

## РОССИЙСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

# Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам

| Версия 2025-01 |

КМАХ | Том 27 | 2025

Приложение 2



## AMRHUB

ВИРТУАЛЬНАЯ ТОЧКА ВХОДА ЭКОСИСТЕМЫ УНИКАЛЬНЫХ  
ВЕБ-ПРОДУКТОВ, ПОСВЯЩЕННЫХ ВОПРОСАМ АНТИМИКРОБНОЙ  
РЕЗИСТЕНТНОСТИ



**AMRexpert**



Сервис для интерпретации и валидации  
антибиотикограммы



**AMRnote**



Онлайн-платформа для создания,  
редактирования и обмена протоколами  
и алгоритмами терапии



**AMRbook**



Онлайн-справочник по антимикробной  
терапии

РОССИЙСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

# Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам

| Версия 2025-01 |

КМАХ | Том 27 | 2025

Приложение 2

Одобрены Профильной комиссией по клинической  
микробиологии и антимикробной резистентности



Подготовлены на основе рекомендаций Европейского комитета  
по определению чувствительности к антимикробным препаратам  
(EUCAST, v.15.0)

Иллюстрации заимствованы из документа EUCAST disk diffusion  
method for antimicrobial susceptibility testing. Reading guide, v 11.0  
(1 January, 2025)



МЕЖРЕГИОНАЛЬНАЯ АССОЦИАЦИЯ  
ПО КЛИНИЧЕСКОЙ МИКРОБИОЛОГИИ  
И АНТИМИКРОБНОЙ ХИМИОТЕРАПИИ



ФГБОУ ВО  
«СМОЛЕНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



МЕТОДИЧЕСКИЙ ВЕРИФИКАЦИОННЫЙ ЦЕНТР  
ПО ВОПРОСАМ АНТИМИКРОБНОЙ РЕЗИСТЕНТНОСТИ -  
РЕФЕРЕНС-ЦЕНТР ПО КЛИНИЧЕСКОЙ ФАРМАКОЛОГИИ

**РЕКОМЕНДАЦИИ ПОДГОТОВЛЕНЫ:**

- Научно-исследовательским институтом антимикробной химиотерапии ФГБОУ ВО «Смоленский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, Смоленск (Козлов Р.С., Эйдельштейн М.В., Иванчик Н.В., Склленова Е.Ю., Романов А.В., Веселов А.В., Кузьменков А.Ю., Дехнич А.В.).
- ФГАУ «Национальный медицинский исследовательский центр нейрохирургии им. академика Н.Н. Бурденко» Министерства здравоохранения Российской Федерации, Москва (Сухорукова М.В.).
- ФГБУ «Детский научно-клинический центр инфекционных болезней Федерального медико-биологического агентства», Санкт-Петербург (Сидоренко С.В., Партина И.В., Гостев В.В., Агеевец В.А.).
- ФБУН «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии им. Пастера» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Санкт-Петербург (Кафтырева Л.А., Макарова М.А., Краева Л.А., Матвеева З.Н.).
- Научно-исследовательский институт медицинской микологии им. П.Н. Кашкина ФГБОУ ВО «Северо-Западный государственный медицинский университет им. И.И. Мечникова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, Санкт-Петербург (Васильева Н.В., Климко Н.Н., Богомолова Т.С., Выборнова И.В., Рябинин И.А., Борзова Ю.В., Ковыршин С.В.).
- ФГБУ «Национальный исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф. Гамалеи» Министерства здравоохранения Российской Федерации, Москва (Тартаковский И.С.).
- ГБУЗ «Московский научно-практический центр лабораторных исследований Департамента Здравоохранения Москвы» (Тимофеева О.Г.).
- ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр сердечно-сосудистой хирургии им. А.Н. Бакулева» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Полов Д.А.).

**Область применения.** Настоящие рекомендации содержат единые требования к процедуре определения чувствительности к антимикробным препаратам изолятов бактерий и грибов с целью выбора тактики антимикробной терапии пациентов с инфекционными заболеваниями, а также эпидемиологического наблюдения за антибиотикорезистентностью основных бактериальных и грибковых возбудителей инфекций у человека.

**Ключевые слова:** определение чувствительности, антибиотикорезистентность, бактерии, антибиотики, антибактериальная терапия, грибы, противогрибковая терапия.

# СОДЕРЖАНИЕ

Список сокращений.....	5
<b>Часть I. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ БАКТЕРИЙ К АНТИБИОТИКАМ.....</b>	<b>6</b>
Раздел 1. Методология оценки чувствительности бактерий к антибиотикам .....	6
Введение: общие положения .....	6
1. Методы определения МПК.....	7
2. Диско-диффузионный метод оценки чувствительности бактерий к АМП .....	8
2.1. Введение .....	8
2.2. Приготовление и хранение питательной среды.....	8
2.2.1. Процедура приготовления агара МХ и МХ-П.....	9
2.2.2. Приготовление чашек с агаром.....	9
2.2.3. Хранение чашек с агаром .....	9
2.2.4. Контроль качества .....	9
2.3. Приготовление бактериальной суспензии (инокулюма) .....	9
2.4. Инокуляция чашек с агаром МХ и МХ-П.....	10
2.5. Нанесение дисков с антибиотиками .....	10
2.6. Инкубация .....	11
2.6.1. Контроль качества проведения исследования после инкубации .....	12
2.7. Измерение зон подавления роста и интерпретация результатов определения чувствительности .....	12
2.7.1. Общие требования .....	12
2.7.2. Измерение диаметров зон подавления роста: особые ситуации .....	12
2.7.3. Измерение диаметров зон подавления роста: частные случаи .....	15
2.8. Особенности определения чувствительности к антибиотикам <i>Campylobacter jejuni</i> и <i>coli</i> диско-диффузионным методом .....	18
2.9. Контроль качества .....	18
2.9.1. Общая информация.....	18
2.9.2. Контрольные штаммы для повседневной и расширенной программ контроля качества .....	19
2.9.3. Хранение и обращение контрольных штаммов .....	19
2.9.4. Периодичность контроля качества .....	20
2.9.5. Оценка результатов контроля качества .....	20
2.9.6. Возможные источники ошибок .....	22
2.10. Повседневная программа контроля качества: целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольных штаммов .....	23
2.10.1. Контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз .....	30
2.11. Расширенная программа контроля качества: целевые и допустимые значения диаметров зон подавления роста контрольных штаммов для выявления механизмов резистентности диско-диффузионным методом .....	31
2.11.1. Продукция ESBL у <i>Enterobacteriales</i> .....	31
2.11.2. Резистентность к метициллину у <i>Staphylococcus aureus</i> .....	32
2.11.3. <i>vanB</i> -опосредованная резистентность к гликопептидам у <i>Enterococcus</i> spp. .....	32
2.11.4. Резистентность высокого уровня к аминогликозидам у <i>Enterococcus</i> spp. .....	32
2.11.5. Целевые и допустимые значения диаметров зон подавления роста контрольных штаммов, рекомендуемых для выявления механизмов резистентности диско-диффузионным методом на агаре Мюллера-Хинтон с добавлением 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-П) .....	32
2.11.6. Сниженная чувствительность к бета-лактамам вследствие мутаций в генах, кодирующих ПСБ, у <i>Haemophilus influenzae</i> .....	32
2.12. Диско-диффузионный метод и критерии контроля качества определения чувствительности отдельных быстро растущих анаэробных бактерий на агаре для прихотливых анаэробных бактерий (Fastidious Anaerobe Agar, FAA) .....	33
2.12.1. Питательная среда .....	33
2.12.2. Приготовление инокулюма .....	33
2.12.3. Инокуляция чашек с агаром .....	33
2.12.4. Нанесение дисков с антибиотиками .....	33
2.12.5. Инкубация .....	34
2.12.6. Измерение зон подавления роста .....	34
2.12.7. Контроль качества .....	34
2.12.8. Возможные источники ошибок .....	34
2.12.9. Критерии контроля качества диско-диффузионного метода для определения чувствительности к антибиотикам с использованием агара для прихотливых анаэробных бактерий (FAA) .....	37
2.12.10. Контроль анаэробных условий при определении чувствительности анаэробных бактерий диско-диффузионным методом с использованием агара FAA .....	38
Литература .....	38
<b>Раздел 2. Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам .....</b>	<b>39</b>
2.1. Пояснения .....	39

Рекомендации по использованию таблиц пограничных значений.....	42
Таблица 2.1. Режимы дозирования, использованные при установлении клинических пограничных значений.....	43
2.2. Как работать с зоной технической неопределенности при определении чувствительности к антибиотикам .....	49
Таблица 2.2. <i>Enterobacterales</i> .....	51
Таблица 2.3. <i>Pseudomonas</i> spp .....	59
Таблица 2.4. <i>Stenotrophomonas maltophilia</i> .....	65
Таблица 2.5. <i>Acinetobacter</i> spp .....	70
Таблица 2.6. <i>Staphylococcus</i> spp.....	75
Таблица 2.7. <i>Enterococcus</i> spp.....	82
Таблица 2.8. Стреptококки групп А, В, С и G.....	88
Таблица 2.9. <i>Streptococcus pneumoniae</i> .....	94
Таблица 2.10. Стреptококки группы Viridans .....	100
Таблица 2.11. <i>Haemophilus influenzae</i> .....	106
Таблица 2.12. <i>Moraxella catarrhalis</i> .....	113
Таблица 2.13. <i>Neisseria gonorrhoeae</i> .....	117
Таблица 2.14. <i>Neisseria meningitidis</i> .....	120
Таблица 2.15. Анаэробные бактерии .....	123
Таблица 2.16. <i>Helicobacter pylori</i> .....	127
Таблица 2.17. <i>Listeria monocytogenes</i> .....	128
Таблица 2.18. <i>Pasteurella</i> spp .....	130
Таблица 2.19. <i>Campylobacter jejuni</i> и <i>coli</i> .....	132
Таблица 2.20. <i>Corynebacterium</i> spp. (кроме <i>C. diphtheriae</i> и <i>C. ulcerans</i> ).....	133
Таблица 2.21. <i>Corynebacterium diphtheriae</i> и <i>C. ulcerans</i> .....	135
Таблица 2.22. <i>Aerococcus sanguinicola</i> и <i>urinae</i> .....	137
Таблица 2.23. <i>Kingella kingae</i> .....	139
Таблица 2.24. <i>Aeromonas</i> spp .....	141
Таблица 2.25. <i>Achromobacter xylosoxidans</i> .....	143
Таблица 2.26. <i>Vibrio</i> spp.....	145
Таблица 2.27. <i>Bacillus</i> spp. кроме <i>B. anthracis</i> .....	147
Таблица 2.28. <i>B. anthracis</i> .....	148
Таблица 2.29. <i>Brucella melitensis</i> .....	150
Таблица 2.30. <i>Burkholderia pseudomallei</i> .....	152
Таблица 2.31. <i>Burkholderia cepacia</i> complex .....	154
Таблица 2.32. <i>Legionella pneumophila</i> .....	156
Таблица 2.33. <i>Mycobacterium tuberculosis</i> .....	156
Таблица 2.34. Топические antimикробные препараты .....	157
Таблица 2.35. ФК/ФД (невидоспецифические) пограничные значения.....	160
Раздел 3. Экспертные правила оценки чувствительности бактерий к антибиотикам.....	161
1. Введение: общие положения .....	161
1.1. Ожидаемые фенотипы.....	161
1.2. Ожидаемые фенотипы резистентности (ожидаемая резистентность) .....	161
1.3. Ожидаемый фенотип чувствительности (ожидаемая чувствительность) .....	161
1.4. Экспертные правила .....	161
2. Ожидаемая резистентность.....	162
3. Ожидаемая чувствительность.....	165
4. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности .....	166
Часть II. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ ГРИБОВ К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ .....	184
Раздел 1. Референтный метод оценки чувствительности дрожжей и конидиообразующих мицелиальных грибов к противогрибковым лекарственным средствам – количественное определение МПК противогрибковых средств.....	184
1.1. Введение .....	184
1.2. Область применения .....	185
1.3. Термины и определения.....	185
1.3.5. Пограничные значения .....	186
1.3.9. Метод определения чувствительности.....	186
1.4. Процедура исследования .....	186
1.4.1. Общие положения.....	186
1.4.2. Питательная среда .....	187
1.4.3. Противогрибковые лекарственные средства .....	188
1.4.4. Подготовка микроразведений в планшетах .....	190
1.4.5. Хранение планшетов .....	190
1.4.6. Подготовка инокулюма .....	190
1.4.7. Инокуляция планшетов для микроразведений .....	191
1.4.8. Инкубация планшетов для микроразведений .....	192
1.4.9. Учет результатов .....	193
1.4.10. Интерпретация результатов .....	194
1.4.11. Контроль качества .....	195
Раздел 2. Диско-диффузионный метод оценки чувствительности дрожжей к противогрибковым лекарственным средствам .....	202
2.1. Введение .....	202
2.2. Приготовление и хранение питательных сред .....	202
2.2.1. Необходимые реагенты .....	203
2.2.2. Варианты приготовления агара Мюллера-Хинтон (Таблица 2.1) .....	203
2.3. Приготовление инокулюма .....	204
2.4. Инокуляция чашек с МХА .....	204
2.5. Нанесение дисков с противогрибковыми ФС на засеянные чашки с МХА .....	204
2.6. Инкубация .....	204
2.7. Контроль качества проведения исследования после инкубации .....	205
2.8. Учет результатов определения чувствительности дрожжей к противогрибковым ЛС диско-диффузионным методом .....	205
2.9. Интерпретация результатов .....	205
2.10. Контроль качества .....	205
Литература .....	207
Приложение 1 .....	3 (обложка)

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

АМП	Анти микробный препарат
Бета-НАД	Бета- никотинамидадениндинуклеотид
ДДМ	Диско- диффузионный метод
Изотонический раствор	Раствор 0,85% NaCl в воде
КК	Контроль качества
ЛС	Лекарственное средство
МПК	Минимальная подавляющая концентрация
МХ	(агар, бульон) Мюллера-Хинтон
МХ-П	(агар, бульон) Мюллера-Хинтон для микроорганизмов со сложными питательными потребностями (МХА с добавлением 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД)
ПСБ	Пенициллинсвязывающий белок
Р	Резистентный
РКПГ	Российская коллекция патогенных грибов (г. Санкт-Петербург, НИИ медицинской микологии им. П.Н. Кашкина ФГБОУ ВО СЗГМУ им. И.И. Мечникова Минздрава России).
У	Чувствительный при увеличенной экспозиции
ФС	Фармацевтическая субстанция
Ч	Чувствительный
ATCC	American Type Culture Collection <a href="http://www.atcc.org">http://www.atcc.org</a> (Американская коллекция типовых культур)
BLINAR	β-Lactamase negative, ampicillin resistant (β-лактамазоотрицательный, устойчивый к ампициллину)
CCUG	Culture Collection Universtity of Göteborg <a href="http://www.ccug.se">http://www.ccug.se</a> (Коллекция культур университета Гетеборга)
CECT	Colección Española de Cultivos Tipo. <a href="http://www.cect.org">http://www.cect.org</a> (Испанская коллекция Типовых Культур)
CIP	Collection de Institut Pasteur <a href="http://www.cabri.org/CABRI/srs-doc/cip_bact.info.html">http://www.cabri.org/CABRI/srs-doc/cip_bact.info.html</a> (Коллекция института Пастера)
CLSI	Clinical and Laboratory Standards Institute (Институт по клиническим и лабораторным стандартам США)
CNM-CM	Spanish National Centre for Microbiology (Испанский национальный центр микробиологии)
DSM	Bacterial cultures from Deutsche Stammsammlung für Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ) have DSM numbers <a href="http://www.dsmz.de/index.htm">http://www.dsmz.de/index.htm</a> (Бактериальные культуры из Немецкой коллекции микроорганизмов и клеточных культур (DSMZ) имеют номера DSM)
ECOFF	Epidemiological cut-off values (Эпидемиологические точки отсечения)
EMA	European Medicines Agency (Европейское медицинское агентство)
ESBL	Extended Spectrum β-lactamase (бета-лактамаза расширенного спектра)
EUCAST	European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing <a href="http://www.eucast.org">http://www.eucast.org</a> (Европейский комитет по определению чувствительности к антибиотикам)
HLAR	High-Level Aminoglycoside Resistance (Резистентность к аминогликозидам высокого уровня)
MRSA	Methicillin resistant <i>Staphylococcus aureus</i> (Метициллиноустойчивый золотистый стафилококк (вследствие наличия генов <i>meC</i> A или <i>meC</i> C))
NCTC	National Collection of Type Cultures <a href="http://www.hpacultures.org.uk">http://www.hpacultures.org.uk</a> (Английская национальная коллекция типовых культур)
VRE	Vancomycin-resistant Enterococcus (энтерококк резистентный к ванкомицину/ванкомицинорезистентный энтерококк)

# Часть I. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ БАКТЕРИЙ К АНТИБИОТИКАМ

## Раздел 1. Методология оценки чувствительности бактерий к антибиотикам

### Введение: общие положения

Основной целью определения (оценки) чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам (АМП) является прогнозирование их эффективности при лечении инфекций у конкретных пациентов. Определение чувствительности также проводят с целью эпидемиологического наблюдения за распространением резистентности среди микроорганизмов и в процессе изучения новых препаратов.

Использование унифицированных методов определения чувствительности и подходов к интерпретации результатов является необходимым условием для формирования единой системы обработки, анализа, составления отчетов и обмена данными для повышения эффективности системы эпидемиологического наблюдения за антибиотикорезистентностью.

В настоящее время теоретически наиболее обоснованным является комплекс подходов к оценке чувствительности и интерпретации результатов, предлагаемый Европейским комитетом по определению чувствительности к антибиотикам (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing, EUCAST). Наряду с наиболее корректным термином «антимикробный препарат» EUCAST допускает использование традиционного термина «антибиотик», к которым относит вещества природного, полусинтетического или синтетического происхождения (последние в строгом смысле относятся к химиотерапевтическим препаратам), проявляющие избирательную активность в отношении бактерий, и потенциально применимые для лечения инфекционных болезней. Антисептики, дезинфицирующие средства и консерванты к антибиотикам не относятся. Широко используемый в русскоязычной литературе термин «антибиотикочувствительность» следует рассматривать как аналог используемого в документах EUCAST термина «antimicrobial susceptibility» (чувствительность к антимикробным препаратам), а термин «определение чувствительности к антибиотикам» – как аналог термина «antimicrobial susceptibility testing» (исследование чувствительности к антимикробным препаратам).

Основным параметром, характеризующим взаимоотношения между микроорганизмом и антибиотиком, является величина минимальной подавляющей концентрации (МПК) препарата.

МПК – это минимальная концентрация антибиотика, подавляющая видимый рост микроорганизма.

Относительно значений МПК, установленных референтным методом микроразведений в бульоне, «калибруются» как наиболее распространенный в рутинной практике диско-диффузионный метод (ДДМ), так и различные коммерческие методы определения чувствительности.

Результаты оценки антибиотикочувствительности бактерий, полученные с помощью референтного метода, используют для обоснования микробиологических и клинических критериев оценки чувствительности.

Идеология системы оценки чувствительности к антибиотикам основана на признании факта существования различий между микробиологической и клинической чувствительностью/устойчивостью микроорганизмов. С микробиологической точки зрения в пределах популяций отдельных видов бактерий выделяют следующие типы:

- Дикий тип (wild type – WT), к которому относятся микроорганизмы, не имеющие мутационных или других приобретенных механизмов устойчивости к конкретному антибиотику.
- Недикий тип (non-wild type – NWT), к которому относятся микроорганизмы, обладающие мутационными или другими приобретенными механизмами устойчивости к конкретному антибиотику.

Принадлежность микроорганизма к одному из данных типов определяется на основании значений МПК антибиотиков, получивших название «эпидемиологические точки отсечения» (epidemiological cut-off values, ECOFF).

ECOFF это наибольшее значение МПК (или наименьшее значение диаметра зоны подавления роста) микроорганизма, не имеющего фенотипически выявляемых приобретенных механизмов резистентности к препарату.

Значения ECOFF для конкретных комбинаций микроорганизм-антибиотик определяют статистическими методами на основании анализа характера распределения МПК антибиотика в отношении репрезентативной выборки изолятов соответствующего микроорганизма. Эти значения являются постоянными видовыми признаками микроорганизмов и не зависят от изменяющихся обстоятельств.

Значения ECOFF используются для дифференциации микроорганизмов, обладающих и не обладающих приобретенными механизмами резистентности, и сами по

себе не позволяют прогнозировать их чувствительность к антибиотику.

С практической точки зрения более важным является классификация возбудителей инфекции по клиническим категориям чувствительности на основании вероятности клинической эффективности препарата. Для этой цели устанавливаются клинические граничные значения МПК и соответствующие диаметры зон подавления роста, для обоснования которых изучаются закономерности зависимости между величиной МПК антибиотика в отношении возбудителя, фармакологическими (фармакокинетическими/фармакодинамическими) характеристиками препарата и эффективностью лечения.

В настоящее время выделяют следующие клинические категории чувствительности микроорганизма к антибиотику:

Чувствительный при стандартном режиме дозирования (Ч)/*Susceptible, standard dosing regimen (S)* – микроорганизм оценивается как «Чувствительный при стандартном режиме дозирования» при высокой вероятности эффективности терапии при стандартном режиме дозирования.

Чувствительный при увеличенной экспозиции антимикробного препарата (У)/*Susceptible, Increased exposure (I)* – микроорганизм оценивается как «Чувствительный при увеличенной экспозиции», при высокой вероятности эффективности терапии при увеличении экспозиции препарата путем коррекции режима дозирования или благодаря его концентрации в очаге инфекции.

Резистентный (Р)/*Resistant (R)* – микроорганизм оценивается как «Резистентный» при высокой вероятности терапевтической неудачи даже при увеличенной экспозиции препарата.

Экспозиция отражает зависимость влияния антимикробного препарата на возбудителя в очаге инфекции от пути введения, дозы, интервала дозирования, продолжительности инфузии препарата, а также его распределения и пути выведения.

Граничные значения для оценки клинических категорий чувствительности/устойчивости (МПК и ДДМ) могут изменяться при появлении новых данных о фармакокинетике и фармакодинамике антибиотиков и рекомендаций по режиму их применения.

Информация о режимах дозирования и путях введения антибиотиков, связанных с установленными граничными значениями, представлена в таблице «Режимы дозирования» (см. раздел 2).

Эти определения категорий чувствительности должны использоваться только при условии соблюдения методологии исследования и оценки результатов в соответствии с данными методическими рекомендациями.

При использовании данных определений и соответствующих граничных значений для терапии могут использоваться антибиотики, чувствительность возбудителя к которым оценена как «Ч» («S»), так и «У» («I»). Категория «У» («I») означает, что экспозиция препарата должна быть увеличена (Раздел 2, табл. «Режимы до-

зирования», инструкции по применению лекарственных препаратов). В большинстве случаев (за исключением инфекций мочевых путей) это требует увеличения дозы, уменьшения интервала дозирования или изменения пути введения, например, с перорального на в/в или с короткой в/в инфузии на продленную инфузию.

Для препаратов, экспозиция которых не может быть значимо увеличена, категория «У» («I») не существует.

Данные, обосновывающие выбор клинических граничных значений для ряда антибиотиков, приведены на веб-сайте EUCAST в разделе «Documents» – «Rationale Documents» (<https://www.eucast.org/documents/rd/>).

## 1. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МПК

МПК – минимальная концентрация антибиотика, подавляющая видимый рост микроорганизма, – основной параметр, характеризующий взаимоотношения между микроорганизмом и антибиотиком.

Основным методом определения МПК является метод последовательных разведений. Для определения МПК заданные концентрации антибиотика (чаще всего с 2-кратным шагом) вносят в питательную среду, которую затем засевают культурой исследуемого микроорганизма и после инкубации оценивают наличие или отсутствие видимого роста в присутствии различных концентраций антибиотика. Известны два основных варианта постановки метода последовательных разведений: в агаре и в бульоне. Метод последовательных разведений в бульоне, в свою очередь, может выполняться в макро- и микро-варианте (в объеме  $\leq 0,2$  мл).

Метод последовательных микроразведений в бульоне является референтным методом определения МПК и регламентируется международным стандартом ISO 20776-1:2019 ("Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices – Part 1: Broth micro-dilution reference method for testing the *in vitro* activity of antimicrobial agents against rapidly growing aerobic bacteria involved in infectious diseases."). В Российской Федерации Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии Российской Федерации от 10 ноября 2022 г. № 1266-ст утвержден и введен в действие Национальный Стандарт ГОСТ Р ИСО 20776-1-2022, идентичный международному стандарту.

Для определения МПК неприхотливых бактерий следует использовать метод микроразведений в бульоне в точном соответствии с ГОСТ Р ИСО 20776-1-2022; для определения МПК прихотливых бактерий (*Streptococcus* spp., включая *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Listeria monocytogenes*, *Pasteurella* spp., *Kingella kingae*, *Aerococcus* spp., *Campylobacter* spp. и др.) – эту же методологию с использованием бульона Мюллера-Хинтон с добавлением лизиро-

ванной лошадиной крови и бета-НАД (бульон МХ для прихотливых бактерий, МХ-П), см. раздел 2.2.

В настоящее время для практических лабораторий доступен целый ряд суррогатных методов определения МПК с использованием коммерческих расходных материалов, например, коммерческие варианты метода микроразведений в бульоне, градиентный метод, полуавтоматические устройства и т.д.

Качество коммерческих продуктов должно быть гарантировано производителем и соответствовать требованиям международного стандарта ISO 20776-2 (2021), а контроль качества результатов, получаемых при их использовании в лаборатории, является ответственностью пользователей.

## 2. ДИСКО-ДИФФУЗИОННЫЙ МЕТОД ОЦЕНКИ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ БАКТЕРИЙ К АМП

### 2.1. Введение

ДДМ является одним из первых методов определения чувствительности к антибиотикам и до настоящего времени остается наиболее распространенным в практических бактериологических лабораториях. Метод может применяться для исследования большинства бактериальных возбудителей, в том числе и наиболее распространенных бактерий со сложными питательными потребностями. Метод является универсальным для широкого круга антибиотиков и не требует использования специального оборудования.

ДДМ является стандартизованным методом, в основе которого лежат принципы, изложенные в отчете о Международном совместном исследовании по определению чувствительности к антибиотикам 1972 г. (International Collaborative Study of Antimicrobial Susceptibility Testing, 1972) и опыт работы экспертных лабораторий во всем мире.

Для получения достоверных результатов необходимо четко следовать описанной методике без каких-либо отступлений.

### 2.2. Приготовление и хранение питательной среды

Для оценки чувствительности бактерий к антибиотикам следует использовать агар Мюллера-Хинтон (МХА): без дополнительных ингредиентов (добавок) – для бактерий с обычными питательными потребностями и с добавлением 5% механически дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л  $\beta$ -НАД для бактерий со сложными питательными потребностями (агар Мюллера-Хинтон для прихотливых бактерий, МХА-П):

*Streptococcus* spp. (включая *S. pneumoniae*), *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Listeria monocytogenes*, *Campylobacter jejuni* и *coli*, *Pasteurella multocida*, *Corynebacterium* spp., *Aerococcus sanguinicola* и *urinae* и *Kingella kingae* (Таблица 1.1).

Возможно использование коммерческих готовых питательных сред в чашках Петри, а также приготовление чашек Петри с питательной средой непосредственно в лаборатории из дегидратированной среды в соответствии с инструкцией производителя, для прихотливых бактерий – с добавлением ингредиентов, перечисленных ниже (3.2.1.1).

Дегидратированная среда Мюллера-Хинтон должна соответствовать требованиям Технического стандарта ИСО, ИСО/ТС 16782 2016 и критериям контроля качества (см. п. 2.9).

Для определения чувствительности анаэробных бактерий диско-диффузионным методом рекомендует использовать агар для прихотливых анаэробных бактерий (Fastidious Anaerobe Agar, FAA). Методика приготовления FAA – см. п. 2.12.1.

Таблица 1.1. Питательные среды для определения чувствительности к антибиотикам

Микроорганизм	Питательная среда
<i>Enterobacteriales</i>	Агар МХ
<i>Pseudomonas</i> spp.	Агар МХ
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	Агар МХ
<i>Acinetobacter</i> spp.	Агар МХ
<i>Staphylococcus</i> spp.	Агар МХ
<i>Enterococcus</i> spp.	Агар МХ
Стрептококки групп А, В, С и G	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
Стрептококки группы Viridans	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Haemophilus influenzae</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Moraxella catarrhalis</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Listeria monocytogenes</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Pasteurella multocida</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Campylobacter jejuni</i> и <i>coli</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup> (п. 2.8)
<i>Corynebacterium</i> spp.	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Aerococcus sanguinicola</i> и <i>urinae</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Kingella kingae</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Aeromonas</i> spp.	Агар МХ
<i>Achromobacter xylosoxidans</i>	Агар МХ
<i>Vibrio</i> spp.	Агар МХ
<i>Bacillus</i> spp.	Агар МХ
<i>Brucella melitensis</i>	Агар МХ-П <sup>1</sup>
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	Агар МХ

<sup>1</sup> Агар МХ-П – агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови + 20 мг/л  $\beta$ -НАД.

## 2.2.1. Процедура приготовления агара МХ и МХ-П

### Материалы

- Агар МХ сухой, полученный из коммерческих источников.
- Механически дефибринированная лошадиная кровь.
- Бета-никотинамидадениндинуклеотид ( $\beta$ -НАД), чистота  $\geq 98\%$ .

### Приготовление основного раствора бета-НАД

- Растворить необходимое количество  $\beta$ -НАД в стерильной деионизированной воде для получения раствора с концентрацией 20 мг/мл (основной раствор).
- Простерилизовать раствор через мембранный фильтр с диаметром пор 0,2 мкм.
- Основной раствор можно хранить в аликоватах при температуре  $-20^{\circ}\text{C}$  и размораживать по мере необходимости. Нельзя повторно замораживать неиспользованный раствор.

## 2.2.2. Приготовление чашек с агаром

- Приготовить и автоклавировать агар МХ согласно инструкции производителя.
- Охладить до  $42\text{--}45^{\circ}\text{C}$ .
- Для приготовления агара МХ-П к 1 л среды асептически добавить 50 мл механически дефибринированной лошадиной крови и 1 мл основного раствора  $\beta$ -НАД. Тщательно перемешать и сразу разлить по чашкам.
- Разлить среду в стерильные чашки Петри, таким образом, чтобы толщина слоя агара составляла  $4 \pm 0,5$  мм (приблизительно 25 мл в круглую чашку диаметром 90 мм, 31 мл – в круглую чашку диаметром 100 мм, 71 мл – в круглую чашку диаметром 150 мм, 40 мл – в квадратную чашку размером  $100 \times 100$  мм). Точный объем среды для каждого типа чашек рассчитывается на основании измерения истинной глубины слоя агара, получающейся в используемых в лаборатории чашках Петри. Размеры чашек могут отличаться у разных производителей.
- Не следует перемещать чашки до полного застывания агара.
- Перед использованием необходимо убедиться, что поверхность агара сухая. На поверхности агара или на внутренней стороне крышки не должно быть видимых капель влаги. При необходимости чашки следует подсушить при  $20\text{--}25^{\circ}\text{C}$  в течение 16–20 ч или при  $35^{\circ}\text{C}$  с открытыми крышками в течение 15 мин. Чашки нельзя пересушивать.

## 2.2.3. Хранение чашек с агаром

- Чашки с агаром, приготовленные в лаборатории, должны храниться при  $4\text{--}8^{\circ}\text{C}$ .

- Процедура подсушивания, условия и длительность хранения чашек с агаром, приготовленных в лаборатории, должны быть определены программой внутрилабораторного контроля качества.
- Готовые чашки с агаром коммерческого производства должны храниться в соответствии с инструкциями производителя и использоваться до истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Для чашек с агаром (коммерческого производства или приготовленные в лаборатории), хранящихся в плотно закрытых контейнерах или пластиковых пакетах, может потребоваться подсушивание перед использованием, так как при высокой влажности поверхности среды возможно формирование нечеткого края зоны подавления роста и вуалеобразного роста внутри зоны подавления.

## 2.2.4. Контроль качества

- С помощью поверхностно-активного электрода следует убедиться в том, что pH среды находится в пределах  $7,2\text{--}7,4$ .
- Необходимо проверить глубину агара. Требуемая толщина слоя агара  $4 \pm 0,5$  мм.
- Необходимо проверить, что среда обеспечивает надлежащий рост контрольного(ых) микроорганизма(ов) тех видов, для определения чувствительности которых она предназначается.

Контроль качества с использованием рекомендованных контрольных штаммов в соответствии и оценкой соответствия диаметров зон подавления роста допустимым диапазонам необходимо выполнять для всех исследуемых комбинаций микроорганизм-антибиотик (см. п. 2.9).

## 2.3. Приготовление бактериальной сусpenзии (инокулюма)

- Для приготовления инокулюма используется метод прямого суспенсирования колоний в стерильном изотоническом растворе до плотности 0,5 по стандарту мутности МакФарланда (приготовление стандарта мутности в лаборатории – см. Таблица 1.2), что приблизительно соответствует нагрузке  $1\text{--}2 \times 10^8$  КОЕ/мл (для *Escherichia coli*). Данный метод может быть использован для приготовления суспензий всех бактерий, включая прихотливые, перечисленные в таблице 1.1.
- Стерильной бактериологической петлей или хлопковым тампоном необходимо собрать колонии, выросшие на неселективном агаре в течение 16–20 ч. По возможности следует собирать несколько морфологически идентичных колоний, чтобы избежать отбора атипичных вариантов. Суспенсировать полученный материал в стерильном изотоническом

**Таблица 1.2. Приготовление стандарта мутности 0,5 по МакФарланду**

Шаг	Действие
1	Добавить 0,5 мл раствора $\text{BaCl}_2$ с концентрацией 0,048 моль/л (1,175% раствор $\text{BaCl}_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$ ) к 99,5 мл раствора $\text{H}_2\text{SO}_4$ с концентрацией 0,18 моль/л (0,36 N) (1% по объему) и тщательно перемешать до получения гомогенной супензии.
2	Правильность приготовления супензии необходимо проверить на спектрофотометре. Поглощение при использовании кюветы 1 см должно составить 0,08–0,13 при длине волны 625 нм.
3	Приготовленную супензию необходимо разлить в герметично закрывающиеся пробирки такого же диаметра, как и используемые для приготовления бактериальной супензии.
4	Хранить приготовленный стандарт необходимо в темноте при комнатной температуре.
5	Непосредственно перед использованием приготовленный стандарт необходимо тщательно встряхивать на воротке.
6	Стандарт мутности необходимо обновлять или проверять его оптическую плотность после 6 месяцев хранения.

растворе и тщательно перемешать до получения однородной мутности.

- Довести плотность бактериальной супензии до 0,5 (допустимые вариации – 0,4–0,6) по стандарту мутности МакФарланда путем добавления в супензию микробной массы или разбавления ее стерильным изотоническим раствором. Использование супензии более высокой или низкой плотности может приводить к формированию зоны подавления роста меньшего или большего диаметра, соответственно.
- Для измерения концентрации супензии рекомендуется использовать фотометрические устройства, которые должны быть калиброваны по стандарту мутности 0,5 по МакФарланду в соответствии с инструкцией производителя.
- Плотность супензии также может быть определена путем визуального сравнения со стандартом мутности 0,5 по МакФарланду. Сравнение приготовленной супензии со стандартом следует проводить на белом фоне с черными линиями.
- Для приготовления супензии *Streptococcus pneumoniae* предпочтительно использовать колонии, выросшие на кровяном агаре. В этом случае плотность супензии должна соответствовать 0,5 по стандарту мутности МакФарланда. При использовании культуры, выросшей на шоколадном агаре, плотность супензии должна быть доведена до 1,0 (допустимые вариации – 0,9–1,1) по стандарту мутности МакФарланда.

- Оптимально бактериальную супензию следует нанести на агар в течение 15 минут, но не позже, чем через 60 минут после ее приготовления.\*

## 2.4. Инокуляция чашек с агаром МХ и МХ-П

- Перед инокуляцией необходимо убедиться, что чашки с агаром достигли комнатной температуры.
- Оптимально бактериальную супензию следует нанести на агар не позже, чем через 15 минут после ее приготовления.
  - Бактериальная супензия должна быть всегда нанесена на агар не позже, чем через 60 минут после ее приготовления.
- Погрузить стерильный хлопковый тампон в супензию.
  - При работе с грамотрицательными бактериями, чтобы избежать нанесения избыточного количества супензии, следует тщательно отжать тампон о внутренние стенки пробирки.
  - При работе с грамположительными бактериями не следует отжимать тампон о внутренние стенки пробирки.
- При нанесении одной и той же супензии на несколько чашек с агаром, следует повторить процедуру, описанную в предыдущем пункте для каждой чашки.
- Инокуляция чашек может производиться вручную путем равномерного нанесения супензии штриховыми движениями на всю поверхность агара в трех направлениях или с использованием автоматического вращающего устройства. Важно следить за тем, чтобы супензия была равномерно распределена по всей поверхности агара и между штрихами не оставалось промежутков.
  - Особенно важно следить за плотностью нанесения штрихов при работе с грамположительными бактериями.
- Диски на поверхность агара необходимо нанести не позже, чем через 15 минут после инокуляции агара<sup>1</sup>. Длительное нахождение инокулированных чашек при комнатной температуре может привести к началу роста бактериальной культуры и ложному уменьшению зоны подавления роста.

## 2.5. Нанесение дисков с антибиотиками

- Требуемые концентрации антибиотиков в дисках представлены в таблицах контроля качества и пограничных значений и (раздел 1, п. 2.9; раздел 2).
- Чтобы избежать быстрого снижения качества дисков из-за образования конденсата на них, не следует открывать картриджи или контейнеры для

\* Часть правила 15–15–15 минут: инокулировать супензию на агар в течение 15 минут после приготовления, нанести диски в течение 15 минут после инокуляции чашек с агаром, начать инкубацию в течение 15 минут после нанесения дисков.

хранения дисков до достижения ими комнатной температуры.

- Диски с антибиотиками должны быть нанесены на поверхность агара не позже, чем через 15 минут\* после инокуляции бактериальной супензии. Контакт диска с агаром должен быть полным и плотным. После нанесения на поверхность агара диски нельзя передвигать, так как диффузия антибиотика в среду начинается очень быстро.
- Количество дисков на одной чашке Петри должно быть ограниченным для предотвращения перекрывания зон подавления роста и взаимодействия между антибиотиками. Очень важно обеспечить возможность точного измерения диаметров зон подавления роста. Максимальное количество дисков на одной чашке Петри зависит от вида микроорганизма и исследуемых антибиотиков. На одну чашку диаметром 90 мм следует помещать не более 6 дисков, а на чашку диаметром 150 мм – не более 12 дисков.
  - Для выявления индуцибелной устойчивости к клиндамицину у стафилококков и стрептококков, диски с эритромицином и клиндамицином следует расположить на расстоянии 12–20 мм между краями дисков для стафилококков, и 12–16 мм – для стрептококков.
- Снижение активности АМП в дисках приводит к уменьшению диаметра зон подавления роста, что является одной из самых распространенных ошибок. При хранении дисков необходимо соблюдать следующие правила:
  - Хранить диски (включая диспенсеры с дисками) в закрытых сухих контейнерах с индикаторным влагопоглотителем, защищенных от действия света (некоторые препараты, включая метронидазол, хлорамфеникол и фторхинолоны, инактивируются при длительном воздействии света).
  - Основное количество дисков с антибиотиками должно храниться в соответствии с рекомендациями производителя. Некоторые препараты являются менее стабильными (например, амоксициллин-клавулановая кислота, цефаклор и карбапенемы) и могут требовать специальных условий хранения.
  - Рабочие наборы дисков следует хранить в соответствии с инструкцией производителя. После открытия упаковки диски должны быть использованы в течение времени, указанного производителем.
  - По истечении срока годности, указанного на упаковке, диски должны быть уничтожены.
  - Для контроля надлежащей сохранности активности дисков с антибиотиками во время хранения необходимо проводить регулярный контроль качества рабочих материалов (п. 2.9).

## 2.6. Инкубация

- Перед инкубацией следует перевернуть чашки дном кверху и убедиться, что диски не падают с поверхности агара. Начать инкубацию следует не позже, чем через 15 минут\* после нанесения дисков с антибиотиками. Пре-диффузия АМП в агар в случае нахождения чашек при комнатной температуре после нанесения дисков может быть причиной ошибки определения чувствительности – получения зон подавления роста большего диаметра.
- Расположение чашек Петри в термостате (в частности, количество чашек в одной стопке) может привести к их неравномерному нагреву. Учитывая разную степень точности работы термостатов, контроль этого этапа исследования, включая количество чашек в каждой стопке, должен быть частью программы внутрилабораторного контроля качества. Для большинства термостатов пять чашек в стопке является оптимальным количеством.
- Условия инкубации для разных групп бактерий представлены в табл. 1.3.

**Таблица 1.3. Условия инкубации при определении чувствительности диско-диффузионным методом**

Микроорганизм	Условия инкубации
<i>Enterobacteriales</i>	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Pseudomonas</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Acinetobacter</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Staphylococcus</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Enterococcus</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч (24 ч – для гликопептидов)
<i>Aeromonas</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Achromobacter xylosoxidans</i>	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Vibrio</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Bacillus</i> spp.	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	35 ± 1°C, обычная атмосфера, 18 ± 2 ч
<i>Bacillus anthracis</i>	35 ± 1°C, обычная атмосфера, <b>17 ± 1 ч</b>
Стрептококки групп A, B, C и G	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
Стрептококки группы Viridans	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
<i>Haemophilus influenzae</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
<i>Moraxella catarrhalis</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
<i>Listeria monocytogenes</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч

\* Часть правила 15–15–15 минут: инокулировать супензию на агар в течение 15 минут после приготовления, нанести диски в течение 15 минут после инокуляции чашек с агаром, начать инкубацию в течение 15 минут после нанесения дисков.

Окончание таблицы 1.3

Микроорганизм	Условия инкубации
<i>Pasteurella multocida</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч
<i>Brucella melitensis</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 48 ± 2 ч
<i>Campylobacter jejuni</i> и <i>coli</i>	См. п. 2.8 – Табл.
<i>Corynebacterium</i> spp.	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч. При слабом росте изолята после 16–20 ч инкубации следует немедленно продлить инкубацию до 40–44 ч, после чего провести учет результатов.
<i>Aeromonas sanguincola</i> и <i>urinae</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч. При слабом росте изолята после 16–20 ч инкубации следует немедленно продлить инкубацию до 40–44 ч, после чего провести учет результатов.
<i>Kingella kingae</i>	35 ± 1°C, атмосфера с 4–6% CO <sub>2</sub> , 18 ± 2 ч. При слабом росте изолята после 16–20 ч инкубации следует немедленно продлить инкубацию до 40–44 ч, после чего провести учет результатов.

- Не следует продлевать инкубацию более длительно, чем это рекомендовано. Более длительная инкубация может привести к появлению бактериального роста внутри зоны подавления и ошибочной оценки изолята как резистентного.
- При определении чувствительности *Enterococcus* spp. к гликопептидам резистентные колонии могут быть выявлены только после 24 ч инкубации. Однако учет результатов определения чувствительности можно проводить через 16–20 ч. При обнаружении резистентности инкубацию можно не продолжать. В остальных случаях следует продолжить инкубацию и повторить учет результатов после истечения 24 ч от момента начала инкубации.

#### 2.6.1. Контроль качества проведения исследования после инкубации

При соблюдении правил подготовки бактериальной супензии и инокуляции чашек с агаром должен сформироваться равномерный сплошной слой бактериального роста (газон).

Формирование отдельных колоний вместо сплошного роста свидетельствует о недостаточной плотности супензии. В этом случае исследование необходимо повторить.

Газон должен быть равномерным на всей поверхности агара. Край зоны подавления роста вокруг дисков с антибиотиками должны иметь форму окружности. Края зон подавления роста должны быть ровными (не зубчатыми).

Необходимо оценить соответствие диаметров зон подавления роста контрольных штаммов допустимым диапазонам. (п. 2.9).

## 2.7. Измерение зон подавления роста и интерпретация результатов определения чувствительности

### 2.7.1. Общие требования

- При измерении зон подавления роста вокруг дисков с любыми АМП следует ориентироваться на зону полного подавления роста микроорганизмов (если другое не указано в п. 2.7.2 «Измерение диаметров зон подавления роста: особые ситуации»), определяемую невооруженным глазом, при расположении чашки на расстоянии примерно 30 см от глаз. Учет результатов можно облегчить, наклонив чашку под углом 45° к рабочей поверхности.
- Измерение зон подавления роста на агаре МХ без добавок проводят в отраженном свете. Чашку Петри с закрытой крышкой располагают дном кверху над темной матовой поверхностью (рисунок 1.1-А).
- Измерение зон подавления роста на агаре МХ-П с добавками проводят в отраженном свете. Чашку Петри помещают дном книзу, крышку снимают (рисунок 1.1-Б).
- Не следует учитывать результаты в проходящем свете или использовать увеличительное стекло, если это не предусмотрено методикой (см. п. 2.7.2 «Измерение диаметров зон подавления роста: особые ситуации»).
- Измерение зон подавления роста необходимо проводить с точностью до миллиметра при помощи линейки или штангенциркуля.
- Используемые автоматические устройства для учета результатов должны быть калиброваны по отношению к визуальному учету.
- Пограничные значения диаметров зон подавления роста для интерпретации результатов и определения клинических категорий чувствительности представлены в разделе 2.

### 2.7.2. Измерение диаметров зон подавления роста: особые ситуации

- При формировании изолированных колоний внутри зоны подавления роста следует убедиться в чистоте культуры и при необходимости повторить исследование. Если культура чистая, колонии внутри зоны следует учитывать при измерении диаметра зоны подавления роста (Рис.1.2–1.6).
- При формировании двойной зоны подавления роста следует убедиться в чистоте культуры и при необходимости повторить исследование. Если культура чистая, измерение диаметра следует проводить по внутреннему краю зоны подавления роста (Рис.1.7).
- При определении чувствительности *Proteus* spp. ростение внутри зоны не принимается во внимание.

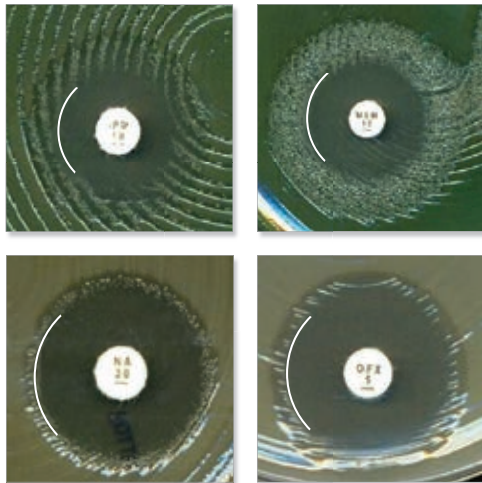


А



Б

**Рис. 1.1.** Измерение диаметров зон подавления роста:  
а) на чашках с агаром MX; б) на чашках с агаром MX-П



**Рис. 1.7.** Измерение диаметра при формировании  
двойной зоны подавления роста



**Рис.1.2.** Зона подавления роста  
учитывается по внутреннему  
диаметру роста единичных  
колоний



**Рис. 1.3.** Зона подавления роста  
отсутствует



**Рис. 1.4.** Зона подавления роста  
учитывается по внутреннему  
диаметру роста единичных  
колоний



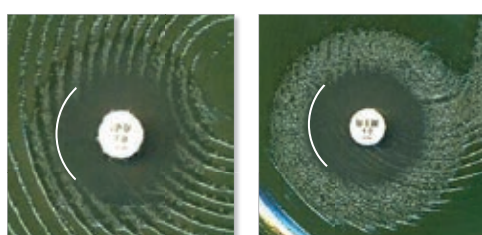
**Рис. 1.5.** *E. coli*, продуцент ESBL. Зона  
подавления роста отсутствует



**Рис. 1.6.** *H. influenzae* с мутацией  
ПСБ. Зона подавления роста  
отсутствует



**Рис. 1.8.** Измерение зон подавления роста  
*Proteus* spp.



**Рис. 1.9.** *Enterobacteriales*: измерение зоны  
с нечеткой границей

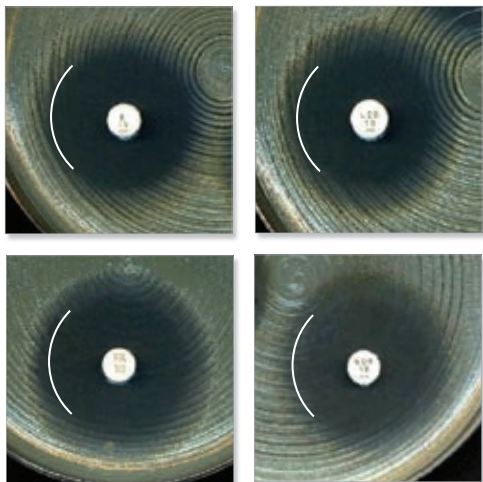


Рис. 1.10. *Staphylococcus* spp.: измерение зоны с нечеткой границей

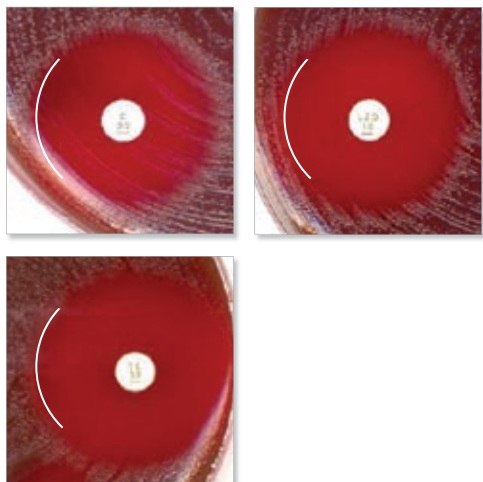


Рис. 1.11. *S. pneumoniae*: измерение зоны с нечеткой границей

Учет результатов проводится по краю зоны подавления роста (Рис. 1.8).

- При формировании нечеткого края зоны подавления роста чашку располагают над темной поверхностью на расстоянии около 30 см от глаз, границу зоны определяют невооруженным глазом. Не следует подносить чашку к источнику света (учитывать в проходящем свете) или использовать увеличительное стекло. Учет нечетких зон подавления роста для *Enterobacteriales* и *Staphylococcus* spp. проводится по внутреннему краю наименее заметного роста бактерий (Рис. 1.9, 1.10).
- При определении чувствительности *S. pneumoniae* мелкие колонии, видимые невооруженным глазом с расстояния 30 см при повороте чашки под углом 45° по отношению к рабочей поверхности, должны учитываться при измерении зоны подавления роста. Их присутствие вблизи края зоны может быть связано с чрезмерной влажностью агара МХ-П.

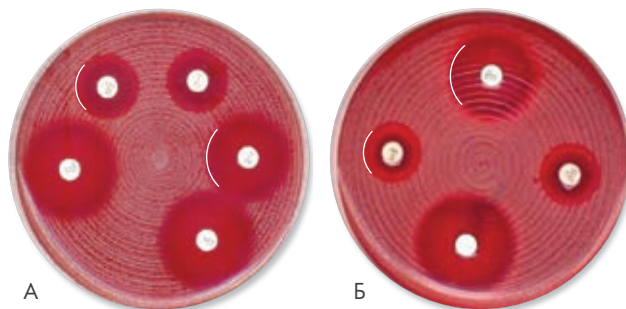


Рис. 1.12. Измерение диаметров зоны подавления роста при определении чувствительности бета-гемолитических стрептококков на агаре МХ-П: *S. pyogenes* (А) и *Streptococcus* гр.С (Б).

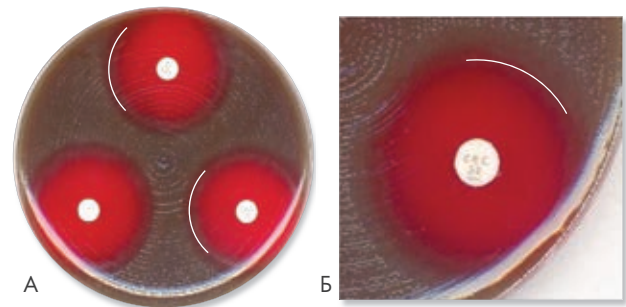


Рис. 1.13. Измерение диаметров зоны подавления роста при определении чувствительности альфа-гемолитических стрептококков на агаре МХ-П.

Для уменьшения этого эффекта чашки следует подсушивать перед использованием (Рис. 1.11).

- При определении чувствительности гемолитических стрептококков на агаре МХ-П необходимо дифференцировать зону подавления роста (учитывается) и зону гемолиза (не учитывается). Это может вызвать определенные трудности:

- бета-гемолизины дифундируют в агар, поэтому обычно над зоной гемолиза нет роста микроорганизмов;
- альфа-гемолизины не дифундируют в агар, поэтому гемолиз часто является маркером роста микроорганизмов.

Край зоны подавления роста и дополнительный край а-гемолиза наиболее характерны при определении чувствительности *S. pneumoniae* к бета-лактамам.

- Для облегчения дифференциации зоны подавления роста и зоны гемолиза, чашку следует просмотреть, поворачивая под разными углами.
  - Над зоной бета-гемолиза рост как правило отсутствует (Рис. 1.12).
  - Обычно рост микроорганизмов наблюдается над всей зоной а-гемолиза (Рис. 1.13 А)
  - В некоторых случаях зона а-гемолиза выходит за пределы границы роста (Рис. 1.13 Б). Для облегчения учета результатов чашку следует рассматривать под разными углами.

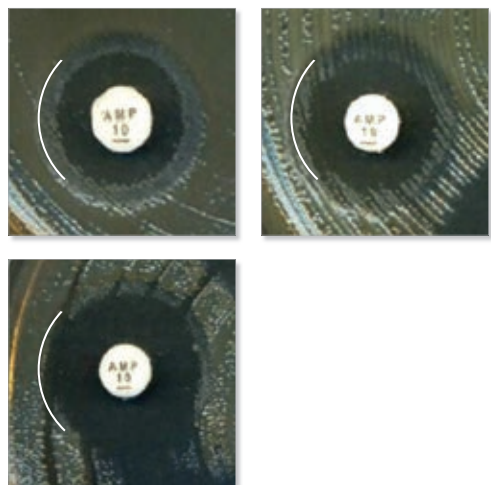
### 2.7.3. Измерение диаметров зон подавления роста: частные случаи

- *Enterobacterales* и ампициллин, ампициллин-сульбактам и амоксициллин-клавулановая кислота

При использовании некоторых серий агара МХ внутри основной зоны подавления роста может появляться нежный рост, образующий вторую зону. Этот рост следует игнорировать (Рис. 1.14). При учете результатов только по внешней зоне различия в размерах зон между различными сериями не выявляются.

- *Enterobacterales* и мецилинам

При учете результатов определения чувствительности *Enterobacterales* к мецилинаму изолированные колонии внутри зоны подавления роста не учитываются (Рис. 1.15).



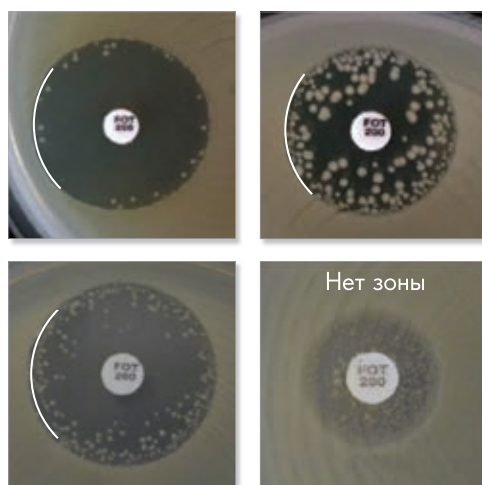
**Рис. 1.14.** Учет зон подавления роста при оценке чувствительности *Enterobacterales* к ампициллину, ампициллину-сульбактаму и амоксициллину-клавулановой кислоте



**Рис. 1.15.** Учет зон подавления роста при оценке чувствительности *Enterobacterales* к мецилинаму



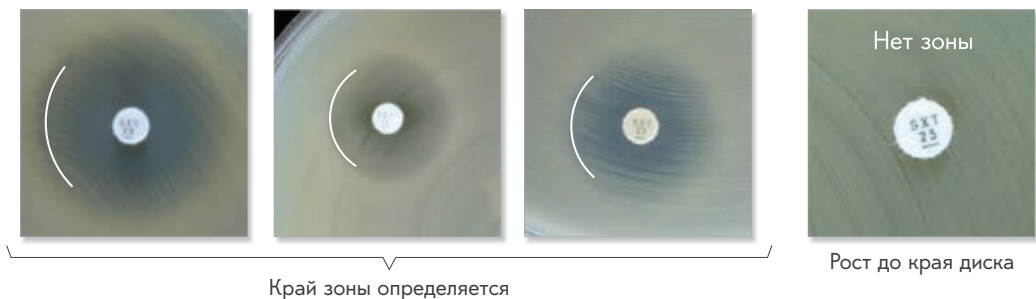
**Рис. 1.16.** Учет зон подавления роста при оценке чувствительности *Enterobacterales* к темоциллину



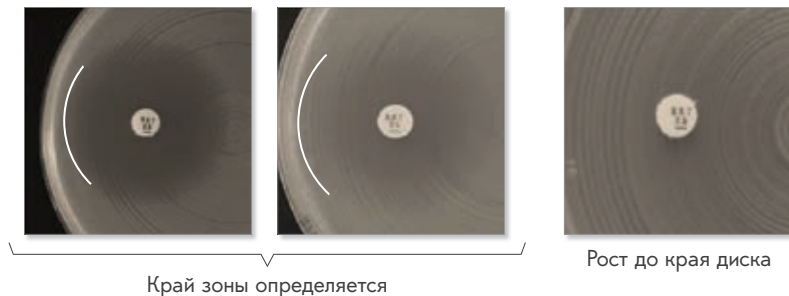
**Рис. 1.17.** Учет зон подавления роста при оценке чувствительности *E. coli* к фосфомицину



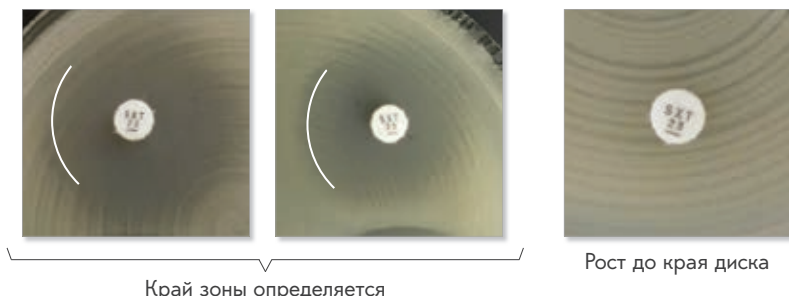
**Рис. 1.18.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности к триметоприму и триметоприму-сульфаметоксазолу



**Рис. 1.19.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности *S. maltophilia* к триметоприму-сульфаметоксазолу



**Рис. 1.20.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности *A. xylosoxidans* к триметоприму-сульфаметоксазолу



**Рис. 1.21.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности *B. pseudomallei* к триметоприму-сульфаметоксазолу

- *Enterobacteriales* и темоциллин

При учете результатов определения чувствительности *Enterobacteriales* к темоциллину изолированные колонии внутри зоны подавления роста не учитываются (Рис. 1.16).

- *Escherichia coli* и фосфомицин

При определении чувствительности *E. coli* к фосфомицину изолированные колонии внутри зоны подавления роста не учитываются. Измерение диаметра проводится по внешнему краю (Рис. 1.17).

- Триметоприм и триметоприм-сульфаметоксазол: общие рекомендации

При определении чувствительности к триметоприму-сульфаметоксазолу внутри зоны подавления может наблюдаться слабый рост, распространяющийся до края диска в результате наличия антагонистов в среде. Такой рост не учитывается, а диаметр измеряется по

наиболее четкому краю (Рис. 1.18). При обнаружении двойных зон подавления роста следуйте инструкциям по учету результатов, приведенным выше.

- При определении чувствительности *S. maltophilia*, *A. xylosoxidans* и *B. pseudomallei* к триметоприму-сульфаметоксазолу изоляты, имеющие любые признаки наличия зоны подавления роста, диаметр которой  $\geq$  пограничного значения для чувствительных изолятов, оцениваются как чувствительные. Внутри зоны подавления может наблюдаться достаточно выраженный рост. Только в тех случаях, если рост распространяется до края диска и не имеется никаких признаков наличия зоны подавления, результат учитывается как отсутствие зоны подавления роста (Рис. 1.19–1.21).
- При определении чувствительности *Aeromonas* spp. и *Brucella melitensis* к триметоприму-сульфа-



**Рис. 1.23.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности *E. faecalis* и *E. faecium* к ванкомицину

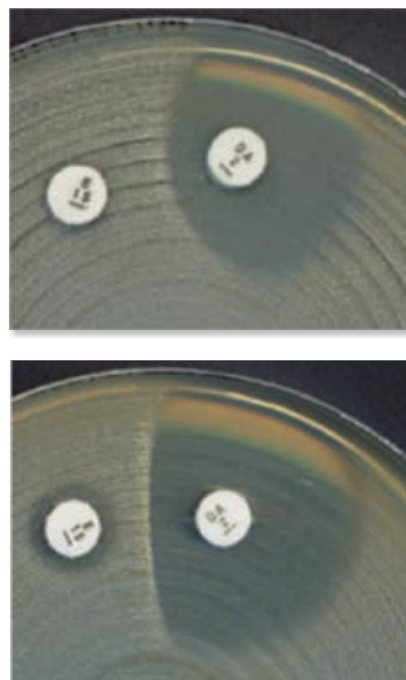
метоксазолу результат учитывается по четкому краю зоны, тонкий или вуалеобразный рост внутри зоны подавления роста не учитывается. Если четкий край зоны не определяется, диаметр зоны подавления следует измерять по внутреннему краю зоны (Рис. 1.22).

- *E. faecalis* и *E. faecium* и ванкомицин. **Если диаметр зоны подавления роста  $\geq 12$  мм:** следует тщательно оценить край зоны подавления роста, расположив чашку дном книзу в проходящем свете (поднести чашку к источнику света).
  - Если край зоны подавления роста четкий, изолят оценивается как чувствительный.
  - При нечетком крае зоны подавления роста, наличии изолированных колоний внутри зоны или при неясной ситуации следует оценить изолят как предположительно резистентный к ванкомицину (VRE) и выполнить подтверждающее исследование, даже если  $d$  зоны  $\geq 12$  мм (Рис. 1.23).
  - Изолят нельзя оценивать как чувствительный до истечения полных 24 ч инкубации.

- *Staphylococcus* spp. и бензилпенициллину **Если диаметр зоны подавления роста  $\geq 26$  мм:** следует особенно тщательно осмотреть край зоны подавления роста в проходящем свете (поднести чашку к источнику света). Если диаметр зоны подавления роста  $\geq 26$  мм и край зоны четкий (нет истончения газона по мере приближения к границе), изолят должен быть оценен как резистентный (Рис. 1.24). Если диаметр зоны подавления роста  $\geq 26$  мм и граница зоны подавления роста размытая (постепенное истончение газона по направлению к границе), изолят следует оценить как чувствительный.
  - При оценке результатов выявления резистентности к метициллину у изолятов *Staphylococcus aureus* следует измерить видимую зону подавления роста и тщательно при хорошем освещении осмотреть зону с целью возможно обнаружения изолированных колоний внутри зоны. Эти колонии могут быть как следствием контаминации микроорганизмом другого вида, так и проявлением гетерогенной метициллинерезистентности исследуемого изолята.



**Рис. 1.24.** Учет зон подавления роста при определении чувствительности *S. aureus* к бензилпенициллину



**Рис. 1.25.** Выявление индуцибелльной резистентности к клиндамицину у *Staphylococcus* spp. (D-феномен)

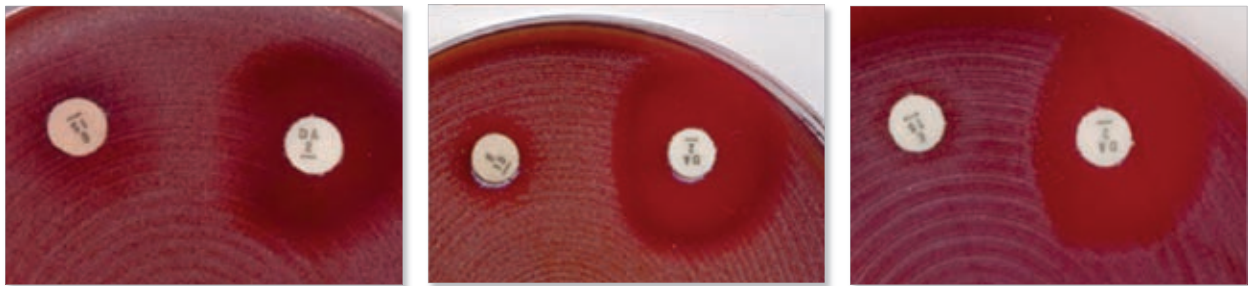


Рис. 1.26. Выявление индуцильной резистентности к клиндамицину у *Streptococcus* spp. (D-феномен)

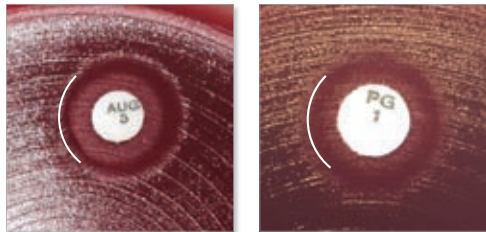


Рис. 1.27. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *H. influenzae* к бета-лактамам

- Выявление индуцильной резистентности к клиндамицину. Об индуцильной резистентности к клиндамицину у стафилококков и стрептококков свидетельствует наличие антагонизма между клиндамицином и макролидами. Для выявления антагонизма необходимо поместить диски с эритромицином и клиндамицином рядом на расстоянии 12–20 мм друг от друга (между краями дисков) – у стафилококков (Рис. 1.25) и 12–16 мм (между краями дисков) у стрептококков (Рис. 1.26) и оценить наличие антагонизма (D-феномен).
- *H. influenzae* и бета-лактамы. Если в зоне полного подавления роста наблюдается область роста вокруг диска. В этом случае учет результатов проводится по внешнему краю зоны подавления роста (Рис. 1.27).
- *Brucella melitensis* и рифампицин. Следует тщательно осмотреть зону подавления роста. Колонии, расположенные вблизи края зоны следует учитывать при измерении диаметра. (Рис. 1.27).

## 2.8. Особенности определения чувствительности к антибиотикам *Campylobacter jejuni* и *coli* диско-диффузионным методом

Особенности методологии определения чувствительности *Campylobacter jejuni* и *coli* к антибиотикам диско-диффузионным методом суммированы в таблице Таблица 1.4.

Таблица 1.4. Диско-диффузионный метод определения чувствительности *Campylobacter jejuni* и *coli*

Питательная среда	Агар М-Х с добавлением 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л $\beta$ -НАД (МХ-П) Чтобы уменьшить феномен роения, чашки с агаром МХ-П следует подсушить перед инокуляцией (при 20–25°C в течение 16–24 ч или при 35°C с открытой крышкой в течение 15 мин)
Инокулюм	0,5 по стандарту мутности МакФарланда
Инкубация	Микроаэрофильные условия $41 \pm 1^\circ\text{C}$ 24 ч После инкубации должен сформироваться сплошной рост в виде ровного газона. При определении чувствительности некоторых изолятов <i>C. jejuni</i> в течение 24 ч не происходит образования достаточного для учета результатов роста. В этом случае следует немедленно продолжить инкубацию и провести учет результатов после 40–48 ч инкубации (общее время инкубации) Температура инкубации $41 \pm 1^\circ\text{C}$ выбрана для создания наиболее благоприятных условий для роста <i>Campylobacter</i> spp.
Учет результатов	Чашку Петри помещают дном книзу в отраженном свете, крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует учитывать зону полного подавления видимого роста при осмотре чашки невооруженным глазом на расстоянии 30 см, наклоняя чашку под углом 45° к рабочей поверхности
Контроль качества	<i>Campylobacter jejuni</i> ATCC 33560

## 2.9. Контроль качества

### 2.9.1. Общая информация

Мониторинг качества выполнения исследований по определению чувствительности к антибиотикам проводится с использованием специальных контрольных штаммов (Таблица 1.5).

Большинство рекомендованных контрольных штаммов являются чувствительными к антибиотикам.

Для контроля ингибирующего компонента в дисках, содержащих комбинации бета-лактамов и ингибиторов

бета-лактамаз, рекомендуется использовать специальные штаммы, продуцирующие бета-лактамазы (Таблица 1.5). Контроль ингибирующего компонента таких дисков должен быть частью повседневной программы КК. Активный компонент таких антибиотиков контролируется чувствительными контрольными штаммами.

Повседневная программа контроля качества (КК) предусматривает регулярное определение чувствительности рекомендованных контрольных штаммов. Оптимальным является проведение КК ежедневно, по крайней мере, для тех антибиотиков, которые включены в стандартные наборы.

При повторных исследованиях контрольных штаммов, рекомендованных EUCAST, получаемые значения МПК и диаметров зон подавления роста должны случайным образом располагаться в пределах установленных диапазонов допустимых значений (Табл. 1.10–1.26). При наличии  $\geq 10$  результатов тестирования комбинации контрольный штамм-антибиотик, мода полученных значений МПК должна соответствовать целевому значению, а среднее значение диаметров зон подавления роста должно быть близким к целевому значению (оптимально  $\pm 1$  мм).

Кроме того, для подтверждения способности метода выявлять резистентность, опосредованную известными механизмами, необходимо использовать резистентные штаммы (Расширенная программа КК выявления отдельных механизмов резистентности (ESBL, MRSA, VRE, HLGR и мутаций ПСБ), Таблица 1.5). Контрольные исследования с использованием дополнительного перечня контрольных штаммов следует выполнять при изменениях любых параметров тестирования (новая партия дисков или среды) и/или ежемесячно.

Контрольные штаммы могут быть получены из коллекций типовых культур или коммерческих источников.

## 2.9.2. Контрольные штаммы для повседневной и расширенной программ контроля качества

Перечень и краткая характеристика контрольных штаммов, рекомендованных для повседневной программы контроля качества, приведен в таблицах 1.5 (полный перечень) и 1.6 (штаммы, рекомендованные для контроля качества дисков с комбинациями бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз).

В таблице 1.7. приведен перечень основных и дополнительных контрольных штаммов микроорганизмов для повседневной программы контроля качества. Дополнительные контрольные штаммы используются для контроля качества определения чувствительности к препаратам, не имеющим диапазона контрольных значений для основного контрольного штамма и соответствующей группы микроорганизмов.

Перечень контрольных штаммов микроорганизмов, рекомендуемых для выявления механизмов резистентности (расширенная программа КК), приведен в таблице 1.8.

