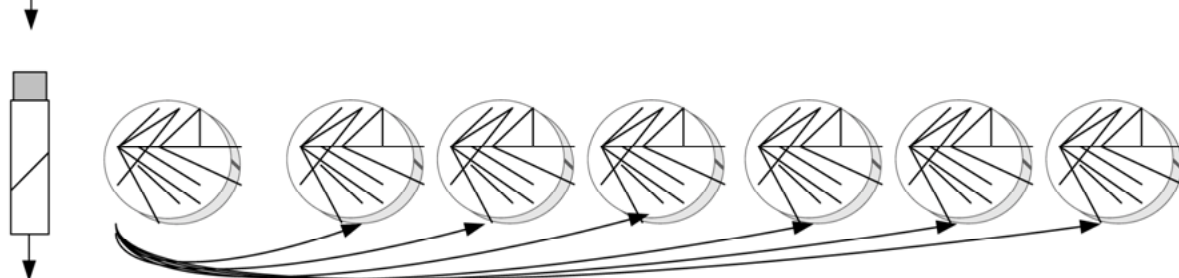
۲. در محیط مناسب کشت دهید و گرمانه‌گذاری نمایید (کشت مجدد اولیه).



۳. متناسب با نوع ارگانیسم، کشت مجدد تهیه نمایید، گرمانه‌گذاری و سپس ذخیره نمایید. از کلثی‌های جداسده در طی روزهای اول تا هفتم به عنوان کشت‌های کاری استفاده کنید.



۴. هر هفت روز کشت مجدد تهیه کنید (از پلیت یا لوله کشت روز اول). متناسب با نوع ارگانیسم، در دمای مناسب نگهداری نمایید. در هر روز کاری از کشت کاری جدید استفاده کنید.



۵. این کار را برای هفته‌های سوم و چهارم نیز تکرار کنید. پس از چهار هفته، کشت‌های مجدد را دور بریزید و ارگانیسم جدید را از فریزر خارج کرده، یا از ویال لیوفیلیزه جدید استفاده کنید.

نکته ۱: نمونه فریز شده یا لیوفیلیزه را قبل از استفاده، دوبار کشت مجدد دهید.

نکته ۲: برای آزمایش‌های کنترل کیفیت، از کلثی‌های تک کشت کاری استفاده کنید.

نکته ۳: اگر آلودگی دیده شد یا کیفیت زیر سوال بود، یک کشت مجدد جدید (کشت کاری)، یا کشت ذخیره جدید تهیه کنید.

نکته ۴: ممکن است در مورد بعضی از ارگانیسم‌ها مانند *S. pneumoniae* ATCC 49619, *P. aeruginosa* ATCC 27853, *E. faecalis* ATCC 51299 لازم باشد که کشت کاری جدید، هر دو هفته یکبار تهیه شود (به جای چهار هفته یکبار).

فصل دوم: سند M100-S21

مقدمه در رابطه با جدول های شماره ۱ و ۲ برای استفاده همراه با اسناد M02-A10 (روش انتشار از دیسک) و M07-A8 (آزمایش MIC)

در صفحات بعدی مطالب ذیل را خواهید یافت:

۱. جدول های شماره ۱A و ۱B گروه بندی عوامل ضد میکروبی را پیشنهاد می کند که باید توسط آزمایشگاه های میکروب شناسی بالینی در آزمایش تعیین حساسیت ضد میکروبی به طور روتین ارزیابی و گزارش شوند. این دستورالعمل ها براساس موارد استفاده بالینی تهیه شده اند که مورد تأیید FDA آمریکا می باشد. در سایر کشورها تعیین عوامل ضد میکروبی جدول های فوق باید براساس داروهای در دسترسی صورت گیرد که کاربرد بالینی آنها توسط سازمان های ذیر بسط تأیید شده باشد.
۲. برای هر گروه از ارگانیسم ها، جدول های اضافی (جدول های ۲A تا ۲I) ارائه شده که شامل مطالب ذیل می باشد:
 - a. شرایط توصیه شده برای انجام آزمایش.
 - b. حداقل های کنترل کیفیت (QC) که توصیه می شود (متن مستندات M02-A10، بند ۱۵ و M07-A8، بند ۱۶ را نیز ملاحظه نمایید).
 - c. توضیحات عمومی برای آزمایش هر گروه از ارگانیسم ها و توضیحات اختصاصی برای آزمایش داروی خاص در مقابله ارگانیسم ویژه.
 - d. عوامل ضد میکروبی پیشنهادی، که در آزمایشگاه های میکروب شناسی بالینی باید به طور روتین برای آزمایش و گزارش در نظر گرفته شوند، در جدول های ۱A و ۱B مشخص شده اند (گروه های A، B، C و U برای آزمایش و گزارش).
 - e. داروهای دیگری که موارد استفاده بالینی آنها برای گروه ارگانیسم مورد نظر تأیید شده است، ولی معمولاً در آزمایشگاه های میکروب شناسی بالینی آمریکا به طور روتین آزمایش نمی شود (حرف اختصاری O برای گروه «other» است. حروف اختصاری Inv برای گروه «Investigational» است که جنبه تحقیقاتی دارد و هنوز مورد تأیید FDA نمی باشد).
 - f. معیارهای استاندارد برای تفسیر MIC و قطر هاله عدم رشد.
۳. برای بعضی از گروه های ارگانیسمی، یک جدول تکمیلی ارائه شده که حاوی آزمون های غربالگری خلاصه شده است. این آزمون ها ممکن است برای آزمایش بعضی از ایزو لمه های آن گروه مناسب باشد.
۴. جدول های ۱C و ۲J به توصیه های ویژه برای آزمایش و گزارش نتایج بی هوازی ها اشاره می کند و حاوی برخی از اطلاعاتی است که در بند های ۱ و ۲ در بالا ذکر شده اند.

I. انتخاب عوامل ضد میکروبی برای آزمایش و گزارش^۱

- A. برای انتخاب مناسب ترین عوامل ضد میکروبی جهت آزمایش و گزارش، بهترین راه، مشاوره آزمایشگاه بالینی با متخصصان بیماری های عغونی و داروسازها است. این مشاوره می تواند با پزشکان و اعضای کمیته های درمان و کنترل عفونت بیمارستان هم صورت گیرد. توصیه هایی که در اینجا برای هر گروه از ارگانیسم ها ارائه می شود، شامل عوامل ضد میکروبی است که دارای اثر اثبات شده هستند و در شرایط *in vitro* نیز کارایی قابل قبول نشان داده اند. برای تعیین عوامل ضد میکروبی به منظور آزمایش و گزارش گروه های خاص، ملاحظاتی را باید مد نظر قرارداد که عبارتند از: اثربخشی بالینی، شیوع مقاومت،

کاهش ظهور مقاومت، هزینه، موارد استفاده بالینی توصیه شده توسط FDA، توصیه های مورد توافق برای داروهای انتخاب اول و جایگزین آنها. مقاومت های دور از انتظار نیز باید گزارش شوند(به عنوان مثال، مقاومت انتروباکتریاسه به کاربپنمه). آزمایش روی عوامل ضدمیکروبی انتخاب شده می تواند برای اهداف کنترل عفونت مفید باشد.

B. فهرست داروهایی که در یک خانه از جدول با هم ذکر شده اند، نشانگر گروههایی از عوامل ضدمیکروبی است که نتایج تفسیری(حساس، حساس بینایی یا مقاوم) و اثربخشی بالینی مشابه دارند. داخل هر خانه، کلمه «or» نشان دهنده عوامل ضدمیکروبی است که بین آنها مقاومت متقطع یا حساسیت متقطع برقرار است و لذا نتایج این عوامل را می توان تقریباً به طور کامل بین آنها تعیین داد. این بدان معنی است که تعیین نتایج براساس انجام آزمایش روی تعداد زیادی از باکتری ها به دست آمده و مشخص شده است که مجموع خطاهای عده و خیلی عده برای تعیین نتایج در حد کمتر از ۳٪ و برای خطاهای جزئی در حد کمتر از ۱۰٪ بوده است. لازم به ذکر است برای ارزیابی اعتبار کلمه «or» حداقل ۱۰۰ سویه مقاوم نسبت به عوامل ضدمیکروبی مورد ارزیابی، آزمایش شده است و حداقل در ۹۵٪ این سویه ها نتیجه «مقاوم» نسبت به همه عوامل ضدمیکروبی آزمایش شده، بدست آمده است. همچنین کلمه «or» می تواند در مواردی استفاده شود که عوامل ضدمیکروبی با نتایج تفسیری قابل تعیین، برضد ارگانیسم هایی به کار روند که برای آنها فقط حالت «حساس» ذکر شده است(مانند سفوتابکسیم یا سفتریاکسون برای هموفیلوس انفلوانزا). بنابراین، نتایج حاصل از یک عامل ضدمیکروبی که با کلمه «or» به عامل دیگر متصل شده است، می تواند نتایج تفسیری برای عامل ضدمیکروبی دیگر را نیز پیش بینی نماید. برای مثال انتروباکتریاسه حساس به سفوتابکسیم را می توان نسبت به سفتریاکسون نیز حساس در نظر گرفت. در این موارد نتایج آزمایش با سفوتابکسیم گزارش می شود و حساسیت قابل انتظار نسبت به سفتریاکسون به عنوان یک توضیح اضافی در گزارش ذکرمی شود. اگر در یک خانه جدول در بین دو عامل ضدمیکروبی کلمه «or» نوشته شده باشد، براساس نتایج یک عامل نمی توان نتایج را به عامل دیگر تعیین داد. این مسئله به دلیل عدم تطابق نتایج این عوامل با یکدیگر و یا به دلیل اطلاعات ناکافی است.

C. گروه بندی برای آزمایش و گزارش (Test/Report Groups)

۱. همان طور که در جدول های ۱A و ۱B و ۱C فهرست شده است، عوامل ضدمیکروبی گروه A برای لحاظ در آزمایش روتین پانل آزمایش اولیه و نیز برای گزارش روتین نتایج روتین گروه های ارگانیسمی خاص مناسب است.

۲. گروه B عواملی هستند که می توان از آنها در آزمایش اولیه استفاده کرد، ولی باید به طور انتخابی گزارش شوند. نظیر زمانی که ارگانیسم به عوامل ضدمیکروبی متعلق به همان کلاس از گروه A مقاوم است. سایر شرایط گزارش نتایج می تواند شامل موارد ذیل باشد: منع خاص نمونه(برای مثال، سفالوسپورین های نسل سوم برای ارگانیسم های روده ای که از CSF جدا شده اند، یا تری متواپریم - سولفامتوکسازول برای ارگانیسم های جداسده از سیستم ادراری)، عفونت های چندمیکروبی؛ عفونت های چند کانونی؛ موارد آلرژی بیمار؛ عدم تحمل؛ یا عدم موقفيت در پاسخ به درمان با یکی از عوامل گروه A؛ یا برای اهداف کنترل عفونت.

۳. گروه C عوامل ضدمیکروبی جایگزین یا مکمل هستند که ممکن است بر ضد سویه های اندمیک یا اپیدمیک موجود در مراکز بهداشتی - درمانی و مقاوم به چند دارو از گروه اولیه(به ویژه اگر از یک کلاس دارویی باشند، مانند بتالاکلام ها) آزمایش شوند. این گروه همچنین برای درمان بیماران آلرژیک به داروهای اولیه، برای درمان ارگانیسم های غیر متعارف(برای مثال، کلرامفینیکل برای سالمونلاهای خارج روده ای)، یا به منظور اهداف اپیدمیولوژیک و جهت گزارش به کمیته کنترل عفونت آزمایش می شوند.

۴. گروه U (Urine) فهرست عوامل ضدمیکروبی(مانند نیتروفوراتوئین و بعضی از کینولون ها) است که فقط یا در درجه اول برای درمان عفونت های مجاری ادرار استفاده می شود. این عوامل ضدمیکروبی نباید به طور روتین در مورد بیماری زاهایی که از سایر محل های عفونت جدا می گردند، گزارش شوند. سایر عواملی که کاربرد وسیع تری دارند، ممکن است برای بعضی بیماری زاهای خاص دستگاه ادراری در این گروه قرار گیرند(مانند سودومونناس آثرورژینوزا و افلوکسازین).

۵. گروه O (Other) شامل عواملی است که برای گروهی از ارگانیسم‌ها کاربرد بالینی دارند، ولی عموماً در آمریکا برای آزمایش و گزارش به طور روتین، منظور نمی‌شوند.

۶. گروه Inv (Investigational) شامل عواملی است که برای گروهی از ارگانیسم‌ها جنبه تحقیقاتی دارد، ولی هنوز توسط FDA تأیید نشده است.

D. گزارش انتخابی (Selective Reporting)

هر آزمایشگاه باید درباره اینکه کدام یک از عوامل ضد میکروبی موجود در جدول‌ها را به صورت روتین (گروه A) یا صرفاً به صورت انتخابی (از گروه B) گزارش کند، تصمیم‌گیری نماید. این تصمیم در پی مشورت با متخصصان بیماری‌های عفونی، داروسازها و اعضای پژوهش کمیته‌های درمان و کنترل عفونت بیمارستانی اتخاذ می‌شود. گزارش انتخابی نتایج باید ارزش بالینی گزارش‌ها را بهبود بخشد و از طریق کاهش استفاده بیش از حد از آنتی‌بیوتیک‌های طیف گسترده به کنترل سویه‌های بیمارستانی مقاوم به چند دارو کمک کند. نتایج عوامل گروه B که به طور روتین گزارش نمی‌شود، باید در صورت تقاضای پژوهش در دسترس باشد و در مواردی هم می‌تواند در مورد بعضی از نمونه‌های خاص گزارش شود. مقاومت‌های دور از انتظار باید پس از تأیید، گزارش گردد (برای مثال، به عامل ثانویه مقاوم ولی به عامل اولیه حساس باشد).

II ۱. گزارش نتایج

میزان MIC تعیین شده که در مستند M07-A8 شرح داده شد، ممکن است به منظور درمان بیمار، مستقیم به پژوهش گزارش شود. در عین حال، برای درک داده‌ها توسط تمام پژوهشگان باید تفسیر نتایج در اختیار همه پژوهشگان قرار گیرد. اندازه گیری قطر هاله بدون تقسیم بندی تفسیری (S, I, R, NS) نباید گزارش شود. تقسیم‌بندی‌های تفسیری توصیه شده برای MIC و اندازه‌های مختلف قطر هاله برای هر گروه از ارگانیسم‌ها در جدول‌های جداگانه آورده شده‌اند. این جدول‌ها براساس ارزیابی داده‌ها طبق CLSI M23، می‌باشد. معیارهای تفسیر انتشار از دیسک و MIC براساس مقدار مصرف رایج دارو و راه‌های تجویز آن تنظیم شده است. A. تفسیرهای حساس، حساس بینایی و مقاوم به صورت ذیل تعریف و گزارش می‌شوند.

۱. حساس (S)^۱

اصطلاح «حساس» به گروهی از باکتری‌های جداسده اطلاق می‌گردد که رشد آنها در برابر غلاظت داروی ضد میکروبی، براساس دوز توصیه شده برای درمان که معمولاً در محل عفونت به دست می‌آید، مهار می‌شود.

۲. حساس بینایی (I)^۲

اصطلاح «حساس بینایی» به گروهی از باکتری‌های جداسده اطلاق می‌گردد که با سطح MIC بدست آمده در خون و بافت، پاسخی پایین‌تر از باکتری‌های حساس می‌دهند. اصطلاح حساس بینایی در موارد ذیل کاربرد دارد:

- الف) در مناطقی از بدن که دارو از لحاظ فیزیولوژیک در بافت‌ها تغییر می‌شود (مانند کینولون‌ها یا بتالاکتام‌ها در ادرار).
- ب) زمانی که مقدار دارو را می‌توان بیش از دوز معمولی آن استفاده کرد (مانند بتالاکتام‌ها).
- ج) جهت ایجاد محدوده‌ای به منظور پیشگیری از خطاهای کوچک و غیرقابل کنترل تکنیکی که موجب تناقض و اختلالات اساسی در تفسیر خواهد شد. این امر به ویژه برای داروهایی صادق است که حاشیه مسمومیت دارویی آنها باریک است.

۳. مقاوم (R)^۳

اصطلاح «مقاوم» به گروهی از باکتری‌های جداسده اطلاق می‌گردد که:

- الف) رشد آنها با غلاظت‌های معمولی دارو با دوز متدائل تجویز شده مهار نشود، و/یا

1. Reporting Results
2. Susceptible
3. Intermediate
4. Resistant

ب) هاله عدم رشد آنها به علت مکانیسم‌های ویژه مقاومت میکروبی (نظیر بتالاکتامازها) باید به صورت مقاوم گزارش شود.
ج) در مطالعات درمانی، اثربخشی بالینی عامل ضدمیکروبی برای این باکتری نشان‌داده نشده است.

۴. غیرحساس (NS)^۱

به علت عدم وجود یا نادر بودن سویه‌های مقاوم، تقسیم‌بندی مورد استفاده برای ایزووله‌هایی است که تنها معیار تفسیری حساس برای آنها معین شده است. ایزووله‌هایی که MIC بالا یا قطر هاله کمتر از مقدار مشخص شده برای محدوده حساس دارند، باید به عنوان غیرحساس گزارش شوند.

کنته: ایزووله‌ای که به عنوان غیرحساس (NS) تفسیر می‌شود، الزاماً به معنی داشتن مکانیسم مقاومت نیست. تا زمانی که فقط محلوده حساس تعریف شده است، MIC بالاتر از محلوده حساس برای تیپ‌های وحشی (wild type) باکتری که قادر مکانیسم‌های مقاومتی هستند، به عنوان NS گزارش می‌گردد.

کنته: برای سویه‌های «غیرحساس»، نتایج تعیین هویت باکتری و تست تعیین حساسیت ضدمیکروبی باید تأییش‌شود (پیوست A).

-CLSI-M45 B. راهنمای

(Methods for Antimicrobial Dilution and Disk Susceptibility Testing of Infrequently Isolated or Fastidious Bacteria) روش‌های استاندارد شده آزمایش تعیین حساسیت را برای گروهی از باکتری‌ها غیر از مواردی که در جدول‌های 2J تا 2A ذکر شده است، ارائه می‌نماید. این روش‌ها شامل اطلاعات انتخاب دارو، تفسیر و کنترل کیفی (QC) است. این گروه شامل باکتری‌های ذیل می‌باشد:

گونه‌های آبیوتوفیا^۲، گرانولیکاتلا^۳ (قبلًا به عنوان استرپتوکوک‌هایی با نقص تغذیه‌ای یا واریان‌های تغذیه‌ای استرپتوکوکی شناخته شده بودند)، کمپلکس آئروموناس هیدروفیلا^۴، گونه‌های باسیلوس^۵ (غیر از باسیلوس آتراسپیس *B. anthracis*)؛ کمپیلو باکتر ژرژونی/کلی^۶؛ گونه‌های کورینه باکتریوم^۷ (شامل کورینه باکتریوم دیفتریه *C. diphtheriae*)؛ اریزپلولوتیریکس روزیو پاتیه^۸ گروه HACEK^۹ گونه‌های آگرگاتنی باکتر^۹ (قبلًا دسته آفروفیلوس^{۱۰} در جنس هموفیلوس^{۱۱} بوده است) [مانند هموفیلوس آفروفیلوس (H. aphrophilus)، هموفیلوس پارافروفیلوس (H. paraphrophilus)، هموفیلوس سگنیس (H. segnis)]. اکتینو باسیلوس اکتینومیستم کومیتیانس^{۱۲}، گونه‌های کاردیوباكتریوم^{۱۳}، آیکنلا کورودنس^{۱۴} و گونه‌های کینگلا^{۱۵}؛ هلیکوپاکتر پالیوری^{۱۶}؛ گونه‌های لاکتو باسیلوس^{۱۷}؛ گونه‌های لوکونوستوک^{۱۸}؛ لیستریا مونوسیتوژن^{۱۹}؛ موراکسلا کاتارالیس^{۲۰}؛ گونه‌های پاستورلا^{۲۱}؛ گونه‌های پدیوکوکوس^{۲۲}؛ عوامل بالقوه بیوتوروریسم؛ و گونه‌های ویبریو شامل ویبریو کلرا^{۲۳}.

برای باکتری‌هایی غیر از موارد ذکر شده در بالا، هنوز اطلاعات کافی برای تدوین استانداردهای قابل تعمیم و قطعی جهت تفسیر نتایج وجود ندارد. این باکتری‌ها ممکن است به محیط‌های کشت و شرایط گرمخانه‌گذاری متفاوت نیاز داشته باشند و سرعت رشد آنها از سویه‌ای به سویه دیگر متفاوت باشد. برای این دسته از باکتری‌ها توصیه می‌گردد در ارتباط با موارد ذیل، با پژوهش متخصص بیماری‌های عفونی مشورت شود:

۱. لزوم انجام آزمایش تعیین حساسیت و تفسیر نتایج
۲. انتخاب داروی پیشنهادی از سوی پژوهش به دلیل نبود روش استاندارد توصیه شده CLSI برای این باکتری خاص گزارش‌های متشرشده در ادبیات پژوهشی و توصیه‌های مورد توافق برای درمان باکتری‌های غیرشایع می‌تواند نیاز به انجام

1. Nonsusceptible

2. *Abiotrophia*

3. *Granulicatella*

4. *Aeromonas hydrophila*

5. *Bacillus*

6. *Campylobacter jejuni/ coli*

7. *Corynebacterium*

8. *Erysipelothrix rhusiopathiae*

9. *Aggregatibacter*

10. *Aphrophilus*

11. *Haemophilus*

12. *Actinobacillus actinomycetemcomitans*

13. *Cardiobacterium*

14. *Eikenella corrodens*

15. *Kingella*

16. *Helicobacter pylori*

17. *Lactobacillus*

18. *Leuconostoc*

19. *Listeria monocytogenes*

20. *Moraxella catarrhalis*

21. *Pasteurella*

22. *Pediococcus*

23. *Vibrio cholerae*

آزمایش‌ها را مرتفع سازد. در صورت لزوم، روش تعیین رقت (مانند MIC) معمولاً مناسب‌ترین روش آزمایش است که برای انجام آن ممکن است لازم باشد باکتری به آزمایشگاه مرجع ارسال شود. به دلیل محدودیت‌های موجود در نتایج، باید درباره تفسیر محتاطانه نتایج، پژوهشکان را مطلع نمود.

C. خطمشی‌های مبتنی بر تولید آنتی‌بیوگرام‌های تجمعی، باید با بخش بیماری‌های عفونی، کارکنان کترل عفونت و کمیته دارو و درمان هماهنگ باشد. در اکثر اوقات، درصد نتایج حساس و حساس بیانیتی را نباید در یک آمار ترکیب نمود (رجوع کنید به: *(CLSI M39 -Analysis and Presentation of Cumulative Antimicrobial Susceptibility Test Data)*.

III. توضیحات تکمیلی مرتبط با درمان^۱

برخی از توضیحات در جدول‌ها، مربوط به ملاحظات درمانی است. این توضیحات با علامت **RX** (توضیح به پژوهشک) معالج مشخص شده‌اند. بهتر است که برخی از این توضیحات (یا تغییرات آن) در گزارش بیمار آورده شود. برای نمونه در رابطه با حساسیت/انتروکک جداشده از کشت خون این توضیح را می‌توان اضافه کرد که: «برای عفونت‌های وخیم انتروککی نظیر اندوکاردیت می‌توان از درمان‌های ترکیبی مانند آمپی سیلین، پنی سیلین یا وانکومایسین (برای سویه‌های حساس) همراه با آمینوگلیکوزید استفاده کرد، مگر آنکه مقاومت حد بالایی در ارتباط با دو آنتی‌بیوتیک جنتامایسین و استرپتومایسین ثبت شده باشد. پیش‌بینی می‌شود این ترکیب دو دارویی، در از بین بردن/انتروکک نقش هم‌افزایی ایفا نماید».

دوز رژیم‌های ضدمیکروبی در میان پژوهشکان و در مراکز درمانی، اغلب از نوع زیادی برخوردار است. در برخی موارد که رژیم‌های خاص دارویی برای انسان استفاده می‌شود، معیارهای تفسیری MIC بر مبنای اطلاعات فارماکوکیتیک و فارماکودینامیک (PK-PD) خواهد بود. در مواردی که برای به کار بردن مناسب نقاط انفصال (breakpoints)، رژیم‌های خاص درمانی حائز اهمیت باشد، توضیح مرتبط با درمان لحاظ شده است.

IV. صحه‌گذاری نتایج بیمار^۲

با پیروی از توصیه‌های کترل کیفی که در این استاندارد توضیح‌داده شده است، عوامل متعددی در آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی پایش می‌شود. با این حال نتایج قابل قبول حاصل از آزمایش سویه‌های کترل کیفیت، صحت نتایج تعیین حساسیت باکتری‌های جداشده از بیمار را تضمین نمی‌کند. ضروری است قبل از ارائه گزارش همه نتایج به دست آمده از داروهای آزمایش شده روی ایزوله بیمار بازنگری شود. این بازنگری باید حداقل شامل حصول اطمینان از موارد ذیل باشد:

۱. نتایج تعیین حساسیت ضدمیکروبی با تعیین هویت ایزوله، همخوانی داشته باشد.

۲. نتایج به دست آمده از یک داروی مشخص در میان خانواده خاصی از داروها از قواعد سلسله مراتبی ثابت شده مربوط به فعالیت‌های ضدمیکروبی پیروی نماید. به عنوان مثال، نسل سوم سقم‌ها نسبت به نسل‌های اول و دوم علیه/انتروپاکتریاسه مؤثرترند.

۳. باکتری جداشده به آنتی‌بیوتیک‌هایی که تاکنون مقاومتی نسبت به آنها مستند نشده است، حساس باشد (برای مثال وانکومایسین و گونه‌های استرپتوبکک) و مواردی که برای آنها فقط معیارهای تفسیری حساس در دستورالعمل M100 وجود دارد.

نتایج غیرمعتارف یا متناقض باید با بررسی موارد ذیل صحه‌گذاری شود:

۱. خطأ در ثبت و انتقال اطلاعات

۲. آلودگی در آزمایش (برای مثال، خالص بودن کشت مجددًا بررسی شود)

۳. استفاده از پانل، پلیت یا کارت معیوب (برای مثال شکسته یا کامل پرنشده) در آزمایش‌های MIC

۴. نتایج قبلی بیمار (برای مثال، آیا قبلًا بیمار همان ایزوله را با آنتی‌بیوگرام غیرمعتارف، داشته است؟)

اگر دلیلی برای نتایج متناقض یا غیرمعمول پیدا نشد، تکرار تست حساسیت یا تعیین هویت باکتری با هر دو باید انجام گیرد.

برخی اوقات استفاده از یک روش جایگزین برای تکرار آزمایش، کمک‌کننده است. فهرست پیشنهادی از نتایج که نیازمند تأیید باشد،

1. Therapy-Related Comments
2. Verification of Patient Results

در پیوست A آورده شده است. هر آزمایشگاه باید سیاستهای خود را برای تأیید نتایج تعیین حساسیت ضدمیکروبی متناقض یا غیرمعمول اتخاذ نماید. این فهرست باید بر نتایجی که احتمالاً بر مراقبت از بیمار تأثیرگذار خواهد بود، تأکید داشته باشد. اگر دلیلی برای نتایج متناقض یا غیرمتعارف پیدا نشد، آزمایش تعیین حساسیت یا تعیین هویت باکتری یا هر دو باید تکرار شود. برخی اوقات استفاده از یک روش جایگزین برای تکرار آزمایش، کمک کننده است. فهرست پیشنهادی از نتایجی که نیازمند تأیید است، در پیوست A آورده شده است. هر آزمایشگاهی برای تأیید نتایج تعیین حساسیت ضدمیکروبی متناقض یا غیرمتعارف باید سیاستهایی را اتخاذ نماید. این فهرست باید بر نتایجی که احتمالاً بر مراقبت از بیمار تأثیرگذار خواهد بود، تأکید داشته باشد.

V. ایجاد مقاومت و آزمایش باکتری‌هایی که مجدداً جدا شده‌اند^۱

باکتری‌های جدا شده که در ابتدا حساس هستند، ممکن است پس از شروع درمان، به باکتری‌هایی با حساسیت بینابینی یا مقاوم تبدیل شوند. بنابراین، باکتری‌هایی که به طور پی درپی از همان گونه و از همان محل مشابه جدا شده‌اند، باید به منظور تشخیص مقاومت احتمالی آزمایش شوند. این امر می‌تواند در زمان کوتاهی بین ۳ تا ۴ روز روی دهد. این مقاومت بیشتر در باکتری‌های ذیل دیده شده است:

- انتروپیاکتر، سیتیروپیاکتر و سرایشیا با نسل سوم سفالوسپورین‌ها
- سودوموناس آئرورژینوزا با تمام آنتی‌بیوتیک‌ها
- استافیلوککها با کینولون‌ها

طی درمان طولانی مدت با وانکومایسین، استافیلوکوکوس اورئوس حساس به وانکومایسین می‌تواند به باکتری‌هایی با حساسیت بینابینی تبدیل شود. در موارد خاص، به منظور تعیین مقاومت ایجاد شده روی باکتری‌هایی که به طور متواتی جدا شده‌اند، ممکن است آزمایش در فاصله زمانی کمتر از ۳ الی ۴ روز هم لازم باشد. تصمیم برای انجام چنین آزمایشی مستلزم داشتن اطلاعات در زمینه وضعیت خاص و وخامت حال بیمار می‌باشد (برای مثال، انتروپیاکتر کلوکه جدا شده از کشت خون در یک شیرخوار زودرس). دستورالعمل‌های آزمایشگاهی درخصوص زمان انجام آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی روی باکتری‌های جدا شده باید پس از مشورت با کادر پزشکی مشخص شود.

VI. هشدار^۲

با انجام آزمایش و «حساس» گزارش کردن بعضی از عوامل ضدمیکروبی معین برعلیه باکتری‌های خاص، نتایج گمراه‌کننده و خطرآفرین خواهد بود. لذا، برخی از توضیحات مندرج در جدول‌ها مربوط به این موارد است که با عنوان «هشدار» مشخص شده‌اند.

هشدار: ترکیبات ارگانیسم/عامل ضدمیکروبی ذیل، ممکن است در شرایط *in vitro* فعل ابه نظر برسند، اما کارایی بالینی ندارند و نباید به عنوان حساس گزارش شوند.

محل	ارگانیسم
جدول A	گونه‌های سالمونلا، نسل اول و دوم سفالوسپورین‌ها، سفامایسین‌ها و آمینوگلیکوزیدها
جدول 2C	گونه‌های استافیلوکوکوس پنی‌سیلین‌ها، ترکیبات بتالاکتام/مهارکننده بتالاکتاماز، سفمهای ضداستافیلوککی و کاربپن‌ها مقاوم به آگراسیلین
جدول 2D	گونه‌های انتروکوکوس آمینوگلیکوزیدها (به جز غلظت‌های بالا)، سفالوسپورین‌ها، کلیندامایسین و تری‌متیزیریم سولقامتوکسازول

VII. آزمایش‌های غربالگری^۳

آزمایش‌های غربالگری، همانظور که در این سند شرح داده شد، باکتری جدا شده را براساس مکانیسم مقاومت یا فنوتیپ خاص به عنوان حساس یا مقاوم به یک یا چند عامل ضدمیکروبی مشخص می‌کند. کفاایت حساسیت و ویژگی بعضی از آزمایش‌های غربالگری به قدری است که گزارش نتایج آنها نیازی به آزمایش‌های اضافی ندارد. در سایر موارد، نتیجه آزمایش غربالگری احتمالی است و نیاز به آزمایش‌های تأییدی دارد. خلاصه‌ای از آزمایش‌های غربالگری در اینجا آمده است: جزئیات هر آزمایش شامل ویژگی‌ها، محدودیت‌ها و آزمایش‌های اضافی مورد نیاز برای تأیید در جدول‌های ضمیمه فهرست شده ذیل آمده است.

Organism Group	Table Location	Resistance Phenotype or Mechanism	Screening Tests	Further Testing or Confirmation Required?
<i>Enterobacteriaceae</i>	2A-S1	ESBL production	Broth microdilution and disk diffusion with various cephalosporins and aztreonam	Yes, if screen test positive ^a
	2A-S2	Carbapenemase production	Broth microdilution and disk diffusion with various carbapenems	Yes, if screen test positive
	2A-S3	Carbapenemase production	Broth microdilution and disk diffusion with various carbapenems	Yes, if screen test positive
<i>Staphylococcus aureus</i>	2C-S4	β -Lactamase production	Chromogenic cephalosporin or other method	Yes, if screen test negative, repeat penicillin MIC and induced β -lactamase test (if penicillin MIC \leq 0.12 $\mu\text{g/mL}$ or zone \geq 29 mm) on subsequent isolates from same patient; PCR for <i>blaZ</i> may be considered.
		Oxacillin resistance	Agar dilution; MHA with 4% NaCl and 6 $\mu\text{g/mL}$ oxacillin	No
		<i>mecA</i> -Mediated oxacillin resistance	Broth microdilution and disk diffusion with cefoxitin	No
		Vancomycin MIC \geq 8 $\mu\text{g/mL}$	Agar dilution; BHI with 6 $\mu\text{g/mL}$ vancomycin	Yes, if screen test positive
		Inducible clindamycin resistance	Broth microdilution and disk diffusion with clindamycin and erythromycin	No
		High-level mupirocin resistance	Broth microdilution and disk diffusion with mupirocin	No
Coagulase-negative staphylococci	2C-S5	β -Lactamase production	Chromogenic cephalosporin or other method	Yes, if screen test negative, repeat penicillin MIC and induced β -lactamase test (if penicillin MIC \leq 0.12 $\mu\text{g/mL}$ or zone \geq 29 mm) on subsequent isolates from same patient; PCR for <i>blaZ</i> may be considered.
		<i>mecA</i> -Mediated oxacillin resistance	Disk diffusion with cefoxitin	No
		Inducible clindamycin resistance	Broth microdilution and disk diffusion with clindamycin and erythromycin	No
Enterococci	2D-S6	Vancomycin resistance	Agar dilution with vancomycin	Yes, if screen test positive
		HLAR	Broth microdilution, agar dilution, and disk diffusion with gentamicin and streptomycin	No for MIC; yes for disk, if inconclusive
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	2G	Penicillin resistance	Disk diffusion with oxacillin	Yes, if nonsusceptible
<i>Streptococcus spp. β-hemolytic Group</i>	2H-1-S7	Inducible clindamycin resistance	Broth microdilution and disk diffusion with clindamycin and erythromycin	No

Abbreviations: BHI, Brain Heart Infusion; ESBL, extended-spectrum β -lactamase; FDA, US Food and Drug Administration; HLAR, high-level aminoglycoside resistance; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; MRSA, methicillin-resistant *S. aureus*.

a درصورت استفاده از نقاط انفصالی بازنگری شده سفالوسپورین‌ها و آزترئونام، به آزمایش ESBL نیاز نیست؛ اما اگر غربالگری ESBL انجام شود، برای ثبات وجود ESBL آزمایش تأییدی باید انجام گیرد.

VIII. اختصارات و سری نام‌ها^۱

- AST: antimicrobial susceptibility testing
 ATCC: American Type Culture Collection
 BHI: Brain Heart Infusion
 BLA: β -lactamase (activity determined by the chromogenic cephalosporin test)
 BNLR: β -lactamase negative, ampicillin- resistant
 BSC: biological safety cabinet
 BSL-2: Biosafety Level 2
 BSL-3: Biosafety Level 3
 CAMHB: cation-adjusted Mueller-Hinton Broth
 CDC: Centers for Disease Control and Prevention
 CoNS: coagulase-negative Staphylococci
 CSF: cerebrospinal fluid
 DMF: dimethylformamid
 DMSO: dimethyl sulfoxide
 ESBL: extended-spectrum β -Lactamase
 FDA: US Food and Drug Administration
 HLAR: high- level aminoglycoside resistance
 HTM: *Haemophilus* Test Medium
 ID: identification
 KPC: *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase
 LHB: lysed horse blood
 MHA: Mueller-Hinton agar
 MHB: Mueller-Hinton broth
 MHT: modified Hodge test
 MIC: minimal inhibitory concentration
 MRS: methicillin-resistant staphylococci
 MRSA: Methicillin-resistant *S. aureus*
 NAD: nicotinamide adenine dinucleotide
 PABA: para-aminobenzoic acid
 PBP 2a: penicillin-binding protein 2a
 PK- PD: pharmacokinetics-pharmacodynamics
 QC: quality control

جدول 1A. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی با کاربرد بالینی مورد تأیید FDA، که آزمایشگاه‌های میکروب‌شناسی باید آن را برای آزمایش و گزارش روتین ارگانیسم‌های کم نیاز در نظر بگیرند

GROUP A PRIMARY TEST AND REPORT	<i>Enterobacteriaceae</i> ^g	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Staphylococcus</i> spp.	<i>Enterococcus</i> spp. ⁿ
	Ampicillin ^g	Ceftazidime	Azithromycin ^c or clarithromycin ^c or erythromycin ^c Clindamycin ^c Oxacillin (cefoxitin) ^{k,l}	Ampicillin Penicillin ^o
	Cefazolin ^{h,i}	Gentamicin Tobramycin	Penicillin ^k	
	Gentamicin Tobramycin	Piperacillin	Trimethoprim-sulfamethoxazole	
GROUP B ^e PRIMARY TEST REPORT SELECTIVELY	Amikacin	Amikacin	*Daptomycin	*Daptomycin
		Aztreonam	Linezolid	Linezolid
	Amoxicillin-clavulanic acid Ampicillin-sulbactam Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanic acid	Cefepime	Telithromycin ^c	Quinupristin-dalfopristin ^p
	Cefuroxime		Doxycycline Minocycline Tetracycline ^a	Vancomycin
		Ciprofloxacin Levofloxacin	Vancomycin	
	Cefepime	Imipenem Meropenem	Rifampin ^b	
	Cefotetan Cefoxitin	Piperacillin-tazobactam Ticarcillin		
	Cefotaxime ^{g,h,i} or ceftriaxone ^{g,h,i}			
	Ciprofloxacin ^g Levofloxacin ^g			
	Ertapenem Imipenem Meropenem			
	Piperacillin			
	Trimethoprim-sulfamethoxazole ^g			
GROUP C ^f SUPPLEMENTAL REPORT SELECTIVELY	Aztreonam ^l Ceftazidime ^l		Chloramphenicol ^c	Gentamicin (high-level resistance screen only)
			Ciprofloxacin or levofloxacin or ofloxacin	Streptomycin (high-level resistance screen only)
			Moxifloxacin	
	Chloramphenicol ^{c,g}		Gentamicin	
	Tetracycline ^a		Quinupristin-dalfopristin ^m	
GROUP U SUPPLEMENTAL FOR URINE ONLY	Cephalothin ⁱ	Lomefloxacin or ofloxacin	Lomefloxacin Norfloxacin	Ciprofloxacin Levofloxacin Norfloxacin
	Lomefloxacin or ofloxacin	Norfloxacin		
	Norfloxacin			
	Nitrofurantoin		Nitrofurantoin	
	Sulfisoxazole		Sulfisoxazole	
	Trimethoprim		Trimethoprim	
				Tetracycline ^a

* فقط آزمایش MIC آزمایش انتشار از دیسک قابل اطمینان نیست.

ادامه جدول صفحه بعد ←

ادامه جدول ۱A صفحه قبل →

GROUP A PRIMARY TEST AND REPORT	<i>Acinetobacter spp.^j</i>	<i>Burkholderia cepacia^j</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia^j</i>	*Other Non- <i>Enterobacteriaceae^j</i>
	Ampicillin-sulbactam	Trimethoprim-sulfamethoxazole	Trimethoprim-sulfamethoxazole	Ceftazidime
	Ceftazidime			
	Ciprofloxacin Levofloxacin			Gentamicin
	Imipenem Meropenem			Tobramycin
	Gentamicin Tobramycin			Piperacillin
GROUP B^e PRIMARY TEST REPORT SELECTIVELY	Amikacin	Ceftazidime	*Ceftazidime	Amikacin
		*Chloramphenicol ^c	*Chloramphenicol ^c	Aztreonam
		*Levofloxacin	Levofloxacin	Cefepime
	Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanate	Meropenem	Minocycline	Ciprofloxacin Levofloxacin
		Minocycline	*Ticarcillin-clavulanate	Imipenem Meropenem
		*Ticarcillin-clavulanate		Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanate
	Cefepime			
	Cefotaxime Ceftriaxone			
	Doxycycline Minocycline Tetracycline			Trimethoprim-sulfamethoxazole
GROUP C^f SUPPLEMENTAL REPORT SELECTIVELY	Piperacillin			
	Trimethoprim-sulfamethoxazole			
GROUP U SUPPLEMENTAL FOR URINE ONLY				Cefotaxime Ceftriaxone
				Chloramphenicol ^c
				Lomefloxacin or ofloxacin
				Norfloxacin
				Sulfisoxazole
				Tetracycline ^g

Abbreviation: FDA, US Food and Drug Administration.

* فقط آزمایش MIC: آزمایش انتشار از دیسک قابل اطمینان نیست.

ادامه جدول صفحه بعد ←

ادامه جدول 1A صفحه قبل →

هشدار: عوامل ضدمیکروبی ذیل نباید به طور روتین برای باکتری‌هایی که از نمونه مایع مغزی - نخاعی (CSF) جدا می‌شوند، گزارش گرددند. در عفونت‌های CSF، این دسته از عوامل ضدمیکروبی، داروهای انتخابی نیستند و ممکن است در درمان عفونت‌های ناشی از این ارگانیسم‌ها مؤثر نباشد(منظور از این ارگانیسم‌ها، باکتری‌هایی هستند که در جدول‌های 2A تا 2J آورده شده‌اند).

