|  |  |
| --- | --- |
|  | **ЄВРОПЕЙСЬКИЙ КОМІТЕТ**  **ІЗ ВИЗНАЧЕННЯ ЧУТЛИВОСТІ**  **ДО АНТИБІОТИКІВ** |
| **Європейське товариство з клінічної мікробіології та інфекційних хвороб** | |

Диско-дифузійний метод EUCAST з визначення чутливості до антибіотиків

Версія 13.0

Січень 2025

Методика EUCAST диско дифузійного методу для анаеробних бактерій описана в окремих документах

(https://www.eucast.org/ast\_of\_bacteria/disk\_diffusion\_methodology).

Зміни відносно попередньої версії (в 11.0)

|  |  |
| --- | --- |
| Слайд | Зміни |
| 28 | Пояснення, що спеціальні інструкції щодо обліку ванкоміцину стосуються *Enterococcus faecalis* і *Enterococcus faecium* |
| 31 | Додано *Escherichia coli* NCTC 13353 |

Поживні середовища для визначення чутливості до антибіотиків



Поживні середовища для визначення

чутливості до антибіотиків

* Для невибагливих мікроорганізмів використовуйте агар Мюллер-Хінтон без додатків.
* Для вибагливих мікроорганізмів використовуйте МХ із 5% механічно дефібринованої крові коней та 20 мг/л β-НАД (МХ-В, Мюллер-Хінтон для вибагливих мікроорганізмів**)**
* Використовуйте β-НАД із ступенем чистоти 98%.

Поживні середовища для невибагливих мікроорганізмів

|  |  |
| --- | --- |
| Мікроорганізми | Середовище |
| Enterobacterales  Pseudomonas spp.  Stenotrophomonas maltophilia  Acinetobacter spp.  Staphylococcus spp.  Enterococcus spp.  Aeromonas spp.  Achromobacter xylosoxidans  Vibrio spp.  Bacillus spp.  Burkholderia pseudomallei | Агар Мюллер-Хінтон |

Поживні середовища для вибагливих мікроорганізмів

|  |  |
| --- | --- |
| Мікроорганізми | Середовище |
| Streptococcus pneumoniae  Стрептококи груп A, B, C та G  Стрептококи групи Viridans  Haemophilus influenzae  Moraxella catarrhalis  Listeria monocytogenes  Pasteurella multocida  Campylobacter jejuni and coli  Corynebacterium spp.  Aerococcus sanguinicola and urinae  Kingella kingae  Brucella melitensis | Агар Мюллер-Хінтон + 5% механічно дефібринованої крові коней + 20 мг/л ß-НАД (MХ-В) |

Середовища виготовлені в лабораторії

* Приготуйте середовища відповідно до інструкції виробника.
* Для МХ-В не додавайте кров чи β-НАД поки середовище не охолоне до 42-45°C та добре перемішайте після внесення добавок в охолоджене середовище.
* Розлийте агар по чашках на рівній поверхні, щоб отримати рівномірну глибину середовища 4.0 ± 0.5 мм. Відрегулюйте об'єм, якщо глибина агару знаходиться в межах допустимого діапазону, але значно вище або нижче 4 мм.

Приблизний об’єм агару для круглої чашки діаметром 90 мм — 25 мл, круглої чашки діаметром 100 мм — 31 мл, круглої чашки діаметром 150 мм — 71 мл, квадратної чашки розміром 100×100 мм — 40 мл. Параметри чашок можуть відрізнятися залежно від виробника. Переконайтеся, що об’єм агару розрахований правильно на основі дійсних параметрів використовуваних чашок Петрі.

Контроль якості агару Мюллер-Хінтон

Перевіряйте кожну нову серію агару МХ, щоб пересвідчитись у тому, що зони затримки росту потрапляють у діапазони КЯ EUCAST.

Особливі проблеми:

* Висока або низька концентрація двовалентних катіонів (Ca2+, Mg2+) може бути визначена завдяки зоні інгібіції навколо аміноглікозидів у P. aeruginosa ATCC 27853 нижще/вище меж контролю якості відповідно.
* На надлишок тиміну і тимідину може вказувати зона пригнічення росту навколо триметоприму-сульфаметоксазолу у E. faecalis ATCC 29212 нижче межі контролю якості

Підсушування та зберігання чашок з агаром

* Чашки виготовлені в лабораторії:
* Зберігати при 4-8°C.
* Підсушування чашок, умови зберігання та термін придатності слід визначати на місці.
* Комерційно виготовлені чашки:
* Зберігати відповідно до рекомендацій виробника
* Використовувати до вказаного терміну зберігання

Підсушування та зберігання чашок з агаром

* Переконайтесь, що чашки з агаром доведені до кімнатної температури перед інокуляцією.
* Поверхня агару повинна бути сухою перед використанням
* Надлишок вологи може спричинити нечіткі краї зони та/або помутніння всередині зон.