**Таблица 1.5. Перечень контрольных штаммов микроорганизмов, рекомендуемых для повседневной программы контроля качества**

Микроорганизм	Штамм	Характеристика
<i>Escherichia coli</i>	ATCC 25922 NCTC 12241 CIP 76.24 DSM 1103 CCUG 17620 CECT 434	Чувствительный, дикий тип
<i>Escherichia coli</i>	ATCC 35218 NCTC 11954 CIP 102181 DSM 5923 CCUG 30600 CECT 943	Продуцент TEM-1, устойчивый к ампициллину (для контроля ингибирующего компонента дисков с комбинацией бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз)
<i>Escherichia coli</i>	NCTC 13353	CTX-M-15 и OXA-1 (для контроля ингибирующего компонента дисков с комбинацией бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз)
<i>Klebsiella quasipneumoniae</i>	ATCC 700603 NCTC 13368 CCUG 45421 CECT 7787	Продуцент ESBL (SHV-18) (для контроля ингибирующего компонента дисков с комбинациями бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз)
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	ATCC BAA-2814	KPC-3, SHV-11 и TEM-1
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC 27853 NCTC 12903 CIP 76.110 DSM 1117 CCUG 17619 CECT 108	Чувствительный, дикий тип
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC 29213 NCTC 12973 CIP 103429 DSM 2569 CCUG 15915 CECT 794	Слабый продуцент бета-лактамаз
<i>Enterococcus faecalis</i>	ATCC 29212 NCTC 12697 CIP 103214 DSM 2570 CCUG 9997 CECT 795	Чувствительный, дикий тип
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC 49619 NCTC 12977 CIP 104340 DSM 11967 CCUG 33638	Сниженная чувствительность к бензилпенициллину
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC 49766 NCTC 12975 CIP 103570 DSM 11970 CCUG 29539	Чувствительный, дикий тип
<i>Campylobacter jejuni</i>	ATCC 33560 NCTC 11351 CIP 70.2T DSM 4688 CCUG 11284	Чувствительный, дикий тип Параметры тестирования – см. Приложение А

## 2.9.3. Хранение и обращение контрольных штаммов

Контрольные штаммы необходимо хранить в условиях, обеспечивающих их жизнеспособность и стабильность фенотипа. Наиболее удобный метод – хранение

**Таблица 1.6. Контроль определения чувствительности к комбинациям бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз<sup>1</sup>**

Микроорганизм	Контроль активного компонента	Контроль ингибитора бета-лактамаз
<i>Enterobacteriales</i> <sup>2</sup>	<i>E. coli</i> ATCC 25922	См. стр. 40
<i>Pseudomonas</i> spp.	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	См. стр. 40
<i>Enterococcus faecalis</i> и <i>E. faecium</i>	<i>E. coli</i> ATCC 25922	См. стр. 40
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	См. стр. 40
Стрептококки группы <i>viridans</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	См. стр. 40
<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766 или <i>E. coli</i> ATCC 25922	См. стр. 3540
<i>Moraxella catarrhalis</i>	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766	См. стр. 3540
Анаэробные бактерии	<i>C. perfringens</i> ATCC 13124	<i>B. fragilis</i> ATCC 25285
<i>Pasteurella</i> spp.	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766	См. стр. 40
<i>Vibrio</i> spp.	<i>E. coli</i> ATCC 25922	См. стр. 40
<i>Achromobacter xylosoxidans</i>	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	См. стр. 40
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	<i>E. coli</i> ATCC 25922	См. стр. 40

<sup>1</sup> Контроль определения чувствительности к комбинациям бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз должен проводиться с использованием двух контрольных штаммов: чувствительного и продуцирующего бета-лактамазу/ы.

<sup>2</sup> В соответствии с недавно выполненными таксономическими исследованиями определение семейства *Enterobacteriaceae* было сужено. Отдельные роды и виды, ранее входившие в состав семейства, включены в другие семейства внутри порядка *Enterobacterales*.

в бульоне с добавлением глицерина (или коммерческие эквиваленты) при температуре -70°C. Каждый контрольный штамм должен храниться в двух экземплярах, один для регулярного использования, второй – как резервный («архивная» пробирка).

Каждую неделю следует субкультивировать штамм из пробирки, предназначенный для регулярного использования, на соответствующей неселективной среде. После контроля чистоты культуры этот рассев должен использоваться ежедневно для подготовки субкультуры контрольного штамма в течение недели. Прихотливые микроорганизмы, жизнеспособность которых не сохраняется при хранении на чашках в течение недели, следует субкультивировать последовательно ежедневно, используя для пересева суточную культуру. Контрольные штаммы можно субкультивировать максимально в течение 6 дней. Затем следует утилизировать чашки и приготовить новую чашку, взяв культуру из пробирки, хранящейся в заморозке. Когда содержимое пробирки для регулярного использования будет практически израсходо-

дано, следует субкультивировать культуру из резервной пробирки и из данной субкультуры приготовить другую пробирку для регулярного использования.

Для субкультивирования контрольного штамма следует брать несколько колоний, чтобы избежать селекции мутантных вариантов.

Для КК определения чувствительности следует использовать суточную (16–20 ч) культуру контрольного штамма.

При работе с контрольными штаммами необходимо соблюдать все требования к проведению работ с клиническими изолятами.

#### 2.9.4. Периодичность контроля качества

Контроль качества определения чувствительности с использованием набора рекомендованных контрольных штаммов следует проводить ежедневно, или как минимум 4 раза в неделю для тех антибиотиков, которые включены в стандартные панели (наборы).

Учет и оценку результатов контрольных исследований необходимо выполнить до учета результатов клинических изолятов и сообщения результатов исследования лечащему врачу.

Дополнительно к ежедневному контролю качества, необходимо проводить контроль качества каждой новой партии агара Мюллера-Хинтон и убедиться, что диаметры зон подавления роста находятся в пределах допустимых диапазонов. Кроме того, для каждой новой партии приготовленной среды необходимо убедиться, что толщина слоя агара в чашках Петри находится в допустимых пределах.

#### 2.9.5. Оценка результатов контроля качества

Допустимые диапазоны значений для контрольных штаммов представлены в таблицах 1.10–1.26. Таблицы контроля качества EUCAST содержат диапазоны допустимых значений и целевые значения для каждой комбинации контрольный микроорганизм-антибиотик.

При регулярном тестировании контрольных штаммов значения диаметров зон подавления должны находиться в пределах допустимого диапазона и распределяться внутри него случайным образом.

- При наличии  $\geq 10$  результатов среднее арифметическое значений диаметров зон должно быть близким к целевому значению (оптимально  $\pm 1$  мм от целевого значения).
- Результаты каждого исследования контрольного штамма следует сравнивать с результатами последних 20 исследований этой же комбинации контрольный штамм-антибиотик для своевременного выявления тенденции отклонения значений от целевого в ту или иную сторону.
- Если диаметры зон подавления роста контрольного штамма в 2 непоследовательных случаях из

**Таблица 1.7. Перечень основных и дополнительных контрольных штаммов микроорганизмов для повседневной программы контроля качества**

Основные рекомендованные штаммы для контроля качества <sup>1</sup>		Контроль качества определения чувствительности к АМП, не имеющим диапазонов допустимых значений для основных контрольных штаммов <sup>1</sup>	
Микроорганизм	Контрольный штамм	Препарат	Контрольный штамм
<i>Enterobacteriales</i> <sup>2</sup>	<i>E. coli</i> ATCC 25922	Колистин (МПК)	Дополнительно <i>E. coli</i> NCTC 13846
<i>Pseudomonas</i> spp.	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	Пиперациллин (диаметр зоны) Тикарциллин (диаметр зоны) Колистин (МПК)	<i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>E. coli</i> ATCC 25922 Дополнительно <i>E. coli</i> NCTC 13846
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	<i>E. coli</i> ATCC 25922		
<i>Acinetobacter</i> spp.	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	Триметоприм-сульфаметоксазол (МПК и диаметр зоны) Колистин (МПК)	<i>E. coli</i> ATCC 25922
<i>Staphylococcus</i> spp.	<i>S. aureus</i> ATCC 29213	Рокситромицин (МПК)	Дополнительно <i>E. coli</i> NCTC 13846 <i>H. influenzae</i> ATCC 49766
<i>Enterococcus faecalis</i> и <i>E. faecium</i>	<i>E. faecalis</i> ATCC 29212	Ампициллин-сульбактам (МПК) Амоксициллин (МПК) Амоксициллин-клавулановая кислота (МПК)	См. табл. 1.5 <i>E. coli</i> ATCC 25922 См. табл. 1.5
Стрептококки групп А, В, С и G	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Тейкопланин (МПК) Миноциклин (МПК) Триметоприм (МПК) Рокситромицин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>H. influenzae</i> ATCC 49766
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Тейкопланин (МПК) Миноциклин (МПК) Рокситромицин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>H. influenzae</i> ATCC 49766
Стрептококки группы viridans	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Цефазолин (МПК) Тейкопланин (МПК)	<i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766	Пиперациллин-тазобактам (МПК и диаметр зоны) Цефтолозан-тазобактам (МПК)	См. табл. 1.5 См. табл. 1.5
<i>Moraxella catarrhalis</i>	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766		
Анаэробные бактерии	<i>B. fragilis</i> ATCC 25285 <i>C. perfringens</i> ATCC 13124		
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619		
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619		
<i>Pasteurella</i> spp.	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766	Бензилпенициллин (МПК)	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619
<i>Campylobacter jejuni</i> и <i>coli</i>	<i>C. jejuni</i> ATCC 33560	Ципрофлоксацин (МПК) Эритромицин (МПК) Тетрациклин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Corynebacterium</i> spp.	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Ципрофлоксацин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Corynebacterium diphtheriae</i> и <i>C. ulcerans</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Ципрофлоксацин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Aerococcus sanguinicola</i> и <i>A. urinae</i>	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619	Ципрофлоксацин (МПК)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Kingella kingae</i>	<i>H. influenzae</i> ATCC 49766	Бензилпенициллин (МПК)	<i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619
<i>Aeromonas</i> spp.	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	Триметоприм-сульфаметоксазол (МПК и диаметр зоны)	<i>E. coli</i> ATCC 25922
<i>Vibrio</i> spp.	<i>E. coli</i> ATCC 25922	Азитромицин (МПК) Доксициклин (МПК) Тетрациклин (диаметр зоны)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213
<i>Achromobacter xylosoxidans</i>	<i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853	Триметоприм-сульфаметоксазол (МПК и диаметр зоны)	<i>E. coli</i> ATCC 25922
<i>Bacillus</i> spp.	<i>S. aureus</i> ATCC 29213	Имипенем (МПК и диаметр зоны) Меропенем (МПК и диаметр зоны) Ванкомицин (диаметр зоны)	<i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>E. faecalis</i> ATCC 29212
<i>Bacillus anthracis</i>	<i>S. aureus</i> ATCC 29213	Ванкомицин (диаметр зоны)	<i>E. faecalis</i> ATCC 29212
<i>Brucella melitensis</i>	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 (МПК) <i>S. pneumoniae</i> ATCC 49619 (диаметр зоны)	Цефтриаксон (МПК) Гентамицин (диаметр зоны) Стрептомицин (диаметр зоны)	<i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>E. coli</i> ATCC 25922 <i>E. coli</i> ATCC 25922
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	<i>E. coli</i> ATCC 25922	Доксициклин (МПК) Тетрациклин (диаметр зоны)	<i>S. aureus</i> ATCC 29213 <i>S. aureus</i> ATCC 29213

<sup>1</sup> Контроль качества определения чувствительности к комбинациям бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз должен проводиться с использованием двух контрольных штаммов: чувствительного и продуцирующего бета-лактамазу (см. Таблица 2).

<sup>2</sup> В соответствии с недавно выполненными таксономическими исследованиями определение семейства Enterobacteriaceae было сужено. Отдельные роды и виды, ранее входившие в состав семейства, включены в другие семейства внутри порядка Enterobacteriales.

**Таблица 1.8. Перечень контрольных штаммов микроорганизмов, рекомендуемых для выявления механизмов резистентности (расширенная программа КК)**

Микроорганизм	Штамм	Характеристика
<i>Klebsiella quasipneumoniae</i>	ATCC 700603 NCTC 13368 CCUG 45421 CECT 7787	Продуцент ESBL (SHV-18)
<i>Staphylococcus aureus</i>	NCTC 12493 CCUG 67181	<i>mesA</i> -положительный, гетеро-резистентный MRSA
<i>Enterococcus faecalis</i>	ATCC 51299 NCTC 13379 CIP 104676 DSM 12956 CCUG 34289	Высокий уровень резистентности к аминогликозидам (HLAR) и резистентность к ванкомицину ( <i>vanB</i> -положительный)
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC 49247 NCTC 12699 CIP 104604 DSM 9999 CCUG 26214	Сниженная чувствительность к $\beta$ -лактамам за счет мутаций ПСБ

**Таблица 1.9. Возможные источники ошибок определения чувствительности диско-диффузионным методом**

Источник ошибок	Возможная причина
Питательная среда	Несоблюдение режима хранения чашек Несоблюдение инструкции при приготовлении Вариации между различными партиями или смена поставщика агара Добавки (вариации между партиями, неправильное количество или истечение срока годности) рН Толщина слоя агара/Объем агара Истекший срок годности
Условия тестирования	Несоблюдение правила «15–15–15 минут» (нанесение суспензии в течение 15 мин, нанесение дисков в течение 15 мин, начало инкубации в течение 15 мин) Инкубация (температура, атмосфера и время) Неправильная инокуляция (слишком малая, слишком большая плотность суспензии, неравномерная инокуляция) Условия учета результатов (фон, освещение) Определение края зоны подавления роста
Диски с антибиотиками	Неправильный выбор диска (другой диск, или диск с другой нагрузкой) Активность антибиотика (неправильное хранение, лабильность антибиотика, истечение срока годности) Использование дисков, не достигших комнатной температуры до открытия контейнера Чрезмерное количество дисков на чашке (взаимодействие между антибиотиками)
Контрольные микроорганизмы	Неправильный выбор контрольного штамма Мутация Контаминация Возраст культуры

20 находятся за пределами допустимого диапазона – результаты определения чувствительности клинических изолятов можно сообщать врачу, но необходимо выяснить причины неудовлетворительных результатов КК.

- Если диаметры зон подавления роста контрольного штамма в 2 последовательных случаях из 20 находятся за пределами допустимого диапазона или зоны подавления роста вокруг нескольких дисков с различными антибиотиками находятся за пределами допустимого диапазона в один и тот же день, необходимо выяснить причины этого несоответствия до сообщения результатов определения чувствительности клинических изолятов. Может возникнуть необходимость в повторении исследований.
- Если при исследовании резистентных контрольных штаммов ожидаемая резистентность не выявляется – результаты определения чувствительности клинических изолятов сообщать нельзя, следует выяснить причины несоответствия и повторить исследование.

## 2.9.6. Возможные источники ошибок

Возможными источниками ошибок, возникающих при проведении диско-диффузионного метода, могут быть проблемы, связанные с дисками, питательной средой, условиями проведения исследования и качеством контрольных штаммов (Таблица 1.9).

Оценка результатов исследования аминогликозидов может способствовать выявлению неприемлемых вариаций содержания двухвалентных катионов в среде, тиогеклицина – вариаций в содержании магния, триметоприма-сульфаметоксазола – проблем с содержанием тимицина и тимицина, эритромицина – неприемлемый уровень рН. Изменение глубины слоя агара в чашке Петри выше или ниже допустимых значений может привести к формированию зон подавления роста меньшего или большего диаметра.

Уменьшение или увеличение диаметров зон подавления роста вокруг дисков с аминогликозидами при исследовании *P. aeruginosa* ATCC 27853 по отношению к допустимым значениям могут свидетельствовать о высокой или низкой концентрации двухвалентных катионов ( $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ) в среде, соответственно.

Уменьшение диаметра зоны подавления роста *E. faecalis* ATCC 29212 вокруг диска с триметопримом-сульфаметоксазолом ниже допустимых значений может свидетельствовать об избытке тимицина и тимицина.

## 2.10. Повседневная программа контроля качества: целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольных штаммов

Таблица 1.10. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Escherichia coli* ATCC 25922 (NCTC 12241, CIP 76.24, DSM 1103, CCUG 17620, CECT 434)

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ). Краткое описание методологии см. Раздел II. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Азитромицин	-	-	15	17	14–20 <sup>3</sup>
Азtreонам	0,125	0,06–0,25	30	32	28–36
Азtreонам-авибактам <sup>5,20</sup>	0,06	0,03–0,125	30–20	35	32–38
Амикацин	1–2	0,5–4	30	22–23	19–26
Амоксициллин	4	2–8	-	-	-
Амоксициллин-клавулановая к-та <sup>4,5</sup>	4	2–8	20–10	21	18–24 <sup>6</sup>
Ампициллин	4	2–8	10	18–19	15–22 <sup>6</sup>
Ампициллин-сульбактам <sup>5,7</sup>	2	1–4	10–10	21–22	19–24 <sup>6</sup>
Биапенем	-	0,015–0,06	-	-	-
Гентамицин	0,5	0,25–1	10	22–23	19–26
Делафлоксацин	0,016	0,008–0,03	Ва	Ва	Ва
Дорипенем	0,03	0,016–0,06	10	31	27–35
Имипенем	0,125–0,25	0,06–0,5	10	29	26–32
Имипенем-релебактам <sup>5,8</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	10–25	30	27–33
Колистин <sup>9</sup>	0,5–1	0,25–2	-	-	-
Левофлоксацин	0,016–0,03	0,008–0,06	5	33	29–37
Меропенем	0,016–0,03	0,008–0,06	10	31–32	28–35
Меропенем-ваборбактам <sup>5,10</sup>	0,016–0,03	0,008–0,06	20–10	34	31–37
Мециллинам <sup>11</sup>	0,06–0,125	0,03–0,25	10	27	24–30
Моксифлоксацин	0,016–0,03	0,008–0,06	5	31–32	28–35
Налидиксовая кислота	2	1–4	30	25	22–28
Неомицин	Прим. <sup>12</sup>	Прим. <sup>12</sup>	10	17	14–20
Нетилмицин	-	≤ 0,5–1	10	21	18–24
Нитроксолин	4	2–8	30	21	18–24
Нитрофурантоин	8	4–16	100	20	17–23
Норфлоксацин	0,06	0,03–0,125	10	31–32	28–35
Офлоксацин	0,03–0,06	0,016–0,125	5	31	29–33
Пефлоксацин	-	-	5	29	26–32
Пиперациллин	2	1–4	30	24	21–27
Пиперациллин-тазобактам <sup>5,13</sup>	2–4	1–8	30–6	24	21–27
Стрептомицин	-	-	10	16	12–20
Тигециклин <sup>14</sup>	0,06–0,125	0,03–0,25	15	23–24	20–27
Тикарциллин	8	4–16	75	27	24–30
Тикарциллин-клавулановая к-та <sup>4,5</sup>	8	4–16	75–10	27	24–30
Темоциллин	16	8–32	30	19	16–22 <sup>18</sup>
Тобрамицин	0,5	0,25–1	10	22	18–26
Триметоприм	1	0,5–2	5	24–25	21–28
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>15</sup>	≤ 0,5	-	1,25–23,75	26	23–29
Фосфомицин <sup>16</sup>	1	0,5–2	200 <sup>17</sup>	30	26–34 <sup>18</sup>
Хлорамфеникол	4	2–8	30	24	21–27
Цефадроксил	-	-	30	17	14–20
Цефазолин	2	1–4	30	24	21–27
Цефалексин	8	4–16	30	18	15–21
Цефепим	0,03–0,06	0,016–0,125	30	34	31–37
Цефепим-энметазобактам <sup>5,21</sup>	0,06	0,03–0,125	30–20	35	32–38
Цефепим-сульбактам <sup>5,7</sup>	0,06	0,03–0,125	30–10	34–35	33–36
Цефидерокол <sup>19</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	30	27	24–30
Цефиксим	0,5	0,25–1	5	23	20–26
Цефокситин	4	2–8	30	26	23–29
Цефотаксим	0,06	0,03–0,125	5	28	25–31
Цефподоксим	0,5	0,25–1	10	25–26	23–28
Цефтазидим	0,125–0,25	0,06–0,5	10	26	23–29
Цефтазидим-авибактам <sup>5,20</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	10–4	27	24–30

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Цефтаролин	0,06	0,03–0,125	5	27	24–30
Цефтибутен	0,25–0,5	0,125–0,1	30	31	27–35
Цефтобипрол	0,06	0,03–0,125	5	28	25–31
Цефтолозан-тазобактам <sup>5,13</sup>	0,25	0,125–0,5	30–10	28	24–32
Цефтриаксон	0,06	0,03–0,125	30	32	29–35
Цефуроксим	4	2–8	30	23	20–26
Ципрофлоксацин	0,008	0,004–0,016	5	33	29–37
Эравациклин	0,06	0,03–0,125	20	21	18–24
Эртапенем	0,008	0,004–0,016	10	32–33	29–36

***Escherichia coli* ATCC 25922**

(NCTC 12241, CIP 76.24, DSM 1103, CCUG 17620, CECT 434)

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.<sup>2</sup> Институт по клиническим и лабораторным стандартам (CLSI), M100-S29, 2019, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.<sup>3</sup> Тонкий рост внутри зоны подавления роста, который выявляется при использовании некоторых серий МХА, следует учитывать.<sup>4</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты 2 мг/л.<sup>5</sup> Контроль ингибирующего компонента см. Повседневный контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз.<sup>6</sup> Тонкий рост внутри зоны подавления роста, который выявляется при использовании некоторых серий МХА, не учитывается.<sup>7</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.<sup>8</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация релебактама 4 мг/л.<sup>9</sup> Для контроля качества определения чувствительности к колистину необходимо использовать два контрольных штамма: чувствительный (*E. coli* ATCC 25922 или *P. aeruginosa* ATCC 27853) и резистентный *E. coli* NCTC 13846 (*mcr-1* положительный) к колистину. Целевое значение МПК колистина для *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) – 4 мг/л; значения 2 или 8 мг/л допускается лишь в отдельных случаях.<sup>10</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация ваборбактама 8 мг/л.<sup>11</sup> Референтным методом определения чувствительности к мециллинаму является метод разведений в агаре.<sup>12</sup> В настоящее время допустимые значения МПК для *E. coli* ATCC 25922 и неомицина не установлены.<sup>13</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.<sup>14</sup> Для определения чувствительности к тигециклину методом микроразведений в бульоне питательная среда готовится в день исследования.<sup>15</sup> Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Значения МПК представлены по триметоприму.<sup>16</sup> Референтным методом определения чувствительности к фосфомицину является метод разведений в агаре. Питательная среда для определения чувствительности к фосфомицину должна содержать глюкозо-б-фосфат (25 мг/л). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкции производителя.<sup>17</sup> Диск для определения чувствительности должен содержать 200 мкг фосфомицина и 50 мкг глюкозо-б-фосфата.<sup>18</sup> Отдельные колонии внутри зоны подавления роста учитывать не следует (пример см. Раздел 1, п. 2.7.3; раздел 2 – Таблицы пограничных значений).<sup>19</sup> Для определения МПК методом микроразведений в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтон с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов. (см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/)).<sup>20</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация авибактама 4 мг/л.<sup>21</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация энметазобактама 8 мг/л.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.11. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853 (NCTC 12903, CIP 76.110, DSM 1117, CCUG 17619, CECT 108)**

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ). Краткое описание методологии см. Раздел II. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Азtreонам	4	2–8	30	26	23–29
Амикацин	2	1–4	30	23	20–26
Гентамицин	1	0,5–2	10	20	17–23
Дорипенем	0,25	0,125–0,5	10	31–32	28–35
Имипенем	2	1–4	10	24	20–28
Имипенем-релебактам <sup>3,4</sup>	0,5	0,25–1	10–25	28–29	26–31
Колистин <sup>5</sup>	1–2	0,5–4	-	-	-
Левофлоксацин	1–2	0,5–4	5	22–23	19–26

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Меропенем	0,25–0,5	0,125–1	10	30	27–33
Меропенем-ваборбактам <sup>3,6</sup>	0,25–0,5	0,125–1	20–10	32	29–35
Нетилмицин	2	0,5–8	10	<b>18</b>	<b>15–21</b>
Пиперациллин	2–4	1–8	-	-	-
Пиперациллин-тазобактам <sup>3,7</sup>	2–4	1–8	30–6	<b>26</b>	<b>23–29</b>
Тикарциллин	16	8–32	-	-	-
Тикарциллин-клавулановая к-та <sup>3,8</sup>	16	8–32	75–10	24	20–28
Тобрамицин	0,5	0,25–1	10	23	20–26
Фосфомицин <sup>9</sup>	4	2–8	-	-	-
Цефепим	1–2	0,5–4	30	28	25–31
Цефепим-сульбактам <sup>3,12</sup>	1	0,5–2	30–10	32	31–33
Цефидерокол <sup>10</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	30	<b>26</b>	<b>23–29</b>
Цефтазидим	2	1–4	10	<b>24</b>	<b>21–27</b>
Цефтазидим-авибактам <sup>3,11</sup>	1–2	0,5–4	<b>10–4</b>	<b>24</b>	<b>21–27</b>
Цефтолозан-тазобактам <sup>3,7</sup>	0,5	0,25–1	30–10	28	25–31
Ципрофлоксацин	0,25–0,5	0,125–1	5	29	25–33

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.<sup>2</sup> CLSI, M100-S26, 2016; кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

3 Контроль ингибирующего компонента см. Повседневный контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз.

<sup>4</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация релебактама – 4 мг/л.<sup>5</sup> Для контроля качества определения чувствительности к колистину необходимо использовать два контрольных штамма: чувствительный (*E. coli* ATCC 25922 или *P. aeruginosa* ATCC 27853) и резистентный *E. coli* NCTC 13846 (mcr-1 положительный) к колистину. Целевое значение МПК колистина для *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) – 4 мг/л; значения 2 или 8 мг/л допускается лишь в отдельных случаях.<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация ваборбактама – 8 мг/л.<sup>7</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.<sup>8</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты 2 мг/л.<sup>9</sup> Референтным методом определения чувствительности к фосфомицину является метод разведений в агаре. Питательная среда для определения чувствительности к фосфомицину должна содержать глюкозо-6-фосфат (25 мг/л). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкции производителя.<sup>10</sup> Для определения МПК методом микроразведений в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтон с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов. (см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/)).<sup>11</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация авибактама 4 мг/л.<sup>12</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.12. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Staphylococcus aureus* ATCC 29213 (NCTC 12973, CIP 103429, DSM 2569, CCUG 15915, CECT 794)**

Слабый продуцент бета-лактамазы

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ).

Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Азитромицин	1	0,5–2	-	-	-
Амикацин	2	1–4	30	<b>21</b>	<b>18–24</b>
Амоксициллин	<b>1</b>	<b>0,5–2</b>	-	-	-
Амоксициллин-клавулановая к-та <sup>4,5</sup>	<b>0,25</b>	<b>0,125–0,5</b>	2–1	<b>22</b>	<b>19–25</b>
Ампициллин	1	0,5–2	2	<b>18</b>	<b>15–21</b>
Бензилпенициллин	0,5–1	0,25–2	1 ЕД	<b>15</b>	<b>12–18</b>
Ванкомицин	1	0,5–2	-	-	-
Гентамицин	0,25–0,5	0,125–1	10	<b>22</b>	<b>19–25</b>
Далбаванцин <sup>6</sup>	0,06	0,03–0,125	-	-	-
Даптомицин <sup>7</sup>	0,25–0,5	0,125–1	-	-	-
Делафлоксацин	0,002–0,004	0,001–0,008	Va	Va	Va
Доксициклин	0,25	0,125–0,5	-	-	-

Методология оценки чувствительности бактерий к антибиотикам

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Кларитромицин	0,25	0,125–0,5	-	-	-
Клиндамицин	0,125	0,06–0,25	2	26	23–29
Левофлоксацин	0,125–0,25	0,06–0,5	5	26	23–29
Лефамулин	0,125	0,06–0,25	5	26	23–29
Линезолид	2	1–4	10	24	21–27
Миноциклин	0,125–0,25	0,06–0,5	30	26	23–29
Моксифлоксацин	0,03–0,06	0,016–0,125	5	28	25–31
Муцироцин	<b>0,125</b>	<b>0,06–0,25</b>	200	34	31–37
Нетилмицин	≤ 0,25	-	10	23	20–26
Неомицин	Прим. <sup>11</sup>	Прим. <sup>11</sup>	10	19	16–22
Нитрофурантоин	16	8–32	100	20	17–23
Норфлоксацин	1	0,5–2	10	21	18–24
Оксациллин	Приечание <sup>12</sup>	Приечание <sup>12</sup>	1	22	19–25
Окситетратициллин	0,5	0,25–1	-	-	-
Оритаванцин <sup>6</sup>	0,03–0,06	0,016–0,125	-	-	-
Офлоксацин	0,25–0,5	0,125–1	5	24	21–27
Рифампицин	0,008	0,004–0,016	5	33	30–36
Тедизолид	0,25–0,5	0,125–1	2	22	19–25
Тейкопланин	0,5	0,25–1	-	-	-
Телаванцин <sup>6</sup>	0,06	0,03–0,125	-	-	-
Телитромицин	0,125	0,06–0,25	15	Ва	Ва
Тетрациклин	0,25–0,5	0,125–1	30	27	23–31
Тигециклин <sup>8</sup>	0,06–0,125	0,03–0,25	15	22	19–25
Тобрамицин	0,25–0,5	0,125–1	10	23	20–26
Триметоприм	2	1–4	5	25	22–28
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>9</sup>	≤ 0,5	-	1,25–23,75	29	26–32
Фосфомицин <sup>10</sup>	1–2	0,5–4	-	-	-
Фузидовая кислота	0,125	0,06–0,25	10	29	26–32
Хинупристин-далфопристин	0,5	0,25–1	15	24	21–27
Хлорамфеникол	4–8	2–16	30	24	20–28
Цефокситин	2	1–4	30	27	24–30
Цефтаролин	0,25	0,125–0,5	5	27	24–30
Цефтобипрол	0,25–0,5	0,125–1	5	25	22–28
Ципрофлоксацин	0,25	0,125–0,5	5	24	21–27
Эравациклин	0,03–0,06	0,016–0,125	20	23	20–26
Эритромицин	0,5	0,25–1	15	26	23–29

***Staphylococcus aureus* ATCC 29213**

(NCTC 12973, CIP 103429, DSM 2569, CCUG 15915, CECT 794)

Слабый продуцент бета-лактамазы

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.<sup>2</sup> CLSI, M100-S33, 2023, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.<sup>3</sup> Установлено и валидировано EUCAST.<sup>4</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты 2 мг/л.<sup>5</sup> *S. aureus* ATCC 29213 – продуцент бета-лактамазы. При определении МПК для контроля активного компонента (амоксициллин) следует использовать штаммы, не продуцирующие бета-лактамазы (*E. coli* ATCC 25922, *S. pneumoniae* ATCC 49619 или *H. influenzae* ATCC 49766).<sup>6</sup> Для определения МПК среда должна содержать полисорбат-80 (в конечной концентрации 0,002% для метода разведений в бульоне; метод разведений в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.<sup>7</sup> Определение МПК даптомицина проводится в присутствии  $Ca^{2+}$  (50 мг/л среды для метода разведений в бульоне; метод разведений в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.<sup>8</sup> Для метода микроразведений питательная среда готовится в день исследования.<sup>9</sup> Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Значения МПК представлены по триметоприму.<sup>10</sup> Референтным методом определения чувствительности к фосфомицину является метод разведений в агаре. Питательная среда для определения чувствительности к фосфомицину должна содержать глюкозо-б-фосфат (25 мг/л). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкции производителя.<sup>11</sup> В настоящее время допустимые значения МПК для *S. aureus* ATCC 29213 и неомицина не установлены.<sup>12</sup> В настоящее время допустимые значения МПК для *S. aureus* ATCC 29213 и оксациллина не установлены EUCAST. Допустимые значения, установленные CLSI (M 100-S30) – 0,125–0,5 мг/л.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.13. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Enterococcus faecalis* ATCC 29212 (NCTC 12697, CIP 103214, DSM 2570, CCUG 9997, CECT 795)**

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Ампициллин	1	0,5–2	2	18	15–21
Ванкомицин	2	1–4	5	13	10–16
Гентамицин	8	4–16	30 <sup>4</sup>	15	12–18
Имипенем	1	0,5–2	10	27	24–30
Левофлоксацин	0,5–1	0,25–2	5	22	19–25
Линезолид	2	1–4	10	22	19–25
Нитрофурантоин	8	4–16	100	21	18–24
Норфлоксацин	4	2–8	10	19	16–22
Стрептомицин	Прим. <sup>5</sup>	Прим. <sup>5</sup>	300 <sup>4</sup>	17	14–20 <sup>6</sup>
Тейкопланин	0,5	0,25–1	30	18	15–21
Тигециклин <sup>7</sup>	0,06	0,03–0,125	15	23	20–26
Триметоприм	0,25	0,125–0,5	5	28	24–32
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>8</sup>	≤ 0,5 <sup>2</sup>	-	1,25–23,75	30	26–34
Хинупристин-далфопригин	4	2–8	15	14	11–17
Цiproфлоксацин	0,5–1	0,25–2	5	22	19–25
Эравациклин	0,03	0,016–0,06	20	23	20–26

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> CLSI, M100-S33, 2023, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

<sup>3</sup> Установлено и валидировано EUCAST.

<sup>4</sup> Диск для скрининга приобретенного аминогликозид-модифицирующего фермента (резистентности высокого уровня к аминогликозидам) у энтерококков.

<sup>5</sup> Диапазон допустимых значений МПК стрептомицина для *E. faecalis* ATCC 29212 в настоящее время не установлен.

<sup>6</sup> CLSI, M100-S33, 2023.

<sup>7</sup> Для определения МПК тигециклина методом микроразведений в бульоне питательная среда готовится в день исследования.

<sup>8</sup> Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Значения МПК представлены по триметоприму.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.14. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619\* (NCTC 12977, CIP 104340, DSM 11967, CCUG 33638)**

Штамм со сниженной чувствительностью к пенициллину.

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для прихотливых бактерий (бульон или агар МХ-П). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Азитромицин	0,125	0,06–0,25	-	-	-
Амоксициллин	0,06	0,03–0,125	-	-	-
Амоксициллин-claveулановая к-та <sup>4,5</sup>	<b>0,06</b>	<b>0,03–0,125</b>	-	-	-
Ампициллин	0,125	0,06–0,25	2	<b>28</b>	<b>25–31</b>
Бензилпенициллин	0,5	0,25–1	1 ЕД	<b>19</b>	<b>16–22</b>
Ванкомицин	0,25	0,125–0,5	5	<b>20</b>	<b>17–23</b>
Далбаванцин <sup>7</sup>	0,016	0,008–0,03	-	-	-
Даптомицин <sup>8</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	-	-	-
Делафлоксацин	0,008	0,004–0,016	Ва	Ва	Ва
Доксициклин	0,03–0,06	0,016–0,125	-	-	-
Дорипенем	0,06	0,03–0,125	10	<b>34</b>	<b>31–37</b>
Имипенем	0,06	0,03–0,125	10	<b>38</b>	<b>34–42</b>
Имипенем-релебактам	Прим. <sup>6</sup>	Прим. <sup>6</sup>	-	-	-
Кларитромицин	0,06	0,03–0,125	-	-	-
Клиндамицин	0,06	0,03–0,125	2	<b>25</b>	<b>22–28</b>
Левофлоксацин	1	0,5–2	5	<b>24</b>	<b>21–27</b>

Методология оценки чувствительности бактерий к антибиотикам

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Лефамулин	0,125–0,25	0,06–0,5	5	18	15–21
Линезолид	0,5–1	0,25–2	10	26	23–29
Меропенем	0,06–0,125	0,03–0,25	10	34	30–38
Миноциклин	-	-	30	28	25–31
Моксифлоксацин	0,125	0,06–0,25	5	27	24–30
Нитрофурантоин	8	4–16	100	28	25–31
Норфлоксацин	4	2–8	10	21	18–24
Оксациллин <sup>9</sup>	-	-	1	11	8–14 <sup>10</sup>
Окситетратициклин	0,25	0,125–0,5	-	-	-
Оритаванцин <sup>7</sup>	0,002	0,001–0,004	-	-	-
Офлоксацин	2	1–4	5	21	18–24
Рифампицин	0,03	0,016–0,06	5	29	26–32
Тедизолид	0,25	0,125–0,5	2	22	19–25
Тейкопланин	-	-	30	21	18–24
Телитромицин	0,008–0,016	0,004–0,03	15	30	27–33
Тетрациклин	0,125–0,25	0,06–0,5	30	31	28–34
Тигециклин <sup>10</sup>	0,03–0,06	0,016–0,125	15	27	24–30
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>11</sup>	0,25–0,5	0,125–1	1,25–23,75	22	18–26
Хлорамфеникол	4	2–8	30	27	24–30
Хлортетрациклин	0,25	0,125–0,5	-	-	-
Цефаклор	2	1–4	30	28	25–31
Цефепим	0,06–0,125	0,03–0,25	30	34	31–37
Цефотаксим	0,06	0,03–0,125	5	31	28–34
Цефподоксим	0,06	0,03–0,125	10	32	29–35
Цефтаролин	0,016	0,008–0,03	-	-	-
Цефтобиопрол	0,008–0,016	0,004–0,03	-	-	-
Цефтриаксон	0,06	0,03–0,125	30	35	32–38
Цефуроксим	0,5	0,25–1	30	31	28–34
Ципрофлоксацин	-	-	5	25	22–28
Эравациклин	0,008–0,016	0,004–0,03	20	27	24–30
Эритромицин	0,06	0,03–0,125	15	29	26–32
Эртапенем	0,06–0,125	0,03–0,25	10	31	28–34

*Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619\* (NCTC 12977, CIP 104340, DSM 11967, CCUG 33638)

Штамм со сниженной чувствительностью к пенициллину

\* Учет результатов проводится по границе зоны подавления роста *S. pneumoniae*, а не по границе зоны гемолиза. Для облегчения измерения диаметра зоны подавления роста *S. pneumoniae* на среде МХА-П, чашку следует рассматривать под углом. Как правило, рост микробов наблюдается над всей зоной а-гемолиза. Однако в некоторых случаях зона а-гемолиза выходит за границы зоны роста.

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> CLSI, M100-S29, 2019, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

<sup>3</sup> Установлено и валидировано EUCAST.

<sup>4</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты 2 мг/л.

<sup>5</sup> Контроль ингибирующего компонента см. Повседневный контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз.

<sup>6</sup> Использование ингибиторозащищенных бета-лактамов не имеет клинического преимущества.

<sup>7</sup> Для определения МПК среда должна содержать полисорбат-80 (в конечной концентрации 0,002% для метода разведений в бульоне; метод разведений в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.

<sup>8</sup> Определение МПК даптомицина проводится в присутствии  $\text{Ca}^{2+}$  (50 мг/л среды для метода разведений в бульоне; метод разведений в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.

<sup>9</sup> Для контроля диска с оксациллином 1 мкг может быть использован *S. aureus* ATCC 29213; целевое значение 22 мм, допустимый диапазон 19–25 мм (методология диско-диффузионного метода для *S. aureus*).

<sup>10</sup> Для определения МПК тигециклина методом микроразведений в бульоне питательная среда готовится в день исследования.

<sup>11</sup> Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Значения МПК представлены по триметоприму.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.15. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Haemophilus influenzae* ATCC 49766 (NCTC 12975, CIP 103570, DSM 11970, CCUG 29539)**

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для прихотливых бактерий (бульон или агар МХ-П). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>3</sup>
Азитромицин	1	0,5-2	-	-	-
Амоксициллин-клавулановая к-та <sup>4,5</sup>	0,25	0,125-0,5	2-1	20	17-23
Амоксициллин	0,25	0,125-0,5	-	-	-
Ампициллин	0,125	0,06-0,25	2	22	19-25
Ампициллин-сульбактам <sup>5,6</sup>	0,125	0,06-0,25	-	-	-
Бензилпенициллин	-	-	1 ЕД	18	15-21
Доксициклин	0,5	0,25-1	-	-	-
Дорипенем	0,125	0,06-0,25	10	29	26-32
Имипенем	0,5	0,25-1	10	27	24-30
Кларитромицин	8	4-16	-	-	-
Левофлоксацин	0,016	0,008-0,03	5	35	31-39
Меропенем	0,06	0,03-0,125	10	31	27-35
Миноциклин	0,25	0,125-0,5	30	29	26-32
Моксифлоксацин	0,016	0,008-0,03	5	33	30-36
Налидиксовая кислота	-	-	30	29	26-32
Пиперациллин-тазобактам <sup>5,7</sup>	Прим. <sup>8</sup>	Прим. <sup>8</sup>	30-6	36	32-40
Офлоксацин	0,03	0,016-0,06	5	34	31-37
Рифампицин	0,5	0,25-1	5	24	21-27
Рокситромицин	8	4-16	-	-	-
Телитромицин	2	1-4	15	17	14-20
Тетрациклин	0,5	0,25-1	30	31	28-34
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>9</sup>	0,03	0,016-0,06	1,25-23,75	31	27-35
Хлорамфеникол	0,5	0,25-1	30	34	31-37
Цефепим	0,06	0,03-0,125	30	33	30-36
Цефиксим	0,03	0,016-0,06	5	32	29-35
Цефотаксим	0,008	0,004-0,016	5	33	29-37
Цефподоксим	0,06	0,03-0,125	10	33	30-36
Цефтаролин	0,008	0,004-0,016	-	-	-
Цефтибутен	0,03	0,016-0,06	30	34	31-37
Цефтолозан-тазобактам <sup>5,7</sup>	Прим. <sup>10</sup>	Прим. <sup>10</sup>	30-10	27	24-30
Цефтриаксон	0,004	0,002-0,008	30	38	34-42
Цефуроксим	0,5	0,25-1	30	30	26-34
Ципрофлоксацин	0,008	0,004-0,016	5	36	32-40
Эритромицин	4	2-8	15	13	10-16
Эртапенем	0,03	0,016-0,06	10	30	27-33

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> CLSI, M100-S33, 2023, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

<sup>3</sup> Установлено и валидировано EUCAST.

<sup>4</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация клавуланата 2 мг/л.

<sup>5</sup> Для контроля ингибирующего компонента см. Повседневный контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз, Табл. 1.17). Исследование проводится в соответствии с методологией для неприхотливых микроорганизмов.

<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

<sup>7</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

<sup>8</sup> Для контроля содержания пиперациллина используется *E. coli* ATCC 25922 (параметры исследования для *E. coli*).

<sup>9</sup> Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Значения МПК представлены по триметоприму.

<sup>10</sup> Для контроля содержания цефтолозана используется *E. coli* ATCC 25922 (параметры исследования для *E. coli*).

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.16. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Campylobacter jejuni* ATCC 33560 (NCTC 11351, CIP 70.2T, DSM 4688, CCUG 11284)**

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для прихотливых бактерий (бульон или агар МХ-П). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Ципрофлоксацин	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	5	38	34–42
Эритромицин	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	15	31	27–35
Тетрациклин	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	30	34	30–38

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> Установлено и валидировано EUCAST.

<sup>3</sup> Следует использовать контрольный штамм *S. aureus* ATCC 29213 и метод микроразведений в бульоне (параметры для *S. aureus*).

**Таблица 1.17. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Mannheimia haemolytica* ATCC 33396 (NCTC 9380, DSM 10531, CCUG 12392T)**

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для прихотливых бактерий (бульон или агар МХ-П). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Флорфеникол	1	0,5–2	-	-	-

## 2.10.1. Контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ).

Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

**Таблица 1.18. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Escherichia coli* ATCC 35218 (NCTC 11954, CIP 102181, DSM 5923, CCUG 30600, CECT 943)**

Штамм, продуцирующий бета-лактамазу TEM-1 (не ESBL)

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Амоксициллин-claveулановая к-та <sup>3</sup>	8–16	4–32	20–10	19–20	17–22 <sup>4</sup>
Ампициллин-сульбактам <sup>5</sup>	32–64	16–128	10–10	16	13–19 <sup>4</sup>
Пиперациллин-тазобактам <sup>6,7</sup>	1	0,5–2	30–6	24	21–27
Тикарциллин-claveулановая к-та <sup>3</sup>	16	8–32	75–10	23	21–25
Цефтолозан-тазобактам <sup>6,7</sup>	0,125	0,06–0,25	30–10	28	25–31

**Таблица 1.19. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Klebsiella quasipneumoniae* ATCC 700603\* (NCTC 13368, CCUG 45421, CECT 7787)**

Продуцент ESBL SHV-18

\* При исследовании данного штамма в норме может наблюдаться образование двух типов колоний; оба типа необходимо учитывать при субкультивировании и определении чувствительности.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Азtreонам-авибактам <sup>8</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	30–20	29	26–32
Пиперациллин-тазобактам <sup>6,7</sup>	16	8–32	30–6	17	14–20
Цефазидим-авибактам <sup>8</sup>	0,5–1	0,25–2	10–4	21	18–24
Цефтолозан-тазобактам <sup>6,7</sup>	1	0,5–2	30–10	21	17–25
Цефепим-сульбактам <sup>4</sup>	0,125–0,25	0,06–0,5	30–10	27–28	25–30

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> CLSI, M100-S29, 2019, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

<sup>3</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация claveулановой кислоты 2 мг/л.

<sup>4</sup> Тонкий рост внутри зоны подавления роста, который выявляется при использовании некоторых серий МХА, не учитывается.

<sup>5</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

<sup>7</sup> Для контроля ингибирующего компонента можно использовать *E. coli* ATCC 35218 или *K. quasipneumoniae* ATCC 700603.

<sup>8</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация авибактама 4 мг/л.

<sup>9</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация релебактама 4 мг/л.

<sup>10</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация ваборбактама 8 мг/л.

<sup>11</sup> Для контроля ингибирующего компонента при определении МПК используется *E. coli* ATCC 35218.

Ва – в процессе валидации.

**Таблица 1.20. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Klebsiella quasipneumoniae* ATCC BAA-2814**

КРС-3, SHV-11 и TEM-1

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Имипенем-релебактам <sup>9</sup>	0,125	0,06–0,25	10–25	25	22–28
Меропенем-ваборбактам <sup>10</sup>	0,25	0,125–0,5	20–10	18	15–21

**Таблица 1.21. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Escherichia coli* NCTC 13353 (NCTC 13368, CCUG 45421, CECT 7787) CTX-M-15 и ОХА-1**

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Цефепим-энметазобактам <sup>11</sup>	0,06	0,03–0,125	30–20	30	27–33

**Таблица 1.22. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Staphylococcus aureus* ATCC 29213 (NCTC 12973, CIP 103429, DSM 2569, CCUG 15915, CECT 794)**

Слабый продуцент бета-лактамаз

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Амоксициллин-claveулановая к-та <sup>3</sup>	Прим. <sup>12</sup>	Прим. <sup>12</sup>	2–1	22	19–25

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> CLSI, M100-S29, 2019, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

<sup>3</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация claveулановой кислоты 2 мг/л.

<sup>4</sup> Тонкий рост внутри зоны подавления роста, который выявляется при использовании некоторых серий МХА, не учитывается.

<sup>5</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

<sup>7</sup> Для контроля ингибирующего компонента можно использовать *E. coli* ATCC 35218 или *K. quasipneumoniae* ATCC 700603.

<sup>8</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация авибактама 4 мг/л.

<sup>9</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация релебактама 4 мг/л.

<sup>10</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация ваборбактама 8 мг/л.

<sup>11</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация энметазобактама 8 мг/л.

<sup>12</sup> Для контроля ингибирующего компонента при определении МПК используется *E. coli* ATCC 35218.

Ва – в процессе валидации.

## 2.11. Расширенная программа контроля качества: целевые и допустимые значения диаметров зон подавления роста контрольных штаммов для выявления механизмов резистентности диско-диффузионным методом

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для неприхотливых бактерий (бульон или агар МХ). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

### 2.11.1. Продукция ESBL у *Enterobacteriales*

**Таблица 1.23. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Klebsiella quasipneumoniae* ATCC 700603\* (NCTC 13368, CCUG 45421, CECT 7787)**

Продуцент ESBL SHV-18

АМП	Содержание в диске (мкг)	Целевая категория чувствительности <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup> (мм)	Примечание
Азtreонам	30	Р	9–17	
Цефотаксим	5	У или Р	12–18	
Цефподоксим	10	Р	9–16	
Цефазидим	10	У или Р	6–12	
Цефтриаксон	30	У или Р	16–22	

\* При исследовании данного штамма в норме может наблюдаться образование двух типов колоний; оба типа необходимо учитывать при субкультивировании и определении чувствительности.

## 2.11.2. Резистентность к метициллину у *Staphylococcus aureus*

Таблица 1.24. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Staphylococcus aureus* NCTC 12493 (CCUG 67181)

Резистентный к метициллину (MRSA), месА-положительный

АМП	Содержание в диске (мкг)	Целевая категория чувствительности <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup> (мм)	Примечание
Цефокситин	30	P	14–20	

## 2.11.3. vanB-опосредованная резистентность к гликопептидам у *Enterococcus spp.*

Таблица 1.25. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Enterococcus faecalis* ATCC 51299 (NCTC 13379, CIP 104676, DSM 12956, CCUG 34289)

vanB-положительный штамм

АМП	Содержание в диске (мкг)	Целевая категория чувствительности <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup> (мм)	Примечание
Тейкопланин	30	Ч	16–20	
Ванкомицин	5	P	6–12	Учет результатов проводится в проходящем свете. При нечетком крае зоны подавления роста результат интерпретируется как резистентный, даже если диаметр зоны больше пограничного значения для категории «чувствительный» (примеры учета результатов – см. Раздел 1, п. 2.7.3, рис. 1.20, раздел 2 – Таблицы пограничных значений EUCAST).

## 2.11.4. Резистентность высокого уровня к аминогликозидам у *Enterococcus spp.*

Таблица 1.26. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Enterococcus faecalis* ATCC 51299 (NCTC 13379, CIP 104676, DSM 12956, CCUG 34289)

Штамм с резистентностью высокого уровня к гентамицину и стрептомицину

АМП	Содержание в диске (мкг)	Целевая категория чувствительности <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup> (мм)	Примечание
Гентамицин	30	P	6	
Стрептомицин	300	P	6	

<sup>1</sup> Соответствие целевой категории свидетельствует о том, что механизмы резистентности выявляются корректно; оценивается в соответствии с пограничными значениями EUCAST (Ч – чувствительный при стандартном режиме дозирования, У – чувствительный при увеличенной экспозиции, Р – резистентный).

<sup>2</sup> CLSI, M100-S33, 2023, кроме диапазонов, выделенных жирным шрифтом/курсивом, установленных EUCAST. Все диапазоны значений валидированы EUCAST.

## 2.11.5. Целевые и допустимые значения диаметров зон подавления роста контрольных штаммов, рекомендуемых для выявления механизмов резистентности диско-диффузионным методом на агаре Мюллера-Хинтон с добавлением 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-П)

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для прихотливых бактерий (бульон или агар МХ-П). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

## 2.11.6. Сниженная чувствительность к бета-лактамам вследствие мутаций в генах, кодирующих ПСБ, у *Haemophilus influenzae*

Таблица 1.27. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Haemophilus influenzae* ATCC 49247 (NCTC 12699, CIP 104604, DSM 9999, CCUG 26214)

АМП	Содержание в диске (мкг)	Целевая категория чувствительности <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup> (мм)	Примечание
Ампициллин	2	P	6–12	
Бензилпенициллин	1 ЕД	P	6–9	При наличии мелких колоний в зоне подавления роста результат учитывается как отсутствие зоны подавления роста. Если в зоне полного подавления роста наблюдается зона роста вокруг диска, учет проводится по внешнему краю зоны подавления роста (см. Раздел 1, п.2.7.3, рис. 1.24, раздел 2 – Таблицы пограничных значений).

<sup>1</sup> Соответствие целевой категории свидетельствует о том, что механизмы резистентности выявляются корректно; оценивается в соответствии с пограничными значениями EUCAST (Ч – чувствительный при стандартном режиме дозирования, У – чувствительный при увеличенной экспозиции, Р – резистентный).

<sup>2</sup> Установлены и подтверждены при повторных тестированиях EUCAST.

## 2.12. Диско-диффузионный метод и критерии контроля качества определения чувствительности отдельных быстро растущих анаэробных бактерий на агаре для прихотливых анаэробных бактерий (Fastidious Anaerobe Agar, FAA)

Метод валидирован для *Bacteroides* spp., *Prevotella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens* и *Cutibacterium* при инкубации в течение 16–20 ч и не должен использоваться для других видов анаэробных бактерий и продолжительности инкубации более 20 ч.

### 2.12.1. Питательная среда

1. Агар для прихотливых анаэробных бактерий (Fastidious Anaerobe Agar, FAA) с добавлением 5% механически дефибринированной лошадиной крови (без дополнительных добавок).

- a. Толщина агара должна составлять  $4,0 \pm 0,5$  мм.
- b. При приготовлении чашек в лаборатории перед добавлением крови следует дождаться охлаждения среды до 42–45°C.
- c. Чашки, приготовленные в лаборатории следует хранить при 4–8°C в вентилируемых пакетах/контейнерах в защищенном от света месте. Срок хранения чашек должен быть установлен в рамках выполнения программы управления качеством в лаборатории. Ориентировочный срок хранения чашек 14 дней.
- d. Коммерческие готовые среды должны храниться в соответствии с рекомендациями производителя и использоваться в течение указанного срока годности.
- e. Чашки с агаром FAA следует подсушивать перед использованием, так как лишняя влага может стать причиной формирования нечеткого края зоны подавления роста и вуалеобразного роста внутри зоны подавления. Для этого можно использовать одну из следующих процедур:
  - i. подсушить чашки при 20–25°C в ночные часы или
  - ii. подсушить при 35°C в течение 15 минут с открытой крышкой; перед использованием чашки должны достичь комнатной температуры;
  - iii. при использовании чашек, хранившихся в пластиковых пакетах, может быть необходимым подсушить чашки сначала в соответствии с пунктом (i), затем в соответствии с пунктом (ii).
- f. Не следует выдерживать чашки с агаром FAA в анаэробных условиях перед использованием.

### 2.12.2. Приготовление инокулюма

1. Стерильной бактериологической петлей или хлопковым тампоном необходимо собрать несколько морфологически идентичных колоний суточной культуры, выросшей на неселективном анаэробном агаре.

2. Суспенцировать полученный материал в стерильном изотоническом растворе (0,85%) и тщательно перемешать до получения однородной мутности.

3. Довести плотность бактериальной супензии до 1,0 (0,9–1,1) по стандарту мутности МакФарлана путем добавления в супензию микробной массы или разбавления ее стерильным изотоническим раствором. Для измерения концентрации супензии рекомендуется использовать фотометрические устройства.

4. Инокулюм следует нанести на поверхность агара в течение  $\leq 15$  мин после приготовления.

### 2.12.3. Инокуляция чашек с агаром

1. Погрузить стерильный хлопковый тампон в супензию (1,0 по стандарту МакФарлана).

a. При работе с *Bacteroides* spp., чтобы избежать нанесения избыточного количества инокулюма, следует удалить излишки супензии, вращательными движениями отжимая тампон о внутренние стенки пробирки.

2. Равномерно распределить инокулюм штриховыми движениями по всей поверхности агара в трех направлениях таким образом, чтобы между штрихами не оставалось свободных промежутков.

a. Это особенно важно для видов, образующих мелкие колонии на агаре FAA, например, *Cutibacterium acnes*.

При соблюдении правил подготовки инокулюма и инокуляции чашек с агаром должен сформироваться равномерный сплошной слой бактериального роста (газон) и зона подавления роста, граница, которой имеет форму правильной окружности.

### 2.12.4. Нанесение дисков с антибиотиками

1. Требуемые концентрации антибиотиков в дисках представлены в таблицах пограничных значений и контроля качества (Часть I, раздел 1 и <http://www.eucast.org>).

2. Не следует открывать картриджи или контейнеры с дисками до достижения ими комнатной температуры.

3. Нанести диски на поверхность агара в течение  $\leq 15$  мин после инокуляции.

a. Контакт диска с агарам должен быть полным и плотным. После нанесения на поверхность агара диски нельзя передвигать, так как диффузия антибиотика в среду начинается очень быстро.

b. Количество дисков на одной чашке Петри должно быть ограниченным для предотвращения перекрывания зон подавления роста. Оптимально на чашку Петри диаметром 90 мм следует разместить 3 диска, для *Bacteroides* spp. – 4 диска.

## 2.12.5. Инкубация

1. Перед инкубацией следует перевернуть чашки дном вверху и убедиться, что диски не падают с поверхности агара. Начать инкубацию следует **не позже, чем через 15 минут** после нанесения дисков с антибиотиками.

2. Режим инкубации – анаэробные условия, 35–47°C, 16–20 ч.

- Для создания анаэробных условий можно использовать анаэробные станции, контейнеры с газогенерирующими пакетами или газогенерирующие станции, такие как Apxoxomat.
- Продление инкубации (более 20 ч) не допускается. Это может привести к изменению размера зоны подавления роста и неправильному использованию критериев интерпретации.

## 2.12.6. Измерение зон подавления роста

1. При соблюдении правил подготовки инокулюма и инокуляции чашек с агаром должен сформироваться равномерный сплошной слой бактериального роста (газон).

Если сплошной газон не сформировался, необходимо повторить исследование или использовать метод определения МПК.

2. Измерение зон подавления роста проводят в отраженном свете. Чашку Петри помещают дном внизу, крышку снимают.

3. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления роста микробов, определяемую невооруженным глазом, при расположении чашки на расстоянии примерно 30 см от глаз, наклонив чашку под углом 45° к рабочей поверхности.

4. Измерение зон подавления роста необходимо проводить с точностью до миллиметра при помощи линейки или штангенциркуля.

- Если край зоны подавления роста нечеткий, учет результатов проводится по наиболее четкой линии. При затруднительном определении края зоны учет результатов можно облегчить, поворачивая чашку в различных направлениях.
- При формировании двойной зоны подавления роста, учет результатов проводят по внутреннему краю.
- Не следует учитывать зону гемолиза и зону роения.

5. Изолированные колонии внутри зоны подавления роста следует принимать во внимание при измерении диаметра зоны. **Особенно важно тщательно изучить зону подавления роста на предмет формирования изолированных колоний при определении чувствительности к клиндамицину.**

6. Примеры учета результатов определения чувствительности к антибиотикам анаэробных бактерий диско-диффузионным методом с использованием агара FAA – см. рис. 1.28–1.32.

- Bacteroides* spp.

- Prevotella* spp.
- Fusobacterium necrophorum*
- Clostridium perfringens*
- Cutibacterium acnes*

## 2.12.7. Контроль качества

1. Процедура контроля качества следует выполнять параллельно с определением чувствительности клинических изолятов.

- Для контроля качества определения чувствительности используются контрольные штаммы *Bacteroides fragilis* ATCC 25285 и *Clostridium perfringens* ATCC 13124. Диапазоны допустимых значений и целевые значения для контрольных штаммов представлены в Таблицах 1.28 и 1.29.
- Для контроля анаэробной атмосферы следует использовать контрольный штамм *Clostridium perfringens* DSM 25589 и диск с метронидазолом 5 мкг. Данная комбинация является наиболее чувствительным индикатором анаэробных условий. Неадекватная анаэробная атмосфера может повлиять на рост анаэробных бактерий и результаты определения чувствительности. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности представлены в Таблице 1.30.

## 2.12.8. Возможные источники ошибок

1. Для получения корректных результатов определения чувствительности необходимо строго следовать протоколу исследования. Возможно несколько причин получения ненадлежащих результатов исследования контрольных штаммов.

Рекомендации по выявлению причин несоответствий

- Питательная среда
  - Следует убедиться в соблюдении инструкции по приготовлению агара FAA.
  - Толщина слоя агара не соответствует допустимой величине –  $4,5 \pm 0,5$  мм. Целевое значение толщины агара – 4,5. Допустимая погрешность  $\pm 0,5$  мм может являться причиной случайных, но не систематических отклонений.
- Инокуляция чашек
  - Необходимо обеспечить равномерное распределение инокулюма по всей поверхности агара и отсутствие промежутков между штрихами. Это особенно важно для штаммов, формирующих мелкие колонии на агаре FAA, таких как *Cutibacterium acnes*.
  - При исследовании *Bacteroides* spp. важно обращать внимание на удаление излишков бактериальной суспензии (инокулюма) путем отжимания тампона о внутренние стенки пробирки.
- Диски с антибиотиками
  - Для предотвращения перекрывания зон



Рис. 1.28. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *Bacteroides* spp.

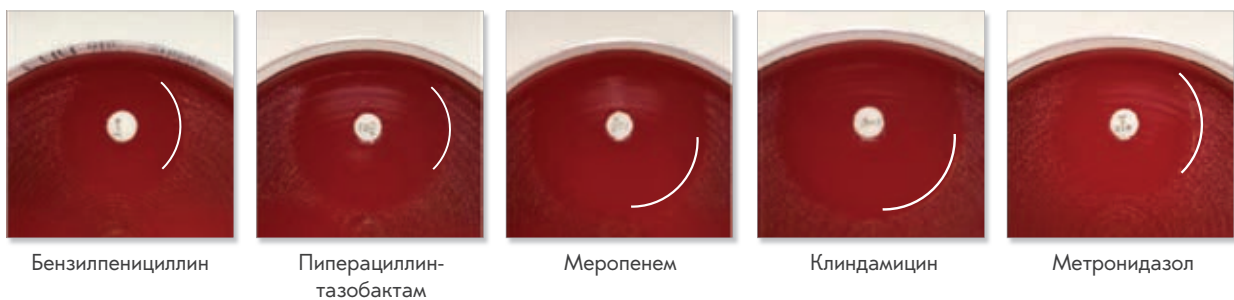


Рис. 1.29. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *Prevotella* spp.

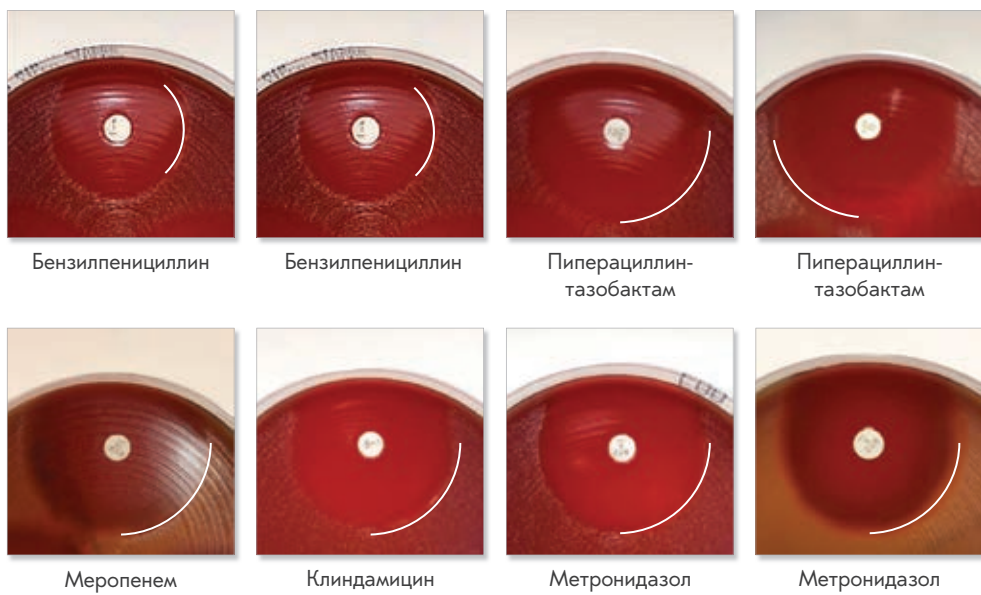


Рис. 1.30. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *Fusobacterium necrophorum*

подавления роста и обеспечения беспрепятственного роста следует использовать ограниченное количество дисков на чашке Петри. Для большинства видов анаэробных бактерий и антибиотиков на круглую чашку Петри диаметром 90 мм следует размещать 3 диска.

ii. Следует убедиться в соблюдении надлежащих условий хранения дисков с антибиотиками. Картриджи с дисками нельзя

открывать до достижения ими комнатной температуры.

#### d. Инкубация

i. Необходимо регулярно проводить контроль анаэробной атмосферы независимо от метода ее получения.

При использовании анаэробных станций для контроля анаэробной атмосферы требуется регулярное техническое обслужи-



Рис. 1.31. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *Clostridium perfringens*

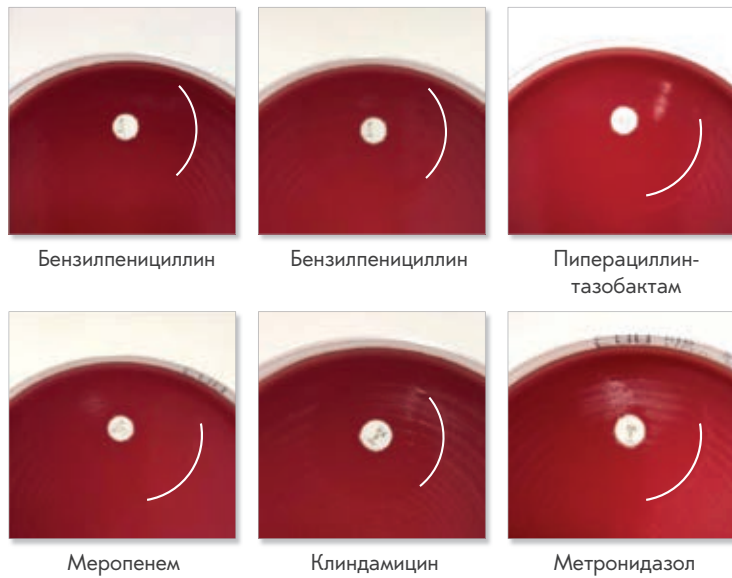


Рис. 1.32. Учет зон подавления роста при определении чувствительности *Cutibacterium acnes*

*C. acnes* образует мелкие колонии на агаре для прихотливых анаэробных бактерий (FAA). Слабый рост может быть причиной недостаточного контраста при измерении зон подавления роста.

ние и технический контроль. На атмосферу и температуру внутри станции могут влиять частота загрузки и выгрузки чашек, а также количество чашек, находящихся внутри станции.

При использовании контейнеров для создания анаэробных условий следует убедиться в их герметичности.

Пограничные значения EUCAST и диапазоны допустимых значений валидированы только для 16–20 ч инкубации.

Продленная инкубация не допускается, так

как может значительно повлиять на размер зоны подавления роста.

е. Измерение зон подавления роста

и. Необходимо строго следовать вышеизложенным рекомендациям по измерению зон подавления роста для анаэробных бактерий. Иллюстрации с примерами измерения зон подавления роста приведены в Руководстве по учету результатов по определению чувствительности диско-диффузионным методом для анаэробных бактерий с использованием агара FAA.

## 2.12.9. Критерии контроля качества диско-диффузионного метода для определения чувствительности к антибиотикам с использованием агара для прихотливых анаэробных бактерий (FAA)

**Таблица 1.28.** Целевые и допустимые диапазоны значений диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Bacteroides fragilis* ATCC 25285 (NCTC 9343, DSM 2151, CCUG 4856T)

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для анаэробных бактерий (агар FAA).

Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Амоксициллин-claveулановая к-та <sup>3,4</sup>	<b>0,125</b>	<b>0,06-0,25</b>	2-1	<b>26</b>	<b>23-29</b>
Ампициллин-сульбактам <sup>4,5</sup>	<b>0,25</b>	<b>0,125-0,5</b>	10-10	<b>31</b>	<b>28-34</b>
Клиндамицин	1	0,5-2	2	<b>25</b>	<b>22-28</b>
Эртапенем	<b>0,125</b>	<b>0,06-0,25</b>	10	<b>36</b>	<b>33-39</b>
Имипенем	<b>0,06</b>	<b>0,03-0,125</b>	10	<b>41</b>	<b>38-44</b>
Меропенем	0,06-0,125	0,03-0,25	10	<b>35-36</b>	<b>32-39</b>
Метронидазол	0,5	0,25-1	5	32-33	29-36
Пиперациллин-тазобактам <sup>4,6</sup>	0,25	0,125-0,5	30-6	32	29-35

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> Установлено и одобрено EUCAST. Критерии CLSI для метода разведений в агаре (Бруцелла Агар) (CLSI, M100-S33, 2023) использовались в качестве референтных для разработки критерии EUCAST.

<sup>3</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация амоксициллина-claveулановой кислоты 2 мг/л.

Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

<sup>4</sup> *B. fragilis* ATCC 25285 является продуцентом бета-лактамазы. Для контроля бета-лактамного компонента следует использовать *C. perfringens* ATCC 13124.

<sup>5</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

**Таблица 1.29.** Целевые и допустимые диапазоны значений диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Clostridium perfringens* ATCC 13124 (NCTC 8237, CIP 103409, DSM 756, CCUG 1795T, CECT 376 T)

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для анаэробных бактерий (агар FAA).

Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

АМП	МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Диаметр зоны подавления роста (мм)	
	Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>		Целевые значения <sup>1</sup>	Допустимые значения <sup>2</sup>
Амоксициллин	<b>0,016-0,03</b>	<b>0,008-0,06</b>	–	–	–
Амоксициллин-claveулановая к-та <sup>3,4</sup>	<b>0,016-0,03</b>	<b>0,008-0,06</b>	2-1	<b>31</b>	<b>28-34</b>
Ампициллин	<b>0,016-0,03</b>	<b>0,008-0,06</b>	2	<b>32</b>	<b>29-35</b>
Ампициллин-сульбактам <sup>4,5</sup>	<b>0,016-0,03</b>	<b>0,008-0,06</b>	10-10	<b>35</b>	<b>23-29</b>
Бензилпенициллин	0,06	0,03-0,125	1 ЕД	<b>25</b>	<b>22-28</b>
Цефотаксим	–	–	5	<b>30</b>	<b>27-33</b>
Цефтриаксон	Ва	Ва	30	<b>34</b>	<b>31-37</b>
Клиндамицин	0,06	0,03-0,125	2	<b>23</b>	<b>20-26</b>
Эртапенем	Ва	Ва	10	<b>34</b>	<b>31-37</b>
Имипенем	Ва	Ва	10	<b>34</b>	<b>31-37</b>
Линезолид	4	<b>2-8</b>	10	<b>24</b>	<b>21-27</b>
Меропенем	<b>0,008</b>	<b>0,004-0,016</b>	10	<b>36</b>	<b>33-39</b>
Метронидазол	2	<b>1-4</b>	5	<b>23</b>	<b>20-26</b>
Пиперациллин-тазобактам <sup>4,6</sup>	<b>0,03-0,06</b>	<b>0,016-0,125</b>	30-6	<b>32</b>	<b>29-35</b>
Ванкомицин	1	<b>0,5-2</b>	5	<b>17</b>	<b>14-20</b>

<sup>1</sup> Рассчитано EUCAST.

<sup>2</sup> Установлено и одобрено EUCAST.

<sup>3</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация амоксициллина-claveулановой кислоты 2 мг/л.

<sup>4</sup> *C. perfringens* ATCC 13124 не продуцирует бета-лактамазу. Для контроля ингибирующего компонента следует использовать *B. fragilis* ATCC 25285.

<sup>5</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама 4 мг/л.

<sup>6</sup> Для определения МПК используется фиксированная концентрация тазобактама 4 мг/л.

## 2.12.10. Контроль анаэробных условий при определении чувствительности анаэробных бактерий диско-диффузионным методом с использованием агара FAA

Контрольные исследования выполняются в соответствии с методологией EUCAST для анаэробных бактерий (агар FAA). Краткое описание методологии см. Раздел 2. Таблицы пограничных значений.

**Таблица 1.30. Целевые и допустимые диапазоны значений диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Clostridium perfringens* DSM 25589 (NCTC 14679, CCUG 75076)**

Антибиотический препарат	Содержание антибиотика в диске (мкг)	Пороговое значение <sup>1</sup>
Метронидазол	5	< 25

<sup>1</sup> Диаметр зоны подавления роста < 25 мм свидетельствует об отсутствии адекватных анаэробных условий. Это может существенно повлиять на рост и результаты определения чувствительности анаэробных бактерий.