آنچه بیوتیک‌های صرفاً خوارکی

نسل اول و دوم سفالوسپورین‌ها[به جز سفوروكسیم(Cefuroxime) تزریقی]

(Cephamycins) و سفارامایسین‌ها

کلیندامایسین

ماکرولیدها

تراسایکلین‌ها

فلوئوروکینولون‌ها

نکته ۱: بهترین راه برای انتخاب مناسب‌ترین عوامل ضدمیکروبی، مشاوره آزمایشگاه بالینی با متخصصان بیماری‌های عفونی و داروسازها است. این مشاوره می‌تواند با پزشکان و اعضای کمیته‌های دارو و درمان و کترول عفونت بیمارستانی هم صورت گیرد. فهرست عوامل ضدمیکروبی برای هر گروه از ارگانیسم‌ها، شامل عواملی است که اثربخشی اثبات شده دارند و در شرایط *in vitro* نیز کارایی قابل قبول نشان داده‌اند. تقسیم‌بندی عوامل ضدمیکروبی به گروه‌های A, B, C و U براساس معیارهای ذیل صورت گرفته است:

اثربخشی بالینی، شیوع مقاومت، کاهش ظهور مقاومت، هزینه، موارد استفاده بالینی توصیه شده توسط FDA، توصیه‌های مورد توافق برای داروهای انتخاب اول و جایگزین آنها. همچنین بعضی توصیه‌ها بهویژه در زیرنویس‌های «e» و «f» در این انتخاب در نظر گرفته شده‌اند. مقاومت‌های دور از انتظار نیز باید گزارش گرددند (به عنوان مثال، مقاومت انتروباکتریا به کاریابن‌ها). آزمایش روی عوامل ضدمیکروبی انتخاب شده می‌تواند برای اهداف کترول عفونت مفید باشد.

نکته ۲: فهرست داروهایی که در یک خانه از جدول با هم ذکر شده‌اند، نشانگر گروه‌هایی از عوامل ضدمیکروبی است که نتایج تفسیری(حساس، حساس بینایی‌یا مقاوم) و اثربخشی بالینی مشابه دارند. داخل هر خانه، کلمه «OR» نشان‌دهنده عوامل ضدمیکروبی است که بین آنها مقاومت متقاطع یا حساسیت متقاطع برقرار است و لذا نتایج این عوامل را می‌توان تقریباً به طور کامل بین آنها تعیین داد. این به آن معنی است که تعیین نتایج براساس انجام آزمایش روی تعداد زیادی از باکتری‌ها بدست آمده و مشخص شده است که مجموع خطاهای عمد و خیلی عمد برای تعیین نتایج در حد کمتر از ۳٪ و برای خطاهای جزئی در حد کمتر از ۱۰٪ بوده است. لازم به ذکر است برای ارزیابی اعتبار کلمه «OR» حداقل ۱۰۰ سویه مقاوم نسبت به عوامل ضدمیکروبی مورد ارزیابی، آزمایش شده است و حداقل در ۹۵٪ این سویه‌ها نتیجه «مقاوم» نسبت به همه عوامل ضدمیکروبی آزمایش شده، بدست آمده است. همچنین کلمه «OR» می‌تواند در مواردی استفاده شود که عوامل ضدمیکروبی با نتایج تفسیری قابل تعیین، بر ضد ارگانیسم‌هایی به کار روند که برای آنها فقط حالت «حساس» ذکر شده است(مانند سفوتاکسیم یا سفتریاکسون برای هموفیلوس انفلوانزا). بنابراین، نتایج حاصل از یک عامل ضدمیکروبی که با کلمه «OR» به عامل دیگر متصل شده است، می‌تواند نتایج تفسیری برای عامل ضدمیکروبی دیگر را نیز پیش‌بینی نماید. برای مثال، انتروباکتریا سه حساس به سفوتاکسیم که آنزیم ESBL تولیدنمی‌کند را می‌توان نسبت به سفتریاکسون نیز حساس درنظر گرفت. در این موارد نتایج آزمایش با سفوتاکسیم گزارش می‌شود و حساسیت قابل انتظار نسبت به سفتریاکسون به عنوان یک توضیح اضافی در گزارش ذکرمی شود. اگر در یک خانه جدول در بین دو عامل ضدمیکروبی کلمه «OR» نوشته نشده باشد، براساس نتایج یک عامل نمی‌توان نتایج را به عامل دیگر تعیین داد. این مسئله به دلیل عدم تطابق نتایج این عوامل با یکدیگر و یا به دلیل اطلاعات ناکافی است.

نکته ۳: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

زیرنویس‌ها

توضیحات

- a. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند، به داکسی‌سایکلین (doxycycline) و ماینوسایکلین (minocycline) هم حساس در نظر گرفته می‌شوند. هر چند بعضی از ارگانیسم‌ها که نسبت به تتراسایکلین، مقاوم یا حساس بینلینی هستند، ممکن است به داکسی‌سایکلین یا ماینوسایکلین، یا هر دو آنها حساس باشند.
- b. (توضیح به پزشک معالج): ریفامپین نباید به تنها برای درمان ضدمیکروبی استفاده شود.
- c. برای ارگانیسم‌های جداشده از نمونه ادرار به طور روتین گزارش نمی‌شوند.
- d. گروه B، آن دسته از عوامل ضدمیکروبی را نشان می‌دهد که می‌توانند در آزمایش اولیه استفاده شوند، ولی باید به طور انتخابی گزارش شوند. برای مثال، هنگامی که ارگانیسم به عوامل ضدمیکروبی متعلق به همان خانواده از گروه A مقاوم باشد. سایر دلایل برای گزارش نتایج به طور انتخابی می‌تواند شامل موارد ذیل باشد: نمونه از منابع انتخابی (برای مثال، سفالوسپورین‌های نسل سوم برای ارگانیسم‌های روده‌ای که از نمونه CSF جدا شده‌اند، یا تری متیپریم سولفامتوکسازول برای ارگانیسم‌های جداشده از نمونه دستگاه ادراری)، گزارش عدم تحمل یا آرژی به دارو، عدم پاسخ به درمان با یکی از عوامل گروه A، عفونت‌های چندمیکروبی، عفونت‌های چندکانونی با میکروارگانیسم‌های مختلف یا به‌منظور گزارش به کمیته کنترل عفونت برای اهداف اپیدمیولوژیک.
- e. گروه C شامل عوامل ضدمیکروبی جایگزین یا مکمل است که ممکن است بر ضد سویه‌های اندمیک یا اپیلمیک موجود در مراکز بهداشتی درمانی و مقاوم به چند دارو از گروه اولیه آزمایش شوند (بهویژه از یک کلاس دارویی مانند بتالاکتام‌ها). همچنین گروه C برای درمان بیمارانی که به داروهای اولیه آرژی دارند؛ برای درمان عفونت‌های ناشی از ارگانیسم‌های غیرمعتارف (برای مثال کلرامفنیکل برای ایزوکله‌های خارج روده‌ای گونه‌های سالمونلا)، یا برای گزارش به کمیته کنترل عفونت برای مقاصد اپیدمیولوژیک نیز آزمایش می‌شوند.

انtero-باکتریاسه

- f. نتایج تفسیری سفالوتین باید فقط برای پیش‌بینی نتایج عوامل ضدمیکروبی خوارکی از قبیل: سفادردوکسیل (cefadroxil)، سفپودوکسیم (cefpodoxime)، سفالکسین (cephalexin) و لوراکاربف (loracarbef) استفاده شود. داده‌های قدیمی تر که پیشنهاد می‌کرد از نتایج سفالوتین می‌توان نتایج حساسیت به سایر سفالوسپورین‌ها را پیش‌بینی نمود، ممکن است هنوز صحیح باشد، ولی اطلاعات جدیدی برای تأیید آنها وجود ندارد.
- g. زمانی که برای گونه‌های سالمونلا و شیکلاسی جداشده از نمونه مدفوع آزمایش تعیین حساسیت انجام می‌شود، به طور روتین تنها باید آمبی‌سیلین، یک فلوروکینولون و تری‌متیپریم سولفامتوکسازول گزارش شود. به علاوه، برای گونه‌های سالمونلا جداشده از عفونت‌های خارج روده‌ای، یک سفالوسپورین از نسل سوم را باید آزمایش و گزارش نمود و در صورت درخواست، کلرامفنیکل را می‌توان آزمایش و گزارش نمود.
- h. برای باکتری‌های جداشده از نمونه مایع مغزی‌نخاعی به جای سفازولین، باید سفتراکسیم و سفترياکسون را تعیین حساسیت و گزارش نمود.
- i. به دنبال ارزیابی خصوصیات فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک (PK-PD) و داده‌های محلود بالینی، معیارهای تفسیری جدید (بازبینی شده) برای سفالوسپورین‌ها (سفازولین، سفوتاکسیم، سفتازیدیم، سفتی زوکسیم و سفترياکسون) و آزترئونام (aztreonam) تعیین شد که در جدول 2A آمده است. سفپیم (cefepime) و سفوروکسیم (cefuroxime) تزریقی هم ارزیابی شده‌اند. هر چند برای دوزهای دارویی ذکر شده در جدول 2A نیازی به تغییر معیارهای تفسیری نیست. زمانی که از معیارهای جدید تفسیر استفاده می‌شود، انجام آزمایش روتین ESBL نتایج ضروری نیست (برای مثال: لازم نیست که گزارش حساس برای سفالوسپورین‌ها، آزترئونام یا پنی‌سیلین را به مقاوم تغییر داد). با این حال تا زمان اجرای این معیارهای جدید تفسیری در آزمایشگاه‌ها، آزمایش تعیین ESBL باید براساس جدول تکمیلی 2A-S1 انجام گیرد. آزمایش تعیین ESBL برای اهداف اپیدمیولوژیک یا کنترل عفونت هنوز می‌تواند مفید باشد.

باید توجه داشت که معیارهای تفسیر برای داروهایی که در بسیاری از کشورها دسترسی به آنها محدود است [مانند موکرالاكتام (moxalactam)، سفونیسید (cefonicid)، سفالمندول (cefamandole) و سفپرازون (cefoperazone)] ارزیابی نشده است. اگر استفاده از این داروها برای اشریشیا کلی، گونه‌های کلیبسیلا یا پروتئوس مدنظر باشد، آزمایش تعیین ESBL باید انجام شود (جدول تکمیلی 2A-S1 را ملاحظه نمایید). اگر باکتری جداشده ESBL مثبت باشد، نتایج موکرالاكتام، سفونیسید، سفالمندول و سفپرازون باید مقاوم گزارش شود.

سودوموناس آئروژینوزا و سایر باسیل های گرم منفی غیر انتروبیاکتریا سه

ز. سایر باسیل های گرم منفی غیر انتروبیاکتریا سه شامل گونه های سودوموناس و سایر باسیل های گرم منفی است که کم نیازند و قادر به تخمیر گلوكز نیستند. از این گروه، سودوموناس آئروژینوزا، گونه های اسیتو باکتر، بورخادریا سپاشیا (*Burkholderia cepacia*), استنوتروفوموناس مالتوفیلیا (*Stenotrophomonas maltophilia*) مستثنی می باشند. زیرا، برای این باکتری ها فهرست های جداقانه ای از داروهای پیشنهادی برای آزمایش و گزارش ارائه شده است.

توصیه های مربوط به آزمایش و گزارش بورخادریا مالٹی (*B. mallei*) و بورخادریا سودومالٹی (*B. pseudomallei*) در سند **CLSI M45** وجود دارد.

گونه های استافیلولوک

k. استافیلولوک های حساس به پنی سیلین به داروهای ذیل نیز حساسند: سایر پنی سیلین ها، ترکیبات بتالاکتام / مهارکننده بتالاکتام، سفمهای کاربپنی های مورد تأیید FDA برای درمان عفونت های استافیلولوکی. سویه های مقاوم به پنی سیلین و حساس به اگراسیلین، نسبت به پنی سیلین های ناپایدار در برابر پنی سیلینیاز مقاومند، ولی به موارد ذیل حساسند: پنی سیلین های پایدار در مقابل پنی سیلینیاز، ترکیبات بتالاکتام / مهارکننده بتالاکتام، سفمهای ضد استافیلولوکی و کاربپنی ها. استافیلولوک های مقاوم به اگراسیلین به تمام عوامل ضد میکروبی بتالاکتام موجود مقاوم هستند به جز سفالوسپورین های جدید با فعالیت ضد MRSA (مانند ceftobiprole). بنابراین، حساسیت یا مقاومت به دامنه وسیع عوامل ضد میکروبی بتالاکتام را می توان فقط با استفاده از پنی سیلین و یا سفوکسیتین یا اگراسیلین نتیجه گیری نمود. آزمایش روتین سایر پنی سیلین ها و ترکیبات بتالاکتام / مهارکننده بتالاکتام، سفمهای کاربپنی ها توصیه نمی شود.

l. از نتایج آزمایش سفوکسیتین (انتشار از دیسک MIC) می توان برای پیش بینی وجود مقاومت به اگراسیلین ناشی از ژن *mec-A* در استافیلولوکوکوس اورئوس و استافیلولوکوکوس لاگاتنسیس (*S. lugdunensis*) استفاده نمود. روش ارجح برای تعیین مقاومت ناشی از ژن *mec-A* به اگراسیلین برای استافیلولوک های کواگلواز منفی (به جز استافیلولوکوکوس لاگاتنسیس)، آزمایش سفوکسیتین به روش انتشار از دیسک است. سفوکسیتین به عنوان جانشین اگراسیلین برای تعیین مقاومت به اگراسیلین استفاده می شود. در این حالت نتایج مقاومت یا حساسیت به سفوکسیتین به عنوان مقاومت یا حساسیت به اگراسیلین گزارش می گردد. اگر قرار است یک پنی سیلین پایدار در مقابل پنی سیلینیاز ارزیابی شود، اگراسیلین در این گروه ارجح است و نتایج آن را می توان به سایر اعضای گروه مانند کلوگلسلین (cloxacillin)، دیکلوجراسیلین (dicloxacillin) و فلوكلو گراسیلین (flucloxacillin) تعمیم داد.

m. برای گزارش در مقابل سویه های استافیلولوکوکوس اورئوس حساس به متی سیلین (MSSA).

گونه های انترولوک

n. هشدار: در گونه های انترولوک، سفالوسپورین ها، آمینو گلیکوزیدها (به جز آزمایش غربالگری تعیین سطح بالای مقاومت)، کلیندامایسین، تری متیپریم سولفامتوکسازول می توانند در شرایط *in vitro* حساس باشند. ولی این داروها تأثیر بالینی ندارند و بنابراین نباید به عنوان حساس گزارش شوند.

o. پیش بینی می شود انتروک های حساس به پنی سیلین، که پنی سیلینیاز تولید نمی کنند، به عوامل ذیل حساس باشند: آمپی سیلین، آموکسی سیلین، آمپی سیلین سولبیکتام، آموکسی سیلین - کلاونات، پیپراسیلین و پیپراسیلین - تازو باکتام (piperacillin-tazobactam). با این حال، انتروک های حساس به آمپی سیلین الزاماً به پنی سیلین حساس نیستند. اگر نتایج حساسیت به پنی سیلین لازم باشد، انجام آزمایش پنی سیلین ضروری است. RX (توضیح به پرسش معالج): برای عفونت های وحیم انتروک کی نظیر اندو کار دیت می توان از درمان های ترکیبی مانند آمپی سیلین، پنی سیلین یا وانکومایسین (برای سویه های حساس) همراه با آمینو گلیکوزید استفاده نمود، مگر آنکه سطح بالای مقاومت در ارتباط با دو آنتی بیوتیک جنتامایسین و استرپتومایسین ثبت شده باشد. پیش بینی می شود این نوع ترکیبات دو دارویی، در از بین بردن انتروک نقش هم افزایی ایفا نمایند.

p. برای گزارش در مقابل سویه های انترولوکوکوس فسیوم مقاوم به وانکومایسین (VRE).

جدول 1B. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی با کاربرد بالینی مورد تأیید FDA، که آزمایشگاه‌های میکروب‌شناسی باید آن را برای آزمایش و گزارش روتین ارگانیسم‌های پرینیاز در نظر بگیرند

GROUP A PRIMARY TEST AND REPORT	<i>Haemophilus spp.^f</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae^j</i>	<i>Streptococcus pneumoniae^j</i>	<i>Streptococcus spp. β-Hemolytic Group^q</i>	<i>Streptococcus spp. Viridans Group^q</i>
	Ampicillin ^{f,h}		Erythromycin ^{a,e}	Clindamycin ^{e,p}	*Ampicillin ^m *Penicillin ^m
	Trimethoprim-sulfamethoxazole		Penicillin ^k (oxacillin disk)	Erythromycin ^{a,e,p}	
GROUP B ^b PRIMARY TEST REPORT SELECTIVELY	Ampicillin-sulbactam		*Cefepime *Cefotaxime ^k *Ceftriaxone ^k	Cefepime or cefotaxime or ceftriaxone	Cefepime Cefotaxime Ceftriaxone
	Cefuroxime (parenteral)		Clindamycin ^e	Vancomycin	Vancomycin
	Cefotaxime ^f or ceftazidime or ceftriaxone ^f		Gemifloxacin ^l Levofloxacin ^l Moxifloxacin ^l Ofloxacin		
	Chloramphenicol ^{e,f}		*Meropenem ^k		
	Meropenem ^f		Telithromycin Tetracycline ^d Vancomycin ^k		
GROUP C SUPPLEMENTAL REPORT SELECTIVELY	Azithromycin ^g Clarithromycin ^g	Cefixime or cefpodoxime	*Amoxicillin *Amoxicillin-clavulanic acid	Chloramphenicol ^e	Chloramphenicol ^g
	Aztreonam				Clindamycin ^e
	Amoxicillin-clavulanic acid ^g	Cefotaxime or ceftriaxone		Erythromycin ^{a,e}	
	Cefaclor ^g Cefprozil ^g	Cefoxitin Cefuroxime	*Cefuroxime		
	Cefdinir ^g or cefixime ^g or cefpodoxime ^g				
	Cefuroxime (oral) ^g	Ciprofloxacin or ofloxacin		*Daptomycin	
	Ciprofloxacin or levofloxacin or lomefloxacin or moxifloxacin or ofloxacin	Penicillin ⁱ		Levofloxacin Ofloxacin	
	Gemifloxacin		*Ertapenem *Imipenem		
	Ertapenem or imipenem	Spectinomycin Tetracycline ^d	Linezolid	Quinupristin-dalfopristin ^o	Linezolid
	Rifampin				
	Telithromycin ^g				
	Tetracycline ^d				

Abbreviation: FDA, US Food and Drug Administration.

* فقط آزمایش MIC؛ آزمایش انتشار از دیسک قبل اطمینان نیست.
† آزمایش روتین ضروری نیست (زیرنویس «n» را ملاحظه نمایید).

ادame جدول 1B صفحه قبلي

هشدار: عوامل ضدミکروبی ذيل نباید به طور روتین برای باکتری هایی که از نمونه مایع مغزی نخاعی (CSF) جدا می شوند، گزارش گرددند. در عفونت های CSF، این دسته از عوامل ضدミکروبی، داروهای انتخابی محسوب نمی شوند و ممکن است در درمان عفونت های ناشی از این ارگانیسم ها مؤثر نباشد (منظور از این ارگانیسم ها، باکتری هایی هستند که در جدول های 2A تا 2J آورده شده اند).
آنتی بیوتیک های صرفاً خواراکی
نسل اول و دوم سفالوسپورین ها (به جز سفوروكسیم [cefuroxime] [ترریقی] و سفامایسین ها [cephamycins]
کلیندامایسین
ماکرولیدها
ترتراسایکلین ها
فلوئورو کینولون ها

نکته ۱: بهترین راه برای انتخاب مناسب ترین عوامل ضد میکروبی، مشاوره آزمایشگاه بالینی با متخصصان بیماری های عفونی و داروسازها است. این مشاوره می تواند با پزشکان و اعضای کمیته های دارو و درمان و کنترل عفونت بیمارستانی هم صورت گیرد. فهرست عوامل ضد میکروبی برای هر گروه از ارگانیسم ها، شامل عواملی است که اثربخشی اثبات شده دارند و در شرایط *in vitro* نیز کارایی قابل قبول نشان داده اند. تقسیم بندی عوامل ضد میکروبی به گروه های A، B، C براساس معیار های ذیل صورت گرفته است:

اثربخشی بالینی، شیوع مقاومت، کاهش ظهور مقاومت، هزینه، موارد استفاده بالینی توصیه شده توسط FDA، توصیه های مورد توافق برای داروهای انتخاب اول و جایگزین آنها. همچنین بعضی توصیه ها به ویژه در زیرنویس های «b» و «c» در این انتخاب در نظر گرفته شده اند. مقاومت های دور از انتظار نیز باید گزارش گرددند (به عنوان مثال، مقاومت انتروباکتریا سه به کار بپنم ها). آزمایش روی عوامل ضد میکروبی انتخاب شده می تواند برای اهداف کنترل عفونت مفید باشد.

نکته ۲: فهرست داروهایی که در یک خانه از جدول با هم ذکر شده اند، نشانگر گروه هایی از عوامل ضد میکروبی است که نتایج تفسیری (حساس، حساس بینایی یا مقاوم) و اثربخشی بالینی مشابه دارند. داخل هر خانه، کلمه «OR» نشان دهنده عوامل ضد میکروبی است که بین آنها مقاومت متقاطع یا حساسیت متقاطع برقرار است و لذا نتایج این عوامل را می توان تقریباً به طور کامل بین آنها تعمیم داد. این به آن معنی است که تعمیم نتایج براساس انجام آزمایش روی تعداد زیادی از باکتری ها به دست آمده و مشخص شده است که مجموع خطاهای عمد و خیلی عمد برای تعمیم نتایج در حد کمتر از ۳٪ و برای خطاهای جزئی در حد کمتر از ۱۰٪ بوده است. لازم به ذکر است برای ارزیابی اعتبار کلمه «OR» حداقل ۱۰۰ سویه مقاوم نسبت به عوامل ضد میکروبی مورد ارزیابی، آزمایش شده است و حداقل در ۹۵٪ این سویه ها نتیجه « مقاوم » نسبت به همه عوامل ضد میکروبی آزمایش شده، به دست آمده است. همچنین کلمه «OR» می تواند در مواردی استفاده شود که عوامل ضد میکروبی با نتایج تفسیری قابل تعمیم، برضد ارگانیسم هایی به کار روند که برای آنها فقط حالت «حساس» ذکر شده است (مانند سفوتاکسیم یا سفتراکسون برای هموفیلوموس انحلوانزا). بنابراین، نتایج حاصل از یک عامل ضد میکروبی که با کلمه «OR» به عامل دیگر متصل شده است، می تواند نتایج تفسیری برای عامل ضد میکروبی دیگر را نیز پیش بینی نماید. برای مثال، انتروباکتریا سه حساس به سفوتاکسیم که آنزیم ESBL تولید نمی کند را می توان نسبت به سفتراکسون نیز حساس در نظر گرفت. در این موارد نتایج آزمایش با سفوتاکسیم گزارش می شود و حساسیت قابل انتظار نسبت به سفتراکسون به عنوان یک توضیح اضافی در گزارش ذکر می شود. اگر در یک خانه جدول در بین دو عامل ضد میکروبی کلمه «OR» نوشته نشده باشد، براساس نتایج یک عامل نمی توان نتایج را به عامل دیگر تعمیم داد. این مسئله به دلیل عدم تطابق نتایج این عوامل با یکدیگر و یا به دلیل اطلاعات ناکافی است.

نکته ۳: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده اند.

زیرنویس‌ها

توضیحات

- a. با آزمایش اریترومایسین می‌توان حساسیت و مقاومت نسبت به آزیترومایسین (azithromycin)، کلاریترومایسین (clarithromycin) و دیریترومایسین (dirithromycin) را پیش‌بینی نمود.
- b. گروه B شامل عواملی است که می‌توانند به طور اختیاری و اولیه آزمایش شوند ولی فقط باید به طور انتخابی گزارش گردد، مانند زمانی که ارگانیسم به عوامل همان کلاس آنتی‌بیوتیکی در گروه A مقاوم باشد. سایر دلایل برای گزارش نتایج به طور انتخابی می‌تواند شامل موارد ذیل باشد: نمونه‌هایی از منابع انتخابی (مانند نسل سوم سفالوسپورین‌ها برای ایزوله‌های هموفیلوس انفلوانزا) جداشده از نمونه مایع مغزی - نخاعی، عفونت‌های چندمیکروبی، عفونت‌های چندکائونی، موارد آرژی بیمار، وجود گزارش عدم تحمل، یا عدم موفقیت در پاسخ به درمان با یکی از عوامل گروه A، یا به منظور گزارش به کمیته کنترل عفونت.
- c. گروه C شامل عوامل ضدمیکروبی جایگزین یا مکمل می‌باشد که ممکن است در موارد ذیل به آزمایش آنها نیاز باشد: در مراکزی که دارای سویه‌های اندمیک یا اپیدمیک مقاوم به یک یا بیش از یک داروی اولیه هستند (به ویژه داروهایی که در یک کلاس قراردارند مانند بتالاکتام‌ها)، برای درمان ارگانیسم‌های غیرمعtarف، یا به منظور گزارش به کمیته کنترل عفونت جهت اهداف اپیدمیولوژیک.
- d. ارگانیسم‌های حساس به تتراسایکلین، نسبت به داکسی سایکلین و ماینوسایکلین نیز حساس در نظر گرفته می‌شوند.
- e. برای ارگانیسم‌های جداشده از نمونه مجازی ادراری به طور روتین گزارش نمی‌گردد.

گونه‌های هموفیلوس

- f. برای هموفیلوس انفلوانزا جدashده از نمونه CSF به طور روتین فقط باید نتایج آزمایش با آمپیسیلین، یک سفالوسپورین نسل سوم، کلرامینیکل و مروپن گزارش گردد.
- g. عوامل ضدmیکروبی ذیل خوارکی هستند که ممکن است برای درمان عفونت‌های تنفسی ناشی از گونه‌های هموفیلوس به صورت تجربی (empiric therapy) استفاده شوند: آموکسیسیلین - کلولاژنیک اسید، آزیترومایسین، سفارکلر (cefaclor)، سفیدینیر (cefdinir)، سفیکسیم (cefpodoxime)، سفپودوکسیم (cefixime)، سفپروکسیم (cefprozil)، سفوروکسیم (cefuroxime)، سفیرپروزیل (cefrarcarbef)، لوراکاربیف (clarithromycin) و تلیراکاربیف (telithromycin) و تلیراکاربیف (loracarbef). نتایج آزمایش حساسیت با این عوامل ضدmیکروبی غالباً برای درمان این گروه از بیماران مفید نیست. هرچند که انجام آزمایش تعیین حساسیت گونه‌های هموفیلوس با این آنتی‌بیوتیک‌ها ممکن است برای پاسخ یا مطالعات اپیدمیولوژیک مناسب باشد.
- h. از نتایج آزمایش حساسیت به آمپیسیلین باید برای پیش‌بینی فعالیت آموکسیسیلین استفاده شود (باید از دیسک آموکسیسیلین استفاده گردد). اکثر باکتری‌های جدashده هموفیلوس انفلوانزا مقاوم به آمپیسیلین و آموکسیسیلین، بتالاکتاماز نوع TEM تولیدمی‌کنند. در بیشتر موارد، آزمایش مستقیم بتالاکتاماز (مانند دیسک نیتروسفین) می‌تواند راه تشخیص سریع مقاومت به آمپیسیلین و آموکسیسیلین باشد.

نیسیریا گونوره

- i. آزمایش بتالاکتاماز یک شکل مقاومت به پنیسیلین را در نیسیریا گونوره شناسایی می‌کند و ممکن است برای اطلاعات اپیدمیولوژی نیز کاربرد داشته باشد. سویه‌هایی که مقاومت آنها به واسطه کروموزوم است، فقط از طریق روش‌های تعیین حساسیت مانند انتشار از دیسک یا تعیین MIC به روش رقت‌سازی در محیط آگار مشخص می‌شوند.

استرپتوكوکوس پنومونیه

- j. باکتری‌های جدashده / استرپتوكوکوس پنومونیه حساس به لووفلوكسازین (levofloxacin)، حساسیت قابل پیش‌بینی به جمیفلوکسازین (gemifloxacin) و موکسی فلوكسازین (moxifloxacin) دارد. با این حال / استرپتوكوکوس پنومونیه حساس به جمیفلوکسازین یا موکسی فلوكسازین را نمی‌توان نسبت به لووفلوكسازین حساس در نظر گرفت.
- k. برای استرپتوكوکوس پنومونیه جدashده از نمونه CSF، پنیسیلین و سفوتاکسیم یا سفتراکسون یا مروپن باید به طور روتین و به روش معتبر تعیین MIC آزمایش و گزارش گردد (همانند آنچه در سند CLSI M07-A8 شرح داده شده است). این باکتری‌ها باید در برابر وانکومایسین به روش تعیین MIC یا دیسک نیز آزمایش شوند. در مورد باکتری‌های جدashده از سایر نواحی، آزمایش غربالگری با دیسک اگراسیلین می‌تواند مورد استفاده قرار گیرد. هرگاه قطر هاله عدم رشد اگراسیلین $19 \text{ mm} \leq$ باشد، باید MIC پنیسیلین، سفوتاکسیم، سفتراکسون یا مروپن تعیین گردد.
- l. (توضیح به پژوهش معالج): ریفامپین نباید به تنها برای درمان ضدmیکروبی استفاده شود.

۱. با آزمایش بتالاکتاماز، مقاومت نوع پلاسمیدی شناسایی می‌شود.

گونه‌های استرپتیوکک

RX.m. توضیح به پزشک معالج: برای باکتری‌هایی که به پنی‌سیلین یا آمپی‌سیلین حساسیت بینایی دارند، ممکن است به درمان ترکیبی با یک آمینوگلیکوزید به عنوان اثر باکتری‌کش (اثر باکتریسیدال) نیاز باشد.

n. پنی‌سیلین و آمپی‌سیلین برای درمان عفونت‌های ناشی از استرپتوکک بتاهمولتیک، داروی انتخابی محسوب می‌شوند. آزمایش تعیین حساسیت به پنی‌سیلین‌ها و سایر بتالاکتام‌های مورد تأیید FDA برای درمان عفونت‌های ناشی از استرپتوکک‌های بتاهمولتیک ضروری نیست و نیازی به انجام آن به طور روتین نمی‌باشد. زیرا ایزوله‌های غیرحساس (پنی‌سیلین با $\text{MIC} > 12 \mu\text{g/mL}$ و آمپی‌سیلین با $\text{MIC} > 25 \mu\text{g/mL}$) در استرپتوکک‌های بتاهمولتیک، فوق العاده نادر هستند و برای استرپتوکوکوس پایروئنر گزارش نشده‌است. در صورت انجام آزمایش تعیین حساسیت، هر ایزوله استرپتوکک بتاهمولتیک غیرحساسی که یافته شود باید مجددآ تعیین هویت گردد، دوباره تعیین حساسیت شود و در صورت تأیید، به آزمایشگاه مرجع ارسال گردد (برای راهنمایی بیشتر به پیوست A مراجعه شود).

۰. برای استرپتوکوکوس پایروئنر گزارش می‌گردد.

RX.p. توضیح به پزشک معالج: پنی‌سیلین یا آمپی‌سیلین در پروفیلاکسی حین زایمان برای استرپتوکک‌های گروه B توصیه می‌شود. هرچند برای زنان حساس به پنی‌سیلین با خطر اندرک شوک آنافیلاکسی سغازولین توصیه می‌شود، ولی ممکن است در صورت وجود خطر زیاد شوک آنافیلاکسی، کلیندامایسین یا اریترومایسین تجویز گردد. استرپتوکک‌های گروه B نسبت به آمپی‌سیلین، پنی‌سیلین و سغازولین حساس هستند، ولی ممکن است نسبت به آنافیلاکسی جدا می‌شود، باید کلیندامایسین و اریترومایسین آزمایش و گزارش گردد.

۹. در این جدول، گروه بتاهمولتیک شامل ارگانیسم‌های ذیل است:

- سویه‌های چركزای استرپتوکک با آنتی‌ژن‌های گروه A (سترپتوکوکوس پایروئنر)، C، یا G که کلنی‌های بزرگ تشکیل می‌دهند
- سویه‌هایی که دارای آنتی‌ژن گروه B (سترپتوکوکوس آگالاكتیه) هستند
- سویه‌هایی از استرپتوکک‌های بتاهمولتیک با آنتی‌ژن‌های گروه F، C، یا G که کلنی‌های کوچک تولید می‌کنند (شامل استرپتوکوکوس آنتی‌بنزوکس [S. *Anginosus*] می‌باشند که قبلاً استرپتوکوکوس میلری [S. *Milleri*] نامیده می‌شوند)، که به عنوان گروه ویریدنس در نظر گرفته می‌شوند، و برای آنها باید معیار تفسیری این گروه استفاده شود.

جدول C. گروه‌بندی پیشنهادی عوامل ضدمیکروبی که باید برای آزمایش و گزارش دهنی روتین ارگانیسم‌های بی‌هوایی، درنظر گرفته شوند

	<i>Bacteroides fragilis</i> Group and Other Gram-Negative Anaerobes	Gram-Positive Anaerobes ^c
Group A Primary Test and Report	Amoxicillin-clavulanic acid Ampicillin-sulbactam Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanic acid	Ampicillin ^a Penicillin ^a
	Clindamycin	Amoxicillin-clavulanic acid Ampicillin-sulbactam Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanic acid
	Ertapenem Imipenem Meropenem	Clindamycin
	Metronidazole	Ertapenem Imipenem Meropenem
		Metronidazole
	Penicillin ^a Ampicillin ^a	Ceftizoxime Ceftriaxone Cefotetan Cefoxitin
	Ceftizoxime Ceftriaxone	
	Chloramphenicol	
	Cefotetan Cefoxitin	Piperacillin Ticarcillin
		Tetracycline ^b
Group C Supplemental Report Selectively		Moxifloxacin
	Piperacillin	
	Moxifloxacin	

نکته ۱: اطلاعاتی که با حروف پرنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

نکته ۲: اغلب عفونت‌های بی‌هوایی، چندمیکروبی هستند که شامل سویه‌های بتالاکتماز مثبت و بتالاکتماز منفی همراه با ارگانیسم‌های

بالقوه مقاوم می‌باشد(فعالیت بتالاکتماز با آزمایش رنگ‌زای سفالوسپورین تعیین می‌شود). در مواردی که عفونت بهوسیله یک

سویه بتالاکتماز منفی به تهایی ایجاد شده است، پنی‌سیلین یا آمپی‌سیلین یا گزارش مناسب باشد.

نکته ۳: بسیاری از سویه‌های گرم مثبت بی‌هوایی همراه با ارگانیسم‌های بالقوه مقاوم از عفونت‌های چندمیکروبی جدا می‌شوند. با

این وجود بعضی از گونه‌های کلستریدیوم (*C. perfringens*, *C. septicum*, *C. sordellii*) ممکن است به تهایی عامل

یک عفونت باشند و با این که انتظار داریم به پنی‌سیلین و آمپی‌سیلین حساس باشند، ولی باید آزمایش و گزارش شوند.

نکته ۴: داروهای فهرست شده در یک خانه جدول معرف خوش‌هایی از عوامل ضدمیکروبی است که نتایج تفسیری(حساس، حساس بینابینی

یا مقاوم) و اثربخشی بالینی مشابه دارند. بنابراین، برای انجام آزمایش فقط یکی از عوامل موجود در هر خانه باید انتخاب شود.

a. اگر ارگانیسم جداشده بتالاکتماز مثبت باشد، آن را به پنی‌سیلین و آمپی‌سیلین مقاوم گزارش کنید. آگاه باشید که سویه‌های بتالاکتماز منفی ممکن است با مکانیسم‌های دیگری به بتالاکتمامها مقاوم باشند.

b. در حال حاضر همه اطلاعات مربوط به این عوامل(مانند تعیین نقاط انفصال [جدول 2J] و مقادیر کنترل کیفی [جدول‌های 4D و 4E]) در دسترس نمی‌باشد. به محض قطعی شدن، این اطلاعات به جدول اضافه خواهد شد. انجام آزمایش می‌تواند برای جمع‌آوری داده‌های مراقبتی یا اهداف تحقیقاتی کاربرد داشته باشد.

c. بسیاری از باسیل‌های گرم مثبت بی‌هوایی بدون اسپور به مترونیدازول مقاوم هستند.

جدول ۲A. استانداردهای تفسیر حداقل غلظت ممانعت‌کننده از رشد (MIC) و قطر هاله مهار رشد برای انتروبیاکتریاسه

Testing Conditions	Minimal Quality Control (QC) Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)
Medium: Disk diffusion: Mueller-Hinton agar (MHA) Broth dilution: cation-adjusted Mueller-Hinton broth (CAMHB) Agar dilution: MHA	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (for β -lactam/ β -lactamase inhibitor combinations)
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; Disk diffusion: 16 to 18 hours Dilution methods: 16 to 20 hours	

* ATCC is a registered trademark of the American Type Culture Collection.

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند ساعتی متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی‌کند، نگه‌دارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (انکاسی)، نتیجه را بررسی کنید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناجیهای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلیه‌های خیلی ریز را که تنها با ذره‌بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید. سویه‌های پروتئوس ممکن است در آزمایش با برخی از عوامل ضدیکروبی به داخل نواحی مهار رشد بخزند (سوارمینگ). در گونه‌های پروتئوس از رشد ناشی از سوارمینگ در مقایسه با هاله مهار رشد آشکار صرف‌نظر نمایید. در استفاده از تری‌متپریم و سولفونامیدها، آنتاگونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است منجر به رشد ضعیفی گردند. بنابراین، از این رشد اندک (۲۰٪) یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرف‌نظر کنید و قطر هاله واضح (برگر) را اندازه‌گیری نمایید.

۲. زمانی که گونه‌های سالمونلا و شیگلای جدادشده از مدفع تعیین حساسیت می‌شود، تنها باید آمپیسیلین، یکی از فلوروکینولون‌ها و تری‌متپریم سولفامتوکسازول به طور روشن گزارش گردد. به علاوه، برای گونه‌های سالمونلای جدادشده در عفونت‌های خارج روده‌ای، یک سفالوسپورین نسل سوم باید تعیین حساسیت و گزارش شود و کلرامفینیکل در صورت درخواست، می‌تواند تعیین حساسیت و گزارش شود.

۳. رژیم‌های درمانی که در ستون توضیحات درج شده‌اند و برای تأمین سطح پلاسمایی مناسب دارو استفاده می‌شوند (با فرض عملکرد طبیعی کلیه و کبد در افراد بزرگسال) مبنای برای تعیین نقاط انفصال هستند. هنگامی که نقاط انفصال جدید مورد استفاده قرار می‌گیرد، اکیداً توصیه می‌شود که آزمایشگاه‌ها این اطلاعات را با متخصصان بیماری‌های عفونی، داروسازها و کمیته‌های درمان، و کمیته‌های کنترل عفونت در میان بگذارند. اطلاعات تجویز دارو باید مروار گردد و در مورد دوز درمانی عفونت بیماران خاص با پزشکان مرکز درمانی مشورت شود.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پرنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
A	Ampicillin	10 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 8	16	≥ 32	۴. آمپی سیلین بمعنای نماینده کلاس آمپی سیلین و آموکسی سیلین استفاده می شود.
B	Piperacillin	100 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Mecillinam	10 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 8	16	≥ 32	۵ فقط در مقابل سویه <i>E.coli</i> جدالشده از نمونه دستگاه ادراری استفاده می شود.
O	Carbenicillin	100 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 16	32	≥ 64	
O	Mezlocillin	75 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Ticarcillin	75 μg	≥ 20	15–19	≤ 14	≤ 16	32–64	≥ 128	
β-LACTAM/β-LACTAMASE COMBINATION									
B	Amoxicillin-clavulanic acid	20/10 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	$\leq 8/4$	16/8	$\geq 32/16$	
B	Ampicillin-sulbactam	10/10 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	$\leq 8/4$	16/8	$\geq 32/16$	
B	Piperacillin-tazobactam	100/10 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	$\leq 16/4$	32/4–64/4	$\geq 128/4$	
B	Ticarcillin-clavulanate	75/10 μg	≥ 20	15–19	≤ 14	$\leq 16/2$	32/2–64/2	$\geq 128/2$	
CEPHEMS (PARENTERAL) (including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
۶. هشدار: در شرایط آزمایشگاه ممکن است گونه های سالمونلا و شیگلا، نسبت به نسل اول و دوم سفالوسپورین ها و سفامایسین ها حساس باشند، اما از نظر بالینی مؤثر نیستند و نباید حساس گزارش شوند.									
۷. به دنبال ارزیابی خصوصیات فارماکوکنیکی و فارماکودینامیک (PK-PD) و داده های محدود بالینی، معیارهای تفسیری بازیبینی شده برای سفالوسپورین ها (سفافازولین، سفوتاکسیم، سفتاتاکسیم، سفنتاکسیم و سفتراکسیون) و آزترئونام ابتدا در ژانویه ۲۰۱۰ (M100-S20) چاپ شده که در فهرست این جدول آمده است. معیارهای تفسیری سفالوزولین مجدداً در ژوئن ۲۰۱۰ بازنگری شد که در ذیل فهرست شده است. سفپیم (cefepime) و سفوروکسیم (cefuroxime) تزریقی نیز ارزیابی شده اند. هر چند برای دوز های دارویی ذکر شده در ذیل نیازی به تغییر معیارهای تفسیری نمی باشد. زمانی که از معیارهای جدید تفسیر استفاده می شود، انجام آزمایش روتین تعیین ESBL قبل از گزارش نتایج ضروری نیست (یعنی لازم نیست که گزارش حساس برای سفالوسپورین ها، آرتئرئونام یا پنی سیلین را به مقاوم تغییر داد). با این حال تا زمان اجرای این تغییرات آزمایش تعیین ESBL باید بر اساس جدول تکمیلی 2A-S1 باید انجام گیرد.									
آزمایش تعیین ESBL برای اهداف ایدمیولوژیک یا متکول عقوبات هنوز می تواند مفید باشد.									
باشد. توجه داشت که معیارهای تفسیر برای داروهایی که در بسیاری از کشورها دسترسی به آنها محدود است [مانند موکرالاکتم (cefonicid)، سفامندول (cefamandole)، سفونیسید (cefotaxime) و سفپرازان (cefoperazone)] ارزیابی نشده است. اگر استفاده از این داروها برای اشریشیا کلی، گونه های کلیپسیلا یا پروٹئوس مدنظر باشد، آزمایش تعیین ESBL باید انجام شود (به جدول تکمیلی 2A-S1 مراجعه شود). اگر باکتری جدالشده ESBL مثبت باشد، نتایج موکرالاکتم، سفامندول و سفپرازان باید مقاوم گزارش شود.									
۸. انتروبیکتر، سیتروبیکتر و سراسیا ممکن است طی درمان طولانی مدت با نسل سوم سفالوسپورین ها مقاوم شوند. بنابراین، باکتری هایی که ابتدا حساس هستند، ممکن است طی سه تا چهار روز پس از شروع درمان به مقاوم تبدیل گردند. آزمایش تعیین حساسیت باکتری هایی که مجدداً جدالشده اند شاید اطمینان بخش باشد.									
۹. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۲ گرم هر ۸ ساعت است.									
۱۰. از معیارهای تفسیر سفالوپتین تنها باید برای پیش بینی نتایج انتی بیوتیک های خوراکی [سفادرولوکسیل (cefadroxil)، سفبلوکسیم]، سفالکسین و لوراکاربیک (cefuroxime) استفاده شود. داده های قلیعی تر که پیشنهاد می کند نتایج آزمایش سفالوپتین را می توان برای پیش بینی حساسیت به برخی از سفالوسپورین ها در نظر گرفت، ممکن است هنوز صحیح باشد اما اطلاعات جدیدی برای تأیید آنها وجود ندارد.									