- На поверхні агару або на внутрішній стороні кришки не повинно бути видно крапель води. Це часто спостерігається з чашками, які зберігаються в поліетиленових пакетах або герметичних контейнерах.

* Якщо необхідно, підсушіть чашки або при 20-25°C протягом ночі, або при 35°C, зі знятою кришкою, протягом 15 хв.
* Не пересушуйте чашки

|  |  |
| --- | --- |
| Інокулюм  Для виконання методу потрібна суспензія бактерій за стандартом мутності 0,5 за МакФарландом\*.  \* Відповідає приблизно 1–2×108  КУО/мл для *E. coli* | image2 |

Вибирайте чітко ізольовані колонії, які вирослі

на неселективному середовищі протягом ночі



Приготування інокулюму

* Використовуйте стерильну петлю або ватний тампон, щоб відібрати колонії з культури, що виросла на неселективних середовищах притягом ночі. Якщо можливо, використовуйте кілька морфологічно подібних колоній, щоб уникнути видбору атипового варіанта.
* Суспендуйте у фізіологічному розчині та ретельно перемішайте до рівномірного помутніння.
* Відрегулюйте щільність суспензії до 0,5 МакФарланда, додавши фізіологічний розчин або додаткової бактеріальної маси. Для вимірювання мутності бажано використовувати фотометричний прилад.

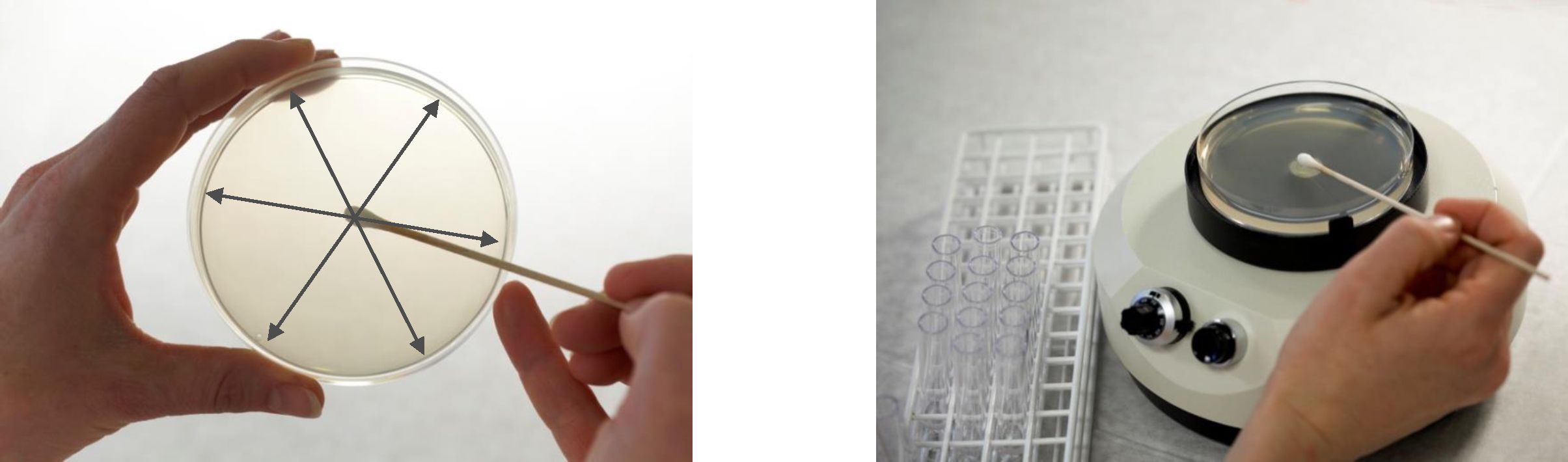
- Виключення: Streptococcus pneumoniae з чашки з кров'яним агаром суспендують до 0,5 МакФарланда, але з чашки з шоколадним агаром до 1,0 МакФарланда.