## Литература

1. European Committee for Antimicrobial Susceptibility Testing of the European Society of Clinical, M., and Infectious, D. (2000). Terminology relating to methods for the determination of susceptibility of bacteria to antimicrobial agents. *Clinical Microbiology and Infection* 6, 503–508.
2. Turnidge, J., Kahlmeter, G., and Kronvall, G. (2006). Statistical characterisation of bacterial wild-type MIC value distributions and the determination of epidemiological cut-off values. *Clin Microbiol Infect* 12, 418–425.
3. ISO 20776-1 (2019) "Clinical laboratory testing and *in vitro* diagnostic test systems – Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices – Part 1. Broth micro-dilution reference method for testing the *in vitro* activity of antimicrobial agents against rapidly growing aerobic bacteria involved in infectious diseases
4. Национальный Стандарт ГОСТ Р ИСО 20776-1-2022 Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы *in vitro*. Исследование чувствительности инфекционных агентов и оценка функциональных характеристик изделий для исследования чувствительности к антимикробным средствам. Часть 1. Референтный метод лабораторного исследования активности антимикробных агентов против быстрорастущих аэробных бактерий, вызывающих инфекционные болезни.
5. ISO 20776-2 (2021). Clinical laboratory testing and *in vitro* diagnostic test systems – Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices – Part 2: Evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices against reference broth micro-dilution.
6. Media preparation for EUCAST disk diffusion testing and for determination of MIC values by the broth microdilution method. Version 7.0 January 2022. [https://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/](https://www.eucast.org/ast_of_bacteria/)
7. Antimicrobial susceptibility testing. EUCAST disk diffusion manual. Version 13.0. January 2025. [https://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/](https://www.eucast.org/ast_of_bacteria/)
8. EUCAST disk diffusion method for antimicrobial susceptibility testing. Slide show. Version 13.0. January 2025. [https://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/](https://www.eucast.org/ast_of_bacteria/)
9. EUCAST disk diffusion method for antimicrobial susceptibility testing. Reading guide. Version 11.0. January 2025. [https://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/](https://www.eucast.org/ast_of_bacteria/)
10. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine and extended internal quality control for MIC determination and disk diffusion as recommended by EUCAST. Version 15.0, 2025. <http://www.eucast.org>
11. EUCAST disk diffusion methodology for rapidly growing anaerobic bacteria with QC v 1.0 2022. <http://www.eucast.org>
12. Disk diffusion Anaerobes Reading Guide Version 1.0, 2022 <http://www.eucast.org>

## Раздел 2. Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Соответствуют критериям EUCAST, версия 15.0, действует с 01.01.2025

Дополнения и изменения относительно документа EUCAST (версия 15.0) выделены синим цветом

### 2.1. Пояснения

1. Интерпретационные таблицы содержат пограничные значения МПК и соответствующие им пограничные значения диаметров зон подавления роста. Таблицы включают исправленные опечатки, пояснения, пограничные значения для новых препаратов и/или микроорганизмов, пересмотренные пограничные значения МПК и пересмотренные и новые пограничные значения диаметров зон подавления роста. Ячейки, содержащие изменения по отношению к предыдущей версии, выделены желтым цветом. Впервые добавленные или пересмотренные комментарии выделены подчеркиванием. Удаленные комментарии показаны с помощью перечеркнутого шрифта. Дополнения и изменения относительно документа EUCAST (версия 14) выделены синим цветом.

2. Информация по использованию, ограничениям использования ФК/ФД точек отсечения при установлении пограничных значений описаны отдельно в таблице «ФК/ФД точки отсечения».

3. Примечания, обозначенные цифрами, относятся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Примечания, обозначенные буквами, относятся к диско-диффузионному методу.

4. Названия антибиотиков, выделенные синим цветом шрифта, являются гиперссылками на пояснительные документы EUCAST. Подчеркнутые и выделенные синим цветом пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста являются гиперссылками на разделы сайта, содержащий базу данных EUCAST по распределению МПК и диаметров зон подавления роста.

5. Данный раздел также представлен в виде файла Excel, удобного для просмотра. Реализация всех функций файла Excel®, возможна только при использовании оригинального программного обеспечения Microsoft. Использование файла Excel дает возможность пользователям изменить таблицы в соответствии с перечнем антибиотиков, используемых в лаборатории. Содержание отдельных ячеек не может быть изменено. Для того чтобы скрыть строку, следует выделить соответствующую строку, нажать на правую кнопку мыши и выбрать «Скрыть» из выпадающего списка. Для того, чтобы скрыть столбец, следует выполнить те же действия, выделив соответствующий столбец.

6. Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста используются для оценки результата по одной из трех категорий чувствительности:

- **Ч – Чувствительный при стандартном режиме дозирования:** микроорганизм оценивается как «Чувствительный при стандартном режиме дозирования» в том случае, если уровень активности антимикробного препарата свидетельствует о высокой вероятности эффективности терапии при стандартном режиме дозирования.
- **У – Чувствительный при увеличенной экспозиции:** микроорганизм оценивается как «Чувствительный при увеличенной экспозиции»\*, если уровень активности препарата свидетельствует о высокой вероятности эффективности терапии при увеличении экспозиции препарата путем коррекции режима дозирования или благодаря его концентрации в очаге инфекции.
- **Р – Резистентный:** микроорганизм оценивается как «Резистентный» при высокой вероятности терапевтической неудачи даже при увеличенной экспозиции препарата.

7. Если не указано обратное, пограничные значения применимы при всех показаниях. Информацию по видам и антимикробным препаратам при эндокардите см. <https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/>.

8. «-» в таблицах пограничных значений указывает на то, что антимикробный препарат не применяется для лечения инфекций, вызванных данным микроорганизмом или группой микроорганизмов. Не следует проводить определение чувствительности. При необходимости оценки результата, оцените как резистентный без предшествующего исследования.

9. «НД» – не получено убедительных доказательств эффективности терапии инфекции, вызванной данным микроорганизмом. В таких ситуациях следуйте рекомендациям «Когда нет пограничных значений» (<https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments>).

10. Скрининговый тест предполагает использование одного антимикробного препарата для предсказания резистентности или чувствительности к одному или более антимикробным препаратам того же класса. Скрининговые тесты обычно бывают более чувствительными и/или надежными по сравнению с определе-

\* Экспозиция отражает зависимость влияния антимикробного препарата на возбудителя в очаге инфекции от пути введения, дозы, интервала дозирования, продолжительности инфузии препарата, а также его распределения и пути выведения.

нием чувствительности к индивидуальному препарату. Использование скрининговых тестов часто уменьшает количество необходимых исследований при определении чувствительности, так как обеспечивает прогнозирование чувствительности и/или резистентности к нескольким препаратам. Рекомендации по дальнейшим действиям в зависимости от результатов скринингового теста описаны в столбце Примечание для каждого скринингового теста.

- **Отрицательный скрининговый тест:** значение МПК используемого для скрининга препарата меньше или равно или значение диаметра зоны подавления роста больше или равно пограничному значению для чувствительных штаммов. Не выявлено механизмы резистентности к исследуемому классу антимикробных препаратов.
- **Положительный скрининговый тест:** значение МПК используемого для скрининга препарата больше или значение диаметра зоны подавления роста меньше пограничного значения для резистентных штаммов. Выявлены механизмы резистентности к исследуемому классу антимикробных препаратов.

**11. ECOFF** (эпидемиологическая точка отсечения) это наибольшее значение МПК (или наименьшее значение диаметра зоны подавления роста) микроорганизма, не имеющего фенотипически выявляемых приобретенных механизмов резистентности, к препаратуре. Пограничные значения, приведенные в скобках, основаны на значениях ECOFF для соответствующих видов. Они используются для разграничения между микроорганизмами, обладающими и не обладающими приобретенными механизмами резистентности. Значения ECOFF не позволяют прогнозировать клиническую чувствительность, но в некоторых ситуациях и/или при комбинировании с другими активными антимикробными препаратами, возможность терапии может быть рассмотрена.

**12.** Пограничные значения, указанные в скобках, разграничивают изоляты, обладающие и не обладающие фенотипически определяемыми механизмами резистентности. Эти пограничные значения основаны на ECOFF, но так как могут использоваться более чем для одного вида, это значение может отражать наибольшее соответствие. Клинических доказательств эффективности монотерапии для таких препаратов недостаточно, однако по отдельным показаниям или в комбинации с другими активными препаратами или мерами они могут использоваться. Резистентные изоляты следует оценивать как Р (резистентный). Если результат определения чувствительности соответствует категории Ч или У, необходимо добавить комментарий, содержащий указанное выше предостережение.

**13.** Пограничное значение МПК для категории Ч  $\leq 0,001$  мг/л – произвольное, выходящее за пределы шкалы измерений пограничное значение (и соответствующее ему значение диаметра зоны подавления роста «Ч  $\geq 50$  мм»), которое позволяет оценить микроорганизмы «дикого типа» (микроорганизмы, не имеющие фенотипи-

чески выявляемых приобретенных механизмов резистентности к препаратуре) как «Чувствительные при увеличенной экспозиции» (У). Результаты определения чувствительности для этих комбинаций микроорганизм-антибиотик никогда не оцениваются как «Чувствительный при стандартном режиме дозирования» (Ч).

**14.** Результат определения чувствительности отдельных комбинаций микроорганизм-антибиотик может оказаться в диапазоне значений, которые невозможно интерпретировать однозначно. Такая ситуация определяется в настоящее время как «Зона технической неопределенности» (ЗТН). ЗТН представляет собой значение МПК и/или интервал значений диаметров зон подавления роста, при которых клиническая интерпретация является сомнительной. Более подробная информация о ЗТН и рекомендуемых действиях при получении результатов, соответствующих ЗТН, см. лист «Техническая неопределенность».

**15.** Для упрощения чтения таблиц, значения для категории «Чувствительный при увеличенной экспозиции» (У) не приводятся. К категории «У» относятся значения, находящиеся в интервале между пограничными значениями Ч и Р. Например, пограничные значения МПК приведены как Ч  $\leq 1$  мг/л и Р  $> 8$  мг/л; в этом случае категории «Чувствительный при увеличенной экспозиции» будут соответствовать значения МПК 2–8 (формально  $> 1$ –8) мг/л; для диаметров зон подавления роста Ч  $\geq 22$  мм и Р  $< 18$  мм, категории «Чувствительный при увеличенной экспозиции» соответствуют значения 18–21 мм.

**16.** При определении чувствительности *Escherichia coli* к фосфомицину, *Stenotrophomonas maltophilia* к триметоприму-сульфаметоксазолу, *S. aureus* к бензилпенициллину, энтерококков к ванкомицину, *Aeromonas* spp., *Achromobacter xylosoxidans* и *Burkholderia pseudomallei* к триметоприму-сульфаметоксазолу и для всех случаев определения чувствительности анаэробных бактерий для корректной интерпретации результатов диско-диффузионного метода крайне важно следовать особым правилам учета результатов. Для этого в конце соответствующих таблиц приведены фотографии, иллюстрирующие примеры учета результатов. Общие и некоторые частные инструкции по учету результатов приведены в Части I, раздел I.

**17.** Для определения МПК в отношении непривередливых микроорганизмов, за некоторым исключением, рекомендуется использовать референтный метод микроразведений в бульоне в соответствии с международным стандартом ISO. Для привередливых микроорганизмов следует пользоваться той же методологией, но с использованием бульона МХ-П (бульон Мюллера-Хинтона с добавлением лизированной лошадиной крови и бета-НАД), см. Часть I, раздел I. Точность коммерчески доступных суррогатных методов определения МПК является ответственностью производителя, а контроль качества получаемых результатов – ответственностью пользователя.

**18.** Согласно международной конвенции для определения МПК используются последовательные дву-

кратные разведения, выше и ниже концентрации 1 мг/л. При этом концентрации ниже 0,25 мг/л выражаются дробными числами с множеством десятичных знаков. Во избежание использования таких чисел в Рекомендациях используется следующий формат (выделены жирным шрифтом): 0,125→**0,125**, 0,0625→**0,06**, 0,03125→**0,03**, 0,015625→**0,016**, 0,0078125→**0,008**, 0,00390625→**0,004** и 0,001953125→**0,002** мг/л.

**19.** Определения «неосложненных ИМП» и «Инфекций, источником которых являются мочевые пути», используемые вместе с пограничными значениями в Рекомендациях:

- **Неосложненные ИМП:** острые, спорадические или рецидивирующие инфекции нижних мочевых путей (неосложненные циститы) при отсутствии извест-

ных значимых анатомических и функциональных нарушений мочевых путей или сопутствующих заболеваний.

- **Инфекции, источником которых являются мочевые пути (источник инфекции – мочевые пути):** Инфекции, происходящие из мочевых путей, но не ограничивающиеся ими, включая острый пиелонефрит и инфекции кровотока, кроме тяжелого сепсиса. Для пероральных препаратов пограничные значения применимы при нетяжелых инфекциях и для пероральной ступенчатой терапии.

#### Аббревиатура

НП – не применимо.

Ва – в процессе валидации.

## Рекомендации по использованию таблиц пограничных значений

Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом

Метод EUCAST)  
ИСО 20776-1)

Питательная среда:

Инокуляция:

Учет результатов:

Контроль качества:

Параметры определения МПК и рекомендации по проведению контроля качества по методологии EUCAST

Параметры определения МПК и рекомендации по проведению контроля качества по методологии EUCAST

Инокуляция:

Учет результатов:

Контроль качества:

Если в строке содержится название вида, пограничные значения, указанные в ней, применимы только для представителей этого вида (в данном примере – только для *S. aureus*)

Произвольное значение за пределами шкалы измерений для оценки микроорганизмов «дикого типа» как «чувствительные при увеличенной экспозиции»(У).

Значения для категории У не указаны. К категории У относятся значения, находящиеся в интервале между пограничными значениями категорий Ч и Р. Если пограничные значения категорий Ч и Р равны, то категория У не существует.

Антибиотик А: нет

Антибиотик В: У 4 мг/л, 23–25 мм

Антибиотик Н: У: 1–2 мг/л, 24–29 мм

Параметры диско-диффузионного метода для определения чувствительности и рекомендации по проведению контроля качества по методологии EUCAST

Зона технической неопределенности  
См. специальную информацию по оценке технической неопределенности при определении чувствительности к антибиотикам.

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

Пограничные значения МПК (мг/л)

Ч	≤	R	>	3ТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные диаметры зон подавления роста (мм)
Ч	≥	R	<	3ТН		
1 <sup>1</sup>				20 <sup>а</sup>	X	20 <sup>а</sup>
2 <sup>2</sup>				26	Y	23
0,001				50	X	18

**Таблица 2.1. Режимы дозирования, использованные при установлении клинических пограничных значений**

Пограничные значения EUCAST установлены с учетом нижеследующих режимов дозирования антимикробных препаратов. Данные режимы дозирования одобрены Европейским медицинским агентством (European Medicines Agency, EMA). Альтернативные режимы дозирования могут обеспечивать эквивалентную экспозицию. Данная информация не должна рассматриваться как исчерпывающее руководство для выбора режима дозирования в клинической практике и не заменяет конкретные локальные, национальные или региональные рекомендации по дозированию. Дозы могут варьировать в зависимости от показаний. Однако, если национальная практика значительно отличается от перечисленного ниже, пограничные значения EUCAST могут оказаться не применимыми. Ситуации, когда используются меньшие стандартные и высокие дозы антибиотиков, должны обсуждаться на локальном или региональном уровнях. Информация о пограничных значениях EUCAST и режимах дозирования в особых ситуациях и при инфекциях в очагах, сложных для антимикробной терапии, приведена под таблицей «Режимы дозирования».

**Неосложненные ИМП:** острые спорадические и рецидивирующие инфекции нижних мочевых путей (неосложненные циститы) при отсутствии значимых известных анатомических или функциональных нарушений мочевых путей или сопутствующих заболеваний.

Пенициллины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Бензилпенициллин	0,6 г (1 млн МЕ) × 4 в/в	1,2 г (2 млн МЕ) × 6 в/в		<b>Менингит:</b> 2, 4 г (4 МУ) × 6 в/в Менингит, вызванный <i>S. pneumoniae</i> : для дозы 2,4 г (4 млн МЕ) × 6 в/в: изолят с МПК ≤ 0,06 мг/л – Ч  <b>Пневмония, вызванная <i>S. pneumoniae</i>:</b> клиническая интерпретация проводится с учетом режима дозирования: для дозы 1,2 г (2 млн МЕ) × 4 в/в: изолят с МПК ≤ 0,5 мг/л – Ч; для дозы 2,4 г (4 млн МЕ) × 4 в/в или 1,2 г (2 млн МЕ) × 6 в/в: изолят с МПК ≤ 1 мг/л – Ч; для дозы 2,4 г (4 млн МЕ) × 6 в/в: изолят с МПК ≤ 2 мг/л – Ч.
Ампициллин	2 г × 3 в/в	2 г × 4 в/в		<b>Менингит:</b> 2 г × 6 в/в
Ампициллин-сульбактам в/в	(2 г ампициллина + 1 г сульбактама) × 3 в/в	(2 г ампициллина + 1 г сульбактама) × 4 в/в		
Ампициллин-сульбактам перорально	Нет	Нет	0,75 г × 2 в/в	
Амоксициллин в/в	1 г × 3–4 в/в	2 г × 6 в/в		<b>Менингит:</b> 2 г × 6 в/в
Амоксициллин перорально	0,5 г × 3 внутрь	0,75 г – 1 г × 3 внутрь	0,5 г × 3 внутрь	–
Амоксициллин-клавулановая кислота в/в	(1 г амоксициллина + 0,2 г клавулановой кислоты) × 3–4 в/в	(2 г амоксициллина + 0,2 г клавулановой кислоты) × 3 в/в		
Амоксициллин-клавулановая кислота перорально	(0,5 г амоксициллина + 0,125 г клавулановой кислоты) × 3 внутрь	(0,875 г амоксициллина + 0,125 г клавулановой кислоты) × 3 внутрь	(0,5 г амоксициллина + 0,125 г клавулановой кислоты) × 3 внутрь	Для оценки чувствительности к амоксициллину-клавулановой кислоте установлены разные пограничные значения для системных инфекций и неосложненных ИМП. При формировании ответа о чувствительности к амоксициллину-клавулановой кислоте при неосложненных ИМП должно быть четко указано, что категория чувствительности применима только при неосложненных ИМП.
Пиперациллин	4 г × 4 в/в	4 г × 4 в/в в виде продленной инфузии в течение 3 ч		Высокая доза при более серьезных инфекциях.
Пиперациллин-тазобактам	(4 г пиперациллина + 0,5 г тазобактама) × 4 в/в или 3 в виде продленной инфузии в течение 4 ч	(4 г пиперациллина + 0,5 г тазобактама) × 4 в/в в виде продленной инфузии в течение 3 ч		Более низкая доза (4 г пиперациллина + 0,5 г тазобактама) × 3 в/в является адекватной при лечении некоторых инфекций, таких как ИМП, интраабдоминальные инфекции, «диабетическая стопа», но не для инфекций, вызванных изолятами, резистентными к цефалоспоринам III поколения.
Тикарциллин-клавулановая кислота	(3 г тикарциллина + 0,1–0,2 г клавулановой кислоты) × 4 в/в	(3 г тикарциллина + 0,1 г клавулановой кислоты) × 6 в/в		–
Темоциллин	2 г × 2 в/в	2 г × 3 в/в		Режим дозирования 2 г × 2 в/в используется для лечения неосложненных ИМП, вызванных бактериями, имеющими механизмы резистентности к бета-лактамам.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пенициллины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Феноксиметил-пенициллин	0,5–2 г × 3–4 внутрь в зависимости от вида и/или типа инфекции	Нет		
Оксациллин	1 г × 4 в/в	Доза зависит от показаний		
Клоксациллин	0,5 г × 4 внутрь или 1 г × 4 в/в	Доза зависит от показаний		<b>Менингит:</b> 2 г × 6 в/в
Диклоксациллин	0,5–1 г × 4 внутрь или 1 г × 4 в/в	Доза зависит от показаний		
Флуклоксациллин	1 г × 3 внутрь или 2 г × 4 в/в (или 1 г × 6 в/в)	Доза зависит от показаний		<b>Менингит:</b> 2 г × 6 в/в
Мециллинам перорально (пивмеклилнам)	Нет	Нет	0,2–0,4 г × 3 внутрь	
Цефалоспорины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Цефаклор	0,25–0,5 г × 3 внутрь в зависимости от вида и/или типа инфекции	1 г × 3 внутрь		<i>S. aureus</i> : минимальная доза 0,5 г × 3
Цефадроксил	0,5–1 г × 2 внутрь	Нет	0,5–1 г × 2 внутрь	
Цефалексин	0,25–1 г × 2–3 внутрь	Нет	0,25–1 г × 2–3 внутрь	
Цефазолин	1 г × 3 в/в	Нет		<i>S. aureus</i> : только высокая доза
Цефепим	1 г × 3 в/в или 2 г × 2 в/в	2 г × 3 в/в		<b>Серьезные инфекции, вызванные <i>P. aeruginosa</i>:</b> 2 г × 3 в виде продленной 4-часовой инфузии <b><i>S. aureus</i>:</b> только высокая доза
Цефепим-сульбактам	(1 г + 1 г сульбактама) × 3 в/в или 2 г цефепима + 2 г сульбактама) × 2 в/в <sup>1</sup>	(2 г цефепима + 2 г сульбактама) × 3 в/в <sup>2</sup>		1. Инструкция по применению лекарственного препарата Цефепим+[Сульбактам]. 2018. <a href="https://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=28b026b9-e979-4e34-a829-cc96912b78a7&amp;t=target">https://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=28b026b9-e979-4e34-a829-cc96912b78a7&amp;t=target</a> 2. Методические рекомендации Российской общественной организации «Ассоциация анестезиологов-реаниматологов», Общественной организации «Российский Сепсис Форум», Межрегиональной ассоциации по клинической микробиологии и антимикробной химиотерапии (МАКМАХ), Межрегиональной общественной организации «Альянс клинических химиотерапевтов и микробиологов». Диагностика и антимикробная терапия инфекций, вызванных полирезистентными штаммами микроорганизмов (Обновление 2024 г.). <a href="https://www.vair-journal.com/jour/article/view/1211/797">https://www.vair-journal.com/jour/article/view/1211/797</a> Превышение максимальной суточной дозы должно быть оформлено решением врачебной комиссии.
Цефепим-энметазобактам (ИМП)	(2 г цефепима + 0,5 г энметазобактама) × 3 в/в в течение 2 ч			
Цефепим-энметазобактам (нозокомиальная пневмония, включая вентилятор-ассоциированную пневмонию)	(2 г цефепима + 0,5 г энметазобактама) × 3 в/в в течение 4 ч			
Цефидерокол	2 г × 3 в/в в течение 3 ч	Нет		-
Цефиксим	0,2–0,4 г × 2 внутрь	Нет	0,2–0,4 г × 2 внутрь	<b>Неосложненная гонорея:</b> 0,4 г внутрь однократно
Цефотаксим	1 г × 3 в/в	2 г × 3 в/в		<b>Менингит:</b> 2 г × 4 в/в <i>S. aureus</i> : только высокая доза
Цефподоксим	0,1–0,2 г × 2 внутрь	Нет	0,1–0,2 г × 2 внутрь	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Цефалоспорины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Цефтаролин	0,6 г × 2 в/в в течение 1 часа	0,6 г × 3 в/в в течение 2 часов		<b><i>S. aureus</i> при осложненных инфекциях кожи и подкожных структур:</b> имеются отдельные ФК/ФД доказательства возможной эффективности цефтаролина в высокой дозе при лечении инфекций, вызванных изолятами с МПК 4 мг/л.
Цефазидим	1 г × 3 в/в	2 г × 3 в/в или 1 г × 6 в/в		-
Цефазидим-авибактам	(2 г цефазидима + 0,5 г авибактама) × 3 в/в в течение 2 часов			
Цефтибутен	0,4 г × 1 внутрь	Нет		
Цефобипрол	0,5 г × 3 в/в в течение 2 часов	Нет		
Цефтолозан-тазобактам (интра-абдоминальные инфекции и ИМП)	(1 г цефтолозана + 0,5 г тазобактама) × 3 в/в в течение 1 часа	Нет		
Цефтолозан-тазобактам (нозокомиальная пневмония, включая вентилятор-ассоциированную пневмонию)	(2 г цефтолозана + 1 г тазобактама) × 3 в/в в течение 1 часа	Нет		
Цефтриаксон	2 г × 1 в/в	2 г × 2 в/в или 4 г 1 в/в		<b>Менингит:</b> 2 г × 2 в/в или 4 г × 1 в/в <b><i>S. aureus:</i></b> только высокая доза <b>Неосложненная гонорея:</b> 0,5–1 г в/м однократно
Цефуроксим в/в	0,75 г × 3 в/в	1,5 г × 3 в/в		-
Цефуроксим перорально	0,25 г × 2 внутрь	0,5 г × 2 внутрь	0,25 г × 2 внутрь	

Карбапенемы	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Дорипенем	0,5 г × 3 в/в в течение 1 ч	1 г × 3 в/в в течение 1 ч		Для лечения НП/НП-ИВЛ*, вызванной грамотрицательными неферментирующими бактериями ( <i>Pseudomonas</i> spp. и <i>Acinetobacter</i> spp.) следует использовать режим дозирования 1 г × 3 в/в в течение 4 ч
Эртапенем	1 г × 1 в/в в течение 30 минут	Нет		
Имипенем	0,5 г × 4 в/в в течение 30 минут	1 г × 4 в/в в течение 30 минут		-
Имипенем-релебактам	(0,5 г имипенема + 0,25 г релебактама) × 4 в/в в течение 30 минут	Нет		-
Меропенем	1 г × 3 в/в в течение 30 минут	2 г × 3 в/в в течение 3 часов	-	<b>Менингит:</b> 2 г × 3 в/в в течение 30 минут (или 3 часов)
Меропенем-ваборбактам	(2 г меропенема + 2 г ваборбактама) × 3 в/в в течение 3 часов	-	-	-
Биапенем	0,3–0,6 г × 2 в/в (в течение 3 ч)	0,6 × 3 в/в (в течение 3 ч)	-	1. Методические рекомендации Российской общественной организации «Ассоциация анестезиологов-реаниматологов», Общественной организации «Российский Сепсис Форум», Межрегиональной ассоциации по клинической микробиологии и антимикробной химиотерапии (МАКМАХ), Межрегиональной общественной организации «Альянс клинических химиотерапевтов и микробиологов». Диагностика и антимикробная терапия инфекций, вызванных полирезистентными штаммами микроорганизмов (Обновление 2024 г.). <a href="https://www.vair-journal.com/jour/article/view/1211/797">https://www.vair-journal.com/jour/article/view/1211/797</a> Превышение максимальной суточной дозы должно быть оформлено решением врачебной комиссии.

\* НП/НП-ИВЛ – нозокомиальная пневмония / нозокомиальная пневмония, связанная с ИВЛ.

Монобактамы	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Азtreонам	1 г × 3 в/в	2 г × 4 в/в		Серьезные инфекции, вызванные <i>P. aeruginosa</i> : 2 г × 3 в виде продленной 3-часовой инфузии
Азtreонам-авибактам	(2 г азtreонама + 0,67 г авибактама) × 1 затем (1,5 г азtreонама + 0,5 г авибактама) × 4 в/в в течение 3 ч			
Фторхинолоны	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Ципрофлоксацин	0,5 г × 2 внутрь или 0,4 г × 2 в/в	0,75 г × 2 внутрь или 0,4 г × 3 в/в		Менингит: 0,4 г × 3 в/в
Делафлоксацин	0,45 г × 2 внутрь или 0,3 г × 2 в/в	Нет		-
Левофлоксацин	0,5 г × 1 внутрь или 0,5 г × 1 в/в	0,5 г × 2 внутрь или 0,5 г × 2 в/в		
Моксифлоксацин	0,4 г × 1 внутрь или 0,4 г × 1 в/в	Нет		Менингит: 0,4 г × 1 в/в
Норфлоксацин	Нет	Нет	0,4 г × 2 внутрь	
Офлоксацин	0,2 г × 2 внутрь или 0,2 г × 2 в/в	0,4 г × 2 внутрь или 0,4 г × 2 в/в		-
Аминогликозиды	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Амикацин	25–30 мг/кг × 1 в/в	Нет		-
Гентамицин	6–7 мг/кг × 1 в/в	Нет		-
Нетилмицин	6–7 мг/кг × 1 в/в	Нет		-
Тобрамицин	6–7 мг/кг × 1 в/в	Нет		-
Гликопептиды и липопептиды	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Далбаванцин	1 г × 1 в/в в течение 30 минут в 1-й день При необходимости 0,5 г × 1 в/в в течение 30 минут на 8-й день	Нет		
Оритаванцин	1,2 г × 1 (однократно) в/в в течение 3 часов	Нет		
Тейкопланин	0,4 г × 1 в/в	Дозы зависят от показаний		
Телаванцин	10 мг/кг × 1 в/в в течение 1 часа	Нет		
Ванкомицин	0,5 г × 4 в/в или 1 г × 2 в/в или 2 г × 1 в виде продленной инфузии	Нет	-	С учетом массы тела. Дозирование должно выполняться на основании терапевтического лекарственного мониторинга.
Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Азитромицин	0,5 г × 1 внутрь или 0,5 г × 1 в/в	Нет		Неосложненная гонорея: 2 г внутрь однократно
Кларитромицин	0,25 г × 2 внутрь	Дозы зависят от показаний		В некоторых странах доступно использование кларитромицина в/в (0,5 г × 2), что является принципиально важным при лечении пневмонии.
Эритромицин	0,5 г × 2–4 внутрь или 0,5 г × 2–4 в/в	Дозы зависят от показаний		
Рокситромицин	0,15 г × 2 внутрь	Нет		
Клиндамицин	0,3 г × 2 внутрь или 0,6 г × 3 в/в	Дозы зависят от показаний		Режим высокой экспозиции относится к тяжести инфекции или экспозиции препарата в очаге инфекции.
Хинупристин-далфопристин	7,5 мг/кг × 2 в/в	Дозы зависят от показаний		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Тетрациклины	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Доксициклин	0,1 г × 1 внутрь	Дозы зависят от показаний		
Миноциклин	0,1 г × 2 внутрь	Нет		
Тетрациклин	0,25 г × 4 внутрь	Дозы зависят от показаний		
Тигециклин	0,1 г нагрузочная доза, затем по 50 мг × 2 в/в	Нет		
Эравациклин	1 мг/кг × 2 в/в	Нет		

Оксазолидиноны	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Линезолид	0,6 г × 2 внутрь или 0,6 г × 2 в/в	Нет		Менингит: 0,6 г × 2 в/в
Тедизолид	0,2 г × 1 внутрь или 0,2 г 1 в/в	Нет		

Другие антимикробные препараты	Стандартная доза	Высокая доза	Цистит	Особые ситуации
Хлорамфеникол	1 г × 4 внутрь или 1 г × 4 в/в	2 г × 4 внутрь или 2 г × 4 в/в	-	Менингит: 2 г × 4 в/в
Колистин	4,5 млн МЕ × 2 в/в с нагрузочной дозой до 9 млн МЕ	Нет		
Даптомицин (оИКМТ** без сопутствующей бактериемии, вызванной <i>S. aureus</i> )	4 мг/кг × 1 в/в	Нет		
Даптомицин (оИКМТ**, сопровождающиеся сопутствующей бактериемией <i>S. aureus</i> ; инфекционным эндокардитом правых отделов сердца, вызванным <i>S. aureus</i> )	6 мг/кг × 1 в/в	Нет		Энтерококковые инфекции кровотока и эндокардиты, см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> .
Фидаксомицин	0,2 г × 2 перорально	Нет		
Фосфомицин в/в	16–18 г/день в 3–4 приема	Дозы зависят от показаний		
Фосфомицин перорально	Нет	Нет	3 г × 1 внутрь однократно	
Фузидовая кислота	0,5 г × 2 внутрь или 0,5 г × 2 в/в	Дозы зависят от показаний		
Лефамулин	0,15 г × 2 в/в или 0,6 г × 2 перорально	Нет		
Метронидазол	0,4 г × 3 внутрь или 0,4 г × 3 в/в	Дозы зависят от показаний		
Нитрофурантоин	Нет	Нет	50–100 мг × 3–4 внутрь	Дозирование зависит от лекарственной формы.
Нитроксолин	Нет	Нет	0,25 г × 3 внутрь	
Рифампицин	0,6 г × 1 внутрь или 0,6 г × 1 в/в			
Спектиномицин	2 г × 1 в/м	Нет	-	-
Триметоприм	Нет	Нет	0,16 г × 2 внутрь	
Триметоприм-сульфаметоксазол	(0,16 г триметоприма + 0,8 г сульфаметоксазола) × 2 внутрь или (0,16 г триметоприма + 0,8 г сульфаметоксазола) × 2 в/в	(0,24 г триметоприма + 1,2 г сульфаметоксазола) × 2 внутрь или (0,24 г триметоприма + 1,2 г сульфаметоксазола) × 2 в/в	(0,16 г триметоприма + 0,8 г сульфаметоксазола) × 2 внутрь	Менингит: (5 мг/кг до 0,48 г триметоприма + 25 мг/кг до 2,4 г сульфаметоксазола) × 3 в/в

\*\* оИКМТ – осложненные инфекции кожи и мягких тканей.

## Информация о пограничных значениях и режимах дозирования в особых ситуациях и при инфекциях в очагах, сложно доступных для антимикробной терапии

Пограничные значения установлены EUCAST с учетом стандартной и, если применимо, повышенной экспозиции антимикробных препаратов. Данные режимы дозирования, за исключением цефепима-сульбактама и биапенема, одобрены Европейским медицинским агентством (European Medicines Agency, EMA) (информация содержится в инструкциях по медицинскому применению препаратов, одобренных EMA или, особенно для «старых» антимикробных препаратов, основаны на дозах, которые наиболее часто используются в европейских странах. Для отдельных наиболее часто встречающихся инфекций или инфекций, тяжесть которых требует повышенного внимания, EUCAST установил дополнительные рекомендации по дозированию (например, инфекции мочевых путей) и/или дополнительные пограничные значения (например, менингиты).

Кроме того, в ряде других ситуаций – локализация или тип инфекции – воздействие антимикробного препарата на микроорганизм также может быть затруднено или нарушено и для обеспечения необходимой экспози-

ции может потребоваться увеличение дозы или изменение пути введения. Эти ситуации включают, но не ограничиваются следующими: эндокардит, инфекции костей и суставов, абсцессы центральной нервной системы.

Так как EUCAST – это комитет по установлению пограничных значений, он не дает рекомендаций по дозированию или другому лечению в таких ситуациях, но приводит специфические пограничные значения для сложных инфекций, где это применимо. Для получения дополнительной информации по дозированию антибиотиков в сложных ситуациях следует обратиться к учебной литературе, национальным и международным руководствам по терапии.

Дополнительно к этим клиническим ситуациям, выявление редких механизмов резистентности может потребовать индивидуальных нестандартных терапевтических подходов; такая терапия до сих пор является предметом обсуждения в профессиональных сообществах. Примерами являются *S. aureus* с пограничной резистентностью к оксациллину (*boredeline oxacillin resistant S. aureus*, BORSA), энтерококки с вариабельной чувствительностью к ванкомицину, KPC-продуцирующий *A. baumannii*. Специфические рекомендации по тестированию *in vitro* и выбору надлежащего антимикробного препарата в таких ситуациях в настоящее время отсутствуют.

## 2.2. Как работать с зоной технической неопределенности при определении чувствительности к антибиотикам

Все измерения подвержены влиянию случайных и, иногда, систематических вариаций. Лаборатория должна стремиться исключить систематические вариации и максимально уменьшить случайные. Определение чувствительности к антимикробным препаратам (АМП), независимо от метода, не является исключением.

EUCAST стремится минимизировать вариации, разрабатывая стандартизованные параметры методов определения МПК и ДДМ и избегая установления пограничных значений, которые серьезно влияют на воспроизводимость результатов исследования. Вариации в определении чувствительности к АМП дополнительно могут быть уменьшены путем установления более строгих стандартов для производителей материалов, используемых при определении чувствительности (бульон, агар, диски с антибиотиками) и критериев контроля качества производственных процессов и лабораторной практики.

Ошибочно полагать, что определение МПК решит все проблемы. Измерения МПК также подвержены вариациям, и однократно полученное значение МПК автоматически не является корректным. Даже при использовании эталонного метода значения МПК, полученные в разные дни и разными исполнителями, могут варьироваться. Значение МПК 1,0 мг/л в наилучших обстоятельствах следует рассматривать как значение, находящееся в интервале от 0,5 до 2,0 мг/л, хотя вероятность получения этих трех значений разная и будет варьироваться в зависимости от штаммов и антибиотиков. Нередко выявляются и проблемы с коммерческими системами, включая качество дисков и сред для диско-диффузионного метода, коммерческих панелей для метода микроразведений в бульоне, расходных материалов для градиентного метода и полуавтоматических устройств определения чувствительности к АМП.

Несмотря на простоту и эффективность определения чувствительности для большинства видов бактерий и АМП, существуют проблемные области, даже при выполнении исследования в условиях высокой стандартизации. Важно, чтобы лаборатории были предупреждены о них, а также о неопределенности при установлении категорий чувствительности. Анализ данных, собранных за последние годы ([http://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/calibration\\_and\\_validation/](http://www.eucast.org/ast_of_bacteria/calibration_and_validation/)), позволил выявить ситуации, названные «**зонами технической неопределенности (ЗТН)**». ЗТН является **предупреждением для персонала лабораторий** о том, что существует неопределенность, которую необходимо устранить, прежде чем сообщать о результатах определения чувствительности лечащим врачам. ЗТН не является категорией чувствительности и не избавляет лабораторию от необходимости интерпретации результатов определения чувствительности.

Далее приведены варианты действий в случаях, когда значение МПК или диаметр зоны подавления ро-

ста находятся в ЗТН. Независимо от возможности консультации с лечащим врачом, выбор необходимых действий будет зависеть от типа образца (напр., кровь или моча), количества доступных альтернативных АМП для терапии, тяжести заболевания.

### Повторить исследование

Имеет значение ТОЛЬКО в том случае, если есть основания предполагать возможность технической ошибки при первичном определении чувствительности к АМП. Надлежащая лабораторная практика – повторить исследование одновременно с подтверждением результатов другим методом. При определении МПК результат также может оказаться в ЗТН. В этом случае первичный и альтернативный тесты могут указывать как на результат, так и на ЗТН. В этом случае следует интерпретировать результат в соответствии с пограничными значениями и сообщить лечащему врачу.

### Выполнить альтернативное исследование (определение МПК или генотипический тест)

Имеет значение, если согласно результатам определения чувствительности, имеется всего лишь несколько альтернативных АМП для терапии. Если изолят характеризуется множественной резистентностью, рекомендуется определить МПК для нескольких АМП, по-возможности включая новые комбинации бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз и колистин для грамотрицательных бактерий. В некоторых случаях может потребоваться выявление механизмов устойчивости генотипическими или фенотипическими методами для получения дополнительной информации, которая может иметь значение и для принятия эпидемиологических решений. При определении МПК результат также может оказаться в ЗТН. В этом случае следует интерпретировать результат в соответствии с пограничными значениями и включить в отчет лечащему врачу.

### Снизить категорию чувствительности

Допустимо понизить категорию чувствительности (с Ч до У, с У до Р или с Ч до Р), при наличии в отчете данных о чувствительности изолята к другим препаратам, которые могут использоваться для терапии. Однако отчет о результатах определения чувствительности должен включать комментарий, а изолят сохранен для последующего исследования.

### Включить сообщение о неопределенности в отчет

Во многих лабораториях другого профиля включение в отчет информации о неопределенности сообщаемого результата является общепринятой практикой. Это может быть решено несколькими альтернативными способами:

- Отметить результат, попавший в ЗТН, как «неопределенный»: оставить поле интерпретации пустым и добавить комментарий.
- Настроить в ЛИС возможность устанавливать сноску или примечание (вместо Ч, У или Р) на

комментарий поясняющий, что означает неопределенность.

- Определить категорию чувствительности в соответствии с пограничными значениями, но включить информацию о технических трудностях и/или неопределенности интерпретации. Во многих случаях результат «Р» вызывает меньше сомнений, чем другие варианты, особенно при наличии альтернативных АМП для терапии. Не следует сообщать результат как «Ч», если не будет получено подтверждение этого результата.
- В серьезных ситуациях свяжитесь с лечащими врачами для объяснения ситуации и обсуждения результатов.

#### **Не включайте неопределенный результат в отчет**

При наличии нескольких альтернативных препаратов для терапии или невозможности своевременного разрешения неопределенности интерпретации, результат, соответствующий ЗТН, лучше всего не включать в отчет или понизить для него категорию чувствительности (см. выше).

Зона технической неопределенности обычно указывается как определенное значение МПК или диапазон диаметров зон подавления роста в 2–4 мм. ЗТН приведены только в тех случаях, если для этого есть серьезные основания. Отсутствие ЗТН (МПК и/или зоны подавления роста) означает, что в настоящее время необходимость в предупреждении отсутствует. ЗТН также подвергаются регулярному пересмотру, новые ЗТН могут быть добавлены по мере появления дополнительной информации.

**Таблица 2.2. *Enterobacteriales* \* . Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и ожидаемые фенотипы      Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист [Пояснения]

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1; для мецилинама и фосфомицина используется метод разведений в агаре)**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон (для цефидеропикала см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/))

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Залечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают сверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности диско-диффузионным методом».

**Контроль качества:** *Escherichia coli* ATCC 25922. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных дискалонов для данного штамма, контроль ингибиторов бета-лактамаз см. Таблицы контроля качества [Часть I, раздел I].

\* В соответствии с недавно выполненными таксономическими исследованиями определение семейства *Enterobacteriaceae* было сужено. Отдельные члены, ранее входившие в состав семейства, включены в другие семейства внутри порядка *Enterobacteriales*. Приведенные в данной таблице пограничные значения, применимы ко всем членам порядка *Enterobacteriales*.

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание дискалонов зон подавления роста (мм)			Пограничные значения МПК зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		
Бензилпенициллин	-	-	10	-	-	-	Бензилпенициллин	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Ампициллин в/в <sup>1</sup>	8	8	10	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	Ампициллин в/в	1. Рекомендации по имплементации новых пограничных значений для аминопенициллинов – см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Ампициллин перорально (только чистят) <sup>1</sup>	8	8	10	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	Ампициллин перорально	2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
Ампициллин-сульбактам в/в <sup>1</sup>	8 <sup>2</sup>	8 <sup>2</sup>	10-10	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	Ампициллин-сульбактам	3/D. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Ампициллин-сульбактам (только чистят) <sup>1</sup>	8 <sup>2</sup>	8 <sup>2</sup>	10-10	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	14 <sup>А</sup>	Ампициллин-сульбактам	4. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.
Амоксициллин в/в <sup>1</sup>	8	8	-	Прим. в	Прим. в	Прим. с	Амоксициллин в/в <sup>1</sup>	5. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.
Амоксициллин перорально (источник инфекции – мочевые пути) <sup>1</sup>	0,001	8	-	Прим. в	Прим. с	Прим. с	Амоксициллин перорально (источник инфекции – мочевые пути) <sup>1</sup>	6. Референтный метод определения чувствительности к мецилинаму – метод разведения в агаре.
Амоксициллин перорально (только чистят) <sup>1</sup>	8	8	-	Прим. в	Прим. в	Прим. в	А. Не следует учитывать тонкий рост внутри зоны подавления роста, который может выявляться при использовании некоторых партий агара Мюллера-Хинтона.	
Амоксициллин перорально (другие инфекции) <sup>1</sup>	(0,001) <sup>3</sup>	(8) <sup>3</sup>	-	Прим. D/E	Прим. D/E	Прим. D/E	Б. Чувствительность оценивается по ампициллину (в/в и перорально).	
Амоксициллин-клавулановая кислота в/в <sup>1</sup>	8 <sup>4</sup>	8 <sup>4</sup>	20-10	19 <sup>А</sup>	19 <sup>А</sup>	19 <sup>А</sup>	Амоксициллин-клавулановая кислота перорально (источник инфекции – мочевые пути) <sup>1</sup>	С. Изолаты, чувствительные к ампициллину (в/в и перорально), следует оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к «амоксициллину (У) (источник инфекции – мочевые пути)». Изолаты, резистентные к ампициллину (в/в и перорально), следует оценивать как резистентные к «амоксициллину перорально (источник инфекции – мочевые пути)».
Амоксициллин-клавулановая кислота перорально (только чистят) <sup>1</sup>	0,001 <sup>4</sup>	8 <sup>4</sup>	20-10	50 <sup>А</sup>	50 <sup>А</sup>	50 <sup>А</sup>	Амоксициллин-клавулановая кислота перорально (только чистят) <sup>1</sup>	Д. Изолаты, чувствительные к ампициллину, не имеюту фенотипически выявляемых механизмов резистентности, и «амоксициллин перорально, другие инфекции» может быть использован в режиме повышенной экспозиции в составе комбинированной терапии [Примечание 3/D]. Изолаты, резистентные к ампициллину, должны быть оценены как резистентные.
Амоксициллин-клавулановая кислота перорально (другие инфекции) <sup>1</sup>	(0,001) <sup>3,4</sup>	(8) <sup>3,4</sup>	20-10	(50) <sup>А,D</sup>	(19) <sup>А,D</sup>	(19) <sup>А,D</sup>	Амоксициллин-клавулановая кислота перорально (другие инфекции) <sup>1</sup>	Е. Изолированные колонии внутри зоны подавления роста не учитываются.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.2. *Enterobacteriales*

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.			
<b>Пиперациллин</b>	8 <sup>8</sup>	8 <sup>8</sup>	30	20 <sup>20</sup>	20 <sup>20</sup>	20 <sup>20</sup>	19					
<b>Пиперациллин-тазобактам</b>	8 <sup>4</sup>	8 <sup>4</sup>	16	30-6 <sup>20</sup>	20 <sup>20</sup>	23 <sup>20</sup>						
<b>Тикарциллин-тазобактамовая кислота</b>	8 <sup>3</sup>	16 <sup>3</sup>	75-10									
<b>Текцациллин (источник инфекции – мочевые пути), <i>E. coli</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i>) и <i>R. mirabilis</i></b>	0,001	16	30	50 <sup>f</sup>	17 <sup>f</sup>							
<b>Феноксиметилпенициллин</b>	–	–	–	–	–	–	–					
<b>Оксациллин</b>	–	–	–	–	–	–	–					
<b>Клоксациллин</b>	–	–	–	–	–	–	–					
<b>Диклоксациллин</b>	–	–	–	–	–	–	–					
<b>Флуклоксациллин</b>	–	–	–	–	–	–	–					
<b>Мелициллинам перорально (пивимециллинам) [только чистит], <i>E. coli</i>, <i>Citrobacter</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp., <i>Raoultella</i> spp., <i>Enterobacter</i> spp. и <i>R. mirabilis</i></b>	8 <sup>6</sup>	8 <sup>6</sup>	10	15 <sup>f</sup>	15 <sup>f</sup>							
Цефалоспорины 1 <sub>1a</sub>	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.			
<b>Цефаклор (только чистит)</b>	НД <sup>12</sup>	НД <sup>12</sup>	30	НД <sup>12</sup>	12	НД <sup>12</sup>	14		1. Пограничные значения Цефаклоспоринов для <i>Enterobacteriales</i> позволяют выявить все клинически значимые механизмы резистентности (включая продукцию ESBL и плазмидно-кодируемые AmpC). При использовании данных пограничных значений некоторые изолаты, продуцирующие ESBL, могут быть оценены как чувствительные к цефаклоспоринам III-IV поколений. В этом случае изменение категории чувствительности не требуется. То есть присутствие или отсутствие ESBL само по себе не влияет на клиническую оценку результата определения чувствительности. Выявление и характеристику ESBL следует проводить в целях инфекционного контроля и общественного здравоохранения.			
<b>Цефадроксил (только чистит)</b>	16	16	30	14	14	20 <sup>a</sup>						
<b>Цефалексин (только чистит)</b>	16	16	30	50 <sup>a</sup>								
<b>Цефазолин (источник инфекции – мочевые пути), <i>E. coli</i> и <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i>)</b>	0,001 <sup>12</sup>	4 <sup>2</sup>	30									
<b>Цефепим</b>	1	4	30	27	24							
<b>Цефелим-сульбактам</b>	1 <sup>3,4</sup>	4 <sup>3,4</sup>	30-10	26 <sup>5</sup>	26 <sup>5</sup>	22 <sup>25</sup>						
<b>Цефелим-энеметазобактам</b>	4 <sup>12</sup>	4 <sup>12</sup>	30-20	22	22	21-22						
<b>Цефидерокол</b>	2 <sup>6</sup>	2 <sup>6</sup>	30	23	23	21-23						
<b>Цефоксим (только чистит)</b>	1	1	5	17	17							
<b>Цефотаксим (при всех инфекциях, кроме менингита)<sup>7</sup></b>	1	2	5	20	17							
<b>Цефотаксим (менингит)<sup>7</sup></b>	1	1	5	20	20							
<b>Цефокситин (только скрининг)<sup>8</sup></b>	Приим. 8	Приим. 8	30	19	19							
<b>Цефоподоксим (только чистит)</b>	0,5	0,5	10	21	21							
<b>Цефтаролин</b>	1	4	5	23	23							
<b>Цефазидим-сульбактам</b>	8 <sup>9</sup>	8 <sup>9</sup>	10-4	13	13	22-23						
<b>Цефтолидин<sup>7</sup></b>												

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Цефалоспорины <sup>1,1a</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Содержание в диске (мкг)	Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН				Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
Цефтибулен (источник инфекции – мочевые пути)	1	1		30	23	23	5	23	23	23	6. Для определения МПК методом микроразведенний в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтона с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов. (см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> ).	
Цефтибипрол	0,25	0,25	2 <sup>11</sup>	30-10	22	22	30	27	24	22	19-21	7. Если изоляты, принадлежащие к видам с природной индуцибелной продукцией АмрС-Цефаполспориназ [Enterobacter spp., K. aerogenes, C. freundii complex, <i>Haflia alvei</i> , <i>Serratia</i> spp., M. morganii, <i>Providencia</i> spp.], оцениваются как чувствительные к цефотаксиму, цефтаzидиму или цефтриаксону, то в отчет о результатах определения чувствительности следует включить предупреждение о возможной неэффективности цефотаксима, цефтаzидима или цефтриаксона в виде монотерапии из-за риска селекции резистентности в процессе терапии.
Цефтолозан-тазобактам <sup>11</sup>	1	2		30	27	24						
Цефтриаксон (при всех инфекциях, кроме менингита) <sup>6</sup>	1	1		30	27	27						
Цефуроксим (менингит) <sup>7</sup>	1	1		30	27	27						
Цефуроксим В/В, E. coli, Klebsiella spp. (кроме K. aerogenes), Raoultella spp. и R. mirabilis	0,001	8		30	50	19						
Цефуроксим перорально (только цистиг), E. coli, Klebsiella spp. (кроме K. aerogenes), Raoultella spp. и R. mirabilis	8	8		30	19	19						
Цефуроксим перорально (только цистиг), E. coli, Klebsiella spp. (кроме K. aerogenes), Raoultella spp. и R. mirabilis	8	8		30	19	19						
Цефуроксим перорально (только цистиг), E. coli, Klebsiella spp. (кроме K. aerogenes), Raoultella spp. и R. mirabilis	8	8		30	19	19						
Дорипренем-релебактам <sup>1,2</sup>	1	2	ЗТН	10	24	21	0,5	10	23	23	19	1. При использовании данных пограничных значений некоторые изоляты, производящие карбапенемазы, могут быть оценены как чувствительные к карбапенемам. В этом случае изменение категории чувствительности не требуется. То есть присутствие или отсутствие карбапенемаз само по себе не влияет на клиническую интерпретацию результата определения чувствительности. Выявление и характеристику карбапенемаз следует проводить в целях инфекционного контроля и общественного здравоохранения. Скрининг карбапенемаз рекомендуется проводить для всех изолятов с МПК меропенема > 0,125 мг/л (диаметром зоны подавления роста < 28 мм).
Дорипренем-релебактам <sup>1,2</sup>	0,5	0,5		10	23	23	2	10	22	22	19	1.а. В случае выявления продукции карбапенемаз в отчет о результатах определения чувствительности рекомендуется включить предупреждение о возможной неэффективности терапии карбапенемами (по крайней мере в виде монотерапии и в стандартных дозах) инфекций, вызванных формально чувствительными штаммами-продуцентами карбапенемаз.
Имипенем-релебактам <sup>1,2</sup>	2 <sup>3</sup>	2 <sup>3</sup>	10-25	22	22	22						
Имипенем-релебактам <sup>1,2</sup>	2	8		10	22	16						
Морганеллацесеа <sup>2</sup> (при всех инфекциях, кроме менингита)	2	8		10	22	16						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

## Продолжение таблицы 2.2. *Enterobacteriales*

Карбапенемы <sup>1,1a</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения диаметров зон поравления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон поравления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон поравления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	
		Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥		Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥		Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥		
Меропенем (менингит)	2	2		ЗТН	10	22	22		ЗТН	15-19 <sup>1</sup>		2. Природно низкая активность импенема в отношении видов <i>Morganella morganii</i> , <i>Proteus</i> spp. и <i>Providencia</i> spp. требует высокой экспозиции импенема.					
Меропенем-вабрбактам	8 <sup>4</sup>	8 <sup>4</sup>		20-10	20	20	20		ЗТН	3. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация релбактама – 4 мг/л.							
Бипепем	1	2								4. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация вабрбактама – 8 мг/л.							
А. Если результат находится в ЗТН: изолят, резистентный к меропенему, оцените как резистентный к меропенему-вабрбактаму; в другом случае, продолжите исследование.																	
Монобактамы		Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон поравления роста (мм)				Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения МПК (мг/л)			
Азtreонам		1	4		ЗТН	30	26	21		Ч ≤	P >	ЗТН	30	26	21		Ч ≤
1а. При использовании данных пограничных значений некоторые изоляты, производящие ESBL, могут быть оценены как чувствительные к азtreонаму. В случае выявления продукции ESBL изменение категории чувствительности не требуется; в отчет о результатах определения чувствительности следует включить предупреждение о возможной неэффективности терапии азtreонамом (по крайней мере в виде монотерапии и в стандартных дозах) инфекций, вызванных формально чувствительными штаммами-продуцентами ESBL.																	
2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация азивбактама – 4 мг/л.																	
3. В отсутствии зарегистрированных тестов для определения чувствительности к азtreонаму-авивбактаму для выявления синергизма между азtreонамом и цефта-зидимом-авивбактамом следует использовать метод «двойных дисков». При выявлении синергизма изолят оценивается как чувствительный к азtreонаму-авивбактаму. См. информацию под таблицей.																	
Азtreонам-авивбактам <sup>3</sup>		4 <sup>2</sup>	4 <sup>2</sup>		30-20	25	25	22-24		Ч ≤	P >	ЗТН	4 <sup>2</sup>	4 <sup>2</sup>	30-20	25	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	Ч ≤	Р >	
Ципрофлоксацин <sup>1</sup> , <i>Salmonella</i> spp.	0,06	0,06	0,06	5	25 <sup>а</sup>	22	22	22-24	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Ципрофлоксацин (при всех инфекциях, кроме менингита)	0,25 <sup>б</sup>	0,5 <sup>б</sup>	0,5	5	25 <sup>б</sup>	22	22	22-24	1. Клинические данные свидетельствуют о низкой эффективности ципрофлоксацина при лечении системных инфекций, вызванных изолятами <i>Salmonella</i> spp. со всеми выявляемыми механизмами резистентности к фторхинолонам. В большинстве случаев это касается инфекций, вызванных <i>Salmonella Typhi</i> . Имеются данные о низкой эффективности терапии инфекций, вызванных и другими представителями рода <i>Salmonella</i> .
Ципрофлоксацин (менингит) <sup>2</sup>	0,125	0,125	0,125	5	24 <sup>а,в,с</sup>	24 <sup>а,в,с</sup>	23-25 <sup>е</sup>	23-25 <sup>е</sup>	2/В. При менингитах все механизмы резистентности к фторхинолонам должны быть идентичны. С этой целью следует использовать метод определения МПК или оценить чувствительность на основании теста с диском с пефлоксацином 5 мкг.
Пефлоксацин (только скрининг), <i>Salmonella</i> spp.	0,125	0,125	0,125	5	23	19	22	22	3. Имеются пограничные значения других фторхинолов.
Делафлоксацин	0,5	1	0,25	5	22	22	22	22	4/Е. Если результат скрининга с пефлоксацином у изолятов <i>Salmonella</i> (особенно у <i>S. Typhi</i> ) соответствует ЗТН, в качестве альтернативного высокочувствительного метода скрининга хромосомной устойчивости к хинолонам следует использовать ДДМ с налидиксовым кислотой или определить МПК ципрофлоксацина.
Левофлоксацин	0,25	0,25	0,25	5	23	19	22	22	5/Е. По результатам оценки чувствительности к ципрофлоксацину можно оценивать чувствительность к пазуфлоксацину.
Моксифлоксацин <sup>1</sup> , <i>Enterobacteriales</i> кроме <i>Morganella morganii</i> , <i>Proteus</i> spp. и <i>Enterobacter</i> spp. <sup>3</sup>	0,25	0,5	0,5	5	24	22	22	22	А. Определение чувствительности с использованием диска с ципрофлоксацином 5 мкг не позволяет надежно исключить все механизмы резистентности к фторхинолонам у <i>Salmonella</i> spp. Для скрининга резистентности к ципрофлоксацину следует использовать диск с пефлоксацином 5 мкг.
Налидиксовая кислота (только скрининг) <sup>4</sup>	0,5	0,5	0,5	5	24	22	22	22	С. Скрининговый тест с диском с пефлоксацином 5 мкг также можно использовать для выявления механизмов резистентности к фторхинолонам у других энтеробактерий, таких как <i>E. coli</i> , <i>K. pneumoniae</i> и <i>Shigella</i> spp.
Норфлоксацин (только цистит)	0,25	0,5	0,5	5	24	22	22	22	Д. Процесс валидации диско-диффузионного метода обсуждается с ответственными фармацевтическими компаниями.
Офлоксацин	0,25	0,5	0,5	5	24	22	22	22	5/Е. По результатам оценки чувствительности к ципрофлоксацину можно оценивать чувствительность к пазуфлоксацину.
Аминогликозиды <sup>1,2</sup>									
Аминогликозиды <sup>1,2</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	Ч ≤	Р >	
Амикацин (системные инфекции)	(8) <sup>1</sup>	(8) <sup>1</sup>	30	(18) <sup>а</sup>	(18) <sup>а</sup>	30	18	18	1/А. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Амикацин (источник инфекции – мочевые пути)	8	8	8	10	10	10	17	17	2. Для <i>Neisseria gonorrhoeae</i> – данные пограничные –значения не применимы –следствие низкой природной чувствительности данного вида к аминогликозидам.
Гентамцин (системные инфекции)	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>	2	10	10	10	17	17	
Гентамцин (источник инфекции – мочевые пути)	2	2	2	10	10	10	17	17	
Нетилицин	НД	НД	НД	10	10	10	(16) <sup>а</sup>	(16) <sup>а</sup>	
Тобрамицин (системные инфекции)	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>	2	10	10	10	16	16	
Тобрамицин (источник инфекции – мочевые пути)	2	2	2	10	10	10	16	16	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.2. *Enterobacteriales*

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Далбаванцин</b>	-	-		-	-				
<b>Оритаванцин</b>	-	-		-	-				
<b>ТейкоПланин</b>	-	-		-	-				
<b>Телаванцин</b>	-	-		-	-				
<b>Ванкомицин</b>	-	-		-	-				

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Азитромицин<sup>1</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Грим. <sup>А, В</sup>	Приим. <sup>А, В</sup>		<b>1.</b> Азитромицин используется при лечении кишечных инфекций, прежде всего вызванных <i>Salmonella</i> Turphi и <i>Shigella</i> spp. Несмотря на то, что распределение изолятов данного типа по значениям МПК варьирует, изоляты с МПК > 16мг/л и соответствующими диаметром зоны подавления роста (диск с азитромицином, 15 мкг < 12 мм, вероятно, имеют механизмы резистентности к азитромицину.		
<b>Кларитромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Эритромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Рокситромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Клиндамицин</b>	-	-		-	-				
<b>Хинупристин-дапфопристин</b>	-	-		-	-				

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Доксициклин</b>	-	-		-	-				
<b>Миноциклин</b>	-	-		-	-				
<b>Тетрациклин<sup>1</sup></b>	-	-		-	-		<b>1.</b> Тетрациклин является предиктором чувствительности к доксициклину при лечении инфекций, вызванных <i>Yersinia enterocolitica</i> (МПК тигециклина для изолятов дикого типа < 4 мг/л). Соответствующий диаметр зоны подавления роста вокруг диска с тетрациклином 30 мкг, ≥ 19 мм.		
<b>Тигециклин, <i>E. coli</i> и <i>C. koseri</i></b>	0,5 <sup>2,3</sup>	0,5 <sup>2,3</sup>	15	18 <sup>А, В</sup>	18 <sup>А, В</sup>		<b>2.</b> Для определения МПК тигециклина методом микроразведенний в бульоне следует использовать свежую среду, приготовленную в день проведения исследования.		
<b>Эравациклин, <i>E. coli</i></b>	0,5	0,5	20	17	17		<b>3.</b> Активность тигециклина в отношении других <i>Enterobacteriales</i> различается: от недостаточной в отношении <i>Segatia</i> spp., <i>Proteus</i> spp., <i>Morganella morganii</i> и <i>Providencia</i> spp. до вариабельной в отношении <i>Escherichia coli</i> . Подробнее см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> .		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН		Ч ≥	Р <	ЗТН	
Линезолид	-	-	-	-	-	-					Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Тедизолид	-	-	-	-	-	-					
Другие antimикробные препараты											
Хлорамфеникол	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания
	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>		Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	Приим. <sup>1</sup> (2) <sup>4</sup>	1/А. Клиническая эффективность для этого порядка не определена. Для дифференциации изолятов дикого типа от изолятов с приобретенными механизмами резистентности можно использовать скрининговые пограничные значения (МПК > 16 мг/л, диаметр зоны подавления роста < 17 мм [диск 30 мкг]. Использование хлорамфеникола при менинните – см. таблицу «Режимы дозирования».
Колистин <sup>2,3</sup>	-	-	-	-	-	-		24 <sup>Д</sup>	24 <sup>Д</sup>	24 <sup>Д</sup>	2. МПК колистина следует определять только методом микроразведений в бульоне. Для контроля качества определения чувствительности к колистину необходимо использовать два контрольных штамма: чувствительный <i>E. coli</i> ATCC 25922 или <i>R. aerugilosa</i> ATCC 27853) и резистентный <i>E. coli</i> NCTC 13846 ( <i>mcr-1</i> положительный) к колистину.
Даптомицин	8 <sup>5</sup>	8 <sup>5</sup>	8 <sup>5</sup>	200 <sup>С</sup>	200 <sup>С</sup>	200 <sup>С</sup>					
Фосфомицин в/в (источник инфекции – мочевые пути), <i>E. coli</i>	Приим. <sup>6</sup>	Приим. <sup>6</sup>	Приим. <sup>6</sup>	Приим. <sup>6</sup>	Приим. <sup>6</sup>	Приим. <sup>6</sup>					
Фосфомицин в/в (другие показания), <i>E. coli</i>	Приим. <sup>7</sup>	Приим. <sup>7</sup>	Приим. <sup>7</sup>	Приим. <sup>7</sup>	Приим. <sup>7</sup>	Приим. <sup>7</sup>					
Фосфомицин в/в, другие <i>Enterobacteriales</i>	8 <sup>5</sup>	8 <sup>5</sup>	8 <sup>5</sup>	200 <sup>С</sup>	200 <sup>С</sup>	200 <sup>С</sup>		24 <sup>Д</sup>	24 <sup>Д</sup>	24 <sup>Д</sup>	
Фосфомицин перорально (только чистот), <i>E. coli</i>	-	-	-	-	-	-					3. Для оценки чувствительности к колистину можно использовать метод эллюции колистина из дисков. См. информацию под таблицей 2.3 « <i>Pseudomonas</i> spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)».
Фузиодовая кислота	-	-	-	-	-	-					4. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Лефамулин	-	-	-	-	-	-					5. Пограничные значения для фосфомицина в/в находятся в процессе пересмотра.
Метронидазол	64	64	100	11	11	11					6/Е. Клинических данных для установления пограничных значений в настоящем время недостаточно.
Нитрофурантоин (только чистот), <i>E. coli</i>	Нитроксолин (только чистот), <i>E. coli</i>	Нитроксолин (только чистот), <i>E. coli</i>	Нитроксолин (только чистот), <i>E. coli</i>	30	15	15					7/Е. Удалены рекомендации по определению чувствительности. Информацию по использованию фосфомицина в/в в составе комбинированной терапии для других <i>Enterobacteriales</i> см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Рифампицин	-	-	-	-	-	-					8. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.
Спектиномицин	-	-	-	-	-	-					
Триметоприм (только чистот)	4	4	5	15	15	15					
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>8</sup>	2	4	1,25-23,75	14	11	11					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

В. Следует использовать метод определения МПК (только метод микроразведений в бульоне).

С. Диск с фосфомицином (200 мкг) должен содержать 50 мкг глюкозо-6-фосфата.

D. Не следует учитывать изолированные колонии внутри зоны подавления роста (см. рисунок ниже).



#### Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Escherichia coli* к фосфомицину.

а-с) Отдельные колонии внутри зоны подавления роста не учитываются. Измерение проводится по внешнему краю зоны.  
д) Зона подавления роста отсутствует.

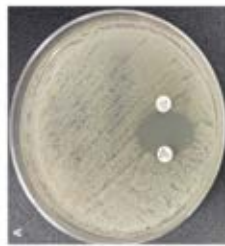
**Enterobacteriales: метод скрининга для выявления синергизма между азtreонамом и цефтазидимом-авибактамом**  
Цель: оценка чувствительности к азtreонаму-авибактаму *in vitro* в условиях отсутствия зарегистрированных тестов

#### 1. Метод «двойных дисков»

Параметры тестирования: см. параметры диско-диффузионного метода

#### Процедура:

Диски с азtreонамом (30 мкг) и цефтазидимом-авибактамом (10+4 мкг) располагаются на расстоянии 20 мм между центрами дисков. Синергизм между азtreонамом и цефтазидимом-авибактамом свидетельствует о чувствительности к азtreонаму-авибактаму [рис. д].



д) Синергизм

#### Литература

1. Verschekden G., Noerarast M., Staefs A., Van Honacker E., Vandoortlaer K., Vandervore L., Olbrecht M., Van Damme K., Demuyser T., Pierard D. and Wybo I. Aztreonam-avibactam synergy, a validation and comparison of diagnostic tools. *Frontiers in Microbiology*. 2023; doi 10.3389/fmicb.2023.1322180

**Таблица 2.3. *Pseudomonas* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и ожидаемые фенотипы

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и абревиатуры – см. лист Гояснения

**Определение МПК (метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон (для цефидеропакта см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/))

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».

**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препараторов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, контроль ингибитирующего компонента дисков с комбинациями бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

Питательная среда: agar Мюллера-Хинтон

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МарКарпанди

**Инкубация:** Обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают кверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препараторов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, контроль ингибитирующего компонента дисков с комбинациями бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

***Pseudomonas aeruginosa* – наиболее часто встречающийся вид рода *Pseudomonas*. Другие виды *Pseudomonas*, реже выделяемые из клинического материала: группа *P. fluorescens*, группа *P. putida* и группа *P. stutzeri*.**

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание диска (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч	≥	P <	ЗТН			
Бензилпенициллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Ампициллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин-сульбактам	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Амоксициллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Амоксициллин-клавулановая кислота	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Пиперациллин	0,001	16	30	50	18	18-19				
Пиперациллин-тазобактам	0,001 <sup>1</sup>	16 <sup>1</sup>	30-6	50	18	18-19				
Тикарциллин-клавулановая кислота	0,001 <sup>2</sup>	16 <sup>2</sup>	75-10	50	18					
Темоциллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Феноксиметилпенициллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Оксациллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Клоксациллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Диклоксациллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Флуклоксациллин	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
Мевиллинам перорально (пивмекциллин) (только чистый)	–	–	–	–	–	–	–	–	–	

Пограничные значения МПК и диаметры зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН			
<b>Цефаклор</b>	-	-		-	-	-				Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Цефадроксил</b>	-	-		-	-	-				Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефалексин</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефазолин</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефелим</b>	<b>0,001</b>	<b>8</b>		<b>30</b>	<b>50</b>	<b>21</b>	<b>19-23</b>			1. Пограничные значения не валидированы для других видов рода <i>Pseudomonas</i> .
<b>Цефелим-сульбактам<sup>5</sup>, <i>P. aeruginosa</i><sup>1</sup></b>	0,001 <sup>2,3</sup>	8 <sup>2,3</sup>		<b>30-10</b>	<b>50</b>	<b>25</b>	<b>24-27</b>			2. Пограничные значения МПК цефелима-сульбактама соответствуют пограничным значениям МПК цефелима, установленным EUCAST.
<b>Цефепим</b>	-	-		-	-	-				3. Для определения МПК используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
<b>Цефепим-сульбактам<sup>5</sup>, <i>P. aeruginosa</i><sup>1</sup></b>	0,001 <sup>2,3</sup>	8 <sup>2,3</sup>		<b>30</b>	<b>22</b>	<b>22</b>	<b>20-21</b>			5/А. Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического преимущества. Бета-лактамазы, продуцируемые данными микроорганизмами, не модифицируют цефалоспорин, или не подавляются ингибиторами в достаточной степени.
<b>Цефидрокол Р. aeruginosa</b>	<b>2<sup>6</sup></b>	<b>2<sup>6</sup></b>		<b>30</b>	<b>22</b>	<b>22</b>	<b>20-21</b>			6. Для определения МПК методом микроразведенний в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтона, с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов (см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> ).
<b>Цефоксим</b>	-	-		-	-	-				7. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
<b>Цефотаксим</b>	-	-		-	-	-				8. Режим дозирования в зависимости от показаний – см. Таблицу «Режимы дозирования».
<b>Цефокситин</b>	-	-		-	-	-				9. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.
<b>Цефлодоксим</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефтаролин</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефтазидик</b>	<b>0,001</b>	<b>8</b>		<b>10</b>	<b>50</b>	<b>17</b>	<b>10-4</b>			
<b>Цефтазидим-сульбактам<sup>5</sup>, <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>8<sup>7</sup></b>	<b>8<sup>7</sup></b>								
<b>Цефтибутен</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефтобиопрол</b>	НД	НД			НД	НД				
<b>Цефтополазон-тазобактам<sup>8</sup>, <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>4<sup>9</sup></b>	<b>4<sup>9</sup></b>		<b>30-10</b>	<b>23</b>	<b>23</b>				
<b>Цефтриаксон</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефуроксим В/В</b>	-	-		-	-	-				
<b>Цефуроксим перорально</b>	-	-		-	-	-				

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН			
<b>Дорипенем</b>	<b>0,001</b>	<b>2</b>		<b>10</b>	<b>50</b>	<b>22</b>				Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Эртапенем</b>	-	-		-	-	-				Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Имипенем</b>	<b>0,001</b>	<b>4</b>		<b>10</b>	<b>50</b>	<b>20</b>				
<b>Имипенем-релебактам<sup>1</sup>, <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>2<sup>1</sup></b>	<b>2<sup>1</sup></b>		<b>10-25</b>	<b>22</b>	<b>22</b>				1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация релебактама – 4 мг/л.
<b>Меропенем (при всех инфекциях кроме меннингита), <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>2</b>	<b>8</b>		<b>10</b>	<b>20</b>	<b>14</b>				2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация варобактама – 8 мг/л.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
<b>Меропенем (при всех инфекциях, кроме менингита), <i>Pseudomonas</i> кроме <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>2</b>	<b>8</b>		<b>10</b>	<b>24</b>	<b>18</b>					
<b>Меропенем (менингит), <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>2</b>	<b>2</b>		<b>10</b>	<b>20</b>	<b>20</b>					
<b>Меропенем-вабробактам, <i>P. aeruginosa</i></b>	<b>8<sup>2</sup></b>	<b>8<sup>2</sup></b>		<b>20-10</b>	<b>14</b>	<b>14</b>					

Моноактамы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
<b>Азtreонам</b>	<b>0,001</b>	<b>16</b>		<b>30</b>	<b>50</b>	<b>18</b>					
<b>Азtreонам-вабактам</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		<b>НД</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>					

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
<b>Ципрофлоксацин</b>	<b>0,001</b>	<b>0,5</b>		<b>5</b>	<b>50</b>	<b>26</b>					
<b>Делафлоксацин</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		<b>НД</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>					
<b>Левофлоксацин</b>	<b>0,001</b>	<b>2</b>		<b>5</b>	<b>50</b>	<b>18</b>					
<b>Моксифлоксацин</b>	-	-		-	-	-					
<b>Налидиксовая кислота (только скрининг)</b>	НП	НП		НП	НП	НП					
<b>Норфлоксацин (только чистит)</b>	-	-		-	-	-					
<b>Офлоксацин</b>	-	-		-	-	-					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.3. *Pseudomonas* spp.