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (PARENTERAL) (including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.) (Continued)									
B	Cefepime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۱۱. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت یا ۲ گرم هر ۱۲ ساعت است.
B	Cefotaxime or ceftriaxone	30 μg 30 μg	≥ 26 ≥ 23	23–25 20–22	≤ 22 ≤ 19	≤ 1 ≤ 1	2 2	≥ 4 ≥ 4	۱۲. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۲۴ ساعت برای سفتیاکسون و ۱ گرم هر ۸ ساعت برای سفوتاکسیم است.
B	Cefotetan	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 16	32	≥ 64	
B	Cefoxitin	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
B	Cefuroxime (parenteral)	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۱۳. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱/۵ گرم هر ۸ ساعت است.
C	Ceftazidime	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 4	8	≥ 16	۱۴. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت است.
O	Cefamandole	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	See comment (7).
O	Cefmetazole	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 16	32	≥ 64	
O	Cefonicid	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	See comment (7).
O	Cefoperazone	75 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 16	32	≥ 64	See comment (7).
O	Ceftizoxime	30 μg	≥ 25	22–24	≤ 21	≤ 1	2	≥ 4	۱۵. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۱۲ ساعت است.
O	Moxalactam	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 8	16–32	≥ 64	See comment (7).
CEPHEMS (ORAL)									
B	Cefuroxime (oral)	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 4	8–16	≥ 32	
O	Loracarbef	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۱۶. به دلیل وجود گزارش‌هایی مبنی بر این که سویه‌هایی از گونه‌های سیتروبیاکتر، پروویانسیا و انتربویاکتر به دیسک‌های سفیدینیر (cefdinir) و لوراکاربف حساسیت کاذب نشان‌می‌دهند، بنابراین سویه‌های جنس‌هایی مذکور را ناید با روش انتشار از دیسک با این دیسک، آزمایش و گزارش نمود.
O	Cefaclor	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefdinir	5 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	See comment (16).
O	Cefixime	5 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	۱۷. روش انتشار از دیسک برای گونه‌های مورگانلا کاربرد ندارد.
O	Cephadoxime	10 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 2	4	≥ 8	See comment (17).
O	Cefprozil	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۱۸. به دلیل وجود گزارش‌هایی مبنی بر این که سویه‌هایی از گونه‌های پروویانسیا به دیسک‌های سفپروزیل (cefprozil) حساسیت کاذب نشان‌می‌دهند، لذا سویه‌های جنس مذکور را ناید با این دیسک، آزمایش و گزارش نمود.
Inv.	Cefetamet	10 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	See comment (17).
Inv.	Ceftibuten	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 8	16	≥ 32	۱۹. فقط برای باکتری‌های جدایشده از نمونه‌های ادرار کاربرد دارد.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments	
			S	I	R	S	I	R		
MONOBACTAMS										
C	Aztreonam	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 4	8	≥ 16	۲۰. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت است.	
CARBAPENEMS										
۲۱. به دنبال ارزیابی و پیشگویی مقدار MIC سویدهای مولد کاربپنامز که به تازگی توصیف شده‌اند، معیارهای تفسیری تجدیدنظر شده برای کاربپنامها برای اولین بار در ژوئن ۲۰۱۰ در سند M100-S20-U چاپ شد و در ذیل فهرست گردیده است. با توجه به انتخاب‌های محدود در درمان عفونت‌های ناشی از ارگانیسم‌هایی که MIC یا هاله مهار رشد آنها برای کاربپنام در محدوده بینایینی قرار می‌گیرد، ممکن است پزشکان بخواهند از دوزهای رژیم درمانی کاربپنام با حداکثر دوز پیشنهادشده در مقالات و احتمالاً به صورت رژیم تزریقی طولانی مدت استفاده نمایند. پیشنهاد می‌شود برای ایزوکله‌هایی که نسبت به کاربپنامها در محدوده حساسیت بینایینی یا مقاوم قرار می‌گیرند، با مختصصین عفونی مشاوره گردد.										
۲۲. تا زمانی که آزمایشگاه‌ها بتوانند از معیارهای تفسیری جدید استفاده کنند، باید آزمایش تغییر یافته هاج [modified Hodge test (MHT)] براساس جدول تکمیلی به روز شده 2A-S3-2A-S2 انجام شود. پس از استفاده از معیارهای تفسیری جدید، جز برای اهداف اپیدمیولوژی یا کنترل عفونت، نیازی به انجام آزمایش MHT نیست (به جدول 2A-S2 مراجعه شود).										
با درنظر گرفتن این که کاربپنامها عمدها مسئول تغییر قطر هاله مهار رشد و MIC‌های در محدوده‌های جدید حساسیت بینایینی و مقاوم هستند، توجه به نکات ذیل توصیه می‌شود:										
• اثربخشی بالینی کاربپنام در درمان عفونت‌های ناشی از ایزوکله‌هایی که MIC کاربپنام یا نتایج روش انتشار از دیسک جدید حساسیت بینایینی قرار می‌گیرد، نامشخص است. زیرا، در این زمینه مطالعات بالینی کترنل شده به اندازه کافی وجود ندارد.										
• MIC ایمی پن برای گونه‌های پروتوتوس، پپروپیدنسیا و مورکانلا مورکانی نسبت به MIC مروپن یا دورپینم بیشتر است (MIC‌هایی در محدوده جدید حساسیت بینایینی یا مقاوم). MIC این ایزوکله‌ها ممکن است با مکانیسم‌هایی غیر از تولید کاربپنامزها افزایش یافته باشد.										
۲۳. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۵۰۰ mg هر ۸ ساعت است.	B	Doripenem	10 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 1	2	≥ 4	
۲۴. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۲۴ ساعت است.	B	Ertapenem	10 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
۲۵. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت است.	B	Imipenem	10 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 1	2	≥ 4	
۲۶. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت است.	B	Meropenem	10 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 1	2	≥ 4	
AMINOGLYCOSIDES										
۲۷. استانداردهای تفسیری برای MIC وجود ندارد.	۲۶. هشدار: گونه‌های سالمونلا و شیگلا، ممکن است در شرایط <i>in vitro</i> نسبت به آمینوگلیکوزیدها حساس باشند، اما از نظر بالینی مؤثر نیستند و نباید حساس‌گزارش شوند.									
A	Gentamicin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16		
A	Tobramycin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16		
B	Amikacin	30 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 16	32	≥ 64		
O	Kanamycin	30 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 16	32	≥ 64		
O	Netilmicin	30 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32		
O	Streptomycin	10 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	—	—	—		
TETRACYCLINES										
۲۸. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس درنظر گرفته می‌شوند. اگرچه برخی از ارگانیسم‌هایی که دارای حساسیت حد واسطه و یا مقاوم به تتراسایکلین می‌باشند، ممکن است به داکسی‌سایکلین، ماینوسایکلین یا هر دو حساس باشند.										
C	Tetracycline	30 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 4	8	≥ 16		
O	Doxycycline	30 μg	≥ 14	11–13	≤ 10	≤ 4	8	≥ 16		
O	Minocycline	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16		

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
FLUOROQUINOLONES									
29.	در سالمونلوزیس خارج روده‌ای، سویه‌های حساس به فلوروکینولون که به نالیدیکسیک اسید مقاوم هستند ممکن است در درمان با فلوروکینولون، با شکست تأخیر در پاسخ به درمان مواجه گردند. سالمونلاهای جدشده از عفونت‌های خارج روده‌ای باید از نظر مقاومت به نالیدیکسیک اسید آزمایش شوند. برای سالمونلاهای حساس به فلوروکینولون‌ها و مقاوم به نالیدیکسیک اسید، باید به پزشکان اطلاع داده شود که این سویه‌ها ممکن است در بی درمان با فلوروکینولون‌ها ریشه‌کن نشوند. در این موارد توصیه می‌شود با پژوهش مخصوص بیماری‌های عفونی مشورت گردد.								
B B	Ciprofloxacin Levofloxacin	5 μg 5 μg	≥ 21 ≥ 17	16–20 14–16	≤ 15 ≤ 13	≤ 1 ≤ 2	2 4	≥ 4 ≥ 8	۳۰. این دارو را FDA برای کلیپسیلا پنومونیه تأیید کرده است.
U U U	Lomefloxacin or ofloxacin Norfloxacin	10 μg 5 μg 10 μg	≥ 22 ≥ 16 ≥ 17	19–21 13–15 13–16	≤ 18 ≤ 12 ≤ 12	≤ 2 ≤ 2 ≤ 4	4 4 8	≥ 8 ≥ 8 ≥ 16	
O O O Inv.	Enoxacin Gatifloxacin Gemifloxacin Grepafloxacin Fleroxacin	10 μg 5 μg 5 μg 5 μg 5 μg	≥ 18 ≥ 18 ≥ 20 ≥ 18 ≥ 19	15–17 15–17 16–19 15–17 16–18	≤ 14 ≤ 14 ≤ 15 ≤ 14 ≤ 15	≤ 2 ≤ 2 ≤ 0.25 ≤ 1 ≤ 2	4 4 0.5 2 4	≥ 8 ≥ 8 ≥ 1 ≥ 4 ≥ 8	
QUINOLONES									
O O	Cinoxacin Nalidixic acid	100 μg 30 μg	≥ 19 ≥ 19	15–18 14–18	≤ 14 ≤ 13	≤ 16 ≤ 16	32 –	≥ 64 ≥ 32	۳۱. نالیدیکسیک اسید علاوه بر آزمایش برای باکتری‌های جدشده از نمونه درار، می‌تواند برای تعیین حساسیت کاهش یافته نسبت به فلوروکینولون‌ها در سالمونلاهای جدشده از عفونت‌های خارج روده‌ای نیز آزمایش شود. See comments (19) and (29).
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
B	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/ 23.75 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	$\leq 2/38$	–	$\geq 4/76$	See comment (2).
U	Sulfonamides	250 or 300 μg	≥ 17	13–16	≤ 12	≤ 256	–	≥ 512	۳۲. سولفی‌سوکسازول (Sulfisoxazole) می‌تواند به عنوان نماینده ترکیبات سولفونامیدی که در حال حاضر موجود است، استفاده شود.
U	Trimethoprim	5 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	≤ 8	–	≥ 16	
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 18	13–17	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32	۳۳. برای باکتری‌های جدشده از نمونه دستگاه ادراری، به طور روtin گزارش نمی‌گردد.
FOSFOMYCINS									
O	Fosfomycin	200 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 64	128	≥ 256	۳۴. فقط برای <i>E.coli</i> جدشده از نمونه دستگاه ادراری کاربرد دارد. ۳۵. یک دیسک ۲۰۰ میکروگرم فسفومایسین حاوی ۵۰ میکروگرم گلوكوز ۶ فسفات است.
									۳۶. روش تأییدشده تعیین MIC برای این آنتی‌بیوتیک، رقت‌سازی در آگار است. به محیط آگار باید ۲۵ میکروگرم در میلی لیتر گلوكوز ۶ ففات اضافه شود از روش رقت‌سازی در محیط مایع نباید استفاده شود.
NITROFURANS									
U	Nitrofurantoin	300 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 32	64	≥ 128	

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; ESBL, extended-spectrum β -lactamase; FDA, US Food and Drug Administration; MHA, Mueller-Hinton agar; MHT, modified Hodge test; MIC, minimal inhibitory concentration; PK-PD, pharmacokinetic-pharmacodynamic; QC, quality control.

جدول تکمیلی 2A-S1. آزمایش‌های غربالگری و تأییدی تعیین ESBL در سویه‌های کلیسیلا اکسی‌توكا، اشریشیا کلی و پروتئوس میرابیلیس برای استفاده با جدول 2A

توجه: به دنبال ارزیابی خصوصیات فارماکوکنیتیک و فارماکودینامیک (PK-PD) و داده‌های محدود بالینی، معیارهای تفسیری جدیدی (بازبینی شده) برای سفالوسپورین‌ها (سفالوسپورین، سفوتاکسیم، سفتازیدیم، سفتیزوکسیم و سفتراکسون) و آزترئونام ابتدا در ژانویه ۲۰۱۰ چاپ شد (M100-S20). که در فهرست جدول 2A آمده‌است. سفپیم و سفوروکسیم تزریقی نیز ارزیابی شده‌اند. هرچند برای دوزهای دارویی ذکر شده در جدول 2A نیازی به تغییر معیارهای تفسیری نمی‌باشد. زمانی که از معیارهای جدید تفسیر استفاده می‌شود، انجام آزمایش‌های روئین تعیین ESBL قبل از گزارش نتایج ضروری نیست (یعنی لازم نیست که گزارش حساس برای سفالوسپورین‌ها، آزترئونام یا پنی‌سیلین را به مقاوم تغییر داد). با این حال تا زمان اجرای معیارهای جدید تفسیری در آزمایشگاه‌ها، آزمایش تعیین ESBL باید براساس این جدول انجام گیرد. آزمایش تعیین ESBL برای اهداف اپیدمیولوژیک یا کنترل عفونت هنوز می‌تواند مفید باشد.

Test	Initial Screen Test		Phenotypic Confirmatory Test	
Test method	Disk diffusion	Broth microdilution	Disk diffusion	Broth microdilution
Medium	MHA	CAMHB	MHA	CAMHB
Antimicrobial concentration	For <i>K. pneumoniae</i> , <i>K. oxytoca</i> , and <i>E. coli</i> : Cefpodoxime 10 µg or Ceftazidime 30 µg or Aztreonam 30 µg or Cefotaxime 30 µg or Ceftriaxone 30 µg For <i>P. mirabilis</i> ^a : Cefpodoxime 10 µg or Ceftazidime 30 µg or Cefotaxime 30 µg	For <i>K. pneumoniae</i> , <i>K. oxytoca</i> , and <i>E. coli</i> : Cefpodoxime 4 µg/mL or Ceftazidime 1 µg/mL or Aztreonam 1 µg/mL or Cefotaxime 1 µg/mL or Ceftriaxone 1 µg/mL For <i>P. mirabilis</i> ^a : Cefpodoxime 1 µg/mL or Ceftazidime 1 µg/mL or Cefotaxime 1 µg/mL	Ceftazidime 30 µg Ceftazidime-clavulanic acid ^b 30/10 µg <u>and</u> Cefotaxime 30 µg Cefotaxime-clavulanic acid ^b 30/10 µg	Ceftazidime 0.25–128 µg/mL Ceftazidime-clavulanic acid 0.25/4–128/4 µg/mL <u>and</u> Cefotaxime 0.25–64 µg/mL Cefotaxime-clavulanic acid 0.25/4–64/4 µg/mL
	(در آزمایش غربالگری، استفاده از بیش از یک عامل ضدмикروبی، حساسیت تشخیص را بهبود می‌بخشد.)	(در آزمایش غربالگری، استفاده از بیش از یک عامل ضدмикروبی، حساسیت تشخیص را بهبود می‌بخشد.)	(برای آزمایش‌های تأییدی لازم است از هر دو آنتی‌بیوتیک سفوتاکسیم و سفتازیدیم، به تنهایی و همراه با کالاولانیک اسید استفاده شود.)	(برای آزمایش‌های تأییدی لازم است از هر دو آنتی‌بیوتیک سفوتاکسیم و سفتازیدیم، به تنهایی و همراه با کالاولانیک اسید استفاده شود.)
Inoculum	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth dilution recommendations	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth dilution recommendations
Incubation conditions	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air
Incubation length	16–18 hours	16–20 hours	16–18 hours	16–20 hours
Results	For <i>K. pneumoniae</i> , <i>K. oxytoca</i> , and <i>E. coli</i> : Cefpodoxime zone ≤ 17 mm Ceftazidime zone ≤ 22 mm Aztreonam zone ≤ 27 mm Cefotaxime zone ≤ 27 mm Ceftriaxone zone ≤ 25 mm For <i>P. mirabilis</i> ^a : Cefpodoxime zone ≤ 22 mm Ceftazidime zone ≤ 22 mm Cefotaxime zone ≤ 27 mm	رشد در حد غلاظت‌های غربالگری یا بیش از آن ممکن است نشانه تولید ESBL باشد. یعنی برای اشریشیا کلی، کلیسیلا پنومونیه و کلیسیلا اکسی‌توكا، $\text{MIC} \geq 8\mu\text{g/mL}$ برای سفپیدکسیم به دست آید و یا $\text{MIC} \geq 2\mu\text{g/mL}$ برای سفپیدکسیم به دست آید و یا سفپیدکسیم یا سفتازیدیم، آزترئونام، سفوتاکسیم یا سفتراکسون به دست آید و در مرور پروتئوس میرابیلیس، $\text{MIC} \geq 2\mu\text{g/mL}$ برای سفپیدکسیم، سفتازیدیم یا سفوتاکسیم به دست آید. محدوده‌های ذکر شده در بالا ممکن است نشانه تولید ESBL باشد.	افزایش قطر هاله عدم رشد برابر 5 mm یا بیش از آن برای هر یک از عوامل ضدمیکروبی همراه با کالاولانیک اسید در مقایسه با غلاظت عوامل ضدمیکروبی به تنهایی (بدون کالاولانیک اسید) ۳ برابر یا بیشتر کاهش یابد، نشانه تولید ESBL است (مثال: برای سفتازیدیم: $\text{MIC} = 8\mu\text{g/mL}$; برای سفتازیدیم: $\text{MIC} = 1\mu\text{g/mL}$) اگر غلاظت MIC هر یک از عوامل ضدمیکروبی همراه با کالاولانیک اسید در مقایسه با غلاظت عوامل ضدمیکروبی به تنهایی (بدون کالاولانیک اسید) ۳ برابر یا بیشتر کاهش یابد، نشانه تولید ESBL است (مثال: برای سفتازیدیم: $\text{MIC} = 8\mu\text{g/mL}$; برای سفتازیدیم: $\text{MIC} = 1\mu\text{g/mL}$)	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test	Initial Screen Test		Phenotypic Confirmatory Test	
Test Method	Disk diffusion	Broth microdilution	Disk diffusion	Broth microdilution
Reporting			برای تمام سویه‌هایی که تولید ESBL در آنها تأیید شده است: اگر آزمایشگاهها هنوز معیارهای جدید تفسیر برای سفالوسپورین و آزترئونام را اجرانمی‌کنند (از جدول‌های قبل از 2010 CLSI استفاده‌می‌کنند)، سویه‌های تولیدکننده ESBL را باید به تمام پنی‌سیلین‌ها، سفالوسپورین‌ها و آزترئونام مقاوم گزارش کنند. اگر آزمایشگاه، معیارهای جدید تفسیر برای سفالوسپورین و آزترئونام را اجرا می‌کند، نیازی به تغییر معیارهای تفسیر برای آنتی‌بیوتیک‌ها نیست و نتایج باید عیناً گزارش گردد.	
QC recommendations	When testing ESBL-screening antimicrobial agents, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 is provided as a supplemental QC strain (eg, for training, competency, or test evaluation). Either strain, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 or <i>E. coli</i> ATCC® 25922, may then be used for routine QC (eg, weekly or daily).	When testing ESBL-screening antimicrobial agents, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 is provided as a supplemental QC strain (eg, for training, competency, or test evaluation). Either strain, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 or <i>E. coli</i> ATCC® 25922, may then be used for routine QC (eg, weekly or daily).	When performing the ESBL confirmatory tests, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 and <i>E. coli</i> ATCC® 25922 should be tested routinely (eg, weekly or daily).	When performing the ESBL confirmatory tests, <i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 and <i>E. coli</i> ATCC® 25922 should be tested routinely (eg, weekly or daily).
	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 (see control limits in Table 3A)	<i>E. coli</i> ATCC® 25922 = No growth (also refer to control limits listed in Table 4A).	<i>E. coli</i> ATCC 25922: قطر هاله مهار رشد برای ترکیب آنتی‌بیوتیک و کلاولایک اسید در مقایسه با آنتی‌بیوتیک به تنهایی (بدون کلاولایک اسید) حد اکثر آنتی‌بیوتیک به تنهایی (بدون کلاولایک اسید) حد اکثر (۲ mm) افزایش می‌یابد.	غلظت MIC <i>E. coli</i> ATCC 25922 آنتی‌بیوتیک و کلاولایک اسید در مقایسه با آنتی‌بیوتیک به تنهایی (بدون کلاولایک اسید) کمتر از ۳ تیتر (< ۳) کاهش می‌یابد.
	<i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603: Cefpodoxime zone 9–16 mm Ceftazidime zone 10–18 mm Aztreonam zone 9–17 mm Cefotaxime zone 17–25 mm Ceftriaxone zone 16–24 mm	<i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603 = Growth: Cefpodoxime MIC ≥ 8 µg/mL Ceftazidime MIC ≥ 2 µg/mL Aztreonam MIC ≥ 2 µg/mL Cefotaxime MIC ≥ 2 µg/mL Ceftriaxone MIC ≥ 2 µg/mL	<i>K. pneumonia</i> ATCC 700603: افزایش قطر هاله مهار رشد ≥ ۵ mm برای ترکیب سفتازیدیم - کلاولایک اسید: ۳ mm برای سفتاتاکسیم - کلاولایک اسید.	<i>K. pneumonia</i> ATCC 700603 در زمان استفاده از ترکیب دارو با کلاولایک اسید در مقایسه با استفاده از آنتی‌بیوتیک به تنهایی کاهش ۳ ≥ تیتر در

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; ESBL, extended-spectrum β -lactamase; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; PK-PD, pharmacokinetic-pharmacodynamic; QC, quality control.

زیرنویس‌ها

- a. آزمایش غربالگری تولید ESBL برای پروتئوس میراپیس فقط زمانی توصیه می‌شود که از نظر بالینی اهمیت داشته باشد (مانند سویه‌ای که باعث باکتریمی می‌شود).
- b. طرز تهیه دیسک‌های سفتازیدیم - کلاولایک اسید ($10\text{ }\mu\text{g}$) و سفتاتاکسیم - کلاولایک اسید ($30\text{ }\mu\text{g}$) از محلول ذخیره کلاولایک اسید با غلظت $1000\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$ استفاده کنید (از محلول تازه تهیه شده یا محلول فریز شده در -70°C در حجم کم، 1 mL) از کلاولایک اسید را به دیسک‌های سفتازیدیم ($30\text{ }\mu\text{g}$) و سفتاتاکسیم ($30\text{ }\mu\text{g}$) اضافه کنید. برای این منظور از میکروپیپت استفاده کنید. این کار را یک ساعت قبل از قراردادن دیسک‌ها در سطح محیط انجام دهید، چون حدود ۳۰ دقیقه برای جذب کلاولایک اسید و خشک شدن مناسب دیسک‌ها زمان لازم است. دیسک‌ها را بلا فاصله پس از تهیه، استفاده کنید یا دور بریزید؛ ذخیره نکنید.

جدول تکمیلی 2A-S2. آزمایش تأییدی برای انتروباکتریاسه مشکوک به تولید کاربپنماز، در صورت استفاده از معیارهای تفسیری «جدید» برای کاربپنما

فقط وقتی از معیارهای تفسیری جدید برای کاربپنما، که اولین بار در ژوئن ۲۰۱۰ چاپ شده است، استفاده می‌شود (U): M100-S20-U

۱. از این پس آزمایش غربالگری اولیه (در جدول تکمیلی 2A-S3 توضیح داده شده است) و آزمایش تأییدی (معنی MHT) برای آزمایش باکتری‌های جدایش از بیماران به طور روتین ضروری نیست.

۲. MHT می‌تواند برای آزمایش ایزوله‌هایی که برای اهداف اپیدمیولوژیک یا کنترل عفونت آزمایش می‌شود، مفید باشد.

۳. برای ایزوله‌هایی که آزمایش MHT آنها مثبت است، تغییر در تفسیر نتایج حساسیت کاربپنما لازم نیست.

When to do this test:	در فرایندهای کنترل عفونت یا تحقیقات اپیدمیولوژیک ممکن است به تعیین هویت انتروباکتریاسه تولیدکننده کاربپنماز نیاز باشد. با استفاده از معیارهای تفسیری جدول 2A، ایزوله‌های تولیدکننده کاربپنماز معمولاً به یک یا بیشتر از یک نوع کاربپنما حساسیت بیانی یا مقاومت دارند (توجه: عدم حساسیت به ارتاپنem (ertapenem) حساس‌ترین نشانگر تولید کاربپنماز است) و به یک یا بیشتر از یک عامل در زیرکلاس III سفالوسپورین‌ها (مانند سفوپرازون، سفتاتاکسیم، سفتازیدیم، سفتی‌زوكسیم و سفترياکسون) مقاومت دارند. بنابراین، انجام آزمایش می‌تواند محدود به ایزوله‌هایی شود که این ویژگی‌ها را دارند.
Test method	MHT
Medium	MHA
Antimicrobial concentration	Ertapenem disk 10 µg or Meropenem disk 10 µg
Inoculum	۱. از <i>E.coli</i> ATCC 25922 (ارگانیسم نشانگر) در سرم فیزیولوژی یا محیط مایع یک سوسپانسیون معادل کدورت استاندارد ۰.۵ MF تهیه نمایید (روش DCS [Growth Method] یا GM [Direct Colony Suspension] بندهای ۱.۲.۸ یا ۲.۲.۸)، سپس آن را با سرم فیزیولوژی یا محیط مایع به نسبت ۱:۱۰ رقیق کید. سطح مولر هیتون آگار را مانند روش انتشار از دیسک تلقیح نمایید. اجازه دهید سطح محیط به مدت ۳ تا ۱۰ دقیقه خشک شود. چنانچه در ذیل توضیح داده‌می‌شود به تعداد مناسب دیسک ارتاپنem (ertapenem) یا مرپنem مطابق شکل‌های ۱ و ۲ در سطح محیط قراردهید. ۲-۵. کانی از کشت تازه (۲۴ ساعته) باکتری مورد آزمایش یا سویه کنترل را از روی محیط آگار خون دار بردارید و به صورت خط مستقیم تا حاشیه دیسک تلقیح نمایید (طبق شکل‌های ۱ و ۲). برای این منظور از لوپ ۱۰ mm یا سواب استفاده کنید. طول خط تلقیح باید حداقل ۲۰ تا ۲۵mm باشد. تعداد ایزوله‌هایی را که می‌توان در یک ظرف پتی تلقیح کرد، بستگی به گنجایش ظرف مولر هیتون آگار دارد (قطر ۱۰۰ یا ۱۵۰mm) باشد. تعداد ایزوله‌هایی را که گنجایش ظروف بزرگ و کوچک مولر هیتون آگار (به ترتیب به قطر ۱۵۰ یا ۱۰۰mm) باشد.
Incubation conditions	35 ± 2 °C; ambient air
Incubation length	16 to 20 hours

ادامه جدول صفحه بعد ←

Results	پس از گرمانه‌گذاری، مطابق شکل‌های ۱ و ۲ ظروف پتری را از نظر افزایش میزان رشد در حد فاصل و محل تلاقی خط کشت باکتری (یا سویه کنترل) و منطقه مهار رشد بررسی نمایید. افزایش رشد به داخل هاله مهار رشد (نمای برگ شبدری Clover leaf) = مثبت از نظر تولید کارباپنماز عدم افزایش رشد به داخل هاله مهار رشد = منفی از نظر تولید کارباپنماز بعضی از ایزوله‌ها ممکن است موادی تولیدکنند که منجر به مهار رشد <i>E.coli</i> ATCC 25922 شود. در این حالت یک مقطعه بدون رشد در اطراف خط کشت باکتری تلقیح شده دیده می‌شود (شکل ۳) و آزمایش تغیریافته هاج برای این باکتری غیرقابل تفسیر است. در صورت مثبت شدن آزمایش تغیریافته هاج، قبل از گزارش نتایج کارباپنماز MIC تعیین شود، چون تفسیر بالینی منحصرأ براساس MIC است
Reporting	نتایج MHT را به کمیته کنترل عفونت یا درخواست‌کنندگان اطلاعات اپدمویولوژیک گزارش کنید. برای ایزوله‌هایی که آزمایش MHT آنها مثبت است، تغییر در تفسیر نتایج حساسیت کارباپنماز لازم نمی‌باشد.
QC recommendations	Test positive and negative QC organisms each day of testing. <i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1705—MHT positive <i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1706—MHT negative

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; KPC, *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase; MHA, Mueller-Hinton agar; MHT, modified Hodge test; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

نکته‌ها:

۱. توصیه‌های مربوط به این آزمایش عمدهاً به دنبال آزمایش روی سویه‌های انتروباکتریاسه جداسده در آمریکا می‌باشد. حساسیت و ویژگی این آزمایش‌ها در تشخیص کاربپنماز نوع کلیسیلا پنومونیه (KPC) در این ایزوله‌ها بیش از ۹۰٪ است. حساسیت و ویژگی این آزمایش برای شناسایی مقادیر کم تولید متالوبیلتالکاتاماز نامشخص است.
۲. هیچ داده‌ای وجودندارد که نشان دهد این آزمایش‌ها برای شناسایی تولید کاربپنماز در باسیل‌های گرم منفی غیرتخمیرکننده هم کارایی دارد.

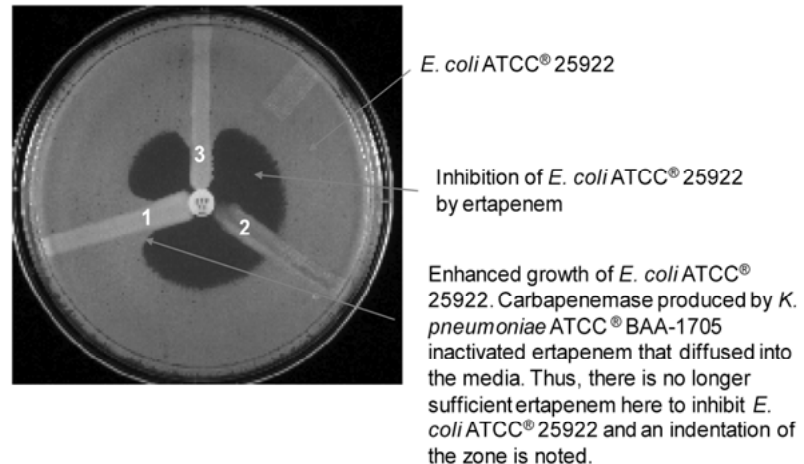


Figure 1. The MHT Performed on a Small MHA Plate.

- (1) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1705, positive result;
 (2) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1706, negative result;
 and (3) a clinical isolate, positive result.

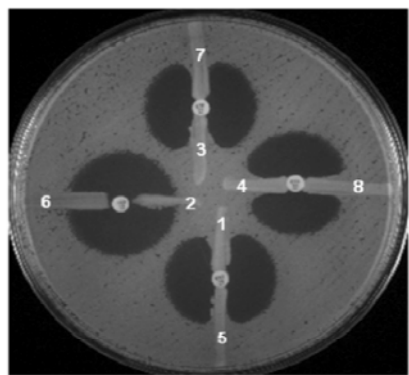


Figure 2. The MHT Performed on a Large MHA Plate With Ertapenem.
(1) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1705, positive result; (2) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1706, negative result; (3–8) clinical isolates; (6) negative result; (3, 4, 5, 7, 8) positive result.

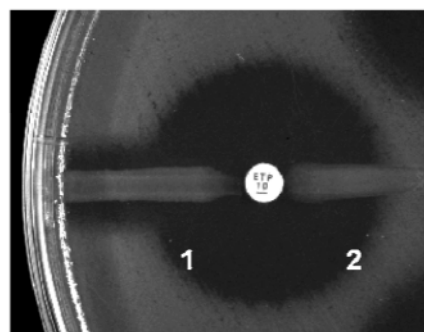


Figure 3. An Example of an Indeterminate Result. (1) A clinical isolate with an indeterminate result; and (2) a clinical isolate with a negative result.

جدول تکمیلی ۲A-S3. آزمایش تأییدی برای انتروباکتریاسه مشکوک به تولید کاربپنماز در صورت استفاده از معیارهای تفسیری «قدیمی» برای کاربپنما (برای استفاده با جدول ۲A در ۱۰-۲۰ میلانیه M100-S20)

تا زمان به کارگویی معیارهای تفسیری جدید برای کاربپنما باید آزمایش‌های غربالگری و تأییدی، انجام و گزارش شود. این آزمایش‌ها با استفاده از دستورالعمل‌های جدید برای MHT مثبت که در ذیل توضیح داده شده است، انجام می‌گیرد. انجام آزمایش تعیین کاربپنماز با روش MHT برای ایزولهای که به تمام کاربپنماهای گزارش شده توسط آزمایشگاه، حساسیت بینایی یا مقاومت بینایی یا مقاومت باشد مطابق نتایج بدست آمده، گزارش شود.

Test	Initial Screen Test		Phenotypic Confirmatory Test						
When to do this test	موارد ذیل فقط در صورت استفاده از معیارهای تفسیری کاربپنما مطابق سند ۲۰-۱۰ M100-S20 (ملانیه ۲۰-۱۰) کاربرد دارد.		ازمایش غربالگری مثبت و مقاومت به یک یا بیش از یک عامل ضدمیکروبی در نسل سوم سفالوسبورین‌ها (مانند سفوپرازون، سفوتابکسیم، سفتازیدیم، سفنتی زوکسیم و سفترباکسون).						
Test method	Disk diffusion	Broth microdilution	MHT						
Medium	MHA	CAMHB	MHA						
Antimicrobial concentration	Ertapenem 10 µg or Meropenem 10 µg (نکته: دیسک ایمپنم برای آزمایش غربالگری کاربپنماها کارایی مناسب ندارد.)	Ertapenem 1 µg/mL or Imipenem 1 µg/mL or Meropenem 1 µg/mL	Ertapenem disk 10 µg or Meropenem disk 10 µg						
Inoculum	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth dilution recommendations	<p>۱. یک سوسپانسیون معادل کدورت استاندارد ۰.۵ MF از <i>E.coli</i> ATCC 25922 (ارگانیسم نشانگر) در سرم فیزیولوژی یا محیط مایع تهییه نمایید (روش DCS) [Growth Method] یا GM [Direct Colony Suspension] یا [Bendahay ۱.۲۸ یا ۰.۲۸]. سپس آن را با سرم فیزیولوژی یا محیط مایع به نسبت ۱:۱۰ ررقی کنید. سطح محیط مولر هیتوون آگار را مانند روش انتشار از دیسک تلقیح نمایید. اجازدهد سطح محیط به مدت ۳ تا ۱۰ دقیقه خشک شود مطابق توضیحات ذیل و شکل‌های ۱ و ۲ از دیسک‌های ارتاپنem (ertapenem) یا مروپنem به تعداد مناسب در سطح محیط قرار دهد.</p> <p>۲-۵. کلثی از کشت تازه (۲۴ ساعته) باکتری مورد آزمایش یا سویه شاهد را از روی محیط آگار خون‌دار بردارید و به صورت خط مستقیم تا حاشیه دیسک تلقیح نمایید (مطابق شکل‌های ۱ و ۲). برای این منظور از لوب ۱۰ میکرومتری یا سواب استفاده کنید. طول خط تلقیح باید حداقل ۲۰ تا ۲۵ mm باشد. تعداد ایزولهایی را که می‌توان در یک ظرف پتی تلقیح کرد، بستگی به گنجایش ظرف مولر هیتوون آگار دارد، که در شکل‌های ۱ و ۲ آمده است.</p> <p>گنجایش ظروف بزرگ و کوچک مولر هیتوون آگار (به ترتیب به قطر ۱۵۰ یا ۱۰۰ mm) عبارتند از:</p> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>تعداد دیسک</td> <td>۱</td> </tr> <tr> <td>تعداد ایزوله</td> <td>۱</td> </tr> <tr> <td>تعداد سویه کنترل کیفیت</td> <td>۲</td> </tr> </table> <p>ظرف کوچک ظرف بزرگ</p>	تعداد دیسک	۱	تعداد ایزوله	۱	تعداد سویه کنترل کیفیت	۲
تعداد دیسک	۱								
تعداد ایزوله	۱								
تعداد سویه کنترل کیفیت	۲								
Incubation conditions	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air						
Incubation length	16–18 hours	16–20 hours	16–20 hours						

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test	Initial Screen Test	Phenotypic Confirmatory Test	
Results	Ertapenem 16–21 mm Meropenem 14–21 mm	Ertapenem 2–4 µg/mL Imipenem 2–8 µg/mL Meropenem 2–8 µg/mL	<p>پس از گرمانه‌گذاری، طروف پتري را مطابق شکل‌های ۱ و ۲ از نظر افزایش رشد، در حد فاصل و محل تلاقي خط کشت باکتری مورد آزمایش (با سویه شاهد) و منطقه مهار رشد، بررسی نماید.</p> <p>افزایش رشد به داخل هاله مهار رشد (نمای برگ شبدری Clover leaf) = مثبت از نظر تولید کاربپنماز عدم افزایش رشد به داخل هاله مهار رشد = منفی از نظر تولید کاربپنماز</p> <p>بعضی از ایزوله‌ها ممکن است موادی تولید کنند که منجر به مهار رشد <i>E.coli</i> ATCC 25922 شود. در این حالت در اطراف خط کشت باکتری یک منطقه بلون رشد دیده‌می‌شود (شکل ۳). آزمایش تغییریافته هاج برای این ایزوله‌ها غیرقابل تفسیر است.</p> <p>در صورت مثبت شدن نتایج آزمایش غربالگری با دیسک ارتاپنم یا مروپنم و آزمایش تغییریافته هاج، قبل از گزارش نتایج کاربپن، آزمایش تعیین MIC انجام شود.</p>
Reporting		<p>موارد ذیل فقط وقی به کار می‌رود که از معیارهای تفسیری کاربپن‌ها که در سند M100-S20 (ژانویه ۲۰۱۰) توضیح داده شده‌است، استفاده شود.</p> <p>ایزوله‌هایی که MHT مثبت هستند و MIC آنها برای ارتاپنم ۲–۴ µg/mL، برای ایمپنم ۲–۸ µg/mL، یا برای مروپنم ۲–۸ µg/mL است، به همه کاربپن‌ها مقاوم گزارش می‌شوند.</p> <p>اگر آزمایش MHT منفی بود، نتایج MIC کاربپن را مطابق جدول 2A در سند M100-S20 (ژانویه ۲۰۱۰)، بر اساس معیارهای موجود در CLSI تفسیر نماید.</p>	
QC recommendations	Use <i>E. coli</i> ATCC® 25922 for routine QC.	Use <i>E. coli</i> ATCC® 25922 for routine QC.	<p>Test positive and negative QC organisms each day of testing.</p> <p><i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1705—MHT positive</p> <p><i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1706—MHT negative</p>

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; KPC, *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase; MHA, Mueller-Hinton agar; MHT, modified Hodge test; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

نکته‌ها:

۱. گونه‌های پرتوشیز، پروروپیانسیا، مورگانلا به اینمی پنم MIC زیادی دارند که علت آن مکائیسم‌های دیگری غیر از تولید کارباپنمازها از طریق اندازه‌گیری اینمی پنم در این سه جنس هنوز به اثبات نرسیده است. بعلاوه، آزمایش دیسک اینمی پنم به عنوان آزمایش غربالگری برای تشخیص کارباپنمازها در انتروپیاکتریاسه کارایی ضعیفی دارد.
۲. توصیه‌های مربوط به آزمایش‌های غربالگری و تأییدی عمدتاً براساس آزمایش روی سویه‌های جداشده از انتروپیاکتریاسه در آمریکا می‌باشد. حساسیت و ویژگی این آزمایش‌ها در تشخیص کارباپنماز نوع کلیسیلا پنومونیه کارباپنماز (KPC) بیش از ۹۰٪ است. حساسیت و ویژگی این آزمایش جهت شناسایی سطح پایین تولید متالوبنالاکاتاماز نامشخص است.
۳. هیچ داده‌ای وجودندارد که نشان دهد این آزمایش‌ها برای شناسایی تولید کارباپنماز در باسیل‌های گرم منفی غیرتخمیرکننده هم کارایی دارد.

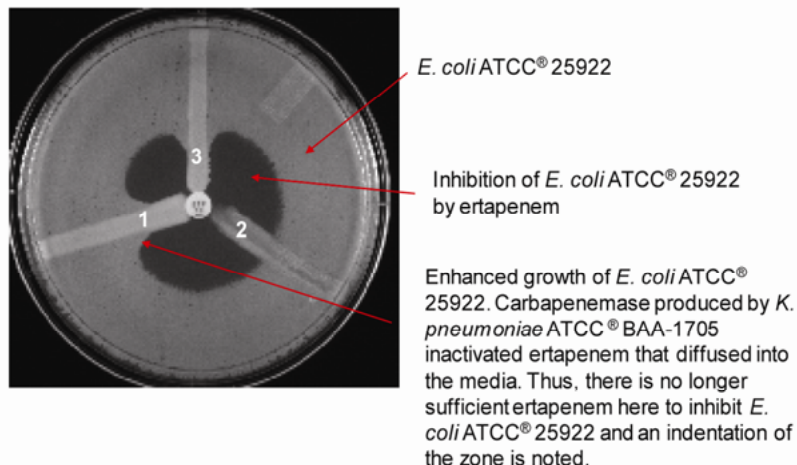


Figure 1. The MHT Performed on a Small MHA Plate.
 (1) *K. pneumoniae* ATCC®BAA-1705, positive result;
 (2) *K. pneumoniae* ATCC®BAA-1706, negative result;
 and (3) a clinical isolate, positive result.

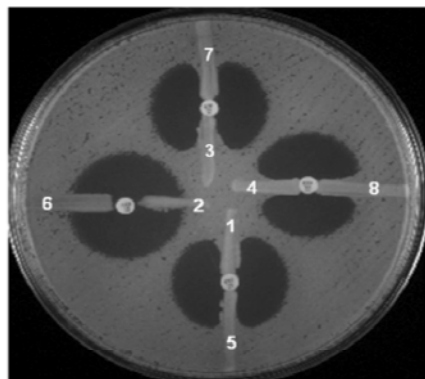


Figure 2. The MHT Performed on a Large MHA Plate With Ertapenem.
(1) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1705, positive result; (2) *K. pneumoniae* ATCC® BAA-1706, negative result; (3–8) clinical isolates; (6) negative result; (3, 4, 5, 7, 8) positive result.