Інокуляція чашок

* Оптимально використовувати суспензію посівного матеріалу протягом 15 хвилин після приготування, але в будь якому разі не пізніше ніж через 60 хвилин.
* Перед інокуляцією переконайтеся, що чашки з агаром мають кімнатну температуру.
* Занурте стерильний ватний тампон у пробірку з суспензією.
* Для грамнегативних бактерій видаліть надлишок рідини, натиснувши та повернувши тампон по внутрішній стороні пробірки, щоб уникнути надмірної інокуляції.
* Для грампозитивних бактерій не притискайте та не повертайте тампон по внутрішній стороні пробірки.

Інокуляція чашок

* Рівномірно розподіліть посівний матеріал по всій поверхні, втираючи тампон в трьох напрямках або за допомогою приладу для кругового посіву.
* Для грампозитивних бактерій особливо уважно переконайтеся, що між штрихами немає проміжків.
* При інокуляції кількох чашок з агаром одним інокулюмом занурюйте ватний тампон у суспензію перед інокуляцією кожної чашки.



Зберігання дисків з протимікробними препаратами

* Зберігайте запаси та робочі набори дисків відповідно до інструкцій виробників.

- Деякі агенти більш лабільні, ніж інші, і щодо їх зберігання можуть мати спеціальні рекомендації.

* Зберігайте робоі диски в захищених від світла герметичних контейнерах з індикаторним водопоглиначем.
* Щоб запобігти утворенню конденсату, дайте дискам досягти кімнатної температури перед відкриттям контейнерів.

- Краще тримати диски при кімнатній температурі протягом дня, ніж багаторазово переносити їх до холодильника та з нього.

* Не використовуйте диски після закінчення терміну придатності, зазначеного виробником

Нанесення дисків з протимікробними препаратами

|  |  |
| --- | --- |
| * Нанесіть диски протягом 15 хвилин після інокуляції. * Диски повинні щільно і рівно стикатися з поверхнею агару. * Кількість дисків на чашці має бути обмеженою, щоб уникнути перекриття зон та взаємного впливу між препаратами. Важливо, щоб діаметр зон можна було надійно виміряти. | image5 |

Інкубація чашок

* Переверніть чашки з агаром до гори і переконайтеся, що диски не падають з поверхні агару.
* Починайте інкубацію чашок протягом 15 хвилин після нанесення дисків.
* Складання чашок в термостаті може вплинути на результати через нерівномірне нагрівання. Ефективність термостатів різна, але для більшості термостатів підходить максимум п’ять чашок у стовпчику.
* Інкубуйте чашки з агаром MХ при 35±1 °C у звичайній атмосфері.
* Інкубуйте чашки з агаром MХ-В при 35±1 °C у атмосфері із 4-6% CO2 (за винятком *Campylobacter*).

Інкубація чашок

|  |  |
| --- | --- |
| **Мікроорганізми** | **Умови інкубації** |
| Enterobacterales | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Pseudomonas spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Stenotrophomonas maltophilia | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Acinetobacter spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Staphylococcus spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Enterococcus spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год (24 год для глікопептидів) |
| Aeromonas spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Achromobacter xylosoxidans | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Vibrio spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| Bacillus spp. | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |
| *Bacillus anthracis* | 35±1ºC у звичайній атмосфері протягом **17±1 h** |
| Burkholderia pseudomallei | 35±1°C у звичайній атмосфері протягом 18±2 год |

Інкубація чашок

|  |  |
| --- | --- |
| **Мікроорганізми** | **Умови інкубації** |
| Стрептококи груп A, B, C та G | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Стрептококи групи Viridans | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Streptococcus pneumoniae | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Haemophilus influenzae | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Moraxella catarrhalis | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Listeria monocytogenes | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Pasteurella multocida | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год |
| Campylobacter jejuni and coli | 41±1°C у мікроаерофільних умовах протягом 24 год (40-48 год) |
| Corynebacterium spp. | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год (40-44 год) |
| Aerococcus sanguinicola and urinae | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год (40-44 год) |
| Kingella kingae | 35±1°C у атмосфері із 4-6% CO2 протягом 18±2 год (40-44 год) |
| *Brucellamelitensis* | 35±1ºC у атмосфері із 4-6% CO2 протягом **48±2 h** |