	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	R >	ЗТН	Ч ≥	R <	ЗТН	Ч ≤	R >	ЗТН	Ч ≥	R <	ЗТН
<b>Аминогликозиды<sup>1</sup></b>												
<b>Амикацин (системные инфекции)</b>	(16) <sup>1</sup>	(16) <sup>1</sup>	3ТН	30	(15) <sup>А</sup>	(15) <sup>А</sup>						
<b>Амикацин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	16	16		30	15	15						
<b>Гентамицин (системные инфекции)</b>	НД	НД			НД	НД						
<b>Гентамицин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	НД	НД			НД	НД						
<b>Нетилицин</b>	НД	НД			НД	НД						
<b>Тобрамицин (системные инфекции)</b>	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>			10	(18) <sup>А</sup>						
<b>Тобрамицин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	2	2			10	18	18	18				
<b>Гликопептиды и липопептиды</b>												
<b>Далбаванцин</b>	-	-	ЗТН	-	-	-						
<b>Оритаванцин</b>	-	-			-	-						
<b>Тейколлацин</b>	-	-			-	-						
<b>Телаванцин</b>	-	-			-	-						
<b>Ванкомицин</b>	-	-			-	-						
<b>Макролиды, линкозамиды и стрептограммины</b>												
<b>Азитромицин</b>	-	-	ЗТН	-	-	-						
<b>Кларитромицин</b>	-	-			-	-						
<b>Эритромицин</b>	-	-			-	-						
<b>Рокситромицин</b>	-	-			-	-						
<b>Клиндамицин</b>	-	-			-	-						
<b>Хинупристин-далфопристин</b>	-	-			-	-						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Окончание таблицы 2.3. *Pseudomonas* spp.

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Доксициклин	-	-		-	-		-	-		-	-		
Тетрациклин	-	-		-	-		-	-		-	-		
Миноциклин	-	-		-	-		-	-		-	-		
Тигациклин	-	-		-	-		-	-		-	-		
Эравациклин	-	-		-	-		-	-		-	-		
Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Линезолид	-	-		-	-		-	-		-	-		
Тедизолид	-	-		-	-		-	-		-	-		
Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Хлорамфеникол	-	-		-	-		-	-		1. МПК колистинна следует определять только методом микроразведений в бульоне.			
Колистин <sup>1,2</sup>	(4) <sup>3</sup>	(4) <sup>3</sup>		Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>		Для контроля качества определения чувствительности к колистину необходимо использовать два контрольных штамма: чувствительный <i>E. coli</i> ATCC 25922 или <i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853) и резистентный <i>E. coli</i> NCTC 13846 (тест-1 положительный) к колистину.						
Даптомицин	-	-		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>		2. Для оценки чувствительности <i>P. aeruginosa</i> к колистину можно использовать метод элюции колистина из дисков. См. информацию под таблицей.						
Фосфомицин в/в	Фосфомицин перорально	-	-	-	-		3. Информацию по использованию потраничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .						
Фузиодовая кислота	-	-		-	-		4/В. Удалены рекомендации по определению чувствительности. Информацию по использованию фосфомицина в/в в составе комбинированной терапии см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .						
Лефамулин	-	-		-	-		A. Следует использовать метод определения МПК (только метод микроразведений в бульоне).						
Метронидазол	-	-		-	-								
Нитробурантоин (только цистит)	-	-		-	-								
Нитроксолин (только цистит)	-	-		-	-								
Рифампицин	-	-		-	-								
Спектиномицин	-	-		-	-								
Триметоприм (только цистит)	-	-		-	-								
Триметоприм-сульфаметоксазол	-	-		-	-								

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Тест эпюции колистина из дисков**

**Группы микроорганизмов:** Enterobacteriales, *P. aeruginosa*

**Питательная среда:** бульон Мюллера-Хинтона (пробирки по 10 мл)

**Диски:** колистина сульфат 10 мкг

Конечная концентрация колистина в пробирках: 0 мг/л (контроль), 1 мг/л, 2 мг/л и 4 мг/л

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлэнда

**Инкубация:** обычная атмосфера,  $34 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Контроль качества:** *E. coli* NCCTC 13846 (мcr-1 положительный) – МПК колистина – 4 мг/л (в отдельных случаях – 2 мг/л или 8 мг/л); *P. aeruginosa* ATCC 27853 – диапазон допустимых значений МПК 0,5–2 мг/л, целевое значение – 1 мг/л.

**Процедура:**

1. Бульон МХ и диски с колистином должны быть комнатной температуры
2. Приготовить 4 пробирки, содержащие по 10 мл бульона МХ
- 3) пробирка 1 – промаркировать «1 мг/л», внести 1 диск с колистином
- 4) пробирка 2 – промаркировать «2 мг/л», внести 2 диска с колистином
- 5) пробирка 3 – промаркировать «4 мг/л», внести 4 диска с колистином
- 6) пробирка 4 – промаркировать «0 мг/л», контроль роста
7. Аккуратно перемешать пробирки с дисками на вортечке и оставить для эпюции колистина из дисков при комнатной температуре минимум на 30 мин, но не более, чем на 60 мин
8. Приготовить инокулошку
9. Добавить по 50 мкл стандартизированного инокулоша в каждую пробирку (1–4). Окончательная плотность инокулоша в пробирке будет  $7,5 \times 10^5$  КОЕ/мл.
10. Для контроля чистоты 10 мкл исходного инокулоша с помощью тарированной петли нанести на поверхность края агара.

11. Закрыть пробирки крышками и тщательно перемешать на вортечке на низкой скорости. Низкая скорость необходима для предотвращения адгезии колистина к внутренним поверхностям крышек и стекла над уровнем жидкости.

12. Ослабить крышки перед инкубацией.
13. Учет результатов:
  - проверить чистоту культуры на контрольной чашке
  - учтет результатов проводится только при наличии признаков бактериального роста [появление сре́ды] в контрольной пробирке. Примечание. Отдельные изоляты *P. aeruginosa* иногда растут только вблизи поверхности жидкости
  - оценить наличие роста в пробирках «1 мг/л» [1 диск], «2 мг/л» [2 диска], «4 мг/л» [4 диска]; наименьшая концентрация, полностью подавляющая видимый рост, оценивается как МПК [рис. а]

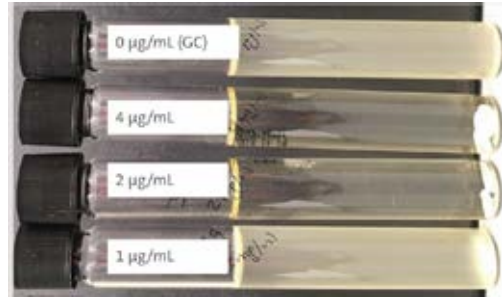
– для Enterobacteriales: Ч – ( $\leq 2$ ) \* мг/л, Р – > 2 мг/л

– для *P. aeruginosa*: Ч – ( $\leq 4$ ) \* мг/л, Р – > 4 мг/л

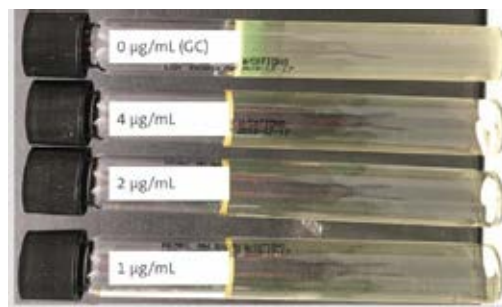
\* Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/>.

**Литература**

1. CLSI. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing. 34th ed. CLSI supplement M100. Clinical and Laboratory Standards Institute; 2024



b) МПК = 2 мг/л



a) МПК ≤ 1 мг/л

**Таблица 2.4. *Stenotrophomonas maltophilia* complex. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Дополнительную информацию см. Пояснительный документ EUCAST (*S. maltophilia*) на сайте [www.eucast.org](http://www.eucast.org).**

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**  
**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон [для цефидерона см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/)]

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл  
**Инкубация:** Залепчатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч  
**Учет результатов:** МПК триметоприма-сульфаметоксазона учитывается как наименьшая концентрация препарата, которая подавляет приблизительно 80% роста по сравнению с ростом в контролльной ячейке. Подобная информация см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Escherichia coli* ATCC 25922

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**  
**Питательная среда:** агар Мюллера-Хинтон

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:** Обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Чашку Петри помешают сверху дном на темную поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете [дополнительные инструкции – см. ниже]). Часть I, раздел I.

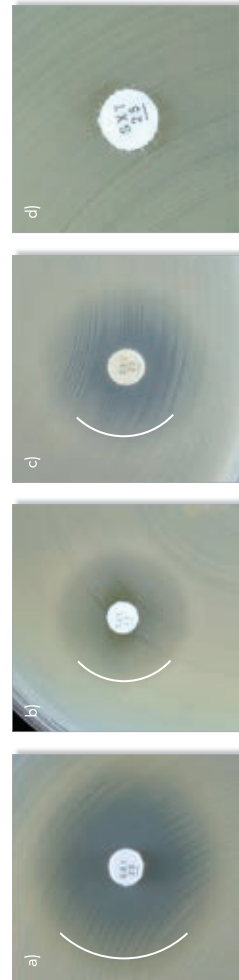
**Контроль качества:** *Escherichia coli* ATCC 25922

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Цефазидим	-	-		-	-		
Цефепим	-	-		30	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	1. Для определения МПК методом микроразведений в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтон с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов (см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> ).
Цефидрокол	Приим. <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>					

Монобактамы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Азtreонам	-	-		-	-		
Азtreонам-авбактам	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		НД	НД		1. Для исключения приобретенных механизмов резистентности можно воспользоваться ECOFF азtreонама-авбактама: 8 мг/л

Окончание таблицы 2.4. *Stenotrophomonas maltophilia*

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Цифрофлоксацин Левофлоксацин	Прим. <sup>1</sup> Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup> Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup> Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup> Прим. <sup>А</sup>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу. 1. Фторхинолоны используются в составе комбинированной терапии. Для исключения приобретенных механизмов резистентности можно воспользоваться ECOFF: ECOFF цифрофлоксацина – 16 мг/л; ECOFF левофлоксацина – 4 мг/л.
							<b>A.</b> Критерии для диско-диффузионного метода не разработаны.
Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Миноциклин Тигцеклин	Прим. <sup>1,2</sup> Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1,2</sup> Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup> Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup> Прим. <sup>А</sup>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу. 1. Тетрациклины используются в составе комбинированной терапии. Для исключения приобретенных механизмов резистентности можно воспользоваться ECOFF: ECOFF миноциклина – 2 мг/л, ECOFF тигцеклина – 4 мг/л. 2. Для внутривенной терапии. Пероральная терапия не приводит к надлежащему эффекту.
							<b>A.</b> Критерии для диско-диффузионного метода не разработаны.
Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	0,001	2		1,25- 23,75	50 <sup>А</sup>	16 <sup>А,В</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу. 1. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.
							<b>A.</b> Внутри зоны подавления роста может наблюдаться рост, плотность которого может варьировать от легкой вуалеобразной до достаточно выраженной (см. рисунок ниже). В случае если край зоны можно определить, следует игнорировать рост внутри зоны подавления и измерить диаметр зоны. <b>B.</b> Резистентность к триметоприму-сульфаметоксазолу у <i>S. maltophilia</i> встречается редко и должна быть подтверждена одним из методов определения МПК.



**Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Stenotrophomonas maltophilia* комплекс к триметоприму-сульфаметоксазолу.**

а-с) Измерение проводится по внешнему краю зоны подавления роста. Измерьте диаметр зоны подавления роста по внешнему краю и оцените в соответствии с пограничными значениями.  
d) Рост до края диска и нет признаков подавления роста (зона подавления роста отсутствует). Изолят оценивается как резистентный.

## Пояснение

***Stenotrophomonas maltophilia* complex** – микроорганизмы, широко распространенные в окружающей среде. Выделение из клинического материала пациентов чаще всего свидетельствует о колонизации, однако в редких случаях *S. maltophilia* может являться причиной развития инфекций, особенно у пациентов с иммуносупрессией или муковисцидозом [1–3].

### Резистентность к АМП

Серьезной проблемой является природная резистентность *S. maltophilia* к антибиотикам. Это обусловлено наличием природных механизмами резистентности к большинству антимикробных препаратов. Наличие двух индуцильных хромосомных генов – L1 (металло-бета-лактамазы B3) и L2 (сериновой бета-лактамазы с цефалоспориназной активностью) – определяет устойчивость ко всем бета-лактамам, включая карбапенемы и азtreонам. Кроме того, представители *S. maltophilia* complex характеризуется ожидаемой устойчивостью к аминогликозидам из-за продукции двух протеаз (ClpA и HtpX), аминогликозид-модифицирующих ферментов, таких как аминогликозид-фосфотрансфераза (APH-3'-IIC) или ацетилтрансфераза (AAC-6'-Iz), и нескольких RND-эфлюксных насосов, таких как SmeYZ [2]. Другие эфлюксные насосы также могут влиять на активность «старых» тетрациклических. Наличие хромосомно-кодируемого гена Smqnr еще больше снижает активность фторхинолонов. Более того, резистентность к широкому кругу антимикробных препаратов, включая триметоприм-сульфаметоксазол, может быть связана с приобретением новых генов.

### Активность АМП

Для нескольких антимикробных препаратов установлены значения эпидемиологических точек отсечения (ECOFF). Однако надежность результатов определения чувствительности к ряду антимикробных препаратов может быть поставлена под сомнение в связи с трудностями определения МПК для *S. maltophilia* и большей по сравнению с большинством других микроорганизмов вариабельностью получаемых результатов между методами. Для некоторых наиболее часто рекомендуемых и используемых для терапии антимикробных препаратов имеются достаточные данные для установления ECOFF или предварительных ECOFF.

### Терапия: нерешенные вопросы

Несмотря на результаты последних фармакодинамических исследований *in vitro* и на животных моделях [4–15], а также ряда метаанализов ретроспективных данных [16–23], остается несколько неопределенностей:

- В чем причина таких высоких показателей клинической неэффективности и смертности? Является ли это отражением тяжести или типа сопутствующих заболеваний?
- Означают ли отсутствие бактерицидного эффекта и возможная более низкая эффективность триметоприма-сульфаметоксазола по сравнению с фторхи-

нолонами, необходимость изменения рекомендаций использования триметоприма-сульфаметоксазола в качестве препарата первого выбора для терапии?

– Если да, то какой(ие) препарат(ы)?

- Предполагаемые пограничные значения ФК/ФД ниже по сравнению со значениями ECOFF для всех препаратов, кроме цефидерокола (и, возможно, миноциклина). Означает ли это, что данные препараты должны стать основным предметом будущих исследований?

– Когда могут появиться дополнительные клинические данные об эффективности цефидерокола?

- Будет ли полезным использование в клинике комбинации азtreонама с ингибитором бета-лактамаз, таким как авибактам?

– По оценкам ФК/ФД параметров (Barrasa et al.) можно предположить, что эта комбинация, будет недостаточна эффективна, по крайней мере, в режиме монотерапии.

- Действительно ли комбинированные схемы хуже (или по крайней мере не лучше) монотерапии?

– В проведенных исследованиях сравнивалась только комбинированная терапия с монотерапией и не рассматривался вопрос о том, могут ли одни комбинации превосходить другие и потенциально превосходить монотерапию. Также, вероятно, в наблюдательных исследованиях более тяжелые пациенты с большей вероятностью получают комбинированную терапию.

### Варианты терапии, использующиеся в настоящее время

Наиболее часто для терапии рекомендуется использовать триметоприм-сульфаметоксазол. И это единственный препарат, для которого в 2024 году были установлены пограничные значения: МПК  $\leq 0,001$  мг/л – чувствительный; МПК  $> 4$  мг/л – резистентный, что подчеркивает необходимость высокой экспозиции, обычно это  $\geq 15$  мг/кг в день (по триметоприму) [1–3]. В 2025 году пограничное значение для категории Р в 2025 было снижено, что явилось следствием пересмотра и снижения ECOFF с 4 до 2 мг/л.

Если триметоприм-сульфаметоксазол не может использоваться для терапии из-за резистентности или, что чаще, непереносимости сульфонамида у пациента, выбор терапии затруднен. В исследованиях *in vitro* проводилось изучение активности различных противомикробных препаратов, но выбор оптимальных комбинаций еще предстоит определить в ходе проспективных клинических исследований [22].

### Возможные альтернативные терапевтические подходы в будущем

Цефидерокол характеризуется хорошей активностью *in vitro*, а также используется для лечения серьезных инфекций, вызванных *S. maltophilia*, но опубликованных данных на настоящий момент недостаточно: в рамках пилотных предрегистрационных исследований

описано 5 случаев (CREDIBLE-CR study [26]) и 1 случай (APEKS-NP study [27]. Опубликовано описание нескольких клинических случаев лечения пневмонии, вызванной *S. maltophilia*, с использованием режимов на основе цефидерокола [28, 29]. Результаты изучение модели пневмонии у кроликов показали более высокую эффективность цефидерокола по сравнению с триметопримом-сульфаметоксазолом [30]. Однако клинический опыт использования этого препарата в настящее время крайне ограничен.

### Определение чувствительности к АМП

Определение чувствительности *S. maltophilia* затруднительно, так как на результаты оказывает существенное влияние температура инкубации, используемые среды и методика исследования [31–39]. Результаты определения чувствительности к антибиотиком, за исключением ко-тимоксазола, должны оцениваться с осторожностью, так как нет доказательств взаимосвязи между результатами определения чувствительности и клиническими исходами при инфекциях, вызванных *S. maltophilia*.

Результаты определения чувствительности к триметоприму-сульфаметоксазолу характеризуются большей воспроизводимостью по сравнению с результатами исследования других АМП.

Определение чувствительности к **триметоприму-сульфаметоксазолу** можно проводить диско-диффузионным методом. Однако учет результатов имеет определенные особенности и должен проводится в соответствии с рекомендациями, приведенными выше (Рисунок), для предотвращения гипердиагностики резистентности.

Определение чувствительности к **цефидероколу**: данных для установления клинических пограничных значений в настящее время недостаточно; предварительное значение ECOFF – см. выше.

## Литература

- Abbott J, Slavin MA, Turnidge JD, Thrusky KA, Worth J. *Stenotrophomonas maltophilia*: emerging disease patterns and challenges for treatment. *Expert Rev Anti Infect Ther*. 2011; 9:471-88
- Brooke JS. *Stenotrophomonas maltophilia*: Advances in the microbiology of *Stenotrophomonas maltophilia*. *Clin Microbiol Rev* 2021; 34:e00030-19
- Maraolo AE, Licciardi F, Gentile I, Saracino Am Belati A, Bavaro DF. *Stenotrophomonas maltophilia* Infections: A Systematic Review and Meta-Analysis of Comparative Efficacy of Available Treatments, with Critical Assessment of Novel Therapeutic Options. *Antibiotics* 2023;12:910.
- Wei C, Ni W, Zhao J, Cui J. Evaluation of trimethoprim-sulfamethoxazole (SXT), minocycline, tigecycline, loxifloxacin and ceftazidime alone and in combinations for SXT-susceptible and SXT-resistant *Stenotrophomonas maltophilia* in *in vitro* time-kill experiments. *PLoS ONE* 2016, 11, e0152132.
- Lasko MJ, Gethers ML, Tabor-Rennie JL, Nicolau DP. *In vitro* time-kill studies of trimethoprim/sulfamethoxazole against *Stenotrophomonas maltophilia* using cation-adjusted Mueller-Hinton broth and IsoSensitest broth. *Antimicrob Agents Chemother* 2022; 66:e2167-21
- Lasko, M.J.; Tabor-Rennie, J.L.; Nicolau, D.P.; Kuti, J.L. Trimethoprim/sulfamethoxazole pharmacodynamics against *Stenotrophomonas maltophilia* in the *in vitro* chemostat model. *J. Antimicrob. Chemother.* 2022, 77, 3187–3193.
- Wei, C.; Ni, W.; Cai, X.; Cui, J. A Monte Carlo pharmacokinetic/pharmacodynamic simulation to evaluate the efficacy of minocycline, tigecycline, moxifloxacin, and levofloxacin in the treatment of hospital-acquired pneumonia caused by *Stenotrophomonas maltophilia*. *Infect. Dis.* 2015, 47, 846–851
- Chen IH, Kidd JM, Abdelaouf K, Nicolau DP. Comparative *In Vivo* Antibacterial Activity of Human-Simulated Exposures of Cefiderocol and Ceftazidime against *Stenotrophomonas maltophilia* in the Murine Thigh Model. *Antimicrob Agents Chemother*. 2019; 63:e01558-19
- Fratoni AJ, Nicolau DP, Kuti JL. Levofloxacin pharmacodynamics against *Stenotrophomonas maltophilia* in a neutropenic murine thigh infection model: implications for susceptibility breakpoint revision. *J Antimicrob Chemother*. 2021; 77(1):164-168.
- Fratoni AJ, Nicolau DP, Kuti JL. Minocycline pharmacodynamics against *Stenotrophomonas maltophilia* in the neutropenic murine infection model: implications for susceptibility breakpoints *J Antimicrob Chemother*. 2022; 77(4):1052-1060

**Определение чувствительности к азtreонаму-авибактмаму:** данных для установления клинических пограничных значений в настящее время недостаточно.

### Выводы и рекомендации

В настящее время имеется небольшое количество данных для обоснования альтернативных режимов терапии инфекций, вызванных *S. maltophilia*. Исторически препаратом выбора считался триметоприм-сульфаметоксазол, однако ретроспективные клинические данные ставят под сомнение его преимущества по сравнению с другими препаратами.

В качестве альтернативных препаратов обсуждались и использовались фторхинолоны (в основном левофлоксацин и моксифлоксацин), внутривенный миноциклин и цефидерокол, но клинических доказательств их эффективности или корреляции между результатами определения чувствительности и клиническими исходами недостаточно. При отсутствии внутривенного миноциклина может быть использован тигециклин.

Несмотря на результаты метаанализов и других исследований, предполагающих превосходство фторхинолонов над триметоприм-сульфаметоксазолом, их роль оценить сложно из-за неблагоприятных ФК/ФД показателей.

В настящее время препаратам с наиболее благоприятной активностью *in vitro* является цефидерокол; предполагается, что его использование в качестве терапии первой линии может быть предпочтительнее традиционного триметоприма-сульфаметоксазола. Однако до появления результатов клинических исследований, подтверждающих этот вывод, неопределенность будет сохраняться [40]. Таким образом, эффективность всех антимикробных препаратов и их комбинаций в настящее время не определена, и лечащие врачи должны проявлять бдительность в случаях сомнительного клинического ответа.

11. Kawaguchi N, Katsube T, Echols R, Wajima T. Population Pharmacokinetic and Pharmacodynamic Analyses of Cefiderocol, a Parenteral Siderophore Cephalosporin, in Patients with Pneumonia, Bloodstream Infection/Sepsis, or Complicated Urinary Tract Infection. *Antimicrob Agents Chemother*. 2021;65(3):e01437-20.
12. Ramsey, Christopher C; MacGowan A. A review of the pharmacokinetics and pharmacodynamics of aztreonam. *J Antimicrob Chemother*, 2016; 71:2704-2712 13. Principe, L.; Lupia, T.; Andriani, L.; Campanile, F.; Carcione, D.; Corcione, S.; De Rosa, F.G.; Luzzati, R.; Stroffolini, G.; Steyde, M.; et al. Microbiological, Clinical, and PK/PD Features of the New Anti-Gram-Negative Antibiotics:  $\beta$ -Lactam/ $\beta$ -Lactamase Inhibitors in Combination and Cefiderocol-An All-Inclusive Guide for Clinicians. *Pharmaceuticals* 2022, 15, 463.
13. Nichols WW; Newell P.; Critchley IA; Riccobene T; Das S. Avibactam Pharmacokinetic/Pharmacodynamic Targets. *Antimicrob. Agents Chemother.* 2018, 62, e02446-17.
14. Barrasa H, Morán MA, Fernández-Ciriza L, Isla A, Solinís MÁ, Canut-Blasco A, Rodríguez-Gascón A. Optimizing Antibiotic Therapy for *Stenotrophomonas maltophilia* Infections in Critically Ill Patients: A Pharmacokinetic/Pharmacodynamic Approach. *Antibiotics (Basel)* 2024;13:553.
15. Ko JH, Kang CI, Cornejo-Juárez P, Yeh KM, Wang CH, Cho SY, Gözél MG, Kim SH, Hsueh PR, Sekiya N, Matsumura Y, Lee DG, Cho SY, Shiratori S, Kim YJ, Chung DR, Peck KR. Fluoroquinolones versus trimethoprim-sulfamethoxazole for the treatment of *Stenotrophomonas maltophilia* infections: a systematic review and meta-analysis. *Clin Microbiol Infect.* 2019;25:546-554.
16. Prawang AA, Chanjamlong N, Rungwara W, Santimaleeworagun W, {aiboonvong T, Manapattanasastain T, Pitirattanaworranat, Kitseree P, Kanchanasurakit S. Combination therapy versus monotherapy in the treatment of *Stenotrophomonas maltophilia* infections: a systematic review and meta-analysis. *Antibiotics* 2022; 11:1788.
17. Maraolo AE, Licciardi F, Gentile I, Saracino A, Belati A, Bavaro DF. *Stenotrophomonas maltophilia*: a systematic review and meta-analysis of comparative efficacy of available treatments, with critical assessment of novel therapeutic options. *Antibiotics (Basel)* 2023; 12, 910.
18. Hevia EC, Wooten L, Carr AL. Trimethoprim/Sulfamethoxazole vs Minocycline for the Treatment of Nonurinary Monomicrobial *Stenotrophomonas maltophilia* Infections in Hospitalized Patients. *Ann Pharmacother* 2024; 58:698-704.
19. Alhayani T, Philpott CD, Liao S, Gentene AJ, Mueller EW. Comparison of Doxycycline or Minocycline to Sulfamethoxazole-Trimethoprim for Treatment of *Stenotrophomonas maltophilia* Pneumonia. *Ann Pharmacother* 2024; 58:21-27.
20. Almangour TA, Alkherb Z, Alruwaite S, Alsahlı R, Alali H, Almohaizeie A, Almuhsen S, Alowais SA, Saleh KB, Fetyani I, Alnashmi F, Alghofaily A, Abouobaid NI, Binkhamis KM, Tawfik EA, Alsoawaide YS. *J Glob Antimicrob Resist.* Trimethoprim-sulfamethoxazole versus levofloxacin for the treatment of *Stenotrophomonas maltophilia* infections: A multicentre cohort study. 2024; 38:42-48.
21. Almangour TA, Alali HA, Alkherb Z, Alowais SA, Bin Saleh K, Almuhsen S, Almohaizeie A, Alsahlı R, Alruwaite S, Alnashmi F, Fetyani I, Abouobaid NI, Alghofaily A, Binkhamis KM, Alsoawaide YS. Monotherapy versus combination for the treatment of *Stenotrophomonas maltophilia*: a multicenter cohort study. *Expert Rev Anti Infect Ther* 2024; 13:1-9.
22. Huang C, Lin L, Kuo S. Risk factors for mortality in *Stenotrophomonas maltophilia* bacteremia – a meta-analysis. *Infect Dis (Lond)*. 2024; 56:335-347.
23. Tammaro PD, Aitken SL, Bonomo RA, Mathers AJ, van Duin D, Clancy CJ. Infectious Diseases Society of America Guidance on the Treatment of AmpC  $\beta$ -lactamase-Producing Enterobacteriales, Carbapenem-Resistant *Acinetobacter baumannii*, and *Stenotrophomonas maltophilia* Infections. *Clin Infect Dis.* 2022; 74(12):2089-2114.
24. Tammaro PD, Heil EL, Justo JA, Mathers AJ, Satlin MJ, Bonomo RA. Infectious Diseases Society of America 2024 Guidance on the Treatment of Antimicrobial-Resistant Gram-Negative Infections. *Clin Infect Dis.* 2024 Aug 7:ciae403.
25. Bassetti M, Echols R, Matsunaga Y, Ariyasu M, Doi Y, Ferrer R, Lodise TP, Naas T, Niki Y, Paterson DL, Ports mouth S, Torre-Cisneros J, Toyoizumi K, Wunderink RG, Nagata TD. Efficacy and safety of cefiderocol or best available therapy for the treatment of serious infections caused by carbapenem-resistant Gram-negative bacteria (CREDIBLE-CR): a randomised, open-label, multicentre, pathogen-focused, descriptive, phase 3 trial. *Lancet Infect Dis* 2021; 21(2):226-240.
26. Wunderink RG, Matsunaga Y, Ariyasu M, Clevenbergh P, Echols R, Kaye KS, Kollef M, Menon A, Pogue JM, Shorr AF, Timsit JF, Zeitlinger M, Nagata TD. Cefiderocol versus high-dose, extended-infusion meropenem for the treatment of Gram-negative nosocomial pneumonia (APEKS-NP): a randomised, double-blind, phase 3, non-inferiority trial. *Lancet Infect Dis.* 2021; 21(2):213-225.
27. Zappulo E, Grimaldi F, Paolillo R, Pinchera B, Buonomo AR, Picardi M, Catania MR, Pane F, Gentile I. Successful treatment of MDR *Stenotrophomonas maltophilia*-associated pneumonia with cefiderocol-based regimen in a patient with hematological malignancy. *Ann Hematol* 2022; 101(12):2805-2806.
28. Fratoni AJ, Kuti JL, Nicolau DP. Optimised cefiderocol exposures in a successfully treated critically ill patient with polymicrobial *Stenotrophomonas maltophilia* bacteraemia and pneumonia receiving continuous venovenous haemodiafiltration. *Int J Antimicrob Agents.* 2021; 58:106395.
29. Petraitis V, Petraitiene R, Kavaliauskas P, Naing E, Garcia A, Georgiades BN, Echols R, Bonomo RA, Yamano Y, Satlin MJ, Walsh TJ. Efficacy of Cefiderocol in Experimental *Stenotrophomonas maltophilia* Pneumonia in Persistently Neutropenic Rabbits. *Antimicrob Agents Chemother.* 2022; 66(10):e0061822
30. Bonfiglio G and Livermore DM. Effect of media composition on the susceptibility of *Xanthomonas maltophilia* to beta-lactam antibiotics. *J Antimicrob Chemother* 1991; 28:837-842.
31. Hawkey PM, Birkenhead D, Kerr KG, Newton KE, and Hyde WA. Effect of divalent cations in bacteriological media on the susceptibility of *Xanthomonas maltophilia* to imipenem, with special reference to zinc ions [see comments]. *J Antimicrob Chemother* 1993; 31:47-55.
32. Carroll KC, Cohen S, Nelson R, Campbell DM, Claridge JD, Garrison MW, Kramp J, Malone C, Hoffmann CM, and Anderson DE. Comparison of various *in vitro* susceptibility methods for testing *Stenotrophomonas maltophilia*. *Diag Microbiol Infect Dis* 1998; 32: 229-235.
33. Gulmez D, Cakar A, Sener B, Karakaya J, and Hascelik G. Comparison of different antimicrobial susceptibility testing methods for *Stenotrophomonas maltophilia* and results of synergy testing. *J Infect Chemother* 2010; 16: 322-328.
34. Masgala A, Galani I, Souli M, and Giannarelli H. Discrepancies between various methods in susceptibility testing and epidemiological analysis of *Stenotrophomonas maltophilia* clinical isolates. *Cent Eur J Public Health* 2010; 18: 119-123.
35. Nicodemo AC, Araujo MR, Ruiz AS, and Gales AC. *In vitro* susceptibility of *Stenotrophomonas maltophilia* isolates: comparison of disc diffusion, Etest and agar dilution methods. *J Antimicrob Chemother* 2004; 53: 604-608.
36. Tatman-Otkun M, Gurcan S, Ozer S, Aydoslu B, and Bukanaz S. The antimicrobial susceptibility of *Stenotrophomonas maltophilia* isolates using three different methods and their genetic relatedness. *BMC Microbiol* 2005; 5: 24
37. Wheat PF, Winstanley TG, and Spencer RC. Effect of temperature on antimicrobial susceptibilities of *Pseudomonas maltophilia*. *J Clin Pathol* 1985; 38: 1055-1058
38. Rhoads DD. *Stenotrophomonas maltophilia* Susceptibility Testing Challenges and Strategies. *J Clin Microbiol.* 2021;59(9):e0109421
39. Cai B, Zhou Y, Cooper A, Marcella S. Real-World Experience of Cefiderocol in Treating Bacterial Infection in US Hospitals [Jan 2020-June 2021]. *Open Forum Infect Disease* 2022; 9, Supplement\_2, December 2022, [Abstract publication]

Таблица 2.5. *Acinetobacter* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: **пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и ожидаемые фенотипы  
ИСО 20776-1)

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аборревиатуры – см. лист Гояснения

**Определение МПК (метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом**

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон [для цефидеропика с см. [http://www.eucast.org/guidance\\_documents/](http://www.eucast.org/guidance_documents/)]

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч  
**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».

**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества [Часть I, раздел I].

**Род *Acinetobacter* включает несколько видов. Наиболее часто из клинических образцов выделяются виды, входящие в группу *A. baumannii*, *A. nosocomialis*, *A. pitii*, *A. djikshoorniae* и *A. seifertii*. Другие виды: *A. haemolyticus*, *A. junii*, *A. lwofii*, *A. ursingii* и *A. variabilis*. Здесь *Acinetobacter* используется как *Acinetobacter* spp., поскольку исследование, лежащие в основе установления пограничных значений, различаются по возможностям межвидовой дифференциации.**

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч <	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	
Бензилпенициллин	-	-			-	-	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Ампициллин	-	-			-	-	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин-сульбактам	НД	НД			НД	НД	
Амоксициллин	-	-			-	-	1. Определение чувствительности <i>Acinetobacter</i> spp. к пенициллинам не обеспечивает получения достоверных результатов. В большинстве случаев <i>Acinetobacter</i> spp. резистентны к пенициллинам.
Амоксициллин-клавулановая кислота	-	-			-	-	
Пиперациллин	НД	НД			НД	НД	
Пиперациллин-тазобактам	НД	НД			НД	НД	
Тикарциллин-клавулановая кислота	НД	НД			НД	НД	
Темоциллин	-	-			-	-	
Феноксиметилпенициллин	-	-			-	-	
Оксациллин	-	-			-	-	
Клокациллин	-	-			-	-	
Диклокациллин	-	-			-	-	
Флуклокациллин	-	-			-	-	
Мециллинам (перорально (пивмеклилнам) (только при неосложненных ИМП)	-	-			-	-	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.5. *Acinetobacter* spp.

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения Ч < Р > ЗТН			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
Цефаклор	-	-		-	-		-	-		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Цефадроксил	-	-		-	-		-	-		1. Для определения МПК методом микроразведений в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтона, с низким содержанием железа и следовать особым правилам учета результатов (см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> ).
Цефалексин	-	-		-	-		-	-		
Цефазолин	-	-		-	-		-	-		
Цефепим	-	-		-	-		-	-		
Цефепим-энеметазобактам	-	-		30	Грим. <sup>A</sup>		-	-		2/А. <i>In vitro</i> активность цефиллерокона в отношении <i>Acinetobacter</i> spp. сравнима с его активностью в отношении Enterobacteriales, эти данные подтверждаются также и на животных моделях. Однако клинических данных, необходимых для установления клинических пограничных значений, недостаточно. Изыолаты с МПК ≤ 0,5 мг/л (диаметром зоны подавления роста ≥ 21 мм), в основном не имеют механизмов резистентности. Изыолаты с МПК 1-2 мг/л имеют приобретенные механизмы резистентности, результатом чего может быть нарушение клинического ответа. Изыолаты с МПК > 2 мг/л (диаметром зоны подавления роста < 17 мм), вероятно, будут резистентными.
Цефиллерокол <sup>1</sup>	Грим. <sup>2</sup>	Грим. <sup>2</sup>								
Цефоксим	-	-		-	-		-	-		
Цефотаксим	-	-		-	-		-	-		
Цефокситин	-	-		-	-		-	-		
Цефлодоксим	-	-		-	-		-	-		
Цефлоролин	-	-		-	-		-	-		
Цефтазидим	-	-		-	-		-	-		
Цефтазидим-авибактам	-	-		-	-		-	-		
Цефтибутен	-	-		-	-		-	-		
Цефтобицрол	-	-		-	-		-	-		
Цефтоплан-тазобактам	-	-		-	-		-	-		
Цефтриаксон	-	-		-	-		-	-		
Цефуроксим В/В	-	-		-	-		-	-		
Цефуроксим перорально	-	-		-	-		-	-		
Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения Ч < Р > ЗТН			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
Дорипенем	0,001	2		10	50		22	-		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Эртапенем	-	-		-	-		-	-		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Имипенем	2	4		10	24		21			1/А. Бета-лактамазы, продуцируемые микроорганизмами, не модифицируют карбапенемы или недостаточно подавляются ингибиторами. Поэтому добавление ингибитора не имеет клинического преимущества.
Имипенем-релебактам <sup>1</sup>	Грим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>1</sup>		Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>		Грим. <sup>A</sup>			
Меропенем (при всех инфекциях кроме менингита)	2	8		10	21		15			
Меропенем (менингит)	2	2		10	21		21			
Меропенем-вааборбактам <sup>1</sup>	Грим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>1</sup>		Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>		Грим. <sup>A</sup>			

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.5. *Acinetobacter* spp.

Монобактерии	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения			Пограничные значения		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.
<b>Азtreонам</b>	-	-	-	-	-	-	-		
<b>Азtreонам-авактакам</b>	-	-	-	-	-	-	-		

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения			Пограничные значения		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.
<b>Ципрофлоксацин</b>	0,001	1	-	5	50	21	-		
<b>Делафлоксацин</b>	НД	НД	-	-	НД	НД	-		
<b>Левофлоксацин</b>	0,5	1	-	5	23	20	-		
<b>Моксифлоксацин</b>	-	-	-	-	-	-	-		
<b>Налидиксовая кислота (только скрининг)</b>	НП	НП	-	-	НП	НП	-		
<b>Норфлоксацин (только при несплооженных ИМП)</b>	-	-	-	-	-	-	-		
<b>Офлоксацин</b>	-	-	-	-	-	-	-		

Аминогликозиды <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения			Пограничные значения		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.
<b>Амикацин (системные инфекции)</b>	(8) <sup>1</sup>	(8) <sup>1</sup>	-	30	(19) <sup>1</sup>	(19) <sup>1</sup>	-		
<b>Амикацин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	8	8	-	30	19	19	-		
<b>Гентамицин (системные инфекции)</b>	(4) <sup>1</sup>	(4) <sup>1</sup>	-	10	(17) <sup>1</sup>	(17) <sup>1</sup>	-		
<b>Гентамицин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	4	4	-	10	17	17	-		
<b>Нетилмичин</b>	НД	НД	-	-	НД	НД	-		
<b>Тобрамицин (системные инфекции)</b>	(4) <sup>1</sup>	(4) <sup>1</sup>	-	10	(17) <sup>1</sup>	(17) <sup>1</sup>	-		
<b>Тобрамицин (источник инфекции – мочевые пути)</b>	4	4	-	10	17	17	-		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.5. *Acinetobacter* spp.

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Далбаванцин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Оритаванцин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Тейкотгланин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Телаванцин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Ванкомицин	-	-		-	-	-		-	-	-		

Макролиды, линкозамииды и стрептограммины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Азитромицин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Кларитромицин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Эритромицин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Рокситромицин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Клиндамицин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Хинулупристин-далфопристин	-	-		-	-	-		-	-	-		

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Доксициклин	НД	НД		-	НД	НД		-	НД	НД		
Миноциклин	-	-		-	-	-		-	-	-		
Тетрациклин	НД	НД		-	НД	НД		-	НД	НД		
Тигациклин	НД	НД		-	НД	НД		-	НД	НД		
Эравациклин	НД	НД		-	НД	НД		-	НД	НД		

Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Линезолид	-	-		-	-	-		-	-	-		
Теризолид	-	-		-	-	-		-	-	-		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)						Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН			Ч	≥	Р <	
<b>Хлорамфеникол</b>	-	-		-	-							
<b>Колистин<sup>1</sup></b>	(2) <sup>2</sup>	(2) <sup>2</sup>		Прим. А	Прим. А							
<b>Даптомицин</b>	-	-		-	-							
<b>Фосфомицин в/в</b>	Прим. 3	Прим. 3		Прим. В	Прим. В							
<b>Фосфомицин перорально</b>	-	-		-	-							
<b>Фузиодовая кислота</b>	-	-		-	-							
<b>Лефамулин</b>	-	-		-	-							
<b>Метронидазол</b>	-	-		-	-							
<b>Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-		-	-							
<b>Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-		-	-							
<b>Рифампицин</b>	-	-		-	-							
<b>Спектиномицин</b>	-	-		-	-							
<b>Триметоприм (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-		-	-							
<b>Триметоприм-сульфаметоксазол<sup>4</sup></b>	2	4		1,25-23,75	14	11						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.6. *Staphylococcus* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и ожидаемые фенотипы Руководящие документы Объяснения по пограничным значениям и аборревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон

Инокулюм:  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

Инкубация: Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч (для гликопептидов – 24 ч)

Учет результатов: Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по определению чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Staphylococcus aureus* ATCC 29213. Контроль качества препараторов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Пограничные значения применяются ко всем видам рода *Staphylococcus*, если нет дополнительных указаний. Имеющиеся видоспецифические пограничные значения указаны в таблице.**

- Для коагулазоположительных стафилококков, отличных от *S. aureus* (*S. argenteus*, *S. schweizeri*, *S. schweizeri*, *S. intermedius*, *S. pseudointermedius* и *S. coagulans*) **информация о пограничных значениях для большинства препаратов ограничена. Для *S. argenteus* можно использовать пограничные значения для *S. aureus*.**
- Коагулазонегативные стафилококки включают: *S. capitis*, *S. cohnii*, *S. epidermidis*, *S. haemolyticus*, *S. hominis*, *S. hyicus*, *S. saprophyticus*, *S. schleiferi*, *S. sciuri*, *S. simulans*, *S. warogaei* и *S. xylosus*.
- Определение чувствительности *S. saccharolyticus* проводится в соответствии с методологией определения чувствительности анаэробных бактерий и рекомендациями по интерпретации результатов при отсутствии пограничных значений (<https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/>).

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН		Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин, <i>S. aureus</i>	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	1 ЕД	1 ЕД	26 <sup>4,5</sup>	26 <sup>4,5</sup>	1/A	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Бензилпенициллин, <i>S. lugdunensis</i>	0,125	0,125	1 ЕД	26	26			Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Бензилпенициллин, другие стафилококки	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. С	Прим. С	18 <sub>C,D</sub>	18 <sub>C,D</sub>		1/A. Большинство <i>S. aureus</i> продуцируют пенициллиназу, а некоторые являются метициллинорезистентными. Оба механизма обеспечивают резистентность к бензилпенициллину и тикарциллину. Изоляты, чувствительные к бензилпенициллину и цефокситину, оцениваются как чувствительные ко всем пенициллинам. Изоляты, резистентные к бензилпенициллину, но чувствительные к цефокситину, являются чувствительными к ингибиторозащищенным бета-лактамам, изоксазолипенициллинам (оксациллин, клоксациллин, диклоксациллин и флуоксациллин) и нафциллину. Для препаратов, назначаемых перорально, следует учитывать возможность достижения необходимой экспозиции в очаге инфекции. Изоляты, резистентные к цефокситину, являются резистентными ко всем пенициллинам.
Ампициллин, <i>S. saprophyticus</i>	Прим. 2,3	Прим. 2,3	2	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д		2/C. Большинство стафилококков продуцируют пенициллиназу, а некоторые являются метициллинорезистентными. Оба механизма обеспечивают резистентность к бензилпенициллину, феноксиметилпенициллину, ампициллину, амоксициллину, пiperациллину и тикарциллину. В настоящее время нет надежных методов выявления продукции пенициллиназ у всех видов стафилококков. Но метициллинорезистентность выявляется с помощью теста с цефокситином.
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота</b>	Прим. 1,2,3	Прим. 1,2,3	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д		
<b>Пиперациллин</b>	Прим. 1,2,3	Прим. 1,2,3	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д		
<b>Пиперациллин-тазобактам</b>	Прим. 1,2,3	Прим. 1,2,3	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д	Прим. А,С,Д		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН				
<b>Тикарциллин-клавулановая кислота</b>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>				Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Темоциллин</b>	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	-	-				Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Феноксиметилпенициллин, <i>S. aureus</i></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				<b>3/Д</b> Чувствительные к ампициллину изоляты <i>S. saprophyticus</i> не имеют тес-А-гена и являются чувствительными к ампициллину, амоксициллину и пипера-циллину [и их комбинациям с ингибиторами бета-лактамаз].
<b>Феноксиметилпенициллин, <i>S. aureus</i></b>				Прим. <sup>С</sup>	Прим. <sup>С</sup>	Прим. <sup>С</sup>				<b>4</b> <i>S. aureus</i> , <i>S. lugdunensis</i> и <i>S. saprophyticus</i> с МПК оксациллина > 2 мг/л чаще всего являются резистентными к метициллину за счет наличия гена тесА или тесС. Некоторые (редкие) штаммы <i>S. aureus</i> , не обладающие устойчивостью, ассоциированной с тес-геном, имеют высокие значения МПК оксациллина.
<b>Феноулазонегативные стафилококки</b>										Такие штаммы получили название BORSA (boreline oxacillin resistant <i>S. aureus</i> ). EUCAST не рекомендует проводить систематический скрининг для выявления BORSA. У коагулазонегативных стафилококков, кроме <i>S. saprophyticus</i> и <i>S. lugdunensis</i> , соответствующим критерием метициллонрезистентности является МПК оксациллина > 0,25 мг/л.
<b>Охакillin (только скрининг), <i>S. pseudintermedius</i>, <i>S. schleiferi</i> и <i>S. coagulans</i></b>	НП	НП	НП	1	20 <sup>Е</sup>	20 <sup>Е</sup>				
<b>Оксациллин<sup>4</sup>, другие стафилококки</b>	Прим. <sup>1,4</sup>	Прим. <sup>1,4</sup>	Прим. <sup>1,4</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				<b>В.</b> Для выявления продукции пенициллиназы у <i>S. aureus</i> ДДМ является более надежным методом по сравнению с определением МПК. В тех случаях, когда диаметр зоны подавления роста ≥ 26 мм, требуется тщательный осмотр границы зоны подавления роста ( <b>см. рисунок под таблицей</b> ). Край зоны подавления роста следует оценивать в проходящем свете (поднести чашку к источнику света). Если диаметр зоны подавления роста < 26 мм, изолят расценивается как резистентный. Если диаметр зоны ≥ 26 мм и край зоны четкий (нет истончения газона по направлению к краю зоны, «обрыв»), изолят оценивается как резистентный. Если край зоны подавления роста нечеткий (истончение газона по направлению к краю зоны, «пляж, береговая полоса»), изолят оценивается как чувствительный. Если результат неопределенный, изолят оценивается как резистентный. Тесты, основанные на использовании хромогенных цефалоспоринов, не обеспечивают получения достоверных результатов выявления стафилококковых пенициллина.
<b>Клоксациллин</b>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>				<b>Е.</b> Скрининг метициллонрезистентности у <i>S. pseudintermedius</i> , <i>S. intermedius</i> , <i>S. schleiferi</i> и <i>S. coagulans</i> .
<b>Диклоксациллин</b>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>				
<b>Флуклонсациллин</b>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>1,2</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>	Прим. <sup>А,С</sup>				
<b>Мецилинам перорально (пивмекциллин) (только чистят)</b>	-	-	-	-	-	-				

Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН				
<b>Цефаклор<sup>2</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				<b>1/А.</b> Чувствительность стафилококков к цефалоспоринам оценивается на основании результатов определения чувствительности к цефокситину, за исключением цефика-сима, цефтаэцидина, цефталандима-авибактами, цефтибутина и цефтолозан-тазобак-тами, для которых не установлены пограничные значения, так как эти препараты не используются для терапии стафилококковых инфекций. Для препаратов, назначаемых перорально, следует учитывать возможность достижения необходимой экспозиции в очаге инфекции. Чувствительность метициллончувствительных стафилококков к цефотаксиму и цефтриакону, следует оценить как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (Y). Некоторые метициллонрезистентные изоляты <i>S. aureus</i> чувствительны к цефторалину и цефтибутроплу. <b>См. Примечание 6/Д и 8/Г.</b>
<b>Цефадроксилин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				<b>2.</b> См. табл. «Режимы дозирования».
<b>Цефазолин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				<b>3.</b> Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического примуше-ства.
<b>Цефепим</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				
<b>Цефепим-энеметазобактам<sup>3</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				
<b>Цефидерокол</b>	-	-	-	-	-	-				
<b>Цефексим</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				
<b>Цефотаксим<sup>2</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>				

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.6. *Staphylococcus* spp.

Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
<b>Цефокситин (только скрининг), <i>S. aureus</i> и коагулазонегативные стафилококки, кроме <i>S. epidermidis</i> и <i>S. lugdunensis</i></b>	Прим. 4,5	Прим. 4,5	30	22 <sup>A,B</sup>	22 <sup>A,B</sup>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефокситин (только скрининг), <i>S. epidermidis</i> и <i>S. lugdunensis</i></b>	Прим. 4,5	Прим. 4,5	30	27 <sup>A,B</sup>	27 <sup>A,B</sup>	27	<b>4.</b> <i>S. aureus</i> и <i>S. lugdunensis</i> с МПК цефокситина > 4 мг/л и <i>S. saprophyticus</i> с МПК цефокситина > 8 мг/л являются резистентными к метициллину, чаще всего за счет отсутствия гена <i>mesA</i> или <i>mesS</i> . Определение чувствительности к цефокситину ДДМ позволяет надежно выявить этот вид, резистентности.
<b>Цефокситин (только скрининг), <i>S. epidermidis</i> и <i>S. lugdunensis</i></b>	Прим. 6	Прим. 6					<b>5.</b> Для стафилококков, кроме <i>S. aureus</i> , <i>S. lugdunensis</i> и <i>S. saprophyticus</i> , МПК цефокситина является менее надежным предиктором резистентности к метициллину, чем ДДМ.
<b>Цефокситин (только скрининг), <i>S. pseudointermedius</i>, <i>S. intermedium</i>, <i>S. schleiferi</i> и <i>S. coagulans</i></b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. С	Приим. С		<b>6/С.</b> Для <i>S. pseudointermedius</i> , <i>S. intermedium</i> , <i>S. schleiferi</i> и <i>S. coagulans</i> скрининг с цефокситином является менее надежным предиктором метициллинорезистентности, чем у других стафилококков. Для скрининга метициллинорезистентности следует использовать скрининг с диском, содержащим 1 мкг оксациклина, и следующие пограничные значения: Ч ≥ 20 мм, Р < 20 мм.
<b>Цефлодоксим, Цефтаролин, <i>S. aureus</i> (по всем показаниям, кроме пневмонии)</b>	17	27 <sup>B</sup>	1	5	20 <sup>D</sup>	17 <sup>D,E</sup>	<b>7/D.</b> Метициллинчувствительные изоляты оцениваются как чувствительные к цефлодоксиму без дополнительного определения чувствительности.
<b>Цефтаролин, <i>S. aureus</i> (пневмония)</b>	17	17	1	5	20 <sup>D</sup>	20 <sup>D</sup>	<b>8/E.</b> Резистентные изоляты встречаются редко.
<b>Цефазидим</b>	-	-		-	-		<b>9/F.</b> Метициллинчувствительные изоляты оцениваются как чувствительные к цефлодоксиму без дополнительного определения чувствительности.
<b>Цефтазидим-азивбактам</b>	-	-		-	-		<b>В.</b> Если коагулазонегативные стафилококки не идентифицированы до вида, следует использовать следующие пограничные значения диаметров зон подавления роста: Ч ≥ 25 мм, Р < 25 мм, и 3ТН 22–24 мм. Если диаметр зоны подавления роста находится в пределах 3ТН: повторите идентификацию изолятов, выполните ПЦР для выявления <i>mesA/mesS</i> или оцените изолят как резистентный.
<b>Цефтибутен</b>	-	-		-	-		
<b>Цефтобиопрол, <i>S. aureus</i></b>	2 <sup>9</sup>	2 <sup>9</sup>	2	5	17 <sup>F</sup>	17 <sup>F</sup>	16–17
<b>Цефтопозан-тазобактам</b>	-	-		-	-		
<b>Цефтриаксон<sup>2</sup></b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		<b>1/A.</b> Чувствительность стафилококков к карбапенемам оценивается на основании их чувствительности к цефокситину.
<b>Цефуроксим в/в</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		<b>2.</b> Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического примущества.
<b>Цефуроксим перорально</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		
Карбапенемы <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
<b>Дорипенем</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Эралпенем</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		
<b>Имипенем</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		
<b>Имипенем-релебактам<sup>2</sup></b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		
<b>Меропенем</b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		
<b>Меропенем-ваборбактам<sup>2</sup></b>	Прим. 1	Прим. 1		Приим. А	Приим. А		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Продолжение таблицы 2.6. *Staphylococcus* spp.

Монобактерии	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН
Азtreонам	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Азtreонам-амбактам	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Фторхинолоны <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
Цифрофлоксацин, <i>S. aureus</i>	(0,001) <sup>2</sup>	(2) <sup>2</sup>	3ТН	5	(50) <sup>A,B</sup>	(17) <sup>A,B</sup>	5	(50) <sup>A,B</sup>	(22) <sup>A,B</sup>	3ТН	5	(50) <sup>A,B</sup>
Цифрофлоксацин, коагулазонегативные стафилококки	(0,001) <sup>2</sup>	(2) <sup>2</sup>										
Делафлоксацин (внебольничная пневмония), <i>S. aureus</i>	0,016	0,016										
Делафлоксацин (инфекции кожи и кожных структур), <i>S. aureus</i>	0,25	0,25										
Левофлоксацин, <i>S. aureus</i>	0,001	1		5	50 <sup>B</sup>	22 <sup>B</sup>		5	50 <sup>B</sup>	24 <sup>B</sup>		
Левофлоксацин, коагулазонегативные стафилококки	0,001	1		5	50 <sup>B</sup>	24 <sup>B</sup>		5	50 <sup>B</sup>	24 <sup>B</sup>		
Моксифлоксацин, <i>S. aureus</i>	0,25	0,25		5	25 <sup>B</sup>	25 <sup>B</sup>		5	28 <sup>B</sup>	28 <sup>B</sup>		
Моксифлоксацин, коагулазонегативные стафилококки	0,25	0,25		5	28 <sup>B</sup>	28 <sup>B</sup>		5	28 <sup>B</sup>	28 <sup>B</sup>		
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП					НП	НП	НП	НП	НП	
Норфлоксацин (только скрининг)	НП	НП		10	17 <sup>D</sup>	17 <sup>D</sup>		10	17 <sup>D</sup>	17 <sup>D</sup>		
Офлоксацин	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>		5	Прим. <sup>E</sup>	Прим. <sup>E</sup>		5	Прим. <sup>E</sup>	Прим. <sup>E</sup>		
Аминогликозиды <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
Амикацин, <i>S. aureus</i>	(16) <sup>1</sup>	(16) <sup>1</sup>	3ТН	30	(15) <sup>A</sup>	(15) <sup>A</sup>	30	(15) <sup>A</sup>	(15) <sup>A</sup>	3ТН	30	(15) <sup>A</sup>
Амикацин, коагулазонегативные стафилококки	(16) <sup>1</sup>	(16) <sup>1</sup>										
Гентамицин, <i>S. aureus</i>	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>		10	(18) <sup>A</sup>	(18) <sup>A</sup>		10	(18) <sup>A</sup>	(18) <sup>A</sup>		
Гентамицин, коагулазонегативные стафилококки	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>		10	(22) <sup>A</sup>	(22) <sup>A</sup>		10	(22) <sup>A</sup>	(22) <sup>A</sup>		
Нетамицин	НД	НД					НД	НД	НД	НД	НД	
Тобрамицин, <i>S. aureus</i>	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>		10	(18) <sup>A</sup>	(18) <sup>A</sup>		10	(18) <sup>A</sup>	(18) <sup>A</sup>		
Тобрамицин, коагулазонегативные стафилококки	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>		10	(20) <sup>A</sup>	(20) <sup>A</sup>		10	(20) <sup>A</sup>	(20) <sup>A</sup>		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.6. *Staphylococcus* spp.

Гликопептиды и липопептиды <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Далбаванцин <sup>2</sup>	0,25 <sup>3</sup>	0,25 <sup>3</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Оритаванцин <sup>2</sup> , <i>S. aureus</i>	0,125 <sup>3</sup>	0,125 <sup>3</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			1. Результаты определения МПК гликопептидов зависят от используемого метода. МПК гликопептидов следует определять методом микроразведения в бульоне (ISO 20776-1). МПК ванкомицина 2 мг/л – является границей распределения полагающим «дикого типа». Клиническая эффективность терапии инфекций, вызванных такими штаммами, может быть сниженнной.
Тейкотланин <sup>2</sup> , коагулазонегативные стафилококки	2	2		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			2. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
Телаванцин <sup>2</sup> , MRSA	4	4		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			3. Для определения МПК среда должна содержать полисорбат-80 (в конечной концентрации 0,002% для метода разведения в бульоне; метод разведенний в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.
Ванкомицин <sup>2</sup> , <i>S. aureus</i>	0,125 <sup>3</sup>	0,125 <sup>3</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			4. Коагулазонегативные стафилококки, чувствительные к ванкомицину и к тейкотланину, следует оценивать как чувствительные к далбаванцину.
Ванкомицин <sup>2</sup> , коагулазонегативные стафилококки	2	2		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			5. Изоляты <i>S. aureus</i> , чувствительные к ванкомицину, следует оценивать как чувствительные к далбаванцину и ортиаванцину.
	4	4		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			6. Изоляты MRSA, чувствительные к ванкомицину, следует оценивать как чувствительные к телаванцину.
								A. ДДИ не позволяет получить достоверный результат. На основании результатов ДДИ нельзя отличить изоляты «дикого типа» от изолятов, резистентность которых не связана с наличием гена <i>vanA</i> .
Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Азитромицин	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			1/А. Определение чувствительности к эритромицину и клиндамицину может использоваться для скрининга резистентности ко всей группе макролидов/линкозамидов. Изоляты, чувствительные к эритромицину, оцениваются как чувствительные ко всем макролидам (азитромицину, джозамицину, клиндамицину, мидекамицину, рокситромицину, спирамицину, эритромицину). Изоляты, резистентные к эритромицину, репортируются как резистентные ко всем 14- и 15-членным макролидам (азитромицину, кларитромицину, рокситромицину, эритромицину, эритромицину, клиндамицину). В случае резистентности к эритромицину и чувствительности к клиндамицину, при отсутствии индуцибельной резистентности к клиндамицину, изолят оценивается как чувствительный к 16-членным макролидам (джозамицину, мидекамицину, спирамицину) и линкозамидам (клиндамицину).
Кларитромицин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			2. Антагонизм между клиндамицином и макролидами свидетельствует о нали-
Эритромицин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		15	21 <sup>4</sup>			чи и нануцибельной резистентности к клиндамицину. Если антагонизм не выявля-
Рокситромицин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		Приим. <sup>4</sup>	Приим. <sup>4</sup>			ется, изолят оценивается в соответствии с клиническими пограничными значениями.
Клиндамицин <sup>2</sup>	0,25	0,25		2	22 <sup>5</sup>	22 <sup>5</sup>		При выявлении антагонизма изолят оценивается как резистентный.
Хинулпристин-далфопристин	1	1		15	21	21 <sup>6</sup>		B. Для выявления антагонизма (Д-феномена) следует расположить диски с эритромицином и клиндамицином рядом на расстоянии 12–16 мм между краями дисков.
								C. При выявлении нечувствительных изолятов диско-диффузионным методом необходимо подтвердить результат одним из методов определения МПК.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

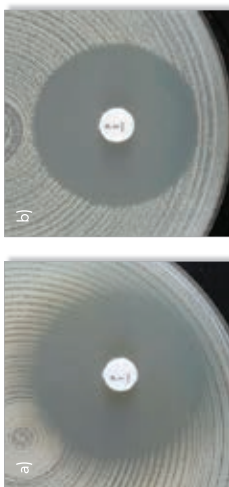
Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Продолжение таблицы 2.6. *Staphylococcus* spp.

Терапиclinны	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН
<b>Доксицилин</b>	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	1/А. Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к тетрациклином. Изоляты с отрицательным результатом скрининга, оцениваются как чувствительные к доксициклину и мицицину. Для изолятов с положительным результатом скрининга следует определить чувствительность к каждому препаратуре или оценить как резистентные.
<b>Мицицилин</b>	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	30	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	2. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
<b>Тетрациклиn</b>	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>	30	22 <sup>А</sup>	22 <sup>А</sup>	3. Для определения МПК тиегичинна методом микроразведенний в бульоне следует использовать свежую среду, приготовленную в день проведения исследования.
<b>Тиегичин<sup>2</sup></b>	0,5 <sup>3</sup>	0,5 <sup>3</sup>	15	19	19	В. Пограничное значение диаметра зоны подавления роста валидно только для MSSA. Для MRSA следует выполнить один из методов определения МПК.
<b>Эравациclin, <i>S. aureus</i></b>	0,25	0,25	20	20 <sup>Б</sup>	20 <sup>Б</sup>	
<b>Оксазолидиноны</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН
<b>Линезолид</b>	4	4	10	21	21	1/А. Изоляты, чувствительные к линезолиду, оцениваются как чувствительные к Тедизолиду.
<b>Тедизолид</b>	0,5 <sup>1</sup>	0,5	2	20 <sup>А</sup>	20	19
<b>Другие антимикробные препараты</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН
<b>Хлорамфеникол</b>	НД	НД		НД	НД	1. Резистентные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
<b>Колистин</b>	-	-		-	-	2. Для определения МПК дагтомицина среда должна содержать Са <sup>2+</sup> (для метода микроразведенний в бульоне – в конечной концентрации 50 мг/л; метод разведенний в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.
<b>Дагтомицин<sup>1</sup></b>	1 <sup>2</sup>	1 <sup>2</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>Б</sup>	3/В. Удалены рекомендации по определению чувствительности. Информацию по использованию фосфомицина в/в в составе комбинированной терапии см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
<b>Фосфомицин в/в</b>	Приим. <sup>3</sup>	Приим. <sup>3</sup>	-	-	-	4. Соотношение триметоприм/сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.
<b>Фосфомицин перорально</b>	-	-				
<b>Фузиодовая кислота</b>	1	1	10	24	24	
<b>Лефамулин, <i>S. aureus</i></b>	0,25	0,25	5	23	23	
<b>Метронидазол</b>	-	-		-	-	
<b>Нитрофурантон (только чистый), <i>S.ざ瘍ognuticus</i></b>	64	64	100	13	13	А. Следует использовать метод определения МПК.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	Р >		3ТН	Ч ≥	Р <	
Нитроксолин (только чистый), <i>S. saprophyticus</i>	НД	НД			НД	НД	
Рифампицин, <i>S. aureus</i>	0,06	0,06		5	26	26	
Рифампицин, коагулазонегативные стафилококки	0,06	0,06		5	30	30	
Спектиномицин	-	-		-	-	-	
Триметоприм (только чистый)	4	4		5	14	14	
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>4</sup>	2	4	1,25-23,75	1,25-23,75	17	14	



**Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Staphylococcus aureus* к бензилпенициллину.**

а) Нечеткая граница зоны подавления роста (источник зоны роста, «пляж»), диаметр зоны  $\geq 26$  мм. Изолят оценивается как чувствительный.  
 б) Четкая граница зоны подавления роста (нет источника зоны роста, «обрыв»), диаметр зоны  $\geq 26$  мм. Изолят оценивается как резистентный.

**Таблица 2.7. *Enterococcus* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

При эндокардите следует пользоваться пограничными значениями для *Enterococcus*- spp., рекомендованными национальными или международными стандартами по лечению эндокардита

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон

Инокулюм:  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

Инкубация: Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч (для гликопептидов – 20 – 24 ч)

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Enterococcus faecalis* ATCC 29212. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных дипазонов для данного штамма, контроль ингибиторов комбинации бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Род *Enterococcus* включает несколько видов. Наиболее часто из клинического материала выделяются *E. faecalis* и *E. faecium*, а также в некоторых случаях – *E. avium*, *E. casseliflavus*, *E. durans*, *E. gallinarum*, *E. hirae*, *E. lactis*, *E. mundii* и *E. raffinosus*. Если не указано обратно, представленные ниже пограничные значения следует использовать для всех перечисленных видов.