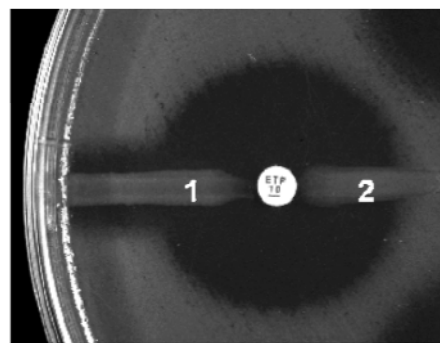


Figure 3. An Example of an Indeterminate Result. (1) A clinical isolate with an indeterminate result; and (2) a clinical isolate with a negative result.

جدول 2B-1. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای سودوموناس آنروژینوزا

Testing Conditions		Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)		
Medium: Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB Agar dilution: MHA				
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard				
Incubation: $35 \pm 2^{\circ}\text{C}$; ambient air; Disk diffusion: 16 to 18 hours Dilution methods: 16 to 20 hours				

توضیحات

- در روش انتشار از دیسک، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، با چشم غیرمسلح اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند ساعتی متر بالاتر از زمینه تیره‌ای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (اعکاسی)، نتیجه را بررسی کنید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، در آن هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنجی‌های خیلی ریز را که تنها با ذره‌بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید.
- حساسیت سویه‌های سودوموناس آنروژینوزای جدایش از بیماران سیستیک فیبروزیس را می‌توان با روش انتشار از دیسک یا روش‌های رقیق‌سازی، با اطمینان تعیین کرد. بهتر است قبل از گزارش به صورت حساس، زمان گرمخانه گذاری تا ۲۴ ساعت ادامه باید.
- سویه‌های سودوموناس آنروژینوزا ممکن است طی درمان طولانی مدت به تمام مواد ضدмیکروبی مقاوم شوند. بنابراین، ممکن است سویه‌هایی که در ابتدا حساس هستند، پس از شروع درمان در عرض ۳ تا ۴ روز مقاوم شوند. در این موارد ممکن است لازم باشد آزمایشگاه توصیه کند که نمونه‌گیری تجدیدشود و آزمایش تعیین حساسیت برای ایزووله جدید انجام گیرد.
- رژیم‌های درمانی که در ستون توضیحات نشان داده شده‌اند و برای تأمین سطح پلاسمایی مناسب دارو استفاده می‌شوند (با فرض عملکرد طبیعی کلیه و کبد در افراد بزرگسال) مبنایی برای تعیین نقاط انفصال هستند. هنگامی که نقاط انفصال جدید مورد استفاده قرار می‌گیرد، قویاً پیشنهاد می‌گردد که آزمایشگاه‌ها این اطلاعات را با متخصصان بیماری‌های عفونی، داروسازها و کمیته‌های درمانی، و کمیته‌های کنترل عفونت در میان بگذارند. اطلاعات تجویز دارو باید مرور شود و در مورد دوز درمانی عفونت‌های بیماران خاص با پزشکان مؤسسه مشورت گردد. نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
A	Piperacillin	100 μg	≥ 18	—	≤ 17	≤ 64	—	≥ 128	
B	Ticarcillin	75 μg	≥ 15	—	≤ 14	≤ 64	—	≥ 128	
O	Azlocillin	75 μg	≥ 18	—	≤ 17	≤ 64	—	≥ 128	
O	Carbenicillin	100 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 128	256	≥ 512	
O	Mezlocillin	75 μg	≥ 16	—	≤ 15	≤ 64	—	≥ 128	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments			
			S	I	R	S	I	R				
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS												
See comment (4).												
B	Piperacillin-tazobactam	100/10 μg	≥ 18	–	≤ 17	$\leq 64/4$	–	$\geq 128/4$				
O	Ticarcillin-clavulanic acid	75/10 μg	≥ 15	–	≤ 14	$\leq 64/2$	–	$\geq 128/2$				
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)												
A	Ceftazidime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۶. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۶ ساعت یا ۲ گرم هر ۸ ساعت است.			
B	Cefepime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	۷. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۸ ساعت یا ۲ گرم هر ۱۲ ساعت است.			
MONOBACTAMS												
B	Aztreonam	30 μg	≥ 22	16–21	≤ 15	≤ 8	16	≥ 32	۸. معیارهای تفسیر مبتنی بر دوز رژیم درمانی ۱ گرم هر ۶ ساعت یا ۲ گرم هر ۸ ساعت است.			
CARBAPENEMS												
B	Imipenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16				
B	Meropenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16				
LIPOPEPTIDES												
O	Colistin	10 μg	≥ 11	–	≤ 10	≤ 2	4	≥ 8				
O	Polymyxin B	300 units	≥ 12	–	≤ 11	≤ 2	4	≥ 8				
AMINOGLYCOSIDES												
A	Gentamicin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16				
A	Tobramycin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16				
B	Amikacin	30 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 16	32	≥ 64				
O	Netilmicin	30 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32				
FLUOROQUINOLONES												
B	Ciprofloxacin	5 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4				
B	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8				
U	Lomefloxacin or ofloxacin	10 μg	≥ 22	19–21	≤ 18	≤ 2	4	≥ 8				
U	Norfloxacin	5 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 2	4	≥ 8				
U	Norfloxacin	10 μg	≥ 17	13–16	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16				
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 2	4	≥ 8	۹. این معیارهای تفسیری فقط برای باکتری‌های جدنشده از نمونه دستگاه ادراری کاربرد دارد.			

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration.

جدول 2-2B. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای گونه‌های اسیتوباکتر

Testing Conditions									Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)								
Medium: Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB Agar dilution: MHA									<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922 <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853 <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (for β -lactam/ β -lactamase inhibitor combinations)								
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard																	
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; 20 to 24 hours, all methods																	

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (انعکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای در نظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنجی‌های خیلی ریز را که تنها با ذرهبین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید. در استفاده از تری متورپریم و سولفونامیدها، آنتاکرنسیت‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندازک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرفنظر کنید و قطر هاله واضح‌تر (بزرگتر) را اندازه‌گیری نمایید.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
B	Piperacillin	100 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Mezlocillin	75 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Ticarcillin	75 μg	≥ 20	15–19	≤ 14	≤ 16	32–64	≥ 128	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
A	Ampicillin-sulbactam	10/10 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 8/4	16/8	≥ 32/16	
B	Piperacillin-tazobactam	100/10 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 16/4	32/4–64/4	≥ 128/4	
B	Ticarcillin-clavulanic acid	75/10 μg	≥ 20	15–19	≤ 14	≤ 16/2	32/2–64/2	≥ 128/2	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
A	Ceftazidime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
B	Cefepime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
B	Cefotaxime	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 8	16–32	≥ 64	
B	Ceftriaxone	30 μg	≥ 21	14–20	≤ 13	≤ 8	16–32	≥ 64	
CARBAPENEMS									
A	Imipenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16	
A	Meropenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16	
LIPOPEPTIDES									
O	Polymyxin B	–	–	–	–	≤ 2	–	≥ 4	
O	Colistin	–	–	–	–	≤ 2	–	≥ 4	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
AMINOGLYCOSIDES									
A	Gentamicin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
A	Tobramycin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
B	Amikacin	30 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 16	32	≥ 64	
O	Netilmicin	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	
TETRACYCLINES									
۲. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا مایتوسایکلین هم حساس در نظر گرفته‌می‌شوند. اگر چه برخی از ارگانیسم‌ها که دارای حساسیت حد واسطه و یا مقاوم به تتراسایکلین می‌باشند، ممکن است به داکسی‌سایکلین، مایتوسایکلین یا هر دو حساس باشند.									
B	Tetracycline	30 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 4	8	≥ 16	
B	Doxycycline	30 μg	≥ 13	10–12	≤ 9	≤ 4	8	≥ 16	
B	Minocycline	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
FLUOROQUINOLONES									
A	Ciprofloxacin	5 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
A	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 2	4	≥ 8	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
B	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	$\leq 2/38$	—	$\geq 4/76$	

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول 2B-3. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای بورخادریا سپاچشیا

Testing Conditions								Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)		
Medium: Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB Agar dilution: MHA								<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922 <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853 <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)		
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard										
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; all methods, 20 to 24 hours										

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (نگارسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنجی‌های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید. در استفاده از تری‌متوبریم و سولفونامیدها، آنتاکونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرف نظر کنید و قطر هاله واضح‌تر (بزرگ‌تر) را اندازه‌گیری نمایید.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پرنسنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard (µg/mL)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
B	Ceftazidime	30 µg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 8	16	≥ 32	
CARBAPENEMS									
B	Meropenem	10 µg	≥ 20	16–19	≤ 15	≤ 4	8	≥ 16	
TETRACYCLINES									
B	Minocycline	30 µg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
A	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 µg	≥ 16	11–15	≤ 10	≤ 2/38	–	≥ 4/76	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
B	Ticarcillin-clavulanic acid	–	–	–	–	≤ 16/2	32/2–64/2	≥ 128/2	
FLUOROQUINOLONES									
B	Levofloxacin	–	–	–	–	≤ 2	4	≥ 8	
PHENICOLS									
B	Chloramphenicol	–	–	–	–	≤ 8	16	≥ 32	۲. پرای باکتری‌های جداسده از نمونه دستگاه ادراری، به طور روئین گزارش نمی‌شود.

ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول ۲B-۴. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای استنتروکو موناس مالتوفیلیا

Testing Conditions		Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)	
Medium: Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB Agar dilution: MHA		<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922 <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853 <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (for β -lactam/ β -lactamase inhibitor combinations)	
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard			
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; all methods, 20 to 24 hours			

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند ساعتی متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارد و با استفاده از نور غیرمستقیم (اغکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناچیه‌ای در نظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنجی‌های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید. در استفاده از تری متیپریم و سولفونامیدها، آنتاگونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندازه ۲۰٪ یا کمتر از مقطعه مهار رشد) صرفنظر کنید و قطر هاله واضح‌تر (برگتر) را اندازه‌گیری نمایید.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
B	Ceftazidime	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 8	16	≥ 32	
CARBAPENEMS									
B	Meropenem	10 μg	≥ 20	16–19	≤ 15	≤ 4	8	≥ 16	
TETRACYCLINES									
B	Minocycline	30 μg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
A	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	≤ 2/38	–	≥ 4/76	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
B	Ticarcillin-clavulanic acid	–	–	–	–	≤ 16/2	32/2–64/2	≥ 128/2	
FLUOROQUINOLONES									
B	Levofloxacin	–	–	–	–	≤ 2	4	≥ 8	
PHENICOLS									
B	Chloramphenicol	–	–	–	–	≤ 8	16	≥ 32	۲. برای باکتری‌های جدادشده از نمونه دستگاه ادراری، به طور روتین گزارش نمی‌شود.

ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول 5-2B. استانداردهای تفسیر MIC (µg/mL) برای سایر باسیل‌های گرم منفی غیر از انتروبیاکتریاسه

Testing Conditions							Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)		
Medium: Broth dilution: CAMHB Agar dilution: MHA									
Inoculum: Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard									
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; 16 to 20 hours									

توضیحات

۱. سایر باسیل‌های گرم منفی غیر از انتروبیاکتریاسه شامل گونه‌های سودوموناس آنروژینوزا و سایر باسیل‌های گرم منفی است که کمیاز هستند و قادر به تخمیر گلوکر نمی‌باشند. از این گروه، سودوموناس آنروژینوزا، گونه‌های اسیتوباکتر، بورخادریا سپاچیا، بورخادریا مائشی، استنتوتروفوموناس مالتوفیلیا، استنتوتروفوموناس مالتوفیلیا به جدول های 2B-2، 2B-3، 2B-4 و برای آزمایش بورخادریا سودوموناس مائشی و بورخادریا سودوموناس مائشی به سند **CLSI M45** رجوع شود.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پرنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard (µg/mL)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
A	Piperacillin	—	—	—	—	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Mezlocillin	—	—	—	—	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Ticarcillin	—	—	—	—	≤ 16	32–64	≥ 128	
O	Carbenicillin	—	—	—	—	≤ 16	32	≥ 64	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
B	Ticarcillin-clavulanic acid	—	—	—	—	≤ 16/2	32/2–64/2	≥ 128/2	
B	Piperacillin-tazobactam	—	—	—	—	≤ 16/4	32/4–64/4	≥ 128/4	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
A	Ceftazidime	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	
B	Cefepime	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	
C	Cefotaxime	—	—	—	—	≤ 8	16–32	≥ 64	
C	Ceftriaxone	—	—	—	—	≤ 8	16–32	≥ 64	
O	Cefoperazone	—	—	—	—	≤ 16	32	≥ 64	
O	Ceftizoxime	—	—	—	—	≤ 8	16–32	≥ 64	
O	Moxalactam	—	—	—	—	≤ 8	16–32	≥ 64	
MONOBACTAMS									
B	Aztreonam	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	
CARBAPENEMS									
B	Imipenem	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
B	Meropenem	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
LIPOPEPTIDES									
O	Colistin	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	
O	Polymyxin B	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	
AMINOGLYCOSIDES									
A	Gentamicin	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
A	Tobramycin	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
B	Amikacin	—	—	—	—	≤ 16	32	≥ 64	
O	Netilmicin	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	
TETRACYCLINES									
2.	ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس در نظر گرفته‌می‌شوند. اگرچه برخی از ارگانیسم‌ها که دارای حساسیت حد واسط و یا مقاوم به تتراسایکلین می‌باشند، ممکن است به داکسی‌سایکلین، ماینوسایکلین یا هر دو حساس باشند.								
U	Tetracycline	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
O	Doxycycline	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
O	Minocycline	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
FLUOROQUINOLONES									
B	Ciprofloxacin	—	—	—	—	≤ 1	2	≥ 4	
B	Levofloxacin	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	
U	Lomefloxacin or	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	
U	ofloxacin	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	
U	Norfloxacin	—	—	—	—	≤ 4	8	≥ 16	
O	Gatifloxacin	—	—	—	—	≤ 2	4	≥ 8	۳. این معیارهای نفسیر برای باکتری‌های جدنشده از نمونه دستگاه ادراری، بطور روتین کاربرد ندارد.
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
B	Trimethoprim-sulfamethoxazole	—	—	—	—	$\leq 2/38$	—	$\geq 4/76$	۴. سولفی سوکسازول می‌تواند به عنوان نماینده ترکیبات سولفونامیدی که در حال حاضر موجود است، استفاده شود.
U	Sulfonamides	—	—	—	—	≤ 256	—	≥ 512	
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	—	—	—	—	≤ 8	16	≥ 32	۵. برای باکتری‌های جدنشده از نمونه دستگاه ادراری، بطور روتین گزارش نمی‌شود.

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC quality control.

جدول 2C. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای گونه‌های استافیلک

Testing Conditions	Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)
Medium: Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB; CAMHB + 2% NaCl for oxacillin, methicillin, and nafcillin; CAMHB supplemented to 50 µg/mL calcium for daptomycin Agar dilution: MHA; MHA + 2% NaCl for oxacillin, methicillin, and nafcillin. Agar dilution has not been validated for daptomycin.	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923 (disk diffusion) <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 29213 (MIC) <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (for β-lactam/β-lactamase inhibitor combinations)
Inoculum: Direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard	
Incubation: 35 ± 2 °C; ambient air; Disk diffusion: 16 to 18 hours; 24 hours (coagulase-negative staphylococci and cefoxitin); Dilution methods: 16 to 20 hours; All methods: 24 hours for oxacillin, methicillin, nafcillin, and vancomycin. Testing at temperatures above 35 °C may not detect MRS.	

توصیه‌های بیشتر در مورد شرایط آزمایش، پیشنهادهای مرتبط با گزارش و کنترل کیفی در جدول‌های تکمیلی 2C-S4 و 2C-S5 در انتهای جدول 2C آمده است.

توضیحات

- در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نماید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیره‌ای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (اغناسی)، نتیجه را بررسی نماید. در مورد دیسک‌های لینزولید (linezolid)، اگزاسیلین و وانکومایسین استثنائاً باید ظرف پتری را در مقابل منبع نور (نور عبوری) نگهداری و نتیجه را قرائت نمود. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای در نظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قبل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلی‌های خیلی ریز را که تها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید. در استفاده از تری‌متپریم و سولفونامیدها، آنتاگونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرف‌نظر کنید و قطر هاله واضح تر (بزرگ‌تر) را اندازه‌گیری نمایید. هر گونه رشد مشخص در منطقه مهار رشد (در مقابل نور عبوری) نشانگر وجود مقاومت نسبت به اگزاسیلین، لینزولید و وانکومایسین می‌باشد.
- در گذشته مقاومت به پنی‌سیلین‌های پایدار در مقابل پنی‌سیلیناز (واژه نامه ۱) را تحت عنوان «مقاوم به اگزاسیلین» یا «مقاوم به متی‌سیلین» می‌شناختند. سویه‌هایی از استافیلکوکوس اورئوس هستند که از طریق بیان ژن *mecA* و یا مکانیسم دیگری نسبت به متی‌سیلین مقاومت نشان می‌دهند. از جمله این مکانیسم‌ها، تغییر در تمایل پروتئین‌های متصل شونده به پنی‌سیلین در قبال اگزاسیلین می‌باشد (سویه‌های استافیلکوکوس اورئوس تغییریافته [MOD-SA]).
- چنانچه در مورد استافیلکوکوس اورئوس و استافیلکوکوک‌های کواگلаз منفی حساس به اگزاسیلین، آزمایش تعیین حساسیت نسبت به سهم‌های تزریقی و خوارکی، ترکیبات بتالاکدام/مهارکننده بتالاکاماز و کاربپنیم‌ها انجام شود، نتایج به دست آمده باید با استفاده از معیارهای تفسیری روتین گزارش گردند. برای گزارش نتایج تعیین حساسیت نسبت به بتالاکدام در سویه‌های مقاوم به اگزاسیلین، بند ۴ توضیحات ذیل را ملاحظه نمایید.
- هشدار: در مورد استافیلکوکوس اورئوس و استافیلکوکوک‌های کواگلاز منفی مقاوم به اگزاسیلین، سایر عوامل بتالاکدام مانند پنی‌سیلین‌ها، ترکیبات بتالاکدام/مهارکننده بتالاکاماز، سهم‌های استثناء «سفالوسپورین‌های جدیدی که علیه *MRSA* فعال هستند») و کاربپنیم‌ها از نظر بالینی مؤثر نمی‌باشند، هرچند که ممکن است در شرایط آزمایشگاهی ظاهرآ فعال باشند. نتایج مربوط به عوامل بتالاکدام به جز سفالوسپورین‌هایی که علیه *MRSA* فعال می‌باشد، باید به صورت مقاوم گزارش شوند و یا اصلًا گزارش نشوند. این توصیه بر مبنای مشاهده پاسخ ضعیف به درمان با بتالاکدام در عفونت‌های استافیلکوک مقاوم به متی‌سیلین اثبات شده، بوده است و یا به دلیل فقدان اطلاعات بالینی کافی برای تأیید کارایی بالینی این عوامل آنتی‌بیوتیکی می‌باشد.

ادامه جدول صفحه بعد ←

۵. شناسایی مقاومت به اگزاسیلین: دقیق ترین روش برای پیش‌بینی وجود مقاومت به اگزاسیلین، آزمایش بررسی وجود *mecA* و وجود پروتئین متصل شونده به پنی‌سیلین 2a (PBP 2a) است (این پروتئین توسط ژن *mecA* بیان شده و به عنوان PBP2 هم شناخته می‌شود). از این آزمایش‌ها می‌توان برای اثبات نتایج مربوط به استافیلوکوک‌های جدایشده از عفونت‌های جدی (serious) استفاده نمود. سویه‌های استافیلوکوک جدایشده که حامل ژن *mecA* هستند و یا پروتئین PBP 2a تولیدمی‌کنند، باید به عنوان مقاوم به اگزاسیلین گزارش گردند. سویه‌هایی که حامل ژن *mecA* نیستند و یا PBP 2a تولیدنمی‌کنند، باید حساس به اگزاسیلین گزارش شوند. بدلیل قوع موارد نادری از سایر مکانیسم‌های مقاومت به غیر از ژن *mecA* اگر باکتری جدایشده، از نظر ژن *mecA* و تولید PBP 2a آن برای اگزاسیلین $\geq 4 \mu\text{g/mL}$ حساس به اگزاسیلین گزارش کرد. چنین سویه‌هایی ممکن است در روش انتشار از دیسک نسبت به سفوکسیتین (cefoxitin) حساس باشند.
۶. آزمایش تعیین حساسیت برای استافیلوکوکوس ساپروفیتیکوس جدایشده از نمونه ادرار به طور روتین توصیه نمی‌شود. زیرا عفونت‌های حاد و بدون عارضه مجاری ادراری با این باکتری، در پاسخ به عوامل ضدمیکروبی که عموماً در درمان این عفونت‌ها استفاده می‌شوند و سطح مناسبی از دارو را در ادرار ایجاد می‌کنند، به خوبی درمان می‌گردد (داروهایی مانند نیتروفورانتوئین، تری متپریم \pm سولفاماتوكسازول، یا فلئوروکینولون‌ها). آزمایشگاه می‌تواند این توصیه را در انتهای نتیجه کشت ادرار بیمار ذکر نماید.
۷. در مورد بعضی از عوامل آنتی‌بیوتیکی و ارگانیسم‌های ذکرشده همراه آن، بهدلیل نبود یا وجود نادر سویه‌های مقاوم، در جدول‌های تفسیری فقط «گروه حساس» تعریف شده است. اگر نتایج آزمایش این سویه‌ها، مطرح کننده گروه «غیرحساس» باشد، تعیین هویت و آزمایش حساسیت ضدمیکروبی باکتری باید تأیید گردد (ضمیمه A را ملاحظه نماید).
۸. در موارد ذیل به جدول نکمیلی 2C-S4 در انتهای جدول 2C مراجعه نمایید: آزمایش‌های غربالگری تولید بتالاکتاماز، مقاومت به اگزاسیلین به واسطه ژن *mecA* با استفاده از سفوکسیتین، کاهش حساسیت به وانکومایسین، مقاومت القایی نسبت به کلیندامایسین در گروه استافیلوکوکوس اورئوس. برای استافیلوکوک‌های کواگولاز منفی به جدول تکمیلی 2C-S5 در انتهای جدول 2C مراجعه کنید. به علاوه، توضیحات بیشتر در رابطه با استفاده از سفوکسیتین برای پیش‌بینی مقاومت به اگزاسیلین با واسطه ژن *mecA* در بخش ۱۲ سند M07-A8 و بخش ۱۱ سند M02-A10 ارائه شده است.
- نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments	
			S	I	R	S	I	R		
PENICILLINS										
9.			استافیلوکوک‌های حساس به پنی‌سیلین به داروهای ذیل نیز حساسند: سایر پنی‌سیلین‌ها، ترکیبات بتالاکتام/ مهارکننده بتالاکتام، سفمهای ضداستافیلوکوکی و کاربپنی‌ها، ترکیبات بتالاکتام/ مهارکننده بتالاکتام، سفمهای ضداستافیلوکوکی. سویه‌های مقاوم به پنی‌سیلین و حساس به اگراسیلین، نسبت به پنی‌سیلین‌های ناپایدار در برایر پنی‌سیلیناز مقاومند، ولی به داروهای ذیل حساسند: پنی‌سیلین‌های پایدار در مقابل پنی‌سیلیناز، ترکیبات بتالاکتام/ مهارکننده بتالاکتام، سفمهای ضداستافیلوکوکی و کاربپنی‌ها استافیلوکوک‌های مقاوم به اگراسیلین به تمام عامل ضدمیکروبی بتالاکتام موجود مقاوم هستند به جز سفالوسپورین‌های جدید با فعالیت ضد <i>MRSA</i> (مانند <i>ceftobiprole</i>). بنابراین، حساسیت یا مقاومت به طیف وسیع داروی بتالاکتام را می‌توان فقط با استفاده از پنی‌سیلین و یا سفوکسیتین یا اگراسیلین نتیجه گیری نمود. بررسی سایر پنی‌سیلین‌ها و ترکیبات بتالاکتام/ مهارکننده بتالاکتام، سفمهای کاربپنی‌ها توصیه‌نمی‌شود.							
10.			در صورت انجام آزمایش روی پنی‌سیلین‌ها پایدار به پنی‌سیلیناز، اگراسیلین برای انجام آزمایش ارجح است و نتایج آن می‌تواند برای سایر پنی‌سیلین‌ها پایدار به پنی‌سیلیناز (کلوگراسیلین، دی‌کلوگراسیلین، متی‌سیلین و نفسيلين) به کار گرفته شود.							
A	Penicillin	10 units	≥ 29	-	≤ 28	≤ 0.12	-	≥ 0.25	11. سویه‌های استافیلوکوک مقاوم به پنی‌سیلین، مولد بتالاکتماز هستند و آزمایش پنی‌سیلین به جای آمپی‌سیلین در این موارد ارجح است. از دیسک پنی‌سیلین باید برای تعیین حساسیت تمام استافیلوکوک‌ها نسبت به تمام پنی‌سیلین‌های ناپایدار در مقابل پنی‌سیلیناز (مانند آمپی‌سیلین، آموکسی‌سیلین، آزلو‌سیلین (<i>azlocillin</i>)). کاربپنی‌سیلین، مزلو‌سیلین (<i>mezlocillin</i>)، پیپراسیلین و تیکاراسیلین (<i>ticarcillin</i>) استفاده نمود. برای تمام سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده که میزان MIC پنی‌سیلین آنها $\leq 0.12 \mu\text{g/mL}$ یا $\geq 29 \text{ mm}$ باشد، باید قلی از گزارش حساسیت به پنی‌سیلین، روی آنها آزمایش بتالاکتماز القابی (induced β -lactamase test) انجام گردد. در ایزوله‌های نادری از استافیلوکوک‌ها که ژن مولد بتالاکتماز دارند ممکن است نتیجه آزمایش بتالاکتماز القابی مثبت نباشد بنابراین در عفونت‌های خطیری که نیاز به درمان با پنی‌سیلین دارند، آزمایشگاه باید آزمایش‌های تعیین MIC و بتالاکتماز القابی را روی تمام ایزوله‌هایی که به طور متوالی از یک یمام جلامی شوند، انجام دهد. آزمایش PCR برای جداسازی ژن <i>Blaz</i> بتالاکتماز را برای این ایزوله می‌توان در نظر گرفت. به جدول‌های تکمیلی 2C-S4 و 2C-S5 در انتهای جدول 2C مراجعه نمایید.	
A	Oxacillin For <i>S. aureus</i> and <i>S. lugdunensis</i> .	1 μg oxacillin 1 μg oxacillin 30 μg cefoxitin	≥ 13	11-12	≤ 10	≤ 2 (oxacillin)	-	≥ 4 (oxacillin)	For <i>S. aureus</i> .	
			-	-	-	≤ 2 (oxacillin)	-	≥ 4 (oxacillin)	For <i>S. lugdunensis</i> .	
			≥ 22	-	≤ 21	≤ 4 (cefoxitin)	-	≥ 8 (cefoxitin)	For <i>S. aureus</i> and <i>S. lugdunensis</i> .	
									12. سفوکسیتین به عنوان جانشین برای آزمایش مقاومت به اگراسیلین استفاده می‌شود. نتیجه آزمایش سفوکسیتین را برای گزارش مقاومت یا حساسیت به اگراسیلین استفاده نمایید.	
									13. اگر برای استافیلوکوکوس اورئوس یا استافیلوکوکوس لاكتانسیس (<i>S. lugdunensis</i>) هر دو دیسک سفوکسیتین و اگراسیلین آزمایش شود، مقاومت در هر یک از دیسک‌ها باید به عنوان مقاومت به اگراسیلین تلقی شود و گزارش گردد.	
									See comment (9).	

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS (Continued)									
A	Oxacillin For coagulase-negative staphylococci except <i>S. lugdunensis</i> .	1 μg oxacillin 30 μg cefoxitin	- ≥ 25	- -	- ≤ 24	≤ 0.25 (oxacillin) -	- -	≥ 0.5 (oxacillin) -	For coagulase-negative staphylococci except <i>S. lugdunensis</i> . ۱۴. معیارهای تفسیری اگزاسیلین ممکن است در بعضی از استافیلوکوکهای کواگولاز منفی، سویههای مقاوم را بیش از میزان واقعی نشان دهد. این امر به آن دلیل است که بعضی از سویههای غیر استافیلوکوکوس پیدا می‌کنند که MIC اگزاسیلین آنها بین ۰/۵ تا ۲ $\mu\text{g/mL}$ است، فاقد <i>mecA</i> ژن هستند. برای عفونت‌های خطیر ناشی از استافیلوکوکهای کواگولاز منفی به غیر از استافیلوکوکوس پیدا می‌کنند که MIC اگزاسیلین آنها بین ۰/۵ تا ۲ $\mu\text{g/mL}$ است، استفاده از آزمایش‌های PBP 2a یا آزمایش انتشار از دیسک با سفرکسیتین می‌تواند مناسب باشد. See comment (12). See comment (9).

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS (Continued)									
O	Ampicillin	10 μg	≥ 29	—	≤ 28	≤ 0.25	—	≥ 0.5	۱۵. آمپی سیلین به عنوان نماینده کلاس آمپی سیلین و آموکسی سیلین استفاده می شود. ۱۶. استافیلوکوک های مقاوم به اگزاسیلین را مقاوم به آمپی سیلین گزارش کنید و یا اصلًا گزارش نکنید. ۱۷. فقط برای استافیلولکوکوس اورئوس به کار می رود.
O	Methicillin	5 μg	≥ 14	10–13	≤ 9	≤ 8	—	≥ 16	See comment (17).
O	Nafcillin	1 μg	≥ 13	11–12	≤ 10	≤ 2	—	≥ 4	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
۱۸. استافیلوکوک های مقاوم به اگزاسیلین را مقاوم به این گروه از داروها گزارش کنید و یا اصلًا گزارش نکنید.									
See comments (4) and (9).									
O	Amoxicillin-clavulanic acid	20/10 μg	≥ 20	—	≤ 19	≤ 4/2	—	≥ 8/4	
O	Ampicillin-sulbactam	10/10 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 8/4	16/8	≥ 32/16	
O	Piperacillin-tazobactam	100/10 μg	≥ 18	—	≤ 17	≤ 8/4	—	≥ 16/4	
O	Ticarcillin-clavulanic acid	75/10 μg	≥ 23	—	≤ 22	≤ 8/2	—	≥ 16/2	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
See comment (18).									
See comments (4) and (9).									
O	Cefamandole	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefazolin	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefepime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefmetazole	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 16	32	≥ 64	
O	Cefonicid	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefoperazone	75 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 16	32	≥ 64	
O	Cefotaxime	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 8	16–32	≥ 64	
O	Cefotetan	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 16	32	≥ 64	
O	Ceftazidime	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Ceftizoxime	30 μg	≥ 20	15–19	≤ 14	≤ 8	16–32	≥ 64	
O	Ceftriaxone	30 μg	≥ 21	14–20	≤ 13	≤ 8	16–32	≥ 64	
O	Cefuroxime (parenteral)	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cephalexin	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Moxalactam	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 8	16–32	≥ 64	
CEPHEMS (ORAL)									
See comment (18).									
See comments (4) and (9).									
O	Cefaclor	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefdinir	5 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	
O	Cefpodoxime	10 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 2	4	≥ 8	
O	Cefprozil	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
O	Cefuroxime (oral)	30 μg	≥ 23	15–22	≤ 14	≤ 4	8–16	≥ 32	
O	Loracarbef	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments			
			S	I	R	S	I	R				
CARBAPENEMS												
See comment (18). See comments (4) and (9).												
O	Ertapenem	10 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 2	4	≥ 8				
O	Imipenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16				
O	Meropenem	10 μg	≥ 16	14–15	≤ 13	≤ 4	8	≥ 16				
GLYCOPEPTIDES												
B	Vancomycin	—	—	—	—	≤ 2	4–8	≥ 16	For <i>S. aureus</i> .			
۱۹. برای تعیین حساسیت تمام ایزولهای استافیلوکک به وانکومایسین باید آزمایش تعیین MIC انجام گیرد. با روش انتشار از دیسک نمی‌توان ایزولهای استافیلوکک حساس به وانکومایسین را از ایزولهایی که حساسیت بینایی دارند، تمایز نمود. همچنین در ایزولهای استافیلوکک کوآگلاز منفی، موارد حساسیت، حساسیت بینایی و مقاومت به وانکومایسین را نیز نمی‌توان با روش انتشار از دیسک افراق داد. زیرا، اندازه هاله مهار رشد در همه آنها مشابه است.												
۲۰. ایزولهای استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به وانکومایسین (<i>VRSA</i>) که واجد ژن <i>vanA</i> می‌باشند، با آزمایش دیسک میکروگرمی وانکومایسین مشخص می‌شوند. چنین ایزولهای هیچ هاله‌ای از مهار رشد را نشان نمی‌دهند (هاله مساوی ۷mm). تعیین هویت ایزولهایی که هیچ هاله‌ای از مهار رشد را نشان نمی‌دهند، باید تایید شود. درصورتی که هاله مهار رشد وانکومایسین $\geq 7\text{ mm}$ باشد، بدون انجام آزمایش تعیین MIC باید به عنوان حسلس گزارش شود.												
۲۱. هر ایزولهای از استافیلوکوکوس اورئوس با MIC وانکومایسین $\geq 8\mu\text{g/mL}$ را به آزمایشگاه مرجع ارسال کنید. ضمیمه A را ملاحظه نمایید.												
۲۲. آزمایش به روش انتشار از دیسک برای وانکومایسین قبل اعتماد نیست. همچنین در پایان جدول 2C به پیوست 2C-S4 برای استافیلوکوکوس اورئوس، بند ۳.۱.۱۲ در سند AB-M07 و بند ۳.۱.۱۱ در سند M02-A10 مراجعه شود.												

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
GLYCOPEPTIDES (Continued)									
B	Vancomycin	-	-	-	-	≤ 4	8–16	≥ 32	For coagulase-negative staphylococci. See comments (19) and (22).
									۲۳. هر ایزوله‌ای از استنفلیکوکوکس با MIC وانکومایسین $\geq 32\mu\text{g/mL}$ را به آزمایشگاه مرجع ارسال کنید. پیوست A را ملاحظه نمایید. همچنین بند ۳.۱.۱۲ در سند M07-AB و بند ۳.۱.۱۱ در سند M02-A10 مشاهده شود.
Inv.	Teicoplanin	30 μg	≥ 14	11–13	≤ 10	≤ 8	16	≥ 32	۲۴. معیار تفسیر دیسک تیکوپلانین (Teicoplanin) همانند معیار تفسیر دیسک وانکومایسین ارزیابی مجلد نشده است. بنابراین، قابلیت معیارهای تفسیری تیکوپلانین جهت افتراق سوبیه‌های استافیلوکوک با حساسیت بینایی و مقاوم از سوبیه‌های حساس نامشخص است.
LIPOPEPTIDES									
B	Daptomycin	-	-	-	-	≤ 1	-	-	۲۵. از مایش به روش انتشار از دیسک برای داپتومایسین (daptomycin) قابل اعتماد نیست. ۲۶. داپتومایسین نباید برای باکتری‌های جدایشده از مجاری تنفسی تحتانی گزارش گردد.
AMINOGLYCOSIDES									
C	Gentamicin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
O	Amikacin	30 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 16	32	≥ 64	
O	Kanamycin	30 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 16	32	≥ 64	
O	Netilmicin	30 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32	
O	Tobramycin	10 μg	≥ 15	13–14	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
MACROLIDES									
									۲۷. به طور روتین برای باکتری‌های جدایشده از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی‌شود.
A A A	Azithromycin or clarithromycin or erythromycin	15 μg 15 μg 15 μg	≥ 18 ≥ 18 ≥ 23	14–17 14–17 14–22	≤ 13 ≤ 13 ≤ 13	≤ 2 ≤ 2 ≤ 0.5	4 4 1–4	≥ 8 ≥ 8 ≥ 8	
O	Dirithromycin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 2	4	≥ 8	
KETOLIDES									
B	Telithromycin	15 μg	≥ 22	19–21	≤ 18	≤ 1	2	≥ 4	

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard (µg/mL)			Comments	
			S	I	R	S	I	R		
TETRACYCLINES										
28	ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس درنظر گرفته‌می‌شوند. اگر چه برخی از ارگانیسم‌هایی که دارای حساسیت حد واسط و یا مقاوم به تتراسایکلین می‌باشند، ممکن است به داکسی‌سایکلین، ماینوسایکلین یا هر دو حساس باشند.	B	Tetracycline	30 µg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16
	B	Doxycycline	30 µg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
	O	Minocycline	30 µg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	
FLUOROQUINOLONES										
29	گونه‌های استافیلکوکوس ممکن است طی درمان طولانی مدت با کینولون‌ها مقاوم شوند. بنابراین، ممکن است سویه‌هایی که در ابتداء حساس هستند، پس از شروع درمان در عرض ۳ تا ۴ روز مقاوم شوند. در این موارد ممکن است لازم باشد آزمایشگاه توصیه کند که نمونه‌گیری تجدید شود و آزمایش تعیین حساسیت برای ایزوکله جدید انجام گیرد.	C	Ciprofloxacin or levofloxacin or ofloxacin	5 µg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4
	C	Moxifloxacin	5 µg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
	C	Lomefloxacin	5 µg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 1	2	≥ 4	
	U	Norfloxacin	5 µg	≥ 24	21–23	≤ 20	≤ 0.5	1	≥ 2	
	U		10 µg	≥ 22	19–21	≤ 18	≤ 2	4	≥ 8	
	U		10 µg	≥ 17	13–16	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
	O	Enoxacin	10 µg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 2	4	≥ 8	
	O	Gatifloxacin	5 µg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 0.5	1	≥ 2	
	O	Grepafloxacin	5 µg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 1	2	≥ 4	
	O	Sparfloxacin	5 µg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.5	1	≥ 2	
	Inv.	Fleroxacin	5 µg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 2	4	≥ 8	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
NITROFURANTOINS									
U	Nitrofurantoin	300 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 32	64	≥ 128	
LINCOBACTAMES									
A	Clindamycin	2 μg	≥ 21	15–20	≤ 14	≤ 0.5	1–2	≥ 4	۳۱. مقاومت القائی کلیندامایسین را می‌توان به روش انتشار از دیسک، با آزمایش D-test، و همچنین با روش MIC و استفاده از یک چاهک (well) شامل اریترومایسین و کلیندامایسین تعیین کرد. به جدول‌های تکمیلی ۲C-S4 و ۲C-S5 پرداخت. در سند M02-A10 بند ۱۲ در سند M07-A8 برای توصیه‌های رایج مراجعه شود.
									See comment (27).
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
A	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	$\leq 2/38$	—	$\geq 4/76$	
U	Sulfonamides	250 or 300 μg	≥ 17	13–16	≤ 12	≤ 256	—	≥ 512	۳۲. سولفی‌سوکسازول می‌تواند به عنوان نماینده ترکیبات سولفونامید که در حال حاضر موجود است، استفاده شود.
U	Trimethoprim	5 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	≤ 8	—	≥ 16	
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 18	13–17	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32	See comment (27).
ANSAMYCINS									
B	Rifampin	5 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	۳۳. RX (توضیح به پرشک معالج): ریفارپین باید به تنهایی برای درمان ضدمیکروبی استفاده شود.
STREPTOGRAMINS									
C	Quinupristin-dalfopristin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	۳۴. برای گزارش در مقابل سویه‌های استافیلوکوکوئس اورئوس حساس به متی‌سیلین (MSSA).
OXAZOLIDINONES									
B	Linezolid	30 μg	≥ 21	—	≤ 20	≤ 4	—	≥ 8	۳۵. در آزمایش لینزولید، جهت مشاهده هاله مهار رشد باید از نور عبوری استفاده شود. میکروگانیسم‌هایی که در روش انتشار از دیسک مقاوم هستند، باید با روش MIC تأیید شوند.

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; FDA, US Food and Drug Administration; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; MRS, methicillin-resistant staphylococci; MRSA, methicillin-resistant *S. aureus*; MOD-SA, modified *S. aureus*; PBP, penicillin-binding protein; PCR, polymerase chain reaction; QC, quality control; VRSA, vanA vancomycin resistance gene.