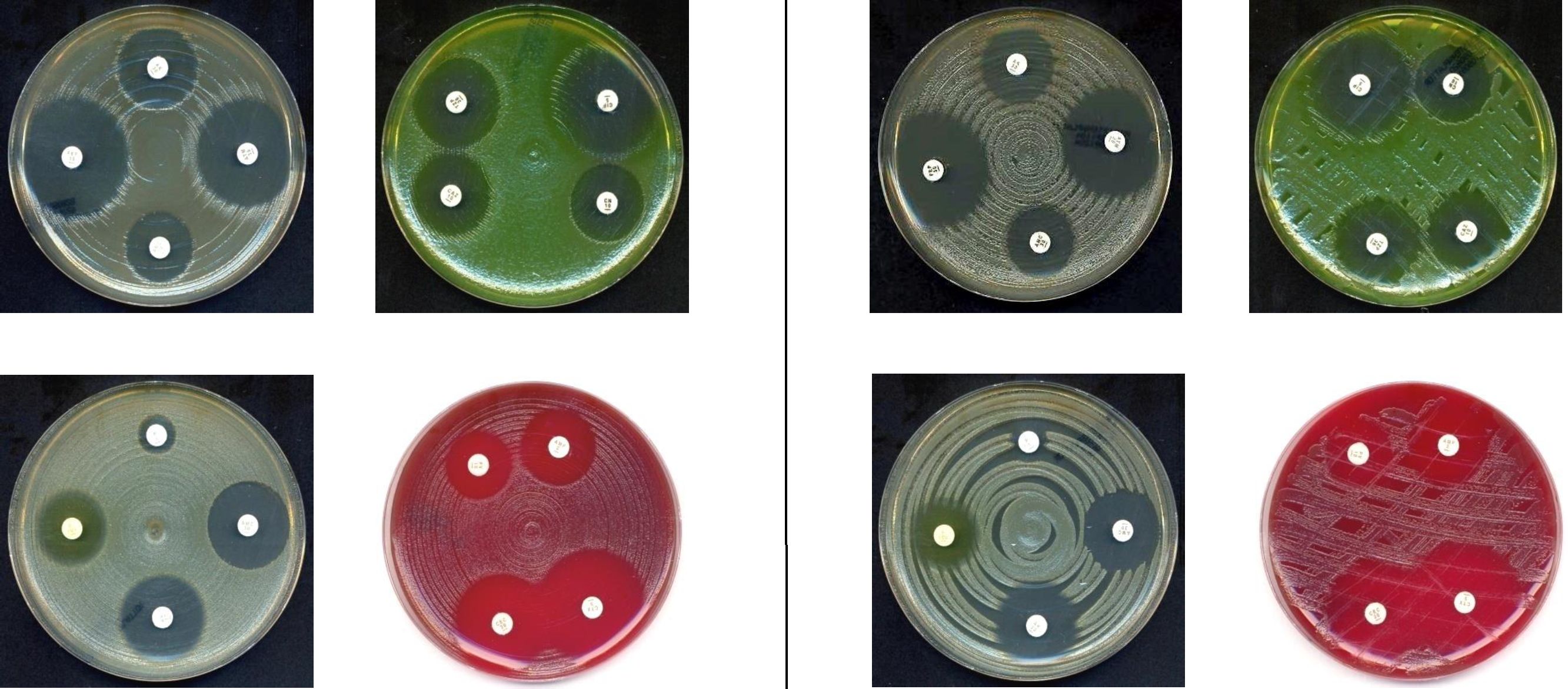
Правило 15-15-15 хвилин

Дотримуйтесь таких інструкцій для диско дифузійного методу:

* Оптимально використовуйте суспензію посівного матеріалу протягом 15 хвилин після приготування і в будь якому разі не пізніше ніж протягом 60 хвилин.
* Наносьте диски протягом 15 хвилин після інокуляції чашок.
* Помістіть чашки для інкубації протягом 15 хвилин після нанесення дисків.

Перегляд чашок після інкубації

* Правильний інокулюм і чашки з задовільними смугами повинні призвести до зливного росту (газон).
* Ріст повинен бути рівномірно розподілений по поверхні агару, щоб досягти рівномірних круглих (незубчастих) зон пригнічення росту (див. наступний слайд).
* Якщо можна побачити окремі колонії, посів надто рідкий, і тест необхідно повторити.

