



MTS™

MIC Test Strip for antimicrobial susceptibility testing

Quantitative assay for determining the
Minimum Inhibitory Concentration (MIC)

Contents	Go to	Page
Italiano	click here	1
English	click here	2
Français	click here	3
Deutsch	click here	4
Español	click here	5
Português	click here	6
Norsk	click here	7
Slovenčina	click here	8
Česky	click here	9
Dansk	click here	10
Ελληνικά	click here	11
Svenska	click here	12
Bibliography	click here	13

Metodo quantitativo per la determinazione della Concentrazione Minima Inibente (CMI).

DESCRIZIONE

MTS™ è un metodo quantitativo per la determinazione della Concentrazione Minima Inibente (CMI) di un singolo agente antimicrobico nei confronti dei microrganismi e per la determinazione dei meccanismi di resistenza.

MTS™ sono strisce di carta, con caratteristiche peculiari*, impregnate con un gradiente di concentrazioni predefinite dell'agente antibatterico, costituito da 15 diluizioni comprese nell'intervallo delle diluizioni usato nei metodi convenzionali per la determinazione della CMI.

Su un lato della striscia è riportata una scala di lettura graduata, espressa in $\mu\text{g/mL}$ e una sigla che specifica il tipo di antimicrobico. Per la rilevazione delle β -lattamasi a spettro allargato (ESBL) e delle metallo β -lattamasi (MBL), sono presenti sulla striscia due gradienti distinti di concentrazione dei reagenti diagnostici appropriati.

MTS™ sono previsti in una larga varietà di configurazioni. Ciascuna configurazione è disponibile nella variante da 10, 30 e 100 test.

CONTENUTO DELLE CONFEZIONI

La confezione da 10 test contiene 10 bustine con film essiccante, ognuna contenente 1 strip, e un foglio istruzioni.

La confezione da 30 test contiene 30 bustine con film essiccante, ognuna contenente 1 strip, e un foglio istruzioni.

La confezione da 100 test contiene 10 bustine con film essiccante, ognuna contenente 10 strip, e un foglio istruzioni. Ciascuna confezione da 100 test contiene inoltre una provetta con essiccatore.

PRINCIPIO DEL METODO

Quando la striscia di MTS™ è applicata sulla superficie inoculata di un terreno agarizzato in piastra, il gradiente predefinito ed esponenziale dell'agente antimicrobico è rilasciato dalla striscia al terreno agarizzato.

Dopo incubazione di 18 ore o più, si può osservare una zona di inibizione ellittica, simmetrica e centrata lungo la striscia.

Il valore di CMI, espressa in $\mu\text{g/mL}$, viene letto nel punto di intersezione tra il bordo dell'ellisse di inibizione e la striscia MTS™. Con i metodi di determinazione delle resistenze si potrebbero osservare altri profili di crescita/inibizione.

COMPOSIZIONE

Gli strip sono preparati con carta di alta qualità, e ciascun strip è impregnato con un gradiente di concentrazioni predefinite costituito da 15 diluizioni dell'agente antibatterico.

RACCOLTA E CONSERVAZIONE DEI CAMPIONI

Le colonie da sottoporre al test di valutazione della Concentrazione Minima Inibente (CMI) vengono riprese dai terreni culturali seminati preventivamente con il campione in esame.

In caso di colonie miste è necessario procedere alla purificazione dei ceppi batterici prima della semina.

PROCEDURA DEL TEST

1. Prima di aprire la bustina attendere che raggiunga la temperatura ambiente per minimizzare la formazione di condensa sullo strip.

2. Toccare 4-5 colonie ben isolate e morfologicamente simili, da un terreno di coltura e sospenderle in 5 mL di un brodo culturale appropriato. Per microrganismi esigenti si raccomanda di sospendere le colonie in brodo ed utilizzare la sospensione entro 15 minuti.

3. Confrontare la torbidità della sospensione con lo standard McFarland appropriato.

4. Immergere un tampone sterile nella brodocoltura o in una sua diluizione opportuna e spremerlo sulla parete della provetta per eliminare l'eccesso di liquido.

5. Strisciare sulla superficie del terreno, contenuto in piastra, in modo da produrre una crescita omogenea; prima di deporre le strisce lasciare che l'umidità in eccesso venga assorbita ed assicurarsi che la superficie dell'agar sia completamente asciutta.

6. Depositare lo strip, assicurandosi che la scala graduata con i valori di CMI sia rivolta verso l'alto e il codice dell'antibiotico verso l'esterno della piastra; esercitare pressione con una pinzetta sterile sulla superficie dell'agar inoculata ed assicurarsi che la striscia sia a contatto con la superficie dell'agar per tutta la sua lunghezza.

Non spostare le strisce di MTS™ una volta deposte.

7. Incubare la piastra in posizione rovesciata e nelle condizioni appropriate del microrganismo in esame.

8. Riporre gli strip non utilizzati all'interno della provetta contenuta nella confezione.

INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

Al termine dell'incubazione leggere i valori di CMI nel punto in cui il margine dell'ellisse di inibizione interseca la striscia (l'intersezione tra i due lati dello strip dovrebbe essere arrotondata al valore più alto).

Per l'interpretazione delle CMI ottenute con MTS™ possono essere utilizzati i valori di CMI adottati da CLSI o EUCAST. Nel caso di valori intermedi arrotondare sempre al valore di CMI superiore prima di stabilire una categoria di sensibilità. Nella tabella n°1 è riportato uno schema dei criteri di interpretazione di CLSI ed EUCAST.

INTERPRETAZIONE CLINICA

Il test MTS™ eseguito *in vitro* non può riprodurre esattamente le condizioni che si trovano *in vivo*, ma può fornire solo una indicazione della potenziale sensibilità *in vivo* del microrganismo. La scelta finale della terapia da somministrare al paziente spetta al clinico che è in possesso di tutti i dati riguardanti il paziente stesso.

CONTROLLO QUALITÀ

Ogni lotto di MTS™ viene sottoposto al controllo di qualità, in accordo alle norme CLSI, utilizzando i ceppi batterici indicati in tabella n°1.

PRECAUZIONI

Il prodotto MTS™ non è classificabile come pericoloso ai sensi della legislazione vigente. MTS™ è un dispositivo monouso.

MTS™ è solo per uso diagnostico *in vitro*, è destinato ad un ambito professionale e deve essere usato in laboratorio da operatori adeguatamente addestrati, con metodi approvati di asepsi e di sicurezza nei confronti degli agenti patogeni.

CONSERVAZIONE

La confezione integra di MTS™ deve essere conservata a -20°C fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.

Se le strisce estratte dai compatti sigillati non vengono immediatamente utilizzate, devono essere conservate a $2-8^{\circ}\text{C}$ nella provetta a chiusura ermetica, contenente essiccante, fornita nella confezione, per non più di 7 giorni.

Non utilizzare oltre la data di scadenza.

Eliminare se vi sono segni di deterioramento.

ELIMINAZIONE DEL MATERIALE USATO

Dopo l'utilizzazione MTS™ ed il materiale venuto a contatto con il campione devono essere decontaminati e smaltiti in accordo con le tecniche in uso in laboratorio per la decontaminazione e lo smaltimento di materiale potenzialmente infetto.

Quantitative assay for determining the Minimum Inhibitory Concentration (MIC).

DESCRIPTION

MTS™ is a quantitative assay for determining the Minimum Inhibitory Concentration (MIC) of antimicrobial agents against microorganisms and for detecting the resistance mechanisms. **MTS™** are paper strips with special features* that are impregnated with a predefined concentration gradient of antibiotic, across 15 two-fold dilutions of a conventional MIC method.

On one side of the strip is indicated a MIC scale in µg/mL and a code that identify the antimicrobial agent.

For ESBL (Extended Spectrum Beta Lactamase) and MBL (Metallo Beta Lactamase) detection, the double-sided gradient carries the appropriate diagnostic reagents.

MTS™ are available in a large variety of configurations. Each configuration is available in packages of 10, 30 and 100 tests.

CONTENTS OF THE PACKAGES

The 10-test box contains 10 strips individually packed in desiccant envelopes and an instruction sheet.

The 30-test box contains 30 strips individually packed in desiccant envelopes and an instruction sheet.

The 100-test box contains 10 desiccant envelopes, each containing 10 strips, and an instruction sheet. The 100-test pack also contains a storage tube.

METHOD PRINCIPLE

When the **MTS™** is applied onto an inoculated agar surface, the preformed exponential gradient of antimicrobial agent is transferred to the agar matrix.

After 18 hours incubation or longer, a symmetrical inhibition ellipse centered along the strip is formed. The MIC is read directly from the scale in terms of µg/mL at the point where the edge of the inhibition ellipse intersects the strip **MTS™**.

Other growth/inhibition patterns may also be seen for resistance detection methods.

COMPOSITION

The strips are made of high-quality paper and each strip is impregnated with a predefined concentration gradient across 15 two-fold dilutions of antibiotic agent.

GATHERING AND KEEPING SAMPLES

The colonies that are to be subjected to the evaluation of Minimum Inhibition Concentration (MIC) are taken up by culture media that have been previously swabbed with the sample under examination. In the case of mixed colonies the bacterial strains must be purified before inoculation.

TEST PROCEDURE

1. Allow unopened envelop to come to room temperature before opening it, for minimising condensation on the strip.
2. Swab 4 to 5 well isolated and morphologically similar colonies with a culture medium and suspend them in 5 mL of a suitable suspension medium. Fastidious microorganisms should be suspended in broth and used within 15 minutes.
3. Compare the turbidity to the appropriate McFarland standard.
4. Dip a sterile swab in the broth culture or in a diluted form thereof and squeeze it on the wall of the test tube to eliminate excess liquid.
5. Drag it along the surface of the medium contained on the plate so as to produce even growth; allow excess moisture to be absorbed and ensure that the surface is completely dry before applying strips.
6. Apply the strip to the agar surface with the MIC scale facing upwards and code of the strip to the outside of the plate, pressing it with a sterile forceps on the surface of the agar and ensure that whole length of the antibiotic gradient is in complete contact with the agar surface. Once applied, do not move the strip.
7. Incubate plates in an inverted position under conditions appropriate for the microorganism.
8. Put the not used strips onto the tube contained in the package.

EVALUATING THE RESULTS

At the end of incubation read the MIC value where the edge of the inhibition ellipse intersects the strip (intersection between two scale segments should be round up to the higher value).

MIC break points for defining susceptibility categories as provided by CLSI or EUCAST could be used for interpreting MIC values.

Always round up **MTS™** half dilution values to the next upper two-fold value before categorisation. An overview of CLSI and EUCAST interpretative criteria is provided in Table no.1.

CLINICAL INTERPRETATION

The test **MTS™** carried out *in vitro* cannot exactly reproduce *in vivo* conditions. Nevertheless, it shows the effect of the concentration of the antibiotic, which varies in the culture medium in relation to the growth of the microbial population. The final choice of antibiotic to administer to the patient is the responsibility of the clinician who possesses all the information on the patient.