جدول تکمیلی 2C-S4. آزمایش‌های غربالگری تولید بتالاکتامازها، مقاومت به اگزاسیلین، مقاومت به اگزاسیلین به استفاده ژن *mecA* با استفاده از سفوکسیتین، MIC وانکومایسین $\geq 8\mu\text{g/mL}$ ، مقاومت القایی به کلیندامايسین و مقاومت سطح بالا به موپیروسین (mupirocin) در گروه استافیلوکوکوس اورئوس برای استفاده همراه با جدول 2C

Screen Test	β -Lactamase	Oxacillin Resistance	<i>mecA</i> -Mediated Oxacillin Resistance Using Cefoxitin	Vancomycin MIC $\geq 8\mu\text{g/mL}$	Inducible Clindamycin Resistance	High-level Mupirocin Resistance ^{a,b}			
Organism group	<i>S. aureus</i> and <i>S. lugdunensis</i> with penicillin MICs $\leq 0.12\mu\text{g/mL}$ or zones $\geq 29\text{ mm}$	<i>S. aureus</i>	<i>S. aureus</i> and <i>S. lugdunensis</i>	<i>S. aureus</i>	<i>S. aureus</i> and <i>S. lugdunensis</i> resistant to erythromycin and susceptible or intermediate to clindamycin	<i>S. aureus</i>			
Test method	Nitrocefin-based test	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Disk diffusion	Broth microdilution
Medium	NA	MHA with 4% NaCl	MHA	CAMHB	BHI agar	MHA or blood agar purity plate used with MIC tests	CAMHB	MHA	CAMHB
Antimicrobial concentration	NA	6 $\mu\text{g/mL}$ oxacillin	30 μg cefoxitin disk	4 $\mu\text{g/mL}$ cefoxitin	6 $\mu\text{g/mL}$ vancomycin	15- μg erythromycin disk and 2- μg clindamycin disk spaced 15–26 mm apart	4 $\mu\text{g/mL}$ erythromycin and 0.5 $\mu\text{g/mL}$ clindamycin in same well	200- μg mupirocin disk	Single mupirocin 256- $\mu\text{g/mL}$ well
Inoculum	رشد القایی (به معنی برداشت معادل استاندارد ۵٪ کارلند را بطور مستقیم از کلنی اطاف دیسک‌های سفوکسیتین با استفاده از نوب ۱۰۰ μL یا اگزاسیلین روی محیط‌های مولر هیستون آکار یا آکار خون دار بعد از ۱۶-۱۸ ساعت خونه‌گذاری). به عنوان روش جایگزین، سواب را در عمق سوسپانسیون سوزنی وارد کنید، به جداره لوله فشاری جداره لوله فشار دهید و بصورت نقطه‌ای مانند روش قلی یا در یک چهارم کامل از سطح محیط به صورت خطی کشته دهید.	سوسپانسیونی با کدروت انتشار از دیسک	توصیه‌های روش استاندارد معادل استاندارد ۰/۵ مک‌فارلند روش میکرو (microdilution)	توصیه‌های روش استاندارد معادل استاندارد ۰/۵ مک‌فارلند انتشار از دیسک را به طور مستقیم از کلنی روش میکرو (microdilution) بهتر است با استفاده از میکرو پی‌پت، یک قطره ۱۰ میکرولیتر را در سطح محیط کشت تهیه نماید. بهصورت روش جایگزین، سواب را در عمق سوسپانسیون ولد کنید، به جداره لوله فشاری جید و مایع اضافی آن را بگیرید و بصورت نقطه‌ای در ناحیه‌ای به قطر ۱۵-۲۰ میلی‌متر و یا در قسمتی از ظرف پتروی بهصورت خطی کشته دهید.	توصیه‌های روش استاندارد انتشار از دیسک در مایع به روش میکرو	توصیه‌های روش استاندارد روش میکرو (microdilution) در مایع به روش خالص که بهصورت ابتوه تقسیح شده است.	توصیه‌های روش استاندارد روش میکرو (microdilution) در مایع به روش میکرو		
Incubation conditions	Room temperature	دماهای ۳۳-۳۵ درجه سانتی‌گراد؛ دماهای ۳۳-۳۵ درجه سانتی‌گراد؛ سانتی‌گراد؛ هوای معمولی (در صورت هوای معمولی در صورت ازمايش در ۳۵ درجه سانتی‌گراد، ممکن است درجه سانتی‌گراد، ممکن است شناسایی نشود).	دماهای ۳۳-۳۵ درجه سانتی‌گراد؛ دماهای ۳۳-۳۵ درجه سانتی‌گراد؛ سانتی‌گراد؛ هوای معمولی (در صورت هوای معمولی در صورت ازمايش در ۳۵ درجه سانتی‌گراد، ممکن است درجه سانتی‌گراد، ممکن است شناسایی نشود).	35 $\pm 2^\circ\text{C}$; ambient air	35 $\pm 2^\circ\text{C}$; ambient air	35 $\pm 2^\circ\text{C}$; ambient air	35 $\pm 2^\circ\text{C}$; ambient air	35 $\pm 2^\circ\text{C}$; ambient air	
Incubation length	تا ۱ ساعت، برای ازمايش‌های که پایه نیتروس芬ین دارند و یا طبق دستورالعمل کارخانه سازنده	۲۴ ساعت، تابع با نور عبوری خوانده شود	16-18 hours	16-20 hours	16-18 hours	18-24 hours	24 hours	24 ساعت، نتایج با نور عبوری خوانده شود	

ادامه جدول صفحه بعد ←

Screen Test	β -Lactamase	Oxacillin Resistance	mecA-Mediated Oxacillin Resistance Using Cefoxitin		Vancomycin MIC $\geq 8 \mu\text{g/mL}$	Inducible Clindamycin Resistance		High-level Mupirocin Resistance ^{a,b}	
Test method	Nitrocefin-based test	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Disk diffusion	Broth microdilution
Results	آزمایش با پایه نیتروسفین: تغییر رنگ از زرد به قرمز / صورتی = بتالاکتاماز مثبت	آن را به دقت و با استفاده از نور عبوری از نظر وجود بیش از یک کلنج و یا لایه نازکی از رشد بررسی کنید. بیش از یک کلنج = مقاوم به اگزاسیلین.	$\leq 21 \text{ mm} = \text{mecA positive}$ $\geq 22 \text{ mm} = \text{mecA negative}$		آن را به دقت و با استفاده از نور عبوری از نظر وجود بیش از یک کلنج و یا لایه نازکی از رشد، بررسی کنید. بیش از یک کلنج = احتمال کاهش حساسیت به وانکومایسین.	صف شدن هاله مهار رشد مقاومت القابی به اریتروماسین (موسوم به مقاومت القابی D) به کلیندامایسین.	نیود رشد = نیود مقاومت القابی به رشد غیر واضح یا نامشخص داخل هاله مهار رشد در اطراف دیسک کلیندامایسین = مقاومت به کلیندامایسین حتی اگر منطقه D نمایان نباشد.	داخل منطقه مهار رشد را با استفاده از نور عبوری از نظر وجود رشد کم، به دقت بررسی کنید.	For single 256- $\mu\text{g/mL}$ well: Growth = high-level mupirocin resistance. No growth = the absence of high-level mupirocin resistance.
Further testing and reporting	استافیلوکوک‌های بتالاکتاماز مثبت به پنی‌سیلین، آمینو پنی‌سیلین‌ها، کربوکسی پنی‌سیلین‌ها و اورثیدو پنی‌سیلین‌ها (ureidopenicillins) مقاوم هستند.	استافیلوکوک‌های مقاوم به اگزاسیلین به تمام عوامل بتالاکتام مقاوم هستند؛ سایر عوامل بتالاکام باید به عنوان مقاوم گزارش شوند و یا اصلًا گزارش نشوند.	برای تشخیص مقاومت به اگزاسیلین به واسطه ژن <i>mecA</i> از سفوفکسین به عنوان آزمایش جایگزین استفاده می‌شود.	برای تشخیص مقاومت به اگزاسیلین به واسطه ژن <i>mecA</i> از سفوفکسین به عنوان آزمایش جایگزین استفاده می‌شود.	با استفاده از یک روش سویه استافیلوکرکوس اورثوس را که روی محیط غربالگری -BHI می‌تواند ایزوله کند، می‌توان آن را در بروکس- <i>BHI</i> و انتکومایسین شدیدکرد، و این روش را می‌توان از توضیحی با این عنوان را هم می‌توان اضافه کرد: «براساس شناسایی مقاومت القابی به کلیندامایسین، این ایزوله را می‌توان به تعیین نمایید. از مایش ایزوله را می‌توان به روش غربالگری -BHI و انتکومایسین، تمام سویه‌های استافیلوکرکوس اورثوس را که مقاومت حد واسطه به وانکومایسین دارند، بطور قابل اطمینان شناسایی نمی‌کند. زیرا، برخی از سویه‌های که انتکومایسین آنها $\text{MIC} \geq 4 \mu\text{g/mL}$ است، نمی‌توانند روی این محیط رشد کنند.	ایزوله‌هایی را که مقاومت القابی به کلیندامایسین دارند، تحت عنوان «مقاوم به کلیندامایسین» گزارش کنید.	ایزوله‌هایی را که در برابر موپیروسین فاقد هاله مهار رشد هستند، به عنوان مقاوم به سطح بالای موپیروسین گزارش کنید.	رشد در چاهک حاوی رقت $256 \mu\text{g/mL}$ را به عنوان وجود مقاومت به سطح بالای موپیروسین گزارش کنید.	

Screen Test	β -Lactamase	Oxacillin Resistance	<i>mecA</i> -Mediated Oxacillin Resistance Using Cefoxitin		Vancomycin MIC $\geq 8 \mu\text{g/mL}$	Inducible Clindamycin Resistance		High-level Mupirocin Resistance ^a	
Test method	Nitrocefin-based test	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Disk diffusion	Broth microdilution
QC recommendations	<i>S. aureus</i> ATCC® 29213 – positive <i>S. aureus</i> ATCC® 25923 – negative (or see manufacturer's recommendations)	<i>S. aureus</i> ATCC® 29213 – Susceptible <i>S. aureus</i> ATCC® 43300 – Resistant	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923 – <i>mecA</i> negative (zone 23–29 mm) <i>S. aureus</i> ATCC® 43300 – <i>mecA</i> positive (zone ≤ 21 mm)	<i>S. aureus</i> ATCC® 29213 – <i>mecA</i> negative (MIC 1–4 $\mu\text{g/mL}$) <i>S. aureus</i> ATCC® 43300 – <i>mecA</i> positive (MIC $>4 \mu\text{g/mL}$)	<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC® 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC® 51299 – Resistant	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923 for routine QC of disks. See Table 3A for use of supplemental QC strains.	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923 (200- μg disk) – <i>mupA</i> negative (MIC 0.06–0.5 $\mu\text{g/mL}$) <i>S. aureus</i> ATCC® 29213 – no growth <i>S. aureus</i> ATCC® BAA-1708 – <i>mupA</i> positive (no zone)	<i>S. aureus</i> ATCC® 29213 – <i>mupA</i> negative (MIC 0.06–0.5 $\mu\text{g/mL}$) <i>E. faecalis</i> ATCC® 29212 – <i>mupA</i> negative (MIC 16–128 $\mu\text{g/mL}$) <i>S. aureus</i> ATCC® BAA-1708 – <i>mupA</i> positive (growth in 256- $\mu\text{g/mL}$ well)	

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; BHI, Brain Heart Infusion; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; MRSA, methicillin-resistant *S. aureus*; QC, quality control.

زیرنویس

ا. برای از بین بردن کلینیکال استافیلوکوکوس اورئوس از رژیم‌های دارویی حاوی موپیروسین استفاده می‌شود. برخی مطالعات، عدم پاسخ به این نوع رژیم‌های دارویی را به ایزوولهای نسبت می‌دهند که MIC موپیروسین در آنها $512 \mu\text{g/mL} \geq$ است. البته تجزیه و تحلیل‌های سند CLSI M-23 رسماً این موضوع را تأیید نکرده‌است. هر چند که سند حاضر، راهنمای معيارهای تفسیری برای موپیروسین ارائه نمی‌کند، ولی آزمایش‌های غربالگری با روش دیسک و MIC که در اینجا توصیف شده‌اند، ایزوولهای را که MIC موپیروسین در آنها $512 \mu\text{g/mL} \geq$ باشد هم تشخیص می‌دهند.

جدول تکمیلی 2C-S5 آزمایش‌های غربالگری تولید بتالاکتامازها، مقاومت به اگزاسیلین به واسطه ژن *mecA* با استفاده از سفوکسیتین، مقاومت القابی به کلیندامایسین در استافیلوکوک‌های کواگولاز منفی (به استثناء استافیلوكوکوس لاغدانسیس) برای استفاده همراه با جدول 2C

Screen Test	β -Lactamase	<i>mecA</i> -Mediated Oxacillin Resistance Using Cefoxitin	Inducible Clindamycin Resistance	
Organism group	Coagulase-negative staphylococci ^a with penicillin MICs \leq 0.12 $\mu\text{g}/\text{mL}$ or zones \geq 29 mm	Coagulase-negative staphylococci ^a	Coagulase-negative staphylococci ^a resistant to erythromycin and susceptible or intermediate to clindamycin.	
Test method	Nitrocefin-based test	Disk diffusion	Disk diffusion	Broth microdilution
Medium	NA	MHA	MHA or blood agar purity plate used with MIC tests	CAMHB
Antimicrobial concentration	NA	30- μg cefoxitin disk	15- μg erythromycin and 2- μg clindamycin disks spaced 15–26 mm apart	4 $\mu\text{g}/\text{mL}$ erythromycin and 0.5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ clindamycin in same well
Inoculum	رشد القابی (به معنی بردلشت باکتری رشدیافته از نواحی اطراف دیسک‌های سفوکسیتین یا اگزاسیلین روی محیط‌های مولر هیتون آگار یا آگار خوندار بعد از ۱۶–۱۸ ساعت گرمخانه گذاری).	توصیه‌های روش استاندارد انتشار از دیسک آزمایش از دمای بالای ۳۵°C، ممکن است MRSA شناسایی نشود.	توصیه‌های روش استاندارد رقیقسازی در مایع به روش میکرو (microdilution) یا ناحیه‌ای در سطح محیط کشت خالص که به صورت انبوه تلقیح شده است.	توصیه‌های روش استاندارد رقیقسازی در مایع به روش میکرو (microdilution)
Incubation conditions	Room temperature	دماه ۳۳–۳۵ درجه سانتی‌گراد؛ هوای معمولی (در صورت آزمایش در دمای بالای ۳۵°C، ممکن است شناسایی نشود).	35 \pm 2 °C; ambient air	35 \pm 2 °C; ambient air
Incubation length	تا یک ساعت، برای آزمایش‌هایی که پایه نیتروسفنین دارند و یا طبق دستورالعمل کارخانه سازنده	۲۴ ساعت (اگر مقاوم است، ممکن است بعد از ۱۸ ساعت گزارش شود)	16–18 hours	18–24 hours
Results	آزمایش با پایه نیتروسفنین: تغییر رنگ از زرد به قرمز / صورتی = بتالاکتاماز مثبت	$mecA$ \leq ۲۴ mm $mecA$ \geq ۲۵ mm	صفشدن هاله مهار رشد در مجاورت دیسک اریترومایسین (موسم به منطقه D = مقاومت القابی به کلیندامایسین) رشد غیر واضح یا نامشخص داخل هاله مهار = مقاومت به کلیندامایسین حتی اگر منطقه D نمایان نباشد	هر گونه رشد = مقاومت القابی به کلیندامایسین نبود رشد = نبود مقاومت القابی به کلیندامایسین

ادامه جدول صفحه بعد ←

Screen Test	β -Lactamase	mecA-Mediated Oxacillin Resistance Using Cefoxitin	Inducible Clindamycin Resistance	
Test method	Nitrocefin-based test	Disk diffusion	Disk diffusion	Broth microdilution
Further testing and reporting	استافیلوکوک‌های بتالاکاماز مشبت به پنی‌سیلین، آمینو پنی‌سیلین‌ها، کربوکسی پنی‌سیلین‌ها و اورئیدو پنی‌سیلین‌ها (ureidopenicillins) مقاوم هستند	برای تشخیص مقاومت به اگراسیلین به واسطه ژن <i>mecA</i> از سفوکسیتین به عنوان جایگزین استفاده می‌شود. ایزولهای حامل ژن <i>mecA</i> را باید به عنوان مقاوم به اگراسیلین (و نه سفوکسیتین) گزارش نمود؛ سایر عوامل بتالاکام باید به عنوان مقاوم گزارش شوند و یا اصلًا گزارش شوند.	ایزولهایی را که مقاومت القایی به کلیندامایسین دارند، تحت عنوان «مقاوم به کلیندامایسین» گزارش کنید. توضیحی با این عنوان را هم می‌توان اضافه کرد: «براساس شناسایی مقاومت القایی به کلیندامایسین، این ایزوله را می‌توان به کلیندامایسین، مقاوم فرض کرد. با این وجود کلیندامایسین ممکن است برای بعضی از بیماران مؤثر باشد».	
QC recommendations	S. aureus ATCC® 29213 – positive S. aureus ATCC® 25923 – negative (or see manufacturer's recommendations)	S. aureus ATCC® 25923 – <i>mecA</i> negative (zone 23–29 mm) S. aureus ATCC® 43300 – <i>mecA</i> positive (zone ≤ 21 mm)	S. aureus ATCC® 25923 for routine QC of disks; see Table 3A for use of supplemental QC strains.	S. aureus ATCC® BAA-976 or S. aureus ATCC® 29213 – no growth S. aureus ATCC® BAA-977 – growth

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; MRS, methicillin-resistant staphylococci; QC, quality control.

زنگنهیس

a. به جز *S. lugdunensis* که در گروه *S. aureus* قرار گرفته است. جدول قبلی را ملاحظه نمایید.

جدول 2D. استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای گونه‌های انترولک

Testing Conditions		Minimal QC Recommendations (See Tables 3A and 4A for acceptable QC ranges.)
Medium:	Disk diffusion: MHA Broth dilution: CAMHB; CAMHB supplemented to 50 µg/mL calcium for daptomycin Agar dilution: MHA; agar dilution has not been validated for daptomycin	Disk diffusion: <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923
Inoculum:	Growth method or direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard	Dilution methods: <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC® 29212
Incubation:	35 ± 2 °C; ambient air; Disk diffusion: 16 to 18 hours; Dilution methods: 16 to 20 hours; All methods: 24 hours for vancomycin	

توصیه‌های بیشتر درمورد شرایط آزمایش، پیشنهادهای مرتبط با گزارش و کنترل کیفی در جدول تکمیلی 2D-S5، در انتهای جدول 2D آمده است.

توضیحات

- در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتربی را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیره‌ای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (اعکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. در مورد دیسک و انکومایسین استشاناً باید ظرف پتربی را در مقابل منبع نور نگهداشته و نتیجه را قرات نمایید (نور عبوری). حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلثی‌های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید. هر گونه رشد مشخص در منطقه مهار رشد (در مقابل نور عبوری) نشانگر وجود مقاومت نسبت به وانکومایسین می‌باشد.
- هشدار: سفالوسپورین‌ها، آمینوگلیکوزیدها (غیر از غربالگری برای مقاومت سطح بالا)، کلیندامایسین و تریمتوپریم سولفامتوکسازول ممکن است در برابر گونه انترولک در شرایط *in vitro* فعال به نظر آید. در حالی که این داروها از لحاظ بالینی اثری در درمان ندارند و چنین ایزولهایی را هم نباید به عنوان حساس گزارش نمود.
- اثر هم‌افزایی (synergy) تجویز آمیخته سیلین، پنی‌سیلین یا وانکومایسین همراه با یک آمینوگلیکوزید (جنتامایسین و استرپتومایسین) پیش‌بینی نمود. در این موارد به آزمایش سایر آمینوگلیکوزیدها نیازی نیست، زیرا فعالیت آنها در مقابل انترولک‌ها بیشتر از جنتامایسین و استرپتومایسین نمی‌باشد.
- در مورد بعضی از عوامل ضدمیکروبی و ارگانیسم‌های ذکرشده همراه آن، به دلیل نبود یا وقوع نادر سویه‌های مقاوم در جدول‌های تفسیری فقط «گروه حساس» تعریف شده است. اگر نتایج آزمایش این سویه‌ها، مطرح کننده گروه «غیرحساس» باشد، تعیین هویت و آزمایش حساسیت ضدمیکروبی باکتری باید تأیید گردد (ضمیمه A را ملاحظه نمایید).

نکته: اطلاعاتی که با حروف پرنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments	
			S	I	R	S	I	R		
PENICILLINS										
A	Penicillin Ampicillin	10 units 10 μg	≥ 15 ≥ 17	- -	≤ 14 ≤ 16	≤ 8 ≤ 8	- -	≥ 16 ≥ 16	۵. آمپی سیلین به عنوان نماینده بتالاکاماز تولیدنی کنند، نتایج آزمایش آمپی سیلین را می توان برای پیش گویی حساسیت به آموکسی سیلین - کارلوولایک اسید، آمپی سیلین - سولبیاکام، پیپراسیلین و پیپراسیلین - تازویاکام استفاده نمود از حساسیت به آمپی سیلین می توان برای پیش گویی حساسیت به این پنم استفاده کرد، مشروط بر اینکه گونه مورد آزمایش به عنوان <i>E. faecalis</i> تایید گردد. ۶. حساسیت به پنی سیلین در انتروککهای که بتالاکاماز تولید نمی کنند، قابل تعمیم به آمپی سیلین، آموکسی سیلین، آمپی سیلین - سولبیاکام آموکسی سیلین - کارلوولایکات، پیپراسیلین و پیپراسیلین - تازویاکام است. با این وجود، انتروکک حساس به آمپی سیلین را نمی توان حساس به پنی سیلین تلقی نمود. در صورت نیاز باید پنی سیلین آزمایش گردد. ۷. RX (توضیح به پژوهش معالج): برای درمان عفونت های جدی انتروککی نظیر اندوکارڈیت ها، معمولاً "درمان ترکیبی آمپی سیلین، پنی سیلین یا وانکومایسین (برای سویه های حساس)" همراه با یک آمینوگلیکوزید کاربید دارد. مگر ان که مقاومت به سطح بالای هر دو آمینوگلیکوزید جنتامایسین و استرپتومایسین ثابت شده باشد. این نوع درمان های ترکیبی به همراهی کشنه براي انتروککها منجر می شود. ۸. گزارش مقاومت ناشی از بتالاکاماز به پنی سیلین یا آمپی سیلین در بین انتروککها بسیار نادر است. تشخیص مقاومت ناشی از بتالاکاماز به پنی سیلین یا آمپی سیلین با روش های روزمره دیسک یا رقیق سازی قابل اعتماد نیست. این نوع مقاومت را باید با آزمایش مستقیم به روش نتروسفین تشخیص داد. به دلیل نادر بودن انتروککهای بتالاکاماز مثبت نیازی به انجام این آزمایش به طور روتین وجود ندارد، لذا می توان آن را در موارد منتخب انجام داد. آزمایش بتالاکاماز مثبت به معنی مقاومت به پنی سیلین و نیز آمینوپنی سیلین ها و پورئیلوپنی سیلین ها است (واژه نامه ۱ را ملاحظه نمایید).	
B	Vancomycin	30 μg	≥ 17	15-16	≤ 14	≤ 4	8-16	≥ 32	۹. برای تشخیص صحیح مقاومت انتروککها به وانکومایسین، ظروف پترباید ۲۴ ساعت کامل گرمخانه گذاری نمود. همانطور که در جدول تکمیلی 2D-S6، در انتهای جدول 2D، تحت عنوان "مقاومت به وانکومایسین" آمده است، برای اینوله های که MIC وانکومایسین در آنها ۸-۱۶ $\mu\text{g/mL}$ است، جهت تعیین هویت ایزوله ها، آزمایش های بیوشیمیای موجود در جلول (تولید پیگمان و تحرک) را باید انجام داد. هاله های مهار رشد را باید با نور عبوری بررسی کرد و وجود رشد اندک یا هر نوع رشد در داخل هاله عدم رشد، دلالت بر مقاومت دارد. ارگانیسم هایی که هاله مهار رشد آنها بیانی است باید به روش MIC که در سند M07-A8 CLSI توصیف شده است، آزمایش شود آزمایش شود آزمایش مقاومت به وانکومایسین که در جدول تکمیلی 2D-S6، در انتهای جدول 2D توضیح داده شده است را ملاحظه نمایید. See comments (3) and (7).	
Inv.	Teicoplanin	30 μg	≥ 14	11-13	≤ 10	≤ 8	16	≥ 32	۱۰. آزمایش به روش انتشار از دیسک برای داپتومایسین قابل اعتماد نیست. ۱۱. داپتومایسین نباید برای باکتری های جدایش از نمونه مجاري تنفسی تحتانی، گزارش گردد. See comment (4).	
LIPOPEPTIDES										
B	Daptomycin	-	-	-	-	≤ 4	-	-		

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
MACROLIDES									
O	Erythromycin	15 μg	≥ 23	14–22	≤ 13	≤ 0.5	1–4	≥ 8	۱۲. به طور روتین برای باکتری‌های جدالشده از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی‌شود.
TETRACYCLINES									
۱۳. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند، به داکسی‌سایکلین و ماینوسایکلین هم حساس درنظر گرفته می‌شوند. هر چند بعضی ارگانیسم‌ها که نسبت به تتراسایکلین، مقاوم یا حساس بینایی می‌باشند، ممکن است به داکسی‌سایکلین یا ماینوسایکلین، یا هر دو آنها حساس باشد.									
U	Tetracycline	30 μg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	
O	Doxycycline	30 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
O	Minocycline	30 μg	≥ 19	15–18	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	
FLUOROQUINOLONES									
U	Ciprofloxacin	5 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	۱۴. این معیارهای تفسیر فقط برای باکتری‌های جدالشده از نمونه دستگاه ادراری کاربرد دارد.
U	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8	
U	Norfloxacin	10 μg	≥ 17	13–16	≤ 12	≤ 4	8	≥ 16	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 2	4	≥ 8	
NITROFURANTOINS									
U	Nitrofurantoin	300 μg	≥ 17	15–16	≤ 14	≤ 32	64	≥ 128	
ANSAMYCINS									
O	Rifampin	5 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	۱۵. RX (توضیح به پزشک معالج): ریفامپین نباید به تنها ی ی برای درمان ضدمیکروبی استفاده شود.
FOSFOMYCINS									
O	Fosfomycin	200 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 64	128	≥ 256	۱۶. فقط در مقابل <i>E. faecalis</i> جدالشده از نمونه دستگاه ادراری کاربرد دارد.
۱۷. آزمایش MIC تأییدشده، روش رقیق سازی در آگار است. به محیط آگار باید ۲۵ $\mu\text{g/mL}$ گلوك-۶-فسفات اضافه کرد. آزمایش رقیق سازی در محیط مایع را نباید انجام داد.									
۱۸. دیسک ۲۰۰ میکروگرمی فسفومایسین حاوی ۵۰ μg گلوك-۶-فسفات است.									
PHENICOLS									
O	Chloramphenicol	30 μg	≥ 18	13–17	≤ 12	≤ 8	16	≥ 32	See comment (12).
STREPTOGRAMINS									
B	Quinupristin-dalfopristin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	۱۹. برای گزارش در مقابل سوبیهای <i>E. faecalis</i> مقاوم به وانکومایسین.
OXAZOLIDINONES									
B	Linezolid	30 μg	≥ 23	21–22	≤ 20	≤ 2	4	≥ 8	

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول تکمیلی 2D-S6. آزمایش های غربالگری برای تعیین سطح بالای مقاومت به آمینوگلیکوزیدها (HLAR)، و مقاومت به وانکومایسین در گونه های انتروکک جهت استفاده همراه با جدول 2D

Screen Test	Gentamicin HLAR			Streptomycin HLAR			Vancomycin Resistance
Test method	Disk diffusion	Broth microdilution	Agar dilution	Disk diffusion	Broth microdilution	Agar dilution	Agar dilution
Medium	MHA	BHI [®] broth	BHI [®] agar	MHA	BHI [®] broth	BHI [®] agar	BHI [®] agar
Antimicrobial concentration	120- μ g gentamicin disk	Gentamicin, 500 μ g/mL	Gentamicin, 500 μ g/mL	300- μ g streptomycin disk	Streptomycin, 1000 μ g/mL	Streptomycin, 2000 μ g/mL	Vancomycin, 6 μ g/mL
Inoculum	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth dilution recommendations	10 μ L of a 0.5 McFarland suspension spotted onto agar surface	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth dilution recommendations	10 μ L of a 0.5 McFarland suspension spotted onto agar surface	1–10 μ L of a 0.5 McFarland suspension spotted onto agar surface
Incubation conditions	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air	35 ± 2 °C; ambient air
Incubation length	16–18 hours	24 hours	24 hours	16–18 hours	24–48 hours (if susceptible at 24 hours, reincubate)	24–48 hours (if susceptible at 24 hours, reincubate)	24 hours
Results	6 mm = Resistant; 7–9 mm = Inconclusive; ≥ 10 mm = Susceptible. MIC correlates: R = >500 μ g/mL S = ≤ 500 μ g/mL	Any growth = Resistant	>1 colony = Resistant	6 mm = Resistant; 7–9 mm = Inconclusive; ≥ 10 mm = Susceptible MIC correlates: R = > 1000 μ g/mL (broth) and > 2000 μ g/mL (agar); S = ≤ 500 μ g/mL (broth) and ≤ 1000 μ g/mL (agar)	Any growth = Resistant	>1 colony = Resistant	>1 colony = Presumptive vancomycin resistance
Further testing and reporting	<p>مقاوم: با عامل فعال علیه دیواره سلولی (نظیر آمپیسیلین، پنیسیلین و وانکومایسین) هم افزایی ندارد.</p> <p>حساس: با عامل فعال علیه دیواره سلولی که ارگانیسم نسبت به آن نیز حساس است (نظیر آمپیسیلین، پنیسیلین و وانکومایسین) هم افزایی دارد.</p> <p>درصورتی که نتایج روش انتشار از دیسک قطعی نباشد: برای تأیید آزمایش رقیق سازی در آگار یا رقیق سازی در مایع به روش میکرو (microdilution) (BRO) باید انجام شود.</p>						
QC recommendations	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212: 16–23 mm	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC [®] 51299 – Resistant	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC [®] 51299 – Resistant	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212: 14–20 mm	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC [®] 51299 – Resistant	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC [®] 51299 – Resistant	<i>E. faecalis</i> ATCC [®] 29212 – Susceptible <i>E. faecalis</i> ATCC [®] 51299 – Resistant

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; BHI, Brain Heart Infusion; HLAR, high-level aminoglycoside resistance; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control; VRE, vancomycin-resistant enterococcus.

زنیرنویس

. با آن که دکستروزفسفات جامد و مایع در بسیاری از موارد در دسترس نیست، در آزمایش های محدودی برای انجام مقایسه مورد استفاده قرار گرفته است.

جدول 2E استانداردهای تفسیر MIC و قطر هاله مهار رشد برای هموفیلوس انفلوآنزا و هموفیلوس پارانفلوآنزا

Testing Conditions	Minimal QC Recommendations (See Tables 3A, 3B, 4A, and 4B for acceptable QC ranges.)
Medium: Disk diffusion: <i>Haemophilus</i> Test Medium (HTM) Broth dilution: HTM broth	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247
Inoculum: Direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49766
Incubation: 35 ± 2 °C; Disk diffusion: 5% CO ₂ ; 16 to 18 hours Broth dilution: ambient air; 20 to 24 hours	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 (when testing amoxicillin-clavulanic acid)

توضیحات

- گونه‌های هموفیلوس که در این جدول به آنها اشاره شده است، فقط شامل هموفیلوس انفلوآنزا و هموفیلوس پارانفلوآنزا می‌باشد. برای آزمایش، گزارش و توضیحات در مورد سایر گونه‌های هموفیلوس به سند **CLSI M45** مراجعه نمایید.
- در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیره‌ای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهداردید و با استفاده از نور غیرمستقیم (انکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناجیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنه‌های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید. در استفاده از تری‌متپریم و سولفونامیدها، آتاگونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرفنظر کنید و قطر هاله واضح تر (بزرگ‌تر) را اندازه‌گیری نمایید.
- برای هموفیلوس انفلوآنزا/جداشده از مایع مغزی - نخاعی، به طور روتین باید فقط نتایج آزمایش با آمپیسیلین، یکی از سفالوسپورین‌های نسل سوم، کلرامفینیکل و مروپنم گزارش شود.
- آموکسیسیلین - کلازوپلائیک اسید، آزیتروماکسین، کلاریتروماکسین، سفارکلر، سفیدزیل، لوراکاربیف، سفیدنیز، سفیکسیم، سفپودوکسیم، سفوروکسیم و تلیتروماکسین، عوامل خوراکی می‌باشند که ممکن است برای درمان تجربی (empiric therapy) عفونت‌های تنفسی ناشی از گونه‌های هموفیلوس مورد استفاده قرار گیرند. نتایج آزمایش حساسیت با این عوامل ضدمیکروبی اغلب برای درمان انفرادی بیماران مفید نیست. با این حال، نتایج آزمایش حساسیت آنها می‌تواند برای برنامه‌های مراقبت و مطالعات اپیدمیولوژیک مناسب باشد.
- طرز تهیه محیط کشت آزمایش هموفیلوس (Haemophilus Test Medium (HTM)): محلول ذخیره و تازه هماتین را به ترتیب ذیل تهیه کنید:
 ۵۰ میلی‌گرم پودر هماتین را در ۱۰۰ میلی‌لیتر ۰/۰۱ mol/L NaOH با حرارت دادن و همزنده کاملاً حل نمایید.
 ۳۰ میلی‌لیتر از محلول ذخیره هماتین و ۵ گرم عصاره مخمر را به یک لیتر مولر هیلتون آکار اضافه کنید و اتوکلاو نمایید. بعد از خنک شدن، ۳ میلی‌لیتر از محلول ذخیره نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید (NAD) را به طور استریل به آن اضافه نمایید. محلول ذخیره NAD را در ۱۰ میلی‌لیتر آب مقتصر حل کنید و به روش فیلتراسیون استریل نمایید.
- برای بعضی ترکیبات ارگانیسم/عامل ضدمیکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه‌های مقاوم، این گروه ناگزیر در طبقه «حساس» قرارداده شده است. برای سویه‌هایی که نتایج بدست آمده، احتمالاً آنها را در طبقه «غيرحساس» قرار می‌دهد، تعیین هویت ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد. نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
A	Ampicillin	10 μg	≥ 22	19–21	≤ 18	≤ 1	2	≥ 4	<p>7 نتایج آزمایش حساسیت آمپیسیلین باید برای پیش‌بینی فعالیت آموکسیسیلین استفاده شود. اکثریت ایزوگلهای هموفیلوس انفلوآنزا که به آمپیسیلین و آموکسیسیلین مقاوم هستند بتالاکتاماز نوع TEM تولیدمی‌کنند. در اغلب موارد آزمایش مستقیم بتالاکتاماز می‌تواند یک روش سریع برای تشخیص مقاومت به آمپیسیلین و آموکسیسیلین باشد.</p> <p>8 به ندرت برخی از سویه‌های هموفیلوس انفلوآنزا، بتالاکتاماز منفی ولی مقاوم به آمپیسیلین می‌باشند (BLNAR). این سویه‌ها را باید <i>in vitro</i> نسبت به عوامل ذیل مقاوم در نظر گرفت، هر چند در شرایط بعضی از آنها به این عوامل حساس هستند. این عوامل عبارتد از: آموکسیسیلین – کلاولالیکا ساید، آمپیسیلین – سولبیکام، سفارکلر، سفتامات (cefetamet)، سفونیسید، سفپروزیل، سفوروکسیم، لوراکاربف، پیپراسیلین – تازوپاکام.</p>
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS									
B	Ampicillin-sulbactam	10/10 μg	≥ 20	–	≤ 19	$\leq 2/1$	–	$\geq 4/2$	See comment (8).
C	Amoxicillin-clavulanic acid	20/10 μg	≥ 20	–	≤ 19	$\leq 4/2$	–	$\geq 8/4$	See comments (4) and (8).
O	Piperacillin-tazobactam	100/10 μg	≥ 21	–	–	$\leq 1/4$	–	$\geq 2/4$	See comment (8).
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
B	Cefotaxime or	30 μg	≥ 26	–	–	≤ 2	–	–	See comments (3) and (6).
B	ceftazidime or	30 μg	≥ 26	–	–	≤ 2	–	–	
B	ceftriaxone	30 μg	≥ 26	–	–	≤ 2	–	–	
B	Cefuroxime	30 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 4	8	≥ 16	See comment (8).
O	Cefonicid	30 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 4	8	≥ 16	See comment (8).
O	Cefamandole	–	–	–	–	≤ 4	8	≥ 16	See comment (8).
O	Cefepime	30 μg	≥ 26	–	–	≤ 2	–	–	See comment (6).
O	Ceftizoxime	30 μg	≥ 26	–	–	≤ 2	–	–	See comment (6).

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (ORAL)									
C	Cefaclor	30 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 8	16	≥ 32	See comments (4) and (8).
C	Cefprozil	30 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 8	16	≥ 32	
C	Cefdinir or cefixime or cefpodoxime	5 μg	≥ 20	—	—	≤ 1	—	—	See comments (4) and (6).
C		5 μg	≥ 21	—	—	≤ 1	—	—	
C		10 μg	≥ 21	—	—	≤ 2	—	—	
C	Cefuroxime	30 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 4	8	≥ 16	
O	Loracarbef	30 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 8	16	≥ 32	See comments (4) and (8).
O	Ceftibuten	30 μg	≥ 28	—	—	≤ 2	—	—	See comment (6).
Inv.	Cefetamet	10 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 4	8	≥ 16	See comment (8).
MONOBACTAMS									
C	Aztreonam	30 μg	≥ 26	—	—	≤ 2	—	—	See comment (6).
CARBAPENEMS									
B	Meropenem	10 μg	≥ 20	—	—	≤ 0.5	—	—	See comments (3) and (6).
C	Ertapenem or imipenem	10 μg	≥ 19	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (6).
C		10 μg	≥ 16	—	—	≤ 4	—	—	
MACROLIDES									
C	Azithromycin	15 μg	≥ 12	—	—	≤ 4	—	—	See comment (6).
C	Clarithromycin	15 μg	≥ 13	11–12	≤ 10	≤ 8	16	≥ 32	
KETOLIDES									
C	Telithromycin	15 μg	≥ 15	12–14	≤ 11	≤ 4	8	≥ 16	See comment (4).
TETRACYCLINES									
C	Tetracycline	30 μg	≥ 29	26–28	≤ 25	≤ 2	4	≥ 8	۹. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس درنظر گرفته می‌شوند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
FLUOROQUINOLONES									See comment (6).
C	Ciprofloxacin or	5 μg	≥ 21	—	—	≤ 1	—	—	
C	levofloxacin or	5 μg	≥ 17	—	—	≤ 2	—	—	
C	lomefloxacin or	10 μg	≥ 22	—	—	≤ 2	—	—	
C	moxifloxacin or	5 μg	≥ 18	—	—	≤ 1	—	—	
C	ofloxacin	5 μg	≥ 16	—	—	≤ 2	—	—	
C	Gemifloxacin	5 μg	≥ 18	—	—	≤ 0.12	—	—	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 18	—	—	≤ 1	—	—	
O	Grepafloxacin	5 μg	≥ 24	—	—	≤ 0.5	—	—	
O	Sparfloxacin	—	—	—	—	≤ 0.25	—	—	
O	Trovafl oxacin	10 μg	≥ 22	—	—	≤ 1	—	—	
Inv.	Fleroxacin	5 μg	≥ 19	—	—	≤ 2	—	—	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
A	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 μg	≥ 16	11–15	≤ 10	$\leq 0.5/9.5$	1/19–2/38	$\geq 4/76$	
PHENICOLS									
B	Chloramphenicol	30 μg	≥ 29	26–28	≤ 25	≤ 2	4	≥ 8	See comment (3). ۱۰. به طور روتین برای باکتری‌های جداسه از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی‌شود.
ANSAMYCINS									
C	Rifampin	5 μg	≥ 20	17–19	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	RX. ۱۱ (توضیح به پژوهش معالج): ریفامپین نباید به تنهایی برای درمان ضامنکروزی استفاده شود.

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; BLNAR, β -lactamase negative, ampicillin-resistant; CSF, cerebrospinal fluid; HTM, *Haemophilus* Test Medium; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; NAD, nicotinamide adenine dinucleotide; QC, quality control.

جدول 2F. استانداردهای تفسیری MIC و قطر هاله مهار رشد برای نیسريا گونوره

شرایط آزمایش	Minimal QC Recommendations (See Tables 3B and 4C for acceptable QC ranges.)
<p>محیط کشت: انتشار از دیسک: محیط پایه GC آگار همراه با ۱٪ از مکمل اختصاصی رشد (در این روش به مکمل‌های رشد فاقد سیستین نیاز نیست).</p> <p>رقت در آگار: محیط پایه GC آگار همراه با ۱٪ از مکمل اختصاصی رشد (برای آزمایش کارپائنها و کلاوولانات به مکمل‌های فاقد سیستین نیاز است. مکمل‌های رشد که دارای سیستین هستند تغییرات حائز اهمیتی را در نتایج آزمایش به روش رقیق سازی با سایر داروها ایجاد نمی‌کنند).</p> <p>مايه میکروبی: سوسپانسیون مستقیم از کلئی، معادل استاندارد ۰/۵ مک فارلن.</p> <p>گرمخانه گذاری: دمای 36 ± 1 درجه سانتی گراد(باید بیشتر از ۳۷ درجه سانتی گراد باشد)، 5% CO_2، زمان مورد نیاز برای تمام روش‌ها: ۲۰-۲۴ ساعت</p>	<i>Neisseria gonorrhoeae ATCC® 49226</i>

توضیحات

- در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیره‌ای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (انکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلئی‌های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید.
- اثربخشی بالینی سفتمازوول، سفووتان، سفوکسیتین و اسپکتینومایسین در درمان ارگانیسم‌هایی که نتایج بینابینی با این داروها ایجاد کرده‌اند، مشخص نیست.
- در آزمایش انتشار از دیسک برای نیسريا گونوره، نتیجه بینابینی برای یک عامل ضدمیکروبی، یا نشان‌دهنده یک مشکل فنی است که باید با تکرار آزمایش حل شود و یا به علت نبود تجربه بالینی در درمان ارگانیسم با این محدوده مهار رشد است. ثابت شده است سویه‌هایی که در برابر عوامل ضدمیکروبی - به جز سفتمازوول، سفووتان، سفوکسیتین و اسپکتینومایسین - هاله مهار رشد بینابینی دارند، میزان بهبودی بالینی کمتری(85% تا 95%) در مقایسه با سویه‌های حساس (بیشتر از 95%) دارند.
- محیط کشت پیشنهادشده برای آزمایش نیسريا گونوره شامل GC آگار حاوی ۱٪ ترکیبات مکمل اختصاصی رشد است($1/10$ -سیستین، 3mg HCl , 13mg پارا آمینوبنزوئیک اسید، $0/01\text{g}$ B12 , $0/01\text{g}$ کوکریوکسیلانز، $0/25\text{g}$ NAD, 1g آدنین، 10g گلوتامین، 100g نیترات فریک [در یک لیتر آب]) که بعد از اتوکلاو کردن به آن اضافه می‌گردد.
- برای بعضی ترکیبات ارگانیسم/ عامل ضدمیکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه‌های مقاوم، این گروه ناگزیر در طبقه «حساس» قرارداده شده‌است. برای سویه‌هایی که نتایج بدست آمده، احتمالاً آنها را در طبقه «غیرحساس» قرار می‌دهد، تعیین هویت ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد(ضمیمه A را ملاحظه نمایید).
- نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
C	Penicillin	10 units	≥ 47	27–46	≤ 26	≤ 0.06	0.12–1	≥ 2	See comment (3). ۶. آزمایش بالاکتاماز مثبت پیش‌بینی کننده مقاومت به پنی‌سیلین، آمپی‌سیلین و آموکسی‌سیلین است. ۷. آزمایش بالاکتاماز یکی از انواع مقاومت نیزیرا گونه‌رده به پنی‌سیلین (نوع پلاسمیدی) را تشخیص می‌دهد و ممکن است برای بدست آوردن اطلاعات اپیدمیولوژیک مورد استفاده قرار گیرد. سویه‌هایی که مقاومت به واسطه کروموزوم دارند را فقط می‌توان با روش انتشار از دیسک یا روش تعیین MIC با رفیق‌سازی در آگار، تشخیص داد. ۸. گونوکک‌هایی که در مقابل دیسک ۱۰ واحدی پنی‌سیلین قطر هاله مهار رشد $\geq 19\text{ mm}$ ایجاد می‌کنند، احتمالاً سویه‌های تولید کننده بالاکتاماز هستند. با این حال، آزمایش بالاکتاماز به عنوان روش ارجح نسبت به سایر آزمایش‌های تعیین حساسیت می‌باشد، زیرا روشی سریع و صحیح برای تشخیص مقاومت به پنی‌سیلین به واسطه پلاسمید است.
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
C C	Cefotaxime or ceftriaxone	30 μg 30 μg	≥ 31 ≥ 35	— —	— —	≤ 0.5 ≤ 0.25	— —	— —	See comment (5).
C C	Cefoxitin Cefuroxime	30 μg 30 μg	≥ 28 ≥ 31	24–27 26–30	≤ 23 ≤ 25	≤ 2 ≤ 1	4 2	≥ 8 ≥ 4	See comment (2). See comment (3).
O	Cefepime	30 μg	≥ 31	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (5).
O	Cefmetazole	30 μg	≥ 33	28–32	≤ 27	≤ 2	4	≥ 8	See comment (2).
O	Cefotetan	30 μg	≥ 26	20–25	≤ 19	≤ 2	4	≥ 8	See comment (2).
O	Ceftazidime	30 μg	≥ 31	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (5).
O	Ceftizoxime	30 μg	≥ 38	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (5).
CEPHEMS (ORAL)									
C C	Cefixime or cefpodoxime	5 μg 10 μg	≥ 31 ≥ 29	— —	— —	≤ 0.25 ≤ 0.5	— —	— —	See comment (5).
Inv.	Cefetamet	10 μg	≥ 29	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (5).
TETRACYCLINES									
۹. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس در نظر گرفته‌می‌شوند.									
C	Tetracycline	30 μg	≥ 38	31–37	≤ 30	≤ 0.25	0.5–1	≥ 2	۱۰. گونوکک‌هایی که قطر هاله مهار رشد آنها در مقابل دیسک تتراسایکلین $\geq 19\text{ mm}$ باشد، معمولاً نشان‌دهنده ایزوله مقاوم به تتراسایکلین (TRNG) به واسطه پلاسمید است. مقاومت در این سویه‌ها باید با آزمایش تعیین رقت تأیید گردد (MIC $\geq 16\mu\text{g/mL}$).