Ріст повинен бути зливним і рівномірно розподілятися по чашці

..і не так я ці!

Чашки повинні виглядати як ці..

Облік зон затримки росту

* Краї зони слід зчитувати в точці повного гальмування, яку видно неозброєним оком, при цьому чашку необхідно тримати приблизно на відстані 30 см від очей.

Приклади:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| image7 | image8 | | image9 | image10 |
| E. coli  Ципрофлоксацин | S. aureus  Еритроміцин | | Коагулазонегативні стафілококи  Триметоприм | S. pneumoniae Рифампіцин |
| Облік зон затримки росту  Переглядайте чашки **MХ** зі зворотного боку на темному фоні у відбитомум світлі. | | | image11 | | |
| Переглядайте чашки **MХ-В** спереду зі знятою кришкою у відбитому світлі | | | image12 | | |

Облік зон затримки росту

* Не користуйтеся світлом, що проходить (чашка піднесена до джерела світла) або лупою, якщо не вказано інше.
* Положення чашки під кутом 45 градусів до робочого столу може полегшити облік, коли краї зони важко визначити.
* Виміряйте діаметри зон з точністю до міліметра за допомогою лінійки або штангенциркуля. Якщо використовується автоматичний прилад, його необхідно відкалібрувати відносно ручного обліку.
* У разі формування подвійних зон або окремих колоній всередині зон перевірте чистоту та повторіть тест, якщо необхідно. Якщо культури чисті, при вимірюванні діаметра слід враховувати колонії всередині зон.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Мікроорганізм | Антимікробний препарат | Облік зон затримки росту |
| Enterobacterales | Ампіцилін  Ампіцилін-сульбактам  Амоксицилін-клавуланова  кислота | Ігноруйте слабкий ріст, який може з’явитися як внутрішня зона на деяких партіях агару MХ. |
| Enterobacterales | Темоцилін | Ігноруйте ізольовані колонії в зоні пригнічення росту. |
| Enterobacterales | Мецилінам | Ігноруйте ізольовані колонії в зоні пригнічення росту. |
| E. coli | Фосфоміцин | Ігноруйте ізольовані колонії в зоні пригнічення росту та зчитуйте край зовнішньої зони |
| Proteus spp. | Будь-який | Ігноруйте роїння. |
| S. maltophilia,  A. xylosoxidans та  B. pseudomallei | Триметоприм-  сульфаметоксазол | Ігноруйте ріст всередині зони, якщо можна побачити будь-який край зони, навіть якщо ріст всередині зони є значним. |
| S. aureus | Бензилпеніцилін | Огляньте край зони з передньої частини чашки у світлі, що проходить (чашку тримають над світлом). |

Облік зон – виключення (1)

Облік зон – виключення (2)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Мікроорганізм | Антимікробний препарат | Облік зон затримки росту |
| Стафілококи | Цефокситин | Уважно огляньте зони, щоб виявити колонії в зоні пригнічення росту. |
| Enterococcus faecalis та Enterococcus faecium | Ванкоміцин | Огляньте край зони з лицьової частини чашки у світлі, що проходить (чашку тримають над світлом). |
| Streptococcus spp. | Будь-який | Враховуйте пригнічення росту, а не гемоліз. |
| H. influenzae | Бета-лактамні препарати | Врахуйте зовнішній край зони, якщо взагалом чітка зона пригнічення містить ділянку росту навколо диска. |
| Aeromonas spp.  Brucella melitensis | Триметоприм-  сульфаметоксазол | Врахуйте чіткий край зони та не звертайте уваги на помутніння або ріст всередині зони пригнічення |
| Будь-які | Триметоприм  Триметоприм-  сульфаметоксазол | Ігноруйте слабкий ріст до диска та виміряйте більш чіткий край зони. |
| Brucella melitensis | Ріфампіцин | Уважно огляньте зони на наявність колоній поблизу краю зони. При обліку результатів слід враховувати колонії. |

Інтерпретація зон

* Перш ніж інтерпретувати результати тестування, переконайтеся, що діаметри зон штамів контролю якості знаходяться в прийнятних межах.
* Інтерпретуйте діаметри зон за категоріїями чутливості (Ч, П та С) відповідно до поточних таблиць граничних значень EUCAST (www.eucast.org). В якості альтернативи можна використовувати шаблон із граничними значеннями EUCAST.