QUALITY CONTROL

Each batch of **MTS™** is subjected to precise and thorough checks in compliance with CLSI standards using the bacterial strains indicated in the table no.1.

PRECAUTIONS

The **MTS™** cannot be classified as being hazardous according to current legislation. **MTS™** are disposable products. **MTS™** are only for diagnostic *in vitro* use and are intended for professional use. They must be used in the laboratory by properly trained operators using approved aseptic and safety methods for pathogenic agents.

STORAGE

The unopened package of **MTS™** should be stored at -20°C until the given expiry date.

Leftover **MTS™** from an opened package must be stored at 2-8°C in the airtight tube, containing desiccant, provided in the pack for no more than 7 days.

Do not store near sources of heat and do not expose to excessive temperature variations.

ELIMINATING USED MATERIAL

After use, **MTS™** and the material that comes into contact with the sample must be decontaminated and disposed of in accordance with current laboratory techniques for the decontamination and disposal of potentially infected material.

Technique pour la détermination de la concentration minimale inhibitrice (CMI).

DESCRIPTION

Les bandelettes CMI permettent la détermination quantitative des concentrations inhibitrices minimales (CMI) des antibiotiques / antifongiques vis à vis des bactéries /champignons ainsi que la détection des mécanismes de résistance.

Les bandelettes CMI sont des bandes de papier spécifiques imprégnées* de gradients prédéfinis de concentration antibiotique couvrant 15 doubles dilutions comme pour les méthodes de CMI conventionnelles.

D'un côté de la bandelette sont indiqués une échelle de CMI en µg/ml et le code d'identification de l'antibiotique / antifongique. Les bandelettes CMI sont disponibles dans une large gamme d'antibiotiques / antifongiques. Chaque référence est disponible en conditionnement de 30 et 100 tests.

COMPOSITION DES CONDITIONNEMENTS

La version de 10 tests contient 10 bandelettes emballées individuellement dans un emballage-coque avec siccatif et notice d'emploi.

La version de 30 tests contient 30 bandelettes emballées individuellement dans un emballage-coque avec siccatif et notice d'emploi.

La version de 100 tests contient 100 bandelettes dans un emballage-coque, en groupe de 10, avec siccatif et notice d'emploi. La version de 100 tests contient aussi un tube de rangement.

PRINCIPE DE LA MÉTHODE

Lorsque la bandelette est déposée à la surface de la gélose préalablement ensemencée, le gradient exponentiel prédefini de la molécule (antibiotique / antifongique) diffuse dans la gélose. Après 18 heures d'incubation ou plus, se forme une zone symétrique et elliptique centrée sur la bandelette.

La valeur de la CMI est lue directement grâce à l'échelle en µg/ml. La mesure est lue au point d'intersection de l'ellipse d'inhibition et de la bandelette.

COMPOSITION

Les bandelettes sont faites avec du papier de haute qualité et chaque bandelette est imprégnée de gradients prédéfinis de concentrations en antibiotique/ antifongique couvrant 15 doubles dilutions de la molécule.

COLLECTE ET CONSERVATION DES ÉCHANTILLONS

Les colonies utilisées pour la détermination des CMI doivent être identifiées et bien isolées. La pureté de l'inoculum est indispensable pour la qualité du résultat. Dans le cas de prélèvements polymicrobiens, l'inoculum doit être purifié avant utilisation.

MODE OPÉRATOIRE – PRÉPARATION

1. Permettre la mise à température ambiante de l'enveloppe fermée avant son ouverture afin de minimiser la condensation sur la bande.

2. Prélever quelques colonies isolées de morphologie identique. Inoculer les bactéries dans de l'eau physiologique (4 ou 5 colonies pour 5ml) ou en bouillon nutritif pour les bactéries à croissances difficiles.

3. Ajuster l'inoculum selon le Mc farland souhaité.

4. Plonger un écouvillon stérile dans la suspension préalablement préparée, presser l'écouvillon contre la paroi du tube pour éliminer l'excédent de liquide.

5. Ecouvillonner la gélose de façon homogène selon les techniques microbiologiques.

6. Appliquer les bandelettes après ensemencement en s'assurant que la gélose ne présente pas d'excès de suspension bactérienne. Les bandelettes doivent être positionnées code de l'antibiotique et gradient de CMI visibles ; bien s'assurer que toute la bandelette est en contact avec la surface de la gélose.

7. Incuber les boîtes dans les conditions appropriées pour le micro-organisme considéré.

8. Remettre les bandelettes non utilisées dans le tube prévu à cet effet.

EVALUATION DES RÉSULTATS

Après incubation, lire la valeur de la CMI : cette valeur est égale à la position où l'ellipse jointe la bandelette (si la valeur se trouve entre deux points de la bandelette, prendre la valeur la plus élevée).

Déduire les catégories de sensibilité en comparant la valeur trouvée avec les seuils critiques préconisés par la norme utilisée (CLSI, Eucast, SFM...). Si la valeur de CMI mesurée se trouve entre deux valeurs de dilution, considérer qu'elle est égale à la dilution supérieure.

INTERPRÉTATION CLINIQUE

L'essai avec la bandelette réactive CMI effectué *in vitro* ne peut pas reproduire exactement les conditions *in vivo*. Toutefois, il montre l'effet de la concentration de l'antibiotique, laquelle varie dans le milieu de culture en relation à la croissance de la population microbienne.

Le choix final de l'antibiotique à administrer au patient est la responsabilité du clinicien ayant toute l'information au sujet du patient.

CONTRÔLE QUALITÉ

Chaque lot de bandelette est soumis à une validation approfondie et précise en conformité avec les normes CLSI (confer tableau n°1).

PRÉCAUTIONS

Les bandelettes CMI ne sont pas classées comme « dangereuses » selon la législation en vigueur. Les bandelettes sont à usage unique. L'utilisation des bandelettes est destinée au diagnostic *in vitro* uniquement. La manipulation du produit doit se faire par un professionnel de laboratoire dans le respect des règles d'hygiène et de sécurité.

STOCKAGE

L'emballage non ouvert doit être conservé entre -20°C et ce jusqu'à la date de péremption.

Une fois ouvertes, les bandelettes doivent être conservées et stockées entre 2 et 8°C et ce, pour une durée maximale de 7 jours.

Ne pas stocker le produit à proximité d'une source de chaleur.

Ne pas faire subir des variations de température importantes aux bandelettes.

Ne pas utiliser après date de péremption.

Jeter les bandelettes dans le cas où celles-ci présentent un signe de détérioration.

ELIMINATION DU MATÉRIEL

Après utilisation, les bandelettes et matériel qui entrent en contact avec l'échantillon doivent être décontaminés et éliminés conformément aux techniques usuelles de laboratoire et selon la réglementation en vigueur sur la gestion des déchets contaminés.

Quantitative Methode zur Bestimmung der minimalen Hemm-Konzentration (MHK).

BESCHREIBUNG

MTS™ ist eine quantitative Methode zur Bestimmung der minimalen Hemm-konzentration (MHK) von antimikrobiellen Substanzen gegen Mikroorganismen und für die Bestimmung von Resistenz Mechanismen.

MTS™ sind spezielle Papier Streifen*, imprägniert mit einem definierten Konzentrationsgradienten eines Antibiotikums über 15 zweifach Verdünnungsstufen einer konventionellen MHK Methode.

Auf der Rückseite des Streifens ist eine entsprechende MHK Skala in µg/mL und ein Kode für die jeweilige antimikrobielle Subanz. Für den Nachweis von ESBL (Extended Spektrum Beta-Laktamase) oder MBL (Metallo Beta-Laktamase) sind auf jedem Streifen zwei Gradienten mit den geeigneten Reagenzien aufgebracht.

MTS™ gibt es in unterschiedlichen Konfigurationen und jede Konfiguration ist verfügbar in Packungen zu je 10, 30 oder 100 Tests.

INHALT DER PACKUNGEN

Die 10-Test Box enthält 10 einzeln verpackte Streifen in beschichteten Folienbeuteln und eine Gebrauchsanleitung.

Die 30-Test Box enthält 30 einzeln verpackte Streifen in beschichteten Folienbeuteln und eine Gebrauchsanleitung.

Die 100-Test Box enthält 10 beschichtete Folienbeutel mit je 10 Streifen und eine Gebrauchsanleitung. Die 100-Test Box enthält zusätzlich ein Aufbewahrungsröhrchen.

TESTPRINZIP

Legt man den MTS™ auf eine inkulizierte Agaroberfläche, wird der vorgeformte exponentielle Gradient der antimikrobiellen Subanz sofort auf die Agarmatrix übertragen.

Nach 18 stündiger Inkubation oder länger, wird entlang des Streifens eine symmetrische Hemmellipse gebildet. Die MHK wird direkt von der Skala in µg/mL an dem Punkt abgelesen, wo die Hemmellipse den MTS™ schneidet. Es können aber auch andere Wachstums- oder Hemmmuster auftreten bei den verschiedenen Resistenzbestimmungsmethoden.

ZUSAMMENSETZUNG

Die Streifen sind aus Hochqualitätspapier gefertigt, und jeder Streifen ist imprägniert mit einem vorgeformten Konzentrationsgradienten über 15 zweifach Verdünnungsstufen der antimikrobiellen Subanz.

PROBEN

Die auf die minimale Hemmkonzentration (MHK) zu überprüfenden Kolonien werden von einem vorher mit der zu prüfenden Probe inkulierten Medium abgenommen. Bei Mischkulturen müssen vorher Reinkulturen hergestellt werden.

TESTDURCHFÜHRUNG

1. Die ungeöffnete Hülle vor dem Öffnen auf Raumtemperatur bringen, um eine Kondensation auf den Streifen zu minimieren.
2. 4 bis 5 isolierte und morphologisch ähnliche Kolonien mit einer Öse abnehmen und in 5 ml eines geeigneten Mediums suspendieren. Anspruchsvolle Mikroorganismen sollten in Flüssigmedium suspendiert und innerhalb von 15 Minuten verwendet werden.
3. Die Trübung mit dem geeigneten McFarland Standard vergleichen und die Suspension entsprechend einstellen.
4. Einen sterilen Tupfer in die Suspension tauchen, und den Tupfer gegen die Röhrchenwand drücken um überschüssige Flüssigkeit zu entfernen.
5. Mit dem Tupfer die Agarplatte so ausstreichen, dass ein gleichmäßiges Wachstum erfolgt. Die Plattenoberfläche trocknen lassen und sicherstellen, dass die Oberfläche der Platten vor dem Aufliegen der Streifen trocken ist.

6. Den Streifen auf die Agaroberfläche auflegen mit der Skala nach oben und dem Kode für die Subanz nach aussen. Den Streifen mit der Pinzette andrücken und darauf achten, dass er auf der ganzen Länge aufliegt. Den Streifen nach Kontakt mit dem Agar nicht mehr verschieben.

7. Platten umgedreht unter geeigneten Bedingungen für die jeweiligen Keime inkubieren.

8. Die nicht verwendeten Streifen im mitgelieferten Röhrchen lagern.

ABLESEN DER ERGEBNISSE

Am Ende der Inkubationszeit die MHK da ablesen, wo der Rand der Hemmellipse den Streifen schneidet.