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
FLUOROQUINOLONES									
C	Ciprofloxacin or ofloxacin	5 μg	≥ 41	28–40	≤ 27	≤ 0.06	0.12–0.5	≥ 1	
C		5 μg	≥ 31	25–30	≤ 24	≤ 0.25	0.5–1	≥ 2	
O	Enoxacin	10 μg	≥ 36	32–35	≤ 31	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 38	34–37	≤ 33	≤ 0.125	0.25	≥ 0.5	
O	Grepafloxacin	5 μg	≥ 37	28–36	≤ 27	≤ 0.06	0.12–0.5	≥ 1	
O	Lomefloxacin	10 μg	≥ 38	27–37	≤ 26	≤ 0.12	0.25–1	≥ 2	
O	Trovalfloxacin	10 μg	≥ 34	—	—	≤ 0.25	—	—	See comment (5).
Inv.	Fleroxacin	5 μg	≥ 35	29–34	≤ 28	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
AMINOCYCLITOLS									
C	Spectinomycin	100 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 32	64	≥ 128	See comment (2).

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; MIC, minimal inhibitory concentration; NAD, nicotinamide adenine dinucleotide; PABA, para-aminobenzoic acid; QC, quality control; TRNG, tetracycline-resistant *Neisseria gonorrhoeae*.

جدول 2G. استانداردهای تفسیری MIC و قطر هاله مهار رشد برای استرپتوكوکوس پنومونیه

Testing Conditions	Minimal QC Recommendations (See Tables 3B and 4B for acceptable QC ranges.)
Medium: Disk diffusion: MHA with 5% sheep's blood Broth dilution: CAMHB with LHB (2.5% to 5% v/v) (see M07-A8 for instructions for preparation of LHB)	<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC® 49619
Inoculum: Direct colony suspension, equivalent to a 0.5 McFarland standard	
Incubation: 35 ± 2 °C Disk diffusion: 5% CO ₂ ; 20 to 24 hours Dilution methods: ambient air; 20 to 24 hours	

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیرمسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می‌باشد، اندازه‌گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی‌متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی‌کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیرمستقیم (انکاسی)، نتیجه را برسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه‌ای درنظر گرفته شود که با چشم غیرمسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده‌ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلنجی‌های خیلی ریز را که تنها با ذرهبین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، درنظر نگیرید. در استفاده از تری‌متوبیرم و سولفونامیدها، آنتاگونیست‌های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرفنظر کنید و قطر هاله واضح (بزرگ‌تر) را اندازه‌گیری نمایید.

۲. آموکسی‌سیلین، آمبی‌سیلین، سفتراکسون، سفوروكسیم، ارتاپنیم (ertapenem)، ایجی‌پنم و مروپنیم ممکن است برای درمان عفونت‌های پنوموکوکی مورد استفاده قرار گیرند. با این حال، آزمایش تعیین حساسیت به روش انتشار از دیسک برای این عوامل هنوز قابل اعتماد نیست. تعیین حساسیت این عوامل بهتر است به روش MIC انجام شود.

۳. پنی‌سیلین و سفتراکسون یا مروپنیم باید با یک روشن MIC قابل اعتماد آزمایش شوند (مانند روشنی که در سند M07-A8 CLSI توضیح داده شده است) و به طور روتین برای استرپتوكوکوس پنومونیه جداشده از نمونه مایع مغزی-نخاعی گزارش گردند. این قبیل ایزولهای باید با روش MIC یا انتشار از دیسک در مقابل وانکومایسین نیز آزمایش شوند.

۴. برای بعضی ترکیبات ارگانیسم/عامل ضد میکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه‌های مقاوم، این گروه ناگزیر در طبقه «حساس» قرارداده شده است. برای سویه‌هایی که نتایج به دست آمده، احتمالاً آنها را در طبقه «غیرحساس» قرار می‌دهد، تعیین هویت ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد (ضمیمه A را ملاحظه نمایید).

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard (µg/mL)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
			5. برای ایزولههایی که از نمونههای غیر از مایع مغزی - نخاعی جدا شده‌اند(غیرمنژیت)، MIC پنی‌سیلین می‌تواند حساسیت به سایر بتالاکام‌ها، که در ذیل به انها اشاره شده‌است، را پیش‌بینی نماید: MIC پنی‌سیلین $\leq 0.06\text{ }\mu\text{g/mL}$ (با هاله مهار رشد $\leq 20\text{ mm}$ برای اگراسیلین) نشان‌دهنده حساسیت به آمپی‌سیلین(خواراکی یا تریکی) آمپی‌سیلین، سولاتام، سفاکلر، سفیدیترن (cefditoren)، سفیدیترن، سفیروزیل، سفتیزوکسیم، سفوروکسیم، ایمپن، لوراکاربیف و مروپن است.						
				6. MIC پنی‌سیلین $\leq 2\text{ }\mu\text{g/mL}$ نشان‌دهنده حساسیت به آموکسی‌سیلین، آموکسی‌سیلین کلاولولانیک اسید، سفپیم، سفوتاکسیم، سفتیاکسون و ارتاپنم است.					
See comment (3).									
A	Penicillin	1 µg oxacillin	≥ 20	-	-	-	-	-	6. ایزولههایی از پنوموکک که در مقابل اگراسیلین هاله مهار رشد $\geq 20\text{ mm}$ دارند، به پنی‌سیلین هم حساس هستند(MIC $\leq 0.06\text{ }\mu\text{g/mL}$). درصورتی که در مقابل اگراسیلین اندازه هاله مهار رشد $\leq 19\text{ mm}$ باشد، MIC پنی‌سیلین و سفتاتاکسیم، سفتیاکسون یا مروپن باید تعیین گردد. زیرا هاله مهار رشد $\leq 19\text{ mm}$ توسط سویه‌های مقاوم یا سویه‌های با حساسیت پیش‌بینی یا برخی سویه‌های حساس به پنی‌سیلین ایجاد می‌شود. مقوله به پنی‌سیلین در ایزولههای که قطر هاله مهار رشد آنها $\leq 19\text{ mm}$ است، باید بدون انجام آزمایش MIC گزارش شود.
A	Penicillin parenteral (nonmeningitis)	-	-	-	-	≤ 2	4	≥ 8	7. RX (توضیح به پزشک معالج): برای درمان عفونت ناشی از سویه‌های پنوموکک (به‌جز منژیت) با MIC $\leq 2\text{ }\mu\text{g/mL}$ پنی‌سیلین در افراد بالغ با عملکرد طبیعی کلیه می‌توان حداقل ۲ میلیون واحد پنی‌سیلین تزریقی هر ۴ ساعت یک بار استفاده کرد(۱۲ میلیون واحد در روز). سویه‌هایی با MIC پیش‌بینی $\leq 4\text{ }\mu\text{g/mL}$ ممکن است به پنی‌سیلین با دوز ۱۸ تا ۲۴ میلیون واحد در روز نیاز داشته باشد.
A	Penicillin parenteral (meningitis)	-	-	-	-	≤ 0.06	-	≥ 0.12	8. برای ایزولههای غیر از نمونه مایع مغزی - نخاعی، معیارهای تفسیری برای هر دو حالت منژیت و غیرمنژیت گزارش گردد.
A	Penicillin (oral penicillin V)	-	-	-	-	≤ 0.06	0.12-1	≥ 2	9. RX (توضیح به پزشک معالج): برای درمان منژیت با پنی‌سیلین از حداقل دوز تزریقی استفاده نمایید(در افراد بالغ با عملکرد طبیعی کلیه حداقل ۳ میلیون واحد هر ۴ ساعت یک بار).
C	Amoxicillin (nonmeningitis)	-	-	-	-	≤ 2	4	≥ 8	10. برای ایزولههای نمونه مایع مغزی - نخاعی، فقط معیارهای تفسیری برای منژیت گزارش گردد.
C	Amoxicillin-clavulanic acid (nonmeningitis)	-	-	-	-	$\leq 2/1$	4/2	$\geq 8/4$	

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
O	Cefepime (meningitis)	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	۱۱. برای ایزولههای نمونه مایع مغزی - نخاعی، فقط معیارهای تفسیری برای منزیت گزارش گردد. تأییدیه مورد مصرف سپیم در منزیت‌ها توسط FDA وجودندارد.
B	Cefepime (nonmeningitis)	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	۱۲. در ایالات متحده آمریکا معیار تفسیر فقط برای موارد غیرمنزیت گزارش می‌گردد. ذکر اصطلاح غیرمنزیت در گزارش ضروری است.
B	Cefotaxime (meningitis)	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	۱۳. برای ایزولههای نمونه مایع مغزی - نخاعی، فقط معیارهای تفسیری برای منزیت گزارش گردد.
B	Ceftriaxone (meningitis)	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	۱۴. (توضیح به پژوهش معالج): در درمان منزیت باید از حداقل دوز سفوتاکسیم یا سفتراکسون استفاده شود.
B	Cefotaxime (nonmeningitis)	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	۱۵. برای تمام ایزوله‌ها به جز نمونه مایع مغزی - نخاعی، گزارش شود که تفسیر برای منزیت و غیرمنزیت می‌باشد.
B	Ceftriaxone (nonmeningitis)	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	
C	Cefuroxime (parenteral)	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	
CEPHEMS (ORAL)									
C	Cefuroxime (oral)	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	
O	Cefaclor	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	
O	Cefdinir	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Cefpodoxime	-	-	-	-	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Cefprozil	-	-	-	-	≤ 2	4	≥ 8	
O	Loracarbef	-	-	-	-	≤ 2	4	≥ 8	
CARBAPENEMS									
B	Meropenem	-	-	-	-	≤ 0.25	0.5	≥ 1	See comment (3).
C	Ertapenem	-	-	-	-	≤ 1	2	≥ 4	
C	Imipenem	-	-	-	-	≤ 0.12	0.25–0.5	≥ 1	
GLYCOPEPTIDES									
B	Vancomycin	30 μg	≥ 17	-	-	≤ 1	-	-	See comments (3) and (4).
MACROLIDES									
A	Erythromycin	15 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
O	Azithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Clarithromycin	15 μg	≥ 21	17–20	≤ 16	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
O	Dirithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
KETOLIDES									
B	Telithromycin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
TETRACYCLINES									
B	Tetracycline	30 μg	≥ 23	19–22	≤ 18	≤ 2	4	≥ 8	۱۸. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس در نظر گرفته می‌شوند.
FLUOROQUINOLONES									
B	Gemifloxacin	5 μg	≥ 23	20–22	≤ 19	≤ 0.12	0.25	≥ 0.5	
B	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8	
B	Moxifloxacin	5 μg	≥ 18	15–17	≤ 14	≤ 1	2	≥ 4	
B	Oflloxacin	5 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 2	4	≥ 8	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 1	2	≥ 4	
O	Grepafloxacin	5 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Sparfloxacin	5 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Trovaloxacin	10 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
A	Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/ 23.75 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	$\leq 0.5/9.5$	1/19– 2/38	$\geq 4/76$	
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 21	–	≤ 20	≤ 4	–	≥ 8	See comment (17).
ANSAMYCINS									
C	Rifampin	5 μg	≥ 19	17–18	≤ 16	≤ 1	2	≥ 4	۱۹. (توضیح به پزشک معالج) ریفامپین باید به تنها برای درمان ضد میکروبی استفاده شود.
LINCOSAMIDES									
B	Clindamycin	2 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	See comment (17).
STREPTOGRAMINS									
O	Quinupristin-dalfopristin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
OXAZOLIDINONES									
C	Linezolid	30 μg	≥ 21	–	–	≤ 2	–	–	See comment (4).

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; CSF, cerebrospinal fluid; FDA, US Food and Drug Administration; LHB, lysed horse blood; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration.

جدول 2H-1. استانداردهای تفسیری MIC و قطر هاله مهار رشد برای گونه‌های استرپتوكک بناهمولیتیک

شرایط آزمایش	Minimal QC Recommendations (See Tables 3B and 4B for acceptable QC ranges.)
محیط کشت: انتشار از دیسک: مولر هیلتون آگار با ۵٪ خون گوسفند	<i>Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619</i>
رقيق سازی در محیط ماین: CAMHB همراه با LHB ۲/۵ تا ۵٪ حجمی / حجمی؛ برای داپتومایسین $50\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$ مکمل کلسیم باشد به محیط CAMHB اضافه شود. (برای دستور تهیه LHB. به انتهای جدول مراجعه شود).*	
رقيق سازی در آگار: مولر هیلتون آگار با خون گوسفند (۵٪ حجمی / حجمی)؛ برای داپتومایسین روش رقيق سازی در آگار معتر نمی باشد.	
مایه میکروبی: سوسپانسیون مستقیم از کلینی، معادل استاندارد ۰/۵ مک فارلند گرمخانه گذاری: 35 ± 2 درجه سانتی گراد؛ انتشار از دیسک: $\text{CO}_2/5\%$ ؛ $20-24$ ساعت روش رقيق سازی: هوای معمولی؛ $20-24$ ساعت(شرط CO_2 : در صورتی که برای رشد در روش رقيق سازی در آگار لازم باشد)	

توضیحات

- در روش انتشار از دیسک با چشم غیر مسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می باشد، اندازه گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی متر بالاتر از زمینه تیره ای که نور را منعکس نمی کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیر مستقیم (انکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه ای در نظر گرفته شود که با چشم غیر مسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلینی های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید.
- در این جدول، گروه بناهمولیتیک شامل سویه های ذیل است:
 - سویه های پیوژنیک که کلینی بزرگ تشکیل می دهند و دارای آنتی زن گروه های A (S. *pyogenes*)، C یا G هستند و سویه هایی که دارای آنتی زن گروه B (S. *agalactiae*) می باشند.
 - سویه هایی که کلینی کوچک تشکیل می دهند و دارای آنتی زن گروه های A، C، F، G یا S. *milleri* می باشند (گروه S. *anginosus* که قبلاً می نامیده می شود). این سویه ها جزء گروه ویریدنس در نظر گرفته می شوند، لذا باید از معیارهای تفسیری گروه ویریدنس استفاده شود (به جدول 2H-2 مراجعه شود).
- برای درمان عفونت های استرپتوكکی بناهمولیتیک، پنی سیلین و آمپی سیلین داروهای انتخابی هستند. برای پنی سیلین و سایر بتالاکتام هایی که برای درمان عفونت های استرپتوكکی بناهمولیتیک توسط FDA تأیید شده اند، نیاز به انجام آزمایش حساسیت دارویی برای مقاصد بالینی نیست و همچنین به طور روشن نیازی به انجام این آزمایش نمی باشد. زیرا ایزو لوله های غیر حساس (برای مثال MIC پنی سیلین $>0.25\text{ }\mu\text{g/mL}$ و $<0.25\text{ }\mu\text{g/mL}$) فوق العاده نادر هستند و در مورد استرپتوكوس پیوژن گزارش نشده است. اگر طبق آزمایش یک ایزو لوله استرپتوكک بناهمولیتیک غیر حساس پیدا شود، ایزو لوله مذکور باید مجددًا تعیین هوتی و تعیین حساسیت شود و در صورت تأیید به آزمایشگاه مرجع ارسال گردد (برای اطلاعات بیشتر به پیوست A مراجعه شود).
- معیارهای تفسیری برای گروه بناهمولیتیک گونه های استرپتوكکی براساس توزیع جمعیتی گونه های مختلف، فارماکوکنیتیک عوامل ضد میکروبی، متونی که قبلاً منتشر شده اند، تجارت بالینی بعضی از اعضای زیر کمیته CLSI پیشنهاد شده است. داده های بالینی که به طور قاعده مند (systematically) جمع آوری شده اند، برای مورب بسیاری از ترکیبات دارویی در گروه استرپتوكک ها در دسترس نیست.
- برای بعضی ترکیبات ارگانیسم / عامل ضد میکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه های مقاوم، این گروه ناگزیر در طبقه «حساس» قرار داده شده است. برای سویه هایی که نتایج به دست آمده، احتمالاً آنها را در طبقه «غیر حساس» قرار می دهد، تعیین هوتی ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد (ضمیمه A را ملاحظه نمایید).
- نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
6.	برای گروههای ذیل، وقتی یک ارگانیسم به پنیسیلین حساس باشد، در مقابل عوامل ضد میکروبی فهرست شده هم حساس در نظر گرفته می شود، و زمانی که برای کاربردهای تأیید شده استفاده می گردد، به تعیین حساسیت در مقابل آن عامل ضد میکروبی نیاز نیست:								
(الف)	برای استرپتوکوکهای بتاهمولیتیک (گروههای A, B, C و G): آمپیسیلین، آموکسیسیلین، آموکسیسیلین - کلاوولانیک اسید، آمپیسیلین - سولبیاکام، سفازولین، سفرادین، سفالوتین، سفتراکسیم، سفتراکسون، سفتی زوکسیم، آیمی بنم، ارتاپن و مرپونم.								
(ب)	برای استرپتوکوکهای گروه A، علاوه بر عوامل گروه الف: سفافکلر، سفیدینیر، سفپروزیل، سفتی باتن، سفوروکسیم، سفپودوکسیم و سفابیرون.								
A A	Penicillin or ampicillin	10 units 10 μg	≥ 24 ≥ 24	- -	- -	≤ 0.12 ≤ 0.25	- -	- -	See comment (5).
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
B B B	Cefepime or cefotaxime or ceftriaxone	30 μg 30 μg 30 μg	≥ 24 ≥ 24 ≥ 24	- - -	- - -	≤ 0.5 ≤ 0.5 ≤ 0.5	- - -	- - -	See comments (5) and (6).
CARBAPENEMS									
O O	Ertapenem Meropenem	- -	- -	- -	- -	≤ 1 ≤ 0.5	- -	- -	See comments (5) and (6).
GLYCOPEPTIDES									
B	Vancomycin	30 μg	≥ 17	-	-	≤ 1	-	-	See comment (5).
LIPOPEPTIDES									
C	Daptomycin	-	-	-	-	≤ 1	-	-	۷. داپتومایسین نباید برای باکتریهای جداسده از نمونه مجازی تنفسی تحتانی، گزارش گردد. See comment (5).

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
MACROLIDES									
A	Erythromycin	15 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	۸. حساسیت و مقاومت به آزیتروماکسین، کلاریتروماکسین و دیریتروماکسین را می‌توان با استفاده از اریتروماکسین پیش‌بینی کرد. ۹. بطور روشن برای باکتری‌های جدشاشه از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی‌شود.
O	Azithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Clarithromycin	15 μg	≥ 21	17–20	≤ 16	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
O	Dirithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	
TETRACYCLINES									
O	Tetracycline	30 μg	≥ 23	19–22	≤ 18	≤ 2	4	≥ 8	۱۱. ارگانیسم‌هایی که به تتراسایکلین حساس هستند به داکسی‌سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس در نظر گرفته‌می‌شوند.
FLUOROQUINOLONES									
C	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8	
C	Ofloxacin	5 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 2	4	≥ 8	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 1	2	≥ 4	
O	Grepafloxacin	5 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Trovalfloxacin	10 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 4	8	≥ 16	See comment (9).
LINCOSAMIDES									
A	Clindamycin	2 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	See comments (9) and (10). ۱۲. مقاومت القایی کلینداماکسین را می‌توان با روش انتشار دیسک و استفاده از هاله رشد (D-zone test) D و رقق سازی در مایع به روش میکرو تشخیص داد (به جدول 2H-1-S7 و بند ۱۲ در سند M02-A10 و بند ۱۳ در سند M07-A8 مراجعه شود).
STREPTOGRAMINS									
C	Quinupristin-dalfopristin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	۱۳. در مقابل <i>S. pyogenes</i> گزارش شود.
OXAZOLIDINONES									
C	Linezolid	30 μg	≥ 21	—	—	≤ 2	—	—	See comment (5).

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; FDA, US Food and Drug Administration; LHB, lysed horse blood; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

* دستور تهیه (LHB) خون لیزشده اسب (٪۵۰)

۱. حجم مساوی از خون دیبرینه اسب را با آب دیوینزه استریل در شرایط آسپتیک^۱ مخلوط کنید(خون لیزشده اسب با غلظت ٪۵۰).
۲. خون اسب با غلظت ٪۵۰ را تقریباً ۷ بار در چرخه انجماد - ذوب پی درپی قراردهید تا سلول‌ها کاملاً لیز شود.
۳. برای انجام آزمایش تعیین حساسیت به روش رقیق‌سازی در محیط مایع(مخلوط محیط مایع و LHB باید شفاف باشد). این کار را می‌توان با سانتریفوژ نمودن LHB با غلظت ٪۵۰ در $g \times 12000$ به مدت ۲۰ دقیقه انجام داد. مایع رویی را دور ریخته و در صورت ضرورت، دوباره سانتریفوژ کنید.
۴. مقادیر مناسبی از LHB با غلظت ٪۵۰ را در شرایط آسپتیک به محیط CAMHB اضافه کنید تا غلظت نهایی ٪۵-٪۲۰ از LHB به دست آید.
۵. pH را پس از اضافه نمودن خون در شرایط شرایط آسپتیک به محیط مایعی که اتوکلاو شده و سرد گردیده است، اندازه‌گیری نمایید.
۶. خون را به دو صورت می‌توان به میکروپلیت‌های MIC اضافه کرد:
 - الف) در زمان توزیع اولیه میکروپلیت‌ها
 - ب) پس از ذوب کردن و درست قبل از تلقیح

در روش (الف) اگر پس از تهیه میکروپلیت‌ها خون اضافه می‌شود، باید این کار همراه با تلقیح مایه میکروبی انجام گیرد، به طوری که رقت ماده ضدمیکروبی کاهش نیابد(به دستورالعمل ۲.۴.۱۰ روش رقیق‌سازی در MIC، سند M2-A8 مراجعه شود) و غلظت نهایی خون لیزشده اسب در چاهک‌ها به میزان ٪۵-٪۲۰ باشد.

در روش (ب) $5\mu\text{L}$ از خون لیزشده اسب با غلظت ٪۵۰ به هر چاهک $100\mu\text{L}$ میکروپلیت‌ری، قبل از تلقیح مایه میکروبی، اضافه می‌گردد. این روش در صورتی قابل قبول است که حجم کل مایع افزوده شده، بیشتر از $10\mu\text{L}$ نشود.

۷. LHB با غلظت ٪۵۰ را می‌توان به طور نامحدود در $20^{\circ}\text{C} - \leq 5^{\circ}\text{C}$ نگهداری نمود.

 خون لیزشده اسب آماده برای استفاده در روش MIC را می‌توان از منابع تجاری تهیه نمود.

جدول ضمیمه ۲H-۱-S7 آزمایش غربالگری برای مقاومت القابی کلینداماپسین در گروه بتابهمولیتیک گونه‌های استرپتوکک جهت استفاده با جدول ۲H-۱

Screen Test	Inducible Clindamycin Resistance	
Organism group	β-hemolytic <i>Streptococcus</i> spp. resistant to erythromycin and susceptible or intermediate to clindamycin^a	
Test method	Disk diffusion	Broth microdilution
Medium	MHA supplemented with sheep blood (5% v/v) or TSA supplemented with sheep blood (5% v/v)	CAMHB with LHB (2.5%–5% v/v)
Antimicrobial concentration	15-µg erythromycin disk and 2-µg clindamycin disk spaced 12 mm apart	1 µg/mL erythromycin and 0.5 µg/mL clindamycin in same well
Inoculum	Standard disk diffusion recommendations	Standard broth microdilution recommendations
Incubation conditions	35 ± 2 °C; 5% CO ₂	35 ± 2 °C; ambient air
Incubation length	20–24 hours	20–24 hours
Results	صاف شدن هاله مهار رشد در مجاورت دیسک اریتروماپسین (موسوم به منطقه D [شیوه حرف D]) = مقاومت القابی به کلینداماپسین رشد غیر واضح یا نامشخص داخل هاله مهار رشد در اطراف دیسک کلینداماپسین = مقاومت به کلینداماپسین حتی اگر منطقه D نمایان نباشد.	
Further testing and reporting	ایزولهای با مقاومت القابی به کلینداماپسین را به عنوان «مقاوم به کلینداماپسین» گزارش کنید. این توضیح را می‌توان به گزارش اضافه کرد: این باکتری جدasherde براساس آزمایش مقاومت القابی، به کلینداماپسین مقاوم درنظر گرفته می‌شود. کلینداماپسین ممکن است همچنان در بعضی از بیماران مؤثر باشد.	
QC recommendations	S. pneumoniae ATCC® 49619 for routine QC of disks; See Appendix C for use of supplemental QC strains.	S. pneumoniae ATCC® 49619 S. aureus ATCC® BAA-976 or S. aureus ATCC® 29213 – no growth S. aureus ATCC® BAA-977 – growth

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; LHB, lysed horse blood; MHA, Mueller-Hinton agar; QC, quality control; TSA, tryptic soy agar.

از آنجا که اهمیت بالینی مقاومت القابی کلینداماپسین در بین همه استرپتوکک‌های بتاهمولیتیک مشخص نیست، ممکن است انجام این آزمایش القابی روی همه باکتری‌های جدasherde مقاوم به اریتروماپسین و حساس به کلینداماپسین ضرورت نداشته باشد؛ ولی همه باکتری‌های جدasherde از عغونت‌های مهاجم باید آزمایش شوند. هنگامی که استرپتوکک گروه B از یک خانم باردار دارای آلرژی شدید به پنی‌سیلین (خطر زیاد شوک آنافیلاکسی) جدا شود، کلینداماپسین و اریتروماپسین باید آزمایش و گزارش گردند (توضیح [۱۰] در جدول ۲H-۱ را ملاحظه نمایید).

جدول 2H-2. استانداردهای تفسیری MIC و قطر هاله مهار رشد برای گروه ویریدنس، گونه‌های استرپتیوک

<p>شرایط ازمایش</p> <p>محیط کشت: انتشار از دیسک: مولر هیتون آگار با ۵٪ خون گوسفند رقيق سازی در محیط کشت مایع: CAMHB همراه با LHB (۰.۲٪ تا ۰.۵٪ حجمی / حجمی); برای داپتومایسین ۵۰ µg/mL مکمل کلسیم باید به محیط CAMHB اضافه شود(برای دستور تهیه LHB، به انتهای جدول 1-2H-1 مراجعه گردد).</p> <p>رقيق سازی در آگار: مولر هیتون آگار با خون گوسفند (۰.۵٪ حجمی / حجمی); برای داپتومایسین روش رقيق سازی در آگار معتبر نمی باشد.</p> <p>مايه ميكروبوي: سوسپانسيون مستقيم از كلني، معادل استاندارد ۰/۵ مك فارلندا</p> <p>گرمخانه گذاري: 35 ± 2 درجه سانتي گراد؛</p> <p>انتشار از ديسک: $5\% CO_2$, ۲۰-۲۴ ساعت</p> <p>روش رقيق سازی: هواي معمولي؛ ۲۰-۲۴ ساعت(شرایط CO_2: در صورتی که برای رشد در روش رقيق سازی در آگار لازم باشد).</p>	<p>Minimal QC Recommendations (See Tables 3B and 4B for acceptable QC ranges.)</p> <p><i>Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619</i></p>
--	--

توضیحات

۱. در روش انتشار از دیسک با چشم غیر مسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می باشد، اندازه گیری نمایید. ظرف پتری را چند ساعتی متر بالاتر از زمینه تیرهای که نور را منعکس نمی کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیر مستقیم (انعکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه ای در نظر گرفته شود که با چشم غیر مسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلني های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید.

۲. استرپتیوکهای گروه ویریدنس شامل پنج گروه است که در هر گروه چند گونه وجود دارد:

- گروه موتابس (mutans)

- گروه سالیواریوس (salivarius)

- گروه بویس (bovis)

- گروه آنژنیوسوس (anginosus) (قبلاً گروه *S. milleri* نامیده می شد)

- گروه متیس (mitis)

گروه آنژنیوسوس واجد سویه های بتا همولیتیکی است که کلني های کوچک تشکیل می دهند و دارای آنتی زن های گروه های A, C, F و G هستند. برای کسب اطلاعات بیشتر درباره گونه های این گروه ها، به منابع میکروب شناسی بالینی جدید رجوع شود.

۳. معیارهای تفسیر برای گروه ویریدنس گونه های استرپتیکی براساس توزیع جمعیتی گونه های مختلف، فارماکوکنیتیک عوامل ضد میکروبی، متونی که قبل از متشر شده است، تجارب بالینی بعضی از اعضای زیر کمیته CLSI پیشنهاد شده است. داده های بالینی که به طور قاعده مند (systematically) جمع آوری شده اند، برای مرور بسیاری از ترکیبات دارویی در گروه استرپتیوک ها در دسترس نیست.

۴. برای بعضی ترکیبات ارگانیسم / عامل ضد میکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه های مقاوم، این گروه ناگیر در طبقه «حساس» قرار داده شده است. برای سویه هایی که نتایج بدست آمده، احتمالاً آنها را در طبقه «غیر حساس» قرار می دهد، تعیین هویت ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد (ضمیمه A را ملاحظه نمایید).

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
A	Penicillin	—	—	—	—	≤ 0.12	0.25–2	≥ 4	۵. روش انتشار از دیسک برای آزمایش پنی سیلین و آمپی سیلین معتبر نمی باشد.
A	Ampicillin	—	—	—	—	≤ 0.25	0.5–4	≥ 8	۶. استرپتوكوکهای ویریدنس جداده از نواحی بدن که به طور طبیعی استریل هستند(برای مثال مایع مغزی - نخاعی، خون، استخوان) از نظر حساسیت به پنی سیلین باید با روش MIC آزمایش شود.
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)									
B	Cefepime	30 μg	≥ 24	22–23	≤ 21	≤ 1	2	≥ 4	۷. (توضیح به پژوهش معالج): برای حصول اثر باکتری کشی در درمان RX ایزو لهایی که به پنی سیلین یا آمپی سیلین حساسیت بینانی دارند، ممکن است نیاز به استفاده ترکم از یک آمینو گلیکوزید باشد.
B	Cefotaxime	30 μg	≥ 28	26–27	≤ 25	≤ 1	2	≥ 4	
B	Ceftriaxone	30 μg	≥ 27	25–26	≤ 24	≤ 1	2	≥ 4	
CARBAPENEMS									
O	Ertapenem	—	—	—	—	≤ 1	—	—	See comment (4).
O	Meropenem	—	—	—	—	≤ 0.5	—	—	See comment (4).
GLYCOPEPTIDES									
B	Vancomycin	30 μg	≥ 17	—	—	≤ 1	—	—	See comment (4).
LIPOPEPTIDES									
O	Daptomycin	—	—	—	—	≤ 1	—	—	۸. آزمایش دیسک برای داپتومایسین قابل اعتماد نیست. ۹. داپتومایسین نباید برای باکتری های جداده از نمونه مجاری تنفسی تحتانی، گوارش گردد.
MACROLIDES									
۱۰. حساسیت و مقاومت به آزیترومایسین، کلاریتربرومایسین و دیریتربرومایسین را می توان با استفاده از اریترومایسین پیش بینی کرد.									
۱۱. به طور روتین برای باکتری های جداده از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی شود.									
C	Erythromycin	15 μg	≥ 21	16–20	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
O	Azithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Clarithromycin	15 μg	≥ 21	17–20	≤ 16	≤ 0.25	0.5	≥ 1	
O	Dirithromycin	15 μg	≥ 18	14–17	≤ 13	≤ 0.5	1	≥ 2	
TETRACYCLINES									
O	Tetracycline	30 μg	≥ 23	19–22	≤ 18	≤ 2	4	≥ 8	۱۲. ارگانیسم هایی که به تراسایکلین حساس هستند به داکسی سایکلین و یا ماینوسایکلین هم حساس در نظر گرفته می شوند.
FLUOROQUINOLONES									
O	Levofloxacin	5 μg	≥ 17	14–16	≤ 13	≤ 2	4	≥ 8	
C	Ofloxacin	5 μg	≥ 16	13–15	≤ 12	≤ 2	4	≥ 8	
O	Gatifloxacin	5 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 1	2	≥ 4	
O	Grepafloxacin	5 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.5	1	≥ 2	
O	Trovafloxacin	10 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4	

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments		
			S	I	R	S	I	R			
PHENICOLS											
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 21	18–20	≤ 17	≤ 4	8	≥ 16	See comment (11).		
LINCOGRAMIDES											
C	Clindamycin	2 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 0.25	0.5	≥ 1	See comment (11).		
STREPTOGRAMINS											
O	Quinupristin-dalfopristin	15 μg	≥ 19	16–18	≤ 15	≤ 1	2	≥ 4			
OXAZOLIDINONES											
C	Linezolid	30 μg	≥ 21	–	–	≤ 2	–	–	See comment (4).		

Abbreviations: ATCC, American Type Culture Collection; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; CSF, cerebrospinal fluid; LHB, lysed horse blood; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول 2I. استانداردهای تفسیری MIC و قطر هاله مهار رشد برای نیسريا منترشیلیس

<p>شرایط آزمایش</p> <p>محیط کشت: انتشار از دیسک: مولر هیبتون آگار با ۵٪ خون گوسفند رقیق سازی در محیط کشت مایع: CAMHB همراه با ۲/۵٪ حجمی / حجمی LHB (برای دستور تهیه LHB، به انتهای جدول 2H-1 مراجعه گردد)</p> <p>رقیق سازی در آگار: مولر هیبتون آگار با ۵٪ حجمی / حجمی خون دفیرینه گوسفند مايه میکروبی: سوسپانسیون میکروبی به روش مستقیم معادل استاندارد ۰/۵ مک فارلن، از کلینی های رشدیافتنه به مدت ۲۰-۲۴ ساعت روی شکلات آگار که در دمای ۳۵ درجه سانتی گراد با ۵٪ CO₂ گرمخانه گذاری شده، تهیه شده اند. برای تهیه مايه میکروبی می توان از کلینی های رشدیافتنه روی آگار خون دار با خون گوسفند استفاده کرد، ولی سوسپانسیون ۰/۵ مک فارلن حاصل از این روش حدوداً حاوی ۰/۵٪ CFU/mL است. این نکته، همچنان که در راهنمای روش MIC برای محاسبه کلینی کانت توضیح داده شده است، باید هنگام تهیه رقت نهایی برای تلقیح در روش MIC در نظر گرفته شود.</p> <p>گرمخانه گذاری: ۳۵ ± ۲ درجه سانتی گراد؛ CO₂ ۵٪؛ ۲۰-۲۴ ساعت</p>	<p>Minimal QC Recommendations (See Tables 3A, 3B, 4A, and 4B for acceptable QC ranges.)</p> <p>Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619:</p> <p>Disk diffusion: incubate in 5% CO₂.</p> <p>Broth microdilution: incubate in ambient air or CO₂ (except azithromycin QC tests that must be incubated in ambient air).</p> <p>E. coli ATCC® 25922</p> <p>Disk diffusion, broth microdilution or agar dilution for ciprofloxacin, nalidixic acid, minocycline, and sulfisoxazole: incubate in ambient air or CO₂.</p>
--	---

توضیحات

نکته مهم: برای اطلاع کامل از احتیاطهای ایمنی، به منبع ذیل مراجعه شود:

Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. 5th ed. Washington, DC: US Government Printing Office; 2007. <http://www.cdc.gov/OD/ohs/biosfty/bmb15/bmb15toc.htm>.

- توجه: تمام مراحل آزمایش حساسیت ضد میکروبی نیسريا منترشیلیس را داخل هود بیولوژیک انجام دهد. کار با سوسپانسیون های نیسريا منترشیلیس در خارج از هود بیولوژیک با خطر زیاد ایتا به بیماری منترگوکی همراه است. میزان مرگ و میر بیماری منترگوکی اکتسابی از آزمایشگاه ۵۰٪ است. مواجهه با قطرات یا آتروسل های نیسريا منترشیلیس، محتمل ترین خطر برای عفونت منترگوکی اکتسابی از آزمایشگاه به شمار می رود. هنگام انجام کارهای میکروب شناسی (از جمله آزمایش حساسیت ضد میکروبی) روی تمام ایزو له های نیسريا منترشیلیس، محافظت جدی در برابر تمام قطرات و آتروسل ها ضروری می باشد.
- احتیاطهای توصیه شده: نمونه های مورد آزمایش و کشت های نیسريا منترشیلیس که همراه با بیماری مهاجمی نباشد را می توان در شرایط ایمنی زیستی سطح ۲ با به کار گیری جدی استانداردهای کاری، روش های ویژه و تجهیزات ایمنی بررسی کرد. هرگونه کار روی سویه های نیسريا منترشیلیس جدا شده از نواحی استریل بدن باید در داخل هود بیولوژیک انجام شود. اگر هود بیولوژیک در دسترس نباشد، کار روی ایزو له ها باید به حداقل ممکن کاهش یابد و به رنگ آمیزی گرم یا تعیین سرو گروه با استفاده از محلول نمکی فلی دار محدود شود. در این شرایط، پوشیدن روپوش آزمایشگاهی، دستکش و استفاده از محافظت کامل صورت برای حفاظت فرد در مقابل پاشیدن نمونه لازم است. هنگام فعالیت هایی که در آنها به احتمال بسیار زیاد قطرات یا ذرات آتروسل عفونی تولید می کردد و کار روی غلط های زیاد مواد عفونی، از تجهیزات، روش ها و عملکرد در محدوده سطح ۳ ایمنی زیستی استفاده کنید. اگر امکانات سطح ۲ یا ۳ ایمنی زیستی در دسترس نیست، ایزو له ها را به آزمایشگاه های مرجع یا آزمایشگاه های بهداشتی با حداقل امکانات در سطح ۲ ایمنی زیستی، ارسال نمایید.
- کارکنان آزمایشگاه که به طور روتین در معرض آتروسل های احتمالی ایجاد شده از نیسريا منترشیلیس هستند، باید طبق توصیه های جاری کمیته مشورتی واکسیناسیون CDC، واکسیناسیون خطر عفونت را کاهش می دهد، ولی از بین نخواهد برد. دلیل این مسئله، مؤثر نبودن ۱۰۰٪ واکسن و پوشش ندادن سرو گروه B به عنوان عامل شایع عفونت های جاری کمیته مشورتی واکسیناسیون CDC است.
- در روش انتشار از دیسک با چشم غیر مسلح، قطر کامل هاله مهار رشد را که شامل قطر دیسک نیز می باشد، اندازه گیری نمایید. ظرف پتری را چند سانتی متر بالاتر از زمینه تیره ای که نور را منعکس نمی کند، نگهدارید و با استفاده از نور غیر مستقیم (انعکاسی)، نتیجه را بررسی نمایید. حاشیه هاله مهار رشد باید ناحیه ای در نظر گرفته شود که با چشم غیر مسلح، هیچ رشد واضح و قابل مشاهده ای در آن ملاحظه نگردد. رشد ضعیف کلینی های خیلی ریز را که تنها با ذره بین در حاشیه هاله مهار رشد قابل تشخیص است، در نظر نگیرید. در استفاده از تری متپریم و سولفونامیدها، آتنا گونیست های موجود در محیط کشت ممکن است باعث رشد ضعیف باکتری شود، بنابراین از این رشد اندک (۲۰٪ یا کمتر از منطقه مهار رشد) صرف نظر کنید و قطر هاله واضح تر (بزرگ تر) را اندازه گیری نمایید.

ادامه جدول صفحه بعد ←

۵. معیارهای تفسیری مبتنی بر پراکندگی‌های جمعی، از MIC عوامل متعدد ضدمیکروبی، فارماکوکنیتیک آنها، متون چاپ شده قبلی و تجربه بالینی بعضی از اعضای زیرکمیته‌ها است. برای بررسی بسیاری از عوامل ضدمیکروبی این جدول، داده‌های بالینی که به طور قاعده‌مند جمع‌آوری شده باشند، در دسترس نبوده است.

۶. برای بعضی ترکیبات ارگانیسم/ عامل ضدمیکروبی، به علت فقدان و یا نادر بودن سویه‌های مقاوم، این گروه ناگزیر در طبقه «حساس» قرارداده شده است. برای سویه‌هایی که نتایج بدست آمد، احتمالاً آنها را در طبقه «غیرحساس» قرار می‌دهد، تعیین هویت ارگانیسم و نتیجه آزمایش تعیین حساسیت باید مورد تأیید قرار گیرد (ضمیمه A را ملاحظه نمایید).