Контроль визначення чутливості до антибіотиків

* Використовуйте рекомендовані штами для поточного контролю якості для контролю ефективності постановки тесту (дивіться  [таблиці КЯ EUCAST](http://www.eucast.org/ast_of_bacteria/qc_tables/)).
* Для дисків із комбінацією β-лактамів з інгібіторами рекомендовані специфічні штами, що продукують β-лактамазу, для контролю інгібуючого компонента. Це має бути частиною поточного контролю якості. Активний компонент перевіряють за допомогою чутливих контрольних штамів.
* Для підтвердження здатності виявляти резистентність можна використовувати контрольні штами з визначеними механізмами резистентності (Розширений КЯ, дивіться таблиці КЯ [EUCAST](http://www.eucast.org/ast_of_bacteria/qc_tables/)).
* Контрольні штами можна придбати в колекціях культур або з комерційних джерел.

Штами для поточного контролю якості EUCAST

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Мікроорганізм | Номери культур в колекція | Характеристики |
| E. coli | ATCC 25922; NCTC 12241; CIP 76.24 DSM 1103; CCUG 17620; CECT 434 | Чутлива, дикий тип |
| E. coli | ATCC 35218; NCTC 11954; CIP 102181 DSM 5923; CCUG 30600; CECT 943 | TEM-1, продуцент β-лактамази |
| *E. coli* | NCTC 13353 | CTX-M-15 and OXA-1 |
| K. pneumoniae | ATCC 700603; NCTC 13368  CCUG 45421; CECT 7787 | Продуцент ESBL (SHV-18) |
| K. pneumoniae | ATCC BAA-2814 | KPC-3, SHV-11 та TEM-1 |
| P. aeruginosa | ATCC 27853; NCTC 12903; CIP 76.110 DSM 1117; CCUG 17619; CECT 108 | Чутливий, дикий тип |
| S. aureus | ATCC 29213; NCTC 12973; CIP 103429 DSM 2569; CCUG 15915; CECT 794 | Слабкий продуцент β-лактамази |

Штами для поточного контролю якості EUCAST

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Мікроорганізм | Номери культур в колекція | Характеристики |
| S. pneumoniae | ATCC 49619; NCTC 12977 CIP 104340; DSM 11967 CCUG 33638 | Знижена чутливість до бензилпеніциліну |
| H. influenzae | ATCC 49766; NCTC 12975 CIP 103570; DSM 11970 CCUG 29539 | Чутливий, дикий тип |
| Campylobacter  jejuni | ATCC 33560; NCTC 11351 CIP 70.2T; DSM 4688 CCUG 11284 | Чутливий, дикий тип |

Штами EUCAST для виявлення специфічних механізмів резистентності (розширений КЯ)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Мікроорганізм | Номери культур в колекція | Характеристики |
| K. pneumoniae | ATCC 700603; NCTC 13368 CCUG 45421; CECT 7787 | Продуцент ESBL (SHV-18) |
| S. aureus | NCTC 12493; CCUG 67181 | mecA позитивний, метицилін резистентний (MRSA) |
| E. faecalis | ATCC 51299; NCTC 13379 CIP 104676; DSM 12956 CCUG 34289 | Високий рівень стійкості до аміноглікозидів (HLAR) та ванкоміцин резистентний (vanB позитивний) |
| H. influenzae | ATCC 49247; NCTC 12699 CIP 104604; DSM 9999 CCUG 26214 | Знижена чутливість до β-лактамних препаратів за рахунок мутації ПЗБ |