MHK Grenzkonzentrationen (Breakpoints) zur Definition der Empfindlichkeitskategorien wie die von CLSI oder EUCAST können zur Interpretation der MHK Werte verwendet werden. Der Streifen zeigt auch Zwischenwerte der Verdünnungsstufen. Bei der Kategorisierung (in S, I oder R) bei Zwischenwerten immer auf den nächsten vollen Verdünnungsschritt aufrunden. Eine Übersicht von CLSI und EUCAST Werten ist in Tabelle 1 dargestellt.

KLINISCHE INTERPRETATION

MTS™ ist ein *in vitro* Test und er kann nicht *in vivo* Bedingungen exakt darstellen. Dennoch zeigt er den konzentrationsabhängigen Effekt des Antibiotikums. Dieser variiert im Kulturmedium in Abhängigkeit zum Wachstum der mikrobiellen Population. Die endgültige Entscheidung, welches Antibiotikum der Patient bekommt, liegt in der Verantwortlichkeit des Klinikers, der alle Informationen über den Patienten besitzt.

QUALITÄTSKONTROLLE

Mit jeder Charge des MTS™ werden präzise und sorgfältige Kontrollen gemäß der CLSI Standards mit den Stämmen durchgeführt, die in Tabelle 1 aufgeführt sind.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Nach gegenwärtiger Gesetzgebung kann MTS™ nicht als gefährlich eingestuft werden. MTS™ ist zum einmaligen Gebrauch bestimmt. MTS™ ist nur für die diagnostische *in vitro* Testung und professionellen Einsatz. Er muss im Labor von gut geschultem Personal unter Berücksichtigung der Regeln für das Arbeiten mit pathogenen Keimen angewendet werden.

LAGERUNG

Die ungeöffnete MTS™ Packung sollte bei -20°C bis zum angegebenen Verfallsdatum gelagert werden.
Restliche MTS™'s einer geöffneten Packung müssen bei 2-8°C maximal 7 Tage in dem luftdicht verschlossenen Röhrchen mit Trockenmittel, das in der Packung mitgeliefert wird.

Nicht in der Nähe von Hitzequellen lagern oder hohen Temperaturschwankungen aussetzen.

Nicht nach dem Verfallsdatum verwenden.

Bei Anzeichen einer Schädigung der Streifen den Test nicht mehr verwenden.

ENTSORGUNG VON GEBRAUCHTEM MATERIAL

Nach Gebrauch wird MTS™ und alle Materialien, die mit den Proben in Kontakt gekommen sind, dekontaminiert und entsprechend den Laborrichtlinien für infektiöses Material entsorgt.

Método cuantitativo para la determinación de la Concentración Mínima Inhibitoria (CMI).

DESCRIPCION

MTS™ es un método cuantitativo para la determinación de la Concentración Mínima Inhibitoria (CMI) de un simple agente antimicrobiano frente a un microorganismo y la detección de la presencia de mecanismos de resistencia.

MTS™ son tiras de papel de característica especial*, impregnadas con un gradiente de concentración predefinida del agente antimicrobiano, constituidas de 15 diluciones, comprendidas en el intervalo de la dilución usada en el método convencional para la determinación de la CMI.

En una cara de la tira lleva impresa una escala graduada para la lectura, indicada en $\mu\text{g/mL}$ y un código que especifica el tipo de antimicrobiano.

MTS™ están disponibles para una gran variedad de antimicrobianos. Cada antimicrobiano está disponible en presentación de 10, 30 ó 100 test.

CONTENIDO DEL KIT

La caja de 10 tests contiene 10 tiras, envasadas individualmente en sobres desecantes, y un manual de instrucciones.

La caja de 30 tests contiene 10 tiras, envasadas individualmente en sobres desecantes, y un manual de instrucciones.

La caja de 100 tests contiene 10 sobres desecantes conteniendo 10 tiras cada uno, un manual de instrucciones, y un tubo de almacenamiento.

PRINCIPIO DEL METODO

Cuando la tira MTS™ se aplica sobre la superficie del agar inoculado, el gradiente exponencial predefinido es transferido al agar.

Después de la incubación de 18 horas o más, se puede observar una zona de inhibición elíptica, simétrica y centrada con la tira.

El valor de CMI, expresada en $\mu\text{g/mL}$, se lee en el punto de intersección del borde de la elipse de inhibición con la tira MTS™.

COMPOSICION

Las tiras son de un papel especial de alta calidad, y cada una está impregnada con un gradiente de concentración predefinido de 15 diluciones del antimicrobiano.

PREPARACION DE LAS MUESTRAS

Las colonias de la cepa a testar para la Concentración Mínima Inhibitoria (CMI) se toman a partir del medio de cultivo previamente inoculado con la muestra.

En caso de que se observen colonias mixtas, es necesario obtener un cultivo puro.

PROCEDIMIENTO DEL TEST

1. Dejar atemperar el envoltorio antes de abrirlo para minimizar la posible condensación en la tira.
2. Tocar 4-5 colonias bien aisladas y morfológicamente similares, a partir de una placa y hacer una suspensión en 5 mL de un caldo de cultivo adecuado. Para microorganismos exigentes se recomienda suspender las colonias en el caldo de estandarización y utilizar la suspensión para inocular la placa antes de 15 minutos.
3. Confrontar la turbidez de la suspensión con el estándar McFarland apropiado.
4. Insertar un escobillón estéril en el tubo con la suspensión estandarizada, exprimirlo contra la pared del tubo para eliminar el exceso de líquido.
5. Extender con el escobillón impregnado con el inóculo toda la superficie de la placa con el medio apropiado para la CMI de esa cepa, sembrando en tres direcciones de forma que quede un inóculo homogéneo. Permitir que se absorba el exceso de humedad de la superficie de la placa antes de aplicar las tiras.
6. Aplicar las tiras sobre la superficie del agar, con unas pinzas o un alfiler estériles, asegurándose que una vez colocada la tira quede totalmente en contacto con la superficie del agar y con la escala graduada hacia nosotros de forma que se pueda leer. Una vez colocada la tira, no se puede desplazar ni levantar del agar.

7. Incubar la placa en posición invertida (lado del agar hacia arriba) durante el tiempo y atmósfera de incubación apropiados para el microorganismo inoculado.

8. Colocar las tiras no utilizadas en el tubo con desecante incluido en el kit y dejarlas en frigorífico (si se van a usar antes de 1 mes) o en congelador (para un período superior). Evitar que las tiras queden expuestas al aire y a la humedad.

INTERPRETACION DE LOS RISULTADOS

Al terminar la incubación, leer el valor de CMI en el punto en el que la elipse intercepta con la tira.

Para la interpretación de la categoría de sensibilidad de la CMI obtenida con MTS™, se ha de utilizar las tablas del último documento aprobado por EUCAST ó CLSI, según el estándar más adecuado a su laboratorio.

Los valores de CMI que obtengamos en medio de dos diluciones seriadas, se han de redondear al alza y dar como CMI el valor inmediato superior. En la tabla nº1 se adjunta un resumen de los valores interpretativos de CLSI y EUCAST.

INTERPRETACION CLINICA

El test MTS™ efectuado in vitro no es una reproducción exacta de las condiciones que se producen in vivo, pero puede ser una indicación del potencial de sensibilidad in vivo del microorganismo. La responsabilidad final de la terapia a suministrar al paciente corresponde al clínico que es el que posee toda la información y datos correspondientes al paciente.

CONTROL DE CALIDAD

Cada lote de MTS™ se somete a un control de calidad, de acuerdo a las normas CLSI, utilizando las cepas de control indicadas en la tabla nº1.

PRECAUCIONES

El producto MTS™ no está clasificado como peligroso de acuerdo a la legislación vigente. MTS™ es un producto desechable y de un solo uso. MTS™ es para uso sólo de diagnóstico in vitro, y destinado a ser utilizado en un ámbito profesional, dentro de un laboratorio adecuado y por personal adiestrado a trabajar de forma aséptica y segura con métodos para testar agentes patógenos.

CONSERVACION

El envase intacto de MTS™ debe ser almacenado a -20°C hasta su fecha de caducidad. Las tiras sobrantes de un envase abierto, pueden conservarse refrigeradas ($2-8^{\circ}\text{C}$), en el interior del tubo estanco con desecante proporcionado, durante no más de 7 días. No almacenar cerca de fuentes de calor y no exponer a variaciones extremas de temperatura. No utilizar después de esta fecha. Desechar si se aprecian signos de deterioro.

ELIMINACION DEL MATERIAL UTILIZADO

Después del uso, las MTS™ y el material que ha estado en contacto con la muestra, deben ser eliminados y descontaminados de acuerdo a las técnicas utilizadas en el laboratorio para la decontaminación y eliminación de material potencialmente infectado.

Método quantitativo para a determinação da Concentração Mínima Inibitória (CMI).

Descrição

MTS™ é um método quantitativo para a determinação da Concentração Mínima Inibitória (CMI) de um agente antimicrobiano simples frente a um microorganismo e a detecção da presença de mecanismos de resistência.

MTS™ são tiras de papel de característica especial, impregnadas com um gradiente de concentração pré-definida do agente antimicrobiano, constituídas por 15 diluições, compreendidas no intervalo da diluição utilizada no método convencional para a determinação da CMI.

Numa das faces da tira está impressa uma escala graduada para a leitura, indicada em µg/mL e um código que especifica o tipo de antimicrobiano.

MTS™ estão disponíveis para uma grande variedade de antimicrobianos. Cada antimicrobiano está disponível na apresentação de 30 ou 100 testes.

Conteúdo do Kit

A embalagem de 10 testes contém 10 tiras individualmente embaladas em envelopes dessecantes e a folha de instruções. A embalagem de 30 testes contém 30 tiras individualmente embaladas em envelopes dessecantes e a folha de instruções. A embalagem de 100 testes contém 10 envelopes dessecantes, cada um contendo

10 tiras, e a folha de instruções. A embalagem de 100 testes contém também um tubo para armazenamento.

Princípio do Método

Quando a tira **MTS™** se aplica sobre a superfície do agar inoculado, o gradiente exponencial pré-definido é transferido para o agar.

Após a incubação de 18 horas ou período superior, pode-se observar uma zona de inibição elíptica, simétrica e centrada com a tira.

O valor de CMI, expressa em µg/mL, lê-se no ponto de intersecção do bordo da elipse de inibição com a tira **MTS™**.

Composição

As tiras são de um papel especial de qualidade elevada, e cada uma está impregnada com um gradiente de concentração pré-definido de 15 diluições do antimicrobiano.

Preparação das Amostras

As colónias da estirpe a testar para a Concentração Mínima Inibitória (CMI) são retiradas do meio de cultura previamente inoculado com a amostra. No caso de se observarem colónias mistas, é necessário obter uma cultura pura.

Procedimento do Teste

1. Os discos não utilizados, do cartucho anteriormente aberto, deverão estabilizar a temperatura ambiente (antes de qualquer utilização) conforme descrito anteriormente.