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН		Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин	-	-	-	2	10 <sup>A</sup>	10 <sup>A</sup>	1/B	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин В/В	4	4	4	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	1/B. Чувствительность оценивается по ампициллину.
Ампициллин-сульбактам В/В <sup>2</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	2. Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического преимущества. Энтерококки, продуцирующие бета-лактамазы, встречаются крайне редко.
Амоксициллин В/В	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	3/C. Изолаты, чувствительные к ампициллину, не имеют фенотипически выявленных механизмов резистентности, указанные антибиотиками препараты могут быть использованы в режиме увеличенной экспозиции и в составе комбинированной терапии (см. Примечание 4D). Изолаты, резистентные к ампициллину, следует оценить как резистентные.
Амоксициллин перорально (только чистит)	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	4/D. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Амоксициллин перорально (инфекции, кроме чистита), <i>E. faecalis</i>	(0,001) <sup>3,4</sup>	(4) <sup>3,4</sup>	(4) <sup>3,4</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	5. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.
Амоксициллин-клавулановая кислота В/В <sup>2</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	А. Для <i>E. faecalis</i> резистентность к ампициллину по результатам диско-диффузионного метода, следует подтвердить одним из методов определения МПК.
Амоксициллин-клавулановая кислота перорально <sup>2</sup> (только чистит)	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	
Амоксициллин-клавулановая кислота перорально <sup>2</sup> (инфекции, кроме чистита), <i>E. faecalis</i>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	Приим. С/Д	
Пиперациллин, <i>E. faecalis</i>	0,001	16	30	30	50	50	18	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		Ч ≥	P <	ЗТН	
Пиперациллин-тазобактам <sup>2</sup> , <i>E. faecalis</i>	0,001 <sup>5</sup>	16 <sup>5</sup>		30-6	50	18					Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Тикарциллин-клавулановая кислота	-	-		-	-	-					Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Темоциллин	-	-		-	-	-					
Феноксиметилпенициллин	-	-		-	-	-					
Оксациллин	-	-		-	-	-					
Клокациллин	-	-		-	-	-					
Диклокациллин	-	-		-	-	-					
Флуклокациллин	-	-		-	-	-					
Мециллинам перорально (пиомециллинам) (только чистый)	-	-		-	-	-					

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		Ч ≥	P <	ЗТН	
Цефаклор	-	-		-	-	-					Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Цефадроксил	-	-		-	-	-					Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Цефалексин	-	-		-	-	-					
Цефазолин	-	-		-	-	-					
Цефепим	-	-		-	-	-					
Цефепим-энтиметазобактам	-	-		-	-	-					
Цефидерокол	-	-		-	-	-					
Цефиксим	-	-		-	-	-					
Цефотаксим	-	-		-	-	-					
Цефокситин	-	-		-	-	-					
Цефподоксим	-	-		-	-	-					
Цефтаролин	-	-		-	-	-					
Цефтазидим-авибактам	-	-		-	-	-					
Цефтибутен	-	-		-	-	-					
Цефтибипрол	-	-		-	-	-					
Цефтолозан-тазобактам	-	-		-	-	-					
Цефтриаксон	-	-		-	-	-					
Цефуроксим в/в	-	-		-	-	-					
Цефуроксим перорально	-	-		-	-	-					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Содержание в диске (мкг)	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Примечания			
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН										Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
Дорипенем	-	-		-	-												1/А. Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического преимущества.		
Эртапенем	-	-		10	50	21													
Имипенем, <i>E. faecalis</i>	0,001	4		-	-														
Имипенем-релабактам	-	-																	
Меропенем	-	-		-	-														
Меропенем-ваборбактам	-	-		-	-														
Монобактамы		Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания		
Азtreонам		Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Азtreонам-авибактам		-	-	-	-	-	-	-	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Фторхинолоны		Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания		
Цiproфллоксацин (только цистит)		4	4		5	15 <sup>А</sup>	15 <sup>А</sup>	Делафллоксацин		НД	НД	5	15 <sup>А</sup>	15 <sup>А</sup>	10	12 <sup>С</sup>	12 <sup>С</sup>	1/В. Моксифллоксацин используется перорально в стулечной терапии эндокардитов, вызванных <i>Enterococcus faecalis</i> . Клинические пограничные значения в настояще время не установлены, однако приобретенную резистентность следует исключить (изолаты с МПК > 1 мг/л). Для скрининга наличия механизма резистентности можно использовать диско-диффузионный метод с норфлоксацином. Если приобретенная резистентность исключена, изолят оценивается как «не имеющий механизма резистентности к фторхинолонам», но нельзя оценивать его как «чувствительный к моксифллоксацину».	
Левофллоксацин (только цистит)		НД	НД		5	15 <sup>А</sup>	15 <sup>А</sup>	Левофллоксацин (только цистит)		4	4	5	15 <sup>А</sup>	15 <sup>А</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	А. Для выявления резистентности к фторхинолонам в качестве метода скрининга можно использовать ДДМ с норфлоксацином. См. Примечание С.	
Моксифллоксацин		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		НП	НП	НП	Налидиксовая кислота (только скрининг)		НП	НП	10	12 <sup>С</sup>	12 <sup>С</sup>	НП	НП	НП	С. Чувствительность к ципрофллоксацину и левофллоксацину определяется на основании их чувствительности к норфлоксацину. Моксифллоксацин – см. Примечание 1/В.	
Норфллоксацин (только скрининг)					-	-	-	Офлоксацин											

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

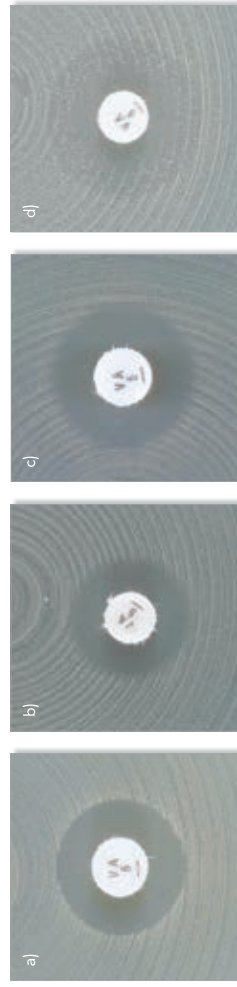
Аминогликозиды <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
Амикацин	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	30	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	30	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Гентамицин (для выявления резистентности высокого уровня)	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	300	Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	300	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Нетилицин	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	1. Энтерококки природно резистентны к аминогликозидам. Монотерапия аминогликозидами является неэффективной. В отношении изолятов энтерококков, не обладающих приобретенной резистентностью высокого уровня к аминогликозидам, высока вероятность синергизма между аминогликозидами и пенициллинами или гликопептидами. Поэтому следует различать природную резистентность и приобретенную резистентность высокого уровня.
Стрептомицин (для выявления резистентности высокого уровня)	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	2/А. Для скрининга резистентности высокого уровня к аминогликозидам (НЛАР) используется гентамицин.
Тобрамицин	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>
							Отрицательный результат: МПК гентамицина ≤ 128 мг/л или диаметр зоны подавления роста ≥ 8 мм. Такие изоляты относятся к «дикому типу» и характеризуются природной резистентностью низкого уровня к гентамицину. Это правило не всегда применено для других аминогликозидов. Если такие изоляты являются чувствительными к пенициллинам или гликопептидам, возможен синергизм между гентамицином и пенициллинами или гликопептидами.
							Положительный результат: МПК гентамицина > 128 мг/л или диаметр зоны подавления роста < 8 мм, что свидетельствует о наличии у изолятов резистентности высокого уровня к гентамицину и другим аминогликозидам, за исключением стрептомицина, чувствительность к которому, при необходимости, следует определять отдельно (см. Примечание 3/В). В этом случае синергизма с пенициллинами или гликопептидами не наблюдается.
							3/В. Изоляты с высоким уровнем резистентности к гентамицину могут не обладать резистентностью высокого уровня к стрептомицину.
							Отрицательный результат: Изоляты с МПК стрептомицина ≤ 512 мг/л или диаметром зоны подавления роста ≥ 14 мм. Это изоляты, относящиеся к «дикому типу» резистентности к стрептомицину и природной резистентности низкого уровня. Синергизм с пенициллинами или гликопептидами возможен у изолятов, чувствительных к пенициллинам или гликопептидам.
							Положительный результат: Изоляты с МПК стрептомицина > 512 мг/л или диаметром зоны подавления роста < 14 мм. Это изоляты с высоким уровнем резистентности к стрептомицину. В этом случае синергизма с пенициллинами или гликопептидами не наблюдается.
Гликопептиды и липопептиды							
Далбаванцин	НД	НД	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Пограничные значения МПК (мг/л)
Оритаванцин	НД	НД	30	НД	НД	30	Пограничные значения МПК (мг/л)
Теккопланин	2	2	30	16	16	16	Пограничные значения МПК (мг/л)
Темаванцин	НД	НД	5	12 <sup>А</sup>	12 <sup>А</sup>	12 <sup>А</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)
Ванкомицин, <i>E. faecalis</i> и <i>E. faecium</i>	4	4	5	12 <sup>А</sup>	12 <sup>А</sup>	12 <sup>А</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметра зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Ванкомицин, <i>E. casseliflavus</i> и <i>E. gallinarum</i></b>	-	-		-	-				
<b>Ванкомицин, другие энтерококки</b>	<b>4</b>	<b>4</b>		<b>5</b>	<b>15</b>	<b>15</b>			
Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Азитромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Кларитромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Эритромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Рокситромицин</b>	-	-		-	-				
<b>Клиндамицин</b>	-	-		-	-				
<b>Хинулпристин-дапфопристин, <i>E. faecium</i></b>	<b>1</b>	<b>1</b>		<b>15</b>	<b>22</b>	<b>22</b>			
Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Доксициклин</b>	-	-		-	-				
<b>Мицноциклин</b>	-	-		-	-				
<b>Тетрациклин</b>	-	-		-	-				
<b>Тигецциклин<sup>1</sup></b>	<b>0,5<sup>2</sup></b>	<b>0,5<sup>2</sup></b>		<b>15</b>	<b>20</b>	<b>20</b>			
<b>Эравациклин</b>	<b>0,25</b>	<b>0,25</b>		<b>20</b>	<b>22</b>	<b>22</b>			
Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Линезолид</b>	<b>4</b>	<b>4</b>		<b>10</b>	<b>20</b>	<b>20</b>			
<b>Тедизолид</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		<b>НД</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>			

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения содержания в диске (мкг)		Пограничные значения Ч ≥ Р < ЗТН		Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч	≥	Р	<	ЗТН	
<b>Хлорамфеникол</b>	-	-		-	-	-	-		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Колистин</b>	-	-		-	-	-	-		1. Более подробная информация – см. <a href="http://eucast.org/guidance_documents/">http://eucast.org/guidance_documents/</a> .
<b>Даптомицин<sup>1</sup></b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		<b>НД</b>	<b>НД</b>				2/А. Удалены рекомендации по определению чувствительности. Информацию по испытанию фосфомицина в/в в составе комбинированной терапии см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidance/documents/">https://www.eucast.org/eucastguidance/documents/</a> .
<b>Фосфомицин в/в</b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>				3/В. Лерфамулин не обладает достаточной активности в отношении <i>E. faecalis</i> .
<b>Фосфомицин перорально</b>	-	-		-	-				Для <i>E. faecium</i> для разграничения изолятов «дикого типа» и «недикого типа» следует использовать ЕСОФ 0,5 мг/л.
<b>Фузиодовая кислота</b>	-	-		-	-				4/С. Активность триметоприма и сульфаметоксазола в отношении энтерококков не ясна, и невозможно предсказать клинический исход. Изоляты с МПК > 1 мг/л, вероятно имеют механизм резистентности к триметоприму и триметоприму-сульфаметоксазолу. Для <i>E. faecalis</i> и <i>E. faecium</i> соответствующий диаметр зоны подавления роста – < 21 мм для триметоприма и < 23 мм для триметоприма-сульфаметоксазола.
<b>Лерфамулин</b>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>		Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>				5. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения предоставлены по триметоприму.
<b>Метронидазол</b>	-	-		-	-				
<b>Нитрофурантоин (только чистит), <i>E. faecalis</i></b>	<b>64</b>	<b>64</b>		<b>100</b>	<b>15</b>	<b>15</b>			
<b>Нитроксолин (только чистит)</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		<b>НД</b>	<b>НД</b>				
<b>Рифампицин</b>	-	-		-	-				
<b>Спектиномицин</b>	-	-		-	-				
<b>Триметоприм (только чистит)</b>	Прим. <sup>4</sup>	Прим. <sup>4</sup>		5	Прим. <sup>5</sup>	Прим. <sup>5</sup>			
<b>Триметоприм-сульфаметоксазол<sup>5</sup></b>	Прим. <sup>4</sup>	Прим. <sup>4</sup>		1,25-23,75	Прим. <sup>5</sup>	Прим. <sup>5</sup>			

Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Enterococcus* spp. к ванкомицину.

а) Четкая граница зоны подавления роста и диаметр зоны ≥ 12 мм. Изолят оценивается как чувствительный.  
 б-д) Нечеткая (размытая) граница зоны подавления роста или колонии внутри зоны. Подтвердите результат с помощью ПЦР или оцените изолят как резистентный, даже если диаметр зоны подавления роста ≥ 12 мм.

**Таблица 2.8. Стреptококки групп А, В, С и G. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: граничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природнаярезистентность	Руководящие документы						
<b>Определение МПК [метод микроразведенный в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1]</b>	<b>Объяснения по граничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения</b>						
<b>Питательная среда:</b> катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-Г]	<b>Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)</b>						
<b>Инокулюм:</b> 5 × 10 <sup>5</sup> КОЕ/мл	<b>Питательная среда:</b> agar Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-Г]						
<b>Инкубация:</b> Запечатанные панели, обычная атмосфера, 35 ± 1°C, 18 ± 2 ч [для гликопептидов – 24 ч]	<b>Инокуляция:</b> 5% CO <sub>2</sub> , 35 ± 1°C, 18 ± 2 ч						
<b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».	<b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом 45° (установка в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.						
<b>Контроль качества:</b> <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества [Часть I, раздел I].	<b>Контроль качества:</b> <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества [Часть I, раздел I].						
<b>Данная группа бактерий включает много видов, которые группируются следующим образом:</b>							
<b>группа А:</b> <i>S. pyogenes</i>							
<b>группа В:</b> <i>S. agalactiae</i>							
<b>группа С:</b> <i>S. dysgalactiae</i> (а также более редко встречающийся вид <i>S. equi</i> )							
<b>группа G:</b> <i>S. dysgalactiae</i> и <i>S. salivis</i>							
<i>S. dysgalactiae</i> включает подвиды <i>equisimilis</i> и <i>dysgalactiae</i> . <i>S. equi</i> включает подвиды <i>equi</i> и <i>zoopneumonicus</i> .							
Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	3TH	Ч ≥	P <	3TH	
<b>Бензилпенициллин<sup>2</sup>, Стреptококки групп А, С и G</b>	<b>0,03</b>	<b>0,03</b>	<b>1 ЕД</b>	<b>23</b>	<b>23</b>	<b>23</b>	<b>1/A</b> Чувствительность стрептококков групп А, В, С и G к пенициллину, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Бензилпенициллин<sup>2</sup>, <i>S. agalactiae</i> (стреptококки группы В)</b>	<b>0,125</b>	<b>0,125</b>	<b>1 ЕД</b>	<b>18</b>	<b>18</b>	<b>18</b>	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Ампициллин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Ампициллин-сульбактам<sup>3</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	На основании их чувствительности к бензилпенициллину [инфекции, кроме менингита], за исключением чувствительности к феноксиметилпенициллину и изоксазолипеницилином у стрептококков групп В, для которых не получено убедительных доказательств клинической эффективности.
<b>Амоксициллин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	2. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены.
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота<sup>3</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
<b>Пиперациллин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	3. Стреptококки групп А, В, С и G не продуцируют бета-лактамазы. Назначение ингибиторазацетных бета-лактамов не имеет клинических преимуществ.
<b>Пиперациллин-тазобактам<sup>3</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	
<b>Тикарциллин-клавулановая кислота</b>	-	-	-	-	-	-	
<b>Темоциллин</b>	-	-	-	-	-	-	
<b>Феноксиметилпенициллин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	
<b>Стреptококки групп А, С и G</b>							
<b>Оксациллин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. А	Прим. А	Прим. А	Прим. А	
<b>Стреptококки групп А, С и G</b>							

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	
<b>Клоксациллин</b> Стреptококки групп А, С и Г	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Диклоксациллин</b> Стреptококки групп А, С и Г	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Флуклоксациллин</b> Стреptококки групп А, С и Г	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Мециллинам перорально (пивицеллином) (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-	-	-	-	-					

Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	
<b>Цефаклор</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Цефадроксил</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефалексин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	1/А. Чувствительность стреptококков групп А, В, С к цефалоспоринам оценивается на основании их чувствительности к бензилпенициллину.
<b>Цефазолин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	2. Назначение ингибиторозащищенных бета-лактамов не имеет клинических преимуществ.
<b>Цефелин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефепим-энеметазобактам<sup>2</sup></b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>В</sup>	Грим. <sup>В</sup>	Грим. <sup>В</sup>	Грим. <sup>В</sup>	
<b>Цефидерокол</b>	-	-	-	-	-	-	НД	НД	НД	НД	
<b>Цефиксим</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефотаксим</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефокситин</b>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефподоксим</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтаролин</b>	-	-	-	-	-	-	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтазидим</b>	-	-	-	-	-	-	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтаэзидим-авибактам</b>	-	-	-	-	-	-	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтибутен</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтобипрол</b>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтолозан-таазобактам<sup>2</sup></b>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефтриаксон</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефуроксим В/В</b>	-	-	-	-	-	-	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
<b>Цефуроксим перорально</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Карбапенемы <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН
Дорипенем	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>		1/А.	Чувствительность стрептококков групп А, В, С к карбапенемам оценивается на основании их чувствительности к бензилпенициллину.		2/В.	Стреptококки групп А, В, С и G не продуцируют бета-лактамазы. Назначение ингибитор-засыщающих бета-лактамов не имеет клинических преимуществ.							
Эртапенем	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>													
Имипенем	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>													
Имипенем-релебактам <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		Прим. <sup>В</sup>	Прим. <sup>В</sup>													
Меропенем	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>													
Меропенем-ваборбактам <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		Прим. <sup>В</sup>	Прим. <sup>В</sup>													
Монобактамы																		
Азtreонам	-	-		-	-													
Азtreонам-авибактам	-	-		-	-													
Фторхинолоны																		
Цифрофлоксацин	-	-		-	-													
Делафлоксацин	0,03	0,03		5	50 <sup>в</sup>	17 <sup>в</sup>												
Левофлоксацин	0,001	2		5	19 <sup>в</sup>	19 <sup>в</sup>												
Моксифлоксацин	0,5	0,5		НП	НП	НП												
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП		10	12 <sup>с</sup>	Прим. С												
Норфлоксацин (только скрининг)	НП	НП		-	-	-												
Офлоксацин	-	-		-	-	-												
Аминогликозиды																		
Амикацин	-	-		-	-													
Тенгтицин	-	-		-	-													
Нетилицин	-	-		-	-													
Тобрамицин	-	-		-	-													

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
Далбаванцин <sup>1</sup>	0,125 <sup>2,3</sup>	0,125 <sup>2</sup>									Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Оригаванцин <sup>1</sup>	0,25 <sup>2,3</sup>	0,25 <sup>3</sup>									Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Тейкопланин <sup>1</sup>	2	2	30	15 <sup>в</sup>	15 <sup>в</sup>						1. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
Телаванцин <sup>1</sup>	НД	НД		НД	НД						2. Для определения МПК среда должна содержать полисорбат-80 (в конечной концентрации 0,002% для метода разведения в бульоне; метод разведения в агаре не валифицирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.
Ванкомицин <sup>1</sup>	2	2	5	13 <sup>в</sup>	13 <sup>в</sup>						3. Изоляты, чувствительные к ванкомицину, следует оценивать как чувствительные к далбаванцину и оритаванцину.

- A.** Критерии оценки ДДМ не определены. Следует использовать методы определения МПК.
- B.** Изоляты «недикого типа» были недоступны при установлении пограничных значений диаметра зон подавления роста.

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>	
Азитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>									Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Кларитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>									Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Эритромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	15	21 <sup>в</sup>	21 <sup>в</sup>						1/А. Определение чувствительности к эритромицину и линкдамицину может использоваться для скрининга резистентности ко всей группе макролидов/линкозамидов. Изоляты, чувствительные к эритромицину, оцениваются как чувствительные ко всем макролидам (азитромицин, джозамицин, кларитромицин, мидекамицин, рокситромицин, спиррамицин, эритромицин). Изоляты, резистентные к эритромицину, репортируются как резистентные ко всем 14- и 15-членным макролидам (азитромицин, кларитромицин, рокситромицин, эритромицин, эритромицин). В случае резистентности к эритромицину и чувствительности к линкдамицину, изолят оценивается как чувствительный к 16-членным макролидам (джозамицин, мидекамицин, спиррамицин) и линкозамицинам (клиндамицин).
Рокситромицин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	2	17 <sup>в</sup>	17 <sup>в</sup>						2. Антагонизм между линкдамицином и макролидами свидетельствует о наличии индукционной резистентности к линкдамицину. Если антагонизм не выявляется, изолят оценивается в соответствии с клиническими пограничными значениями. При выявлении антагонизма изолят оценивается как резистентный.
Клиндамицин <sup>2</sup>	-	-	-	-	-						В. Для выявления антагонизма (Д-феномена) следует расположить диски с эритромицином и клиндамицином рядом на расстоянии 12–16 мм между краями дисков.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)							
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		
Доксициклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>					Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>		23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>		30	30		23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>		1/А.	Тетрациклин может быть использован для скрининга резистентности к тетрациклинам. Чувствительные к тетрациклину изолятам, оцениваются как чувствительные к доксициклину и миноциклину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.						
Миноциклин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>								30	30		30	30		23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>		2.	Нечувствительные изолятам встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.						
Тетрациклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>								15	19		19	19					3.	Для определения МПК тетрациклина методом микроразведенний в бульоне следует использовать свежую среду, приготовленную в день проведения исследования.						
Тигациклин <sup>2</sup>	0,125 <sup>3</sup>	0,125 <sup>3</sup>								НД	НД		НД	НД												
Эравациклин																										
Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	19	19		10	19		19	19		1.	Нечувствительные изолятам встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.						
Линезолид <sup>1</sup>	2	2								2	18 <sup>А</sup>		2	18 <sup>А</sup>						2/А.	Изолятам, чувствительные к линезолиду, оцениваются как чувствительные к тезидопиду.					
Тедизолид <sup>1</sup>	0,5 <sup>2</sup>	0,5																								
Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	НД	НД		НД	НД		НД	НД		Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>		НД	НД		НД	НД
Хлорамфеникол																				1.	Резистентные изолятам встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.					
Колистин	-	-									-	-		-	-		2.	Для определения МПК даптомицина среда должна содержать Сa2+ [для метода микроразведенний в бульоне – в конечной концентрации 50 мг/л; метод разведенний в агаре не валидирован]. При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.								
Даптомицин <sup>1</sup>	1 <sup>2</sup>	1 <sup>2</sup>															3/В.	Активность триметоприма в отношении <i>S. agalactiae</i> ясна, предсказать клиническую эффективность невозможно. Значение ECOFF, отеляющее изоляты дикого типа от изолятов с приобретенными механизмами резистентности – 2 мг/л.								
Фосфомицин в/в	-	-															4.	Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.								
Фосфомицин перорально	-	-															A.	Следует использовать один из методов определения МПК.								
Фузидовая кислота	НД	НД																								
Лефамулин	НД	НД																								
Метронидазол	-	-																								

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП), <i>S. agalactiae</i> (стрептококки группы В)	64	64	100	15	15				
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-		-	-				
Рифампицин	0,25	0,25		5	21	21			
Спектиномицин	-	-		-	-				
Трииметопrim (только при неосложненных ИМП), <i>S. agalactiae</i> (стрептококки группы В) <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>		Прим. <sup>в</sup>	Прим. <sup>в</sup>				
Трииметопrim-сульфаметоксазол <sup>4</sup>	1	2	1,25-23,75	18	15				

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.9. *Streptococcus pneumoniae*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК [метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1]**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-Г)

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч [для клипопептидов – 24 ч]

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества, часть I, раздел I.

Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания	
Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
0,06	1		1 ЕД <sup>А</sup>	Прим. А, В	Прим. А, В	1/В. Скрининг с диском с оксациллином 1 мкг или определение МПК бензилпенициллина следует использовать для исключения механизма резистентности к бета-лактамам. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста $\geq 20$ мм или МПК бензилпенициллина $\leq 0,06$ мг/л) изолятов оценивается как чувствительные ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования, за исключением цефаклора, который, при необходимости сообщения результата, должен быть оценен, как «чувствительный при увеличенной экспозиции» (У). При положительном результате скрининга (зона подавления роста $< 20$ мм или МПК бензилпенициллина $> 0,06$ мг/л) – см. схему внизу страницы.	
0,06	0,06			Прим. В	Прим. В	2. Пограничные зонотесты-дозиметрии-режимы-дозиметрии-принеувонии – см. Таблицу «Режимы дозиметрии».	
0,5	1		2	22	19	2. Назначение ингибиторозащищенных бета-лактамов не обеспечивает клинического преимущества.	
0,5	0,5			Прим. В	Прим. В	3/С. Чувствительность оценивается по ампициллину [для инфекций кроме эндокардита и менингита].	
Прим. 1,3	Прим. 1,3		Прим. В, С	Прим. В, С	Прим. В, С	4. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.	
Прим. 1,3	Прим. 1,3		Прим. В, С	Прим. В, С	Прим. В, С		
Амоксициллин-сульбактам <sup>2</sup>						<b>А.</b> Учет и оценка результатов исследования с диском с бензилпенициллином проводится только для изолятов с зоной подавления роста вокруг диска с оксациллином, 1 мкг $< 20$ мм. Если зона подавления роста вокруг диска с бензилпенициллином $\geq 14$ мм, изолят оценивается как «чувствительный при увеличенной экспозиции» (Р) к бензилпенициллину.	
Амоксициллин В/В						<b>См. схему внизу страницы.</b>	
Амоксициллин в/в (эндокардита и менингита)	0,5	0,5		Прим. В	Прим. В	<b>Д.</b> Правила интерпретации результатов скрининга с оксациллином – см. схему внизу страницы.	
Амоксициллин перорально	0,5	1		Прим. В, С	Прим. В, С		
Амоксициллин-claveулановая кислота В/В <sup>2</sup>	Прим. 1,3	Прим. 1,3	Прим. В, С	Прим. В, С	Прим. В, С		
Амоксициллин-claveулановая кислота перорально <sup>2</sup>	0,5 <sup>4</sup>	1,4		Прим. В, С	Прим. В, С		
Пиперациллин	Прим. 1,3	Прим. 1,3	Прим. В, С	Прим. В, С	Прим. В, С		
Пиперациллин-тазобактам <sup>2</sup>	Прим. 1,3	Прим. 1,3	–	–	–		
Тикарциллин-claveулановая кислота	–	–	–	–	–		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.9. *Streptococcus pneumoniae*

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН
Темоциллин	-	-	-	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>
Феноксиметилпенициллин	НП	НП	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Оксациллин (только скрининг <sup>1</sup> )	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Оxacillin	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Клоказациллин	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Диклоксациллин	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Флуклоксациллин	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Мецилинам перорально (пивициллинам) (только при неосложненных ИМП)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН	Ч≤	Р>	ЗТН	Ч≥	Р<	ЗТН
Цефаклор	0,001	0,5	-	30	50	28	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>
Цефадроксил	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Цефалексин	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Цефазолин	-	-	-	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>
Цефелин	1	2	-	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефепим-энтазобактам <sup>2</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефидерокол	-	-	-	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>
Цефиксим	0,5	2	-	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефотаксим (инфекции кроме эндокардита и менингита)	0,5	0,5	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефотаксим (эндокардит и менингит)	0,5	0,5	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефокситин	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефподоксим	0,25	0,25	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтаролин	0,25	0,25	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтазидим	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтазидик-авибактам	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтибулен	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтолибпол	0,5	0,5	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтолован-тазобактам	-	-	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Цефтриаксон (инфекции кроме эндокардита и менингита)	0,5	2	-	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>
Цефтриаксон (эндокардит и менингит)	0,5	0,5										
Цефуроксим в/в	0,5	1										
Цефуроксим перорально	0,25	0,25										
Карбапенемы <sup>1,2</sup>												
Дорипенем	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>
Эртапенем	1	1										
Имипенем	0,5	0,5										
Имипенем-релебактам <sup>3</sup>	2	2										
Меропенем (кроме менингита)	Приим. <sup>3</sup>	Приим. <sup>3</sup>										
Меропенем (менингит)	0,25	0,25										
Меропенем-ваборбактам <sup>3</sup>	Приим. <sup>3</sup>	Приим. <sup>3</sup>										
Монобактамы												
Азtreонам	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>
Азtreонам-авибактам	-	-					-	-	-	-	-	
Фторхинолоны												
Цiproфлоксацин	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>
Делафлоксацин	НД	НД										
Левофлоксацин	0,001	2										
Моксифлоксацин	0,5	0,5										
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП										
Норфлоксацин (только скрининг)	НП	НП										
Офлоксацин	-	-										

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.  
Буквами обозначены примечания к диско-диффузионному методу.

**1/A.** Скрининг с диском с оксацилином 1 мкг или определение МПК бензилпенициллина следует использовать для исключения механизма резистентности к бета-лактамам. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста  $> 20$  мм или МПК бензилпенициллина  $\leq 0,06$  мг/л) изоляты оцениваются как чувствительные ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования, за исключением цефаклопида, который, при необходимости сообщения результата, должен быть оценен, как «чувствительный при увеличенной экспозиции» (У). При положительном результате скрининга (зона подавления роста  $< 20$  мм или МПК бензилпенициллина  $> 0,06$  мг/л) – **см. схему внизу страницы**.

**2.** Меропенем – единственный карбапенем, используемый для лечения менингита.

**3/B.** Назначение ингибиторазащищенных бета-лактамов не обеспечивает клинического преимущества.

Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.  
Буквами обозначены примечания к диско-диффузионному методу.

**А.** Для выявления резистентности к фторхинолонам в качестве метода скрининга может быть использован ДДМ с норфлоксацином. **См. Примечание B.**

**Б.** Изоляты с отрицательным результатом скрининга оцениваются как чувствительные к моксифлоксацину и «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к левофлоксацину. Для изолятов с положительным результатом скрининга следует определять чувствительность к каждому препарату индивидуально или оценить их как резистентные.

Продолжение таблицы 2.9. *Streptococcus pneumoniae*

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.	
Амикацин	-	-		-	-							
Гентамицин	-	-		-	-							
Нетилицин	-	-		-	-							
Тобрамицин	-	-		-	-							

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.	
Далбаванцин	НД	НД		НД	НД		1	Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены.				
Оригаванцин	НД	НД		НД	НД		2	Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.				
Тейкопланин <sup>1</sup>	2	2		30	17 <sup>А</sup>		30	17 <sup>А</sup>				
Телаванцин	НД	НД		НД	НД		2	2	5	16 <sup>А</sup>	16 <sup>А</sup>	
Ванкомицин <sup>1</sup>												

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или различным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.	
Азитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>		0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		1/А.	Определение чувствительности к эритромицину и клиндамицину может использоваться для скрининга резистентности ко всей группе макролидов/линкозамидов.	
Кларитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>		0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		Изоляты, чувствительные к эритромицину, оцениваются как чувствительные ко всем макролидам (азитромицину, джозамицину, клиндамицину, эритромицину, спирохетамицину, эритротомицину). Изоляты, резистентные ко всем 14- и 15-членным макролидам (азитромицину, кларитромицину, рокситромицину, эритромицину). В случае резистентности к эритромицину и чувствительности к клиндамицину, при отсутствии индуцибельной резистентности к клиндамицину, изолят оценивается как чувствительный к 16-членным макролидам (джозамицину, мидекамицину, спирохетамицину) и линкозамицину (клиндамицину).		
Эритромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		15	22 <sup>А</sup>		0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>		2.	Антагонизм между клиндамицином и макролидами свидетельствует о наличии индуцибельной резистентности к клиндамицину. Если антагонизм не выявляется, изолят оценивается в соответствии с клиническими пограничными значениями. При выявлении антагонизма изолят оценивается как резистентный.	
Рокситромицин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>		Грим. <sup>А</sup>	Грим. <sup>А</sup>		0,5	0,5				
Клиндамицин <sup>2</sup>	0,5	0,5		2	19 <sup>В</sup>							
Хинупристин-далфопристин	-	-		-	-							

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Окончание таблицы 2.9. *Streptococcus pneumoniae*

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Помечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены значения МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или патологическим значениям МПК.	1/А. Тетрациклины может быть использован для скрининга резистентности к тетрациклином. Чувствительные к тетрациклину изолят, оцениваются как чувствительные к доксициклину и миноциклину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.	НД	НД	НД
Доксициклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		Грим. <sup>А</sup>	30	24 <sup>А</sup>						
Миноциклин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>			30	24 <sup>А</sup>						
Тетрациклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>			30	25 <sup>А</sup>						
Тигецциклин	НД	НД			НД	НД						
Эрвациклин	НД	НД			НД	НД						
Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Помечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены значения МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или патологическим значениям МПК.	1/А. Тетрациклины может быть использован для скрининга резистентности к тетрациклином. Чувствительные к тетрациклину изолят, оцениваются как чувствительные к доксициклину и миноциклину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.	НД	НД	НД
Линезолид	2	2		10	22	22						
Тедизолид	НД	НД		НД	НД	НД						
Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Помечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены значения МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или патологическим значениям МПК.	1/А. Эффективность хлорамфеникола для данного вида не ясна. Для дифференциации изолятов дикого типа и изолятов с приобретенными механизмами резистентности следует использовать EC OFF (МПК > 8 мг/л, диаметр зоны подавления роста < 21 мм [диск с хлорамфениколом, 30 мкг]. Использование хлорамфеникола при менингите – см. таблицу «Режимы дозирования».	НД	НД	НД
Хлорамфеникол <sup>1</sup>	Грим. <sup>1</sup>			Грим. <sup>А</sup>	-	-			2. Соотношение триаметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения предоставлены по триаметоприму.			
Колистин	-	-										
Даптомицин	НД	НД										
Фосфомицин в/в	НД	НД										
Фосфомицин перорально	-	-										
Фузидовая кислота	-	-										
Лефамулин	0,5	0,5		5	12	12						
Метронидазол	-	-										
Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Рифампицин	0,125	0,125		5	22	22						
Спектиномицин	-	-										
Триметоприм (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>2</sup>	1	2		1,25-23,75	13	10						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

***Streptococcus pneumoniae: схема скрининга для выявления механизмов резистентности к бета-лактамам***

Следование данной инструкции позволяет избежать увеличения срокаов получения информации о чувствительности.

С. респираторное к бензилпенициллину.

Диск с оксациллином [1 мкг] и бензилпенициллином [1 ЕД] следует включить одновременно в схему исследования.

Измерение зоны подавления роста вокруг диска с бензилпенициллином и интерпретацию данного результата следует проводить только для изолятов с диаметром зоны подавления роста вокруг диска с оксациллином < 20 мм.

См. Предупреждение EUCAST по использованию градиентного метода определения чувствительности к бензилпенициллину <http://www.eucast.org/warnings/>

**Оксациллин 1 мкг: диаметр зоны  $\geq 20$  мм  
(или МПК бензилпенициллина  $\leq 0,06$  мг/л)**

**Механизм:** исключает все механизмы резистентности к  $\beta$ -лактамам

**Оцените как чувствительный** [Ч] ко всем  $\beta$ -лактамным препаратам, имеющим пограничные значения [и/или примечания]; исключение: цефактор – оценивается как «чувствительный при увеличенной экспозиции» [У].  
**Дальнейшего исследования не требуется**

**Оксациллин 1 мкг: диаметр зоны < 20 мм  
(или МПК бензилпенициллина > 0,06 мг/л)**

**Механизм:** выявлен механизм резистентности к бета-лактамам

**Оцените как резистентный** [Р] к бензилпенициллину (эндокардит и менингит) и феноксиметилпенициллину (все показания)  
**Бензилпенициллин (инфекции кроме эндокардита и менингита):** оцените диаметр зоны подавления роста вокруг диска с бензилпенициллином. Если диаметр зоны  $\geq 14$  мм, оцените изолят как «резистентный» [Р] к бензилпенициллину. [У]. Если диаметр зоны < 14 мм, оцените изолят как «резистентный» [Р] к бензилпенициллину.

**Другие бета-лактамы, см. ниже**

**Оксациллин 1 мкг: диаметр зоны < 9 мм**

Бета-лактамы, кроме бензилпенициллина:  
Выполнить определение чувствительности и оценить в соответствии с клиническими пограничными значениями

**Оксациллин 1 мкг: диаметр зоны < 9 мм**

Оценить как чувствительный [Ч] без дальнешего исследования: к ампициллину, амоксициллину и пиперациллину (в комбинации с ингибиторами бета-лактамаз и без), цефениму, цефотаксиму, цефторолину, цефтобиопропу, цефтриаксону, имипенему и меропенему

**Другие бета-лактамные препараты:** выполнить определение чувствительности и оценить в соответствии с клиническими пограничными значениями

**Таблица 2.10. Стреptококки группы Viridans. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природнаярезистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**При эндокардите следует пользоваться пограничными значениями для группы зеленых стрептококков, рекомендованными национальными или международными стандартами по лечению эндокардита**

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [бульон МХ-Г]

**Инокуляция:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч [для гликопептидов – 24 ч]

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕСCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

**Данная группа бактерий включает много видов, которые могут быть группированы следующим образом:**

группа *S. anginosus*: *S. anginosus*, *S. constellatus*, *S. intermedius*  
 группа *S. mitis*: *S. australis*, *S. cristatus*, *S. infantis*, *S. mitis*, *S. oligofermentans*, *S. oralis*, *S. peroris*, *S. pseudopneumoniae*, *S. sinesis*  
 группа *S. sanguinis*: *S. sanguinis*, *S. parasanguinis*, *S. gordoni*  
 группа *S. bovis*: *S. equinus*, *S. gallolyticus* (*S. bovis*), *S. infantarius*  
 группа *S. salivarius*: *S. salivarius*, *S. vestibularis*, *S. thermophilus*  
 группа *S. mutans*: *S. mutans*, *S. sobrinus*

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод ЕСCAST)**

**Питательная среда:** агар Мюллера-Хинтон + 5% лизированной дефибринированной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-Г]

**Инокуляция:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агаря под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете), снимают крышку. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания	
	Ч ≤	Р >	ЗТН		Ч ≥	Р <	ЗТН
Бензилпенициллин (только скрининг)	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		1 ЕД	21 <sup>А</sup>	12 <sup>А</sup>	
Бензилпенициллин (инфекции кроме эндокардита)	0,25	1		1 ЕД	21	12	
Бензилпенициллин (эндокардит)	0,25	0,25			21	21	
Бензилпенициллин (эндокардит, в комбинации с другими анти-микробными препаратами)	(1) <sup>2</sup>	(1) <sup>2</sup>			(12) <sup>В</sup>	(12) <sup>В</sup>	
Ампициллин (инфекции кроме эндокардита)	0,5	2		2	21	15	
Ампициллин в/в (эндокардит)	0,5	0,5		2	21	21	
Ампициллин-сульбактам <sup>3</sup>	Прим. 1,4	Прим. 1,4			Прим. А.С	Прим. А.С	
Амоксициллин (инфекции кроме эндокардита)	0,5	2			Прим. А.С	Прим. А.С	

**1. А.** Определение чувствительности к бензилпенициллину (ДДМ или МПК) используется для скрининга резистентности к бета-лактамам у стрептококков группы Viridans. Изоляты с отрицательным результатом скрининга, должны оцениваться как чувствительные к бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения [и/или примечания]. Для изолятов с положительным результатом скрининга необходимо определить чувствительность к конкретному препарату или оценить их как резистентные.

**2. В.** Информационно по гранничных значений, указанных в скобках, см. <https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/>.

**3.** Назначение ингибиторозащищенных бета-лактамов не обеспечивает клинических преимуществ.

**4. С.** Если результат скрининга с бензилпенициллином отрицательный, чувствительность оценивается на основании чувствительности к бензилпенициллину или ампициллину. При положительном результате скрининга с бензилпенициллином, чувствительность оценивается на основании чувствительности к ампициллину.

**Д.** Чувствительность может быть оценена на основании скрининга с бензилпенициллином или по «Ампициллин в/в [эндокардит]».

Пограничные значения МПК (мг/л) для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Амоксициллин в/в (эндокардит)</b>	<b>0,5</b>	<b>0,5</b>					Прим. А, D	Прим. А, D	
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота<sup>3</sup></b>	Прим. 1,4	Прим. 1,4					Прим. А, C	Прим. А, C	
<b>Пиперациллин</b>	Прим. 1,4	Прим. 1,4					Прим. А, C	Прим. А, C	
<b>Пиперациллин-тазобактам<sup>3</sup></b>	Прим. 1,4	Прим. 1,4					Прим. А, C	Прим. А, C	
<b>Тикарциллин-клавулановая кислота<sup>3</sup></b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Темоциллин</b>	-	-					-	-	
<b>Феноксиметилпенициллин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Оксациллин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Клоксациллин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Диклоксациллин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Флуклоксациллин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Мецилинам перорально (пивмекциллинам) (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-					-	-	

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
<b>Цефактор</b>	-	-			-		-	-	
<b>Цефадроксил</b>	-	-			-		-	-	
<b>Цефалексин</b>	-	-			-		-	-	
<b>Цефазолин</b>	НД	НД					НД	НД	
<b>Цефепим</b>	0,5	0,5		30	25 <sup>A</sup>	25 <sup>A</sup>	Прим. А	Прим. А	
<b>Цефепим-эметазобактам<sup>1</sup></b>	Прим. 1	Прим. 1		НД	НД		НД	НД	
<b>Цефидерокол</b>	-	-					-	-	
<b>Цефоксим</b>	-	-					5	23 <sup>A</sup>	23 <sup>A</sup>
<b>Цефотаксим</b>	0,5	0,5		НД	НД		НД	НД	
<b>Цефокситин</b>	-	-					-	-	
<b>Цефлодоксим</b>	-	-					-	-	
<b>Цефтаролин</b>	-	-					-	-	
<b>Цефтазидим-авибактам</b>	-	-					-	-	
<b>Цефтибулен</b>	-	-					-	-	
<b>Цефтобиупрол</b>	-	-					-	-	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.10. Стреотококки группы *Viridans*

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	
<b>Цефтолозан-тазобактам<sup>1</sup>, <i>S. anginosus</i> group</b>	НД	НД		0,5	0,5		30	27 <sup>а</sup>	27 <sup>а</sup>	0,5	0,5		30	26 <sup>а</sup>	26 <sup>а</sup>	-	-	-	
<b>Цефтриаксон</b>																			
<b>Цефуроксим в/в</b>																			
<b>Цефуроксим перорально</b>	-	-																	
<b>Карбапенемы</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	
<b>Дорипенем</b>	1	1		0,5	0,5					Приим. <sup>а</sup>	Приим. <sup>а</sup>		1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация релебактама – 4 мг/л.						
<b>Эртапенем</b>										Приим. <sup>а</sup>	Приим. <sup>а</sup>		2/В. Назначение ингибиторозащищенных бета-лактамов не обеспечивает клинических преимуществ.						
<b>Имипенем</b>	2	2		2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>					Приим. <sup>а</sup>	Приим. <sup>а</sup>								
<b>Имипенем-релебактам<sup>2</sup></b>										Приим. <sup>а,в</sup>	Приим. <sup>а,в</sup>								
<b>Меропенем</b>	2	2								Приим. <sup>а</sup>	Приим. <sup>а</sup>								
<b>Меропенем-валибактам<sup>2</sup></b>										Приим. <sup>в</sup>	Приим. <sup>в</sup>								
<b>Монобактамы</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	
<b>Азtreонам</b>	-	-																	
<b>Азtreонам-валибактам</b>	-	-																	
<b>Фторхинолоны</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≤	P >	3ТН	
<b>Ципрофлоксацин</b>	-	-		0,03	0,03					Приим. <sup>а</sup>	Приим. <sup>а</sup>		1/В. Моксифлоксацин используется перорально в ступенчатой терапии эндокардитов, вызванных стрептококками группы <i>S. anginosus</i> group. Пограничные значения не установлены, но следует исключить приобретенную резистентность: изоляты с МПК > 0,5 мг/л, диаметр зонного подавления роста < 21 мм (диск с моксифлоксацином, 5 мкг). Если приобретенная резистентность исключена, изолят следует оценить как «не имеющий механизмов резистентности к фторхинолонам»; нельзя оценивать изолят как «чувствительный к моксифлоксацину».						
<b>Делафлоксацин, <i>S. anginosus</i> group</b>	НД	НД					НД	НД		Приим. <sup>в</sup>	Приим. <sup>в</sup>								
<b>Левофлоксацин</b>																			
<b>Моксифлоксацин</b>																			
<b>Налидиксиковая кислота (только скрининг)</b>	НП	НП																	
<b>Норфлоксацин (только при неспожненных ИМП)</b>	-	-																	
<b>Офлоксацин</b>	-	-																	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Аминогликозиды <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН			
<b>Амикацин</b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	-	-	-	-			Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Гентамицин (для выявления резистентности высокого уровня)</b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	-	-	-	-			1. Зеленящие стреотококки природно резистентны к аминогликозидам. Монотерапия аминогликозидами является неэффективной. В отношении изолятов зеленящих стреотококков без приобретенной резистентности высокого уровня к аминогликозидам высока вероятность синергизма между аминогликозидами и пенициллинами или гликопептидами. Поэтому следует различать природную резистентность и приобретенную резистентность высокого уровня.
<b>Нетилмицин</b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	-	-	-	-			2. Гентамицин используется для скрининга резистентности высокого уровня к аминогликозидам (НЦАР).
<b>Тобрамицин</b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>	-	-	-	-			<b>Отрицательный результат:</b> МПК гентамицина ≤ 128 мг/л. Такие изоляты относятся к «дикому типу» и характеризуются природной резистентностью низкого уровня к гентамицину. Это правило не всегда применимо для других аминогликозидов. Если такие изоляты являются чувствительными к пенициллинам или гликопептидам, возможен синергизм между гентамицином и пенициллинами или гликопептидами.

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН			
<b>Далбаванцин<sup>1</sup>, группа <i>S. angiliosus</i></b>	0,125 <sup>2,3</sup>	0,125 <sup>2</sup>	-	Прим. <sup>4</sup>	Прим. <sup>4</sup>	-			1. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены. Во всех случаях выявления таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.
<b>Орбитаванцин<sup>1</sup>, группа <i>S. angiliosus</i></b>	0,25 <sup>2,3</sup>	0,25 <sup>2</sup>	-	Прим. <sup>4</sup>	Прим. <sup>4</sup>	-			2. Для определения МПК среда должна содержать полисорбат-80 (в конечной концентрации 0,002% для метода разведения в бульоне; метод разведения в агаре не валидирован). При использовании коммерческих систем необходимо следовать инструкциям производителя.
<b>Текногланцин<sup>1</sup></b>	2	2	-	30	16 <sup>5</sup>	16 <sup>5</sup>	НД		3. Изолаты, чувствительные к ванкомицину, следует оценивать как чувствительные к далбаванцину и орбитаванцину.
<b>Телаванцин<sup>1</sup></b>	НД	НД	-	5	15 <sup>6</sup>	15 <sup>6</sup>			
<b>Ванкомицин<sup>1</sup></b>	2	2	-						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

- A.** Критерии оценки ДДМ не определены. Следует использовать методы определения МПК.
- B.** Изолаты «недикого типа» были недоступны при установлении пограничных значений диаметра зон подавления роста.

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.			
Азитромицин	НД	НД		НД	НД						1. Антагонизм между клиндамицином и макролидами существует о наличии индукционной резистентности к клиндамицину. Если антагонизм не выявлен, изолят оценивается в соответствии с клиническими пограничными значениями. При выявлении антагонизма, изолят оценивается как резистентный к клиндамицину.
Кларитромицин	НД	НД		15	НД						
Эритромицин	НД	НД		НД	НД						
Рокситромицин	НД	0,5	0,5	2	19 <sup>а</sup>	19 <sup>а</sup>					
Клиндамицин	НД	НД		НД	НД						
Хинулпристин-далфопристин	НД	НД		НД	НД						

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.			
Доксициклин	-	-		-	-						
Миноциклин	-	-		-	-						
Тетрациклин	-	-		-	-						
Тигациклин	НД	НД		НД	НД						
Эрвациклин	0,125	0,125		20	17	17					

Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.			
Линезолид	НД	НД		НД	НД						1. Линезолид используется перорально в стулеччатой терапии эндокардитов, вызванных стрептококками группы <i>Viridans</i> . Клинические пограничные значения в настоящее время не установлена, однако приобретенную резистентность следует исключить, изолят с МПК > 2 мг/л. Если приобретенная резистентность исключена, изолят оценивается как «не имеющий механизмов резистентности к линезолиду»; но нельзя оценивать его как «чувствительный к линезолиду».
Тедизолид, <i>S. anginosus</i> group	0,5	0,5		2	18	18					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Окончание таблицы 2.10. Стреptококки группы *Viridans*

Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Ч <	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Примечания				
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч -	Р -	ЗТН	Ч -	Р -			Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.						Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузонному методу.				
<b>Хлорамфеникол</b>	-	-	-	-	-	-	-	-	1	1/A. Рифампицин используется перорально в ступенчатой терапии эндокардитов, вызванных стрептококками группы <i>Viridans</i> . Пограничные значения не установлены, но следует исключить приобретенную резистентность, изолят с МПК > 0,25 мг/л, диаметр зоны подавления роста < 21 мм (диск с рифампицином, 5 мкг). Если приобретенная резистентность исключена, изолят следует оценить как «не имеющий механизма резистентности к рифампицину», изолят как «чувствительный к рифампицину».											
<b>Колистин</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Даптомицин</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Фосфомицин в/в</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Фосфомицин перорально</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Фуизидовая кислота</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Лефамулин</b>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД													
<b>Метронидазол</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Рифампицин</b>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>	Грим. <sup>A</sup>				
<b>Спектиномицин</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Триметоприм (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													
<b>Триметоприм-сульфаметоксазол</b>	-	-	-	-	-	-	-	-													

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.11. *Haemophilus influenzae*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Пограничные правила и природная резистентность роста (мм)	Руководящие документы
<p><b>Определение МПК (метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)</b></p> <p><b>Питательная среда:</b> катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [бульон МХ-Г].</p> <p><b>Инокулюм:</b> <math>5 \times 10^5</math> КОЕ/мл</p> <p><b>Инкубация:</b> Залечатанные панели, обычная атмосфера, <math>35 \pm 1^\circ\text{C}</math>, <math>18 \pm 2</math> ч</p> <p><b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».</p> <p><b>Контроль качества:</b> <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 49766. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, контроль ингибиторов бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).</p> <p><b>Пограничные значения определены только для <i>H. influenzae</i>. Для установления критерии интерпретации результатов определения чувствительности <i>H. influenzae</i> подобно таковому для <i>H. influenzae</i>. При отсутствии установленных критерии определения чувствительности <i>H. influenzae</i>, для оценки чувствительности изолятов этого вида могут быть использованы пороговые значения МПК для <i>H. influenzae</i>.</b></p>	<p><b>Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения</b></p> <p><b>Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)</b></p> <p><b>Питательная среда:</b> агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-Г].</p> <p><b>Инокулюм:</b> 0,5 по стандарту мутности МакФарлана</p> <p><b>Инкубация:</b> 5% <math>\text{CO}_2</math>, <math>35 \pm 1^\circ\text{C}</math>, <math>18 \pm 2</math> ч</p> <p><b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом <math>45^\circ</math> (учет в отраженном свете, крышку снимают). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.</p> <p><b>Контроль качества:</b> <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 49766. Контроль качества препараторов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, контроль ингибиторов бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).</p>

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
Бензилпенициллин	НД	НД		НД	НД		<b>1/А.</b> Для исключения механизма резистентности к β-лактамам следует использовать скрининг с диском с бензилпенициллином 1ЕД. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста $\geq 12$ мм) изолят оценивается как чувствительный ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования, за исключением амоксициллина перорально и амоксициллина-клавулановой кислоты перорально, которые, при необходимости сообщения результата, должны быть оценены, как «чувствительный при увеличенной экспозиции» (У). При положительном результате скрининга (зона подавления роста $< 12$ мм) – см. <b>схему внизу страницы</b> .
Бензилпенициллин (только скрининг) <sup>1</sup>	НП	НП	1 ЕД	12 <sup>А,В</sup>	12 <sup>А,В</sup>		
Ампициллин (кроме эндокардита и менингита) <sup>2</sup>	1	1	2	18 <sup>А,В</sup>	18 <sup>А,В</sup>		
Ампициллин (эндокардит и менингит) <sup>2</sup>	НД	НД		НД	НД		
Ампициллин-сульбактам	1 <sup>3,4</sup>	1 <sup>3,4</sup>	10–10	Прим. А,Д	Прим. А,Е	Прим. А,Е	
Амоксициллин в/в (кроме эндокардита и менингита) <sup>2</sup>	2	2		НД	НД		
Амоксициллин в/в (эндокардит и менингит) <sup>2</sup>	НД	НД		Прим. А,Е	Прим. А,Е	Прим. А,Е	
Амоксициллин перорально <sup>2</sup>	0,001	2		Прим. А,Е	Прим. А,Е	Прим. А,Е	

Пограничные значения МПК зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.11. *Haemophilus influenzae*

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота в/в</b>	2 <sup>5</sup>	2 <sup>5</sup>		2-1	15 <sup>A,B</sup>	15 <sup>A,B</sup>							Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота перорально</b>	0,001 <sup>5</sup>	2 <sup>5</sup>		2-1	50 <sup>A,B</sup>	15 <sup>A,B</sup>							Б. Если в зоне полного подавления роста наблюдается область роста вокруг диска, учет результатов проводится по внешнему краю зоны подавления роста.
<b>Пиперациллин-тазобактам</b>	НД	НД		30-6	НД	НД							С. ЗТН имеет значение 1 ЕД, является положительным (зона подавления роста < 12 мм).
<b>Тикарциллин-клавулановая кислота</b>	0,25 <sup>6</sup>	0,25 <sup>6</sup>			27 <sup>A,B</sup>	27 <sup>A,B</sup>							Д. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
<b>Теклоциллин</b>	НД	НД			НД	НД							Е. Чувствительность оценивается по ампициллину.
<b>Феноксиметилпенициллин</b>	НД	НД			НД	НД							Ф. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
<b>Оксациллин</b>	-	-			-	-							Г. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
<b>Клоксациллин</b>	-	-			-	-							Д. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
<b>Диклоксациллин</b>	-	-			-	-							Е. Чувствительность оценивается по ампициллину.
<b>Флуоксациллин</b>	-	-			-	-							Ф. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
<b>Мецилинам перорально (пивмеклинилам) (только при неосложненных ИМП)</b>	-	-			-	-							Г. Изоляты, чувствительные к ампициллину, можно оценивать как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к пероральному амоксициллину. Изоляты, резистентные к ампициллину, могут быть оценены как резистентные к пероральному амоксициллину.
Цефалоспорины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
<b>Цефаклор</b>	-	-			-	-							Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефадроксил</b>	-	-			-	-							Б. Для исключения механизма резистентности к β-лактамам следует использовать скрининг с диском с бензилпенициллином 1 ЕД. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста ≥ 12 мм) изоляты оцениваются как чувствительные ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования. При положительном результате скрининга (зона подавления роста < 12 мм) – см. схему внизу страницы.
<b>Цефалексин</b>	-	-			-	-							Д. Добавление ингибиторов бета-лактамаз не обеспечивает клинического преимущества. Бета-лактамазы, продуцируемые данными микроорганизмами, не монифицируют цефалоспорин или не подавляются ингибиторами в достаточной степени.
<b>Цефазолин</b>	-	-			-	-							3. Режим дозирования в зависимости от показаний – см. Таблицу «Режимы дозирования».
<b>Цефепим</b>	0,25	0,25		30	28 <sup>A,B</sup>	28 <sup>A,B</sup>							4/С. ЗТН имеет значение 1 ЕД, является положительным (зона подавления роста < 12 мм).
<b>Цефелин-энцефалобактам<sup>2</sup></b>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>			Прим. <sup>D</sup>	Прим. <sup>D</sup>							
<b>Цефидерокол</b>	НД	НД			НД	НД							
<b>Цефиксим</b>	0,125	0,125		5	26 <sup>A,B</sup>	26 <sup>A,B</sup>							
<b>Цефотаксим (кроме менингита)</b>	0,125	0,125		5	27 <sup>A,B</sup>	27 <sup>A,B</sup>							
<b>Цефотаксим (менингит)</b>	0,125	0,125		5	27 <sup>A,B,D</sup>	27 <sup>A,B,D</sup>							
<b>Цефокситин</b>	НД	НД			НД	НД							
<b>Цефоподоксим</b>	0,25	0,25		10	26 <sup>A,B</sup>	26 <sup>A,B</sup>							
<b>Цефтаролин</b>	0,03	0,03			Прим. <sup>A</sup>	Прим. <sup>A</sup>							
<b>Цефтазидим</b>	-	-			-	-							

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.1.1. *Haemophilus influenzae*

Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения				Примечания
	Ч <	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч >	Р >	ЗТН	
Цефалоспорины										Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Цефазидим-авибактам	-	-		30	25 <sup>AB</sup>	25 <sup>AB</sup>	-			Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Цефтибулен	1	1		НД	НД	НД				В. Если в зоне полного подавления роста наблюдается область роста вокруг диска, учет результатов проводится по внешнему краю зоны подавления роста.
Цефтибипрол	НД	НД		30-10	23 <sup>AB</sup>	23 <sup>AB</sup>	22-23 <sup>BC</sup>			См. рисунок вышеуказанного.
Цефтолозан-тазобактам (пневмония) <sup>2</sup>	0,5	0,5								Д. Для изолятов с положительным результатом скрининга с диском с бензилпенициллином 1 ЕД (зона подавления роста < 12 мм), следует определить МПК-меропенема.
Цефтриаксон (кроме менингита)	0,125	0,125		30	32 <sup>AB</sup>	32 <sup>AB</sup>	31-33 <sup>BC</sup>			
Цефтриаксон (менингит)	0,125	0,125		30	32 <sup>AB,D</sup>	32 <sup>AB,D</sup>	31-33 <sup>BC</sup>			
Цефуроксим в/в	1	2	2 <sup>3</sup>	30	27 <sup>AB</sup>	25 <sup>AB</sup>	25-27 <sup>BC</sup>			
Цефуроксим перорально	0,001	1	30	50 <sup>AB</sup>	27 <sup>AB</sup>	25-27 <sup>BC</sup>				
Карбапенемы <sup>1,2</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)				Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения				Примечания
	Ч <	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч >	Р >	ЗТН	
Дорипенем <sup>1</sup>	1	1		10	23 <sup>AB</sup>	23 <sup>AB</sup>	23 <sup>AB</sup>			Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Эртапенем	0,5	0,5		10	23 <sup>AB</sup>	23 <sup>AB</sup>	20 <sup>AB</sup>	6-19 <sup>BC</sup>		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Имипенем	2	2		10	20 <sup>AB</sup>	20 <sup>AB</sup>				1/А. Для испытания механизмов resistance к β-лактамам следует использовать скрининг с диском с бензилпенициллином 1 ЕД. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста ≥ 12 мм) изолят оценивается как чувствительный ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования. При положительном результате скрининга (зона подавления роста < 12 мм) – см. схему внизу страницы.
Имипенем-орзелбактам <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>		10	20 <sup>AB</sup>	20 <sup>AB</sup>				1/А. Для испытания механизмов resistance к β-лактамам следует использовать скрининг с диском с бензилпенициллином 1 ЕД. При отрицательном результате скрининга (зона подавления роста ≥ 12 мм) изолят оценивается как чувствительный ко всем бета-лактамным препаратам, для которых в данном документе приведены пограничные значения (и/или примечания), без дальнейшего тестирования. При положительном результате скрининга (зона подавления роста < 12 мм) – см. схему внизу страницы.
Меропенем (все типы инфекций, кроме менингита)	2	2								2. Меропенем – единственный карбапенем, используемый для лечения менингитов.
Меропенем (менингит)	0,25	0,25								3/Е. Бета-лактамазы, продуцируемые <i>Haemophilus spp.</i> , не повреждают карбапенемы или не подавляются ингибиторами. Поэтому добавление ингибиторов не обеспечивает клинического преимущества.
Меропенем-ваборбактам <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>								Б. Если в зоне полного подавления роста наблюдается область роста вокруг диска, учет результатов проводится по внешнему краю зоны подавления роста.
Монобактамы										См. иллюстрации внизу страницы.
Азtreонам	НД	НД	НД							С. ЗТН имеет значение только в случае, если результат скрининга с диском бензилпенициллином 1 ЕД является положительным (зона подавления роста < 12 мм).
Азtreонам-авибактам	НД	НД	НД							Д. Для изолятов с положительным результатом скрининга с диском с бензилпенициллином 1 ЕД (зона подавления роста < 12 мм), при менингите следует определить МПК меропенема.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.1. *Нетор philus influenzae*

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Ципрофлоксацин	0,03 <sup>1</sup>	0,03 <sup>1</sup>	ЗТН	5	32 <sup>A,C</sup>	32 <sup>A,C</sup>	A. Для скрининга резистентности к фторхинолонам может быть использован диск с налидиксовой кислотой. <b>См. Примечание С.</b>
Делафлоксацин	НД	НД		НД	НД	30 <sup>A</sup>	B. Чувствительность можно оценить на основе скринингового теста с налидиксовой кислотой.
Левофлоксацин	0,06	0,06		5	28 <sup>A</sup>	28 <sup>A</sup>	В. Изоляты с отрицательным результатом скрининга следует расценивать как чувствительные к ципрофлоксацину, левофлоксацину, моксифлоксацину и офлоксацину. Для изолятов с положительным результатом скрининга следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.
Моксифлоксацин	0,125	0,125		5	30	23 <sup>B</sup>	
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП			30	23 <sup>B</sup>	23 <sup>B</sup>	
Норфлоксацин (только при неосложненных ИМП)	-	-		-	-	-	
Офлоксацин	0,06	0,06		5	30 <sup>A</sup>	30 <sup>A</sup>	1/С. По результатам оценки чувствительности к ципрофлоксацину можно оценивать чувствительность к пазуфлоксацину.

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Амикацин	НД	НД		НД	НД	НД	
Гентамицин	НД	НД		НД	НД	НД	
Нетилицин	НД	НД		НД	НД	НД	
Тобрамицин	НД	НД		НД	НД	НД	

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Далбаванцин	-	-		-	-	-	
Оритаванцин	-	-		-	-	-	
Текнопланцин	-	-		-	-	-	
Телаванцин	-	-		-	-	-	
Ванкомицин	-	-		-	-	-	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.1.1. *Haemophilus influenzae*

Макролиды <sup>1</sup> , линкозамиды и стрептограмины		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥
Азитромицин	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	1/А.	Клинические данные об эффективности макролидов при респираторных инфекциях, вызванных <i>H. influenzae</i> , противоречивы из-за высокой частоты случаев спонтанного излечения. В случае необходимости тестирования макролидов в отношении <i>H. influenzae</i> для выявления штаммов с приобретенной резистентностью следует использовать эпидемиологические точки отсечения [ECOFF]. ECOFF азитромицина – 4 мг/л, ECOFF кларитромицина – 32 мг/л, ECOFF эритромицина – 16 мг/л и ECOFF телитромицина – 8 мг/л. Для установления ECOFF рокситромицина нет достаточного количества данных.		
Кларитромицин	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>				
Эритромицин	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>				
Рокситромицин	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>							
Телитромицин									
Клиндамицин									
Хинупристин-далфопристин									

Тетрациклины		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥
Доксициклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	1/А.	Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к тетрациклину. Изоляты, чувствительные к тетрациклину, оцениваются как чувствительные к доксициклину и миноциклину. Для резистентных к тетрациклину изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.		
Миноциклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>	30	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>				
Тетрациклин	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>	30	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>				
Тигациклин	НД	НД	НД	НД	НД				
Эрвациклин	НД	НД	НД	НД	НД				

Оксазолидиноны		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥
Линезолид	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Тедизолид	-	-	-	-	-	-	-	-	-

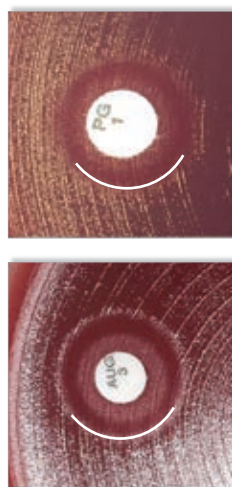
  

Другие антимикробные препараты		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≥
Хлорамфеникол	2	2	30	28	28	1/1.	Применение хлорамфеникола при менингите – см. Таблицу «Режимы дозирования».		
Колистин	-	-	-	-	-				
Даптомицин	-	-	-	-	-				
Фосфомицин в/в	НД	НД	НД	НД	НД				
Фосфомицин перорально	-	-	-	-	-				
Фузиодовая кислота	-	-	-	-	-				
Лефамулин	НД	НД	НД	НД	НД				

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Окончание таблицы 2.1. *Нетор philius influenzae*

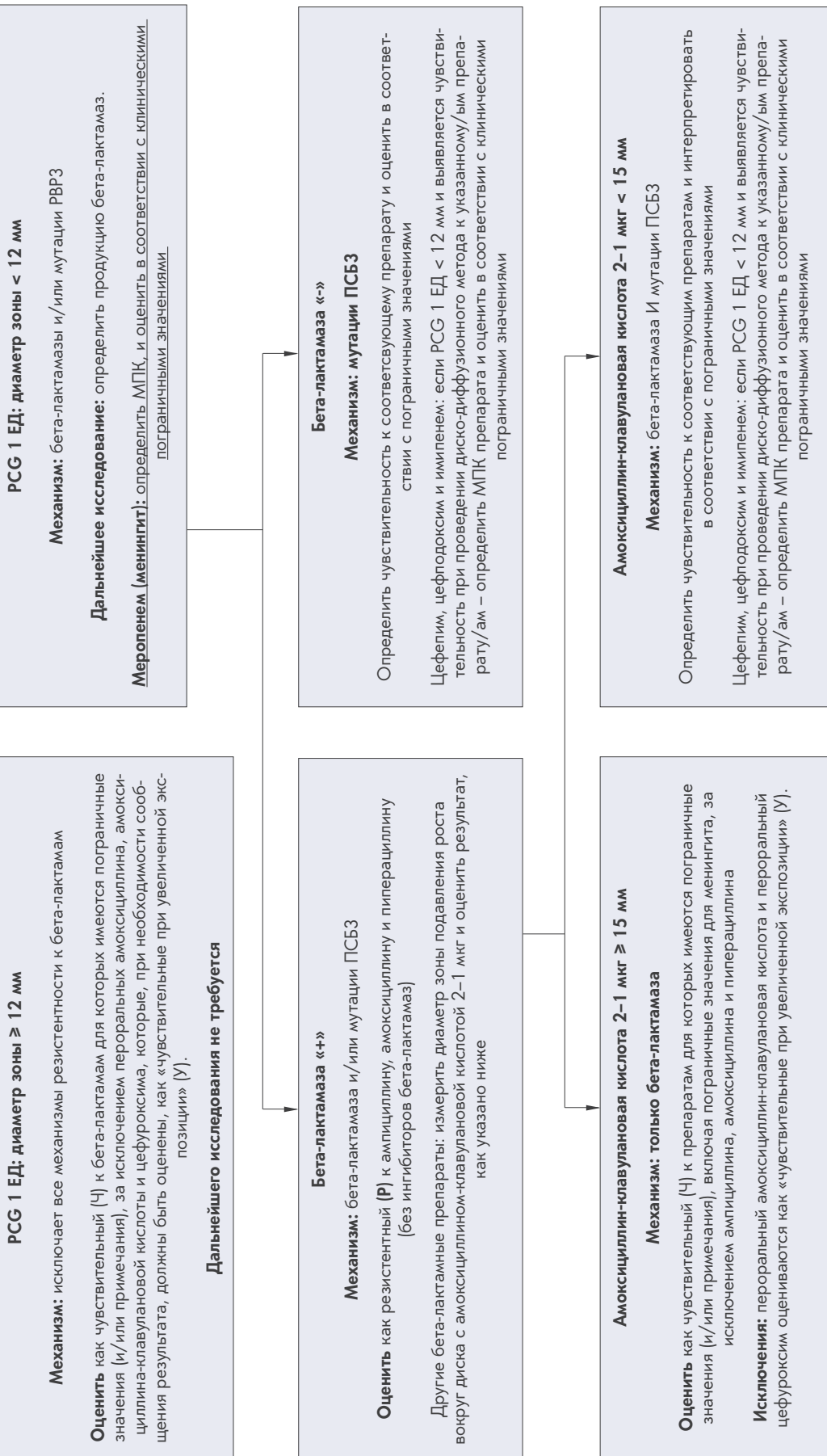
Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Метронидазол	-	-	-	-	-	-			
Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)	-	-	-	-	-	-			
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-	-	-	-	-			
Рифампицин (только с целью профилактики)	1	1	5	18	18				
Спектиномицин	-	-	-	-	-	-			
Триметопrim (только при неосложненных ИМП)	-	-	-	-	-	-			
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>2</sup>	0,5	1	1,25-23,75	23	20				



**Варианты зон подавлены роста при определении чувствительности *H. influenzae* к бета-лактамам: внутри зоны полного подавления роста наблюдалась область роста вокруг диска.**  
Если в зоне полного подавления роста наблюдается область роста вокруг диска, учет результатов проводится по внешнему краю зоны подавления роста.

### *Haemophilus influenzae*: схема скрининга с бензилпенициллином (PCG) для выявления механизмов резистентности к бета-лактамам

**Цель:** уменьшение числа отдельных исследований по оценке чувствительности к бета-лактамным препаратам  
Чтобы использовать все преимущества данной процедуры, в схеме исследования необходимо включить диск с амоксициллин-клавулановой кислотой 2–1 мкг, при этом учитывать и интерпретировать результат спереди только для изолятов, продуцирующих бета-лактамазу.



**Таблица 2.12. *Moraxella catarrhalis*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтона + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-1)

**Инокуляция:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч  
**Учет результата:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕСАСТ по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод ЕСАСТ)**

**Питательная среда:** agar Мюллера-Хинтона + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-1)

**Инокуляция:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч  
**Учет результата:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Для ингибирующего компонента дисков с ингибиторами β-лактамами – *Staphylococcus aureus* ATCC 29213. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных комбинаций бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч $\leq$	Р >	ЗТН	Ч $\geq$	Р <	ЗТН	Чифрами обозначены примечания, относящиеся к общим компонентам и/или по различным значениям МПК.			
Бензилпенициллин	-	-		-	-					1. Большинство изолятов <i>M. catarrhalis</i> проявляют бета-лактамазу, относящуюся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин	-	-		-	-					бета-лактамазы проявляются медленно и плохо выявляются при исследовании <i>in vitro</i> .
Ампициллин-сульбактам	1 <sup>2,3</sup>	1 <sup>2,3</sup>		Прим. А	Прим. А					Изоляты, проявляющие бета-лактамазу, являются резистентными к незащищенным пенициллином и аминопенициллином.
Амоксициллин	-1	-1		-	-					2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
Амоксициллин-клавулановая кислота	1 <sup>4</sup>	1 <sup>4</sup>		2-1	19	19				3/А. Чувствительность оценивается по чувствительности к амоксициллину-клавулановой кислоте.
Пиперациллин	-1	-1		-	-					4. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.
Пиперациллин-газобактам	Прим. 3	Прим. 3								
Тиарциллин-клавулановая кислота	НД	НД		Прим. А	Прим. А					
Темоциллин	ЕД	ЕД		НД	НД					
Феноксиметилпенициллин	-	-		-	-					
Оксациллин	-	-		-	-					
Клокациллин	-	-		-	-					
Диклокациллин	-	-		-	-					
Флуоклокациллин	-	-		-	-					
Метилпенициллин (перорально) (только при неосложненных ИМП)	-	-		-	-					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Продолжение таблицы 2.12. *Moraxella catarrhalis*

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания				
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)		
Цефаклор	-	-		-	-						
Цефадроксол	-	-		-	-						
Цефалексин	-	-		-	-						
Цефазолин	-	-		-	-						
Цефепим	4	4		30	20	20					
Цефепим-эмегтазобактам <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>					
Цефидерокол	НД	НД		5	21	21	НД	НД	НД		
Цефиксим	0,5	0,5		5	20	17	НД	НД	НД		
Цефотаксим	1	2		5	20	17	НД	НД	НД		
Цефокситин	НД	НД		10	Ва	Ва	Ва	Ва	Ва		
Цефпидоксим	Ва	Ва		НД	НД	НД	НД	НД	НД		
Цефтаролин	НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД		
Цефтазидим	-	-		-	-	-					
Цефтазидим-авибактам	-	-		-	-	-					
Цефтибутен	НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД		
Цефтолибипрол	НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД		
Цефтопозан-авибактам	1	2		30	24	21	НД	НД	НД		
Цефтриаксон	4	8		30	21	18	НД	НД	НД		
Цефуроксим в/в	0,001	4		30	50	21					
Цефуроксим перорально	0,001	4		30	50	21					
Карбапенемы											
Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Примечания		
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)	Чифами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Чифами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Дорипенем <sup>1</sup>	1	1		10	30	30			1. Нечувствительные изоляты встречаются крайне редко или еще не обнаружены.		
Эртапенем <sup>1</sup>	0,5	0,5		10	29	29	Во всех случаях выявление таких изолятов следует повторить идентификацию и определение чувствительности и отправить изолят в референтную лабораторию.				
Имипенем <sup>1</sup>	2	2		10	29	29	2/А. Бета-лактамазы, продуцируемые <i>Moraxella spp.</i> , не повреждают карбапенемы или не подавляются ингибиторами. Поэтому добавление ингибиторов не обеспечивает клинического преимущества.				
Имипенем-релебактам <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>		10	33	33					
Меропенем <sup>1</sup>	2	2		Приим. <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>					
Меропенем-ваборбактам <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>	Приим. <sup>2</sup>									
Монобактамы											
Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Примечания		
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)	Содержание в диске (мкг)	Чифами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Чифами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Азtreонам	НД	НД		НД	НД						
Азtreонам-авибактам	НД	НД									

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания
		Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН			
Ципрофлоксацин	0,125	0,125	5	31 <sup>А</sup>	31 <sup>А</sup>	НД	НД			А. Для выявления резистентности к фторхинолонам в качестве метода скрининга может быть использован ДДМ с налидиксовой кислотой. См. Примечание В.
Делафлоксацин	НД									Б. Изолаты с отрицательным результатом скрининга следует оценивать как чувствительные к ципрофлоксацину, левофлоксацину, моксифлоксацину и офлоксацину. Для изолатов с положительным результатом скрининга следует определять чувствительность к каждому препарату индивидуально или оценить их как резистентные.
Левофлоксацин	0,125	0,125	5	29 <sup>А</sup>	29 <sup>А</sup>					
Моксифлоксацин	0,25	0,25	5	26 <sup>А</sup>	26 <sup>А</sup>					
Налидиксовая кислота (только скрининг)		НП	30	23 <sup>В</sup>	23 <sup>В</sup>					
Норфлоксацин (только при неосложненных ИМП)		-		-	-					
Офлоксацин	0,25	0,25		5	28 <sup>А</sup>					

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения содержания в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	НД	НД	Ч ≤	НД	НД
Амикацин	НД	НД		НД	НД		НД	НД		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или программным значениям МПК.		
Гентамицин	НД	НД		НД	НД		НД	НД				
Нетилимицин	НД	НД		НД	НД		НД	НД				
Тобрамицин	НД	НД		НД	НД		НД	НД				

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание жидкости в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р >	ЗТН
Далбаванцин	-	-		-	-		-	-		-	-	
Оритаванцин	-	-		-	-		-	-		-	-	
Тейкотоланин	-	-		-	-		-	-		-	-	
Телаванцин	-	-		-	-		-	-		-	-	
Ванкомицин	-	-		-	-		-	-		-	-	

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
Азитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>					1/A. Эритромицин может быть использован для скрининга резистентности к макролидам у <i>Mycobacteria catalytica</i> . Изолаты, чувствительные к эритромицину, оцениваются как чувствительные к азитромицину, klarитромицину и рокситромицину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату индивидуально или оценить их как резистентные.
Кларитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>					
Эритромицин	0,25	0,25	15	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>		
Рокситромицин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>					
Клиндамицин	-	-		-	-	-	
Хинулопистин-дапфопистин	-	-		-	-	-	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	1/A. Тетрациклины может быть использован для скрининга резистентности к тетрациклинам. Чувствительные к тетрациклину изолаты, оцениваются как чувствительные к доксициклину и мицодициклину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.		
Доксициклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		30	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>						
Мицодициклин	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		30	26 <sup>А</sup>	26 <sup>А</sup>						
Тетрациклин	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>										
Тигациклин	НД	НД										
Эрвациклин	НД	НД										
Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	1/A. Тетрациклины может быть использован для скрининга резистентности к тетрациклинам. Чувствительные к тетрациклину изолаты, оцениваются как чувствительные к доксициклину и мицодициклину. Для резистентных изолятов следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.		
Линезолид	-	-			-	-						
Тедизолид	-	-			-	-						
Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)				Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания			
	Ч ≤	P >	ЗТН	Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	1/A. Топическое применение хлорамфеникола – см. Таблицу «Топические антибиотикные препараты».	2. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения предоставлены по триметоприму.	
Хлорамфеникол	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>			Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>						
Колицистин	-	-			-	-						
Даптомицин	-	-			НД	НД						
Фосфомицин в/в	НД	НД										
Фосфомицин перорально	-	-										
Фузиодовая кислота	-	-										
Лефамулин	НД	НД										
Метронидазол	-	-										
Нитробурантоин (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Рифампицин	-	-										
Спектиномицин	-	-										
Триметоприм (только при неосложненных ИМП)	-	-										
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>2</sup>	0,5	1			1,25-23,75	18	15					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.13. *Neisseria gonorrhoeae*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л)

Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

Информация о режиме дозирования препаратов, используемых при установлении пограничных значений – см. в таблице «Режимы дозирования».