۷. معیارهای تفسیری برای آزیتروماکسین، در ابتدا با استفاده از MIC تعیین شده و گرمخانه‌گذاری در هوای معمولی برای محاسبات فارماکودینامیک بدست آمد.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
PENICILLINS									
C	Penicillin		–	–	–	≤ 0.06	0.12–0.25	≥ 0.5	۸ ازماش به روش انتشار از دیسک برای پنیسیلین و امیسیلین جهت نیزیرا منشی‌بایس قابل اعتماد نیست. برای این ارگانیسم باید از آزمایش‌های تعیین MIC استفاده گردد.
C	Ampicillin		–	–	–	≤ 0.12	0.25–1	≥ 2	
CEPHEMS									
C	Cefotaxime or ceftriaxone	30 μg	≥ 34	–	–	≤ 0.12	–	–	See comment (6).
C		30 μg	≥ 34	–	–	≤ 0.12	–	–	See comment (6).
CARBAPENEMS									
C	Meropenem	10 μg	≥ 30	–	–	≤ 0.25	–	–	See comment (6).
MACROLIDES									
C	Azithromycin	15 μg	≥ 20	–	–	≤ 2	–	–	۹ ممکن است فقط برای پروفیلاکسی در موارد تماس با بیماران منتگوککی مناسب باشد. این معیارهای تفسیری برای درمان بیماران مبتلا به بیماری تهابی منگوکک بهکار برده نمی‌شود.

◀ ادامه جدول صفحه بعد

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	Disk Content	Zone Diameter Breakpoints, nearest whole mm			MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
			S	I	R	S	I	R	
TETRACYCLINES									
C	Minocycline	30 μg	≥ 26	-	-	≤ 2	-	-	See comments (6) and (9).
FLUOROQUINOLONES									
۱۰. برای اهداف مراقبتی (surveillance purposes) $\text{MIC} \geq 8 \mu\text{g/mL}$ یا هاله مهار رشد $\leq 25 \text{mm}$ نالیدیکسیک اسید، ممکن است با کاهش حساسیت فلوروکینولون مطابقت داشته باشد.									
C	Ciprofloxacin	5 μg	≥ 35	33–34	≤ 32	≤ 0.03	0.06	≥ 0.12	See comment (9).
C	Levofloxacin	-	-	-	-	≤ 0.03	0.06	≥ 0.12	
FOLATE PATHWAY INHIBITORS									
C C	Sulfisoxazole Trimethoprim-sulfamethoxazole	- 1.25/ 23.75 μg	- ≥ 30	- 26–29	- ≤ 25	≤ 2 $\leq 0.12/$ 2.4	4 0.25/4.75	≥ 8 $\geq 0.5/$ 9.5	See comment (9). ۱۱. این دیسک برای تعیین مقاومت به سولفونامید، برتری دارد. آزمایش تری متیپریم سولفامتوکسازول، حساسیت و مقاومت به تری متیپریم سولفامتوکسازول و سولفونامیلها را پیش‌بینی می‌نماید. سولفونامیلها ممکن است فقط برای پروفیلاکسی موارد تماس با بیماران متغیر کمی مناسب باشند.
PHENICOLS									
C	Chloramphenicol	30 μg	≥ 26	20–25	≤ 19	≤ 2	4	≥ 8	۱۲. به طور روتین برای باکتری‌های جدایشده از نمونه دستگاه ادراری، گزارش نمی‌شود.
ANSAMYCINS									
C	Rifampin	5 μg	≥ 25	20–24	≤ 19	≤ 0.5	1	≥ 2	See comment (9).

Abbreviations: AST, antimicrobial susceptibility testing; ATCC, American Type Culture Collection; BSC, biological safety cabinet; BSL-2, Biosafety Level 2; BSL-3, Biosafety Level 3; CAMHB, cation-adjusted Mueller-Hinton broth; CDC, Centers for Disease Control and Prevention; CFU, colony forming unit; LHB, lysed horse blood; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

جدول 2J. استانداردهای تفسیری (MIC) برای باکتری‌های بی‌هوازی

شرایط ازمایش		Minimal QC Recommendations (See Tables 4D and 4E for acceptable QC ranges.)		
محیط کشت: رقیق‌سازی در محیط مایع؛ محیط مایع بروسلا غنی‌شده با همین، ویتامین K1 و خون لیزشدۀ اسب		<i>Bacteroides fragilis</i> ATCC® 25285 <i>Bacteroides thetaiotaomicron</i> ATCC® 29741 <i>Clostridium difficile</i> ATCC® 700057 <i>Eubacterium lentum</i> ATCC® 43055		
رقیق‌سازی در آگار؛ محیط بروسلا آگار غنی‌شده با همین، ویتامین K1 و خون لیزشدۀ اسب		Test any 2 for agar dilution; test 1 for a single broth dilution test		
ماهیه میکروبی: آگار: 10^5 cfu per spot مایع: 10^6 cfu/mL				
گرمانه‌گذاری: دمای ۳۶ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۸–۴۴ ساعت در شرایط بی‌هوازی				

توضیحات

۱. به دلیل دشواری در خواندن نقاط انفصال و یا نزدیک به آن، محدوده بیتابینی در نظر گرفته شده است. در مواردی که داده‌ها در دسترس است، دستورالعمل تفسیری براساس داده‌های فارماکوکیتیک، پراکندگی غلظت‌های MIC و مطالعات اثربخشی بالینی استوار است. برای دستیابی به بهترین سطح ممکن از دارو در آبشه‌ها و یا بافت‌هایی با میزان خون‌رسانی کاهش‌یافته (که معمولاً در این دسته از عفونت‌ها شایع است و منجر به نفوذ اندک دارو می‌شود)، توصیه می‌گردد برای درمان عفونت‌های ناشی از باکتری‌های بی‌هوازی از بیشترین دوز تأییدشده عوامل ضدمیکروبی استفاده شود. هنگامی که از بیشترین دوز دارو همراه با درمان مناسب استفاده می‌شود، این باور وجوددارد که ارگانیسم‌هایی که MIC آنها در محدوده بیتابینی قراردارد، ممکن است به درمان جواب دهند، در این موارد پاسخ بیمار باید به دقت پایش شود:
- درمان‌های کمکی از قبیل تخلیه ترشحات (drainage) و برداشتن بافت‌های مرده (debridement) در کنترل و درمان مناسب عفونت‌های بی‌هوازی اهمیت زیادی دارند.
- نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
		S	I	R	
PENICILLINS					
C	Ampicillin	≤ 0.5	1	≥ 2	۲. فرض بر این است که اعضای گروه <i>Bacteroides fragilis</i> مقاوم هستند. سایر باکتری‌های گرم منفی بی‌هوازی را می‌توان ازنظر فعالیت بتالاکتاماز با آزمایش رنگ‌زای سفالوپسورین غربالگری نمود و در صورت مثبت شدن، مقاوم به پنی‌سیلین، آمپی‌سیلین و آموکسی‌سیلین گزارش نمود. از آنجایی که دستیابی به سطوح زیادتر غلظت دارو در خون امکان‌پذیر است، عفونت ناشی از ارگانیسم‌های بتالاکتاماز منفی که MIC آنها زیادتر می‌باشد ($\geq 4 \mu\text{g/mL}$) با فواصل مناسب تجویز دوز دارو (ممکن است قابل درمان باشد). نقاط انفصال آموکسی‌سیلین معادل نقاط انفصال آمپی‌سیلین در نظر گرفته می‌شود. داده‌های محدود در <i>in vitro</i> نشان می‌دهد که MIC این دو عامل ضدمیکروبی در مقابل باکتری‌های بی‌هوازی یکسان است، با این وجود نقاط انفصال آموکسی‌سیلین مشخص نشده است.
C	Mezlocillin	≤ 32	64	≥ 128	
C	Penicillin	≤ 0.5	1	≥ 2	See comment (2).
C	Piperacillin	≤ 32	64	≥ 128	۳. براساس گزارش‌های ازمایشگاهی متشرشده و کارآزمایی‌هایی که با همکاری چند مرکز درباره این عوامل ضدمیکروبی انجام گرفته است، میزان MIC با استفاده از محیط‌های <i>Brucella Blood</i> و <i>Wilkins Chalgren agar</i> (محیط مرجع پیشین) معادل هم در نظر گرفته می‌شود.
C	Ticarcillin	≤ 32	64	≥ 128	۴. میزان MIC براساس روش رقیق‌سازی در آگار بروش میکرو و یا رقیق‌سازی در محیط مایع بروش میکرو، یکسان در نظر گرفته می‌شود.

ادامه جدول صفحه بعد ←

Test/Report Group	Antimicrobial Agent	MIC Interpretive Standard ($\mu\text{g/mL}$)			Comments
		S	I	R	
β-LACTAM/β-LACTAMASE INHIBITOR COMBINATIONS					
A	Amoxicillin-clavulanic acid	$\leq 4/2$	8/4	$\geq 16/8$	See comment (3).
A	Ampicillin-sulbactam	$\leq 8/4$	16/8	$\geq 32/16$	See comments (3) and (4).
A	Piperacillin-tazobactam	$\leq 32/4$	64/4	$\geq 128/4$	See comment (3).
A	Ticarcillin-clavulanic acid ^b	$\leq 32/2$	64/2	$\geq 128/2$	See comment (3).
CEPHEMS (PARENTERAL) (Including cephalosporins I, II, III, and IV. Please refer to Glossary I.)					
C	Cefmetazole	≤ 16	32	≥ 64	
C	Cefoperazone	≤ 16	32	≥ 64	
C	Cefotaxime	≤ 16	32	≥ 64	
C	Cefotetan	≤ 16	32	≥ 64	See comment (3).
C	Cefoxitin	≤ 16	32	≥ 64	See comments (3) and (4).
C	Ceftizoxime	≤ 32	64	≥ 128	See comment (3).
C	Ceftriaxone	≤ 16	32	≥ 64	
CARBAPENEMS					
A	Ertapenem	≤ 4	8	≥ 16	See comment (4).
A	Imipenem	≤ 4	8	≥ 16	See comment (3).
A	Meropenem	≤ 4	8	≥ 16	See comment (3).
TETRACYCLINES					
C	Tetracycline	≤ 4	8	≥ 16	
FLUOROQUINOLONES					
C	Moxifloxacin	≤ 2	4	≥ 8	
LINCOSAMIDES					
A	Clindamycin	≤ 2	4	≥ 8	See comments (3) and (4).
PHENICOLS					
C	Chloramphenicol	≤ 8	16	≥ 32	
NITROIMIDAZOLES					
A	Metronidazole	≤ 8	16	≥ 32	See comments (3) and (4).

Abbreviation: MIC, minimal inhibitory concentration.

جدول 3A. محدوده‌های کنترل کیفی برای ارگانیسم‌های کم نیاز در روش انتشار از دیسک (با استفاده از محیط مولر هیتوون بدون مواد افزودنی)

Antimicrobial Agent	Disk Content	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 ^{b,c}
Amikacin	30 µg	19–26	20–26	18–26	—
Amoxicillin-clavulanic acid	20/10 µg	18–24	28–36	—	17–22
Ampicillin	10 µg	16–22	27–35	—	6
Ampicillin-sulbactam	10/10 µg	19–24	29–37	—	13–19
Azithromycin	15 µg	—	21–26	—	—
Azlocillin	75 µg	—	—	24–30	—
Aztreonam	30 µg	28–36	—	23–29	—
Carbenicillin	100 µg	23–29	—	18–24	—
Cefaclor	30 µg	23–27	27–31	—	—
Cefamandole	30 µg	26–32	26–34	—	—
Cefazolin	30 µg	21–27	29–35	—	—
Cefdinir	5 µg	24–28	25–32	—	—
Cefditoren	5 µg	22–28	20–28	—	—
Cefepime	30 µg	31–37	23–29	24–30	—
Cefetamet	10 µg	24–29	—	—	—
Cefixime	5 µg	23–27	—	—	—
Cefmetazole	30 µg	26–32	25–34	—	—
Cefonicid	30 µg	25–29	22–28	—	—
Cefoperazone	75 µg	28–34	24–33	23–29	—
Cefotaxime	30 µg	29–35	25–31	18–22	—
Cefotetan	30 µg	28–34	17–23	—	—
Cefoxitin	30 µg	23–29	23–29	—	—
Cefpodoxime	10 µg	23–28	19–25	—	—
Cefprozil	30 µg	21–27	27–33	—	—
Ceftaroline	30 µg	26–34	26–35	—	—
Ceftazidime	30 µg	25–32	16–20	22–29	—
Ceftibuten	30 µg	27–35	—	—	—
Ceftizoxime	30 µg	30–36	27–35	12–17	—
Ceftobiprole	30 µg	30–36	26–34	24–30	—
Ceftriaxone	30 µg	29–35	22–28	17–23	—
Cefuroxime	30 µg	20–26	27–35	—	—
Cephalexin	30 µg	15–21	29–37	—	—
Chloramphenicol	30 µg	21–27	19–26	—	—
Cinoxacin	100 µg	26–32	—	—	—
Ciprofloxacin	5 µg	30–40	22–30	25–33	—
Clarithromycin	15 µg	—	26–32	—	—
Clinafloxacin	5 µg	31–40	28–37	27–35	—
Clindamycin ^d	2 µg	—	24–30	—	—
Colistin	10 µg	11–17	—	11–17	—
Daptomycin ^e	30 µg	—	18–23	—	—
Dirithromycin	15 µg	—	18–26	—	—
Doripenem	10 µg	27–35	33–42	28–35	—
Doxycycline	30 µg	18–24	23–29	—	—
Enoxacin	10 µg	28–36	22–28	22–28	—
Ertapenem	10 µg	29–36	24–31	13–21	—
Erythromycin ^d	15 µg	—	22–30	—	—
Faropenem	5 µg	20–26	27–34	—	—
Fleroxacin	5 µg	28–34	21–27	12–20	—
Fosfomycin ^f	200 µg	22–30	25–33	—	—
Garenoxacin	5 µg	28–35	30–36	19–25	—
Gatifloxacine	5 µg	30–37	27–33	20–28	—
Gemifloxacine	5 µg	29–36	27–33	19–25	—
Gentamicin ^g	10 µg	19–26	19–27	16–21	—
Grepafloxacin	5 µg	28–36	26–31	20–27	—
Iclaprim	5 µg	14–22	25–33	—	—
Imipenem	10 µg	26–32	—	20–28	—
Kanamycin	30 µg	17–25	19–26	—	—
Levofloxacin	5 µg	29–37	25–30	19–26	—
Linezolid	30 µg	—	25–32	—	—
Linopristin-flopristin	10 µg	—	25–31	—	—
Lomefloxacin	10 µg	27–33	23–29	22–28	—

ادامه جدول 3A صفحه قبل →

Antimicrobial Agent	Disk Content	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922 ^a	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853	<i>Escherichia coli</i> ATCC® 35218 ^b
Loracarbef	30 µg	23–29	23–31	–	–
Mecillinam	10 µg	24–30	–	–	–
Meropenem	10 µg	28–34	29–37	27–33	–
Methicillin	5 µg	–	17–22	–	–
Mezlocillin	75 µg	23–29	–	19–25	–
Minocycline	30 µg	19–25	25–30	–	–
Moxalactam	30 µg	28–35	18–24	17–25	–
Moxifloxacin	5 µg	28–35	28–35	17–25	–
Nafcillin	1 µg	–	16–22	–	–
Nalidixic acid	30 µg	22–28	–	–	–
Netilmicin	30 µg	22–30	22–31	17–23	–
Nitrofurantoin	300 µg	20–25	18–22	–	–
Norfloxacin	10 µg	28–35	17–28	22–29	–
Ofloxacin	5 µg	29–33	24–28	17–21	–
Oxacillin	1 µg	–	18–24	–	–
Penicillin	10 units	–	26–37	–	–
Piperacillin	100 µg	24–30	–	25–33	12–18
Piperacillin-tazobactam	100/10 µg	24–30	27–36	25–33	24–30
Polymyxin B	300 units	13–19	–	14–18	–
Quinupristin-dalfopristin	15 µg	–	21–28	–	–
Razupenem	10 µg	21–26	– ^c	–	–
Rifampin	5 µg	8–10	26–34	–	–
Sparfloxacin	5 µg	30–38	27–33	21–29	–
Streptomycin ^d	10 µg	12–20	14–22	–	–
Sulfisoxazole ^e	250 µg or 300 µg	15–23	24–34	–	–
Teicoplanin	30 µg	–	15–21	–	–
Telavancin	30 µg	–	16–20	–	–
Telithromycin	15 µg	–	24–30	–	–
Tetracycline	30 µg	18–25	24–30	–	–
Ticarcillin	75 µg	24–30	–	21–27	6
Ticarcillin-clavulanic acid	75/10 µg	24–30	29–37	20–28	21–25
Tigecycline	15 µg	20–27	20–25	9–13	–
Tobramycin	10 µg	18–26	19–29	19–25	–
Trimethoprim ^f	5 µg	21–28	19–26	–	–
Trimethoprim-sulfamethoxazole ⁱ	1.25/23.75 µg	23–29	24–32	–	–
Trospectomycin	30 µg	10–16	15–20	–	–
Trovafloxacin	10 µg	29–36	29–35	21–27	–
Ulifloxacin (prulifloxacin) ^h	5 µg	32–38	20–26	27–33	–
Vancomycin	30 µg	–	17–21	–	–

Abbreviations: AST, antimicrobial susceptibility testing; MHA, Mueller-Hinton agar.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

زیرنویس‌ها

.a. ATCC یک نام تجاری ثبت شده از مجموعه کشت نوع آمریکایی است.

.b. بدلیل احتمال از دست دادن پلاسمید در این سویه، تگهداری دقیق ارگانیسم ضروری است؛ به سند M02-A10 بند ۴.۱۵ مراجعه شود.

.c. توصیه می‌شود هنگام آزمایش بتالاکتام و مهارکننده بتالاکتام از سویه کترول کیفی استفاده شود.

.d. در زمان انجام آزمایش D (تست) با اریتروماگنیسین و کلیندامایسین توصیه می‌شود از سویه‌های ذیل به عنوان سویه‌های تکمیلی برای کترول کیفی استفاده گردد (برای مثال آموزش، ارزیابی صلاحیت کارکنان یا ارزیابی آزمایش).

.e. استافیلوکوکوس اورئوس ATCC BAA-977 (دارای مقاومت القایی به واسطه ژن *mraA*، باید مقاومت القایی به کلیندامایسین نشان دهد) آزمایش D-zone مثبت..II. استافیلوکوکوس اورئوس ATCC BAA-976 (دارای افالاکس انحصاری مکروولید به واسطه ژن *mraA*، این سویه نباید مقاومت القایی به کلیندامایسین نشان دهد). برای کترول کیفی روزانه و یا هفتگی دیسک‌های اریتروماگنیسین و کلیندامایسین با استفاده از مولر هیلتون آگار استاندارد باید از استافیلوکوکوس اورئوس ATCC 25923 استفاده نمود.

.e. میزان کلسیم در بعضی از سری‌های تولید شده مولر هیلتون آگار، کم است که منجر به ایجاد هاله مهار رشد کوچک می‌شود.

.f. دیسک فسفومایسین ۲۰۰ میکروگرمی حاوی ۵۰ µg گلوبکر ۶ فسفات است.

.g. برای کترول محدوده‌های دیسک‌های جنتاماگنیسین و استرپتومایسین از سویه استرپکوکوس فکالیس 29212 ATCC استفاده شود (جنتاماگنیسین: ۱۶–۲۲mm، استرپتومایسین: ۱۴–۲۰mm).

.h. یولیفلوکسازین (ulifloxacin) متابولیت فعال پیش‌داروی پرولیفلوکسازین (prulifloxacin) است. برای انجام آزمایش‌های تعیین حساسیت ضد میکروبی باید فقط از یولیفلوکسازین استفاده شود.

.i. این عوامل می‌توانند تحت تأثیر مقداری زیاد تایمیدین و تایمین قرار گیرند. در صورت ایجاد مشکل با سویه‌های کترول کیفی (QC) به راهنمای M02-A10 بند ۳.۱.۷ مراجعه شود.

.j. در آزمایش سویه استافیلوکوکوس اورئوس 25923 ATCC با رازوپن (razupenem) (ممکن است اغلب منطقه مهار رشد دو گانه یا پدیده هدف تولید شود. برای حصول نتایج دقیق کترول کیفی، از سویه استافیلوکوکوس اورئوس ATCC 29213 (بدون هاله‌های دو گانه) با محدوده قابل قبول ۳۳–۳۹mm استفاده کنید).

جدول 3B. محدوده‌های کنترل کیفی برای ارگانیسم‌های پرندگان در روش انتشار از دیسک

Antimicrobial Agent	Disk Content	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49766	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> ATCC® 49226	<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC® 49619 ^a
Amoxicillin-clavulanic acid ^b	20/10 µg	15–23	—	—	—
Ampicillin	10 µg	13–21	—	—	30–36
Ampicillin-sulbactam	10/10 µg	14–22	—	—	—
Azithromycin	15 µg	13–21	—	—	19–25
Aztreonam	30 µg	30–38	—	—	—
Cefaclor	30 µg	—	25–31	—	24–32
Cefdinir	5 µg	—	24–31	40–49	26–31
Cefditoren	5 µg	25–34	—	—	27–35
Cefepime	30 µg	25–31	—	37–46	28–35
Cefetamet	10 µg	23–28	—	35–43	—
Cefixime	5 µg	25–33	—	37–45	16–23
Cefmetazole	30 µg	16–21	—	31–36	—
Cefonicid	30 µg	—	30–38	—	—
Cefotaxime	30 µg	31–39	—	38–48	31–39
Cefotetan	30 µg	—	—	30–36	—
Cefoxitin	30 µg	—	—	33–41	—
Cefpodoxime	10 µg	25–31	—	35–43	28–34
Cefprozil	30 µg	—	20–27	—	25–32
Ceftaroline	30 µg	29–39	—	—	31–41
Ceftazidime	30 µg	27–35	—	35–43	—
Ceftibuten	30 µg	29–36	—	—	—
Ceftizoxime	30 µg	29–39	—	42–51	28–34
Ceftobiprole ^c	30 µg	28–36	30–38	—	33–39
Ceftriaxone	30 µg	31–39	—	39–51	30–35
Cefuroxime	30 µg	—	28–36	33–41	—
Cephalothin	30 µg	—	—	—	26–32
Chloramphenicol	30 µg	31–40	—	—	23–27
Ciprofloxacin	5 µg	34–42	—	48–58	—
Clarithromycin	15 µg	11–17	—	—	25–31
Clinafloxacin	5 µg	34–43	—	—	27–34
Clindamycin	2 µg	—	—	—	19–25
Daptomycin ^d	30 µg	—	—	—	19–26
Dirithromycin	15 µg	—	—	—	18–25
Doripenem	10 µg	21–31	—	—	30–38
Enoxacin	10 µg	—	—	43–51	—
Ertapenem	10 µg	20–28	27–33	—	28–35
Erythromycin	15 µg	—	—	—	25–30
Faropenem	5 µg	15–22	—	—	27–35
Fleroxacin	5 µg	30–38	—	43–51	—
Garenoxacin	5 µg	33–41	—	—	26–33
Gatifloxacine	5 µg	33–41	—	45–56	24–31
Gemifloxacine	5 µg	30–37	—	—	28–34
Grepafloxacine	5 µg	32–39	—	44–52	21–28
Iclaprim	5 µg	24–33	—	—	21–29
Imipenem	10 µg	21–29	—	—	—
Levofloxacin	5 µg	32–40	—	—	20–25
Linezolid	30 µg	—	—	—	25–34
Linopristin-flopristin	10 µg	25–31	—	—	22–28
Lomefloxacin	10 µg	33–41	—	45–54	—
Loracarbef	30 µg	—	26–32	—	22–28
Meropenem	10 µg	20–28	—	—	28–35
Moxifloxacin	5 µg	31–39	—	—	25–31
Nitrofurantoin	300 µg	—	—	—	23–29
Norfloxacin	10 µg	—	—	—	15–21
Ofloxacin	5 µg	31–40	—	43–51	16–21
Oxacillin	1 µg	—	—	—	≤ 12 ^e
Penicillin	10 units	—	—	26–34	24–30
Piperacillin-tazobactam	100/10 µg	33–38	—	—	—
Quinupristin-dalfopristin	15 µg	15–21	—	—	19–24
Razupenem	10 µg	24–30	—	—	29–36
Rifampin	5 µg	22–30	—	—	25–30

ادامه جدول صفحه بعد

ادامه جدول 3B صفحه قبل →

Antimicrobial Agent	Disk Content	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49766	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> ATCC® 49226	<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC® 49619 ^a
Sparfloxacin	5 µg	32–40	—	43–51	21–27
Spectinomycin	100 µg	—	—	23–29	—
Telavancin	30 µg	—	—	—	17–24
Telithromycin	15 µg	17–23	—	—	27–33
Tetracycline	30 µg	14–22	—	30–42	27–31
Tigecycline	15 µg	23–31	—	30–40	23–29
Trimethoprim-sulfamethoxazole	1.25/23.75 µg	24–32	—	—	20–28
Trospectomycin	30 µg	22–29	—	28–35	—
Trofloxacin	10 µg	32–39	—	42–55	25–32
Vancomycin	30 µg	—	—	—	20–27

Disk Diffusion Testing Conditions for Clinical Isolates and Performance of Quality Control

Organism	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Streptococci and <i>Neisseria meningitidis</i>
Medium	HTM	GC agar base and 1% defined growth supplement. The use of a cysteine-free growth supplement is not required for disk diffusion testing.	MHA supplemented with 5% defibrinated sheep's blood
Inoculum	Direct colony suspension	Direct colony suspension	Direct colony suspension
Incubation characteristics	5% CO ₂ ; 16–18 hours; 35 °C	5% CO ₂ ; 20–24 hours; 35 °C	5% CO ₂ ; 20–24 hours; 35 °C

Abbreviations: HTM, *Haemophilus* Test Medium; MHA, Mueller-Hinton agar.

نکته: اطلاعاتی که با حروف پررنگ درج شده‌اند، جدید هستند یا از ویرایش قبلی تغییر کرده‌اند.

زیرنویس‌ها

- a. به رغم نبود معیار تفسیری قابل اعتماد در روش انتشار از دیسک برای استرپتیکوکوس پنومونیه با بعضی از بتالاکتام‌ها، از سویه استرپتیکوکوس پنومونیه 49619 ATCC برای کنترل کیفی تمام آزمایش‌های انتشار از دیسک در مورد تمام گونه‌های استرپتیک استفاده می‌شود.
- b. در زمان آزمایش هموفیلوس روی محیط HTM در شرایط هوای معمولی محدوده قابل قبول برای سویه کنترل کیفی *E.coli* ATCC 35218 برای دیسک آموکسی سیلین - کلاؤولانیک اسید به میزان ۱۷-۲۲mm است.
- c. برای آزمایش کنترل کیفی به طور روتین می‌توان از هموفیلوس انفلوانزا 49247 ATCC یا 49766 ATCC استفاده کرد.
- d. میزان کلسیم در بعضی از سری‌های تولید شده مولر هیتون آگار، کم است که منجر به ایجاد هاله مهار رشد کوچک می‌گردد.
- e. برای بررسی افت کیفیت دیسک اگزاسیلین بهتر است از سویه کنترل کیفی استافیلیکوکوس اورئوس 25923 ATCC با محدوده قابل قبول ۱۸-۲۴mm استفاده شود.

جدول C.3C. راهنمای مرجع برای تعیین دفعات انجام آزمایش کنترل کیفی در روش انتشار از دیسک

این جدول به طور خلاصه تعداد دفعات پیشنهادی برای انجام آزمایش روی سویه‌های کنترل کیفی ATCC برا ساس توصیه CLSI را به کسانی که از آزمایش‌های تعیین حساسیت استفاده‌می‌کنند، ارائه‌می‌دهد. این جدول فقط برای عوامل ضدمیکروبی که به مدت ۲۰ یا ۳۰ روز متوالی در آزمایش‌های کنترل کیفی نتایج رضایت‌بخش داشته‌اند، کاربرد دارد.

دیسک‌ها	اصلاح آزمایش	۱	۵	۲۰ یا ۳۰	توضیحات	تعداد روزهای متوالی آزمایش کنترل
محیط‌های کشت (ظروف پتروی حاوی آگار آماده)						
				x		استفاده از محموله یا سری ساخت جدید
				x		استفاده از تولیدکننده جدید
تهیه مایه میکروبی						
				x		استفاده از محموله یا سری ساخت جدید
			x			استفاده از تولیدکننده جدید
اندازه‌گیری هاله‌ها						
				x		تبديل نحوه تهیه مایه میکروبی / استاندارد کردن با استفاده از دستگاهی که برای خودش دستورالعمل کنترل کیفی مجزا دارد.
			x			تبديل نحوه تهیه مایه میکروبی / استاندارد کردن روشهای که به فن کاربر بستگی دارد.
ابزار/ نرم افزار (مثل هاله‌خوان خودکار)						
				x		تغییر روش اندازه‌گیری هاله‌های مهار رشد.
			x			به روز نمودن نرم‌افزار که نتایج آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی را تحت تأثیر قراردهد.
			x			تعمیر دستگاه که نتایج آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی را تحت تأثیر قراردهد.

نکته ۱: برای هر عامل ضدمیکروبی جدیدی که اضافه‌می‌شود، قبل از استفاده از این راهنمای، به نتایج رضایت‌بخش آزمایش کنترل کیفی به مدت ۲۰-۳۰ روز متوالی نیاز می‌باشد (سند M02-A10، بند ۷.۱۵).

نکته ۲: کنترل کیفی می‌تواند قبل و یا همزمان با آزمایش باکتری‌های جدایش از بیمار صورت گیرد. در صورتی که نتایج کنترل کیفی در محدوده قابل قبول باشد، نتایج آزمایش بیمار را می‌توان گزارش نمود.

نکته ۳: مواد مورد استفاده در آزمایش که به صورت تجاری و یا در آزمایشگاه تهیه‌می‌شوند، باید طبق دستورالعمل‌های تدوین شده داخلی و ضوابط موجود باشند.

نکته ۴: برای حل مشکل نتایج خارج از محدوده، به بند ۸.۱۵ سند M02-A10 مراجعه شود.

نکته ۵: محیط کشت مایع، محلول سرم فیزیولوژی و یا آبی که برای تهیه مایه میکروبی استفاده می‌شود، به آزمایش کنترل کیفی روتین نیاز ندارد.

زیرنویس

a. نیاز به کنترل کیفی روزانه و یا هفتگی روتین را بر طرف نمی‌نماید.

جدول 3D. راهنمای حل مشکلات کترل کیفی در روش انتشار از دیسک

این جدول، راهنمایی برای حل مشکل و انجام اقدام اصلاحی در مواردی است که نتایج کترول کیفی خارج از محدوده قابل قبول است. این جدول بیشتر در آزمایش‌های تعیین حساسیت ضدمیکروبی با محیط مولر هیتون آگار مورد استفاده قرار می‌گیرد. برای اطلاعات پیشتر در مردم اقدامات کترول کیفی و تضمین کیفیت به دستورالعمل M02-A10 بند ۱۵ مراجعه نمایید. آزمایش‌های کترول کیفی با نتیجه خارج از محدوده در مرحله اول باید تکرار گردد. در صورت برطرف نشدن مشکل، این راهنمای پیشنهادات پیشتری برای حل مشکل نتایج کترول کیفی خارج از محدوده، ارائه می‌نماید. اگر این راهنمایی ماند، در اقدام بعدی تولید کننده باید از احتمال وجود مشکلات محصول تولیدی خود مطلع گردد.

توضیحات

۱. نگهداری ارگانیسم‌های کترول کیفی: از کشت مکرر ارگانیسم پر هیز نمایید. سوبیه جدید کترول کیفی را از ذخیره اصلی بازیابی کنید. اگر از سوبیه‌های لبوفیلیزه استفاده می‌کنید در نگهداری آنها از توصیه‌های شرکت تولید کننده پیروی نمایید. ذخیره‌های مربوط به سوبیه‌های *E. coli* ATCC 35218 و *K. pneumoniae* ATCC 700603 را در دمای ۶۰- درجه سانتی گراد یا کمتر نگهداری کرده و کشت ذخیره کاری را به صورت هفتگی تهیه کنید.

Antimicrobial Agent	QC Strain	Observation	Probable Cause	Comments/Action
Aminoglycosides	Any	Zone too small	pH of media too low	محدوده قابل قبول بین ۷/۲ تا ۷/۴ است. از گرمخانه‌گذاری همراه با گاز CO ₂ پرهیز نمایید. زیرا این مسئله باعث کاهش pH می‌شود.
Aminoglycosides	Any	Zone too large	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2-7.4
Aminoglycosides	<i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853	Zone too small	Ca++ and/or Mg++ content too high	Use alternative lot of media.
Aminoglycosides	<i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853	Zone too large	Ca++ and/or Mg++ content too low	Use alternative lot of media.
Amoxicillin-clavulanic acid	<i>E. coli</i> ATCC® 35218	Zone too small	Clavulanic acid is labile. Disk has lost potency.	از سری ساخت دیگری از دیسک‌ها استفاده نمایید. شرایط نگهداری، استحکام و سالم بودن بسته‌بندی را کترول کنید.
Ampicillin	<i>E. coli</i> ATCC® 35218	Zone too large (should be no zone—resistant)	ازدست دادن خود به خودی پلاسمید کد کننده بتالاکاماز	See comment (1) on QC organism maintenance.
β-Lactam group	Any	مهار رشد در ابتدا قابل قبول است، ولی با گذشت زمان کاهش می‌یابد و امکان دارد در خارج از محدوده قرار گیرد	دیسک توان آنتی‌بیوتیکی خود را از دست داده است.	از سری ساخت دیگری از دیسک‌ها استفاده نمایید. شرایط نگهداری، استحکام و سالم بودن بسته‌بندی را کترول کنید. به ویژه این‌پنهان، کلاولانیک اسید و سفاکلر نایاب‌دار می‌باشند.
Aztreonam Cefotaxime Cefpodoxime Ceftazidime Ceftriaxone	<i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603	Zone too large	ازدست دادن خود به خودی پلاسمید کد کننده بتالاکاماز	See comment (1) on QC organism maintenance.
Cefotaxime/clavulanic acid Ceftazidime/clavulanic acid	<i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603	Negative ESBL confirmatory test	ازدست دادن خود به خودی پلاسمید کد کننده بتالاکاماز	See comment (1) on QC organism maintenance.
Penicillins	Any	Zone too large	pH of media too low	محدوده pH قابل قبول بین ۷/۲ تا ۷/۴ است. از گرمخانه‌گذاری همراه با گاز CO ₂ پرهیز نمایید. زیرا این مسئله باعث کاهش pH می‌شود.
Penicillins	Any	Zone too small	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2-7.4
Carbenicillin	<i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853	Zone too small	سویه‌های کترول کیفی پس از انجام کشت‌های مکرر، مقاوم می‌شوند.	See comment (1) on QC organism maintenance.
Ticarcillin-clavulanic acid	<i>E. coli</i> ATCC® 35218	Zone too small	دیسک توان آنتی‌بیوتیکی خود را از دست داده است.	از سری ساخت دیگری از دیسک‌ها استفاده نمایید. شرایط نگهداری، استحکام و سالم بودن بسته‌بندی را کترول کنید.
Clindamycin	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	Zone too small	pH of media too low	محدوده pH قابل قبول بین ۷/۲ تا ۷/۴ است. از گرمخانه‌گذاری همراه با گاز CO ₂ پرهیز نمایید. زیرا این مسئله باعث کاهش pH می‌شود.
Clindamycin	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	Zone too large	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2-7.4
Macrolides	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	Zone too small	pH of media too low	محدوده pH قابل قبول بین ۷/۲ تا ۷/۴ است. از گرمخانه‌گذاری همراه با گاز CO ₂ پرهیز نمایید. زیرا این مسئله باعث کاهش pH می‌شود.
Macrolides	<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	Zone too large	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2-7.4

ادامه جدول 3D صفحه قبل →

Antimicrobial Agent	QC Strain	Observation	Probable Cause	Comments/Action
Quinolones	Any	Zone too small	pH of media too low	Acceptable pH range = 7.2–7.4 Avoid CO ₂ incubation, which lowers pH.
Quinolones	Any	Zone too large	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2–7.4
Tetracyclines	Any	Zone too large	pH of media too low	Acceptable pH range = 7.2–7.4 Avoid CO ₂ incubation, which lowers pH.
Tetracyclines	Any	Zone too small	pH of media too high	Acceptable pH range = 7.2–7.4
Tetracyclines	Any	Zone too small	Ca++ and/or Mg++ content too high	Use alternative lot of media.
Tetracyclines	Any	Zone too large	Ca++ and/or Mg++ content too low	Use alternative lot of media.
Sulfonamides	<i>E. faecalis</i> ATCC® 29212	Zone ≤ 20 mm	Media too high in thymidine content	Use alternative lot of media.
Various	Any	Many zones too large	ما بایه میکروبی خیلی رقیق است؛ اشتباه در نحوه تهیه ما بایه میکروبی؛ ضخامت محیط کشت خیلی کم است؛ محیط مولر هیتون آگار از نظر مغذی بودن قابل قبول نیست.	کدورت ما بایه میکروبی را مجدداً با استاندارد ۰/۵ مکفارلند یا به وسیله ستگاه تقطیم نمایید. در صورت استفاده از استانداردهای سوقات باریم یا لاتکس، تاریخ اقصا و نحوه نگهداری آنها را کنترل نمایید از محیط آگار با عمق تقریبی ۴ میلی‌متر استفاده کنید. آزمایش را با محیط مولر هیتون آگار با سری ساخت مقاومت، مجدداً بازبینی نمایید.
Various	Any	Many zones too small	ما بایه میکروبی خیلی غلیظ است؛ اشتباه در نحوه تهیه ما بایه میکروبی؛ ضخامت محیط کشت خیلی زیاد است؛ محیط مولر هیتون آگار از نظر مغذی بودن قابل قبول نیست.	کدورت ما بایه میکروبی را مجدداً با استاندارد ۰/۵ مکفارلند یا به وسیله ستگاه تقطیم نمایید. در صورت استفاده از استانداردهای سوقات باریم یا لاتکس، تاریخ اقصا و نحوه نگهداری آنها را کنترل نمایید از محیط آگار با عمق تقریبی ۴ mm استفاده کنید. آزمایش را با محیط مولر هیتون آگار با سری ساخت مقاومت، مجدداً بازبینی نمایید.
Various	Any	One or more zones too small or too large	این احتمالات را در نظر بگیرید: خطوط در اندازه‌گیری قطر مهار رشد و نحوه ثبت و ثبت و ارزیابی نتایج، تقصی اتفاقی در دیسک، دیسک با فشار کافی روی محیط قرار نگرفته است.	اندازه‌گیری قطر مهار رشد و نحوه ثبت و ارزیابی ملاحظات را با خوانش مجدد کنترل کنید آزمایش را تکرار نمایید. اگر نتایج تکرار، خارج از محدوده مناسب بود و هیچ خطای شناسایی نشود، اقدامات اصلاحی را شروع نمایید.
Various	<i>S. pneumoniae</i> ATCC® 49619	Zones too large. Lawn of growth scanty.	ظرف پتری که از آن ما بایه میکروبی نهیه شده، خیلی کم‌بوده است و حاوی تعداد زیادی باکتری غیرزندۀ می‌باشد. ظرف پتری که برای تهیه رقت استاندارد استفاده شده شود، باید ۱۸–۲۰ ساعتی باشد.	سویه کنترل کیفی را مجدداً کشت دهید و آزمایش کنترل کیفی را تکرار کنید. یا سویه کنترل کیفی را از کشت ذخیره به صورت تازه بازیابی نمایید.
Various	Any	ناتایج یکی از سویه‌های کنترل کیفی ممکن است به نحو بهتری نشانگر کیفی خارج از محدوده است، ولی نتایج سایر ارگانیسم‌های کنترل کیفی با همان عامل ضدمیکروبی، در محدوده قرار دارند.	یکی از سویه‌های کنترل کیفی از سویه‌های مریبوط به این سویه را تکرار کنید سویه‌های جایگزین با MIC مشخص را ارزیابی نمایید. اقدامات اصلاحی را برای مشکل مریبوط به نتایج ناطبلوب سویه کنترل کیفی / عوامل ضدمیکروبی آغاز نمایید.	
Various	Any	Two QC strains out of range with the same antimicrobial agent	Indicates a problem with the disk	از سری ساخت دیگری از دیسک‌ها استفاده کنید. شرایط نگهداری، استحکام و سالم‌بودن بسته‌بنایی را کنترل کنید.
Various	Any	Zones overlap	Too many disks per plate	در ظرف پتری ۱۵۰ میلی‌متری، بیش از ۱۲ دیسک و در ظرف پتری ۱۰۰ میلی‌متری، بیش از ۵ دیسک قرار نمایید؛ لازم به ذکر است برای بعضی از باکتری‌های پرناز که هاله مهار رشد بزرگی ایجاد می‌نمایند، باید از تعداد دیسک کمتر استفاده شود.

Abbreviations: ESBL, extended-spectrum β-lactamase; MHA, Mueller-Hinton agar; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, quality control.