2. Tocar 4-5 colónias bem isoladas e morfológicamente similares, a partir de uma placa e fazer uma suspensão em 5 mL de um caldo de cultura adequado. Para microorganismos exigentes recomenda-se suspender as colónias no caldo de padronização e utilizar a suspensão para inocular a placa antes de 15 minutos.

3. Confrontar a turvação de a suspensão com o padrão McFarland apropriado.

4. Inserir um escovilhão estéril no tubo com a suspensão padronizada, espremê-lo contra a parede do tubo para eliminar o excesso de líquido.

5. Com o escovilhão impregnado com o inóculo aplicar em toda a superfície da placa com o meio apropriado para a CMI dessa estirpe, semeando em três direcções de forma a ficar um inóculo homogéneo. Permitir que se absorva o excesso de humidade da superfície da placa antes de aplicar as tiras.

6. Aplicar as tiras sobre a superfície do agar, com pinças ou um alfinete estéril, assegurando que depois de colocada, a tira fica totalmente em contacto com a superfície do agar e com a escala graduada virada para nós, de forma que se possa ler. Uma vez colocada a tira, não se pode deslocar nem levantar do agar.

7. Incubar a placa em posição invertida (lado do agar para cima) durante o tempo e atmosfera de incubação apropriados para o microorganismo inoculado.

8. Colocar as tiras não utilizadas no tubo com dessecante incluído no kit e deixá-las no frigorífico (se forem utilizadas antes de 1 mês) ou no congelador (para um período superior). Evitar que as tiras fiquem expostas ao ar e à humidade.

Interpretação dos Resultados

Ao terminar a incubação, ler o valor de CMI no ponto em que a elipse intercepta com a tira. Para a interpretação da categoria de sensibilidade da CMI obtida com o **MTS™**, devem utilizar-se as tabelas do último documento aprovado pelo EUCAST ou CLSI, segundo o padrão mais adequado ao seu laboratório. Os valores de CMI que obtemos no meio de duas diluições seriadas, devem ser arredondados e dar como CMI o valor imediato superior. Na tabela nº1 anexa-se um resumo dos valores interpretativos de CLSI e EUCAST.

Interpretação Clínica

O teste **MTS™** efectuado in vitro não é uma reprodução exacta das condições que ocorrem in vivo, mas pode ser uma indicação do potencial de sensibilidade in vivo do microorganismo. A responsabilidade final da terapêutica a administrar ao doente é do seu médico que possui toda a informação e dados correspondentes ao doente.

Controlo de Qualidade

Cada lote de **MTS™** é submetido a um controlo de qualidade, de acordo com as normas CLSI, utilizando as estirpes de controlo indicadas na tabela nº1.

Precauções

O produto **MTS™** não está classificado como perigoso de acordo com a legislação vigente. **MTS™** é um produto descartável e de utilização única. **MTS™** destina-se a uso em diagnóstico in vitro, em âmbito profissional, num laboratório adequado e por pessoal trienado para trabalhar de forma asséptica e segura com métodos para testar agentes patogénicos.

Conservação

A embalagem fechada de **MTS™** deve ser conservada a -20°C até ao fim do prazo de validade. O restante de uma embalagem aberta de **MTS™** tem de ser conservado a 2-8°C no tubo, com dessecante, fornecido com a embalagem, num período máximo de 7 dias. Não conserve perto de fontes de calor e não exponha a variações excessivas de temperatura. Não utilize após expirar o prazo de validade. Elimine caso apresentem sinais de degradação.

Eliminação do Material Utilizado

Após utilização, as **MTS™** e o material que esteve em contacto com a amostra, devem ser eliminados e descontaminados de acordo com as técnicas utilizadas no laboratório para a descontaminação e eliminação de material potencialmente infectado.

Kvantitativ metode for bestemmelse av minste hemmende konsentrasjon (MIC).

BESKRIVELSE

MTS™ er en kvantitativ metode for bestemmelse av den minste hemmende konsentrasjon (MIC) av et antimikrobielt middel overfor en mikroorganisme, og for påvisning av resistensmekanismer.

MTS™ er papirstripler/strips med spesielle egenskaper som er impregnert med en predefinert gradient av antibiotika over 15 to-foldsfortynningstrinn tilsvarende en konventionell MIC metode. Oversiden av strimmelen er merket med MIC-skalaen i $\mu\text{g}/\text{mL}$ og en kode som identifiserer det antibikrobielle midlet. Til påvisning av ESBL (Extended Spectrum Beta Lactamase) og MBL (Metallo Beta Lactamase) har strimmelen dobbeltsidige grader med egnede diagnostiske reagenser. Flere typer **MTS™** er tilgjengelige, og de kommer i forpakningsstørrelser på 10, 30 og 100 tester.

BESTANDDELE

10-testforpakningen innholder 10 strips som er pakket enkeltvis i en pose med tørkemiddel, samt pakningsvedlegg
30-testforpakningen innholder 30 strips som er pakket enkeltvis i en pose med tørkemiddel, samt pakningsvedlegg
100-testforpakningen innholder 10 poser med tørkemiddel som hver inneholder 10 strips, samt pakningsvedlegg. 100-testforpakningen inneholder også et lagringsrør.

METODENS PRINSIPP

Når **MTS™** appliseres på en inokulert agaroverflate vil den predefinerte ekspansjonelle antibiotikagradiensen umiddelbart overføres til agarren.

Etter minst 18 timers inkubering vil en symmetrisk hemningsellipse bli dannet sentrert langs strimmelen.

MIC-verdien, uttrykt i $\mu\text{g}/\text{mL}$, leses direkte ved skjæringspunktet mellom hemningsellipsen og strimmelen **MTS™**. Andre vekst/hemmingsmønstre sees som resistenspåvisningsmetoder.

INNHOLD/KOMPOSISJON

Strimmelen er laget av høykvalitetspapir og hver strimmel er impregnert med en predefinert konsentrationsgradient av et antibiotisk middel over 15 to-foldsfortynningstrinn.

PRØVEBEHANDLING

Kolonier som skal undersøkels med henblikk på minste hemmende konsentrasjon (MIC), tas fra dyrkningsmedier hvor man tidligere har sådd ut akuell prøve. I tilfeller med oppvekst av flere mikrober, må akutell mikrobe rendyrkes før undersøkelse

TESTPROSEDYRE

- La den åpne aluminiumsposen få romtemperatur før den åpnes, for å hindre kondensasjon av stripene.
- Berør 4-5 isolertekolonier med liknende morfologi fra et dyrkningsmedium og suspender dem i 5 mL egnert suspenderingsmedium. Fastidiøse mikroorganismer bør suspenderes i bukjong og viderebehandles innen 15 minutter.
- Sammenlikn turbiditet mot en tilsvarende McFarland standard.
- Dypp en steril swab i bukjongmediet eller annen fortyning og press den mot glassveggen for å fjerne overskuddsvæske.
- Stryk swabben/penselen over skålens agaroverflate slik at man får en jevn oppvekst. La overskuddsfuktighet bli absorbert og se til at overflaten er helt tørr før applisering av **MTS™**.
- Legg strimmen på agaroverflaten med MIC skalaen opp, og med strimmenes kode mot skålens ytterrand. Legg den på ved hjelp av et sterilt pinsett, og trykk den mot agaroverflaten slik at hele gradientens lengde er fullstendig i kontakt med agaroverfaten. **MTS™** må ikke flyttes etter at den først er lagt ned.
- Inkuber skålene opp-ned under rette forhold for den akuelle mikroorganismen.
- Legg ubrukete strips i det medfølgende glassrøret.

TOLKNING AV RESULTATER

Etter endt inkubering leses MIC-verdien der inkuberingsellipsens kant skjærer stimmelen. (Benytt den høyeste verdien når skjæringspunktet treffer mellom to skalamerker).

MIC brytningspunkter for klassifisering av følsomhetskategorier angitt av CLSI eller EUCAST kan benyttes for tolkning av MIC-verdier.

Forhoy alltid halve **MTS™** fortynningsverdier til nærmeste tofoldsfortynningstrinn før tolkning av resistenskategori. En oversikt over CLSI og EUCASTs tolkningsgrunnlag finnes i Tabell no.1.

KLINISK TOLKNING

Undersøkelse med **MTS™** utføres in vitro og kan ikke nøyaktig reproduksjonen om hvilket middel som skal administreres til pasienten tilhører kliniker som innehar all pasientinformasjon.

KVALITETSKONTROLL

Hver batch **MTS™** gjennomgår presise og nøyaktige kontroller i henhold til CLSI standarder ved å benytte bakteriestammer som oppgitt i tabell 1.

FORHOLDSREGLER

MTS™ klassifiseres ikke som farlig stoff i henhold til gjeldende forskrifter. **MTS™** er engangsprodukter. **MTS™** er utelukkende beregnet til in vitro diagnostisk bruk og er beregnet for profesjonelt bruk. De må håndteres i laboratorier med trenet personale, og med godkjente aseptiske-, og sikkerhetsmetoder for patogene agens.

OPPBEVARING

Uåpnede pakker med **MTS™** må lagres ved -20°C inntil den oppgitte holdbarhetsdatoen.

Ikke benyttede **MTS™** fra en åpnet forpakning må lagres ved $2-8^{\circ}\text{C}$ i det medfølgende lufttette røret, som inneholder tørrstoff, mer enn 7 døgn i kjøleskap.

Oppbevar dem ikke i nærheten av varme, og eksponer dem ikke for uvanlige temperaturvariasjoner. Må ikke benyttes etter utgangsdatoen.

Benytt ikke strimler som viser tegn til å være ødelagte.

AVHENDING

Etter bruk må **MTS™**, og annet utstyr som har vært i kontakt med prøvemateriale, dekontamineres og kastes i henhold til gjeldende laboratoriepraksis for dekontaminering og avhending av potensielt infeksjøst materiale.

Test na kvantitatívne stanovenie minimálnej inhibičnej koncentrácie (MIC).

POPIŠ

MTS™ je test na kvantitatívne stanovenie minimálnej inhibičnej koncentrácie (MIC) antimikrobiálnych látok a na stanovenie mechanizmov rezistencie mikroorganizmov.

MTS™ je papierový prúžok špeciálnych vlastností*, ktorý je impregnovaný preddefinovaným koncentračným gradientom antibiotika – 15 dvojnásobných riedení konvenčnej MIC metódy. Na lícnej strane je škála koncentrácie MIC v $\mu\text{g}/\text{ml}$ a kódové označenie antimikrobiálnej látky. Prúžky na detekciu ESBL (betałaktamázy s rozšíreným spektrom) a MBL (metalo beta laktamázy), obsahujú po dva gradienty príslušných reagencií, ktoré sú umiestnené na opačných koncoch prúžku.

MTS™ je dostupný v širokej ponuke antimikrobiálnych látok v baleniach po 10, 30 a 100 prúžkov.

OBSAH BALENIA

10 testové balenie obsahuje 10 individuálne balených prúžkov s pohlcovačmi vlhkosti a príbalový leták.

30 testové balenie obsahuje 30 individuálne balených prúžkov s pohlcovačmi vlhkosti a príbalovým letákom.