Для определения чувствительности *Neisseria gonorrhoeae* следует использовать один из методов определения МПК. Критерии интерпретации результатов для диско-диффузионного метода не установлены. При использовании коммерческих систем для определения МПК необходимо следовать инструкциям производителя. При небольшом количестве изолятов, выделяемых в лаборатории, рекомендуется отправлять их для определения чувствительности в референтную лабораторию.

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Бензилпенициллин (индикаторный препарат) <sup>1</sup>	0,06 <sup>1</sup>	1		
Ампициллин <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		
Ампициллин-сульбактам	НД	НД		
Амоксициллин <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		
Амоксициллин-claveулановая кислота	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		
Пиперациллин	-	-		
Пиперациллин-тазобактам	-	-		
Тикарциллин-claveулановая кислота	-	-		
Темоциллин	НД	НД		
Феноксиметилпенициллин	-	-		
Оксациллин	-	-		
Клоксациллин	-	-		
Диклоксациллин	-	-		
Флуклоксациллин	-	-		
Мецилинам перорально (пивмекцииллином) (только при неосложненных ИМП)	-	-		

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Цефаклор	-	-		
Цефадроксил	-	-		
Цефалексин	-	-		
Цефазолин	-	-		
Цефепим	-	-		
Цефепим-энметазобактам	-	-		
Цефидерокол	НД	НД		
Цефиксим	0,125	0,125		
Цефотаксим	0,125	0,125		
Цефокситин	НД	НД		
Цефподоксим	-	-		
Цефтаролин	-	-		
Цефтазидим	-	-		
Цефтазидим-авибактам	-	-		
Цефтибутен	-	-		
Цефтобиપрол	-	-		
Цефтолозан-тазобактам	-	-		
Цефтриаксон	0,125	0,125		
Цефуроксим в/в	-	-		
Цефуроксим перорально	-	-		

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Дорипенем	НД	НД		
Эртапенем	НД	НД		
Имипенем	НД	НД		
Имипенем-релебактам	НД	НД		
Меропенем	НД	НД		
Меропенем-ваборбактам	НД	НД		

Монобактамы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Азtreонам	НД	НД		
Азtreонам-авибактам	IE	IE		

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Ципрофлоксацин	0,03	0,06		
Левофлоксацин	НД	НД		
Делафлоксацин	НД	НД		
Моксифлоксацин	НД	НД		
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП		
Норфлоксацин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Офлоксацин	0,125	0,25		

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Амикацин	-	-		
Гентамицин	-	-		
Нетилмицин	-	-		
Тобрамицин	-	-		

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Далбаванцин	-	-		
Оритаванцин	-	-		
Тейкопланин	-	-		
Телаванцин	-	-		
Ванкомицин	-	-		

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Азитромицин	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>		
Кларитромицин	-	-		
Эритромицин	-	-		
Рокситромицин	-	-		
Клиндамицин	-	-		
Хинупристин-далфопристин	-	-		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Доксициклин	НД	НД		-
Миноциклин	НД	НД		
Тетрациклин	0,5	0,5		
Тигециклин	НД	НД		
Эравациклин	НД	НД		

Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Линезолид	-	-		
Тедизолид	-	-		

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечание Цифрами обозначены примечания, относящиеся к пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Хлорамфеникол	-	-		
Колистин	-	-		
Даптомицин	-	-		
Фосфомицин в/в	-	-		
Фосфомицин перорально	-	-		
Фузидовая кислота	-	-		
Лефамулин	НД	НД		
Метронидазол	-	-		
Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Рифампицин	-	-		
Спектиномицин	64	64		
Триметоприм (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Триметоприм-сульфаметоксазол	-	-		

Таблица 2.14. *Neisseria meningitidis*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л)

Экспертные правила и природная резистентность	Руководящие документы	Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения
Для определения чувствительности <i>Neisseria meningitidis</i> следует использовать один из методов определения МПК. Критерии интерпретации результатов для диско-диффузионного метода не установлены. При использовании коммерческих систем для определения МПК необходимо следовать инструкциям производителя.		

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
<b>Бензилпенициллин (все показания)</b>	<b>0,25</b>	<b>0,25</b>		
<b>Ампициллин (кроме менингита)</b>	<b>0,125</b>	<b>1</b>		
<b>Ампициллин (менингит)</b>	НД	НД		
<b>Ампициллин-сульбактам</b>	<b>НД</b>	<b>НД</b>		
<b>Амоксициллин (кроме менингита)</b>	<b>0,125</b>	<b>1</b>		
<b>Амоксициллин (менингит)</b>	НД	НД		
<b>Амоксициллин-claveулановая кислота</b>	-	-		
<b>Пиперациллин</b>	-	-		
<b>Пиперациллин-тазобактам</b>	-	-		
<b>Тикарциллин-claveулановая кислота</b>	-	-		
<b>Темоциллин</b>	-	-		
<b>Феноксиметилпенициллин</b>	-	-		
<b>Оксациллин</b>	-	-		
<b>Клоксациллин</b>	-	-		
<b>Диклоксациллин</b>	-	-		
<b>Флуклоксациллин</b>	-	-		
<b>Мециллинам перорально (пивмекцииллинам)</b> (только при неосложненных ИМП)	-	-		

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
<b>Цефаклор</b>	-	-		
<b>Цефадроксил</b>	-	-		
<b>Цефалексин</b>	-	-		
<b>Цефазолин</b>	-	-		
<b>Цефепим</b>	-	-		
<b>Цефидерокол</b>	НД	НД		
<b>Цефиксим</b>	-	-		
<b>Цефотаксим (все показания)<sup>1</sup></b>	<b>0,125</b>	<b>0,125</b>		
<b>Цефокситин</b>	-	-		
<b>Цефлодоксим</b>	-	-		
<b>Цефтаролин</b>	-	-		
<b>Цефтазидим</b>	-	-		
<b>Цефтазидим-авибактам</b>	-	-		
<b>Цефтибутен</b>	-	-		
<b>Цефтобипрол</b>	-	-		
<b>Цефтолозан-тазобактам</b>	-	-		
<b>Цефтриаксон (все показания, включая профилактику)<sup>1</sup></b>	<b>0,125</b>	<b>0,125</b>		
<b>Цефуроксим в/в</b>	-	-		
<b>Цефуроксим перорально</b>	-	-		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Карбапенемы <sup>1,2</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Дорипенем	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		
Эртапенем	НД	НД		
Имипенем	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		
Имипенем-релебактам <sup>3</sup>	Прим. <sup>2,3</sup>	Прим. <sup>2,3</sup>		
<b>Меропенем (все показания)<sup>1,2</sup></b>	<b>0,25</b>	<b>0,25</b>		
Меропенем-ваборбактам <sup>3</sup>	Прим. <sup>2,3</sup>	Прим. <sup>2,3</sup>		

Монобактамы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Азtreонам	-	-		

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
<b>Ципрофлоксацин (все показания, включая менингит и профилактику)</b>	<b>0,016</b>	<b>0,016</b>		-
Делафлоксацин	НД	НД		
Левофлоксацин	НД	НД		
Моксифлоксацин	НД	НД		
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП		
Норфлоксацин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Офлоксацин	НД	НД		

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Амикацин	-	-		
Гентамицин	-	-		
Нетилмицин	-	-		
Тобрамицин	-	-		

Гликопептиды и липопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Далбаванцин	-	-		
Ориваванцин	-	-		
Тейкопланин	-	-		
Телаванцин	-	-		
Ванкомицин	-	-		

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	P >	ЗТН	
Азитромицин	-	-		
Кларитромицин	-	-		
Эритромицин	-	-		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Макролиды, линкозамиды и стрептограмины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Рокситромицин	-	-		
Телитромицин	-	-	-	
Клиндамицин	-	-		
Хинупристин-далфопристин	-	-		

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Доксициклин	-	-		
Миноциклин (только для профилактики)	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		1. Тетрациклин может быть использован для прогнозирования чувствительности к миноциклину для его использования с целью профилактики менингококковой инфекции.
Тетрациклин (только скрининг)	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>		
Тигециклин	НД	НД		
Эравациклин	НД	НД		

Оксазолидиноны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Линезолид	-	-		
Тедизолид	-	-		

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Хлорамфеникол (менингит) <sup>1</sup>	2	2		
Колистин	-	-		
Даптомицин	-	-		
Фосфомицин в/в	-	-		
Фосфомицин перорально	-	-		
Фузидовая кислота	-	-		
Лефамулин	-	-		
Метронидазол	-	-		
Нитрофурантонин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Нитроксолин (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Рифампицин (только для профилактики)	0,25	0,25		
Спектиномицин	-	-		
Триметоприм (только при неосложненных ИМП)	-	-		
Триметоприм-сульфаметоксазол	-	-		

**Таблица 2.15. Анаэробные бактерии. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность	Руководящие документы	Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения																																																																					
<b>Для других видов, кроме перечисленных ниже: см. рекомендации EUCAST по интерпретации результатов определения чувствительности при отсутствии пограничных значений</b>																																																																							
<b>Определение МПК (метод разведения в агаре)</b>																																																																							
<p><b>Питательная среда:</b> Агар для приходивых анаэробов + 5% дефибринированной лошадиной крови</p> <p><b>Инокулюм:</b> <math>5 \times 10^5</math> КОЕ/спот</p> <p><b>Инкубация:</b> Анаэробные условия, 35–37°C, 42–48 ч</p> <p><b>Учет результата:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, при которой отмечается заметные различия видимого роста между контрольной и опытной чашкой.</p> <p><b>Контроль качества:</b> <i>Bacteroides fragilis</i> ATCC 25285 и <i>Clostridium perfringens</i> ATCC 13124. Контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества EUCAST.</p> <p><i>Clostridium perfringens</i> DSM 25589 и диск с метронидазолом 5 мкг – для контроля анаэробных условий.</p>																																																																							
<p><b>Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)</b></p> <p><b>Питательная среда:</b> Агар для приходивых анаэробов + 5% дефибринированной лошадиной крови. Чашки с агаром необходимо подсушить перед инокуляцией (при 20–25°C в течение ночи или при 35°C с открытой крышкой в течение 15 мин)</p> <p><b>Инокулюм:</b> 1,0 по стандарту мутности МакФарланда</p> <p><b>Инкубация:</b> Анаэробные условия, 35–37°C, 18±2 ч</p> <p><b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом 45° (установка в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности анаэробных бактерий диско-диффузионным методом» и иллюстрации внизу страницы.</p> <p><b>Контроль качества:</b> <i>Bacteroides fragilis</i> ATCC 25285 и <i>Clostridium perfringens</i> ATCC 13124. Контроль ингибирующего компонента комбинаций бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества EUCAST.</p> <p><i>Clostridium perfringens</i> DSM 25589 и диск с метронидазолом 5 мкг – для контроля анаэробных условий.</p>																																																																							
<p><b><i>Bacteroides</i> spp.</b></p> <p><b>Пограничные значения для <i>Bacteroides</i> spp. – валидированы также для <i>Parabacteroides</i> spp. и <i>Phocaeicola dorei/vulgaris</i> (ранее – <i>Bacteroides dorei/vulgaris</i>).</b></p>																																																																							
<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Антибиотический препарат</th> <th colspan="2">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th rowspan="2">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>Р &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≥</th> <th>Р &lt;</th> <th>ЗТН</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><b>Ампициллин-сульбактам</b></td> <td><b>2<sup>1</sup></b></td> <td><b>2<sup>1</sup></b></td> <td><b>10–10</b></td> <td><b>25</b></td> <td><b>25</b></td> <td><b>1. Для определения чувствительности используются цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Амоксициллин-клавуланована кислота</b></td> <td><b>2<sup>2</sup></b></td> <td><b>2<sup>2</sup></b></td> <td><b>2–1</b></td> <td><b>14</b></td> <td><b>14</b></td> <td><b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Пиперациллин-тазобактам<sup>3</sup></b></td> <td><b>2<sup>4</sup></b></td> <td><b>2<sup>4</sup></b></td> <td><b>30–6</b></td> <td><b>24</b></td> <td><b>24</b></td> <td><b>2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Эртапенем</b></td> <td><b>(2)<sup>5</sup></b></td> <td><b>(2)<sup>5</sup></b></td> <td><b>10</b></td> <td><b>(23)<sup>6</sup></b></td> <td><b>(23)<sup>6</sup></b></td> <td><b>3. Изоляты, чувствительные к ампициллин-сульбактаму и амоксициллин-клавулановой кислоте, могут быть резистентными к пиперациллин-тазобактаму.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Имипенем</b></td> <td><b>1</b></td> <td><b>1</b></td> <td><b>10</b></td> <td><b>29</b></td> <td><b>29</b></td> <td><b>4. Для определения чувствительности используется тазобактама – 4 мг/л.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Меропенем</b></td> <td><b>1</b></td> <td><b>1</b></td> <td><b>10</b></td> <td><b>28</b></td> <td><b>28</b></td> <td><b>5/А. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a>.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Клиндамицин</b></td> <td><b>(4)<sup>5</sup></b></td> <td><b>(4)<sup>5</sup></b></td> <td><b>2</b></td> <td><b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b></td> <td><b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b></td> <td><b>6. Внимательно осмотрите зону подавления роста с целью выявления отдельных колоний внутри зоны. Отдельные колонии в зоне подавления роста должны быть учтены.</b></td> </tr> <tr> <td><b>Метронидазол</b></td> <td><b>4</b></td> <td><b>4</b></td> <td><b>5</b></td> <td><b>25</b></td> <td><b>25</b></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			Антибиотический препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	<b>Ампициллин-сульбактам</b>	<b>2<sup>1</sup></b>	<b>2<sup>1</sup></b>	<b>10–10</b>	<b>25</b>	<b>25</b>	<b>1. Для определения чувствительности используются цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>	<b>Амоксициллин-клавуланована кислота</b>	<b>2<sup>2</sup></b>	<b>2<sup>2</sup></b>	<b>2–1</b>	<b>14</b>	<b>14</b>	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>	<b>Пиперациллин-тазобактам<sup>3</sup></b>	<b>2<sup>4</sup></b>	<b>2<sup>4</sup></b>	<b>30–6</b>	<b>24</b>	<b>24</b>	<b>2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.</b>	<b>Эртапенем</b>	<b>(2)<sup>5</sup></b>	<b>(2)<sup>5</sup></b>	<b>10</b>	<b>(23)<sup>6</sup></b>	<b>(23)<sup>6</sup></b>	<b>3. Изоляты, чувствительные к ампициллин-сульбактаму и амоксициллин-клавулановой кислоте, могут быть резистентными к пиперациллин-тазобактаму.</b>	<b>Имипенем</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>10</b>	<b>29</b>	<b>29</b>	<b>4. Для определения чувствительности используется тазобактама – 4 мг/л.</b>	<b>Меропенем</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>10</b>	<b>28</b>	<b>28</b>	<b>5/А. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a>.</b>	<b>Клиндамицин</b>	<b>(4)<sup>5</sup></b>	<b>(4)<sup>5</sup></b>	<b>2</b>	<b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b>	<b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b>	<b>6. Внимательно осмотрите зону подавления роста с целью выявления отдельных колоний внутри зоны. Отдельные колонии в зоне подавления роста должны быть учтены.</b>	<b>Метронидазол</b>	<b>4</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>25</b>	<b>25</b>	
Антибиотический препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																																																
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН																																																																	
<b>Ампициллин-сульбактам</b>	<b>2<sup>1</sup></b>	<b>2<sup>1</sup></b>	<b>10–10</b>	<b>25</b>	<b>25</b>	<b>1. Для определения чувствительности используются цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>																																																																	
<b>Амоксициллин-клавуланована кислота</b>	<b>2<sup>2</sup></b>	<b>2<sup>2</sup></b>	<b>2–1</b>	<b>14</b>	<b>14</b>	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>																																																																	
<b>Пиперациллин-тазобактам<sup>3</sup></b>	<b>2<sup>4</sup></b>	<b>2<sup>4</sup></b>	<b>30–6</b>	<b>24</b>	<b>24</b>	<b>2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.</b>																																																																	
<b>Эртапенем</b>	<b>(2)<sup>5</sup></b>	<b>(2)<sup>5</sup></b>	<b>10</b>	<b>(23)<sup>6</sup></b>	<b>(23)<sup>6</sup></b>	<b>3. Изоляты, чувствительные к ампициллин-сульбактаму и амоксициллин-клавулановой кислоте, могут быть резистентными к пиперациллин-тазобактаму.</b>																																																																	
<b>Имипенем</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>10</b>	<b>29</b>	<b>29</b>	<b>4. Для определения чувствительности используется тазобактама – 4 мг/л.</b>																																																																	
<b>Меропенем</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>10</b>	<b>28</b>	<b>28</b>	<b>5/А. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a>.</b>																																																																	
<b>Клиндамицин</b>	<b>(4)<sup>5</sup></b>	<b>(4)<sup>5</sup></b>	<b>2</b>	<b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b>	<b>(10)<sup>Λ,Β</sup></b>	<b>6. Внимательно осмотрите зону подавления роста с целью выявления отдельных колоний внутри зоны. Отдельные колонии в зоне подавления роста должны быть учтены.</b>																																																																	
<b>Метронидазол</b>	<b>4</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>25</b>	<b>25</b>																																																																		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

*Prevotella* spp.

Анти microbnyyj препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
Бензилпенициллин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	1 ЕД	20 <sup>А</sup>	20 <sup>А</sup>	20 <sup>А</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	2	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>	
Ампициллин-сульбактам	Прим. 1,2	Прим. 1,2	10-10	33 <sup>А</sup>	33 <sup>А</sup>	33 <sup>А</sup>	
Амоксициллин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	2-1	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>	1/А. Изолять, чувствительные к бензилпенициллину, следует оценить как чувствительные ко всем бета-лактамам, для которых установлены пограничные значения (включая Примечания) без дальнешего тестиирования. Для резистентных к бензилпенициллину изолятов, следует определить чувствительность к каждому препаратуре.
Амоксициллин-клавулановая к-та	Прим. 1,2	Прим. 1,2	30-6	26 <sup>А</sup>	26 <sup>А</sup>	26 <sup>А</sup>	2. При очень низких концентрациях ампициллина, амоксициллина и пиперациллина антимикробная активность фиксированной концентрации ингибитора (2 мг/л клавулановой кислоты и 4 мг/л сульбактама и тазобактама) такова, что могут быть получены искусственно заниженные значения МПК. По этой причине пограничные значения МПК не установлены. Данный феномен не влияет на результаты диско-диффузионного метода, так как концентрация ингибитора уменьшается пропорционально с концентрацией активного компонента.
Пиперациллин-тазобактам	Прим. 1,2	Прим. 1,2	10	29 <sup>А</sup>	29 <sup>А</sup>	29 <sup>А</sup>	
Эртапенем	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	10	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	
Имипенем	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	10	34 <sup>А</sup>	34 <sup>А</sup>	34 <sup>А</sup>	
Меропенем	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	2	31 <sup>С</sup>	31 <sup>С</sup>	31 <sup>С</sup>	
Клиндамицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	5	22	22	22	
Метронидазол	4	4					

*Fusobacterium necrophorum*

Анти microbnyyj препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
Бензилпенициллин	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	1 ЕД	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	2	27 <sup>А</sup>	27 <sup>А</sup>	27 <sup>А</sup>	
Ампициллин-сульбактам	0,5 <sup>1,2</sup>	0,5 <sup>1,2</sup>	10-10	33 <sup>А</sup>	33 <sup>А</sup>	33 <sup>А</sup>	1/А. Изолять, чувствительные к бензилпенициллину, для которых установлены пограничные значения (включая Примечания) без дальнешего тестиирования. Для резистентных к бензилпенициллину изолятов, следует определить чувствительность к каждому препаратуре.
Амоксициллин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	2-1	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	2. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
Амоксициллин-клавулановая кислота	0,5 <sup>1,3</sup>	0,5 <sup>1,3</sup>	30-6	32 <sup>А</sup>	32 <sup>А</sup>	32 <sup>А</sup>	3. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.
Пиперациллин-тазобактам	0,5 <sup>1,4</sup>	0,5 <sup>1,4</sup>	10	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	4. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.
Эртапенем	0,06 <sup>1</sup>	0,06 <sup>1</sup>	10	36 <sup>А</sup>	36 <sup>А</sup>	36 <sup>А</sup>	
Имипенем	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	10	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	35 <sup>А</sup>	
Меропенем	0,03 <sup>1</sup>	0,03 <sup>1</sup>	2	30 <sup>С</sup>	30 <sup>С</sup>	30 <sup>С</sup>	
Клиндамицин	0,25	0,25	5	30	30	30	
Метронидазол	0,5	0,5					

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Анти microбный препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
	Ч ≤	P >		3ТН	Ч ≥	P <	
Бензилпенициллин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	1 unit	15 <sup>А</sup>	15 <sup>А</sup>	1/А.	Изолять, чувствительные к бензилпенициллину, следует оценить как чувствительные ко всем бета-лактамам, для которых установлены пограничные значения (включая Примечания) без дальнего тестирования. Для резистентных к бензилпенициллину изолятов, следует определить чувствительность к каждому препаратуре.
Ампициллин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	2	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	2/А.	Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация сульбактама – 4 мг/л.
Ампициллин-сульбактам	0,25 <sup>1,2</sup>	0,25 <sup>1,2</sup>	10-10	27 <sup>А</sup>	27 <sup>А</sup>	3.	Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.
Амоксициллин-сульбактам	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	2-1	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	4.	Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.
Амоксициллин-клавулановая кислота	0,25 <sup>1,3</sup>	0,25 <sup>1,3</sup>					В. Чувствительность оценивается по ампициллину.
Пиперациллин-тазобактам	0,5 <sup>1,4</sup>	0,5 <sup>1,4</sup>	30-6	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>	С.	Внимательно осмотрите зону подавления роста с целью выявления отдельных колоний внутри зоны. Отдельные колонии в зоне подавления роста должны быть учтены.
Эртапенем	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	10	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>		
Имипенем	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	10	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>		
Меропенем	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	10	25 <sup>А</sup>	25 <sup>А</sup>		
Ванкомицин	2	2	5	12	12		
Клиндамицин	0,25	0,25	2	19 <sup>С</sup>	19 <sup>С</sup>		
Метронидазол	4	4	5	16	16		

*Cutibacterium acnes*

Анти microбный препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
	Ч ≤	P >		3ТН	Ч ≥	P <	
Бензилпенициллин	0,06 <sup>1</sup>	0,06 <sup>1</sup>	1 unit	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>	1/А.	Изолять, чувствительные к бензилпенициллину, следует оценить как чувствительные ко всем бета-лактамам, для которых установлены пограничные значения (включая Примечания) без дальнего тестирования. Для резистентных к бензилпенициллину изолятов, следует определить чувствительность к каждому препаратуре.
Ампициллин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	2	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	2.	При очень низких концентрациях ампициллина, амоксициллина и пиперациллина антимикробная активность фиксированной концентрации ингибитора (2 мг/л клавулановой кислоты и 4 мг/л сульбактама и тазобактама) такова, что могут быть получены искусственно заниженные значения МПК. По этой причине пограничные значения МПК не установлены. Данный феномен не влияет на результаты диско-дифильтационного метода, так как концентрации ингибитора уменьшаются пропорционально с концентрацией активного компонента.
Ампициллин-сульбактам	Приим. <sup>1,2</sup>	Приим. <sup>1,2</sup>	10-10	33 <sup>А</sup>	33 <sup>А</sup>	В.	Чувствительность оценивается по ампициллину.
Амоксициллин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>				С.	Чувствительность к цефтриаксону может оцениваться по результатам оценки чувствительности к цефотаксиму диско-дифильтационным методом.
Амоксициллин-клавулановая кислота	Приим. <sup>1,2</sup>	Приим. <sup>1,2</sup>	2-1	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>	Д.	Внимательно осмотрите зону подавления роста с целью выявления отдельных колоний внутри зоны. Отдельные колонии в зоне подавления роста должны быть учтены.
Пиперациллин-тазобактам	Приим. <sup>1,2</sup>	Приим. <sup>1,2</sup>	30-6	27 <sup>А</sup>	27 <sup>А</sup>		
Цефотаксим	Приим.	Приим.	5	26 <sup>АС</sup>	26 <sup>АС</sup>		
Цефтриаксон	0,06 <sup>1</sup>	0,06 <sup>1</sup>	30	33 <sup>АС</sup>	33 <sup>АС</sup>		
Эртапенем	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>	10	28 <sup>А</sup>	28 <sup>А</sup>		
Имипенем	0,03 <sup>1</sup>	0,03 <sup>1</sup>	10	39 <sup>А</sup>	39 <sup>А</sup>		
Меропенем	0,125 <sup>1</sup>	0,125 <sup>1</sup>	10	28 <sup>А</sup>	28 <sup>А</sup>		
Ванкомицин	2	2	5	22	22		
Клиндамицин	0,25	0,25	2	26 <sup>Д</sup>	26 <sup>Д</sup>		
Линезолид	2	2	10	34	34		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Antimikrobnyyj препарат	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения пограничных значений МПК, пограничных значений МПК, относящиеся к общим комментариям и/или буквами, обозначающими примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН		
Vanкомицин	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>			Ва	Ва		
Фидаксомицин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>			Ва	Ва		
Метронидазол	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>			Ва	Ва		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам



**Примеры учета зоны подавления роста анаэробных бактерий.**

- а) При наличии вулкебобразного роста внутри зоны учет следует проводить по наиболее четкому краю зоны роста. Для облегчения определения четкого края следует просмотреть чашку под разными углами зрения.  
 б) Изолированные колонии внутри зоны подавления роста должны быть учтены. Клиндамицин: особенно важно тщательно просмотреть зону подавления роста для выявления изолированных колоний внутри зоны.  
 в) При учете результатов зона гемолиза не учитывается.

Таблица 2.16. *Helicobacter pylori*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л)

Экспертные правила и природная  
резистентность

Руководящие  
документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры –  
см. лист Пояснения

Для определения чувствительности *Helicobacter pylori* следует использовать один из методов определения МПК. Критерии интерпретации результатов для диско-диффузионного метода не установлены. При использовании коммерческих систем для определения МПК необходимо следовать инструкциям производителя.

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Амоксициллин перорально	0,125	0,125		–

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Левофлоксацин	1	1		–

Макролиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Кларитромицин	0,25	0,25		–

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Тетрациклин	1	1		–

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч ≤	Р >	ЗТН	
Метронидазол	8	8		–
Рифампицин	1	1		

**Таблица 2.17. *Listeria monocytogenes*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [бульон МХ-II]

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)**

**Питательная среда:** agar Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-II]

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарланда

**Инкубация:**  $5\%$   $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агаря под углом  $45^\circ$  [учет в отраженном свете], крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин (инфекции кроме менингита)	1	1	1 ЕД	13	13		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Бензилпенициллин (менингит)	НД	НД		НД	НД		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин В/В (все показания)	1	1	2	16	16		

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Меропенем (все показания)	0,25	0,25		10	26	26	

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Моксифлоксацин (менингит)	НД	НД		НД	НД		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.

	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
<b>Оксазолидиноны</b>										Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Линезолид (менингит)</b>	НД	НД					НД	НД		
<b>Макролиды</b>										Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Эритромицин (инфекции, кроме менингита)</b>	1	1		15	25	25				
<b>Другие антимикробные препараты</b>										Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Триметоприм-сульфаметоксазол (все показания)<sup>1</sup></b>	0,06	0,06		1,25-23,75	29	29				1. Соотношение триметоприм-сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.

**Таблица 2.18. *Pasteurella* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**  
**Экспертные правила и природная резистентность**

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

**Пищательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-ГI)

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных дипазонов для данного штамма, контроль ингибиторов бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

**Пограничные значения установлены в основном на основании данных, полученных для *Pasteurella multocida*, а также некоторых данных для других видов (*P. canis*, *P. dagmatis* и *P. aerogenes*).**

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

**Пищательная среда:** агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-ГI)

**Инокуляция:**  $0,5$  по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:**  $5\%$   $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^\circ$  (установка в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Контроль качества препарата, не имеющих компонента комбинаций бета-лактамов и ингибиторов бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин	0,5	0,5	1 ЕД	17	17	3ТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Ампициллин	1	1	Приим. <sup>A</sup>	Приим. <sup>A</sup>	Приим. <sup>A</sup>	Приим. <sup>A</sup>	1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация клавулановой кислоты – 2 мг/л.
Амоксициллин-клавулановая кислота	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>	2-1	15	15	3ТН	A. Оценивается по чувствительности к бензилпенициллину.
Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
Цефотаксим	0,03	0,03	5	26	26	3ТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
Цифрофлоксацин	0,06	0,06	5	27 <sup>A</sup>	27 <sup>A</sup>	3ТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Левофлоксацин	0,06	0,06	5	27 <sup>A</sup>	27 <sup>A</sup>	3ТН	A. Определение чувствительности к налидиксовому кислоте диско-диффузионным методом может использоваться для скрининга резистентности к фторхинолонам.
Налидиксовая кислота (только скрининг)	НП	НП	30	23 <sup>B</sup>	23 <sup>B</sup>	3ТН	См. Примечание B. В. Изолят с отрицательным результатом скрининга оценивается как чувствительный к ципрофлоксацину и левофлоксацину. Для изолятов с положительным результатом скрининга следует определить чувствительность к каждому препарату или оценить их как резистентные.

	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Тетрациклины	<b>1</b>	<b>1</b>					Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Доксициклин				Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>		
Тетрациклин (только скрининг)	НП	НП	30	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>		А. Чувствительность определяется по результатам скрининга с тетрациклином.
Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	<b>0,25</b>	<b>0,25</b>		1,25– 23,75	23	23	1. Соотношение триметоприм/сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.

**Таблица 2.19. *Campylobacter jejuni* и *coli*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность	Руководящие документы	Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения																																																																																																																																										
<b>Пограничное значение МПК для категории Ч ≤ 0,001 мг/л – произвольное, выходящее за пределы шкалы измерений пограничное значение (и соответствующее ему значение диаметра зоны подавления роста «Ч ≥ 50 мм»), которое позволяет оценить микроорганизмы «дикого типа» (микроорганизмы, не имеющие фенотипически выявляемых приобретенных механизмов резистентности к препарату) как «Чувствительные при увеличенной экспозиции» (Y). Результаты определения чувствительности для этих комбинаций микроорганических-антибиотиков никогда не оцениваются как «Чувствительный при стандартном режиме дозирования» (Ч).</b>																																																																																																																																												
<b>Определение МПК [метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1]</b>																																																																																																																																												
<p><b>Питательная среда:</b> катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-Г)</p> <p><b>Инокулюм:</b> 5 × 10<sup>5</sup> КОЕ/мл</p> <p><b>Инкубация:</b> Микроаэрофильные условия, 41 ± 1°C, 24 ч. При слабом росте изолята после 24 ч инкубации следует немедленно продлить инкубацию до 40–48 часов, чтобы учет результатов.</p> <p><b>Чтобы результаты:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».</p> <p><b>Контроль качества:</b> <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 29213 (стандартные условия для тестирования стафилококков)</p>																																																																																																																																												
<b>Фторхинолоны</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Содержание в диске (мкг)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>Р &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≤</th> <th>Р &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≥</th> <th>Р &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,001</td> <td>0,5</td> <td></td> <td>5</td> <td>50</td> <td>26</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	0,001	0,5		5	50	26						<b>Макролиды</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Содержание в диске (мкг)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>Р &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≤</th> <th>Р &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td></td> <td>15</td> <td>20<sup>А</sup></td> <td>20<sup>А</sup></td> <td>1/A. Эритромицин может быть использован для определения чувствительности к азитромицину и кларитромицину.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>4<sup>1</sup></td> <td>4<sup>1</sup></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>15</td> <td>24<sup>А</sup></td> <td>24<sup>А</sup></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>8<sup>1</sup></td> <td>8<sup>1</sup></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		15	20 <sup>А</sup>	20 <sup>А</sup>	1/A. Эритромицин может быть использован для определения чувствительности к азитромицину и кларитромицину.		4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>					15	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>			8 <sup>1</sup>	8 <sup>1</sup>										<b>Тетрациклины</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Содержание в диске (мкг)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>Р &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≤</th> <th>Р &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Приим.<sup>1</sup></th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td>Приим.<sup>1</sup></td> <td></td> <td>30</td> <td>30<sup>А</sup></td> <td>30<sup>А</sup></td> <td>1/A. Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к доксициклину.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>2<sup>1</sup></td> <td>2<sup>1</sup></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		30	30 <sup>А</sup>	30 <sup>А</sup>	1/A. Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к доксициклину.		2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>									
Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																																																																																																																			
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																																																																																																																		
0,001	0,5		5	50	26																																																																																																																																							
Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																																																																																																																			
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																																																																																																																		
Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		15	20 <sup>А</sup>	20 <sup>А</sup>	1/A. Эритромицин может быть использован для определения чувствительности к азитромицину и кларитромицину.																																																																																																																																			
4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>					15	24 <sup>А</sup>	24 <sup>А</sup>																																																																																																																																				
8 <sup>1</sup>	8 <sup>1</sup>																																																																																																																																											
Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																																																																																																																			
Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≤	Р <	ЗТН	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																																																																																																																		
Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>		30	30 <sup>А</sup>	30 <sup>А</sup>	1/A. Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к доксициклину.																																																																																																																																			
2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>																																																																																																																																											

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.20. *Corynebacterium* spp. (кроме *C. diphtheriae* и *C. ulcerans*). Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природнаярезистентность

Руководящие документы

Пограничные значения для *C. diphtheriae* и *C. ulcerans* приведены в отдельной таблице.

**Определение МПК** (метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)

**Питательная среда:** катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НДД (бульон МХ-Г)

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч (для гликопептидов – 24 ч). Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продолжить инкубацию и провести учет результатов после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по ЕUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведенний в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод ЕUCAST)**

**Питательная среда:** агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НДД (МХ-Г)

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результатов после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Летри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^\circ$  (учт в отраженном свете), крышки снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин	0,001	1		1 unit	50	12	

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Ципрофлоксацин	0,001	1		5	50	25	
Моксифлоксацин	0,5	0,5		5	25	25	

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Гентамицин	НД	НД			НД	НД	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН
<b>Гликолептиды</b>															
Ванкомицин	2	2		5	17 <sup>а</sup>	17 <sup>а</sup>									
<b>Макролиды и линкозамиды</b>															
Клиндамицин <sup>1</sup>	0,5	0,5		2	20	20									
<b>Тетрациклин</b>															
Тетрациклин	2	2		30	24	24									
<b>Оксазолидиноны</b>															
Линезолид	2	2		10	25	25									
<b>Другие antimикробные препараты</b>															
Рифампицин	0,06	0,06		5	30	30									

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.21. *Corynebacterium diphtheriae* и *C. ulcerans*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природная резистентность

Пограничные значения для *C. diphtheriae* и *C. ulcerans* приведены в отдельной таблице.

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

**Питательная среда:** катион-содаланцированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-И)

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результата после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по определению чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел 1).

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)**

**Питательная среда:** agar Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-И)

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результата после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агаря под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. часть I, раздел 1.

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел 1).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	
Бензилпенициллин	<b>0,001</b>	<b>1</b>		<b>1 ЕД</b>	<b>50</b>	<b>12</b>				
Амоксициллин	<b>1<sup>1</sup></b>	<b>1<sup>1</sup></b>					Прим. <sup>A</sup>	Прим. <sup>A</sup>		

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	
Цефотаксим	<b>0,001<sup>1</sup></b>	<b>2<sup>1</sup></b>		<b>5</b>	<b>50<sup>A</sup></b>	<b>15<sup>A</sup></b>				<b>1/A.</b> Изолты, чувствительные при увеличенной экспозиции (У) к бензилпенициллину, могут быть оценены как чувствительные при увеличенной экспозиции к цефотаксиму. Для изолятов, резистентных к бензилпенициллину, следует определить чувствительность к цефотаксиму.
Карбапенемы										

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	
Меропенем	<b>0,25<sup>1</sup></b>	<b>0,25<sup>1</sup></b>		<b>10</b>	<b>24<sup>A</sup></b>	<b>24<sup>A</sup></b>				<b>1/A.</b> Изолты, чувствительные при увеличенной экспозиции (У) к бензилпенициллину, могут быть оценены как чувствительные к меропенему. Для изолятов, резистентных к бензилпенициллину, следует определить чувствительность к меропенему, или оценить их как резистентные к меропенему.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Окончание таблицы 2.21. *Corynebacterium diphtheriae* и *C. ulcerans*

	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания	
			Ч ≥	P >	3ТН		
<b>Фторхинолоны</b>	0,001	0,5	5	50	24		
<b>Ципрофлоксацин</b>							
<b>Макролиды и линкозамиды</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Ч ≥	P >	3ТН	Примечания Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Эритромицин</b>	0,06	0,06	15	24	24		1. Изоляты <i>C. ulcerans</i> дикого типа являются менее чувствительными к клиндамицину.
<b>Клиндамицин, <i>C. diphtheriae</i><sup>1</sup></b>	0,5	0,5	2	15	15		
<b>Тетрациклин</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Ч ≥	P >	3ТН	Примечания Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Доксициклин</b>	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>	1	1	30	24	1/А. Изоляты, чувствительные к тетрациклину, следует оценивать как чувствительные к доксициклину. Для изолятов, резистентных к тетрациклину, следует определить чувствительность к доксициклину, или оценить их как резистентные к доксициклину.
<b>Линезолид</b>							
<b>Оксазолидиноны</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Ч ≥	P >	3ТН	Примечания Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Линезолид</b>	2	2	10	25	25		
<b>Другие антимикробные препараты</b>	Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Ч ≥	P >	3ТН	Примечания Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Рифампицин</b>	0,06	0,06	5	24	24		1. Соотношение триметоприм/сульфаметоксазол – 1:19. Пограничные значения представлены по триметоприму.
<b>Триметоприм-сульфаметоксазол<sup>1</sup></b>	0,5	0,5	1,25- 23,75	23	23		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.22. *Aerococcus sanguinicola* и *urinae*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природнаярезистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК [метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1]<sup>1</sup>**

**Питательная среда:** катион-содалансируированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [бульон МХ-II]

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч [для гликопептидов – 24 ч]. Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результатов после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

<sup>1</sup> Для фторхинолонов более отчетливо конечная тояка роста может быть определена методом разведений в агаре.

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

**Питательная среда:** агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД [МХ-II]

**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарланда

**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если в течение 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результатов после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания
		Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Бензилпенициллин	0,125	0,125	1 ЕД	21	21	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Ампициллин	0,25	0,25	2	26	26	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Амоксициллин	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	Приим. <sup>1</sup>	1/А. Чувствительность оценивается по чувствительности к ампициллину.

Карбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)	Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)				Примечания
		Содержание в диске (мкг)	Ч ≥	P <	ЗТН	
Меропенем	0,25	0,25	10	31	31	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.

Fluocinoftalones	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	5	21 <sup>а</sup>	21 <sup>а</sup>	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
Цифрофлоксацин (только при неосложненных ИМП)	2	2		5	21 <sup>а</sup>	21 <sup>а</sup>				1. Чувствительность можно оценить по чувствительности к ципрофлоксацину.		
Левофлоксацин (только при неосложненных ИМП)	2 <sup>1</sup>	2 <sup>1</sup>		5	Прим. <sup>в</sup>	Прим. <sup>в</sup>				А. Чувствительность можно оценить по чувствительности к норфлоксацину.		
Норфлоксацин (только скрининг)	НП	НП		10	17 <sup>с</sup>	17 <sup>с</sup>				См. Примечание С.		

Гликопептиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	5	16 <sup>а</sup>	16 <sup>а</sup>	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
Ванкомицин	1	1								А. Изоляты «недиккого типа» были недоступны при установлении пограничных значений диаметра зон подавления роста.		

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	16	16	100	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.		
Нитрофурантоин (только при неосложненных ИМП)	0,125	0,125										
Рифампицин	0,125	0,125		5	25	25						

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.23. *Kingella kingae*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)  
Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**  
Питательная среда: катион-балансированный бульон Мюллера-Хинтон + 5% лизированной плазмидной крови и 20 мг/л β-НАД (бульон МХ-Г1)

**Инокулюм:**  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если после 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результатов после 40–44 инкубации.

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)**  
Питательная среда: агар Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-Г1)  
**Инокулюм:** 0,5 по стандарту мутности МакФарланда  
**Инкубация:** 5%  $\text{CO}_2$ ,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч. Если в течение 16–20 ч инкубации наблюдается слабый рост, необходимо немедленно продлить инкубацию и провести учет результатов, если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агарта под углом  $45^\circ$  (учт. в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

**Контроль качества:** *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Пенициллины <sup>1</sup>	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм) Ч ≥      Р >      3ТН	Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	
<b>Бензилпенициллин</b>	0,03	0,03	1 ЕД	25	25	1. Изоляты, продуцирующие $\beta$ -лактамазу, оцениваются как резистентные к бензилпенициллину и незащищенным ампициллину и амоксициллину. Для выявления продуцции $\beta$ -лактамазы можно использовать тесты с хромогенным цефалоспорином. К <i>Kingae</i> не описаны.
<b>Ампициллин</b>	0,06 <sup>2</sup>	0,06 <sup>2</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>4</sup>	Прим. <sup>4</sup>	2/А. Чувствительность оценивается по чувствительности к бензилпенициллину.
<b>Амоксициллин</b>	0,125 <sup>2</sup>	0,125 <sup>2</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	3. Антимикробная активность клавулановой кислоты в фиксированной концентрации 2 мг/л <i>in vitro</i> может быть причиной получения искусственно заниженных значений МПК. Поэтому пограничные значения МПК для амоксициллина-клавулановой кислоты не разрабатываются. Данное свойство не влияет на результаты диско-диффузионного метода, так как концентрации ингибитора уменьшаются пропорционально с концентрацией активного компонента...
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота</b>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	2-1	22	22	

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание диаметров зон подавления роста (мм)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм) Ч ≥      Р >      3ТН	Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	
<b>Цефотаксим</b>	0,125	0,125	5	27	27	
<b>Цефтриаксон</b>	0,06	0,06	30	30	30	
<b>Цефуроксим в/в</b>	0,5	0,5	30	29	29	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Окончание таблицы 2.23. *Kingella kingae*

Нарбапенемы	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Меропенем	0,03	0,03		10	30	30			

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Ципрофлоксацин	0,06	0,06		5	28	28			
Левофлоксацин	0,125	0,125		5	28	28			

Макролиды и линкозамиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Азитромицин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>			Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	1. Чувствительность можно оценить по чувствительности к эритромицину.		
Кларитромицин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>			Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	А. Чувствительность оценивается по чувствительности к эритромицину.		
Эритромицин	0,5	0,5		15	20	20			
Клиндамицин	-	-		-	-	-			

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к пограничным значениям диаметров зон подавления роста	
Доксициклин	0,5 <sup>1</sup>	0,5 <sup>1</sup>			Прим. <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	1/А. Тетрациклин может быть использован для определения чувствительности к тетрациклином. Изоляты, чувствительные к тетрациклину, оцениваются как чувствительные к доксициклину. Для резистентных к тетрациклину изолятов следует определить чувствительность к доксициклину или оценить их как резистентные.		
Тетрациклин	0,5	0,5		30	28	28			

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Помечания		
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены приимечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены приимечания, относящиеся к пограничным значениям диаметров зон подавления роста	
Рифампицин	0,5	0,5		5	20	20			
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	0,25	0,25		1,25-23,75	28	28	1. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.24. *Aeromonas* spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная реистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббривиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон

Инокулюм:  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

Инкубация: Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч.

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации ЕСCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

Питательная среда: agar Мюллера-Хинтон

Инокулюм: 0,5 по стандарту мутности МакФарланда

Инкубация: Обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Гетри помещают кверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.

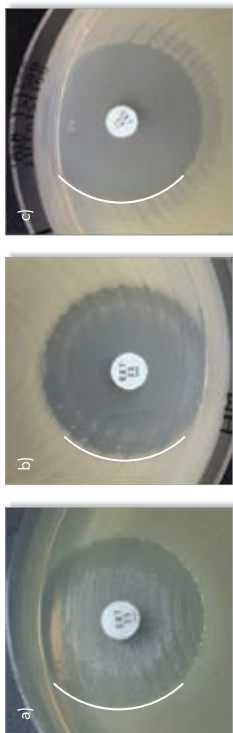
**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН	
Цефелим	1	4		30	27	24	
Цефтазидим	1	4		10	24	21	

Монобактамы	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН	
Азtreонам	1	4		30	29	26	

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	P >	3ТН	Ч ≥	P <	3ТН	
Ципрофлоксацин	0,25	0,5		5	27	24	
Левофлоксацин	0,5	1		5	27	24	

Другие antimикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания
	Ч ≤	Р >	3ТН	Ч ≥	Р <	3ТН	
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	2	4		1,25–23,75	19 <sup>а</sup>	16 <sup>а</sup>	1. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.  А. Измерять диаметр по четкому краю зоны подавления роста. Вуалеобразный рост или рост внутри зоны подавления роста не учитывается. (См. рисунок под таблицей).



**Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Aeromonas* spp. к триметоприму-сульфаметоксазолу.**

а-с) Измерять диаметр по четкому краю зоны подавления роста. Вуалеобразный рост или рост внутри зоны подавления роста не учитывается.

Таблица 2.25. *Achromobacter xylosoxidans*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природная резистентность

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**  
 Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон  
 Инокулюм:  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл  
 Инкубация: Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч.  
**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Пенициллины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Пиперациллин-тазобактам	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>		30-6	26	26	1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)**  
 Питательная среда: агар Мюллера-Хинтон  
 Инокулюм: 0,5 по стандарту мутности МакФарлана  
**Инкубация:** Обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $18 \pm 2$  ч.  
**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Петри помещают кверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.  
**Контроль качества:** *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).

Пограничные значения МПК (мг/л)	Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Пиперациллин-тазобактам	4 <sup>1</sup>	4 <sup>1</sup>		30-6	26	26	1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Цефидерокол <sup>1</sup>	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		30	Прим. <sup>1</sup>	Прим. <sup>1</sup>	1. Для определения МПК методом микроразведений в бульоне необходимо использовать бульон Мюллера-Хинтон, с низким содержанием железа и следовать общим правилам учета результатов (см. <a href="http://www.eucast.org/guidance_documents/">http://www.eucast.org/guidance_documents/</a> ). <b>2/А.</b> Активность цефидерокола <i>in vitro</i> в отношении <i>Achromobacter xylosoxidans</i> сравнима с активностью данного препарата в отношении <i>Enterobacteriales</i> . Также имеются данные об эффективности у животных. Однако клинических данных для установления пограничных значений недостаточно. Изоляты с МПК $\leq 0,5$ мг/л (диаметр зоны подавления роста $\geq 26$ мм), как правило, не имеют механизмов резистентности. Изоляты с МПК 1-2 мг/л имеют недостаточный клинический результат. Изоляты с МПК $> 2$ мг/л (диаметр зоны подавления роста $< 22$ мм), вероятно, будут резистентными.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Российские рекомендации. Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам. Версия 2025-01

Карбаленем	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.				
Меропенем	1	4		10	26	20						

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.				
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	0,125	0,125		1,25–23,75	26 <sup>а</sup>	26 <sup>а</sup>	1. Соотношение триметоприм-сульфаметоксазол – 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.					
							<b>А.</b> Измерять диаметр по четкому краю зоны подавления роста. Вуалеобразный рост или рост внутри зоны подавления роста не учитывается. (См. рисунок под таблицей).					



**Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Achromobacter xylosoxidans* к триметоприму-сульфаметоксазолу.**

а-б) Внешняя граница зоны подавления роста определяется. Измерять диаметр по внешнему краю зоны подавления роста и оценить в соответствии с пограничными значениями.  
в) Рост до края диска и нет признаков подавления роста (зона подавления роста отсутствует). Изолят оценивается как резистентный.

Таблица 2.26. Vibrio spp. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природнаярезистентность		Руководящие документы		Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения																																										
<b>Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)</b>																																														
<b>Питательная среда:</b> катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон																																														
<b>Инокулюм:</b> $5 \times 10^5$ КОЕ/мл																																														
<b>Инкубация:</b> запечатанные панели, обычная атмосфера, $35 \pm 1^\circ\text{C}$ , $18 \pm 2$ ч.																																														
<b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».																																														
<b>Контроль качества:</b> <i>Escherichia coli</i> ATCC 25922. Контроль качества препараторов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (часть I, раздел I).																																														
<b>Пограничные значения применимы для следующих видов: <i>V. alginolyticus</i>, <i>V. cholerae</i>, <i>V. parahaemolyticus</i> и <i>V. vulnificus</i>.</b>																																														
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>P &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≥</th> <th>P &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1<sup>1</sup></td> <td>1<sup>1</sup></td> <td></td> <td>30-6</td> <td>26</td> <td>26</td> <td>1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>						Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		30-6	26	26	1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.																	
Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																								
Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																							
1 <sup>1</sup>	1 <sup>1</sup>		30-6	26	26	1. Для определения чувствительности используется фиксированная концентрация тазобактама – 4 мг/л.																																								
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>P &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≥</th> <th>P &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,25</td> <td>0,25</td> <td></td> <td>5</td> <td>21</td> <td>21</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>НД</td> <td>НД</td> <td></td> <td></td> <td>НД</td> <td>НД</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>1</td> <td>1</td> <td></td> <td>10</td> <td>22</td> <td>22</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>						Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	0,25	0,25		5	21	21			НД	НД			НД	НД			1	1		10	22	22		
Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																								
Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																							
0,25	0,25		5	21	21																																									
НД	НД			НД	НД																																									
1	1		10	22	22																																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="3">Пограничные значения МПК (мг/л)</th> <th colspan="3">Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</th> <th colspan="3">Примечания</th> </tr> <tr> <th>Ч ≤</th> <th>P &gt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Ч ≥</th> <th>P &lt;</th> <th>ЗТН</th> <th>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</th> <th>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,5</td> <td>0,5</td> <td></td> <td>10</td> <td>24</td> <td>24</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>						Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания			Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	0,5	0,5		10	24	24																		
Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания																																								
Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.																																							
0,5	0,5		10	24	24																																									

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
Фторхинолоны		Ч ≤ Р > ЗТН		Ч ≥ Р < ЗТН		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
Ципрофлоксацин	0,25	0,25	5	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
Левофлоксацин	0,25	0,25	5	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	<b>А.</b> Чувствительность к ципрофлоксацину и левофлоксацину может быть оценена на основании скрининга с диском с перфоксацином.	
Перфлоксацин (только скрининг)	NA	NA	5	22 <sup>А</sup>	22 <sup>А</sup>		
Макролиды		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
Азитромицин		Ч ≤ Р > ЗТН		Ч ≥ Р < ЗТН		Notes Numbered notes relate to general comments and/or MIC breakpoints. Lettered notes relate to the disk diffusion method.	
Эритромицин (только скрининг)		4	4	15	16 <sup>А</sup>	<b>А.</b> Чувствительность к азитромицину может быть оценена на основании результата скринингового теста с эритромицином (диско-диффузионным методом).	
Тетрациклины		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
Доксициклин		0,5	0,5	30	20 <sup>А</sup>	Прим. <sup>А</sup>	
Тетрациклин (только скрининг)		NA	NA	30	20 <sup>А</sup>		<b>А.</b> Чувствительность к доксициклину может быть оценена на основании результата скринингового теста с тетрациклином (диско-диффузионным методом).
Другие антимикробные препараты		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>		0,25	0,25	1,25-23,75	21	21	1. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол – 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.27. *Bacillus* spp. кроме *B. anthropicus*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность	Руководящие документы
<b>Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)</b>	<b>Объяснения по пограничным значениям и абрревиатуры – см. лист Пояснения Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)</b>
<b>Питательная среда:</b> катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон	<b>Питательная среда:</b> агар Мюллера-Хинтон
<b>Инокулюм:</b> $5 \times 10^5$ КОЕ/мл	<b>Инокулюм:</b> 0,5 по стандарту мутности МакФарлана
<b>Инкубация:</b> Запечатанные панели, обычная атмосфера, $35 \pm 1^\circ\text{C}$ , $18 \pm 2$ ч (для гликопептидов – 24 ч).	<b>Инкубация:</b> Обычная атмосфера, $35 \pm 1^\circ\text{C}$ , $18 \pm 2$ ч
<b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации по EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».	<b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, чашки Петри помещают сверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом $45^\circ$ (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. Часть I, раздел I.
<b>Контроль качества:</b> <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 29213. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).	<b>Контроль качества:</b> <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 29213. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).
<b>Род <i>Bacillus</i> включает несколько видов. Наиболее часто встречающиеся виды принадлежат к группе <i>Bacillus cereus</i>, <i>B. thuringiensis</i>, <i>B. mucoides</i>, <i>B. weihenstetterhanensis</i>.</b>	<b>Пограничные значения не применимы для <i>Bacillus anthropicus</i>.</b>
<b>Пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм) в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)</b>	
<b>Карбапенемы</b>	<b>Пограничные значения МПК (мг/л)</b>
	<b>Содержание в диске (мкг)</b>
	<b>Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</b>
	<b>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>
	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>
<b>Имипенем</b>	<b>Ч ≤ R &gt; 3ТН</b>
	<b>Ч ≥ 50<sup>a</sup> Р &lt; 3ТН</b>
<b>Меропенем</b>	<b>0,25 0,25</b>
	<b>10 10</b>
	<b>30 25</b>
	<b>30 25</b>
<b>Фторхинолоны</b>	
	<b>Пограничные значения МПК (мг/л)</b>
	<b>Содержание в диске (мкг)</b>
	<b>Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</b>
	<b>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>
	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>
<b>Цифрофлоксацин</b>	<b>0,001 0,5</b>
	<b>5 50<sup>a</sup></b>
<b>Левофлоксацин</b>	<b>0,001 1</b>
	<b>5 50<sup>a</sup></b>
<b>Норвоксацин (только скрининг)</b>	<b>NA NA</b>
	<b>10 21<sup>b</sup></b>
	<b>21<sup>b</sup> 21<sup>b</sup></b>
<b>Гликопептиды</b>	
	<b>Пограничные значения МПК (мг/л)</b>
	<b>Содержание в диске (мкг)</b>
	<b>Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</b>
	<b>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>
	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>
<b>Ванкомицин</b>	<b>2 2</b>
	<b>5 10<sup>a</sup></b>
	<b>5 10<sup>a</sup></b>
<b>Макролиды и линкозамиды</b>	
	<b>Пограничные значения МПК (мг/л)</b>
	<b>Содержание в диске (мкг)</b>
	<b>Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</b>
	<b>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>
	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.</b>
<b>Эритромицин</b>	<b>0,5 0,5</b>
	<b>15 24</b>
<b>Клиндамицин</b>	<b>1 1</b>
	<b>2 17</b>
	<b>24 17</b>
<b>Оксазолидиноны</b>	
	<b>Пограничные значения МПК (мг/л)</b>
	<b>Содержание в диске (мкг)</b>
	<b>Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)</b>
	<b>Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.</b>
	<b>Буквами обозначены примечания, относящиеся к пограничным значениям диаметров зон подавления роста.</b>
<b>Линезолид</b>	<b>2 2</b>
	<b>10 22</b>
	<b>22 22</b>

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Таблица 2.28. *B. anthracis*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)

Экспертные правила и природнаярезистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Питательная среда: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон

Инокулюм: см. Примечание ниже

**Инкубация:** Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $17 \pm 1$  ч [для гликопептидов – 24 ч].

**Учет результатов:** Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Staphylococcus aureus* ATCC 29213.

**Примечание:** 1 КОЕ для данного вида соответствует цепочке, состоящей из множества клеток, а не из одной клетки. Теоретическая плотность инокулюма должна составлять  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл; инокулюм готовится из суспензии с теоретическим количеством КОЕ/мл, соответствующим плотности 0,5 по стандарту мутности МакФарланда ( $1-2 \times 10^8$  кое./мл).

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

Питательная среда: агар Мюллера-Хинтон

Инокулюм: 0,5 по стандарту мутности МакФарланда

**Инкубация:** Обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $17 \pm 1$  ч

**Учет результатов:** Если не указано другое, чашку Гетри помещают сверху дном на темную матовую поверхность, так чтобы свет падал на нее под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете). При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности диско-диффузионным методом».

**Контроль качества:** *Staphylococcus aureus* ATCC 29213. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества EUCAST.

Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
$\text{Ч} \leq$	$\text{Р} >$	ЗТН	$\text{Ч} \geq$	$\text{Р} <$	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к бензилпенициллину.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к резистентных к бензилпенициллину изолятов следует определить чувствительность к амоксициллину или оценить как резистентные к амоксициллину.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Пенициллины</b>											
<b>Бензилпенициллин</b>	<b>0,001</b>	<b>0,5</b>	<b>1 unit</b>	<b>50</b>	<b>18</b>	<b>1/A.</b>	<b>Изоляты, чувствительные при увеличенной экспозиции (У) к бензилпенициллину, следует оценивать как чувствительные к амоксициллину. Для резистентных к бензилпенициллину изолятов следует определить чувствительность к амоксициллину или оценить как резистентные к амоксициллину.</b>				
<b>Амоксициллин в/в</b>	<b>0,125<sup>1</sup></b>	<b>0,125<sup>1</sup></b>									

Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
$\text{Ч} \leq$	$\text{Р} >$	ЗТН	$\text{Ч} \geq$	$\text{Р} <$	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к бензилпенициллину.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к резистентных к бензилпенициллину изолятов следует определить чувствительность к амоксициллину или оценить как резистентные к амоксициллину.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Фторхинолоны</b>											
<b>Цифрофлоксацин</b>	<b>0,001</b>	<b>0,25</b>		<b>5</b>	<b>50</b>	<b>24</b>					
<b>Левофлоксацин</b>	<b>0,001</b>	<b>0,5</b>		<b>5</b>	<b>50</b>	<b>23</b>					

Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание в диске (мкг)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания		
$\text{Ч} \leq$	$\text{Р} >$	ЗТН	$\text{Ч} \geq$	$\text{Р} <$	ЗТН	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к бензилпенициллину.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к резистентных к бензилпенициллину изолятов следует определить чувствительность к амоксициллину или оценить как резистентные к амоксициллину.	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Гликопептиды</b>											
<b>Ванкомицин</b>	<b>(4)<sup>1</sup></b>	<b>(4)<sup>1</sup></b>		<b>5</b>	<b>(10)<sup>4</sup></b>				<b>1/A.</b>	<b>Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucast/guidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucast/guidancedocuments/</a>.</b>	

		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
<b>Макролиды и линкозамиды</b>		<b>Ч ≤ Р &gt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
<b>Клиндамицин</b>		<b>1</b>		<b>2</b>		<b>17</b>		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
		<b>Ч ≤ Р &gt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
<b>Тетрациклины</b>		<b>0,006<sup>1</sup></b>		<b>0,006<sup>1</sup></b>		<b>30</b>		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Доксициклин</b>		<b>0,125</b>		<b>0,125</b>		<b>26</b>		1/A. Изоляты, чувствительные к тетрациклину, следует оценивать как чувствительные к доксициклину. Для резистентных к тетрациклину изолятов следует определить чувствительность к доксициклину или оценить их как резистентные доксициклину.	
		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
		<b>Ч ≤ Р &gt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
<b>Оксазолиденоны</b>		<b>2</b>		<b>2</b>		<b>10</b>		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Линезолид</b>									
		Пограничные значения МПК (мг/л)		Содержание в диске (мкг)		Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)		Примечания	
		<b>Ч ≤ Р &gt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		<b>Ч ≥ Р &lt; ЗТН</b>		Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.	
<b>Другие антимикробные препараты</b>		<b>1/1</b>		<b>5</b>		<b>(12)<sup>1</sup></b>		Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.	
<b>Рифампицин</b>								1/A. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .	

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 2.29. *Brucella melitensis*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л) и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природная резистентность Руководящие документы  
Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

**Определение МПК (метод микроразведений в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1)**

Пограничные значения МПК: катион-сбалансированный бульон Мюллера-Хинтон\*

Инокулюм:  $5 \times 10^5$  КОЕ/мл

Инкубация: Запечатанные панели, обычная атмосфера,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $48 \pm 2$  ч

Учет результата: Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности методом микроразведений в бульоне».

**Контроль качества:** *Staphylococcus aureus* ATCC 29213. Контроль качества препаратов, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества EUCAST.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

**Параметры диско-диффузионного метода (стандартизированный диско-диффузионный метод EUCAST)**

Питательная среда: agar Мюллера-Хинтон + 5% дефибринированной лошадиной крови и 20 мг/л β-НАД (МХ-Г)

Инкубация: 0,5 по стандарту мутности МакФарлана

Инкубация: 5% СО<sub>2</sub>,  $35 \pm 1^\circ\text{C}$ ,  $48 \pm 2$  ч

Учет результата: Если не указано другое, чашку Петри помещают дном книзу, так чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^\circ$  (учет в отраженном свете), крышку снимают. При измерении зон подавления роста следует ориентироваться на зону полного подавления видимого роста. Подробную информацию см. «Рекомендации EUCAST по учету результатов определения чувствительности диско-диффузионным методом».

**Контроль качества:** *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных диапазонов для данного штамма, см. Таблицы контроля качества EUCAST.

Цефалоспорины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		
Цефтриаксон (менингит)	(2) <sup>1</sup>	(2) <sup>1</sup>		30	(30) <sup>1</sup>	(30) <sup>1</sup>	1/A	Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucast/guidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucast/guidancedocuments/</a> .

Фторхинолоны	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		
Цифрофлоксацин	0,001	1		5	50	27		
Левофлоксацин	0,001	1		5	50	28		

Аминогликозиды	Пограничные значения МПК (мг/л)			Содержание диаметров зон подавления роста (мм)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)	Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН		
Гентамицин	(0,5) <sup>1</sup>	(0,5) <sup>1</sup>		10	(23) <sup>1</sup>	(23) <sup>1</sup>		
Стрептомицин	(1) <sup>1</sup>	(1) <sup>1</sup>		10	(15) <sup>1</sup>	(15) <sup>1</sup>		

	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≥	P <	ЗТН	
Тетрациклины							Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
Доксициклин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>					Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Тетрациклин	0,5	0,5		30	42	42	1/А. Изолаты, чувствительные к тетрациклину, следует оценивать как чувствительные к доксициклину. Для резистентных к тетрациклину изолятов следует определить чувствительность к доксициклину или оценить их как резистентные к доксициклину.
Другие antimикробные препараты							
Рифампицин	[2] <sup>1</sup>	[2] <sup>1</sup>		5	(20) <sup>А,В</sup>	(20) <sup>А,В</sup>	1/А. Информацию по использованию пограничных значений, указанных в скобках, см. <a href="https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/">https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/</a> .
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>2</sup>	0,125	0,125		1,25-23,75	29 <sup>С</sup>	29 <sup>С</sup>	В. Следует тщательно осмотреть зону подавления роста. Колонии, расположенные вблизи края зоны следует учитывать при измерении диаметра.
							С. Измерять диаметр зоны подавления роста следует по четкому краю зоны подавления роста. Вулкеборазный рост или рост внутри зоны подавления роста не учитывается.
							2. Соотношение триметоприм:сульфаметоксазол - 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.

**Таблица 2.30. *Burkholderia pseudomallei*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК [мг/л] и диаметров зон подавления роста (мм)**

Экспертные правила и природнаярезистентность	Руководящие документы	Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения
<b>Определение МПК [метод микроразведенний в бульоне в соответствии со стандартом ИСО 20776-1]</b>		<b>Параметры диско-диффузионного метода (стандартизованный диско-диффузионный метод EUCAST)</b> Питательная среда: агар Мюллера-Хинтон <b>Инокулюм:</b> $5 \times 10^5$ КОЕ/мл <b>Инкубация:</b> Запечатанные панели, обычная атмосфера, $35 \pm 1^\circ\text{C}$ , $18 \pm 2$ ч <b>Учет результатов:</b> Если не указано другое, МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, подавляющая полностью видимый рост. <b>Контроль качества:</b> <i>Escherichia coli</i> ATCC 25922. Контроль качества препарата, не имеющих контрольных дискаzonов для данного штамма, и для контроля ингибиторного компонента комбинаций бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I). <b>Контроль качества:</b> <i>Escherichia coli</i> ATCC 25922. Контроль качества препарата, не имеющих компонента дискаzonов для данного штамма, и для контроля ингибиторами бета-лактамаз, см. Таблицы контроля качества (Часть I, раздел I).
<b>Пограничные значения МПК [мг/л]</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Пенициллины</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Амоксициллин-клавулановая кислота</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефалоспорины</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Цефтаzидим</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Карбаленемы</b>		<b>Пограничные значения</b> Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
<b>Имипенем</b>		
<b>Меропенем</b>		

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

Тетрациклины	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
Доксициклин	0,001	2			Приим. <sup>А</sup>	Приим. <sup>А</sup>	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Тетрациклин (только скрининг)	НП	НП		30	23 <sup>А</sup>	23 <sup>А</sup>	<b>А.</b> Изоляты с отрицательным результатом скрининга оцениваются как «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У) к доксициклину. Изоляты с положительным результатом скрининга оцениваются как резистентные к доксициклину.

Другие антимикробные препараты	Пограничные значения МПК (мг/л)			Пограничные значения диаметров зон подавления роста (мм)			Примечания
	Ч ≤	Р >	ЗТН	Ч ≥	Р <	ЗТН	
Хлорамфеникол	0,001	8		30	50	22	Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК. Буквами обозначены примечания, относящиеся к диско-диффузионному методу.
Триметоприм-сульфаметоксазол <sup>1</sup>	0,001	4		1,25-23,75	50 <sup>А</sup>	17 <sup>А</sup>	<b>1.</b> Соотношение триметоприм-сульфаметоксазол – 1:19, Пограничные значения представлены по триметоприму.  <b>А.</b> Внутри зоны подавления может обнаруживаться рост культуры, плотность которого может варьировать от тонкой дымки до существенного роста (см. <b>причины ниже</b> ). В случае выявления края зоны подавления роста любой четкости следует учесть диаметр зоны, без учета роста внутри зоны подавления.

Варианты зон подавления роста при определении чувствительности *Burkholderia pseudomallei* к триметоприму-сульфаметоксазолу.

- а-б) Внешний край зоны может быть определен. Измерить диаметр зоны по внешнему краю и интерпретировать в соответствии с пограничными значениями.  
с) Рост распространяется до самого диска. Нет признаков подавления роста. Оценивается как резистентный.

Таблица 2.31. *Burkholderia cepacia complex*

#### Экспертные правила и природная резистентность

Пограничные значения для микроорганизмов, относящихся к группе *Burkholderia cepacia complex*, не установлены в связи с отсутствием точного и воспроизводимого метода определения чувствительности и техническими трудностями, связанными с данным видом, а также недостатком убедительных данных о корреляции с клиническими исходами. См. ниже.

*Burkholderia cepacia complex* в настоящее время включает по меньшей мере 22 близко родственных вида: *B. ambifaria* (геномовар VII), *B. anthina* (геномовар VIII), *B. arboris* (BCC3), *B. cepacia* (геномовар I), *B. celiocerapacia* (геномовар III), *B. contaminans* (группа K, BCC AT), *B. diffusa* (BCC2), *B. dolosa* (геномовар VI), *B. lata* (группа K), *B. latens* (BCC1), *B. metallica* (BCC8), *B. multivorans* (геномовар II), *B. paludis*, *B. pseudomultivorans*, *B. pyrrhociniae* (геномовар IX), *B. pseudomultivorans*, *B. seminalis* (BCC7), *B. stabilis* (геномовар IV), *B. stagnalis* (BCC B), *B. territorii* (BCC L), *B. ubonensis* (геномовар X), *B. vietnamensis* (геномовар V).

#### Пояснение

***B. cepacia complex (BCC)*** – группа близкородственных видов бактерий, повсеместно распространенных в окружающей среде и особенно часто обнаруживаемых в почве и воде [1–4]. Имеют клиническое значение преимущественно при хронических инфекционных заболеваниях легких у пациентов с муковисцидозом, но также могут быть причиной инфекции у пациентов с иммуносупрессией, включая пациентов с хроническим гранулематозом.

#### Резистентность к АМП

Бактерии группы ВСС резистентны ко многим антимикробным препаратам. Отсутствие локусов для связывания на липополисахаридах (клеточной стенки) является причиной их природной резистентности к катионоактивным антимикробным препаратам, полимиксинам и аминогликозидам [5]. Изоляты ВСС также могут быть резистентны ко многим или всем доступным  $\beta$ -лактамным препаратам из-за сочетания таких механизмов, как снижение проницаемости и продукция индуцируемых хромосомных  $\beta$ -лактамаз [6, 7]. Кроме природно обусловленной пониженной проницаемости внешней мембранны, описана как минимум одна система эффлюкса, которая приводит к природной резистентности к тетрациклинам, хлорамфениколу и ципрофлоксацину [9]. Возможное присутствие этих механизмов резистентности означает, что полирезистентность бактерий группы ВСС является широко распространенным явлением. Результаты одного из исследований свидетельствуют, что 50% изолятов были резистентны *in vitro* ко всем из 10 протестированных АМП, которые широко используются на практике [10].

#### Терапия

Результаты недавно опубликованного Кокрановского систематического обзора свидетельствуют об отсутствии достаточного количества доказательных данных для создания рекомендаций по выбору оптимальных режимов антибактериальной терапии инфекций, вызванных представителями группы *B. cepacia complex*, у пациентов с муковисцидозом. Врач должен оценивать каждого пациента индивидуально, принимая во внимание результаты определения чувствительности выделенного изолята к

АМП, полученные *in vitro*, предшествующие клинические наблюдения и свой собственный опыт [11]. К сожалению, в настоящее время нет достаточного количества доказательств взаимосвязи между результатами определения чувствительности *in vitro* ко всем специфичным АМП и клиническими исходами. Возможно, это связано с несоответствием между экспрессией механизмов резистентности *in vitro* и *in vivo* в связи с известной способностью бактерий группы ВСС к формированию биопленки *in vivo*, а также к проникновению и выживанию внутри эпителиальных клеток и макрофагов [12]. В связи с тем, что при инфекциях, вызванных бактериями группы ВСС, часто назначаются комбинации антимикробных препаратов, как при лечении смешанных инфекций, оценить корреляцию между исходом терапии и специфической активностью конкретного препарата в отношении данного возбудителя не представляется возможным.

#### Определение чувствительности к АМП

В настоящее время невозможно установить пограничные значения МПК для ВСС так как:

- нет оснований для установления взаимосвязи между МПК и клиническими исходами;
- бактерии группы ВСС часто обнаруживаются в составе ассоциаций;
- значения МПК для клинически значимых антимикробных препаратов находятся в широком диапазоне, в том числе включающем неспецифические фармакодинамические пограничные концентрации. Поэтому значение эпидемиологической точки отсечения не может использоваться ни для выделения популяции дикого типа, ни для разграничения популяции на чувствительную и резистентную.