پیوست A. پیشنهادهایی برای تأیید نتایج مقاوم (R)، حساس بینایینی (I) یا غیرحساس (NS) در آزمایش تعیین حساسیت ضد میکروبی و شناسایی ارگانیسم

Organism or Organism Group	Resistance Phenotype Detected ^a	Occurrence and Significance of Resistance and Actions to Take Following Confirmation of Results ^a		
		Category I	Category II	Category III
		Not reported or only rarely reported to date	Uncommon in most institutions	May be common, but is generally considered of epidemiological concern
Action Steps:				
		<ul style="list-style-type: none"> Confirm ID and susceptibility (see footnote "a"). Report to infection control. Send to public health laboratory. Save isolate. <p><i>Note: May be appropriate to notify infection control of preliminary findings before confirmation of results.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Confirm ID and susceptibility if uncommon in your institution (see footnote "a"). Check with infection control in your facility to determine if special reporting procedures or further action are needed. Check with your local public health department to determine which isolates should be reported to them and when isolates should be sent to the public health laboratory. 	<ul style="list-style-type: none"> Confirm ID and susceptibility if uncommon in your institution (see footnote "a"). Check with infection control in your facility to determine if special reporting procedures or further action are needed.
Any <i>Enterobacteriaceae</i>	Carbapenem – I or R ^b		x	
	Amikacin, gentamicin, and tobramycin – R			x
<i>Escherichia coli</i> <i>Klebsiella</i> spp. <i>Proteus mirabilis</i>	Extended-spectrum cephalosporin ^c – I or R			x
<i>Salmonella</i> spp. ^d	Cephalosporin III and/or fluoroquinolone – R		x	
<i>Acinetobacter baumannii</i>	Colistin/polymyxin – R		x	
	Carbapenem – I or R			x
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Colistin/polymyxin – I or R		x	
	Amikacin, gentamicin, and tobramycin – R			x
	Carbapenem – I or R			

← ادامه جدول صفحه بعد

<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	Trimethoprim-sulfamethoxazole – I or R		x	
<i>Haemophilus influenzae</i>	Carbapenem – NS Extended-spectrum cephalosporin ^c – NS Fluoroquinolone – NS	x		
	Amoxicillin-clavulanic acid – R Ampicillin – R and β-lactamase-negative		x	
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Extended-spectrum cephalosporin ^c – NS Fluoroquinolone – I or R		x	x
<i>Neisseria meningitidis</i>	Ampicillin or penicillin – R Extended-spectrum cephalosporin ^c – NS Meropenem – NS Minocycline – NS	x		
	Ampicillin or penicillin – I Azithromycin – NS Rifampin – I or R		x	
	Chloramphenicol – I or R Fluoroquinolone – I or R			x
<i>Enterococcus</i> spp.	Daptomycin – NS Linezolid – R		x	
	Vancomycin – R High-level aminoglycoside – R			x
<i>Staphylococcus aureus</i>	Vancomycin MIC ≥ 8 µg/mL ^e Daptomycin – NS Linezolid – R Quinupristin-dalfopristin – I or R Vancomycin MIC = 4 µg/mL		x	
	Oxacillin – R			x
<i>Staphylococcus</i> , coagulase-negative	Daptomycin – NS Linezolid – R Quinupristin-dalfopristin – I or R Vancomycin – I or R ^f		x	
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Linezolid – NS Vancomycin – NS	x		
	Fluoroquinolone – I or R Imipenem or meropenem – I or R Quinupristin-dalfopristin – I or R Rifampin – I or R		x	
	Using nonmeningitis breakpoints: Amoxicillin or penicillin – R Extended-spectrum cephalosporin ^c – R			x

Streptococcus, β-hemolytic group^g	Ampicillin or penicillin – NS Extended-spectrum cephalosporin^c – NS Daptomycin – NS Ertapenem or meropenem – NS Linezolid – NS Vancomycin – NS Quinupristin-dalfopristin – I or R	x		
Streptococcus, viridans group	Daptomycin – NS Ertapenem or meropenem – NS Linezolid – NS Quinupristin-dalfopristin – I or R Vancomycin – NS	x	x	

Abbreviations: CoNS; FDA, US Food and Drug Administration; I, intermediate; ID, identification; MIC, minimal inhibitory concentration; NS, nonsusceptible; R, resistant.

نکته ۱: ایزولهای که به عنوان غیرحساس (NS) تفسیر می‌شود، الزاماً به معنی داشتن مکانیسم مقاومت نیست. تازمانی که فقط محدوده حساس تعريف شده است، MIC بالاتر از محدوده حساس برای تیپ‌های وحشی (wild type) باکتری که فاقد مکانیسم‌های مقاومتی هستند، به عنوان NS گزارش می‌گردد.

نکته ۲: برای سویه‌های «غیرحساس»، نتایج تعیین هویت باکتری و آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی باید تأیید شود (زیرنویس «a» را ملاحظه نمایید).

a از درستی و تکرارپذیری آزمایش‌ها، تعیین هویت ارگانیسم و تعیین حساسیت ضدمیکروبی اطمینان حاصل کنید. مراحل ذیل را ملاحظه نمایید:

۱. خطاب در ثبت و انتقال اطلاعات، آنلوگی در آزمایش، استفاده از پالن، پلیت یا کارت معیوب را بررسی کنید.

۲. گزارش‌های پیشین بیمار را بررسی کنید تا اگر این ایزوله قبلاً جدا و تأیید شده است، مشخص گردد.

۳. آزمایش‌های تعیین هویت و تعیین حساسیت ضدمیکروبی را با اولین بار انجام شده است، تکرار کنید تا از تکرارپذیری آن اطمینان حاصل کنید (برای گروه‌بندی I و II می‌توان به طور انتخابی مرحله ۳ را حذف کرد و مراحل ۴ و ۵ را انجام داد. برای گروه‌بندی III، اگر مقاومت در مرکز شما شایع باشد، ممکن است دیگر به تکرار و/ یا انجام آزمایش تأییدی نیازی نباشد).

۴. هویت ارگانیسم را با استفاده از روش شناسایی دوم در مرکز خود یا در آزمایشگاه مرجع، تأیید کنید.

۵. نتایج آزمایش تعیین حساسیت ضدمیکروبی را با استفاده از روش تعیین حساسیت دوم، تأیید کنید (برای مثال در مرکز خود یا در آزمایشگاه مرجع). روش دوم می‌تواند از سایر روش‌های مرجع CLSI (برای مثال broth microdilution, agar dilution, or disk diffusion) یا یک روش تجاری مورد تأیید FDA باشد.

b در گونه‌های پروتئوس، پروپیانسیا و مورگانلا مورگانی میزان MIC برای ایمپن می‌پنم در مقایسه با MIC برای مروپنم یا دوریپنem (doripenem) می‌تواند زیادتر باشد، به گونه‌ای که در محدوده‌های جدید با حساسیت بینایی و یا مقاوم قرار گیرد. در این ایزوله‌ها، افزایش سطح MIC با مکانیسم‌های متفاوتی از تولید کاربائپناماز ایجاد می‌شود.

c سفالوسپورین‌های با طیف اثر گسترده = سفالوسپورین‌های نسل سوم و چهارم (واژه‌نامه I را ملاحظه نمایید)

d در زمان ارائه گزارش نتایج تعیین حساسیت ضدمیکروبی به مراکز بهداشتی، موارد مقاوم یا حساس بینایی گونه‌های سالموزلا به سفالوسپورین‌های نسل سوم و/ یا موارد مقاوم یا حساس بینایی به فلوروکینولون یا مقاوم به نالیدیکسیک اسید را گزارش نمایید.

e بهندرت با این مورد مواجه می‌شوید. به دلیل اهمیت بهداشت عمومی و کنترل عفونت، توصیه‌های گروه‌بندی I را برای اطلاع مقامات و مسئولان مراکز بهداشتی و کنترل عفونت اجرا کنید.

f در بعضی از گونه‌های استافیلوکک کواگلаз منفی (CoNS)، ممکن است MIC وانکومایسین در محدوده با حساسیت بینایی قرار گیرد. در مقابل، به نادرت موارد استافیلوکک کواگلاز منفی مقاوم به وانکومایسین دیده می‌شود.

g تأیید کنید که استرپتوكکهای گروه C و G دارای کلنی کوچک هستند در گروه ویریلنس قرار می‌گیرند.

پیوست B. مقاومت ذاتی - انتروباکتریاسه

مقاومت ذاتی، مقاومتی درونی و غیراکتسابی به عوامل ضدبیکروبی است. این الگوی مقاومت ضدبیکروبی در تیپ‌های وحشی تمام یا تقریباً تمام گونه‌های یک میکروارگانیسم خاص مشاهده‌می‌شود. مقاومت ذاتی در یک میکروارگانیسم خاص، آنقدر شایع و معمول است که تعیین حساسیت ضدبیکروبی، دیگر ضرورتی ندارد. برای مثال گونه‌های سیتروباکتر به آمپیسیلین مقاومت ذاتی دارند.

این جدول حداقل به سه روش می‌تواند کمک کننده باشد:

۱. امکان ارزیابی صحت روش‌های آزمایش را فراهم می‌کند؛ ۲. به شناسایی فنوتیپ‌های معمولی کمک می‌کند؛ ۳. در تأیید داده‌های تجمعی آزمایش تعیین حساسیت ضدبیکروبی کمک می‌کند.

در این جدول کلمه «R» به این معنی است که ارگانیسم در مقابل آن داروی ضدبیکروبی باید مقاوم باشد. درصد کمی از این ارگانیسم‌ها (۰.۱% - ۳%) ممکن است حساس باشند. این حالت می‌تواند به علت نوسانات روش سنجش، جهش یا بیان سطوح پایینی از مقاومت ایجاد شود.

در مرور یک نتیجه «حساس» باید با احتیاط قضاوت شود. مطمئن شوید که نتایج تعیین حساسیت ضدبیکروبی و تعیین هویت، صحیح و تکرارپذیر است. پیوست «A» و زیرنویس «a» را ملاحظه نمایید.

Organism	Antimicrobial Agent	Ampicillin	Amoxicillin-clavulanate	Ampicillin-sulbactam	Piperacillin	Ticarcillin	Cephalosporin I: Cefazolin, Cephalothin	Cephamycins: Cefoxitin, Cefotetan	Cephalosporin II: Cefuroxime	Tetracyclines	Nitrofurantoin	Polymyxin B Colistin
<i>Citrobacter freundii</i>	R	R	R				R	R	R			
<i>Citrobacter koseri</i>	R	R	R	R	R							
<i>Enterobacter aerogenes</i>	R	R	R				R	R	R			
<i>Enterobacter cloacae</i>	R	R	R				R	R	R			
<i>Escherichia coli</i>	There is no intrinsic resistance to β -lactams in this organism.											
<i>Escherichia hermannii</i>	R					R						
<i>Hafnia alvei</i>	R	R	R				R	R				
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	R					R						
<i>Morganella morganii</i>	R	R					R		R	R	R	R
<i>Proteus mirabilis</i>	There is no intrinsic resistance to β -lactams in this organism.											
<i>Proteus penneri</i>	R						R		R	R	R	R
<i>Proteus vulgaris</i>	R						R		R	R	R	R
<i>Providencia rettgeri</i>	R	R					R		R	R	R	R
<i>Providencia stuartii</i>	R	R					R		R	R	R	R
<i>Salmonella and Shigella spp.</i>	There is no intrinsic resistance to β -lactams in these organisms; see Table 2A, comment (6) for reporting.											
<i>Serratia marcescens</i>	R	R	R				R	R	R	R	R	R
<i>Yersinia enterocolitica</i>	R	R				R	R					

به دلیل عدم وجود مقاومت ذاتی در انتروباکتریاسه، سفالوسپورین‌های نسل سوم، سفپیم، آزرترنام، تیکارسیلین - کلاولانات، پیپراسیلین - تازوپیکتام و کاربپنیم‌ها در این فهرست آورده‌نشده‌اند.

پیوست C. سویه‌های کنترل کیفی برای آزمایش‌های تعیین حساسیت ضد میکروبی

Quality Control Strain	Organism Characteristics	Disk Diffusion Tests	MIC Tests	Screening Tests	Other
<i>E. faecalis</i> ATCC® 29212			• Nonfastidious gram-positive bacteria	• Vancomycin agar HLAR	• Assess suitability of medium for sulfonamide or trimethoprim MIC tests ^d • Assess suitability of cation content in each batch/lot of Mueller-Hinton for daptomycin broth microdilution
<i>E. faecalis</i> ATCC® 51299	• Resistant to vancomycin (<i>VanB</i>) and high-level aminoglycosides			• Vancomycin agar HLAR	
<i>E. coli</i> ATCC® 25922	• β -Lactamase negative	• Nonfastidious gram-negative bacteria • <i>Neisseria meningitidis</i>	• Nonfastidious gram-negative bacteria • <i>Neisseria meningitidis</i> • Potential agents of bioterrorism		
<i>E. coli</i> ATCC® 35218	• Contains plasmid-encoded TEM-1 β -lactamase (non-ESBL) ^{a,b,e,f}	• β -lactam/ β -lactamase inhibitor combinations	• β -Lactam/ β -lactamase inhibitor combinations		
<i>H. influenzae</i> ATCC® 49247	• BLNAR	• <i>Haemophilus</i> spp.	• <i>Haemophilus</i> spp.		
<i>H. influenzae</i> ATCC® 49766	• Ampicillin susceptible	• <i>Haemophilus</i> spp. (more reproducible with selected β -lactams)	• <i>Haemophilus</i> spp. (more reproducible with selected β -lactams)		
<i>H. pylori</i> ATCC® 43504			• <i>H. pylori</i>		
<i>K. pneumoniae</i> ATCC® 700603	• Contains SHV-18 ESBL ^{b,e,f}	• ESBL screen and confirmatory tests	• ESBL screen and confirmatory tests		
<i>N. gonorrhoeae</i> ATCC® 49226	• CMRNG	• <i>N. gonorrhoeae</i>	• <i>N. gonorrhoeae</i>		
<i>P. aeruginosa</i> ATCC® 27853 ^c	• Contains inducible AmpC β -lactamase	• Nonfastidious gram-negative bacteria	• Nonfastidious gram-negative bacteria • Potential agents of bioterrorism		• Assess suitability of cation content in each batch/lot of Mueller-Hinton for gentamicin MIC and disk diffusion
<i>S. aureus</i> ATCC® 25923	• β -Lactamase negative • <i>mecA</i> Negative • Little value in MIC testing due to its extreme susceptibility to most drugs	• Nonfastidious gram-positive bacteria			

ادامه جدول صفحه بعد ←

Quality Control Strain	Organism Characteristics	Disk Diffusion Tests	MIC Tests	Screening Tests	Other
<i>S. aureus</i> ATCC® 29213	<ul style="list-style-type: none"> Weak β-lactamase producing strain <i>mecA</i> negative 		<ul style="list-style-type: none"> Nonfastidious gram-positive bacteria Potential agents of bioterrorism 	Oxacillin agar	<ul style="list-style-type: none"> Assess suitability of cation content in each batch/lot of Mueller-Hinton for daptomycin broth microdilution
<i>S. aureus</i> ATCC® 43300	<ul style="list-style-type: none"> Oxacillin-resistant, <i>mecA</i> positive 	Cefoxitin disk testing	Cefoxitin MIC testing	Oxacillin agar	
<i>S. aureus</i> ATCC® BAA-1708	<ul style="list-style-type: none"> High-level mupirocin resistance mediated by the <i>mupA</i> gene 	Screening test for high-level mupirocin resistance	Screening test for high-level mupirocin resistance		
<i>S. pneumoniae</i> ATCC® 49619	<ul style="list-style-type: none"> Penicillin intermediate by altered penicillin-binding protein 	<ul style="list-style-type: none"> <i>S. pneumoniae</i> <i>Streptococcus</i> spp. <i>N. meningitidis</i> 	<ul style="list-style-type: none"> <i>S. pneumoniae</i> <i>Streptococcus</i> spp. <i>N. meningitidis</i> Potential agents of bioterrorism 		
Supplemental QC Strains⁹					
<i>E. faecalis</i> ATCC® 29212			Ceftaroline MIC testing		
<i>E. faecalis</i> ATCC® 33186					<ul style="list-style-type: none"> Alternative to <i>E. faecalis</i> ATCC® 29212 to assess suitability of medium for sulfonamide or trimethoprim MIC tests^d
<i>H. influenzae</i> ATCC® 10211					<ul style="list-style-type: none"> Assess each batch/lot for growth capabilities of HTM
<i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1705	<ul style="list-style-type: none"> KPC-producing strain^b MHT positive 	<ul style="list-style-type: none"> Phenotypic confirmatory test for carbapenemase production (MHT) 			
<i>K. pneumoniae</i> ATCC® BAA-1706	<ul style="list-style-type: none"> Resistant to carbapenems by mechanisms other than carbapenemase MHT negative 	<ul style="list-style-type: none"> Phenotypic confirmatory test for carbapenemase production (MHT) 			
<i>S. aureus</i> ATCC® BAA-976	<ul style="list-style-type: none"> Contains <i>msrA</i>-mediated macrolide-only resistance 	<ul style="list-style-type: none"> Assess disk approximation tests with erythromycin and clindamycin (D-zone test negative) 	<ul style="list-style-type: none"> QC – see Tables 2C-S4, 2C-S5, 3A, and 4A 		
<i>S. aureus</i> ATCC® BAA-977	<ul style="list-style-type: none"> Contains inducible <i>ermA</i>-mediated resistance 	<ul style="list-style-type: none"> Assess disk approximation tests with erythromycin and clindamycin (D-zone test positive) 	<ul style="list-style-type: none"> Routine QC for inducible clindamycin test by MIC method – see Tables 2C-S4, 2C-S5, 3A, and 4A 		

Abbreviations: BLNAR, β-lactamase negative, ampicillin-resistant; CMRNG, chromosomally mediated penicillin resistant; ESBL, extended-spectrum β-lactamase; HLAR, high-level aminoglycoside resistance; HTM, *Haemophilus* Test Medium; KPC, *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase; MHT, modified Hodge test; MIC, minimal inhibitory concentration; QC, qual control.

← ادامه جدول صفحه بعد

زیرنویس‌ها

a فقط به عنوان ارگانیسم کترل برای ترکیبات مهارکننده بتالاکتاماز مانند داروهای حاوی کلاولانیک اسید، سولباکترام یا تازوباكترام توصیه می‌شود. این سویه دارای پلاسمید کدکننده بتالاکتاماز از نوع غیر ESBL است؛ همچنین این باکتری، مقاوم به بسیاری از داروهای ناپایدار در مقابل پنی سیلینیاز و حساس در برابر ترکیبات بتالاکتام / مهارکننده بتالاکتاماز است. این پلاسمید باید در سویه‌های کترلی وجود داشته باشد تا آزمایش کترل کیفی قابل قبول باشد؛ با این حال، پلاسمید ممکن است در مدت نگهداری در حرارت یخچال یا فریزر از بین برود. برای اطمینان از اینکه این پلاسمید منوز حضور دارد، آزمون این سویه با داروهای بتالاکتام مانند آمبی سیلین، آموکسی سیلین، پیپراسیلین یا تیکارسیلین به تهابی و همین داروها با ترکیبات بتالاکتام / مهارکننده بتالاکتاماز مانند آموکسی سیلین - کلاولات انجام می‌شود. اگر پلاسمید ازدست رفته باشد، باکتری در برابر داروهای بتالاکتام وقتی به تنهایی استفاده می‌شوند، حساس خواهد بود و دیگر سویه کترل کیفی قابل قبول نمی‌باشد و باید از کشت جدید *E. coli* ATCC 35218 استفاده شود.

b دقت و احتیاط خاص در نگهداری (اجام حداقل پاساژ) و ذخیره‌سازی (حرارت -۶۰- یا کمتر)، برای ارگانیسم‌های کترلی *K. pneumoniae* ATCC BAA-1705 و *K. pneumoniae* ATCC 700603. *E. coli* ATCC 35218 در مقابل پنی سیلین‌های حساس در برابر آنتیم / برای مثال، آمبی سیلین، پیپراسیلین و تیکارسیلین، کاهش MIC برای *K. pneumoniae* ATCC 700603 در مقابل سفالوسپورین‌ها و آزترونام، و نتایج منفی کاذب MHT در برابر *K. pneumoniae* ATCC BAA-1705 در برابر ۷۰ درصدی.

c مقاومت به عوامل ضد میکروبی بتالاکتام پس از پاساژ‌های متعدد روی محیط‌های کشت ایجاد می‌شود. این مشکل را می‌توان با استفاده از کشت تازه از ذخیره (حداقل یک بار در ماه) یا هر زمانی که مقاومت مشاهده شد، به حداقل رساند.

d اگر محیط دارای مقادیر قابل قبولی از تایمیدین باشد، باید بتوان نقاط پایانی را به آسانی قرائت نمود (کاهش رشد ۸۰ درصدی یا بیشتر در مقایسه با سویه کترل).

e منبع:

f منبع:

Rasheed JK, Anderson GJ, Yigit H, et al. Characterization of the extended-spectrum beta-lactamase reference strain, *Klebsiella pneumoniae* K6 (ATCC® 700603), which produces the novel enzyme SHV-18. *Antimicrob Agents Chemother*. 2000;44:2382-2388.

g سویه‌های کترلی به طور منظم (روزانه یا هفتگی) آزمایش می‌شوند، تا اطمینان حاصل از کارکرد روش و مجموعه آزمایش، در محلوده‌های خاص فهرست شده در M100 قرار دارد. اگر آزمایشگاهی در این مورد از روش انتشار از دیسک با MIC مرجع استفاده می‌کند، باید سویه‌های کترل کیفی توصیه شده در این سند را در نظر بگیرد. برای سیستم‌های تجاری، باید توصیه‌های سازنده در مورد تمام دستورالعمل‌های کترل کیفی دنبال شود. سویه‌های کترل کیفی تکمیلی برای سنجش خصوصیات ویژه یک آزمایش یا یک مجموعه آزمایش در وضعیت‌های انتخابی یا به عنوان سویه‌های کترول کیفی جایگزین استفاده می‌شوند. برای مثال، *H. influenzae* ATCC 49766 یا *H. influenzae* ATCC 49247 و *Haemophilus influenzae* ATCC 10211 پرینیازتر است و برای اطمینان از اینکه محیط HTML می‌تواند به خوبی رشد ایزوله‌های بالینی را تأمین کند، به کار می‌رود. سویه‌های کترول کیفی تکمیلی می‌توانند دارای مقاومت یا حساسیت ویژه برای یک یا بیش از یک آزمایش اختصاصی فهرست شده در سندهای M02-A10 و M07-A08 باشند. از این سویه‌ها می‌توان برای ارزیابی یک آزمایش جدید، یا برای آموزش و ارزیابی شایستگی کارمندان جدید و مانند آن استفاده کرد. ضرورتی ندارد که برای سویه‌های کترول کیفی تکمیلی، برنامه کترول کیفی روزانه یا هفتگی تعیین حساسیت میکروبی انجام شود.

پوست D. گزارش تجمعی تعیین حساسیت ضد میکروبی برای ارگانیسم‌های گروه باکتریوئیدس فرازیاپس

Anaerobic Organisms	Number of Strains	Ampicillin-sulbactam		Piperacillin-tazobactam		Cefoxitin		Ertapenem		Imipenem		Meropenem		Clindamycin		Moxifloxacin		Metronidazole ^b	
Percent Susceptible (%S) and Percent Resistant (%R) ^c		%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R
Breakpoints in µg/mL		≤ 8/4	≥ 32/16	≤ 32/4	≥ 128/4	≤ 16	≥ 64	≤ 4	≥ 16	≤ 4	≥ 16	≤ 4	≥ 16	≤ 2	≥ 8	≤ 2	≥ 8	≤ 8	≥ 32
<i>B. fragilis</i>	872	89	4	98	1	85	6	96	2	98	2	97	2	64	28	53	38	100	0
<i>B. thetaiotaomicron</i>	342	86	3	92	2	32	13	96	2	99	0	99	1	27	56	44	34	100	0
<i>B. ovatus</i>	67	93	2	93	2	37	15	98	0	100	0	100	0	54	39	43	39	100	0
<i>B. vulgatus</i>	70	67	6	100	0	83	4	98	2	98	2	98	2	49	51	43	46	100	0
<i>B. uniformis</i>	60	87	2	93	0	42	13	97	0	100	0	98	0	35	52	35	50	100	0
<i>B. eggerthii</i>	58	95	0	100	0	98	2	100	0	100	0	100	0	29	55	28	55	100	0
<i>Parabacteroides distasonis</i>	111	69	11	91	2	41	16	97	0	100	0	99	0	30	41	54	38	100	0
<i>B. fragilis</i> group without <i>B. fragilis</i>	708	83	4	93	1	40	12	97	1	99	0	99	0	33	42	43	40	100	0
<i>B. fragilis</i> group (all 7 species listed)	1580	86	4	95	2	65	9	97	1	98	1	98	1	50	39	49	39	100	0

a داده‌های این جدول از ایزووله‌های خاص جدا شده از نمونه‌های بیماران ارسال شده به سه آزمایشگاه مرجع ذیل به دست آمدند است:

Tufts New England Medical Center, Boston, MA; Loyola University Medical Center, Maywood, IL; and R.M. Alden Research Laboratory, Culver City, CA.

آزمایش با روش رقیق‌سازی در آگار انجام شده است.

b مقاومت به مترونیدازول به ندرت اتفاق می‌افتد.

c محدوده حساسیت میانی نشان‌داده نشده است، اما می‌توان درصد آن را با کم کردن مجموع درصد موارد حساس و مقاوم از عدد ۱۰۰ به دست آورد.

پوست E. گزارش تجمعی تعیین حساسیت ضد میکروبی برای ارگانیسم‌های بی‌هوایی به جز گروه باکتریالیدس فرازیلیس

Anaerobic Organisms	No. of Strains	Ampicillin-sulbactam	Piperacillin-tazobactam	Cefotin	Ertapenem	Imipenem	Meropenem	Penicillin/ampicillin	Clindamycin	Moxifloxacin	Metronidazole									
Percent Susceptible (%S) and Percent Resistant (%R) ^d		%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R	%S	%R					
Breakpoints in µg/mL		≤ 8/4	≥ 32/16	≤ 32/4	≥ 128/4	≤ 16	≥ 64	≤ 4	≥ 16	≤ 4	≥ 16	≥ 16	≤ 0.5	≥ 2	≤ 2	≥ 8	≤ 2	≥ 8	≤ 8	≥ 32
<i>Prevotella</i> spp.	173	98	1	99	1	99	1	100	0	100	0	1	40	49	66	30	59	24	100	0
<i>Fusobacterium nucleatum-necrophorum</i>	44	100	0	100	0	100	0	100	0	100	0	0	100	0	100	0	95	5	100	0
Anaerobic gram-positive cocci ^e	168	98	1	100	0	100	0	100	0	100	0	0	96	3	78	20	82	11	98	1
<i>Veillonella</i> spp. ^b	28	100	0	61	7	100	0	100	0	100	0	0	57	28	89	7	79	14	86	11
<i>P. acnes</i>	34	100	0	100	0	100	0	100	0	100	0	0	100	0	91	3	100	0	3	97
<i>Clostridium perfringens</i>	73	100	0	100	0	100	0	100	0	100	0	0	100	0	96	0	99	1	100	0
<i>C. difficile</i> ^c	56	100	0	100	0	0	100	100	0	20	18	0	0	79	5	79	78	22	100	0
Other <i>Clostridium</i> spp.	43	100	0	100	0	47	26	100	0	100	0	0	79	9	56	21	74	12	100	0

a داده‌های این جدول از ایزووله‌های خاص جدا شده از نمونه‌های بیماران ارسال شده به سه آزمایشگاه مرجع ذیل بدست آمده است:

Tufts New England Medical Center, Boston, MA; Loyola University Medical Center, Maywood, IL; and R.M. Alden Research Laboratory, Culver City, CA.

آزمایش با روش رقیق‌سازی در آگار انجام شده است.

b محاسبات در این مورد بر مبنای تعداد ارگانیسم کمتر از ۳۰ ایزووله که در سند CLSI M39 توصیه شده، انجام گرفته است.

c ایزووله‌های کلستریدیوم دیفیسیل از دستگاه گوارش جدا شده‌اند؛ نتایج جدول بر اثر بخشی عوامل ضد میکروبی ارائه شده در عفونت‌های داخل روده‌ای دلالت ندارند. MIC و انکومایسین برای تمام ایزووله‌ها کمتر از ۴ µg/mL بود.

d محدوده حساسیت بینایی نشان داده نشده است، اما می‌توان درصد آن را با کم کردن مجموع درصد موارد حساس و مقاوم از عدد ۱۰۰ بدست آورد.

e کوکسی‌های گرم مثبت بی‌هوایی عبارتند از: گونه‌های *Anaerococcus*, *Peptococcus*, *Peptostreptococcus*, *Finegoldia*, *Peptoniphilus* و

واژه‌نامه I (بخش ۱). بتالاکتام‌ها: معرفی کلاس و زیرکلاس و نام ژنریک

Antimicrobial Class	Antimicrobial Subclass	Agents Included; Generic Names
Penicillins ^a	Penicillin ^a	Penicillin
	Aminopenicillin ^a	Amoxicillin Ampicillin
	Ureidopenicillin ^a	Azlocillin Mezlocillin Piperacillin
	Carboxypenicillin ^a	Carbenicillin Ticarcillin
	Penicillinase-stable penicillins ^b	Cloxacillin Dicloxacillin Methicillin Nafcillin Oxacillin
	Amidinopenicillin	Mecillinam
β-Lactam/β-lactamase inhibitor combinations		Amoxicillin-clavulanic acid Ampicillin-sulbactam Piperacillin-tazobactam Ticarcillin-clavulanic acid
Cephems (parenteral)	Cephalosporin I ^{c,e}	Cefazolin Cephalothin Cephapirin Cephadrine
	Cephalosporin II ^{c,e}	Cefamandole Cefonicid Cefuroxime (parenteral)
	Cephalosporin III ^{c,e}	Cefoperazone Cefotaxime Ceftazidime Ceftizoxime Ceftriaxone
	Cephalosporin IV ^{c,e}	Cefepime
	Cephalosporins with anti-MRSA activity	Ceftaroline Ceftobiprole
	Cephamycin ^d	Cefmetazole Cefotetan Cefoxitin
	Oxacephem	Moxalactam
Cephems (oral)	Cephalosporin ^e	Cefaclor Cefadroxil Cefdinir Cefditoren Cefetamet Cefixime Cefpodoxime Cefprozil Ceftibuten Cefuroxime (oral) Cephalexin Cephradine
	Carbacephem	Loracarbef
Monobactams ^e		Aztreonam
Penems	Carbapenem	Doripenem Ertapenem Imipenem Meropenem Razupenem
	Penem	Faropenem Sulopenem

a داروی ناپایدار در مقابل پنی سیلیناز، توسط پنی سیلیناز استافیلوککی تجزیه می‌شود.

b توسط پنی سیلیناز استافیلوککی تجزیه نمی‌شود.

c از سفالوسپورین‌های I, II, III و IV گاهی اوقات به عنوان سفالوسپورین‌های نسل اول تا چهارم نام برده می‌شود. از سفالوسپورین‌های III و IV به عنوان «سفالوسپورین‌های با طیف اثر گسترده» نام برده می‌شود. این عبارت به آن معنا نیست که این داروها در مقابل باکتری‌های گرم منفی تولیدکننده ESBL فعال هستند.

d اگرچه از سفارمایسین‌ها اغلب به عنوان نسل دوم سفالوسپورین نام برده می‌شود، اما در باب گزارش سویه‌های تولیدکننده ESBL با دیگر سفالوسپورین‌ها قرار نمی‌گیرند.

e برای تمام سویه‌هایی که تولید ESBL در آنها تأیید شده است، در تفسیر آزمایش تعیین حساسیت، نتایج باید نسبت به این کلاس و زیرکلاس دارویی مقاوم گزارش گردد.

واژه‌نامه I (بخش ۲). غیربتالاکتام‌ها: معرفی کلاس و زیرکلاس و نام ژنریک

Antimicrobial Class	Antimicrobial Subclass	Agents Included; Generic Names
Aminocyclitols		Spectinomycin Trospectinomycin
Aminoglycosides		Amikacin Gentamicin Kanamycin Netilmicin Streptomycin Tobramycin
Ansamycins		Rifampin
Folate pathway inhibitors		Iclaprim Sulfonamides Trimethoprim Trimethoprim-sulfamethoxazole
Fosfomycins		Fosfomycin
Glycopeptides	Glycopeptide	Vancomycin
	Lipoglycopeptide	Dalbavancin Oritavancin Teicoplanin Telavancin
Glycylcyclines		Tigecycline
Ketolides		Telithromycin
Lincosamides		Clindamycin
Lipopeptides	Daptomycin	
	Polymyxins	Colistin Polymyxin B
Macrocyclic		Fidaxomicin
Macrolides		Azithromycin Clarithromycin Dirithromycin Erythromycin
Nitrofurans		Nitrofurantoin
Nitroimidazoles		Metronidazole
Oxazolidinones		Linezolid
Phenicols		Chloramphenicol
Pseudomonic acid		Mupirocin
Quinolones	Quinolone	Cinoxacin Garenoxacin Nalidixic acid
	Fluoroquinolone	Besifloxacin Ciprofloxacin Cinafloxacin Enoxacin Fleroxacin Gatifloxacin Gemifloxacin Grepafloxacin Levofloxacin Lomefloxacin Moxifloxacin Norfloxacin Ofloxacin Sparfloxacin Trovafloxacin Ulfloxacin (prulifloxacin)
Streptogramins		Linopristin-flopristin Quinupristin-dalfopristin
Tetracyclines		Doxycycline Minocycline Tetracycline

واژه‌نامه II. اختصارات / نحوه تجویز / کلاس دارو برای عوامل ضدمیکروبی فهرست شده در M100-S21

Antimicrobial Agent	Agent Abbreviation ^a	Routes of Administration ^b				Drug Class
		PO	IM	IV	Topical	
Amikacin	AN, AK, Ak, AMI, AMK		X	X		Aminoglycoside
Amoxicillin	AMX, Amx, AMOX, AC	X				Penicillin
Amoxicillin-clavulanic acid	AMC, Amc, A/C, AUG, Aug, XL, AML	X				β-Lactam/β-lactamase inhibitor
Ampicillin	AM, Am, AMP	X	X	X		Penicillin
Ampicillin-sulbactam	SAM, A/S, AMS, AB			X		β-Lactam/β-lactamase inhibitor
Azithromycin	AZM, Azi, AZI, AZ	X		X		Macrolide
Azlocillin	AZ, Az, AZL		X	X		Penicillin
Aztreonam	ATM, AZT, Azt, AT, AZM			X		Monobactam
Besifloxacin	BES				X	Fluoroquinolone
Carbenicillin (indanyl salt)	CB, Cb, BAR	X				Penicillin
Carbenicillin			X	X		
Cefaclor	CEC, CCL, Cfr, FAC, CF	X				Cephem
Cefadroxil	CFR, FAD	X				Cephem
Cefamandole	MA, CM, Cfm, FAM		X	X		Cephem
Cefazolin	CZ, CFZ, Cfz, FAZ, KZ		X	X		Cephem
Cefdinir	CDR, Cdn, DIN, CD, CFD	X				Cephem
Cefditoren	CDN	X				Cephem
Cefepime	FEP, Cpe, PM, CPM		X	X		Cephem
Cefetamet	CAT, FET	X				Cephem
Cefixime	CFM, FIX, Cfe, IX	X				Cephem
Cefmetazole	CMZ, CMZS, CMT		X	X		Cephem
Cefonicid	CID, Cfc, FON, CPO		X	X		Cephem
Cefoperazone	CFP, Cfp, CPZ, PER, FOP, CP		X	X		Cephem
Cefotaxime	CTX, TAX, Cft, FOT, CT		X	X		Cephem
Cefotetan	CTT, CTN, Ctn, CTE, TANS, CN		X	X		Cephem
Cefoxitin	FOX, CX, Cfx, FX		X	X		Cephem
Cefpodoxime	CPD, Cpd, POD, PX	X				Cephem
Cefprozil	CPR, CPZ, FP	X				Cephem
Ceftaroline	CPT			X		Cephem
Ceftazidime	CAZ, Caz, TAZ, TZ		X	X		Cephem
Ceftibuten	CTB, TIB, CB	X				Cephem
Ceftizoxime	ZOX, CZX, CZ, Cz, CTZ, TIZ		X	X		Cephem
Ceftobiprole	BPR			X		Cephem
Ceftriaxone	CRO, CTR, FRX, Cax, AXO, TX		X	X		Cephem
Cefuroxime (oral)	CXM, CFX, ROX, Crm, FUR, XM	X				Cephem
Cefuroxime (parenteral)			X	X		
Cephalexin	CN, LEX, CFL	X				Cephem
Cephalothin	CF, Cf, CR, CL, CEP, CE, KF			X		Cephem

ادامه جدول صفحه بعد ←

Antimicrobial Agent	Agent Abbreviation ^a	Routes of Administration ^b				Drug Class
		PO	IM	IV	Topical	
Cephapirin	CP, HAP		X	X		Cephem
Cephradine	RAD, CH	X				Cephem
Chloramphenicol	C, CHL, CL	X		X		Phenicol
Cinoxacin	CIN, Cn	X				Quinolone
Ciprofloxacin	CIP, Cp, Cl	X		X		Fluoroquinolone
Clarithromycin	CLR, CLM, CLA, Cla, CH	X				Macrolide
Clinafloxacin	CFN, CLX, LF	X		X		Fluoroquinolone
Clindamycin	CC, CM, CD, Cd, CLI, DA	X	X	X		Lincosamide
Colistin	CL, CS, CT			X		Lipopeptide
Dalbavancin	DAL			X		Glycopeptide
Daptomycin	DAP			X		Lipopeptide
Dicloxacillin	DX, DIC	X				Penicillin
Dirithromycin	DTM, DT	X				Macrolide
Doripenem	GOR			X		Carbapenem
Ertapenem	ETP		X	X		Carbapenem
Erythromycin	E, ERY, EM	X		X		Macrolide
Faropenem	FAR, FARO	X				Penem
Fidaxomicin	FDX	X				Macrocyclic
Fleroxacin	FLE, Fle, FLX, FO	X		X		Fluoroquinolone
Fosfomycin	FOS, FF, FO, FM	X				Fosfomycin
Garenoxacin	GRN	X		X		Quinolone
Gatifloxacin	GAT	X		X		Fluoroquinolone
Gemifloxacin	GEM	X				Fluoroquinolone
Gentamicin	GM, Gm, CN, GEN		X	X		Aminoglycoside
Gentamicin synergy	GM500, HLG, Gms					
Grepafloxacin	GRX, Grx, GRE, GP	X				Fluoroquinolone
Iclaprim	ICL			X		Folate pathway inhibitor
Imipenem	IPM, IMI, Imp, IP			X		Carbapenem
Kanamycin	K, KAN, HLK, KM		X	X		Aminoglycoside
Levofloxacin	LVX, Lvx, LEV, LEVO, LE	X		X		Fluoroquinolone
Linezolid	LNZ, LZ, LZD	X		X		Oxazolidinone
Linopristin-flopristin	LFE	X				Streptogramin
Lomefloxacin	LOM, Lmf	X				Fluoroquinolone
Loracarbef	LOR, Lor, LO	X				Cephem
Mecillinam	MEC	X				Penicillin
Meropenem	MEM, Mer, MERO, MRP, MP			X		Carbapenem
Methicillin	DP, MET, ME, SC		X	X		Penicillin
Metronidazole	MTZ	X		X		Nitroimidazole
Mezlocillin	MZ, Mz, MEZ		X	X		Penicillin
Minocycline	MI, MIN, Min, MN, MNO, MC, MH	X		X		Tetracycline
Moxalactam	MOX		X	X		Cephem
Moxifloxacin	MXF	X		X		Fluoroquinolone
Mupirocin	MUP, MOP, MU				X	Pseudomonic acid
Nafcillin	NF, NAF, Naf		X	X		Penicillin
Nalidixic acid	NA, NAL	X				Quinolone
Netilmicin	NET, Nt, NC		X	X		Aminoglycoside
Nitrofurantoin	F/M, FD, Fd, FT, NIT, NI, F	X				Nitrofurantoin
Norfloxacin	NOR, NxN, NX	X				Fluoroquinolone
Ofloxacin	OFX, OFL, Ofl, OF	X	X	X		Fluoroquinolone
Oritavancin	ORI			X		Lipoglycopeptide
Oxacillin	OX, Ox, OXS, OXA	X	X	X		Penicillin

ادامه جدول واژه‌نامه II صفحه قبل →

Antimicrobial Agent	Agent Abbreviation ^a	Routes of Administration ^b			Drug Class
		PO	IM	IV	
Penicillin	P, PEN, PV	X	X	X	Penicillin
Piperacillin	PIP, PI, PP, Pi		X	X	Penicillin
Piperacillin-tazobactam	TZP, PTZ, P/T, PTc			X	β-Lactam/β-lactamase inhibitor combination
Polymyxin B	PB			X	Lipopeptide
Quinupristin-dalfopristin	SYN, Syn, QDA, RP			X	Streptogramin
Razupenem	RZM			X	Carbapenem
Rifampin	RA, RIF, Rif, RI, RD	X		X	Ansamycin
Sparfloxacin	SPX, Sfx, SPA, SO	X			Fluoroquinolone
Spectinomycin	SPT, SPE, SC		X	X	Aminocyclitol
Streptomycin	S, STR, StS, SM, ST2000, HLS		X	X	Aminoglycoside
Streptomycin synergy					
Sulfonamides	SSS, S3	X		X	Folate pathway antagonist (some PO only)
Sulopenem	SLP, SULO	X		X	Penem
Teicoplanin	TEC, TPN, Tei, TEI, TP, TPL		X	X	Glycopeptide
Telavancin	TLV			X	Glycopeptide
Telithromycin	TEL	X			Ketolide
Tetracycline	TE, Te, TET, TC	X		X	Tetracycline
Ticarcillin	TIC, TC, TI, Ti		X	X	Penicillin
Ticarcillin-clavulanic acid	TIM, Tim, T/C, TCC, TLc			X	β-Lactam/β-lactamase inhibitor
Tigecycline	TGC			X	Glycylcycline
Tobramycin	NN, TM, TO, To, TOB		X	X	Aminoglycoside
Trimethoprim	TMP, T, TR, W	X			Folate pathway inhibitor
Trimethoprim-sulfamethoxazole	SXT, SxT, T/S, TS, COT	X		X	Folate pathway inhibitor
Trospectinomycin			X	X	Aminocyclitol
Trovafloxacin	TVA, Tva, TRV, TV	X		X	Fluoroquinolone
Ulifloxacin (prulifloxacin)	PRU	X			Fluoroquinolone
Vancomycin	VA, Va, VAN	X		X	Glycopeptide

Abbreviations: PO = per OS (oral); IM = intramuscular; IV = intravenous.

a اختصاراتی که به یک یا بیش از یکی از فراورده‌های تشخیصی در ایالات متحده اختصاص دارد. اگر فراورده‌ای موجود نباشد، نام اختصاری خاص تولیدکننده است.

b در دسترس در ایالات متحده.

واژه‌نامه III. فهرست اختصارات یکسان استفاده شده برای بیش از یک عامل ضدمیکروبی در محصولات تشخیصی ایالات متحده

Agent Abbreviation	Antimicrobial Agents for Which Respective Abbreviation Is Used
AZM	Azithromycin, Aztreonam
AZ	Azithromycin, Azlocillin
CB, Cb	Ceftibuten, Carbenicillin
CFR, Cfr	Cefaclor, Cefadroxil
CF, Cf	Cefaclor, Cephalothin
CM	Clindamycin, Cefamandole
CFM, Cfm	Cefixime, Cefamandole
CZ, Cz	Ceftizoxime, Cefazolin
CD, Cd	Clindamycin, Cefdinir
CPZ	Cefprozil, Cefoperazone
CP, Cp	Cephapirin, Cefoperazone, Ciprofloxacin
CN, Cn	Cephalexin, Cefotetan, Cinoxacin, Gentamicin
CFX, Cfx	Cefoxitin, Cefuroxime
CL	Cephalothin, Chloramphenicol
CH	Clarithromycin, Cephradine
DX	Doxycycline, Dicloxacillin
FO	Fleroxacin, Fosfomycin
SC	Spectinomycin, Methicillin
SO	Sparfloxacin, Oxacillin
TC	Tetracycline, Ticarcillin