100 testové balenie obsahuje 10 balení po 10 prúžkov s pohlcovačmi vlhkosti. Balenie obsahuje aj skúmavku určenú na skladovanie prúžkov po otvorení menšieho balenia a príbalový leták.

PRINCÍP

Po položení **MTS™** prúžku na inokulovaný povrch platne je do pôdy ihneď uvoľnený preddefinovaný exponenciálny gradient antimikrobiálnej látky.

Po 18 hodinách inkubácie vznikne symetrická eliptická zóna inhibície v centre s prúžkom. Hodnotu MIC je možné odčítať priamo v jednotkách $\mu\text{g}/\text{ml}$ z prúžku v mieste, kde inhibičná elipsa pretína **MTS™** prúžok. Pri detekcii mechanizmov rezistencie je možné zachytiť aj iné formy inhibičných zón.

ZLOŽENIE

Prúžok je vyrobený zo špeciálneho papiera a je impregnovaný preddefinovaným koncentračným gradientom antibiotika – 15 dvojnásobných riedení.

OBER A SKLADOVANIE VZORIEK

Kolónie baktérií, ktoré majú byť testované na stanovenie MIC majú byť odobraté z kultivačného média, na ktorom prebiehalo vyšetrenie vzorky. V prípade zmiešanej kultúry je potrebné pred testovaním MIC najskôr vzorky "vyčistiť".

POSTUP PRÁCE

1. Balenie prúžkov pred otvorením vždy najskôr vytemperujte. Minimalizujete tak možnú kondenzáciu vzdušnej vlhkosti na prúžkoch.
2. Odoberte 4-5 dobre izolovaných kolónií podobnej morfológie a rozriedte ich v 5 ml riediacom médiu. Rastovo náročné baktérie musia byť rozriedené kultivačným bujónom a ponechané v ňom po dobu 15 minút.
3. Presvedčte sa, že ste získali správnu hodnotu turbidity.
4. Ponorte sterilný tampón do skúmavky so vzorkou a o steny skúmavky vytlačte nadbytočnú tekutinu z tampóna.
5. Dôkladne natrite povrch kultivačného média, tak aby ste dosiahli rovnomenrný rast. Pred položením prúžka musí byť povrch platne úplne suchý!
6. Položte prúžok na platňu MIC škálou nahor a jemne prúžok pritlačte, tak aby sa celý povrch prúžka dotýkal povrchu platne. S položeným prúžkom na platni viac nepohybujte!
7. Inkubujte platne v prevrátenej pozícii za podmienok vhodných pre konkrétné testované mikroorganizmy.
8. Nepoužité prúžky odložte do chladničky v priloženej skúmavke s desíkátorom.

VYHODNOTENIE VÝSLEDKOV

Po ukončení inkubácie odčítajte hodnotu MIC v mieste, kde sa inhibičná elipsa dotýka prúžku. V prípade nerovnakých výsledkov oboch časťí inhibičnej elipsy, použite vyššiu získanú hodnotu MIC.

Na interpretovanie získaných MIC hodnôt môžu byť použité hodnoty break pointov, ktoré sú poskytované CLSI alebo EUCAST. Výsledky, ktoré sa nachádzajú medzi dvoma hodnotami dvojnásobných riedení, zaokruhlite pred interpretáciou nahor. Prehľad CLSI a EUCAST interpretačných kritérií je v tabuľke č.1.

KLINICKÁ INTERPRETÁCIA

MTS™ test vykonaný *in vitro* nemôže vždy presne zodpovedať *in vivo* podmienkam. Napriek tomu ukazuje efekt rôznej koncentrácie antibiotika v kultivačnom médiu na rast mikroorganizmov.

Konečné rozhodnutie pri výbere antibiotika je v zodpovednosti ošetrojujúceho lekára, po zhodnotení všetkých informácií o pacientovi.

KONTROLA KVALITY

Každá šárža **MTS™** je dôkladne a starostlivo testovaná, či vyhovuje CLSI štandardom. Na kontrolu sú použité bakteriálne kmene uvedené v tabuľke č.1.

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

MTS™ v zmysle súčasnej legislatívy nie sú klasifikované ako nebezpečné. **MTS™** sú jednorázové testy. **MTS™** sú určené len na diagnostiku *in vitro* a na profesionálne použitie. Testy môžu byť použité iba v laboratóriu zaškoleným personálom za použitia aseptických a bezpečných postupov pri práci s patogénnymi mikroorganizmami.

SKLADOVANIE

MTS™ neotvorené balenie môže byť skladované pri teplote -20°C . Po otvorení originálneho balenia, prúžky, ktoré zostali musia byť skladované v dodávanej vzduchotesnej skúmavke s desíkátorom pri teplote $2-8^{\circ}\text{C}$ nie dlhšie ako 7 dní. Neskladujte ich pri zdroji tepla a nevystavujte ich kolísavým zmenám teploty. Nepoužívajte ich po uplynutí expiračnej doby. Testy zlikvidujte ak majú známky poškodenia.

LIKVIDÁCIA ODPADU

MTS™ prúžky a všetok materiál, ktorý prišiel do styku so vzorkou zlikvidujte ako potencionálne infekčný materiál.

POPIΣ

MTS™ je určen pro kvantitativní stanovení minimální inhibiční koncentrace (MIC) antimikrobiálních látek proti mikroorganismům a pro detekci mechanismů rezistence.

MTS™ jsou papírové proužky o speciálních vlastnostech*, které jsou napuštěné předdefinovaným koncentračním gradientem antibiotika, pokrývající 15 ředění dvojkové řady užívané u konvenčních MIC metod.

Na jedné straně proužku je zobrazena stupnice MIC v µg/ml a kód identifikující antimikrobiální látku.

MTS™ je dostupný ve velké škále různých variant. Každá varianta je dodávána v balení po 10, 30 nebo 100 proužcích.

OBSAH BALENÍ

Balení s 10 testy obsahuje 10 stripů individuálně balených v obalu s desikantem a návodem k použití.

Balení s 30 testy obsahuje 30 stripů individuálně balených v obalu s desikantem a návodem k použití.

Balení se 100 testy obsahuje 10 obálek s desikantem po 10 stripech a návod k použití. Součástí balení je také zkumavka k uchování stripů.

PRINCIP METODY

Když se **MTS™** položí na povrch agaru s inokulem, předem utvořený gradient se okamžitě přenese do agarové matrice. Po 18 nebo více hodinách inkubace se vytvoří symetrická inhibiční elipsa mající střed kolem proužku. MIC se odečítá přímo ze stupnice v µg/ml v bodě, kde elipsa protíná proužek **MTS™**.

SLOŽENÍ

Proužek je vyroben s vysokou kvalitou papíru a každý je napuštěn předdefinovaným koncentračním gradientem antibiotika pokrývajícím 15 ředění dvojkové řady.

SBĚR A UCHOVÁVÁNÍ VZORKŮ

Kolonie, jež jsou předmětem hodnocení minimální inhibiční koncentrace (MIC), se zachytí na kultivačním médiu, které bylo předtím naočkováno zkoumaným vzorkem. V případě, že se ve vzorku vyskytne směs kolonií, před inokulací je třeba jednotlivé kmeny bakterií purifikovat.

PRACOVNÍ POSTUP

Abyste minimalizovali kondenzaci vody na stripech, přizpůsobte nejprve stripy v uzavřené obálce pokojové teplotě.

2. Setřete 4 až 5 dobře izolovaných a morfologicky shodných kolonií z kultivačního média a suspendujte je v 5 ml vhodného roztoku. Náročné mikroorganismy je třeba suspendovat v bujónu a použít do 15 minut.

3. Srovnejte zákal vzhledem k příslušnému standardu McFarlanda.

4. Namočte sterilní tampon v bujónu s kulturou nebo v odtud naředěném roztoku a vymačkejte ho o stěnu testovací zkumavky kvůli odstranění přebytečné tekutiny.

5. Potřete celý povrch agarového média na misce tak, aby růst byl rovnoměrný; nechejte vsáknout přebytečnou vlhkost a ujistěte se, že před aplikací proužku je povrch dokonale suchý.

6. Položte proužek na povrch agaru MIC stupnicí otočenou nahoru a kódem proužku směrem ven z misky, přitlačte ho sterilní pinzetou a ujistěte se, že celá délka antibiotického gradientu se kompletně dotýká povrchu agaru. Jednou položený proužek už nepřemisťujte.

7. Inkubujte misky v obrácené poloze za podmínek vhodných pro daný mikroorganismus.

8. Vložte nepoužité proužky do zkumavky přiložené v balení.

HODNOCENÍ VÝSLEDKŮ

Na konci inkubace odečtěte hodnotu MIC v místě, kde elipsy protíná proužek (průsečík mezi dvěma délky stupnice je třeba zaokrouhlit na vyšší hodnotu).

Pro interpretaci MIC hodnot se užívají MIC breakpointy pro určení kategorie citlivosti dle CLSI nebo EUCAST.

Před kategorizací vždy zaokrouhlete mezihodnoty ředění na MIC proužku na další vyšší dvojkové ředění. Přehled CLSI a EUCAST interpretačních kritérií jsou v tabulce č. 1.

KLINICKÁ INTERPRETACE

MTS™ test realizovaný in vitro nikdy nemůže přesně reprodukovat podmínky in vivo. Přesto však objasňuje účinek koncentrace antibiotika, která se mění v kultivačním médiu, ve vztahu k růstu mikrobiální populace.

Za konečný výběr antibiotika podávaného pacientovi zodpovídá klinický pracovník, který zná veškeré informace o pacientovi.

KONTROLA KVALITY

Každá šárža **MTS™** je podrobena přesné a důkladné kontrole v souladu s CLSI standardy s použitím bakteriálních kmenů vypsaných v tabulce č. 1.

OPATŘENÍ

MTS™ nemůže být podle současné legislativy klasifikován jako nebezpečný. **MTS™** je produkt na jedno použití. **MTS™** je pouze pro in vitro použití a je určen pro odborníky. Musí se používat v laboratoři náležitě vyškoleným personálem s využitím schválených sterilních a bezpečných metod pro patogenní agens.

UCHOVÁVÁNÍ

Neotevřené balení **MTS™** by se mělo uchovávat při -20°C do data exspirace.

Jednou otevřené balení **MTS™** je třeba uchovávat při 2-8°C v těsně uzavřené zkumavce dodávané v balení, obsahující desikant, maximálně 7 dnů.

Neuchovávejte je blízko zdrojů tepla a nevystavujte je přílišnému střídání teplot.

Nepoužívejte po uplynutí data exspirace.

Zničte je pokud vykazují známky poškození.

LIKVIDACE POUŽITÉHO MATERIÁLU

Po použití se musí **MTS™** a materiál, který přišel do kontaktu se vzorkem, dekontaminovat a zlikvidovat v souladu s běžnými laboratorními technikami pro dekontaminaci a likvidaci potenciálně infekčního materiálu.

BESKRIVELSE

MTS™ er en kvantitativ analyse til bestemmelse af Minimum Inhibitorisk Koncentration (MIC) af anti-mikrobielle stoffer, som virker mod mikroorganismen og til undersøgelse af resistensmekanismer.