Выбор методологии определения чувствительности к АМП является затруднительным, так как:

- определение МПК методом микроразведений в бульоне Мюллера-Хинтон в соответствии со стандартом ИСО обеспечивает получение воспроизводимых результатов;
- определение МПК методом градиентной диффузии (E-тест) характеризуется меньшей воспроизводимостью по сравнению с методом микроразведений в бульоне;

- выявлена низкая корреляция между значениями МПК, полученными методом микроразведений в бульоне согласно стандарту ИСО, и диаметрами зон подавления роста, полученными при использовании методологии EUCAST (на агаре Мюллера-Хинтон) или BSAC (на агаре Изосенситест (Isosensitest)).

### Рекомендации

Так как только метод микроразведений в бульоне, выполняемый в соответствии со стандартом ИСО, обеспечивает получение воспроизводимых значений МПК (метод градиентной диффузии и диско-диффузионный метод не дают воспроизводимых результатов), в настоящее время не представляется возможным рекомендовать определение чувствительности бактерий группы ВСС для выбора антимикробного препарата для терапии инфекций, вызванных данным возбудителем.

## Литература

1. Coenye, T., P. Vandamme, J. R. Govan, and J. J. Lipuma. 2001. Taxonomy and identification of the *Burkholderia cepacia* complex. *J.Clin. Microbiol.* 39:3427-3436.doi:10.1128/JCM.39.10.3427-3436.2001 [doi].
2. Vanlaere, E., J. J. Lipuma, A. Baldwin, D. Henry, B. E. De, E. Mahenthiralingam, D. Speert, C. Dowson, and P. Vandamme. 2008. *Burkholderia latens* sp. nov., *Burkholderia diffusa* sp. nov., *Burkholderia arboris* sp. nov., *Burkholderia seminalis* sp. nov. and *Burkholderia metallica* sp. nov., novel species within the *Burkholderia cepacia* complex. *Int.J.Syst.Evol.Microbiol.*58:1580-1590.doi:58/7/1580[pii]; 10.1099/ijss.0.65634-0 [doi].
3. Vanlaere, E., A. Baldwin, D. Gevers, D. Henry, B. E. De, J. J. Lipuma, E. Mahenthiralingam, D. P. Speert, C. Dowson, and P. Vandamme. 2009. Taxon K, Taxon K, a complex within the *Burkholderia cepacia* complex, comprises at least two novel species, *Burkholderia contaminans* sp. nov. and *Burkholderia lata* sp. nov. *Int.J.Syst.Evol.Microbiol.* 59:102-111. doi:59/1/102 [pii];10.1099/ijss.0.001123-0 [doi].
4. Mahenthiralingam, E., A. Baldwin, and C. G. Dowson. 2008. *Burkholderia cepacia* complex bacteria: opportunistic pathogens with important natural biology. *J.Appl.Microbiol.* 104:1539-1551. doi:JAM3706 [pii];10.1111/j.1365-2672.2007.03706.x [doi].
5. Cox, A. D. and S. G. Wilkinson. 1991. Ionizing groups in lipopolysaccharides of *Pseudomonas cepacia* in relation to antibiotic resistance. *Mol.Microbiol.* 5:641-646.
6. Poirel, L., J. M. Rodriguez-Martinez, P. Plesiat, and P. Nordmann. 2009. Naturally occurring Class A ss-lactamases from the *Burkholderia cepacia* complex. *Antimicrob.Agents Chemother.* 53:876-882. doi: AAC.00946-08 [pii];10.1128/AAC.00946-08 [doi].
7. Papp-Wallace, K. M., M. A. Taracila, J. A. Gatta, N. Ohuchi, R. A. Bonomo, and M. Nukaga. 2013. Insights into beta-Lactamases from *Burkholderia* spp., Two Phylogenetically Related Yet Distinct Resistance Determinants. *J.Biol.Chem.* doi:M113.458315 [pii];10.1074/jbc.M113.458315 [doi].
8. Hancock, R. E. 1998. Resistance mechanisms in *Pseudomonas aeruginosa* and other nonfermentative gram-negative bacteria. *Clin.Infect.Dis.* 27 Suppl 1:S93-S99.
9. Burns, J. L., C. D. Wadsworth, J. J. Barry, and C. P. Goodall. 1996. Nucleotide sequence analysis of a gene from *Burkholderia* (*Pseudomonas*) *cepacia* encoding an outer membrane lipoprotein involved in multiple antibiotic resistance. *Antimicrob.Agents Chemother.* 40:307-313.
10. Aaron, S. D., W. Ferris, D. A. Henry, D. P. Speert, and N. E. Macdonald. 2000. Multiple combination bactericidal antibiotic testing for patients with cystic fibrosis infected with *Burkholderia cepacia*. *Am.J.Respir.Crit Care Med.* 161:1206-1212.
11. Horsley, A. and A. M. Jones. 2012. Antibiotic treatment for *Burkholderia cepacia* complex in people with cystic fibrosis experiencing a pulmonary exacerbation. *Cochrane.Database.Syst.Rev.* 10:CD009529. doi:10.1002/14651858.CD009529.pub2 [doi].
12. Sajjan, U. S., J. H. Yang, M. B. Hershenson, and J. J. Lipuma. 2006. Intracellular trafficking and replication of *Burkholderia cenocepacia* in human cystic fibrosis airway epithelial cells. *Cell Microbiol.* 8:1456-1466. doi:CMI724 [pii];10.1111/j.1462-5822.2006.00724.x [doi].

Таблица 2.32. *Legionella pneumophila*

Экспертные правила и природная резистентность

Пограничные значения для *Legionella pneumophila* не установлены, так как не определен референтный метод для определения чувствительности и отсутствуют данные о связи между клиническими исходами и результатами определения чувствительности. См. рекомендации EUCAST по определению чувствительности *Legionella pneumophila*.

Таблица 2.33. *Mycobacterium tuberculosis*. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности: пограничные значения МПК (мг/л)

Экспертные правила и природная резистентность

Руководящие документы

Объяснения по пограничным значениям и аббревиатуры – см. лист Пояснения

Приведенные пограничные значения были установлены параллельно с регистрацией в ЕМА. Пограничные значения для других препаратов пока не установлены. Для лечения инфекций, вызванных *M. tuberculosis*, всегда используются два и более антимикробных препарата.

Определение МПК методом микроразведений в бульоне в соответствии с референтным методом EUCAST для *Mycobacterium tuberculosis complex*

Питательная среда: Мидделбурка 7H9 с добавлением 10% ростовой добавки OADC в полистероловых планшетах

Инокулюм:  $1 \times 10^5$  КОЕ/мл

Инкубация: Запечатанные планшеты с пластиковой крышкой, обычная атмосфера,  $36 \pm 1^\circ\text{C}$ , 7–21 дней

Учет результатов: При первом появлении видимого роста (на 7, 14 или 21 день) в лунке 1% контроля роста; МПК учитывается как наименьшая концентрация препарата, полностью подавляющая видимый рост

Контроль качества: *Mycobacterium tuberculosis* H37Rv ATCC 27294

*Mycobacterium tuberculosis complex* включает различные виды и варианты, такие как *M. tuberculosis* var. *tuberculosis*, *M. tuberculosis* var. *africanum* и *M. tuberculosis* var. *bovis*. Пограничные значения установлены только для *M. tuberculosis* var. *tuberculosis*.

	Пограничные значения МПК (мг/л)			Примечания Цифрами обозначены примечания, относящиеся к общим комментариям и/или пограничным значениям МПК.
	Ч <	Р >	ЗТН	
Бедаквилин	0,25 <sup>1</sup>	0,25 <sup>1</sup>		1. Пограничные значения с использованием референтного метода EUCAST не были установлены. Здесь даны предварительные значения. В настоящее время EUCAST проводит соответствующие исследования с использованием референтного метода определения МПК, после получения результатов которых данные значения могут быть изменены.
Деламанид	0,06 <sup>1</sup>	0,06 <sup>1</sup>		2. Предварительно для определения чувствительности с помощью MGIT (Becton Dickinson) рекомендуется использовать скрининговое значение МПК $\leq 2$ мг/л.
Претоманид	Прим. <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>		

**Таблица 2.34. Топические антимикробные препараты. Скрининговые значения точек отсечения для выявления фенотипической резистентности**

Ввиду отсутствия клинических данных о зависимости исходов инфекции от МПК возбудителя EUCAST не имеет возможности определить значимые клинические пограничные значения для топического применения антимикробных препаратов. В лаборатории возможно использование как стандартных пограничных значений, так и значений точек отсечения, позволяющих разграничить микроорганизмы, обладающие приобретенными механизмами резистентности (см. Пояснительный документ EUCAST). При сообщении результата о чувствительности изолят к антибиотику препаратору для топического применения в отчет необходимо внести пояснение, о том, что данный результат применения только при топическом назначении препарата.

Микроорганизм	Скрининговые значения точек отсечения для выявления фенотипической резистентности.						Примечание
	Оцените изолят как резистентный (R), если МПК больше или диаметр зоны подавления роста меньше значения точки отсечения. В другом случае оцените изолят как чувствительный (C)	Содержание в диске (мкг)	10	10	5	10	
<i>Enterobacteriales</i>	МПК	(мг/л) (мм)	2	2	5	30	
	Диаметр зоны	(мм)	17	16	24		
<i>P. aeruginosa</i>	МПК	(мг/л) (мм)	8	2	0,5	0,125 Прим. <sup>1</sup>	0,25 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)	15	18	26	18	17
<i>Acinetobacter spp.</i>	МПК	(мг/л) (мм)	4	4	1	0,5	1
	Диаметр зоны	(мм)	17	17	21	23	2
<i>S. aureus</i>	МПК	(мг/л) (мм)	2	2	2	1	16 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)	18	18	17	17	18 Прим. <sup>1</sup>
<i>S. pneumoniae</i>	МПК	(мг/л) (мм)			4	2	0,5 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)			10	4 Прим. <sup>1</sup>	1 Прим. <sup>1</sup>
<i>Streptococcus A, B, C и G</i>	МПК	(мг/л) (мм)			2	2	32 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)			12	2	21 Прим. <sup>1</sup>
<i>H. influenzae</i>	МПК	(мг/л) (мм)	4	8	23 Прим. <sup>1</sup>	0,06 Прим. <sup>1</sup>	0,06 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)				0,125 Прим. <sup>1</sup>	28 Прим. <sup>1</sup>
<i>M. catarrhalis</i>	МПК	(мг/л) (мм)			- 23 Прим. <sup>1</sup>	0,25 Прим. <sup>1</sup>	0,25 Прим. <sup>1</sup>
	Диаметр зоны	(мм)				23 Прим. <sup>1</sup>	31 Прим. <sup>1</sup>

**Примечание**

1. Препарат, используемый для скрининга с целью выявления резистентности к *Enterobacteriales* -неглоксации, для грамположительных бактерий – неглоксации, для *H. influenzae* и *M. catarrhalis* – налидиксовая кислота.
2. Пограничные значения для назальной деконтаминации Ч ≤ 1, R > 1 мг/л (для диско-диффузионного метода, диск с мутирацином, 200 мкг Ч ≥ 30, R < 30 мкм). Для краткосрочной супрессии (обычно используется пограничные значения: S ≤ 256, R > 256 мг/л [для диско-диффузионного метода S ≥ 18, R < 18 мкм].  
Ну = ЕСОФ не установлены.

Таблица 2.35. ФК/ФД (невидоспецифические) пограничные значения

Фармакокинетические и фармакодинамические (ФК/ФД) параметры являются важными, но не единственными инструментами в процессе установления и пересмотра клинических пограничных значений. Целевые ФК/ФД параметры часто определяются с участием ограниченного числа видов. Выбор целевых клинических ФК/ФД параметров в большой степени зависит от целевой популяции пациентов. Пациентам, находящимся в критических состояниях, и иммунокомпрометированным пациентам обычно требуется более высокая экспозиция антимикробного препарата, поэтому целевые ФК/ФД параметры должны быть выше. В связи с недостатком данных о клинических целевых ФК/ФД параметрах часто используются доклинические данные: полученные *in vitro* и на основе изучения животных моделей. Эти модели не всегда подтверждаются клиническим данными. Кроме того, в качестве животных моделей обычно используются модели инфекций бедра и легких у мышей с нейтропенией, которые могут не иметь ценности для всех типов инфекций. Различные ФК/ФД целевые параметры могут быть определены в зависимости от i) вида, ii) уровня эффекта (статический, 1-3 log kill, предотвращение развития резистентности), и iii) в связи с вариациями ФК/ФД целевых параметров между различными штаммами в пределах одного вида.

Более того, симулированные фармакокинетические данные (здоровые добровольцы *vs.* пациенты, различные популяции пациентов с почечной/печеночной недостаточностью разной степени, уровень белков плазмы и другие важные ковариации) будут играть существенную роль в определении ФК/ФД точек отсечения. Пациенты в критических состояниях характеризуются более широкими вариациями ФК по сравнению с другими группами пациентов. Обычно расчеты основаны на свободной концентрации в плазме или жидкости эпителиальной выстилки (epithelial lining fluid), которая предположительно коррелирует с концентрацией в очаге инфекции. Индивидуальные вариации связывания белками также могут оказывать влияние на фармакодинамически значимую экспозицию препарата. И наконец, ФК/ФД точки отсечения могут быть рассчитаны с разными уровнями вероятности достижения целевых параметров (99%, 95% или 90%). Все эти факторы могут иметь результатом разные ФК/ФД значения точек отсечения, которые охватывают несколько двукратных разведений.

Распространенным заблуждением является положение о том, что ФК/ФД точки отсечения могут быть использованы при отсутствии клинических пограничных значений. ФК/ФД пограничные значения никогда не должны использоваться для видов, перечисленных в данном документе (предшествующих таблицах) и не имеющих пограничных значений для ряда антимикробных препаратов.

#### Что делать, если в таблицах пограничных значений нет пограничных значений?

Пограничные значения, позволяющие дифференцировать микроорганизмы по категориям чувствительности Ч, У или Р, никогда не будут установлены для всех видов/групп видов микроорганизмов и антибиотиков. Кроме того, в рекомендациях всегда будут присутствовать комбинации видов микроорганизмов и антибиотиков, для которых присутствует знак «-», позволяющий оценить микроорганизм как «резистентный» без проведения исследования.

В таких случаях возможны следующие варианты действий в лаборатории.

1. Провести идентификацию выделенного микроорганизма до уровня вида. Оценить его клиническое значение на основании видовой идентификации, типа исследуемого биоматериала, количества в образце (является ли он доминирующим в образце), присутствия в других образцах биоматериала пациента. Не все культивированные (выросшие) микроорганизмы имеют клиническое значение. Далеко не во всех случаях вид микроорганизмов, который удалось идентифицировать недавно, является важным или актуальным. При обнаружении смешанных культур клиническое значение микроорганизмов всегда должно подвергаться сомнению.

2. Если принято решение о клиническом значении микроорганизма и необходимости определения его чувствительности к антибиотикам, следует проверить наличие рекомендаций по условиям тестирования и пограничных значений для оценки результатов для соответствующего вида в Таблицах пограничных значений.

3. При отсутствии рекомендаций (количественных пограничных значений или прочерка «-») решение о методе, условиях тестирования и перечне антибиотиков следует принимать с учетом видовой принадлежности, ростовых свойств выделенного микроорганизма и литературных данных.

4. Необходимо проверить наличие на веб-сайте EUCAST (<https://mic.eucast.org/>) распределения МПК для штаммов «дикого» типа, эпидемиологических точек отсечения (ECOFF) или предварительных ECOFF для данного вида, а также наличие каких-либо фенотипически обнаруживаемых механизмов приобретенной резистентности.

- Если изолят не принадлежит к «дикому» типу – в отчет следует включить комментарий о том, что препарат не должен использоваться для терапии;
- Если изолят принадлежит к «дикому» типу – нельзя делать заключение о чувствительности изолята; в этом случае – см. далее;
- Если невозможно определить принадлежность изолята к «дикому» или «недикому» типу см. далее.

#### Если в Таблицах нет количественных пограничных значений:

- «-» (прочерк) вместо количественного значения: микроорганизм следует оценить как «резистентный» без проведения исследования;
- «НД» вместо количественного значения: для дальнейшей оценки ситуации см. данные Рекомендации

#### Если в Таблицах нет антимикробного препарата:

- Пограничные значения для новых препаратов будут устанавливаться и включаться в рекомендации по мере получения одобрения на маркетинг от регулирующих инстанций.
- Пограничные значения для некоторых старых препаратов могут быть установлены при возникновении обоснованной необходимости их клинического применения (как это произошло с колистином, нитроксолином и темоцилином). Для других старых препаратов, которые были заменены более современными препаратами с явными преимуществами (более высокая активность, улучшенная фармакокинетика или сниженная токсичность), возможно,

никогда больше не будут устанавливаться пограничные значения. Вероятно, это относится к аминогликозиду канамицину, хинолону спарфлоксацину, макролиду джозамицину и некоторым цефалоспоринам.

#### **Если в Таблицах нет вида микроорганизма:**

- Пограничные значения для редких видов/групп видов не установлены и возможно никогда не будут установлены. Это будет зависеть от предполагаемой необходимости, частоты выделения и значимости при исследовании клинических образцов.

**Литературные данные.** Данные литературы могут помочь определить:

- 1) клиническое значение представителей вида в различных ситуациях,
- 2) какие антимикробные препараты могут обладать активностью и к каким следует определить чувствительность,
- 3) ростовые характеристики микроорганизма.

**МПК – основа для любой оценки.** При отсутствии пограничных значений оценку активности антимикробного препарата можно проводить только в тех случаях, когда можно достоверно определить значение МПК. Для определения МПК следует использовать референтные или надежные модифицированные методы.

- Метод разведений в бульоне с использованием бульона МХ или МХ-П в зависимости от исследуемых видов – референтный метод для аэробных бактерий.
- Метод разведений в агаре с использованием агара для прихотливых анаэробных бактерий (FAA-HB) – референтный метод для анаэробных бактерий.
- Градиентный метод используется в соответствии с рекомендациями производителей. Этот метод можно использовать только при условии его валидации для вида и антибиотика производителем или пользователем с обязательным одновременным выполнением процедур контроля качества. Градиентный метод, разработанный и валидированный для одного вида, не может автоматически признаваться надежным для другого.
- Диско-диффузионный метод нельзя использовать, так как значение диаметра зоны подавления роста будет зависеть от заранее установленной корреляции между значениями диаметров зоны и МПК.

При отсутствии видоспецифических пограничных значений, не следует включать в отчет клиническую категорию чувствительности, особенно Ч и У. Отчет должен быть сформулирован в виде рекомендаций (см. далее). Количественные значения в таблицах являются слабым основанием для прогнозирования эффективности терапии; они определены на основании осторожной оценки существующих видоспецифических пограничных значений, перечисленных в стандартных таблицах, распределений МПК для данных видов и их связи с известными ФК/ФД параметрами для различных антимикробных препаратов.

#### **Сообщение результатов, когда нет пограничных значений**

Общее требование: если нет видоспецифических пограничных значений, не следует включать в ответ категорию чувствительности (Ч, У, Р). В таких случаях рекомендуется использовать другие стратегии в зависимости от результатов тестирования и их анализа.

#### **Примеры альтернативных вариантов формулировки результатов**

##### **1. Нет возможности определить МПК:**

В отчет включить комментарий: «Невозможно определить МПК и оценить чувствительность».

##### **2. МПК определить возможно:**

а. Использование данного препарата не рекомендуется. В отчет включить комментарий (в очевидных случаях можно оценить как Р):

«Формальная оценка по категориям чувствительности невозможна. При данном значении МПК использовать препарат не рекомендуется».

При необходимости можно включить в ответ значение МПК.

б. Результаты исследования позволяют предположить возможность использования данного препарата.

В отчет включить комментарий: «Формальная оценка чувствительности невозможна. При данном значении МПК назначение данного препарата может быть рассмотрено с осторожностью».

При необходимости можно включить в ответ значение МПК.

В таблицах 2.35.1 и 2.35.2 представлены значения МПК антимикробных препаратов для аэробных (табл. 2.35.1) и анаэробных (табл. 2.35.2) бактерий, не имеющих видоспецифических пограничных значений в стандартных таблицах

#### **Рекомендации по использованию таблиц для оценки активности антимикробных препаратов при отсутствии пограничных значений :**

Определить МПК.

Для оценки микробиологической активности препарата в отношении данного микроорганизма сравнить полученное значение МПК с количественным значением в таблице.

Если значение МПК больше указанного в таблице – следует исключить назначение данного препарата.

Если значение МПК меньше или равно значения, указанного в таблице – можно рассмотреть возможность назначения препарата.

Нельзя оценивать изолят как Ч, У, Р; в отчет следует включить комментарий о необходимости исключить назначение или возможность использования данного препарата для терапии.

Предлагаемые значения основаны на:

1) компромиссе между установленными видоспецифическими пограничными значениями EUCAST (Ч или У), уже представленными в таблицах,

2) распределениями МПК у микроорганизмов «ди-кого типа» при наличии информации,

3) пограничными ФК/ФД значениями.

**Таблица 2.35.1. Оценка активности антимикробных препаратов в отношении аэробных бактерий для видов, не имеющих пограничных значений в стандартных таблицах**

Антимикробные препараты (для аэробных бактерий)	МПК, мг/л*		Примечание
	Грам-положительные бактерии	Грам-отрицательные бактерии	
Бензилпенициллин	0,25	0,5	Если обнаружена продукция бета-лактамазы, оценить как Р без дальнейшего исследования
Ампициллин, амоксициллин, ампициллин-сульбактам, амоксициллин-claveулановая кислота (только в/в)	0,5	8	Пограничное значение 8 мг/л – применимо только для в/в использования высокой дозы. Если обнаружена продукция бета-лактамаз, пограничное значение применимо только для амоксициллина-claveулановой кислоты и ампициллина-сульбактама.
Пиперациллин-тазобактам	1	8	Видоспецифические пограничные значения для грамположительных микроорганизмов 0,25–1 мг/л, для грамотрицательных – 8–16 мг/л
Цефидерокол	-	2	Пограничное значение для резистентных изолятов <i>Pseudomonas</i> и других неферментирующих бактерий
Цефотаксим	0,5	0,5	Цефотаксим и цефтриаксон – резистентность к любому из препаратов означает резистентность к обоим
Цефтриаксон	0,5	0,5	
Цефтазидим	-	4	Пограничное значение для резистентных изолятов <i>Enterobacteriales</i>
Имипенем	2	2	Видоспецифические пограничные значения для многих видов – 2 мг/л
Меропенем	2	2	Видоспецифические пограничные значения – 0,25–2 мг/л
Ципрофлоксацин	0,25	0,25	Видоспецифические пограничные значения – 0,25–1 мг/л
Левофлоксацин	0,5	0,5	Видоспецифические пограничные значения – 0,25–1 мг/л
Моксифлоксацин	0,25	0,25	Видоспецифические пограничные значения – 0,125–0,5 мг/л
Клиндамицин	0,5	НП	Видоспецифические пограничные значения – 0,25–0,5 мг/л
Тетрациклин (определить чувствительность к тетрациклину, в отчет включить доксициклин, миноциклин)	2	2 (кроме <i>Enterobacteriales</i> )	Видоспецифические пограничные значения тетрациклина (как индикаторного препарата для тетрациклина, доксициклина и миноциклина) – 0,5–2 мг/л
Триметоприм-сульфаметоксазол	1	1	Видоспецифические пограничные значения – 0,5–2 мг/л
Тигециклин	0,5	НП	Видоспецифические пограничные значения – 0,125–0,5 мг/л
Рифампицин	0,125	НП	Видоспецифические пограничные значения – 0,06–0,125 мг/л
Линезолид	2	НП	Видоспецифические пограничные значения – 2–4 мг/л
Ванкомицин	2	НП	Видоспецифические пограничные значения – 2 мг/л
Далбаванцин	0,125	НП	Видоспецифические пограничные значения – 0,125 мг/л
Даптомицин	1	НП	Видоспецифические пограничные значения – 1 мг/л

\* Если значение МПК исследуемого изолята выше указанного значения, назначение препарата должно быть исключено.

**Таблица 2.35.2. Оценка активности антимикробных препаратов в отношении анаэробных бактерий для видов, не имеющих пограничных значений в стандартных таблицах**

Антимикробные препараты для анаэробных бактерий	МПК, мг/л*	Примечание
Бензилпенициллин	0,5	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,06–0,5 мг/л. Если обнаружена продукция бета-лактамаз, оцените как Резистентный без дальнейшего исследования.
Амоксициллин	0,5	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,25–0,5 мг/л Если обнаружена продукция бета-лактамаз, оцените как Резистентный без дальнейшего исследования
Амоксициллин-claveулановая кислота	0,5	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,25–0,5 мг/л
Ампициллин-сульбактам	0,5	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,25–0,5 мг/л
Пиперациллин-тазобактам	2	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,5–2 мг/л
Меропенем	1	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,03–1 мг/л
Имипенем	1	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,03–1 мг/л
Эртапенем	0,25	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,06–0,5 мг/л
Клиндамицин	0,5	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,25 мг/л
Метронидазол	4	Пограничные значения для анаэробных бактерий в таблицах – 0,5–4 мг/л
Ванкомицин (для грамположительных)	2	Только для некоторых грамположительных анаэробных бактерий. Для целевых видов пограничные значения – 2 мг/л
Рифампицин (для грамположительных)	0,125	Видоспецифические пограничные значения для представленных в таблицах видов – 0,06–0,125 мг/л
Линезолид (смешанные инфекции)	Ва	Линезолид используется для терапии смешанных инфекций с участием анаэробных бактерий, но не для целенаправленной терапии анаэробных инфекций
Моксифлоксацин (смешанные инфекции)	Ва	Моксифлоксацин используется для терапии смешанных инфекций с участием анаэробных бактерий, но не для целенаправленной терапии анаэробных инфекций

\* Если значение МПК исследуемого изолята выше указанного значения, назначение препарата должно быть исключено.

Пограничные значения МПК и диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности бактерий к антибиотикам

### 1. ВВЕДЕНИЕ: ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Экспертные правила оценки чувствительности бактерий к антибиотикам описывают действия, необходимые для получения корректных результатов определения чувствительности в лаборатории. Ввиду возрастающей сложности механизмов антибиотикорезистентности у бактерий, повсеместного распространения резистентности и ее клинических последствий, для интерпретации результатов исследования необходимы специальные знания. Экспертные правила составляются с учетом действующих клинических пограничных значений МПК и имеющихся сведений о механизмах резистентности. При изменении пограничных значений и описании новых механизмов резистентности правило(а) может потерять актуальность или потребовать модификации. Кроме того, применение экспертных правил является частью системы гарантии качества исследования, так как способствуют своевременному выявлению неправильных или маловероятных результатов. Настоящие правила полностью соответствуют экспертным правилам оценки чувствительности к антибиотикам, разработанным EUCAST, и состоят из трех разделов: ожидаемые фенотипы резистентности (ожидаемая резистентность), ожидаемые фенотипы чувствительности (ожидаемая чувствительность) и, собственно, правила интерпретации полученных результатов.

#### 1.1. Ожидаемые фенотипы

Ожидаемые фенотипы представлены в виде таблиц – «Ожидаемые фенотипы резистентности» (п. 1.2.) и «Ожидаемые фенотипы чувствительности» (п. 1.3.). Данную информацию следует использовать в качестве инструмента валидации видовой идентификации и/или результатов определения чувствительности, а также предупреждения необоснованных исследований по оценке чувствительности (без необходимости). Получение результата, несоответствующего ожидаемому фенотипу, свидетельствует о необходимости проверки видовой идентификации и/или результата определения чувствительности.

В таблицы «Ожидаемые фенотипы» включены только те виды микроорганизмов, подавляющее большинство изолятов которых являются резистентными (ожидаемый фенотип резистентности) или чувствительными (ожидаемый фенотип чувствительности) к антимикробному препарату (или группе препаратов).

#### 1.2. Ожидаемые фенотипы резистентности (ожидаемая резистентность)

(Ранее – природная резистентность).

Если изоляты вида или группы видов являются универсально резистентными к антимикробному препарату (> 90% всех изолятов независимо от источника выделения) проявляют характерный механизм резистентности или имеют значение МПК больше ФК/ФД пограничного значения, указанного в таблицах EUCAST), результат «чувствительный» следует оценить с осторожностью (см. Таблицы 3.1–3.5). Выполнять определение чувствительности не рекомендуется. Если исследование проводилось, не следует включать результат в отчет. При необходимости сообщения результата, изолят следует оценить как «резистентный» без проведения исследования. Лечащим врачам следует рекомендовать отказаться от назначения препарата в отношении возбудителя данного вида. Для всех комбинаций микроорганизм-антибиотик, указанных в таблицах, любой результат, кроме «резистентный» является необычным (неожидаемым).

#### 1.3. Ожидаемый фенотип чувствительности (ожидаемая чувствительность)

Если известно, что изоляты вида или группы видов являются универсально чувствительными (> 99% всех изолятов независимо от источника выделения) не проявляют механизмов резистентности, имеющих клиническое значение, и/или значение МПК воспроизведимо ниже ФК/ФД пограничного значения, указанного в таблицах EUCAST), результат «резистентный» следует оценить с осторожностью. Если исследование по оценке чувствительности проводилось, неожидаемый результат исследования свидетельствует об ошибках видовой идентификации и/или определения чувствительности. Такой результат должен быть подтвержден альтернативным методом. Результат «резистентный» вероятно будет являться следствием приобретенной резистентности, должен быть подтвержден референтным методом и, желательно, геномным секвенированием.

**Примечание.** В таблицах 3.1–3.5 «Р» – ожидаемая резистентность (см. определение выше).

#### 1.4. Экспертные правила

Экспертные правила представляют собой в определенной степени рекомендации по выбору антимикробной терапии, чаще всего указывающие на ситуации, когда следует избегать применения антимикробных препаратов, которые могут привести к клинической неэффективности. Кроме того, экспертные правила предлагают рекомендации по выбору возможных действий в ситуациях, которые в настоящее время являются спорными или нерешенными (Табл. 3.9–3.18).

## 2. ОЖИДАЕМАЯ РЕЗИСТЕНТНОСТЬ

**Таблица 3.1. Ожидаемый фенотип резистентности (чувствительность не ожидается) *Enterobacterales* и *Aeromonas* spp. Кроме антибиотиков, указанных в таблице, *Enterobacterales* и *Aeromonas* spp. также характеризуются ожидаемой резистентностью к бензилпенициллину, гликопептидам, липогликопептидам, фузидовой кислоте и макролидам (с некоторыми исключениями<sup>1</sup>), линкозамидам, стрептограминам, рифампицину и оксазолидинонам**

№ правила	Микроорганизм	Ампициллин	Амоксициллин-клавулановая кислота	Ампициллин-сульбактам	Тикарциллин	Цефазолин, цефалотин, цефалексин, цефадроксил	Цефокситин <sup>2</sup>	Цефуроксим	Тетрациклин	Тигациклин	Полимиксин В, колистин	Фосфомицин	Нитрофурантоин
1.1	<i>Citrobacter koseri</i> , <i>Citrobacter amalonaticus</i> <sup>3</sup>	P			P								
1.2	<i>Citrobacter freundii</i> <sup>4</sup>	P	P	P		P	P						
1.3	<i>Enterobacter cloacae</i> complex	P	P	P		P	P						
1.4	<i>Escherichia hermannii</i>	P			P								
1.5	<i>Hafnia alvei</i>	P	P								P		
1.6	<i>Klebsiella aerogenes</i>	P	P	P		P	P						
1.7	<i>Klebsiella pneumoniae</i> complex	P			P								
1.8	<i>Klebsiella oxytoca</i>	P			P								
1.9	<i>Leclercia ascorbata</i>										P		
1.10	<i>Morganella morganii</i>	P	P	P		P			P		P		P
1.11	<i>Plesiomonas shigelloides</i>	P	P	P									
1.12	<i>Proteus mirabilis</i>								P		P		P
1.13	<i>Proteus penneri</i>	P				P		P	P		P		P
1.14	<i>Proteus vulgaris</i>	P				P		P	P		P		P
1.15	<i>Providencia rettgeri</i>	P	P	P		P			P		P		P
1.16	<i>Providencia stuartii</i>	P	P	P		P		P	P		P		P
1.17	<i>Raoultella</i> spp.	P			P								
1.18	<i>Serratia marcescens</i>	P	P	P		P	P	P			P		P
1.19	<i>Yersinia enterocolitica</i>	P	P	P	P	P	P						
1.20	<i>Yersinia pseudotuberculosis</i>										P		
1.21	<i>Aeromonas hyrophila</i>	P		P									
1.22	<i>Aeromonas veronii</i>	P		P	P								
1.23	<i>Aeromonas dhakensis</i>	P		P			P						
1.24	<i>Aeromonas caviae</i>	P		P									
1.25	<i>Aeromonas jandaei</i>	P		P	P								

<sup>1</sup> Азитромицин эффективен *in vivo* для лечения брюшного тифа/паратифов; эритромицин может использоваться для лечения диареи путешественников.

<sup>2</sup> Клинические пограничные значения для цефокситина не установлены. Природно резистентные к цефокситину роды порядка *Enterobacterales* продуцируют хромосомную индуцибельную AmpC  $\beta$ -лактамазу (AmpC), что обуславливает более высокие МПК по сравнению с другими родами *Enterobacterales*, для которых продукция этого фермента не характерна.

<sup>3</sup> То же для *Citrobacter sedlakii*, *Citrobacter farmeri* и *Citrobacter rodentium*.

<sup>4</sup> То же для *Citrobacter braakii*, *Citrobacter murliniae*, *Citrobacter werkmanii* и *Citrobacter youngae*.

**Таблица 3.2.** Ожидаемый фенотип резистентности (чувствительность не ожидается) грамотрицательных неферментирующих бактерий. Кроме антибиотиков, указанных в таблице, грамотрицательные неферментирующие бактерии обладают природной резистентностью к бензилпенициллину, цефалоспоринам первого и второго поколений, гликопептидам, липогликопептидам, фузидовой кислоте, макролидам, линкозамидам, стрептограминам, рифампицину, и оксазолидинонам

№ правила	Микроорганизм	Ампициллин/Амоксициллин		Амоксициллин-клавулановая кислота		Ампициллин-сульбактам		Тикарциллин		Тикарциллин-клавулановая кислота		Пиперациллин		Пиперациллин-тазобактам		Цефотаксим, цефтриаксон		Цефтаэцидим		Цефепим		Азtreонам		Эртапенем		Имипенем		Меропенем		Ципрофлоксацин		Хлорамфеникол		Аминогликозиды		Триметоприм		Фосфомицин		Тетрациклин		Тигециклин		Полимиксин В/Колистин	
		Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р	Р							
2.1	<i>Acinetobacter baumannii</i> , <i>Acinetobacter pittii</i> , <i>Acinetobacter nosocomialis</i>	P	P	Прим. <sup>1</sup>					P			P	P															P	P	P <sup>2</sup>	Прим. <sup>2</sup>														
2.2	<i>Achromobacter xylosoxydans</i>	P							P			P	P																																
2.3	<i>Burkholderia cepacia complex</i> <sup>3</sup>	P	P	P	P	P	P	P	P			P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.4	<i>Elizabethkingia meningoseptica</i>	P	P	P	P	P	P	P				P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.5	<i>Elizabethkingia anophelis</i>	P	P	P	P	P	P	P				P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.6	<i>Ochrobactrum anthropi</i>	P	P	P	P	P	P	P				P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.7	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	P	P	P					P			P			P			P			P		P	Прим. <sup>5</sup>	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.8	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	P	P	P	P	P	P	P	P			P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P											
2.9	<i>Chryseobacterium</i> spp.	P	P	P	P	P	P	P	P			P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P										

<sup>1</sup> *Acinetobacter baumannii* может проявлять чувствительность к ампициллину-сульбактаму за счет активности сульбактама в отношении этого вида микроорганизмов.

<sup>2</sup> Представители рода *Acinetobacter* характеризуются природной резистентностью к тетрациклину и доксициклину, но не миноциклину и тигециклину.

<sup>3</sup> *Burkholderia cepacia complex* включает различные виды. Некоторые штаммы могут проявлять чувствительность к отдельным  $\beta$ -лактамным антибиотикам *in vitro*, но являются резистентными к ним клинически.

<sup>4</sup> *Burkholderia cepacia* и *Stenotrophomonas maltophilia* обладают природной устойчивостью ко всем аминогликозидам вследствие низкой проницаемости мембраны и развитой системы эфлюкса. Кроме того, большинство изолятов *Stenotrophomonas maltophilia* продуцируют фермент AAC(6')-Iz.

<sup>5</sup> *Pseudomonas aeruginosa* характеризуется природной резистентностью к канамицину и неомицину, что обусловлено активностью фермента APh(3')-Ib низкого уровня.

<sup>6</sup> Представители вида *Stenotrophomonas maltophilia* обычно чувствительны к триметоприму-сульфометаксозолу, но резистентны к триметоприму.

<sup>7</sup> *Stenotrophomonas maltophilia* характеризуется природной резистентностью к тетрациклину, но не доксициклину, миноциклину и тигециклину.

**Таблица 3.3.** Ожидаемый фенотип резистентности (чувствительность не ожидается) других грамотрицательных бактерий (не относящихся к порядку *Enterobacterales* и грамотрицательным неферментирующим бактериям). Кроме антибиотиков, перечисленных в таблице, другие грамотрицательные бактерии, не относящиеся к порядку *Enterobacterales* и грамотрицательным неферментирующим бактериям, обладают ожидаемым фенотипом резистентности к гликопептидам, липогликопептидам, линкозамидам и оксазолидинонам

№ правила	Микроорганизм	Фузидовая кислота	Стрептограмины	Триметоприм	Налидиксовая кислота
3.1	<i>Haemophilus influenzae</i>	P	P		
3.2	<i>Moraxella catarrhalis</i>			P	
3.3	<i>Neisseria</i> spp.			P	
3.4	<i>Campylobacter fetus</i>	P	P	P	P
3.5	<i>Campylobacter jejuni</i> , <i>Campylobacter coli</i>	P	P	P	

Экспертные правила оценки чувствительности бактерий к антибиотикам

**Таблица 3.4. Ожидаемый фенотип резистентности (чувствительность не ожидается) грамположительных бактерий. Кроме антибиотиков, перечисленных в таблице, грамположительные бактерии обладают ожидаемым фенотипом резистентности к азtreонаму, темоциллину, полимиксину В/колистину и налидиксовой кислоте**

№ правила	Микроорганизм	Фуазидовая кислота	Цефтазидим	Цефалоспорины (кроме цефтазидима)	Аминогликозиды	Макролиды	Клиндамицин	Хинулпристин-дальфопристин	Ванкомицин	Тейкопланин	Фосфомицин	Новобиоцин	Сульфаниламиды
4.1	<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	P	P							P	P		
4.2	<i>Staphylococcus cohnii</i>		P								P		
4.3	<i>Staphylococcus xylosus</i>		P								P		
4.4	<i>Staphylococcus capitis</i>		P								P		
4.5	Другие коагулазонегативные стафилококки и <i>Staphylococcus aureus</i>	P											
4.6	<i>Streptococcus</i> spp.	P	P	P <sup>1</sup>									
4.7	<i>Enterococcus faecalis</i>	P	P	P	P <sup>1</sup>	P	P	P				P	
4.8	<i>Enterococcus gallinarum</i> , <i>Enterococcus casseliflavus</i>	P	P	P	P <sup>1</sup>	P	P	P	P			P	
4.9	<i>Enterococcus faecium</i>	P	P	P	P <sup>1,2</sup>	P						P	
4.10	<i>Corynebacterium</i> spp.										P		
4.11	<i>Listeria monocytogenes</i>		P	P									
4.12	<i>Leuconostoc</i> spp., <i>Pediococcus</i> spp.								P	P			
4.13	<i>Lactobacillus</i> spp. ( <i>L. casei</i> , <i>L. casei</i> var. <i>rhamnosus</i> )								P	P			

<sup>1</sup> Резистентность низкого уровня к аминогликозидам. Комбинация аминогликозидов с ингибиторами синтеза клеточной стенки (пенициллины или гликопептиды), благодаря взаимному усилиению активности этих препаратов, обладает бактерицидным эффектом в отношении изолятов, чувствительных к ингибиторам синтеза клеточной стенки и не обладающих высоким уровнем устойчивости к аминогликозидам.

<sup>2</sup> Дополнительно к резистентности низкого уровня к аминогликозидам *Enterococcus faecium* продуцирует хромосомный фермент AAC(6')-I, обуславливающий потерю синергизма между аминогликозидами (за исключением гентамицина, амикацина и стрептомицина) и пенициллинами или гликопептидами.

**Таблица 3.5. Ожидаемый фенотип резистентности (чувствительность не ожидается) анаэробов. Кроме антибиотиков, перечисленных в таблице, анаэробы обладают природной резистентностью к азtreонаму, аминогликозидам, полимиксину В/колистину и налидиксовой кислоте**

№ правила	Микроорганизм	Ванкомицин
5.1	<i>Clostridium ramosum</i> , <i>Clostridium innocuum</i>	P

### 3. ОЖИДАЕМАЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ

Таблица 3.6. Ожидаемые фенотипы чувствительности (резистентность не ожидается) у грамотрицательных бактерий

№ правила	Микроорганизм	Необычные фенотипы
6.1	<i>Bce Enterobacterales</i> (кроме <i>Morganellaceae</i> и <i>Serratia marcescens</i> )	Резистентность к колистину <sup>1,2</sup>
6.2	<i>Salmonella Typhi</i>	Резистентность к карбапенемам
6.3	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> и <i>Acinetobacter</i> spp.	Резистентность к колистину <sup>1</sup>
6.4	<i>Haemophilus influenzae</i>	Резистентность к любому цефалоспорину третьего поколения, карбапенемам, фторхинолонам <sup>3</sup>
6.5	<i>Moraxella catarrhalis</i>	Резистентность к любому цефалоспорину третьего поколения или фторхинолонам
6.6	<i>Neisseria meningitidis</i>	Резистентность к любому цефалоспорину третьего поколения или фторхинолонам
6.7	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Резистентность к спектиномицину

<sup>1</sup> За исключением стран, где резистентность к колистину не является редкой.

<sup>2</sup> МПК колистина для некоторых серотипов *Salmonella* несколько выше пограничных концентраций ( $\text{Ч} \leq 2$ ;  $\text{Р} > 2 \text{ мг/л}$ ).

<sup>3</sup> За исключением стран, где резистентность к фторхинолонам не является редкой.

Таблица 3.7. Ожидаемые фенотипы чувствительности (резистентность не ожидается) у грамположительных бактерий

№ правила	Микроорганизм	Необычные фенотипы
7.1	<i>Staphylococcus aureus</i>	Резистентность к ванкомицину, тейкопланину, телаванцину, далбаванцину, оритаванцину, даптомицину, линезолиду, тедизолиду, хинупристину-далфопристину, тигециклину, эравациклину или омадоциклину
7.2	Коагулазонегативные стафилококки	Резистентность к ванкомицину, телаванцину, далбаванцину, оритаванцину, даптомицину, линезолиду <sup>1</sup> , тедизолиду <sup>1</sup> , хинупристину-далфопристину <sup>1</sup> , тигециклину, эравациклину или омадоциклину
7.3	<i>Corynebacterium</i> spp.	Резистентность к ванкомицину, тейкопланину, телаванцину, далбаванцину, оритаванцину, даптомицину, линезолиду, тедизолиду, хинупристину-далфопристину или тигециклину
7.4	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Резистентность к карбапенемам, ванкомицину, тейкопланину, телаванцину, далбаванцину, оритаванцину, даптомицину, линезолиду, тедизолиду, хинупристину-далфопристину, тигециклину, эравациклину, омадоциклину или рифампицину
7.5	β-гемолитические <i>Streptococci</i> групп А, В, С и G	Резистентность к пенициллину, цефалоспоринам, ванкомицину, тейкопланину, телаванцину, далбаванцину, оритаванцину, даптомицину, линезолиду, тедизолиду, хинупристину-далфопристину, тигециклину, эравациклину или омадоциклину
7.6	<i>Enterococcus</i> spp.	Резистентность к даптомицину, линезолиду, тигецилину, эравациклину или омадоциклину Резистентность к тейкопланину, но не ванкомицину
7.7	<i>Enterococcus faecalis</i>	Резистентность к ампициллину
7.8	<i>Enterococcus faecalis</i> , <i>Enterococcus gallinarum</i> , <i>Enterococcus casseliflavus</i> , <i>Enterococcus avium</i>	Чувствительность к хинупристину-далфопристину – возможно неправильная идентификация. Если при этом выявляется резистентность к ампициллину – наиболее вероятно, что это <i>E. faecium</i> .

<sup>1</sup> За исключением стран, где коагулазонегативные стафилококки, резистентные к линезолиду, тедизолиду и хинупристину-далфопристину, не являются редкими.

Таблица 3.8. Ожидаемые фенотипы чувствительности (резистентность не ожидается) у анаэробов

№ правила	Микроорганизм	Необычные фенотипы
8.1	<i>Bacteroides</i> spp.	Резистентность к метронидазолу
8.2	<i>Clostridium difficile</i>	Резистентность к метронидазолу, ванкомицину или фидаксомицину

## 4. ЭКСПЕРТНЫЕ ПРАВИЛА ИНТЕРПРЕТАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ

Таблица 3.9. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Enterobacterales*

№ правила	Микроорганизм	Индикаторный препарат*	Правило распространяется на препараты*	Правило	Комментарии	Упр**	Литература
<b>Бета-лактамы</b>							
1	<i>E. coli</i> , <i>P. mirabilis</i>	ампициллин	пиперациллин	ЕСЛИ резистентный к ампициллину, ТО оцените как резистентный к пиперациллину, независимо от результатов исследования. ЕСЛИ чувствительный к ампициллину, ТО оцените как чувствительный к пиперациллину.		A	Drusano, Schimpff, & Hewitt, 1984
2	<i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i> ), <i>Raoultella</i> spp.	пиперациллин	пиперациллин	Оцените все <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i> ) и <i>Raoultella</i> spp. как резистентные к пиперациллину, независимо от результатов исследования.		A	Drusano, Schimpff, & Hewitt, 1984; Mouton, Beuscart, & Soussy, 1986; Pancoast, Prince, Francke, & Neu, 1981
3	<i>Enterobacter</i> spp., <i>K. aerogenes</i> , <i>Citrobacter freundii</i> complex, <i>Hafnia alvei</i>	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим	ЕСЛИ чувствительный <i>in vitro</i> к цефотаксиму, цефтриаксону, цефтаzидиму или пиперациллину-тазобактаму, ТО: ИЛИ добавьте комментарий о том, что не рекомендуется использовать данные препараты в качестве монотерапии или в комбинации их с аминогликозидами из-за риска селекции резистентности, ИЛИ не включайте данный результат в отчет об исследовании.	Селекция дерепрессированных AmpC цефалоспоринорезистентных мутантов может произойти во время терапии. Этот риск относительно высок у <i>Enterobacter</i> , <i>K. aerogenes</i> и <i>Citrobacter</i> и является низким у <i>Morganella</i> и <i>Serratia</i> . Частота мутаций <i>in vitro</i> у <i>Hafnia alvei</i> подобна таковой у <i>Enterobacter</i> или <i>Citrobacter</i> . Использование цефалоспоринов III поколения в комбинации с аминогликозидами также может приводить к неэффективности терапии из-за селекции резистентных мутантов. Комбинации с хинолонами считаются более защищенными, однако клиническое значение такой терапии неизвестно. При использовании цефепима риск селекции отсутствует или является значительным более низким.		Sanders & Sanders, 1988; Choi et al., 2008; Harris & Ferguson, 2012; Kohlmann, Bähr, & Gatermann, 2018; Maillard et al, 2023
4	<i>Serratia</i> spp., <i>Morganella morganii</i> , <i>Providencia</i> spp.	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим	цефотаксим, цефтриаксон и цефтаzидим	ЕСЛИ чувствительный к цефотаксиму, цефтриаксону или цефтаzидиму, ТО добавьте комментарий, что монотерапия цефотаксимом, цефтриаксоном или цефтаzидидом в редких случаях может привести к селекции резистентных мутантов.		A	Sanders & Sanders, 1988; Choi et al., 2008; Harris & Ferguson, 2012; Kohlmann, Bähr, & Gatermann, 2018

Экспертные правила оценки чувствительности бактерий к антибиотикам

№ правила	Микроорганизм	Индикаторный препарат*	Правило распространяется на препараты*	Правило	Комментарии	* УУР*	Литература
5	<i>Enterobacter</i> spp., <i>K. aerogenes</i> , <i>Citrobacter freundii</i> , <i>Serratia</i> spp., <i>Morganella morgannii</i> , <i>Hafnia alvei</i> , <i>Providencia</i> spp.	цефуроксим	цефуроксим, другие цефалоспорины II поколения	ЕСЛИ чувствительный к цефуроксиму, ТО оцените как резистентный к цефуроксиму и/или любому другому цефалоспорину II поколения.	Таблицы пограничных значений содержат пограничные значения для цефуроксина только для <i>E. coli</i> , <i>P. mirabilis</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i> ) и <i>Raoultella</i> spp., однако некоторые изоляты других видов могут проявлять чувствительность <i>in vitro</i> , но имеют более высокие значения МПК, чем выше перечисленные виды. Терапия цефуроксимом в таких случаях не рекомендуется. Кроме того, может произойти селекция дерепрессированных мутантов, как и при лечении цефалоспоринами III поколения.	C	
6	<i>E. coli</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i> ), <i>Raoultella</i> spp.	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим, цефепим	пиперациллин-тазобактам, амоксициллин-клавулановая кислота	ЕСЛИ резистентный к любому из цефалоспоринов III поколения (цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим) или IV поколения (цефепим) И чувствительный к пиперациллину-тазобактаму или амоксициллину-клавулановой кислоте, ТО оцените результат в соответствии со значениями, полученными при исследовании.	Такой фенотип чаще всего связан с продукцией ESBL. Продуценты ESBL иногда оцениваются как чувствительные к комбинациям бета-лактамов с ингибиторами бета-лактамаз. Использование этих комбинаций для лечения инфекций, вызванных продуцентами ESBL, является предметом дискуссий на протяжении многих лет. Ряд исследований показывают возможность их применения при условии назначения адекватного режима дозирования. Согласно данным одной публикации терапия карбапенемами может иметь преимущества по сравнению с пиперациллином-тазобактамом, что оценено по такому показателю как 30-дневная летальность и преимущественно у пациентов с терминальной стадией рака.	A	Retamar, López-Cerero, Muniain, Pascual, & Rodríguez-Baño, 2013; Rodríguez-Baño, Cisneros, Gudiol, & Martínez, 2014; Ofer-Friedman et al., 2015; Tamma et al., 2015; Gutiérrez-Gutiérrez et al., 2016 Harris et al., 2018;
7	<i>E. coli</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (кроме <i>K. aerogenes</i> ), <i>Raoultella</i> spp.	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим, цефепим	цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим, цефепим	ЕСЛИ резистентный к любому из цефалоспоринов III поколения (цефотаксим, цефтриаксон, цефтаzидим) или IV поколения (цефепим) и чувствительный к другому цефалоспорину III или IV поколений, ТО оцените каждый препарат в соответствии с результатами исследования и включите предупреждение о неясном исходе терапии при инфекциях, кроме инфекций мочевых путей.	Такой фенотип чаще всего связан с продукцией ESBL. Имеющиеся доказательства свидетельствуют о том, что фенотип резистентности к цефалоспоринам позволяет прогнозировать исход терапии; в то же время до сих пор нет достаточного количества данных о клинических исходах при инфекциях, кроме инфекций мочевых путей.	A	Thauvin-Eliopoulos, Tripodi, Moellering, & Eliopoulos, 1997; Bin et al., 2006; Chopra et al., 2012; Lee et al., 2013; Lee et al., 2015

№ правила	Микроорганизм	Индикаторный препарат*	Правило распространяется на препараты*	Правило	Комментарии	УУР**	Литература
<b>Фторхинолоны</b>							
8	<i>Enterobacteriales</i> кроме <i>Salmonella</i> spp.	ципрофлоксацин	все фторхинолоны	ЕСЛИ резистентный к ципрофлоксации, ТО оцените как резистентный ко всем фторхинолонам. ЕСЛИ чувствительный к ципрофлоксации, ТО оцените другие фторхинолоны в соответствии с полученными при исследовании значениями.	Приобретение как минимум 2 целевых мутаций или в <i>gyrA</i> , или в <i>gyrA</i> плюс <i>parC</i> . Фермент ААС(6')-lb-cr частично инактивирует ципрофлоксацин, но не левофлоксацин; однако при использовании действующих пограничных значений эта разница не может быть выявлена.	B	Cavaco et al., 2008; Martínez-Martínez, Eliecer Cano, Manuel Rodríguez-Martínez, Calvo, & Pascual, 2008
<b>Тетрациклины</b>							
9	<i>Serratia</i> spp., <i>Providencia</i> spp., <i>Morganella morgannii</i>	тигекциклин	тигекциклин	Тигекциклин характеризуется низкой активностью в отношении данных видов; изолят следует оценить как резистентный, независимо от результатов определения чувствительности.	Данные об эффективности тигекциклина в отношении данных возбудителей крайне ограничены.	C	
<b>Аминогликозиды</b>							
10	<i>Enterobacteriales</i>	аминогликозиды	аминогликозиды	Пограничные значения для аминогликозидов были пересмотрены в 2019 году, после чего было принято решения представить их в скобках. Это означает, что препараты данной группы должны всегда назначаться в комбинацией с другой активной терапией. Кроме того, было отмечено, что многие экспертные правила по оценки чувствительности к аминогликозидам были основаны на результатах ограниченного количества лабораторных экспериментов и не подтверждены клиническими данными. Поэтому экспертные правила оценки чувствительности к аминогликозидами удалены из настоящей версии документа.			

Здесь и в последующих таблицах:

\* – если не указано другое, все названия относятся к препаратам без ингибиторов

\*\* УУР – уровень убедительности рекомендаций

1. Bin C, Hui W, Renyuan Z., Yongzhong N, Xiuli, X, Yingchun, X, Minjun C. Outcome of cephalosporin treatment of bacteremia due to CTX-M-type extended-spectrum beta-lactamase-producing *Escherichia coli*. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2006; 56(4), 351–7. doi.org/10.1016/j.diagmicrobio.2006.06.015
2. Cavaco L M, Frimodt-Møller N, Hasman H, Guardabassi L, Nielsen L, Aarestrup FM. Prevalence of quinolone resistance mechanisms and associations to minimum inhibitory concentrations in quinolone-resistant *Escherichia coli* isolated from humans and swine in Denmark. *Microbial Drug Resist* 2008; 14(2), 163–9 <http://doi.org/101089/MDR20080821>
3. Choi SH, Lee JE, Park SJ, Choi SH, Lee SO, Jeong JY, Kim MN, Woo JH, Kim YS. Emergence of antibiotic resistance during therapy for infections caused by Enterobacteriaceae producing AmpC beta-lactamase: implications for antibiotic use. *Antimicrob Agents Chemother* 2008; 52(3):995–1000.
4. Chopra T, Marchaim D, Veltman J, Johnson P, Zhao JJ, Tansek R, Hatahet D, Chaudhry K, Pogue JM, Rahbar H, Chen TY, Truong T, Rodriguez V, Ellsworth J, Bernabela L, Bhargava A, Yousuf A, Alangaden G, Kaye KS. Impact of cefepime therapy on mortality among patients with bloodstream infections caused by extended-spectrum-beta-lactamase-producing *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli*. *Antimicrob Agents Chemother* 2012; 56(7):3936–42. DOI: 10.1128/AAC.05419-11.
5. Drusano GL, Schimpff SC, Hewitt WL. The acylampicillins: mezlocillin, piperacillin, and azlocillin. *Rev of Infect Dis* 1984; 6(1):13–32. Retrieved from <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/6369480>
6. Gutiérrez-Gutiérrez B, Pérez-Galera S, Salamanca E, de Cueto M, Calbo E, et al. A Multinational, Preregistered Cohort Study of  $\beta$ -Lactam/ $\beta$ -Lactamase Inhibitor Combinations for Treatment of Bloodstream Infections Due to Extended-Spectrum- $\beta$ -Lactamase-Producing Enterobacteriaceae. *Antimicrob Agents Chemother*. 2016; 60(7):4159–69. DOI: 10.1128/AAC.00365-16.
7. Harris PN, Ferguson JK. Antibiotic therapy for inducible AmpC  $\beta$ -lactamase-producing Gram-negative bacilli: what are the alternatives to carbapenems, quinolones and aminoglycosides? *Int J Antimicrob Agents* 2012; 40(4):297–305. DOI: 10.1016/j.ijantimicag.2012.06.004.
8. Harris PNA, Tambyah PA, Lye DC, Mo Y, Lee TH, Yilmaz M, et al.; MERINO Trial Investigators and the Australasian Society for Infectious Disease Clinical Research Network (ASID-CRN). Effect of Piperacillin-Tazobactam vs Meropenem on 30-Day Mortality for Patients With *E. coli* or *Klebsiella pneumoniae* Bloodstream Infection and Ceftriaxone Resistance: A Randomized Clinical Trial. *JAMA* 2018; 320(10):984–994. DOI: 10.1001/jama.2018.12163
9. Kohlmann R, Bähr T, Gatermann SG. Species-specific mutation rates for ampC derepression in Enterobacteriales with chromosomally encoded inducible AmpC  $\beta$ -lactamase. *J Antimicrob Chemother* 2018; 73(6):1530–1536. DOI: 10.1093/jac/dky084.
10. Lee NY, Lee CC, Huang WH, Tsui KC, Hsueh PR, Ko WC. Cefepime therapy for monomicrobial bacteraemia caused by cefepime-susceptible extended-spectrum beta-lactamase-producing Enterobacteriaceae: MIC matters. *Clin Infect Dis* 2013; 56(4):488–95. DOI: 10.1093/cid/cis916.
11. Lee NY, Lee CC, Li CW, Li MC, Chen PL, Chang CM, Ko WC. Cefepime Therapy for Monomicrobial *Enterobacter cloacae* Bacteremia: Unfavorable Outcomes in Patients Infected by Cefepime-Susceptible Dose-Dependent Isolates. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59(12):7558–63. DOI: 10.1128/AAC.01477-15.
12. Martínez-Martínez L, Eliecer Cano M, Manuel Rodríguez-Martínez J, Calvo J, Pascual A. Plasmid-mediated quinolone resistance. *Expert Rev Anti Infect Ther.* 2008; 6(5):685–711. DOI: 10.1586/14787210.6.5.685.
13. Maillard A, Delory T, Bernier J, Villa A, Chaibi K, Escaut L, Contejean A, Bercot B, Robert J, El Alaoui F, Tankovic J, Poupet H, Cuzon C, Lafaurie M, Surgers L, Joseph A, Paccoud O, Molina JM, Bleibtreu A for the Treatment of AmpC-producing Enterobacteriales Study Group. Effectiveness of third-generation cephalosporins or piperacillin compared with cefepime or carbapenems for severe infections caused by wild-type AmpC  $\beta$ -lactamase-producing Enterobacteriales: A multi-centre retrospective propensity-weighted study. *Int J Antimicrob Agents* 2023; 62:106809. DOI: 10.1016/j.ijantimicag.2023.106809
14. Mouton Y, Beuscart C, Soussy C. [Effectiveness and tolerance of piperacillin in 333 patients]. [Article in French]. *Presse Med.* 1986 Dec 20;15(46):2347–50.
15. Ofer-Friedman H, Shefler C, Sharma S, Tirosh A, Tal-Jasper R, Kandipalli D, et al. Carbapenems Versus Piperacillin-Tazobactam for Bloodstream Infections of Nonurinary Source Caused by Extended-Spectrum Beta-Lactamase-Producing Enterobacteriaceae. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2015; 36(8):981–5. DOI: 10.1017/ice.2015.101.
16. Pancoast S, Prince AS, Francke EL, Neu HC. Clinical evaluation of piperacillin therapy for infection. *Arch Intern Med.* 1981; 141(11):1447–50.
17. Park SH, Choi SM, Chang YK, Lee DG, Cho SY, Lee HJ, et al. The efficacy of non-carbapenem antibiotics for the treatment of community-onset acute pyelonephritis due to extended-spectrum  $\beta$ -lactamase-producing *Escherichia coli*. *J Antimicrob Chemother* 2014; 69(10):2848–56. DOI: 10.1093/jac/dku215.
18. Retamar P, López-Cerero L, Muniaín MA, Pascual Á, Rodríguez-Baño J; ESBL-REIPI/GEIH Group. Impact of the MIC of piperacillin-tazobactam on the outcome of patients with bacteraemia due to extended-spectrum- $\beta$ -lactamase-producing *Escherichia coli*. *Antimicrob Agents Chemother* 2013; 57(7):3402–4. DOI: 10.1128/AAC.00135-13.
19. Rodríguez-Baño J, Cisneros JM, Gudiol C, Martínez JA. Treatment of infections caused by carbapenemase-producing Enterobacteriaceae. *Enferm Infecc Microbiol Clin.* 2014 Dec;32 Suppl 4:49–55. DOI: 10.1016/S0213-005X(14)70174-0.
20. Sanders WE Jr, Sanders CC. Inducible beta-lactamases: clinical and epidemiologic implications for use of newer cephalosporins. *Rev Infect Dis.* 1988 Jul-Aug;10(4):830–8.
21. Tamma PD, Han JH, Rock C, Harris AD, Lautenbach E, Hsu AJ, Avdic E, Cosgrove SE; Antibacterial Resistance Leadership Group. Carbapenem therapy is associated with improved survival compared with piperacillin-tazobactam for patients with extended-spectrum  $\beta$ -lactamase bacteraemia. *Clin Infect Dis* 2015; 60(9):1319–25. DOI: 10.1093/cid/civ003.
22. Thauvin-Eliopoulos C, Tripodi MF, Moellering RC Jr, Eliopoulos GM. Efficacies of piperacillin-tazobactam and cefepime in rats with experimental intra-abdominal abscesses due to an extended-spectrum beta-lactamase-producing strain of *Klebsiella pneumoniae*. *Antimicrob Agents Chemother* 1997; 41(5):1053–7.

Таблица 3.10. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Salmonella* spp.

№ правила	Микроорганизм	Индикаторный препарат <sup>*</sup>	Правило распространяется на препараты <sup>*</sup>	Правило	Комментарии	УУР <sup>**</sup>	Литература
1	<i>Salmonella</i> spp.	цефалоспорины II поколения	цефалоспорины II поколения	ЕСЛИ чувствительный к цефалоспорину II поколения, ТО оцените как резистентный ИЛИ не включайте результат в отчет о выполнении исследования.	Исследования с использованием животных моделей и ограниченные клинические данные свидетельствуют о значительно более низкой частоте излечения при использовании цефалоспоринов I и II поколений по сравнению с альтернативными препаратами. В то же время, имеются публикации, описывающие успешное применение цефазолина и цефуроксима.	В	Uwaydah, 1976 Bonina et al., 1990; Deshpande, Joshi, Lal, Cooverji, & Ajay, 1996; Takkar, Kumar, Khurana, & Takkar, 1994
2	<i>Salmonella</i> spp.	аминогликозиды	аминогликозиды	ЕСЛИ чувствительный к любому из аминогликозидов, оцените как резистентный.	Данные исследований <i>in vitro</i> , с использование животных моделей и ограниченный клинический опыт свидетельствуют о неэффективности терапии инвазивных инфекций, вызванных <i>Salmonella</i> spp.	В	Takkar et al., 1994; Bonina, Costa, & Mastroeni, 1998
3	<i>Salmonella</i> spp.	ципрофлоксацин	ципрофлоксацин	ЕСЛИ МПК ципрофлоксацина > 0,06 мг/л ИЛИ резистентный к пефлоксацину, ТО оцените как резистентный к ципрофлоксацину и добавьте предупреждение о неэффективности назначения всех фторхинолонов. ЕСЛИ МПК ципрофлоксацина ≤ 0,06 мг/л ИЛИ чувствительный к пефлоксацину при проведении скрининга, ТО оцените как чувствительный к ципрофлоксацину (и другим фторхинолонам с доказанной эффективностью при инвазивных инфекциях, вызванных <i>Salmonella</i> spp.)	Имеются доказательства клинической неэффективности терапии фторхинолонами, в основном, ципрофлоксацином, при инфекциях, вызванных изолятами с приобретенной одной или более мутациями в <i>gyrA</i> . Показано, что для выявления резистентности к фторхинолонам скрининговый метод с использованием диска с пефлоксацином 5 мкг характеризуется большей чувствительностью, чем использование налидиксовой кислоты или других фторхинолонов.	A ( <i>S. Typhi</i> ) В (другие виды)	Sanders & Sanders, 1988; Choi et al., 2008; Harris & Ferguson, 2012; Kohlmann, Bähr, & Gatermann, 2018

1. Bonina L, Carbone M, Matera G, Teti G, Joysey HS, Hormaeche CE, Mastroeni P. Beta-lactam antibiotics (aztreonam, ampicillin, cefazolin and ceftazidime) in the control and eradication of *Salmonella typhimurium* in naturally resistant and susceptible mice. *J Antimicrob Chemother* 1990; 25(5):813–23.
2. Bonina L, Costa GB, Mastroeni P. Comparative effect of gentamicin and pefloxacin treatment on the late stages of mouse typhoid. *New Microbiol* 1998; 21(1):9–14. Retrieved from <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9497924>
3. Crump JA, Kretzinger K, Gay K, Hoekstra RM, Vugia DJ, Hurd S, Segler SD, Megginson M, Luedeman J, Shiferaw B, Hanna SS, Joyce KW, Mintz ED, Angulo FJ; Emerging Infections Program FoodNet and NARMS Working Groups. Clinical response and outcome of infection with *Salmonella enterica* serotype Typhi with decreased susceptibility to fluoroquinolones: a United States foodnet multicenter retrospective cohort study. *Antimicrob Agents Chemother* 2008; 52(4):1278–84. DOI: 10.1128/AAC.01509–07.

4. Deshpande AK, Joshi SR, Lal HM, Cooverji ND, Ajay S. Cefuroxime axetil in the treatment of *Salmonella typhi* infection (enteric fever) in adults. *J Assoc Physicians India* 1996; 44(11), 786–9. Retrieved from <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9251454>
5. Gunell M, Webber MA, Kotilainen P, Lilly AJ, Caddick JM, Jalava J, Huovinen P, Siitonen A, Hakanen AJ, Piddock LJ. Mechanisms of resistance in nontyphoidal *Salmonella enterica* strains exhibiting a nonclassical quinolone resistance phenotype. *Antimicrob Agents Chemother* 2009; 53(9):3832–6. DOI: 10.1128/AAC.00121-09.
6. Hakanen A, Kotilainen P, Jalava J, Siitonen A, Huovinen P. Detection of decreased fluoroquinolone susceptibility in Salmonellas and validation of nalidixic acid screening test. *J Clin Microbiol* 1999; 37(11):3572–7.
7. Kadhiravan T, Wig N, Kapil A, Kabra SK, Renuka K, Misra A. Clinical outcomes in typhoid fever: adverse impact of infection with nalidixic acid-resistant *Salmonella typhi*. *BMC Infect Dis* 2005; 1:5:37
8. Reyna F, Huesca M, González V, Fuchs LY. *Salmonella typhimurium* gyrA mutations associated with fluoroquinolone resistance. *Antimicrob Agents Chemother* 1995 Jul;39(7):1621–3.
9. Skov R, Matuschek E, Sjölund-Karlsson M, Åhman J, Petersen A, Stegger M, et al. Development of a Pefloxacin Disk Diffusion Method for Detection of Fluoroquinolone-Resistant *Salmonella enterica*. *J Clin Microbiol* 2015; 53(11):3411–7. DOI: 10.1128/JCM.01287-15.
10. Takkar VP, Kumar R, Khurana S, Takkar R. Comparison of ciprofloxacin versus cepelexin and gentamicin in the treatment of multi-drug resistant typhoid fever. *Indian Pediatr*. 1994;1(2):200–1
11. Turner AK, Nair S, Wain J. The acquisition of full fluoroquinolone resistance in *Salmonella Typhi* by accumulation of point mutations in the topoisomerase targets. *J Antimicrob Chemother* 2006; 58(4):733–40
12. Uwaydah M. Cefazolin in the treatment of acute enteric fever. *Antimicrob Agents Chemother* 1976; 10(1):52–6.

Таблица 3.11. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Staphylococcus* spp.