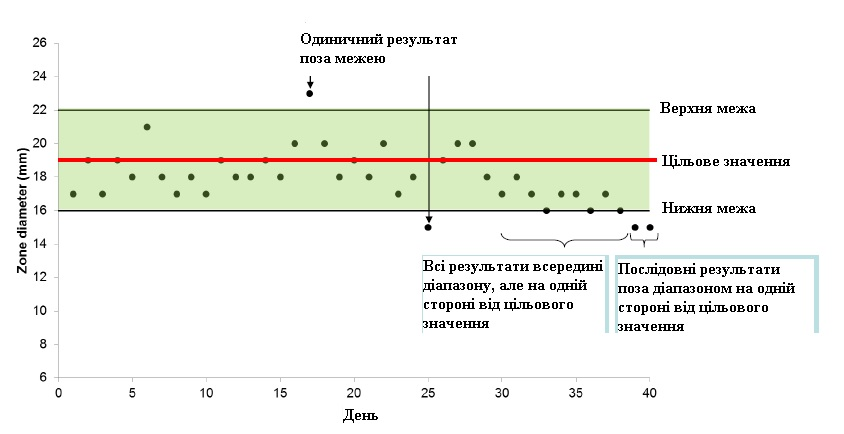
Колекції культур

|  |  |
| --- | --- |
| ATCC | American Type Culture Collection, USA [http://www.atcc.org](http://www.atcc.org/) |
| NCTC | National Collection of Type Cultures, Public Health England, UK <https://www.phe-culturecollections.org.uk/collections/nctc> |
| CIP | Collection de l`Institut Pasteur, France  https://www.pasteur.fr/en/public-health/biobanks-and-collections/collectioninstitut-pasteur-cip |
| DSM | Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ) [https://www.dsmz.de](https://www.dsmz.de/) |
| CCUG | Culture Collection University of Gothenburg, Sweden [http://www.ccug.se](http://www.ccug.se/) |
| CECT | Colección Española de Cultivos Tipo, Spain  [http://www.cect.org](http://www.cect.org/) |

Використовуйте звичайні штами контролю якості для оцінки загальної продуктивності

* Контрольні тести слід виконувати та перевіряти щодня або принаймні чотири рази на тиждень для антибіотиків, які є частиною рутинного набору.
* Контрольні тести завжди слід враховувати та оцінювати, перш ніж повідомляти результати клінічних ізолятів.
* Кожного дня, коли проводяться тести, перевіряйте результати останніх 20 послідовних тестів.
* Вивчіть результати на предмет тенденцій та зон, які постійно відхиляються вище або нижче цільового значення.
* Якщо два або більше з 20 тестів виходять за межі допустимого діапазону, потрібне дослідити причини таких результатів.

Моніторинг виконання дослідження



Дії у випадку отримання результатів КЯ поза межами

Якщо діаметри контрольних зон у двох непослідовних тестів з 20 виходять за межі прийнятного діапазону – повідомте результати тестування чутливості та проведіть розслідування причин.

• Якщо діаметри контрольної зони двох послідовних з 20 тестів виходять за межі прийнятного діапазону, дослідіть причини, перш ніж повідомляти результати тесту на чутливість. Можливо, тести доведеться повторити.

• Якщо кілька дисків (>2) виходять за межі діапазону протягом одного дня - дослідіть причини, перш ніж повідомляти результати тесту на чутливість. Можливо, тести доведеться повторити.

• Якщо резистентність у резистентного контрольного штаму не розпізнається – притримайте результати тесту на чутливість, проведіть розслідування та повторіть тест.