MTS™ er specielle papirstrimler*, der er imprægneret med en prædefineret gradient af antimikrobielt stof over 15 fulde 2-folds fortyndingstrin.

På den ene side af strimlen er der påtrykt en MIC skala i $\mu\text{g}/\text{mL}$ samt en kode der angiver det antimikrobielle stof.

For specielle strimler til påvisning af ES β L (Extended Spektrum β -lactamase) og MBL (Metallo β -lactamase) indeholder den dobbelte gradient desuden en, for den specifikke strimmel, passende diagnostisk reagens.

MTS™ er tilgængelig i en bred vifte af antibiotika og antymykotika, der alle fås i pakker med 10, 30 eller 100 styk.

INDHOLD

10 stk. pakningen indeholder 10 enkeltvis indpakke strips i folieposer med tørremiddel samt produktvejledning.

30 stk. pakningen indeholder 30 enkeltvis indpakke strips i folieposer med tørremiddel samt produktvejledning.

100 stk. pakningen indeholder 10 folieposer, hver med 10 strips, tørremiddel samt produktvejledning.

TESTPRINCIP

Efter at **MTS™** er lagt på den inkulerede og tørre agarplade overføres det anti-mikrobielle gradient direkte til agaren.

Efter mindst 18 timers inkubation fremkommer en symmetrisk inhibitionsellipse centreret omkring strippe. MIC aflæses som $\mu\text{g}/\text{mL}$ hvor ellipsens kant rammer **MTS™**.

OPBYGNING

Struppen er fremstillet af høj-kvalitetspapir og imprægneret med det anti-mikrobielle stof i en foruddefineret koncentrationsgradient over 15 2-folds fortyndingstrin.

PRØVEINDSAMLING OG PRØVEOPBEVARING

Kolonier der skal MIC bestemmes tages fra en plade hvorpå prøven tidligere er udsæt. I tilfælde af forekomst af flere forskellige kolonier, skal bakteriestammerne først isoleres.

TESTPROCEDURE

1. Tillad uåbnet indhylle til at komme til stuetemperatur før du åbner den for at minimere kondensering på strimlen.
2. Tag 4-5 morfologiske identiske kolonier fra agarpladen, og suspender dem i 5 ml egnet suspensionsmedium så den ønskede McFarland opnås.
Kraesne organismer skal suspenderes i bouillon og anvendes inden for 15 minutter.
3. Dyp en steril swab i McFarland suspensionen og pres overskydende væske fra mod siden i glasset.
4. Inokuler agaroverfladen med swaben således at en ensartet vækst vil fremkomme. Lad pladen tørre for **MTS™** lægges på.
5. Læg **MTS™** på agarpladen med MIC skalaen op og koden mod pladens kant.
Sørg for at der ikke findes luftbobler mellem strippe og pladen, brug eventuelt en steril pincet.
- Efter **MTS™** er lagt på pladen, må den ikke flyttes.
6. Inkuber pladen med bunden op under optimale forhold for mikroorganismen.

TOLKNING AF RESULTATERNE

Efter inkubation aflæses MIC værdien ($\mu\text{g}/\text{mL}$) hvor inhibitionsellipsen skærer MIC skalaen på strippe (ved skæringspunkt mellem 2 værdier rundes op)

MIC breakpoints til definition af følsomhedskategorier fra CLSI eller EUCAST kan benyttes til tolkning af MIC værdier.

MTS™ værdier på halve fortyndingsskridt skal altid rundes op til nærmeste hele fortyndingsværdi før inddeling i følsomhedskategorier (S-I-R tolkning). En oversigt med CLSI og EUCAST fortolkningskriterier findes i Tabel nr. 1.

KLINISK TOLKNING

MTS™ er til in vitro diagnostik, og kan ikke overføres til in vivo forhold.

Alligevel viser testen forholdet mellem koncentration af anti-mikrobielle stoffer i mediet og vækst af organismen.

KVALITETSKONTROL

Hvert lot **MTS™** testes grundigt i overensstemmelse med CLSI standarder.

FORSIGTIGHEDSREGLER

MTS™ er ikke klassificeret som skadelig. **MTS™** er til in vitro diagnostisk brug. Strippen skal bruges i overensstemmelse med gældende regler for arbejde med patogene organismer samt anti-mikrobielle stoffer.

OPBEVARING

Uåbnet skal **MTS™** blisterpakker opbevares ved -20°C .

Opbevaringsrør indeholdende **MTS™** skal opbevares ved $2-8^{\circ}\text{C}$ i højst 7 dage.

MTS™ må ikke udsættes for voldsomme temperaturudsving, lige som de ikke må udsættes for ekstrem varme.

Må ikke bruges efter holdbarhedsdatoen.

Strips der viser tegn på uregelmæssighed bør kasseres øjeblikkeligt.

Bortskaffelse

Ubrugte **MTS™** bortskaffes i overensstemmelses med til en hvert gældende regler.

Brugte **MTS™**s samt plader bortskaffes efter til en hvert gældende regler for bortskaffelse af potentielt infektiøst materiale.

Τεχνική ποσοτικού προσδιορισμού της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC).

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το MTS™ είναι ένας ποσοτικός προσδιορισμός της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC) αντιμικροβιακών παραγόντων ένοντι μικροοργανισμών για την ανίχνευση μηχανισμών ανθεκτικότητας.

Τα MTS™ είναι χάρτινες ταινίες με ιδιαίτερα χαρακτηριστικά τα οποία είναι εμποτισμένα με προκαθορισμένη και διαβαθμισμένη συγκέντρωση αντιβιοτικών κατά μήκος 15 πτυχών του strip με αντίστοιχες αραιώσεις από μια συμβατική MIC μέθοδο. Στη μια πλευρά του strip αναγράφεται η MIC κλίμακα σε µg/ml και ο κωδικός αναγνώρισης του αντιμικροβιακού παράγοντα. Για την ανίχνευση των EFB (Ευρέως Φάσματος β-Λακταμασών) και των MBL (Μέταλλο-β-Λακταμασών), το διπλό κλινές που εκτείνεται αντιδιαμετρικά από τα δύο άκρα της ταινίας προς το κέντρο, φέρει τα κατάλληλα διαγνωστικά αντιδραστήρια. Το MIC Test Strip είναι διαθέσιμα σε μεγάλη ποικιλία συνθέσεων. Κάθε σύνθεση είναι διαθέσιμη σε πακέτα των 10, 30 και 100 test.

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

Η συσκευασία των 10 τεστ περιέχει 10 ταινίες, ατομικά συσκευασμένες σε φακέλους με αφυγραντικό και ένα φύλλο οδηγιών.

Η συσκευασία των 30 τεστ περιέχει 30 ταινίες, ατομικά συσκευασμένες σε φακέλους με αφυγραντικό και ένα φύλλο οδηγιών.

Η συσκευασία των 100 τεστ περιέχει 10 φακέλους με αφυγραντικό με 10 ταινίες ανά φάκελο και ένα φύλλο οδηγιών. Η συσκευασία των 100 τεστ περιέχει επιπλέον και ένα σωληνάριο για αποθήκευση.

ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΜΕΘΟΔΟΥ

Όταν το MTS™ εφαρμόζεται στην επιφάνεια ενός εμβολιασμένου agar η προκαθορισμένη εκθετική διαβάθμιση του αντιμικροβιακού παράγοντα μεταφέρεται άμεσα στο σώμα του agar.

Μετά από 18 ή παραπάνω ώρες επώασης, μια συμμετρική ανασταλτική έλλειψη εστάζεται κατά μήκος της περιοχής που έχει τοποθετηθεί το strip. Η MIC είναι άμεσα αναγνωστική από τη διαβάθμιση σε µg/ml στο σημείο όπου η βάση της ανασταλτικής έλλειψης τέμνεται το MTS™.

Άλλες μορφολογίες ανάπτυξης/αναστολής είναι δυνατόν να παρατηρηθούν για μεθόδους ανίχνευσης αντοχής.

ΣΥΝΘΕΣΗ

Τα strips είναι κατασκευασμένα από χαρτί υψηλής ποιότητας και κάθε strip είναι εμποτισμένο με προκαθορισμένες διοικητικές συγκέντρωσεων 15 πτυχών με αραιώμενους συντελεστές αντιβιοτικών.

ΣΥΛΛΟΓΗ ΚΑΙ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ

Οι αποικίες οι οποίες θα υποβληθούν σε αξιολόγηση ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης έχουν συλλεχθεί από θρεπτικά υλικά στα οποία έχουμε εναποθέσει το προς εξέταση δείγμα. Στην περίπτωση ποικίλων αποικιών το μικροβιακό στέλεχος πρέπει να καθαριστεί πριν τον εμβολιασμό.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΤΕΣΤ

1. Αφήστε τον κλειστό φάκελο να έρθει σε θερμοκρασία δωματίου πριν τον ανοίξετε, ώστε να ελαχιστοποιηθεί η συγκέντρωση υγρασίας στην ταινία.

2. Κάντε λήψη 4 ή 5 απομονωμένων και μορφολογικά παρόμοιων αποικιών και εναποθέστε σε 5 ml κατάλληλου εναιωρήματος. Εκλεκτικού μικροοργανισμού θα πρέπει να μεταφερθούν στο broth και να χρησιμοποιηθούν μέσα σε 15 λεπτά.

3. Συγκρίνετε τη θολερότητα με την κατάλληλη Mc Farland κλίμακα.

4. Βυθίστε ένα αποστερωμένο στυλέο στο μέσο μεταφοράς καλλιεργειών ή σε ένα αραιώμενο διάλυμα του και στραγγίστε το στα τοιχώματα του σωληναρίου για να εξαλείψετε την περίσσεια υγρού.

5. Οδηγείστε το κατά μήκος της επιφάνειας του θρεπτικού υλικού με τέτοιο τρόπο σαν να έχει παραχθεί σ' αυτό. Αφήστε την περίσσεια υγρασίας να απορροφηθεί και βεβαιωθείτε ότι η επιφάνεια είναι απολύτως στεγνή πριν απλώσετε τα strip.

6. Απλώστε το strip στην επιφάνεια του agar με την κλίμακα MIC προς τα επάνω και πιέστε το με μια αποστερωμένη τσιμπίδα στην επιφάνεια του agar και βεβαιωθείτε ότι ολόκληρο το μήκος της διαβάθμισης των αντιβιοτικών είναι σε απόλυτη επαφή με την επιφάνεια του agar. Από τη στιγμή που έχετε απλώσει το strip μητακινείτε.

7. Επωάστε τα τρυβλία σε ανεστραμμένη θέση σε συνθήκες κατάλληλες για τους μικροοργανισμούς.

8. Βάλτε τα μη χρησιμοποιημένα strip στο σωληνάριο που περιέχεται στο κουτί.

ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Στο τέλος της επώασης διαβάστε την τιμή MIC εκεί που η άκρη της ανασταλτικής έλλειψης τέμνει το strip. Τα σημεία διακοπής ή αναστολής λειτουργίας της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης για τον προσδιορισμό των κατηγοριών ευαίσθησίας όπως προβλέπονται από την CLSI ή EUCAST μπορούν να χρησιμοποιηθούν για την ερμηνεία των τιμών MIC. Στρογγυλοποιήστε πάντα την τιμή από το MTS™ στην αμέσως επόμενη υψηλότερη τιμή πριν την κατηγοριοποίηση. Μια επισκόπηση ερμηνευτικών κριτηρίων από την CLSI και EUCAST παρέχεται στον πίνακα 1.

ΚΛΙΝΙΚΗ ΕΡΜΗΝΕΙΑ

Η δοκιμασία MTS™ που εφαρμόζεται in vitro δε μπορεί να αναπαράγει συνθήκες in vivo. Παρόλα αυτά δείχνει την επίδραση της συγκέντρωσης του αντιβιοτικού, ή οποία ποικίλει ανάλογα με το θρεπτικό υλικό και σε συνάρτηση με την ανάπτυξη μικροβιακού πληθυσμού. Η τελική επιλογή του αντιβιοτικού που παρέχεται στον ασθενή είναι στην ευθύνη του κλινικού γιατρού που κατέχει όλες τις πληροφορίες για τον ασθενή.

ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

Κάθε παρτίδα MTS™ υποβάλλεται σε σχολαστικούς και διεξοδικούς ελέγχους σε συμμόρφωση με τα πρότυπα CLSI χρησιμοποιώντας τα βακτηριδιακά στελέχη που εμφανίζονται στον πίνακα 1.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Το MTS™ δε μπορεί να ταξινομηθεί ως επικίνδυνο σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία. Το MTS™ είναι προϊόν μιας χρήσης. Το MTS™ χρησιμοποιείται ως διαγνωστικό in vitro πριόνι και προορίζεται για επαγγελματική χρήση. Πρέπει να χρησιμοποιείται στο εργαστήριο από κατάλληλα εκπαιδευμένο προσωπικό χρησιμοποιώντας εγκεκριμένες μεθόδους αποστείρωσης και ασφάλειας για παθογενείς παράγοντες.

ΦΥΛΑΞΗ

Η μη ανοιγμένη συσκευασία των MTS™ θα πρέπει να φυλάσσεται στους -20°C έως την ημερομηνία λήξης της.

Οι υπόλοιπες ταινίες από μια ανοιγμένη συσκευασία θα πρέπει να φυλάσσονται στους 2-8°C στο αεροστεγές σωληνάριο που περιέχει αφυγραντικό, έως την 7 ημέρες.

Μην αποθηκεύετε τις ταινίες πλησίον πηγών ζέστης και μην τις εκθέτετε σε μεγάλες διαφορές θερμοκρασίας.

Μην τις χρησιμοποιείτε πέραν αυτής της ημερομηνίας.

Απορρίψτε τις εάν εμφανίσουν σημεία αλλοίωσης.

ΕΞΑΛΕΙΨΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΜΕΝΩΝ ΥΛΙΚΩΝ

Μετά τη χρήση το MTS™ και το υλικό που ήρθε σε επαφή με το δείγμα πρέπει να απολυμαίνονται και να διαχειρίζονται σύμφωνα με τις τρέχουσες τεχνικές του εργαστηρίου για την απολύμανση και αχρήστευση πιθανά μολυσμένων υλικών.

Kvantitativt test för bestämning av minsta hämmande koncentration "Minimum Inhibitory Concentration" (MIC).

BESKRIVNING

MTS™ är en kvantitativ analys för att bestämma minsta hämmande koncentration "Minimum Inhibitory Concentration" (MIC) för antimikrobiellt agens mot mikroorganismer och för detektion av resistensmekanismer.

MTS™ är ett pappersstrips, med speciella egenskaper* som är impregnerad med en fördefinierad koncentrationsgradient av antibiotika motsvarande 15 tvåstegs spädningar av en konventionell MIC metod.

På den ena sidan av stripset anges MIC skalan i µg/mL och en kod som identifierar antimikrobiellt agens.

För ESBL (Extended Spectrum Beta Lactamase) och MBL (Metallo Beta Lactamase) detektion innehåller den dubbelsidiga gradienten lämpliga diagnostiska reagens.

MTS™ finns tillgänglig i ett stort antal konfigurationer. Varje konfiguration finns tillgänglig i förpackningsstorlekar om 10, 30 och 100 test.

INNEHÅLL I FÖRPACKNINGEN

10-test förpackningen innehåller 10 strips individuellt förpackade med torkmedel samt ett instruktionsblad.

30-test förpackningen innehåller 30 strips individuellt förpackade med torkmedel och ett instruktionsblad.

100-test förpackningen innehåller 10 stycken förpackningar med torkmedel vardera innehållande 10 strips samt ett instruktionsblad. 100-test förpackningen innehåller även ett förvaringsrör.

METODPRINCIP

När MTS™ set är applicerat på den inokulerade agarytan överförs den exponentiella gradienten av dess antimikrobiella agens omedelbart till agar.

Efter 18 timmars inkubation, eller mer, formeras en symmetrisk hämningselips centrerad längs remsan. MIC avläses direkt från skalan i µg/mL vid skärningspunkten mellan hämningselipsen och MTS™ set.

Även andra växt/inhiberingsfenomen kan ses för resistensbestämningsmetoder.

SAMMANSÄTTNING

Stripen är tillverkade av högkvalitativt papper och varje strips är impregnerat med en fördefinierad koncentrationsgradient motsvarande en 15 tvåstegs spädning av antibiotiskt agens.

INSAMLING OCH FÖRVARING AV PROV

De kolonier som skall användas för utvärdering av minsta hämmande koncentration (MIC) tas från odlingsmedium som tidigare har svabbats med det prov som skall undersökas. När det förekommer blandade kolonier måste bakteriestammarna renas före inokulation.

TESTPROCEDUR

1. För att minimera kondensation på stripen, låt öppnad förpackning uppnå rumstemperatur innan den öppnas.
2. Svabba 4 till 5 noga isolerade och morfologiskt liknande kolonier med ett kulturmedium och suspendera dem i 5 mL av lämpligt suspensionsmedium. Krävande mikroorganismer skall suspenderas i buljong och användas inom 15 minuter.
3. Jämför grumligheten mot lämplig McFarland standard.
4. Doppa en steril bomullspinne i buljongen eller annan utspädd form och tryck den mot väggen i provröret för att eliminera överskottsvätska.
5. Stryk pinnen mot agarytan i plattan för att skapa en jämn växt; låt överskottsfukt absorberas och säkerställ att ytan är helt torr innan stripset appliceras.
6. Applicera stripset på agarytan med MIC skalan uppåt och artikel koden mot utsidan av plattan. Pressa med en steril pincett på agarytan och säkerställ att hela antibiotika gradienten är helt i kontakt med agarytan, Flytta inte stripset när den kommit i kontakt med agarytan.

7. Inkubera plattan upp och nervänd i lämplig miljö för mikroorganismen.

8. Lägg de oanvända strips i röret som finns inkluderat i förpackningen.

UTVÄRDERING AV RESULTAT

Vid slutet av inkubationen läses MIC värdena där kanten av hämningselipsen skär stripset (skärningspunkten mellan två skalsegment skall avrundas upp till det högre värdet).

MIC brytpunkten för att definiera känslighetskategorier som kan användas för tolkning av MIC värdet tillhandahålls av CLSI eller EUCAST.

Avrunda alltid MTS™ set halva spädningssteg upp till närmaste hela två-stegsvärde före känslighetsindelning. En översikt av CLSI och EUCAST brytpunkts kriterier tillhandahålls i Tabell 1.

ESBL och MBL detektion

MIC förhållandet ≥ 8 för de två reagensen, fantomzon eller deformering av ellipserna bekräftar närvoro av ESBL eller MBL.

KLINISK TOLKNING

MTS™s utförda *in vitro* reproducerar inte exakt *in vivo* förhållanden. Trots detta visar det sig att effekt av en koncentration av ett antibiotikum, varierar i odlingsmedium i relation till växt hos den mikrobiella populationen.

Det slutliga valet av antibiotika för behandling av patient ligger på behandlande läkare som har all information om patienten.

KVALITETSKONTROLL

Varje batch av MTS™ genomgår en precis och noggrann kontroll i överensstämmelse med CLSI standards vid användning bakteriestammar som indikeras i Tabell 1.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

MTS™s klassificeras inte som farliga enligt gällande lagstiftning.

MTS™ är engångsprodukt. MTS™ är endast avsedda för *invitro* diagnostik och för professionell användning. De skall endast användas i laboratoriet av personal utbildad i aseptiska och säkra metoder för patogener.

FÖRVARING

Oöppnad förpackning med MTS™s skall förvaras vid -20°C fram till angivet utgångsdatum.

Överblivna MTS™ från en öppnad förpackning skall förvaras högst 7 dagar vid $2\text{--}8^{\circ}\text{C}$.

Förvara inte i närheten av värmekälla och utsätt dem inte för stora temperaturvariationer.

Använd inte efter detta datum.

Kastas bort om de uppvisar spår av försämring.

HANTERING AV ANVÄNT MATERIAL

MTS™ samt material som kommit i kontakt med provet hanteras enligt gällande laboratoriepraxis för dekontamination och avfallshantering av potentiellt infekterat material.

BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAPHY / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAFIA / LITTERATUR / LITERATÚRA / LITERATURA / BIBLIOGRAFI / ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ / BIBLIOGRAFI