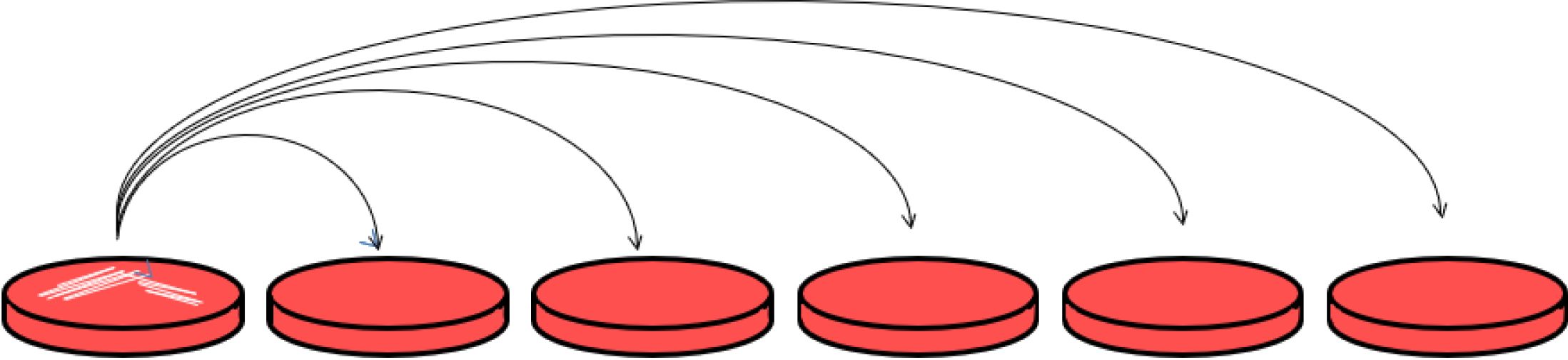
Зберігання та субкультивування

контрольних штамів

* Зберігайте контрольні штами на кульках при -70°C у гліцериновому бульйоні (або комерційному еквіваленті). Зберігайте по два флакони кожного штаму, один для регулярного використання, а другий як архів.
* Щотижня пересівайте штам з флакона для регулярного використання, на відповідні неселективні поживні середовища та перевіряйте чистоту культури.
* Кожен день тижня готуйте чисту субкультуру з чашки.
* Використовуйте кілька колоній, щоб уникнути вибору мутанта. Лише вибагливі організми можна культивувати послідовно з дня на день.
* Штами QC можна пересівати протягом максимум 6 днів. Потім знищите використані чашки та приготуйте нову чисту культуру із замороженого флакона для регулярного використання.
* Коли вміст флакона для регулярного використання практично вичерпується, здійсніть пересів із «архівного» флакона і приготуйте інший флакон із цієї субкультури для регулярного використання.

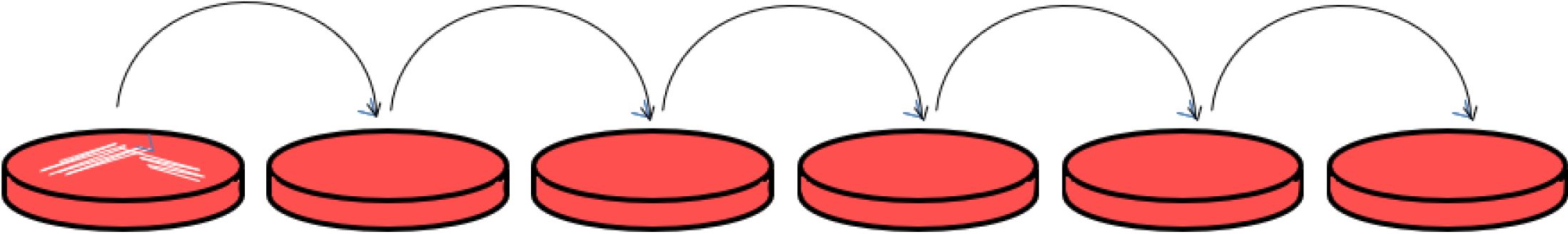
Субкультивування штамів КЯ

Невибагливі штами КЯ



День 1 День 2 День 3 День 4 День 5 День 6

Чашка для контролю стерильності



День 1 День 2 День 3 День 4 День 5 День 6

Чашка для контролю стерильності

Вибагливі штами КЯ

Потенційні джерела помилок (1)

|  |  |
| --- | --- |
| Поживне середовище | Зберігання чашок |
| Недотримання інструкцій з приготування |
| Варіації від партії до партії або зміна постачальника агару |
| Додатки (варіації від партії до партії, неправильна кількість або прострочений термін зберігання ) |
| pH |
| Товщина агару/Об’єм агару |
| Термін придатності |
| Умови тестування | Недотримання правила «15–15–15 хвилин» (використання суспензії протягом 15 хв, нанесення дисків протягом 15 хв, початок інкубації протягом 15 хв) |
| Інкубація (температура, атмосфера та час) |
| Неправильний посів (сильно тонкий, занадто товстий або нерівний ) |
| Умови обліку результатів (фон, освітлення) |
| Визначення країв зон |

Потенційні джерела помилок (2)

|  |  |
| --- | --- |
| Диски | Неправильні диски (помилковий агент або неправильне навантаження диску) |
| Ефективність диску (неправильне зберігання, нестабільний агент, термін придатності) |
| Диски не досягли кімнатної температури перед відкриванням контейнерів |
| Надмірна кількість дисків на чашці (взаємний вплив препаратів) |
| Контрольні мікроорганізми | Неправильний вибір штам штаму КЯ |
| Мутація |
| Контамінація |
| Вік культури |

Веб-сайт EUCAST

Регулярно відвідуйте веб-сайт EUCAST для своєчасного оновлення інформації щодо методології, діапазонів контролю якості (КЯ) та граничних значень.

[www.eucast.org](http://www.eucast.org)

Будь-які коментарі та пропозиції надсилайте, будь ласка, на адресу: erika.matuschek@escmid.org або до секретаріату EUCAST (див. веб-сайт).