- CLSI. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing; 29th ed. CLSI Supplement M100S. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2019.
 - CLSI. Methods for Dilution Antimicrobial Susceptibility Tests for Bacteria that Grow Aerobically; 11th ed. CLSI standard M07. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2018.
 - CLSI. Methods for Dilution Antimicrobial Susceptibility Testing of Anaerobic Bacteria; 9th ed. CLSI standard M11. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2018.
 - CLSI. Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts; 1st ed. CLSI Supplement M60. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
 - CLSI. Reference Method for Broth Dilution Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts; 4th ed. CLSI standard M27. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
 - CLSI. Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Filamentous Fungi; 1st ed. CLSI Supplement M61. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
 - CLSI. Reference Method for Broth Dilution Antifungal Susceptibility Testing of Filamentous Fungi; 3rd ed. CLSI standard M38. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
 - CLSI. Performance Standards for Antimicrobial Disk and Dilution Susceptibility Tests for Bacteria Isolated From Animals; 5th ed. CLSI standard VET01. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2018.
 - CLSI. Performance Standards for Antimicrobial Disk and Dilution Susceptibility Tests for Bacteria Isolated From Animals; Approved Standard - Fourth Edition. CLSI document VET01-A4. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
 - CLSI. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing of Bacteria Isolated From Aquatic Animals; Second Informational. CLSI document VET03/VET04-S2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
 - CLSI. Methods for Broth Dilution Susceptibility Testing of Bacteria Isolated From Aquatic Animals; Approved Guideline - Second Edition. CLSI document VET04-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
 - CLSI. Methods for Antimicrobial Susceptibility Testing of Infrequently Isolated or Fastidious Bacteria Isolated From Animals; 1st ed. CLSI supplement VET06. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
 - The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters. Version 9.0, 2019. <http://www.eucast.org>
 - The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine and extended internal quality control for MIC determination and disk diffusion as recommended by EUCAST. Version 9.0, 2019. <http://www.eucast.org>
 - The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Antifungal Agents. Breakpoint tables for interpretation of MICs. Version 9.0, 2018. <http://www.eucast.org>
-
- Widlake, E. et al. (2019). Evaluation of three methodologies for in vitro susceptibility testing of Ceftolozane-Tazobacatam (C/T). FEMS Microbe poster 183.
 - Olesky M. et al. (2019). Multi-Site Evaluation of Eravacycline MIC Test Strip (MTS™) Compared To Broth Microdilution MICs. MAD-ID poster.
 - Koeth, L. M. et al. (2018). Comparison of Plazomicin MIC Test Strip and Broth Microdilution MIC Results for 125 Enterobacteriaceae. ID Week poster 2060.
 - Koeth, L. M. et al. (2018). Multi-Site Evaluation of Meropenem/Vaborbactam MIC Test Strip (MTS) Compared To Broth Microdilution MICs. ASM Microbe poster 240.
 - Savini, V. et al. (2016). Daptomycin-resistant *Staphylococcus pettenkoferi* of human origin. Acta Biochim Pol; 63(2): 297-301.
 - Koeth, L. M. et al. (2016). Evaluation of Ceftolozane-Tazobactam MTS™ Compared to Broth Microdilution MIC for Enterobacteriaceae and *Pseudomonas aeruginosa*. ASM Microbe poster.
 - Koeth, L. M. et al. (2016). Multi-Site Evaluation of Dalbavancin and Vancomycin MTS™ Compared To Broth Microdilution MICs. ASM Microbe poster.
 - Carreto, E. et al. (2016). Multicentric evaluation of the reliability and the reproducibility of synergy testing using the MTS™ - synergy application system (MTS-SAS™). ECCMID poster 1009.
 - Koeth, L. M. et al. (2015) Evaluation of Dalbavancin MTS™ (MTS) Compared to Broth Microdilution MIC for Relevant Gram Positive Isolates. ICAAC poster D-1138.
 - Savini, V. et al. (2014). Liofilchem® Chromatic VRE and vancomycin MTS™ detected glycopeptide resistance in a vanB neonatal *Enterococcus faecium* isolate showing alternate vancomycin susceptibility and resistance with bioMérieux Vitek2. Int J Clin Exp Pathol; 7(9):6274-6277.
 - Canton, R. et al. (2014). Determination of the sensitivity and specificity of the MTS™s (MTS) mechanisms of detection against in-house methods for 644 multi-drug resistant (MDR) strains: a European multi-centre study. ECCMID poster 1009.

- D'Humières, C. et al (2014). Direct determination of antimicrobial susceptibility of Gram Negative Bacilli from respiratory samples on chromogenic agar plates with gradient antibiotic strips. ECCMID poster 348.
- Tyrrell, J. and Walsh, T.R. (2014). Efficacy of Fosmidomycin alone and in combination with colistin, tigecycline and rifampicin against multi-drug resistant and extensively drug resistant Enterobacteriaceae. ECCMID poster 235.
- Walsh, T. et al. (2013). Synergistic effects of rifampicin, nitrofurantoin, fosfomycin and colistin against NDM-1 positive *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli* using the new MTS synergy method. ECCMID poster 1553.
- Walsh, T.R. et al. (2013). Evaluation of MTSTM's (MTS) gradient-diffusion system for susceptibility testing of NDM-1 positive *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli*. ECCMID poster 1554.

- Savini, V. et al. (2013). Methicillin-Resistant *Staphylococcus pseudintermedius* Infection in a Bone Marrow Transplant Recipient. *J Clin Microbiol*; 51(5):1636.
- Meletiadis, J. et al. (2013). Evaluation of gradient concentration strips for in vitro combination testing of antifungal combinations against *Candida* spp. ECCMID poster 976.
- Meletiadis, J. et al. (2013). Evaluation of strips with concentration gradient of antifungal agents for the susceptibility determination of *Candida* strains ECCMID poster 1583.
- Brocco, F. et al. (2013). Evaluation of a new method for detecting KPC-producing bacteria based on the combination of a screening medium and a gradient diffusion system. ECCMID poster eP690.
- M'Zali, F.H. et al. (2013). A novel, direct susceptibility testing method of sonicated vascular prosthetic graft samples by combination of Liofilchem® MTSTM and Chromatic™ agar plates. ECCMID poster 1562.
- Haldorsen, B. C. et al. (2012). Agreement of the MTSTM vs. Etest in the MIC determination of *Streptococcus pneumoniae*. ECCMID poster 1658.
- Rossolini, G.M. et al. (2011). Evaluation of a new gradient-diffusion system for MIC determination with Gram-negative pathogens. ECCMID, poster 572.
- Stefani, S. et al (2011). A new reliable screening method for the evaluation of VISA and hVISA strains by "Vancomycin-Teicoplanin MTS™" (VTMTS). ECCMID poster 776.

TABELLA DEI SIMBOLI / TABLE OF SYMBOLS / TABLEAU DES SYMBOLES / SYMBOLE / TABLA DE SIMBOLOS / TABELA DE SÍMBOLOS / SYMBOLFORKLARINGER / TABUĽKA SYMBOLOV / TABULKA SYMBOLŮ / SYMBOLTAVLE / ΠΙΝΑΚΑΣ ΣΥΜΒΟΛΩΝ / SYMBOLER

LOT

It: Codice del lotto / **En:** Batch code / **Fr:** Numéro de lot / **De:** Charge / **Es:** Código del lote / **Pt:** Código do lote / **Nn:** Batch-nummer / **Sk:** Číslo šarže / **Cs:** Číslo šárže / **Da:** Lot nr. / **EI:** Κωδικός παρτίδας / **Sv:** Lot nummer



It: Fabbricante / **En:** Manufacturer / **Fr:** Fabricant / **De:** Hersteller / **Es:** Fabricante / **Pt:** Fabricante / **Nn:** Produsent / **Sk:** Výrobca / **Cs:** Výrobce / **Da:** Producent / **EI:** Κατασκευαστής / **Sv:** Tillverkare

REF

It: Numero di catalogo / **En:** Catalogue number / **Fr:** Numéro du catalogue / **De:** Artikelnrumer / **Es:** Número de catálogo / **Pt:** Número de catálogo / **Nn:** Artikelnrumer / **Sk:** Katalógové číslo / **Cs:** Katalogové číslo / **Da:** Produkt nr. / **EI:** Αριθμός καταλόγου / **Sv:** Artikel nummer



It: Utilizzare entro / **En:** Use by / **Fr:** Date d'approbation de l'enregistrement / **De:** Siehe Verfallsdatum auf dem Etikett / **Es:** Caducidad / **Pt:** Prazo de validade / **Nn:** Holdbarhetsdato / **Sk:** Použíte do / **Cs:** Použitelně do / **Da:** Holdbarhedsdato / **EI:** Χρήση έως / **Sv:** Använt senast

IVD

It: Dispositivo medico diagnostico *in vitro* / **En:** *In Vitro* Diagnostic Medical Device / **Fr:** Utilisation pour diagnostic *in vitro* / **De:** für *In Vitro* Diagnostik / **Es:** Dispositivo de diagnóstico *in vitro* / **Pt:** Dispositivo de diagnóstico *in Vitro* / **Nn:** *in vitro* medisinsk diagnostikk / **Sk:** Len na diagnostiku In Vitro / **Cs:** Určeno pro *in vitro* diagnostiku / **Da:** Til *In Vitro* diagnostisk brug / **EI:** Ιατρική διαγνωστική συσκευή *in vitro* / **Sv:** För *invitro* diagnostik



It: Contenuto sufficiente per <n> saggi / **En:** Contains sufficient for <n> tests / **Fr:** Contenu suffisant pour <n> tests / **De:** Enthält Material für <n> Tests, siehe Etikett / **Es:** Contenido suficiente para <n> test / **Pt:** Conteúdo suficiente para <n> testes / **Nn:** Inneholder et tilstrekkelig til <n> prøver / **Sk:** Balenie obsahuje <n> testov / **Cs:** Obsah dostačující pro <n> testů / **Da:** Antal test indeholder / **EI:** Περιεχόμενο επαρκές για <n> δοκύματα / **Sv:** Innehåller <n> tester



It: Limite di temperatura / **En:** Temperature limitation / **Fr:** Limite de température / **De:** Temperaturbereich / **Es:** Límite temperatura de almacenamiento / **Pt:** Limite temperatura de conservação / **Nn:** Temperaturområde / **Sk:** Teplota skladovania / **Cs:** Rozmezí teplot / **Da:** Opbevaringstemperatur / **EI:** Περιορισμό θερμοκρασίας / **Sv:** Temperatur begränsning



It: Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso / **En:** Caution, consult accompanying documents / **Fr:** Attention, consulter les instructions d'utilisation / **De:** Vorsicht, Begleitdokumente beachten / **Es:** AtenCIÓN, leer las instrucciones de uso / **Pt:** Atenção, ler as instruções de utilização / **Nn:** Forsiktighet, kfr. medfølgende dokumentasjon / **Sk:** Upozornenie, preštudujte priložené informácie / **Cs:** Pozor, nahlédněte do přiložených dokumentů / **Da:** Bemaerkning, se produktvejledning / **EI:** Προσοχή, δείτε τις οδηγίες χρήσης / **Sv:** Varning, konsultera medföljande dokumentation



It: Limite superiore di temperatura / **En:** Upper limit of temperature / **Fr:** Limite supérieure de température / **De:** Temperaturobergrenze / **Es:** Limite superior de temperatura / **Pt:** Limite superior de temperatura / **Nn:** Øvre grense av temperatur / **Sk:** Horný limit teploty / **Cs:** Nejvyšší přípustná teplota / **Da:** Højeste temperatur / **EI:** Ανώτερο όριο θερμοκρασίας / **Sv:** Högsta temperaturen



It: Non riutilizzare / **En:** Do not reuse / **Fr:** Ne pas réutiliser / **De:** Nicht zur Wiederverwendung / **Es:** No reutilizar / **Pt:** Não reutilizar / **Nn:** Ikke bruk / **Sk:** Na jednorazové použitie / **Cs:** Pro jednorázové použití / **Da:** Må ikke genbruges / **EI:** Μην χρησιμοποιείτε ξανά / **Sv:** Återanvänd inte

Liofilchem.com/MTS

MTS™ (MIC Test Strip), International Patent

Liofilchem®, the Liofilchem company logo and the MTS logo are registered trademarks of LIOFILCHEM s.r.l.

© Copyright LIOFILCHEM 2020



LIOFILCHEM® s.r.l.

Via Scozia zona ind.le, 64026 Roseto degli Abruzzi (Te) Italy
Tel. +39 0858930745 Fax +39 0858930330 www.liofilchem.com



In USA, available for products noted as "FDA Cleared" in the MTS™ Catalog.

F00023
Rev.35 / 03.01.2020