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УУР*	Источник
<b>Бета-лактамы</b>							
1	<i>Staphylococcus aureus</i>	скрининг с цефокситином для выявления MRSA методом определения МПК или диско-диффузионным методом	Все бета-лактамы, кроме препараторов, одобренных для лечения инфекций, вызванных метициллинорезистентными стафилококками с низкой аффинностью к ПСБ2а	ЕСЛИ по результату скрининга с цефокситином – резистентный (MRSA), ТО оцените как резистентный ко всем бета-лактамам, кроме препаратов, одобренных для лечения инфекций, вызванных метициллинорезистентными стафилококками с низкой аффинностью к ПСБ2а; к этим препаратам нужно определять чувствительность отдельно. ЕСЛИ по результату скрининга с цефокситином – чувствительный (MSSA), ТО оцените как чувствительный ко всем бета-лактамам с известной антистафилококковой активностью. EUCAST не рекомендует использовать оксациллин для скрининга <i>mesA/mesC</i> -опосредованной резистентности к бета-лактамам у <i>S. aureus</i> .	Продукция ПСБ2а приводит к перекрестной резистентности к бета-лактамам. Цефтибипрол и цефтаролин в меньшей степени, чем другие бета-лактамы подвержены действию данного механизма, и активны в отношении многих изолятов MRSA. Скрининг с оксациллином характеризуется более низкой специфичностью, чем скрининг с цефокситином, так как на результат оказывают влияние другие механизмы устойчивости (гиперпродукция бета-лактамаз). У большинства «оксациллин-неположительных» <i>S. aureus</i> выявляется ген <i>mesA</i> , однако некоторые <i>mesC</i> -положительные изоляты выявить не удается. Более того, некоторые оксациллин-положительные по результатам скрининга изоляты (МПК 4–8 мг/л) имеют другие, не опосредованные <i>mes</i> -генами, механизмы резистентности к бета-лактамам (обычно их называют BORSA – Borderline Oxacillin-Resistant <i>S. aureus</i> ). EUCAST не рекомендует проводить скрининг BORSA.	A	Chambers, Hackbart, Drake, Rusnak, & Sande, 1984; Skov, Larsen, Kearns, Holmes, Teale, Edwards, Hill. 2014

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	* УР	Источник
2	<i>Staphylococcus aureus</i> и <i>S. lugdunensis</i>	бензилпенициллин (и выявление бета-лактамаз)	пенициллины, кроме изоксазолилпенициллинов и комбинаций с ингибиторами бета-лактамаз	ЕСЛИ резистентный к бензилпенициллину ИЛИ ЕСЛИ выявлена продукция бета-лактамаз, ТО оцените как резистентный ко всем пенициллинам, независимо от МПК, за исключением изоксазолипенициллинов и комбинаций с ингибиторами бета-лактамаз.	Тест с нитроцефином для выявления продукции бета-лактамаз проводить не рекомендуется. Характеристика внешнего вида границы зоны подавления роста при использовании диска с бензилпенициллином 1 МЕ согласно рекомендациям EUCAST, является более надежным методом.	C	Papanicolas et al., 2014 Hombach et al., 2017
<b>Макролиды, линкозамиды и стрептограмины</b>							
3	<i>Staphylococcus</i> spp.	эритромицин, клиндамицин	клиндамицин	ЕСЛИ резистентный к эритромицину И чувствительный к клиндамицину, ТО следует провести тест для выявления индуцибельной MLS <sub>b</sub> резистентности. ЕСЛИ индуцибельная резистентность не выявляется, ТО оцените как чувствительный к клиндамицину. ЕСЛИ индуцибельная резистентность выявляется, ТО оцените как резистентный к клиндамицину. ЕСЛИ чувствительный к эритромицину и клиндамицину, ТО оцените как чувствительный ко всем макролидам и линкозамидам.	Стафилококки, резистентные к макролидам, но чувствительные к клиндамицину, характеризуются наличием рибосомальных метилаз Етт-типа, обуславливающими формирование индуцибельного MLS <sub>b</sub> -фенотипа или экспрессией эфлюксного насоса. В случае индуцибельной MLS <sub>b</sub> -резистентности, клиндамицин способствует селекции конститутивно резистентных мутантов. Можно добавить комментарий о возможности использования клиндамицина при нетяжелых инфекциях кожи и мягких тканей.	A	LaPlante, Leonard, Andes, Craig, & Rybak, 2008
4	<i>Staphylococcus</i> spp.	эритромицин, клиндамицин	клиндамицин	ЕСЛИ чувствительный к эритромицину И резистентный к клиндамицину, ТО оцените результат в соответствии с полученными при исследовании значениями.	Редкие штаммы стафилококков могут продуцировать фермент, инактивирующий линкозамиды ( <i>linA</i> или <i>linuA</i> ), включая клиндамицин, и не повреждающий макролиды.	C	Brisson-Noël, Delrieu, Samain, & Courvalin, 1988
<b>Фторхинолоны</b>							
5	<i>Staphylococcus</i> spp.	скрининг с норфлоксацином	все фторхинолоны	ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к ципрофлоксацину, левофлоксацину, моксифлоксацину и офлоксацину ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – резистентный, ТО оцените каждый препарат в соответствии со значениями, полученными при исследовании, и ЕСЛИ чувствительный к ципрофлоксацину или левофлоксацину или моксифлоксацину, ТО оцените каждый препарат в соответствии с полученным значением, но добавьте предупреждение о риске развития резистентности в процессе терапии фторхинолонами.	Скрининговый тест позволяет выявить мутацию первой ступени и другие механизмы (например, эфлюкс), ведущие к пониженной чувствительности. В связи с тем, что мутанты с активированным эфлюксом могут оставаться чувствительными к другим фторхинолонам, данное исследование выполнять настоятельно рекомендуется.	C	Kaatz & Seo, 1997; Sierra et al., 2005

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	* УР	Источник
6	<i>Staphylococcus</i> spp.	левофлоксацин, моксифлоксацин	все фторхинолоны	ЕСЛИ резистентный к левофлоксацину или моксифлоксацину, ТО оцените как резистентный ко всем фторхинолонам.	Приобретенные комбинированные мутации в <i>grlA</i> и <i>gugA</i> приводят к полной или частичной перекрестной резистентности ко всем фторхинолонам.	C	Sierra et al., 2005
<b>Тетрациклины</b>							
7	<i>Staphylococcus</i> spp.	тетрациклин	доксициклин, миноциклин, тигециклин	ЕСЛИ чувствительный к тетрациклину, ТО оцените как чувствительный к доксициклину, миноциклину и тигециклину. ЕСЛИ резистентный к тетрациклину, ТО ИЛИ оцените как резистентный к доксициклину и миноциклину ИЛИ определите МПК доксициклина и/или миноциклина и сообщите результат для каждого препарата индивидуально. Определение чувствительности и сообщение результата для тигециклина всегда следует проводить индивидуально.	Резистентность к тетрациклину у стафилококков в большинстве случаев вызвана <i>TetK</i> или <i>TetM</i> . <i>TetM</i> приводит к резистентности ко всем перечисленным тетрациклинам. Изоляты, обладающие <i>TetL</i> , остаются чувствительными к миноциклину.	C	Trzciński, Cooper, Hryniewicz, & Dowson, 2000
<b>Гликопептиды и липогликопептиды</b>							
8	<i>Staphylococcus</i> spp.	ванкомицин	далбаванцин, ориваванцин, телаванцин	ЕСЛИ чувствительный к ванкомицину, ТО можно оценить как чувствительный к далбаванцину, ориваванцину, телаванцину. ЕСЛИ резистентный к ванкомицину, ТО оцените чувствительность к далбаванцину, ориваванцину, телаванцину в соответствии со значениями, полученными при исследовании.	Применение телаванцина одобрено при инфекциях, вызванных <i>MRSA</i> .	C	Mendes, Farrell, Flamm, Sader, & Jones, 2015
<b>Другие антимикробные препараты</b>							
9	<i>Staphylococcus</i> spp.	лиnezолид	тедизолид	ЕСЛИ чувствительный к линезолиду, ТО оцените как чувствительный к тедизолиду. ЕСЛИ резистентный к линезолиду, ТО оцените чувствительность к тедизолиду в соответствии со значением, полученным при исследовании.	Изоляты, чувствительные к линезолиду, могут быть оценены как чувствительные к тедизолиду, но изоляты, резистентные к линезолиду, могут быть чувствительными к тедизолиду.	C	Peñuelas et al., 2016

1. Brisson-Noël A, Delrieu P, Samain D, Courvalin P. Inactivation of lincosaminide antibiotics in *Staphylococcus*. Identification of lincosaminide O-nucleotidyltransferases and comparison of the corresponding resistance genes. *J Biol Chem* 1988; 263(31):15880-7
2. Chambers HF, Hackbart CJ, Drake TA, Rusnak MG, Sande MA. Endocarditis due to methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in rabbits: expression of resistance to beta-lactam antibiotics *in vivo* and *in vitro*. *J Infect Dis* 1984; 149(6):894-903.
3. Hombach M, Weissert C, Senn MM, Zbinden R. Comparison of phenotypic methods for the detection of penicillinase in *Staphylococcus aureus* and proposal of a practical diagnostic approach. *J Antimicrob Chemother* 2017; 72(4):1089-1093. DOI: 10.1093/jac/dkw521.
4. Kaatz GW, Seo SM. Mechanisms of fluoroquinolone resistance in genetically related strains of *Staphylococcus aureus*. *Antimicrob Agents Chemother* 1997; 41(12):2733-7.
5. LaPlante KL, Leonard SN, Andes DR, Craig WA, Rybak MJ. Activities of clindamycin, daptomycin, doxycycline, linezolid, trimethoprim-sulfamethoxazole, and vancomycin against community-associated methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* with inducible clindamycin resistance in murine thigh infection and *in vitro* pharmacodynamic models. *Antimicrob Agents Chemother* 2008; 52(6):2156-62. DOI: 10.1128/AAC.01046-07.
6. Mendes RE, Farrell DJ, Flamm RK, Sader HS, Jones RN. Analysis of Vancomycin Susceptibility Testing Results for Presumptive Categorization of Telavancin. *J Clin Microbiol* 2015; 53(8):2727-30. DOI: 10.1128/JCM.00611-15.

7. Papanicolas LE, Bell JM, Bastian I. Performance of phenotypic tests for detection of penicillinase in *Staphylococcus aureus* isolates from Australia. *J Clin Microbiol* 2014; 52(4):1136–8. DOI: 10.1128/JCM.03068-13.
8. Peñuelas M, Candel FJ, Lejarraga C, López-González L, Viñuela-Prieto JM, López de Mendoza D. Activity of linezolid and tedizolid against clinical isolates of methicillin-resistant and methicillin and linezolid resistant *Staphylococcus aureus*: an *in vitro* comparison. *Rev Esp Quimioter* 2016; 29(5):255–8.
9. Sierra JM, Cabeza JG, Ruiz Chaler M, Montero T, Hernandez J, Mensa J, Llagostera M, Vila J. The selection of resistance to and the mutagenicity of different fluoroquinolones in *Staphylococcus aureus* and *Streptococcus pneumoniae*. *Clin Microbiol Infect* 2005; 11(9):750–8.
10. Skov R, Larsen AR, Kearns A, Holmes M, Teale C, Edwards G, Hill R. Phenotypic detection of *mecC*-MRSA: cefoxitin is more reliable than oxacillin. *J Antimicrob Chemother* 2014 Jan;69(1):133–5. doi: 10.1093/jac/dkt341. Epub 2013 Sep 12.
11. Trzcinski K, Cooper BS, Hrynewicz W, Dowson CG. Expression of resistance to tetracyclines in strains of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *J Antimicrob Chemother* 2000; 45(6):763–70.

**Таблица 3.12. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Enterococcus* spp.**

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты*	Правило	Комментарии	УУР*	Источник
<b>Бета-лактамы</b>							
1	<i>Enterococcus faecalis</i> и <i>Enterococcus faecium</i>	ампициллин	амоксициллин, уреидопенициллины и имипенем	ЕСЛИ резистентный к ампициллину, ТО оцените как резистентный к уреидопенициллином и имипенему.	Повреждения ПСБ5 ведут к пониженной аффинности с бета-лактамами. Резистентность к ампициллину свидетельствует о резистентности к имипенему, но на основании чувствительности к ампициллину нельзя прогнозировать чувствительность к имипенему. У <i>E. faecalis</i> чувствительность к ампициллину, амоксициллину и пиперациллину (в комбинации с ингибиторами бета-лактамаз и без) можно оценивать на основании чувствительности к ампициллину у $\geq 98\%$ изолятов. Для других <i>Enterococcus</i> spp. (включая <i>E. faecium</i> ) чувствительность к этим препаратам не характерна; резистентные к ампициллину изоляты не должны оцениваться как чувствительные к ампициллину и пиперациллину (в комбинации с ингибиторами бета-лактамаз и без).	C	
2	<i>Enterococcus</i> spp.	гентамицин	гентамицин, стрептомицин	ЕСЛИ выявляется резистентность высокого уровня к гентамицину, ТО добавьте предупреждением о том, что комбинации бета-лактамов с гентамицином и другими аминогликозидами, кроме стрептомицина (см. далее) не будут обеспечивать синергизм. И проведите тест для выявления высокого уровня резистентности к стрептомицину. ЕСЛИ не выявляется резистентность высокого уровня к гентамицину, ТО гентамицин можно использовать в комбинированной терапии для обеспечения синергизма.	Энтерококки с высоким уровнем резистентности к гентамицину обычно экспрессируют бифункциональный аминогликозидмодифицирующий фермент AAC(6')-APH(2'), который инактивирует многие аминогликозиды, кроме стрептомицина. Исследования с использованием животных моделей показали сниженную эффективность комбинаций бета-лактамов с гентамицином в отношении таких штаммов.	B	Moellering, Korzeniowski, Sande, & Wennersten, 1979; Daigle, Hughes, & Wright, 1999

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты <sup>*</sup>	Правило	Комментарии	* УУР	Источник
3	<i>Enterococcus</i> spp.	стрептомицин	стрептомицин	ЕСЛИ выявляется резистентность высокого уровня к стрептомицину, ТО добавьте предупреждением о том, что комбинации бета-лактамов с данным аминогликозидом не будет обеспечивать синергизм. ЕСЛИ не выявляется резистентность высокого уровня к стрептомицину, ТО стрептомицин можно использовать в комбинированной терапии для обеспечения синергизма.	Высокий уровень резистентности свидетельствует о продукции ANT(6) или других ферментов или о рибосомальных мутациях. Результаты исследования <i>in vitro</i> свидетельствуют о потере синергизма между бета-лактамами и стрептомицином в отношении таких штаммов.	B	Zimmermann 1971
<b>Фторхинолоны</b>							
4	<i>Enterococcus</i> spp.	скрининг с норфлоксацином	ципрофлоксацин, левофлоксацин	ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к ципрофлоксацину и левофлоксацину. ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – резистентный, ТО оцените как резистентный к ципрофлоксацину и левофлоксацину или определите чувствительности к каждому препарату индивидуально. ПРИМЕЧАНИЕ: правило применимо только для изолятов, выделенных при неосложненных инфекциях мочевых путей.	Как и у других грамположительных бактерий, скрининговый тест позволяет выявить мутацию первой ступени, а также гиперэкспрессию эфлюксных систем. Поэтому изоляты, чувствительные к норфлоксацину, могут быть оценены как чувствительные к другим фторхинолонам.	C	Oyamada, Ito, Inoue, & Yamagishi, 2006
<b>Гликопептиды и липогликопептиды</b>							
5	<i>Enterococcus</i> spp.	ванкомицин	далбаванцин, ориванцин, телаванцин	ЕСЛИ чувствительный к ванкомицину, ТО оцените как чувствительный к далбаванцину, ориванцину и телаванцину. ЕСЛИ резистентный к ванкомицину, определите МПК далбаванцина, ориванцина и телаванцина и оцените результат следуя рекомендациям EUCAST по оценке чувствительности при отсутствии пограничных значений.	Пограничные значения результатов определения чувствительности к далбаванцину, ориванцину и телаванцину для энтерококков не установлены; если по какой-то причине потребуется оценить активность данных препаратов в отношении энтерококков, можно применить данное правило.	C	Jones, Farrell, et al., 2015; Mendes, Farrell, Flamm, Sader, & Jones, 2015; Jones, Turnidge, Moeck, Arhin, & Mendes, 2015
6	<i>Enterococcus faecalis</i> <i>Enterococcus faecium</i>	ванкомицин, тейкопланин	тейкопланин	ЕСЛИ резистентный к ванкомицину И чувствительный к тейкопланину, ТО следует сообщить результат и добавить предупреждение о возможности развития резистентности к тейкопланину в процессе терапии; ЕСЛИ чувствительный к ванкомицину, но выявлен ген <i>vanA</i> молекулярными методами, ТО оцените как резистентный к ванкомицину и тейкопланину. ЕСЛИ чувствительный к ванкомицину, но выявлен ген <i>vanB</i> молекулярными методами, ТО оцените как резистентный к ванкомицину и добавьте предупреждение о развитии резистентности к тейкопланину в процессе терапии	Энтерококки, имеющие <i>vanB</i> , могут проявлять чувствительность к тейкопланину, но в процессе терапии может развиться резистентность; то же характерно для фенотипически чувствительных изолятов, несущих <i>vanA</i> или <i>vanB</i>	B	Holmes et al., 2013\$ Thaker et al., 2015

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты*	Правило	Комментарии	* УР	Источник
7	<i>Enterococcus faecium</i>	клиндамицин	клиндамицин	Не следует оценивать как чувствительный к клиндамицину	Несмотря на то, что <i>E. faecium</i> может проявлять чувствительность <i>in vitro</i> , терапевтическая эффективность этого препарата неизвестна. Поэтому следует оценивать <i>E. faecium</i> как резистентный к клиндамицину или не сообщать результат. <i>E. faecium</i> , резистентные к клиндамицину при проведении исследования, часто экспрессируют ген <i>linB</i>	C	Bjpdogan et al, 1999

1. Bozdogan B, Berrezaoua L, Kuo MS, Yurek DA, Farley KA, Stockman BJ, et al. A new resistance gene, *linB*, conferring resistance to lincosamides by nucleotidylation in *Enterococcus faecium* HM1025. *Antimicrob Agents Chemother* 1999; 43(4):925–9.
2. Daigle DM, Hughes DW, Wright GD. Prodigious substrate specificity of AAC(6')-APH(2''), an aminoglycoside antibiotic resistance determinant in enterococci and staphylococci. *Chem Biol* 1999 Feb;6(2):99–110.
3. Holmes NE, Ballard SA, Lam MM, Johnson PD, Grayson ML, Stinear TP, et al. Genomic analysis of teicoplanin resistance emerging during treatment of vanB vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* infections in solid organ transplant recipients including donor-derived cases. *J Antimicrob Chemother* 2013; 68(9):2134–9. DOI: 10.1093/jac/dkt130.
4. Jones RN, Farrell DJ, Flamm RK, Sader HS, Dunne MW, Mendes RE. Surrogate analysis of vancomycin to predict susceptible categorization of dalbavancin. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2015; 82(1):73–7. DOI: 10.1016/j.diagmicrobio.2015.01.017.
5. Jones RN, Turnidge JD, Moeck G, Arhin FF, Mendes RE. Use of *in vitro* vancomycin testing results to predict susceptibility to oritavancin, a new long-acting lipoglycopeptide. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59(4):2405–9. DOI: 10.1128/AAC.05098–14.
6. Moellering RC Jr, Korzeniowski OM, Sande MA, Wennersten CB. Species-specific resistance to antimicrobial synergism in *Streptococcus faecium* and *Streptococcus faecalis*. *J Infect* 1979; 140(2):203–8.
7. Oyamada Y, Ito H, Inoue M, Yamagishi J. Topoisomerase mutations and efflux are associated with fluoroquinolone resistance in *Enterococcus faecalis*. *J Med Microbiol* 2006; 55(Pt 14):1395–401.
8. Thaker MN, Kalan L, Waglechner N, Eshaghi A, Patel SN, Poutanen S, et al. Vancomycin-variable enterococci can give rise to constitutive resistance during antibiotic therapy. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59(3):1405–10. DOI: 10.1128/AAC.04490–14.
9. Zimmermann RA, Moellering RC Jr, Weinberg AN. Mechanism of resistance to antibiotic synergism in enterococci. *J Bacteriol* 1971; 105(3):873–9.

Таблица 3.13. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Streptococcus spp.*

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УР*	Источник
<b>Бета-лактамы</b>							
1	Бета-гемолитические стрептококки (групп A, B, C, G)	бензилпенициллин	аминопенициллины, цефалоспорины и карбапенемы	ЕСЛИ чувствительный к бензилпенициллину, ТО оцените как чувствительный к аминопенициллинам, цефалоспоринам и карбапенемам. ЕСЛИ резистентный к бензилпенициллину, ТО подтвердите видовую идентификацию, определите МПК интересующих препаратов и оцените результат в соответствии с полученным значением.	Редкие изоляты стрептококков группы В имеют пониженную чувствительность к пенициллинам. За исключением стрептококков группы В (МПК бензилпенициллина до 1 мг/л), резистентность к бета-лактамам у стрептококков до сих пор не описано. Если бета-гемолитические стрептококки, включая стрептококки группы В, проявляют резистентность к пенициллину, проверьте идентификацию и результат определения чувствительности.	C	
2	Стрептококки группы Viridans	скрининг с бензилпенициллином	аминопенициллины и цефотаксим или цефтриаксон	ЕСЛИ при проведении скрининга с бензилпенициллином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к любому бета-лактаму, имеющему соответствующие показания; ЕСЛИ при проведении скрининга с бензилпенициллином – резистентный, ТО определите чувствительность индивидуально к препаратуре, имеющему пограничные значения, и оцените в соответствии с полученными значениями.	Продукция мозаичных ПСБ приводит к формированию различных профилей резистентности к бета-лактамам. Поэтому в случае выявления резистентности к бензилпенициллину результат для других бета-лактамов предсказать нельзя.	C	Pottumarthy & Morris, 1998
<b>Макролиды, линкозамиды и стрептограмины</b>							
3	<i>Streptococcus spp.</i>	эритромицин, клиндамицин	клиндамицин	ЕСЛИ резистентный к эритромицину И чувствительный к клиндамицину, ТО следует провести тест для выявления индуцибелной MLS <sub>b</sub> резистентности. ЕСЛИ индуцибелная резистентность не выявляется, ТО оцените как чувствительный к клиндамицину. ЕСЛИ индуцибелная резистентность выявляется, ТО оцените как резистентный к клиндамицину.	Стрептококки, резистентные к макролидам, но чувствительные к клиндамицину, характеризуются продукцией рибосомальных метилаз Erm-типа, обуславливающих формирование индуцибелного MLS <sub>b</sub> -фенотипа, или экспрессией эфлюксного насоса. В случае индуцибелной MLS <sub>b</sub> -резистентности клиндамицин способствует селекции конститутивно резистентных мутантов. Если изолят в соответствии с пограничными значениями оценивается как чувствительный к клиндамицину, то можно добавить комментарий о возможности использования клиндамицина при нетяжелых инфекциях кожи и мягких тканей. При выявлении индуцибелной MLS <sub>b</sub> -резистентности и чувствительности в соответствии с пограничными значениями к клиндамицину для бета-гемолитических стрептококков можно добавить комментарий о возможности использования клиндамицина с целью снижения синтеза токсина, например, в таких ситуациях, как стрептококковый фасциит.	A	Lewis et al., 2014

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УР*	Источник
<b>Фторхинолоны</b>							
4	Стрептококки групп A, B, C, G	скрининг с норфлоксацином	левофлоксацин, моксифлоксацин	ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к левофлоксацину и моксифлоксацину. ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – резистентный, ТО оцените как резистентный к левофлоксацину и моксифлоксацину ИЛИ определите чувствительность к каждому препарату индивидуально и оцените результат в соответствии полученным значениями.	Как и у других грамположительных бактерий, скрининговый тест позволяет выявить мутацию первой ступени, а также гиперэкспрессию эфлюксных систем. Поэтому изоляты, чувствительные к норфлоксацину, могут быть оценены как чувствительные ко всем фторхинолонам.	A	Petrelli et al., 2014; Pinho, Melo-Cristino, Ramirez, & Portuguese Group for the Study of Streptococcal Infections, 2010
<b>Аминогликозиды</b>							
5	<i>Streptococcus</i> spp.	гентамицин	гентамицин	ЕСЛИ выявляется резистентность высокого уровня к гентамицину, ТО добавьте предупреждением о том, что комбинации бета-лактамов с гентамицином не будут обеспечивать синергизм. ЕСЛИ не выявляется резистентность высокого уровня к гентамицину, ТО сообщите, что гентамицин можно использовать в комбинированной терапии для обеспечения синергизма. ПРИМЕЧАНИЕ: правило применимо только для изолятов, выделенных при эндокардите.	Высокий уровень резистентности к аминогликозидам, выявляется у стрептококков группы Viridans, а также у стрептококков группы B. Данные, полученные <i>in vitro</i> , позволяют предположить снижение синергизма в отношении таких изолятов. В то же время, клинических данных, доказывающих увеличение частоты неэффективности терапии, недостаточно. По аналогии с энтерококками к назначению комбинаций бета-лактамов с аминогликозидами для терапии следует подходить с осторожностью.	C	Farber & Yee, 1987; Kaufhold & Potgieter, 1993; Doumith et al., 2017

1. Doumith M, Mushtaq S, Martin V, Chaudhry A, Adkin R, Coelho J, Chalker V, MacGowan A, Woodford N, Livermore DM; BSAC Resistance Surveillance Standing Committee. Genomic sequences of *Streptococcus agalactiae* with high-level gentamicin resistance, collected in the BSAC bacteraemia surveillance. *J Antimicrob Chemother* 2017; 72(10):2704–2707. DOI: 10.1093/jac/dkx207.
2. Farber BF, Yee Y. High-level aminoglycoside resistance mediated by aminoglycoside-modifying enzymes among viridans streptococci: implications for the therapy for endocarditis. *J Infect Dis* 1987; 155(5):948–53.
3. Kaufhold A, Potgieter E. Chromosomally mediated high-level gentamicin resistance in *Streptococcus mitis*. *Antimicrob Agents Chemother* 1993; 37(12):2740–2.
4. Lewis JS 2nd, Lepak AJ, Thompson GR 3rd, Craig WA, Andes DR, Sabol-Dzintars KE, Jorgensen JH. Failure of clindamycin to eradicate infection with beta-hemolytic streptococci inducibly resistant to clindamycin in an animal model and in human infections. *Antimicrob Agents Chemother* 2014; 58(3):1327–31. DOI: 10.1128/AAC.01877-13
5. Petrelli D, Di Luca MC, Prenna M, Bernaschi P, Repetto A, Vitali LA. Characterization of levofloxacin non-susceptible clinical *Streptococcus pyogenes* isolated in the central part of Italy. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2014; 33(2):241–4. DOI: 10.1007/s10096-013-1950-5.
6. Pinho MD, Melo-Cristino J, Ramirez M; Portuguese Group for the Study of Streptococcal Infections. Fluoroquinolone resistance in *Streptococcus dysgalactiae* subsp. *equisimilis* and evidence for a shared global gene pool with *Streptococcus pyogenes*. *Antimicrob Agents Chemother* 2010 May;54(5):1769–77
7. Pottumarthy S, Morris AJ. Detection of decreased penicillin susceptibility in viridans group streptococci. *Pathology* 1998; 30(2):188–91.

Таблица 3.14. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Streptococcus pneumoniae*

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УР	Источник
<b>Бета-лактамы</b>							
1	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	скрининг с оксациллином (диско-диффузионный метод)	феноксиметилпенициллин, бензилпенициллин, аминопенициллины, цефалоспорины, карбапенемы	ЕСЛИ при проведении скрининга с оксациллином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к бета-лактамам, для которых установлены пограничные значения для <i>S. pneumoniae</i> . ЕСЛИ при проведении скрининга с оксациллином – резистентный, ТО следуйте инструкции, представленной в виде схемы в Таблицах пограничных значений.		A	Dixon et al., 1977; Swenson et al., 1986; Jetté and Sinave, 1999;
<b>Макролиды, линкозамиды и стрептограмины</b>							
2	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	эритромицин, клиндамицин	клиндамицин	ЕСЛИ резистентный к эритромицину И чувствительный к клиндамицину, ТО следует выполнить тест для выявления индуцибелльной MLS <sub>b</sub> резистентности. ЕСЛИ индуцибелльная резистентность не выявляется, ТО оцените как чувствительный к клиндамицину. ЕСЛИ индуцибелльная резистентность выявляется, ТО оцените как резистентный к клиндамицину.	Стрептококки, резистентные к макролидам, но чувствительные к клиндамицину, характеризуются продукцией рибосомальных метилаз Erm-типа, обуславливающих формирование индуцибелльного MLS <sub>b</sub> -фенотипа или экспрессией эфлюксного насоса. В случае индуцибелльной MLS <sub>b</sub> -резистентности клиндамицин способствует селекции конститтивно резистентных мутантов.	A	Lewis et al., 2014
<b>Фторхинолоны</b>							
3	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	скрининг с норфлоксацином	левофлоксацин, моксифлоксацин	ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный к левофлоксацину и моксифлоксацину и офлоксацину. ЕСЛИ при проведении скрининга с норфлоксацином – резистентный, ТО оцените как резистентный к левофлоксацину и моксифлоксацину ИЛИ определите чувствительность к каждому препарату индивидуально и оцените в соответствии полученными значениями. ЕСЛИ резистентный к норфлоксацину и чувствительный к левофлоксацину и/или моксифлоксацину, ТО добавьте предупреждение о возможном развитии резистентности в процессе терапии данным препаратом.	Приобретенная как минимум одна мутация в мишени, например, в <i>parC</i> ( <i>parE</i> ). Более надежны методом выявления мутации первой ступени является скрининг с норфлоксацином.	C	Varon, Houssaye, Grondin, & Gutmann, 2006; Kays et al., 2007; de Cueto et al., 2008
4	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	левофлоксацин, моксифлоксацин	все фторхинолоны	ЕСЛИ резистентный к левофлоксацину или моксифлоксацину, ТО оцените как резистентный ко всем фторхинолонам	Приобретенные комбинированные мутации, например в <i>parC</i> и <i>gyrA</i> приводят к полной или частичной перекрестной резистентности ко всем фторхинолонам.	A	Kays et al., 2007

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УР	Источник
<b>Тетрациклины</b>							
5	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	тетрациклин	доксициклин, миноциклин	ЕСЛИ чувствительный к тетрациклину, ТО оцените как чувствительный к доксициклину, миноциклину ЕСЛИ резистентный к тетрациклину, ТО оцените как резистентный к доксициклину и миноциклину ИЛИ определите чувствительность к препарату индивидуально и оцените результат в соответствии с полученными значениями.	См. также правило – в таблицах граничных значений.	C	
<b>Гликопептиды и липогликопептиды</b>							
6	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ванкомицин	далбаванцин, оритаванцин, телаванцин	ЕСЛИ чувствительный к ванкомицину, ТО оцените как чувствительный к далбаванцину, оритаванцину и телаванцину.	Пограничные значения результатов определения чувствительности к далбаванцину, оритаванцину и телаванцину для пневмококков не установлены; если по какой-либо причине потребуется оценить активность данных препаратов в отношении пневмококков, можно применить данное правило.	C	

1. de Cueto M, Rodríguez JM, Soriano MJ, López-Cerero L, Venero J, Pascual A. Fatal levofloxacin failure in treatment of a bacteremic patient infected with *Streptococcus pneumoniae* with a preexisting parC mutation. *J Clin Microbiol* 2008; 46(4):1558–60. DOI: 10.1128/JCM.02066-07. Epub 2008 Feb 20.
2. Dixon JMS, Lipinski AE, Graham MEP. Detection and prevalence of pneumococci with increased resistance to penicillin. *Can Med Assoc J* 1977; 117: 1159–61.
3. Jetté LP and C Sinave. Use of an oxacillin disk screening test for detection of penicillin- and ceftriaxone-resistant pneumococci. *J Clin Microbiol* 1999; 37: 1178–81.
4. Kays MB, Zhanell GG, Reimann MA, Jacobi J, Denys GA, Smith DW, et al. Selection of a *gyrA* mutation and treatment failure with gatifloxacin in a patient with *Streptococcus pneumoniae* with a preexisting parC mutation. *Pharmacotherapy* 2007 Feb;27(2):221–6. doi.org/10.1592/phco.27.2.221
5. Lewis JS 2nd, Lepak AJ, Thompson GR 3rd, Craig WA, Andes DR, Sabol-Dzintars KE, Jorgensen JH. Failure of clindamycin to eradicate infection with beta-hemolytic streptococci inducibly resistant to clindamycin in an animal model and in human infections. *Antimicrob Agents Chemother* 2014; 58(3):1327–31. DOI: 10.1128/AAC.01877-13
6. Varon E, Houssaye S, Grondin S, Gutmann L; Groupe des Observatoires de la Résistance du Pneumocoque. Nonmolecular test for detection of low-level resistance to fluoroquinolones in *Streptococcus pneumoniae*. *Antimicrob Agents Chemother* 2006; 50(2):572–9.
7. Swenson JM, Hill BC, Thornsberry C. Screening pneumococci for penicillin resistance. *J Clin Microbiol* 1986; 24: 749–52.

Таблица 3.15. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Haemophilus influenzae*

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УР	Литература
<b>Бета-лактамы</b>							
1	<i>Haemophilus influenzae</i>	бензилпенициллин (диско-диффузионный метод) скрининговый тест	другие бета-лактамы	ЕСЛИ при проведении скрининга с бензилпенициллином – чувствительный, ТО оцените как чувствительный ко всем бета-лактамам, имеющим соответствующие показания. ЕСЛИ по результату скрининга с бензилпенициллином – резистентный, ТО продолжите исследование (см. схему в Таблицах пограничных значений).	Резистентность к бензилпенициллину выявляет все механизмы резистентности к бета-лактамам у <i>Haemophilus influenzae</i> , однако не позволяет дифференцировать резистентность, связанную с мутациями ПСБ и/или продукцией бета-лактамаз.	A	Skaare et al., 2015
<b>Фторхинолоны</b>							
2	<i>Haemophilus influenzae</i>	налидиксовая кислота скрининговый тест	все фторхинолоны	ЕСЛИ при проведении скрининга с налидиксовой кислотой чувствительный, ТО оцените как чувствительный ко всем фторхинолонам, имеющим соответствующие показания. ЕСЛИ при проведении скрининга с налидиксовой кислотой резистентный, ТО оцените как резистентный к ципрофлоксацину, левофлоксацину и моксифлоксацину ИЛИ определите чувствительность препарата, использование которого планируется для терапии И в случае выявления чувствительности добавьте комментарий о возможном развитии резистентности в процессе терапии.	Сниженная чувствительность к фторхинолонам у <i>H. influenzae</i> , связанная с мутациями в генах топоизомеразы, более надежно выявляется при проведении теста с налидиксовой кислотой. Мутации первой ступени приводят к повышению МПК от 0,125 до 1 мг/л. Резистентность к фторхинолонам высокого уровня встречается редко. Пока не получено доказательств клинического значения таких изолятов, их следует оценивать как резистентные.	C	Puig et al., 2015; Shoji et al., 2014
<b>Тетрациклины</b>							
3	<i>Haemophilus influenzae</i>	тетрациклин	доксициклин, миноциклин	ЕСЛИ чувствительный к тетрациклину, ТО оцените как чувствительный к доксициклину и миноциклину. ЕСЛИ резистентный к тетрациклину, ТО оцените как резистентный к доксициклину и миноциклину ИЛИ определите чувствительность препарата, использование которого планируется для терапии.	См. также правило – в таблицах пограничных значений.	C	

1. Puig C, Tirado-Vélez JM, Calatayud L, Tubau F, Garmendia J, Ardanuy C, et al. Molecular characterization of fluoroquinolone resistance in nontypeable *Haemophilus influenzae* clinical isolates. *Antimicrob Agents Chemother*. 2015; 59(1):461–6. DOI: 10.1128/AAC.04005-14
2. Shoji H, Shirakura T, Fukuchi K, Takuma T, Hanaki H, Tanaka K, et al. A molecular analysis of quinolone-resistant *Haemophilus influenzae*: validation of the mutations in Quinolone Resistance-Determining Regions. *J Infect Chemother*. 2014; 20(4):250–5. DOI: 10.1016/j.jiac.2013.22.007.
3. Skaare D, Lia A, Hannisdal A, Tveten Y, Matuschek E, Kahlmeter G, et al. *Haemophilus influenzae* with Non-Beta-Lactamase-Mediated Beta-Lactam Resistance: Easy To Find but Hard To Categorize. *J Clin Microbiol*. 2015; 53(11):3589–95. DOI: 10.1128/JCM.01630-15

Таблица 3.16. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Moraxella catarrhalis*

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УУР	Источник
<b>Фторхинолоны</b>							
1	<i>Moraxella catarrhalis</i>	скрининг с налидиксовой кислотой	все фторхинолоны	ЕСЛИ при проведении скрининга с налидиксовой кислотой – чувствительный, ТО оцените как чувствительный ко всем фторхинолонам, имеющим соответствующие показания. ЕСЛИ при проведении скрининга с налидиксовой кислотой – резистентный, ТО оцените как резистентный к фторхинолонам, имеющим соответствующие показания, ИЛИ определите чувствительность к препарату, предназначенному для терапии, индивидуально И при выявлении чувствительности, добавьте предупреждение о возможном развитии резистентности в процессе терапии.	Пониженная чувствительность к фторхинолонам у <i>M. catarrhalis</i> обусловлена мутациями в <i>gyrA</i> , надежным методом выявления которой является скрининг с налидиксовой кислотой. Резистентность высокого уровня к фторхинолонам, что определяется по резистентности к моксифлоксацину, левофлоксацину или ципрофлоксацину, у данного вида встречается редко. Пока нет доказательств клинического значения таких изолятов, их следует оценивать как резистентные.	C	Król-Turmińska, Olander. 2018 Yamada & Saito, 2014 Yamada, Saito, Muto, Kashiwa, Tamamori, Fujisaki, 2017

1. Król-Turmińska K, Olander A. Alternations in DNA gyrase genes in low-level fluoroquinolone-resistant *Moraxella catarrhalis* strains isolated in Poland. Infect Drug Resist 2018; 6;11:1047–1053. DOI: 10.2147/IDR.S162006.
2. Yamada K, Saito R. Molecular analysis of low-level fluoroquinolone resistance in clinical isolates of *Moraxella catarrhalis* J Med Microbiol. 2014; 63(Pt 8):1066–70. DOI: 10.1099/jmm.0.073734–0.
3. Yamada K, Saito R, Muto S, Kashiwa M, Tamamori Y, Fujisaki S. Molecular Characterization of Fluoroquinolone-Resistant *Moraxella catarrhalis* Variants Generated In Vitro by Stepwise Selection. Antimicrob Agents Chemother 2017; 61(10). pii: e01336–17. DOI: 10.1128/AAC.01336–17.

Таблица 3.17. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Corynebacterium* spp. (кроме *C. diphtheriae*)

№ правила	Микро-организм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УУР*	Источник
<b>Макролиды и линкозамиды</b>							
1	<i>Corynebacterium</i> spp. (кроме <i>C. diphtheriae</i> )	эритромицин, клиндамицин	клиндамицин	ЕСЛИ резистентный к эритромицину И выявляется индуцибельная резистентность к клиндамицину, ТО оцените как резистентный к клиндамицину. ЕСЛИ чувствительный к эритромицину, ТО оцените чувствительность к клиндамицину в соответствии с полученным при исследовании значением.	Условно-патогенные коринебактерии, резистентные к эритромицину, наиболее часто имеют ген <i>ermX</i> , который обычно экспрессируется конститутивно, но в некоторых случаях его экспрессия может быть индуцибельной. Данные о клиническом значении этого явления отсутствуют, но представляется обоснованным оценить ситуацию, подобно таковой у стафилококков и стрептококков.	C	Rosato, Lee, & Nash, 2001; Olander, 2013; Ortiz-Pérez et al., 2010

1. Olander A. Antibiotic resistance and detection of the most common mechanism of resistance (MLSB) of opportunistic *Corynebacterium*. Chemotherapy 2013;59(4):294–306. DOI: 10.1159/000357467.
2. Ortiz-Pérez A, Martín-de-Hijas NZ, Esteban J, Fernández-Natal MI, García-Cía JI, Fernández-Roblas R. High frequency of macrolide resistance mechanisms in clinical isolates of *Corynebacterium* species. Microb Drug Resist 2010; 16(4):273–7. DOI: 10.1089/mdr.2010.0032.
3. Rosato AE, Lee BS, Nash KA. Inducible macrolide resistance in *Corynebacterium jeikeium*. Antimicrob Agents Chemother 2001; 45(7):1982–9.

Таблица 3.18. Экспертные правила интерпретации результатов определения чувствительности *Campylobacter* spp.

№ правила	Микроорганизм(ы)	Индикаторный препарат	Правило распространяется на препараты	Правило	Комментарии	УУР	Источник
<b>Макролиды, линкозамиды и стрептограмины</b>							
1	<i>Campylobacter</i> spp.	эритромицин	кларитромицин, азитромицин	ЕСЛИ чувствительный к эритромицину, ТО оцените как чувствительный к кларитромицину и азитромицину. ЕСЛИ резистентный к эритромицину, ТО оцените как резистентный к кларитромицину и азитромицину (специфические пограничные значения для этих препаратов не установлены).		C	

## Литература

1. Leclercq R, Cantón R, Brown DF, Giske CG, Heisig P, MacGowan AP, Mouton JW, Nordmann P, Rodloff AC, Rossolini GM, Soussy CJ, Steinbakk M, Winstanley TG, Kahlmeter G. EUCAST expert rules in antimicrobial susceptibility testing. Clin Microbiol Infect. 2013;19(2):141–60.
2. Winstanley T, Courvalin P. Expert systems in clinical microbiology. Clin Microbiol Rev 2011; 24: 515–556.
3. Courvalin P. Interpretive reading of *in vitro* antibiotic susceptibility tests (the antibiogramme). Clin Microbiol Infect 1996; 2 (suppl 1): S26–S34.
4. Livermore DM, Winstanley TG, Shannon KP. Interpretative reading: recognizing the unusual and inferring resistance mechanisms from resistance phenotypes. J Antimicrob Chemother 2001; 48 (suppl 1): 87–102.
5. Livermore DM, Andrews JM, Hawkey PM, Ho PL, Keness Y, Doi Y, Paterson D, Woodford N. Are susceptibility tests enough, or should laboratories still seek ESBLs and carbapenemases directly? J Antimicrob Chemother. 2012;67(7):1569–77.
6. Expected Resistant Phenotypes/ Version 1.2 January 2023.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/).
7. Expected Susceptible Phenotypes Version 1.1 March 2022.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/).
8. Enterobacterales\_ExpertRules\_V3.3\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
9. Salmonella\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
10. Staphylococcus\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
11. Enterococcus\_ExpertRules\_V3.3\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
12. Streptococcus\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
13. Pneumococcus\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
14. Haemophilus\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
15. Moraxella\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
16. Corynebacterium\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)
17. Campylobacter\_ExpertRules\_V3.2\_20190613.  
[https://www.eucast.org/expert\\_rules\\_and\\_intrinsic\\_resistance/](https://www.eucast.org/expert_rules_and_intrinsic_resistance/)

## Часть II. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ ГРИБОВ К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

Определение чувствительности дрожжевых и мицелиальных возбудителей микозов к противогрибковым лекарственным средствам (ЛС) целесообразно проводить в следующих клинических ситуациях:

- тяжелый (инвазивный) микоз
- неэффективность стартовой терапии
- рецидив инвазивного или поверхностного микоза
- невозможность оценить профиль чувствительности возбудителя на основании видовой идентификации.

Кроме того, определение чувствительности к противогрибковым лекарственным средствам (ЛС) выполняется при проведении эпидемиологических исследований, оценке эпидемиологической ситуации в стационаре/клинике, а также определении активности *in vitro* новых противогрибковых ЛС.

### Раздел 1. Референтный метод оценки чувствительности дрожжей и конидиеобразующих мицелиальных грибов к противогрибковым лекарственным средствам – количественное определение МПК противогрибковых средств

#### 1.1. Введение

Методы разведений являются референтными методами оценки чувствительности дрожжей и конидиеобразующих мицелиальных грибов и используются для установления минимальных подавляющих концентраций (МПК) или других соответствующих конечных точек (например, минимальная эффективная концентрация (МЭК) антимикробных препаратов).

Культуру исследуемого микроорганизма вносят в питательную среду, содержащую различные концентрации противогрибковой фармацевтической субстанции (ФС), и после инкубации оценивают наличие достаточного роста в присутствии различных концентраций (метод микроразведений в бульоне).

МПК/МЭК противогрибкового ЛС – это наименьшая концентрация ЛС, выраженная в мг/л, которая подавляет рост микроорганизма (гриба) в заданной степени (например, 50%, 90% или полное подавление роста) или изменяет характер роста (аберрантный рост). Значение МПК/МЭК свидетельствует о чувствительности или резистентности микроорганизма к противогрибковому ЛС. Эта информация используется при выборе терапии.

Методы разведений используются в основном в научных целях:

- для установления активности новых противогрибковых ЛС;
- для эпидемиологических исследований и сравнения *in vitro* активности новых и используемых ЛС;
- для определения чувствительности микроорганизмов, для которых другие методы определение чувствительности не валидированы или не обеспечивают получения надежных результатов (что яв-

ляется обычным сценарием при определении чувствительности мицелиальных грибов);

- для разрешения сомнительных результатов определения чувствительности, полученных при использовании других методов (например, коммерческих тест-систем).

Методы разведений могут быть использованы при проведении сравнительных исследований между лабораториями с целью оценки качества результатов определения чувствительности дрожжей и мицелиальных грибов к противогрибковым ЛС.

В повседневной практике большинства лабораторий методы разведений используются редко.

Увеличивающееся количество ЛС для терапии инвазивных микозов в сочетании с подтвержденной резистентностью к противогрибковым ЛС некоторых видов и штаммов, требует использования стандартизованной методики для определения *in vitro* чувствительности клинических штаммов дрожжей и мицелиальных грибов как к новым, так и существующим противогрибковым ЛС.

Данный раздел подготовлен на основе:

- рекомендаций EUCAST по определению МПК противогрибковых ЛС методом разведений в бульоне в отношении дрожжей, версия 7.4, октябрь 2023 (EUCAST Definitive document E.DEF 7.4 Method for the determination of broth dilution minimum inhibitory concentrations of antifungal agents for yeasts);
- рекомендаций EUCAST по определению МПК ЛС методом разведений в бульоне в отношении конидиеобразующих мицелиальных грибов, версия 9.4, март 2022 (EUCAST Definitive document E.DEF 9.4 Method for the determination of broth dilution

- minimum inhibitory concentrations of antifungal agents for conidia forming moulds);
- рекомендаций EUCAST по проведению повседневной и расширенной программы контроля качества определения МПК и разведений в агаре для дрожжей, мицелиальных конидиообразующих грибов и дерматомицетов, версия 7.0, 2023 (The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine and extended internal quality control for MIC determination and agar dilution for yeasts, moulds and dermatophytes as recommended by EUCAST. Version 7.0, 2023. <http://www.eucast.org>);
  - таблиц пограничных значений для интерпретации МПК противогрибковых ЛС, версия 11.0, действующая с 02.12.2024 г. (The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs for antifungal agents, version 11.0, 2024. <http://www.eucast.org/astoffungi/clinicalbreakpointsforantifungals/>);
  - рекомендаций EUCAST по интерпретации МПК противогрибковых ЛС для редких видов дрожжей (EUCAST guidance on Interpretation of MICs for rare yeast without breakpoints in breakpoint tables. 2024-06-19. <http://www.eucast.org>);
  - сводной таблицы эпидемиологических точек отсечения и клинически значимых пограничных значений МПК противогрибковых ЛС для дрожжей, плесневых грибов и дерматомицетов, полученных методами EUCAST E.Def 7.4, E.Def 9.4 и E.Def 11.0, версия 5, действующая с 02.12. 2024 (Overview of antifungal ECOFFs and clinical breakpoints for yeasts, molds and dermatophytes using the EUCAST E.Def 7.4, E.Def 9.4 and E.Def 11.0 procedures, version 5.0, valid from 2024-12-02. <http://www.eucast.org>).

## 1.2. Область применения

Описанная в данном документе стандартная методика для определения МПК противогрибковых ЛС обеспечивает получение надлежащих результатов оценки чувствительности медицински значимых дрожжей (*Candida* и *Cryptococcus* spp.) и конидиообразующих мицелиальных грибов. Значения МПК свидетельствует об *in vitro* активности конкретных противогрибковых ЛС при описанных условиях исследования, и вместе с учетом других факторов, таких как фармакокинетика, фармакодинамика и механизмы резистентности, могут быть использованы для принятия терапевтических решений. При наличии установленных пограничных значений МПК также позволяет оценить изоляты как «чувствительные» (Ч), «чувствительные при увеличенной экспозиции» (У), или «резистентные» (Р) к противогрибковым ЛС. Кроме того, распределение МПК может быть использовано для подразделения популяции грибов на «дикий» или «недикий» типы, в зависимости от отношения МПК к видоспецифическим эпидемиологическим точкам отсечения (epidemiological cut-off value, ECOFF).

Результаты определения МПК в значительной степени подвержены влиянию многих технических и лабораторных факторов (например, значение МПК итраконазола в отношении *Aspergillus* spp. в значительной степени зависит от формы лунок планшетов, концентрации инокулюма, температуры и продолжительности инкубации). Поэтому целью данного раздела является описание стандартных условий проведения исследования, включая требования к плотности и процедуре приготовления инокулюма, времени и температуре инкубации, а также составу среды. Описанная методика оценки чувствительности дрожжей и мицелиальных грибов к противогрибковым ЛС обеспечивает стандартизацию процедуры исследования и оценки результатов в различных лабораториях.

## 1.3. Термины и определения

**1.3.1. Противогрибковое ЛС** – вещество биологического, полусинтетического или синтетического происхождения, которое подавляет рост или жизнеспособность грибов. Дезинфектанты, антисептики и консерванты к противогрибковым ЛС не относятся.

**1.3.2. Фармацевтическая субстанция (ФС)** – лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность.

### 1.3.2.1. Свойства противогрибковых фармацевтических субстанций

a) **Активность** – фракция испытуемого вещества, проявляющая противогрибковую активность. Активность может быть выражена как:

- массовая доля в мг/г;
- содержание активного вещества в Международных Единицах (МЕ) в грамме;
- объемная доля или массовая доля в процентах;
- концентрация количества вещества (массовая доля) в молях на литр компонентов в исследуемом веществе.

b) **Концентрация** – количество противогрибкового ЛС в определенном объеме жидкости; в единицах системы СИ выражается как мг/л.

**1.3.3. Основной раствор** – первоначальный раствор, используемый для дальнейших разведений.

**1.3.4. Минимальная подавляющая концентрация (МПК)** – наименьшая концентрация, которая подавляет рост дрожжей или мицелиальных грибов в определенный период времени; выражается в мг/л.

### 1.3.5. Пограничные значения

**Пограничные значения** – специфические значения МПК для оценки изолятов в соответствии с клиническими категориями «чувствительный», «чувствительный при увеличенной экспозиции» и «резистентный». Значения пограничных концентраций могут быть пересмотрены в связи с изменением характеристик ЛС (например, изменение режима дозирования) или при появлении новых микробиологических или эпидемиологических данных.

а) Чувствительный при стандартном режиме дозирования (Ч)/*Susceptible, standard dosing regimen (S)* – изолят оценивается как «Чувствительный при стандартном режиме дозирования» при высокой вероятности эффективности терапии при стандартном режиме дозирования.

б) Чувствительный при увеличенной экспозиции противогрибкового ЛС (У)/*Susceptible, Increased exposure (I)* – изолят оценивается как «Чувствительный при увеличенной экспозиции», при высокой вероятности эффективности терапии при увеличении экспозиции ЛС путем коррекции режима дозирования или благодаря его концентрации в очаге инфекции.

с) Резистентный (Р)/*Resistant (R)* – изолят оценивается как «Резистентный» при высокой вероятности терапевтической неудачи даже при увеличенной экспозиции ЛС.

**Примечание.** Экспозиция отражает зависимость влияния ЛС на возбудителя в очаге инфекции от пути введения, дозы, интервала дозирования, продолжительности инфузии ЛС, а также его распределения и пути выведения.

**1.3.6. Дикий тип (ДТ)** – изолят гриба, не имеющие мутационных или других приобретенных механизмов устойчивости к конкретному противогрибковому ЛС, выявляемых фенотипическими методами.

**1.3.7. Недикий тип (НДТ)** – изолят гриба, обладающие мутационными или другими приобретенными механизмами устойчивости к конкретному противогрибковому ЛС, выявляемыми фенотипическими методами.

#### Примечания.

а) Дрожжи и мицелиальные грибы классифицируют по клиническим категориям чувствительности (Ч, У, Р) на основании клинических пограничных значений МПК (или диаметров зон подавления роста).

б) Дрожжи и мицелиальные грибы классифицируют как ДТ или НДТ на основании сравнения значений МПК с пороговыми значениями МПК, получивших название «эпидемиологические точки отсечения» (ECOFF).

с) Изоляты НДТ имеют один или несколько приобретенных механизмов резистентности, но могут отвечать или не отвечать на терапию данным противогрибковым ЛС, что оценивается на основании клинических пограничных значений.

д) Дикий тип представлен как ДТ  $\leq z$  мг/л, не дикий тип как НДТ  $> z$  мг/л (где  $z = \text{ECOFF}$ ). ECOFF представляет собой максимальное значение МПК в отношении изолятов, не имеющих фенотипически выявляемых механизмов резистентности.

е) ECOFF могут изменяться лишь при накоплении дополнительной информации по распределениям МПК, указывающей на необходимость коррекции.

**1.3.8. Референтный штамм для контроля качества** – коллекционные, описанные штаммы грибов со стабильными определенными фенотипами и/или генотипами чувствительности к противогрибковым ЛС. Референтные штаммы могут быть получены из коллекций культур и использованы для контроля качества.

### 1.3.9. Метод определения чувствительности

а) **Метод разведений в бульоне** заключается в приготовлении последовательных разведений (обычно двукратных) противогрибковых ЛС в жидкой среде, с последующей инокуляцией среды стандартным количеством микроорганизмов и инкубацией в течение определенного времени. Целью этого метода является определение МПК.

б) **Метод микроразведений в бульоне** – выполнение метода разведений в бульоне в микропланшетах, состоящих из лунок с номинальной вместительностью приблизительно 300 мкл.

**1.3.10. Питательный бульон** – жидкая питательная среда, используемая для роста грибов *in vitro*.

**1.3.11. Инокулюм** – число дрожжевых клеток или спор/конидий (колониеобразующих единиц), сuspendedированное в определенном объеме. Концентрация инокулюма выражается в колониеобразующих единицах в 1 миллилитре (КОЕ/мл).

## 1.4. Процедура исследования

### 1.4.1. Общие положения

Исследования выполняются в планшетах для микроразведений с плоскодонными лунками.

Для определения чувствительности дрожжей не следует использовать крышки с низким уровнем испарения, так как это влияет на концентрацию кислорода.

Предварительные данные говорят о том, что применение микропланшетов, обработанных для культур тканей или необработанных (tissue-treated и non-tissue-treated), приводят к получению различных значения МПК (неопубликованные данные). Более того, различный тип пластика, по всей видимости, может оказывать влияние на связывание ЛС, что может приводить к изменению МПК. Для изучения этих вопросов необходимо проведение дальнейших исследований. Распределения МПК, полученные EUCAST для установления пограничных значений и ECOP, были получены с использованием микропланшетов для культур тканей, в связи с чем, с большей вероятностью будут сопровождаться одинаковыми значениями МПК. Процедура предусматривает приготовление рабочих растворов противогрибкового ЛС в объеме 100 мкл в каждой лунке и добавление инокулума в лунки также в объеме 100 мкл.

#### 1.4.2. Питательная среда

Для определения МПК дрожжей используется синтетическая питательная среда RPMI-1640 (с L-глутамином и pH индикатором, но без бикарбоната) с добавлением глюкозы в конечной концентрации 2% (среда RPMI 2% G). Использование 2%, в отличие от стандартной 0,2% концентрации глюкозы, обеспечивает лучший рост, облегчая тем самым определение конечных точек. Рекомендуемым буфером для среды RPMI-1640 является 3-(N-морфолино) пропансульфоновая кислота (MOPS) в конечной концентрации 0,165 моль/л, при pH 7,0. Состав среды RPMI 1640 приведен в Таблице 1.1.

Для выполнения метода микроразведений в бульоне рекомендуемая питательная среда RPMI 2% G готовится в двойной концентрации, в дальнейшем при добавлении инокулума в соотношении 1:1 происходит ее разведение на 50% (см. «Приготовление рабочих растворов»).

Приготовление питательной среды RPMI 2% G в двойной концентрации (Таблица 1.2):

1. Добавьте компоненты, указанные в Таблице 1.2, к 900 мл дистиллированной воды.
2. Размешайте компоненты до их полного растворения.
3. Доведите pH до 7,0 путем добавления 1М раствора NaOH и помешивания при 25°C.
4. Добавьте воду до конечного объема равного 1 литру.
5. Простерилизуйте фильтрацией, используя фильтр с диаметром пор 0,22 мкм.
6. Храните при ≤ 4°C (до 6 месяцев).
7. Контроль качества: аликвота стерильной среды используется для проверки стерильности, для повторной проверки pH (допустимые значения – 6,9–7,1) и контроля роста референтного штамма.

Таблица 1.1. Состав среды RPMI-1640

Компонент	г/л
L-аргинин (свободное основание)	0,200
L-аспарагин (безводный)	0,050
L-аспаргиновая кислота	0,020
L-цистеин 2HCl	0,0652
L-глутаминовая кислота	0,020
L-глутамин	0,300
Глицин	0,010
L-гистидин (свободное основание)	0,015
L-гидроксипролин	0,020
L-изолейцин	0,050
L-лейцин	0,050
L-лизин HCl	0,040
L-метионин	0,015
L-фенилаланин	0,015
L-пролин	0,020
L-серин	0,030
L-треонин	0,020
L-триптофан	0,005
L-тироzin 2Na	0,02883
L-валин	0,020
Биотин	0,0002
D-пантотеновая кислота	0,00025
Холина хлорид	0,003
Фолиевая кислота	0,001
Мио-инозитол	0,035
Ниацинамид	0,001
Параамиnobензойная кислота	0,001
Пиридоксин HCl	0,001
Рибофлавин	0,0002
Тиамин HCl	0,001
Витамин B <sub>12</sub>	0,000005
Нитрат кальция H <sub>2</sub> O	0,100
Хлорид калия	0,400
Сульфат магния (безводный)	0,04884
Натрия хлорид	6,000
Фосфат натрия, двухосновный (безводный)	0,800
D-глюкоза <sup>a</sup>	2,000
Глютатион, восстановленный	0,001
Феноловый красный, Na	0,0053

<sup>a</sup> данная среда содержит 0,2% глюкозу.

Таблица 1.2. Компоненты среды RPMI 2% G

Компонент	Двойная концентрация
Дистиллированная вода	900 мл <sup>a</sup>
RPMI-1640 (Таблица 1.1)	20,8 г
MOPS (3-N-морфолин пропансульфоновая кислота)	69,06 г
Глюкоза	36 г

<sup>a</sup> Растворить компоненты в 900 мл дистиллированной воды. После растворения и перемешивания довести pH до 7,0 при 25°C, используя 1 М гидроксид натрия. Добавьте дополнительное количество воды до конечного объема 1 л. Провести стерилизацию с помощью фильтра перед использованием.

## 1.4.3. Противогрибковые лекарственные средства

### 1.4.3.1. Общая информация

Все растворы противогрибковых ЛС должны быть приготовлены в соответствии с правилами производства и контроля качества лекарственных средств (Good Manufacturing Practice).

Противогрибковые ЛС в виде субстанций должны быть получены непосредственно от изготовителя или из надежных коммерческих источников. Лекарственные формы ЛС не должны использоваться, поскольку они часто содержат вспомогательные вещества, которые могут повлиять на результаты определения чувствительности.

Для субстанции противогрибковых ЛС должны быть указаны международное непатентованное название, номер партии, активность, срок годности и рекомендуемый режим хранения.

Субстанции следует хранить в закрытых контейнерах при  $-20^{\circ}\text{C}$  или ниже с влагопоглотителями, кроме тех случаев, когда производители рекомендуют иное. По возможности гигроскопичные вещества следует распределить в виде аликвот перед замораживанием, и в дальнейшем для каждого исследования использовать одну аликвоту. Чтобы избежать конденсации влаги, перед открытием контейнеры с противогрибковыми ЛС должны достичь комнатной температуры.

### 1.4.3.2. Приготовление основного раствора

Растворы противогрибковых ФС должны быть приготовлены с учетом активности партии противогрибковой ФС. Расчет массы субстанции ФС или объема растворителя, необходимого для приготовления основного раствора, вычисляют по формулам:

$$\text{Вес (г)} = \frac{\text{Объем (л)} \times \text{Концентрация (мг/л)}}{\text{Активность (мг/г)}}$$

$$\text{Объем (л)} = \frac{\text{Вес (г)} \times \text{Активность (мг/г)}}{\text{Концентрация (мг/л)}}$$

Для приготовления основного раствора следует взвесить навеску противогрибковой ФС на аналитических весах, калиброванных с точностью до двух десятичных знаков при взвешивании 100 мг. Масса навески для приготовления основного раствора должна быть минимум в 10–100 раз больше, чем погрешность весов. Основной раствор готовится в концентрации как минимум в 200 раз превышающей максимальную концентрацию, которая будет использоваться для определения чувствительности в микропланшете. Информация о растворимости противогрибковых ФС должна быть

указана производителем. Информация о растворителях, рекомендуемых для растворения противогрибковых ФС, приведена в Таблицах 1.3 и 1.4. Перед заморозкой основного раствора очень важно убедиться в том, что ФС растворила полностью. Некоторые противогрибковые ФС характеризуются плохой растворимостью, что может приводить к искусственно завышенным значениям МПК. Эта проблема может быть решена путем помещения пробирок с основным раствором в лабораторный шейкер на  $\geq 1$  час перед продолжением работы. Обычно стерилизовать основной раствор не требуется. При необходимости стерилизации, эта процедура должна быть валидирована соответствующими методами (например, путем анализа образцов, полученных до и после фильтрации), чтобы убедиться, что ФС не адсорбируются (например, на стерильный фильтр) или не разлагаются в процессе стерилизации.

Основные растворы хранятся небольшими объемами в стерильных полипропиленовых или полиэтиленовых пробирках/небольших флаконах при температуре  $\leq -70^{\circ}\text{C}$ , если иное не указано производителем ФС. При температуре  $-70^{\circ}\text{C}$  растворы противогрибковых ФС (включая эхинокандины) могут храниться как минимум 6 месяцев без значительного снижения активности\*.

Основные растворы, хранящиеся при температуре  $-70^{\circ}\text{C}$ , можно использовать только в день их размораживания. Если раствор не использован в этот день, его необходимо утилизировать. Значительное снижение качества противогрибковой ФС будет отражаться на результатах исследования чувствительности контрольных штаммов (раздел 1.4.11, таблица 1.10, [www.eucast.org](http://www.eucast.org)). Если необходимо, следует проверить активность ФС.

### 1.4.3.3. Приготовление рабочих растворов

Диапазон концентраций для исследования зависит от микроорганизма и противогрибкового ЛС. Выбранный диапазон концентраций должен включать пограничные значения (если они установлены), а также диапазон ожидаемых значений для контрольных штаммов. Рекомендуемые диапазоны концентраций противогрибковых ЛС приведены в Таблицах 1.3 и 1.4. Последовательные двукратные разведения (в два раза меньше и больше 1 мг/л) готовят в среде RPMI 2% G с двойной концентрацией ингредиентов. Далее RPMI 2% G с двойной концентрацией ингредиентов и противогрибковой ФС вносят в лунки планшетов. После добавления инокулюма в лунки планшетов, содержащих RPMI 2% G с двойной концентрацией ингредиентов и ФС, в соотношении 1:1 достигается необходимая окончательная концентрация ФС и ингредиентов среды. Такой подход позволяет использовать дистиллированную воду для приготовления инокулюма исследуемого микроорганизма.

\* По данным НИИ медицинской микологии им. П.Н.Кашкина ФГБОУ ВО СЗГМУ им. И.И. Мечникова Минздрава России основной раствор следует хранить при  $-20^{\circ}\text{C}$ , при  $-70^{\circ}\text{C}$  наблюдается снижение активности ФС.

**Таблица 1.3. Растворители для приготовления основных растворов, свойства и рекомендуемые диапазоны исследуемых концентраций противогрибковых фармацевтических субстанций: дрожжи**

Противогрибковая ФС	Растворитель	Свойства	Исследуемые диапазоны (мг/л)
Амфотерицин В	ДМСО <sup>a</sup>	Гидрофобный	0,008–4
Анидулафунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Вориконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Извавуконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Итраконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Каспофунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Микафунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Позаконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Флуконазол	ДМСО/Вода <sup>b</sup>	Гидрофобный/гидрофильный	0,125–64
Флуцитозин	Вода	Гидрофильный	0,125–64

<sup>a</sup> ДМСО – диметилсульфоксид.

<sup>b</sup> В соответствии с инструкциями производителя. Оригинальная чистая субстанция (Pfizer) легко растворима в воде. Субстанция производства Sigma-Aldrich обладает высокой гидрофобностью и плохо растворима в воде, в связи с чем ее следует растворять в ДМСО в соответствии с рекомендациями производителя. ([www.sigmaldrich.com/catalog/ProductDetail.do?lang=en&N4=F89291SIGMA&N5=SEARCH\\_CONCAT\\_PNO|BRAND\\_KEY&F=SPEC](http://www.sigmaldrich.com/catalog/ProductDetail.do?lang=en&N4=F89291SIGMA&N5=SEARCH_CONCAT_PNO|BRAND_KEY&F=SPEC)).

Разведения следует готовить согласно стандарту ISO 20776-1:2006 / ГОСТ Р ИСО 20776-1-2010. Пример альтернативной схемы с использованием меньших объемов для приготовления последовательности разведений с конечной концентрацией 0,125–64 мг/л представлен в Таблице 1.5 (необходимые растворители для противогрибковых ЛС см. в Таблице 1.3 и 1.4).

**Таблица 1.5. Схема ГОСТ Р ИСО 20776-1-2010 приготовления серии разведений противогрибковых фармацевтических субстанций с конечными концентрациями 0,125–64 мг/л<sup>a</sup>**

Этап	Концентрация (мг/л)	Источник	Объем раствора противогрибковой ФС (мкл)	Объем растворителя <sup>a</sup> (мкл)	Промежуточная концентрация	Концентрация (мг/л) после разведения 1:100 в двойной концентрации среды RPMI 2% G <sup>b</sup>
1	12 800 <sup>c</sup>	Основной раствор	200	0	12 800	128
2	12 800	Основной раствор	100	100	6 400	64
3	12 800	Основной раствор	50	150	3 200	32
4	12 800	Основной раствор	50	350	1 600	16
5	1600	Этап 4	100	100	800	8
6	1600	Этап 4	50	150	400	4
7	1600	Этап 4	50	350	200	2
8	200	Этап 7	100	100	100	1
9	200	Этап 7	50	150	50	0,5
10	200	Этап 7	25	175	25	0,25

<sup>a</sup> Информация о растворителях, необходимых для разведения противогрибковых ФС – см. Таблица 1.3.

<sup>b</sup> Разведение 1:1 с инокулюмом обеспечивает формирование конечных концентраций равных половине от указанных.

<sup>c</sup> Для приготовления последовательных разведений с максимальными конечными концентрациями 16 мг/л или 8 мг/л начинают с основных концентраций 3200 мг/л и 1600 мг/л, соответственно.

**Таблица 1.4. Растворители для приготовления основных растворов, свойства и рекомендуемые диапазоны исследуемых концентраций противогрибковых фармацевтических субстанций: мицелиальные конидиообразующие грибы**

Противогрибковая ФС	Растворитель	Свойства	Исследуемые диапазоны (мг/л)
Амфотерицин В	ДМСО <sup>a</sup>	Гидрофобный	0,03–16
Анидулафунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,03–16
Вориконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,03–16
Извавуконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,03–16
Итраконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,0016–8
Каспофунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,008–4
Микафунгин	ДМСО	Гидрофобный	0,03–16
Позаконазол	ДМСО	Гидрофобный	0,0016–8

<sup>a</sup> ДМСО – диметилсульфоксид.

Этапы приготовления рабочих растворов (с концентрацией в 2 раза превышающей конечную):

1. Достаньте пробирку с раствором противогрибковой ФС из морозильной камеры (-70°C). Некоторые противогрибковые ФС характеризуется медленной растворимостью, что может привести к искусственному увеличению значений МПК. Для преодоления этой проблемы поместите пробирку исходным раствором в лабораторный шейкер на ≥ 1 час, перед продолжением работы.

2. Отмерьте соответствующие объемы растворителя (см. Таблица 1.3 и 1.4 – растворители и Таблица 1.5 и 1.6 – объем растворителей) в 9 пробирок.

3. Следующие шаги для приготовления основных растворов (сконцентрациями в 200 раз превышающими конечные) для серии разведений с конечными

**Таблица 1.6. Схема ГОСТ Р ИСО 20776-1-2010 приготовления серии разведений противогрибковых фармацевтических субстанций с конечной концентрацией 0,03-16 мг/л**

Этап	Концентрация (мг/л)	Источник	Объем раствора противогрибковой ФС (мкл)	Объем растворителя <sup>a</sup> (мкл)	Промежуточная концентрация	Концентрация (мг/л) после разведения 1:100 в двойной концентрацией среды RPMI 2% G <sup>b</sup>
1	3200 <sup>c</sup>	Основной раствор	200	0	3200	32
2	3200	Основной раствор	100	100	1600	16
3	3200	Основной раствор	50	150	800	8
4	3200	Основной раствор	50	350	400	4
5	400	Этап 4	100	100	200	2
6	400	Этап 4	50	150	100	1
7	400	Этап 4	50	350	50	0,5
8	50	Этап 7	100	100	25	0,25
9	50	Этап 7	50	150	12,5	0,125
10	50	Этап 7	25	175	6,25	0,06

<sup>a</sup> Информация о растворителях, необходимых для разведения противогрибковых ФС – см. Таблица 1.4.

<sup>b</sup> Разведение 1:1 с инокулюмом обеспечивает формирование конечных концентраций равных половине от указанных.

<sup>c</sup> Для приготовления последовательных разведений с максимальной концентрацией 8 мг/л начинают с основной концентрации равной 1600 мг/л.

концентрациями 0,125–64 мг/л описаны в Таблице 1.5. Для приготовления последовательности разведений 0,03–16 мг/л и 0,015–8 мг/л необходимы аналогичные схемы разведения основных растворов с концентрацией 3200 мг/л или 1600 мг/л (этап 1 Таблица 1.6) соответственно.

4. Внесите 9,9 мл среды RPMI 2% G с двойной концентрацией в 10 пробирок.

5. По 100 мкл содержимого каждой пробирки с 200-кратной конечной концентрацией противогрибковой ФС в растворителе перенесите в 10 пробирок с 9,9 мл питательной среды (разведение 1:100). После этого концентрация растворителя в питательной среде составит 1%, а концентрация противогрибковой ФС будет в 2 раза превышать необходимую конечную концентрацию.

Возможно использование альтернативных схем разведения противогрибковых ФС. В этом случае необходимо валидировать результаты, получаемые с помощью альтернативных схем разведения, по отношению к результатам, полученным с помощью референтной методики.

#### 1.4.4. Подготовка микроразведений в планшетах

Для определения чувствительности грибов в противогрибковым ЛС следует использовать стерильные одноразовые пластиковые 96-луночные планшеты для микроразведений с плоскодонными лунками номинальной ёмкостью 300 мкл. Нельзя использовать планшеты, изготовленные из пластика с высокой степенью связывания.

В лунки каждого вертикального ряда планшета – с 1 по 10 – внесите по 100 мкл содержимого каждой пробирки с соответствующей концентрацией (в 2 раза превышающей финальную) противогрибковой ФС. Например, применительно к итраконазолу, в первый

вертикальный ряд вносится питательная среда, содержащая 16 мг/л, во второй – питательная среда, содержащая 8 мг/л, и так далее; в 10 вертикальный ряд вносится питательная среда, содержащая 0,03 мг/л ФС.

В лунки 11 и 12 вертикального ряда внесите по 100 мкл RPMI 2% G с двойной концентрацией ингредиентов.

Таким образом, каждая лунка 1–10 рядов будет содержать 100 мкл RPMI 2% G с двойных концентраций ингредиентов, двойной концентрацией противогрибковой ФС и 1% растворителя, ряды 11 и 12 – среду RPMI 2% G с двойной концентрацией ингредиентов.

#### 1.4.5. Хранение планшетов

Планшеты следует поместить в пластиковые пакеты или фольгу и хранить в замороженном виде при температуре  $\leq -70^{\circ}\text{C}$  в течение 6 месяцев или  $-20^{\circ}\text{C}$  не более 1 месяца для исключения потери активности противогрибковой ФС.

Эхинокандины характеризуются более низкой стабильностью, поэтому приготовленные планшеты должны храниться при  $-70^{\circ}\text{C}$  (но не при  $-20^{\circ}\text{C}$ ).

Размороженные планшеты не следует повторно замораживать. Планшеты должны использоваться немедленно после оттаивания. Значения МПК анидулапунгина, например, могут увеличиться, если планшеты оставляют на некоторое время при комнатной температуре после оттаивания до инокуляции.

#### 1.4.6. Подготовка инокулюма

Важным условием получения точных и воспроизводимых результатов оценки чувствительности к противогрибковым ЛС является стандартизация инокулюма.

Дрожжи	Конидиообразующие мицелиальные грибы
Конечная концентрация инокулюма должна составлять $0,5\text{--}2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл.	Конечная концентрация инокулюма мицелиальных грибов должна находиться в диапазоне $1\text{--}2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл.
<b>Метод супензирования колоний</b>	<b>Метод супензирования спор/конидий</b>
Для определения чувствительности следует использовать 18–48-часовую культуру дрожжей, выросшую при температуре $34\text{--}37^\circ\text{C}$ в аэробных условиях на неселективном питательном агаре (агар Сабуро или картофельно-декстрозный агар).	Для приготовления инокулюма используют культуру, выращенную на картофельно-декстрозном агаре или агаре Сабуро, или на другой питательной среде, обеспечивающей хорошее спорообразование, при $35^\circ\text{C}$ . Супензии инокулюма готовят из свежих зрелых (возрастом 2–5 суток) культур. В некоторых случаях для хорошей споруляции изолята требуется более длительная инкубация.
Материал 5 изолированных колоний, (диаметром $\geq 1$ мм при использовании 24-часовой культуры) в пробирку, содержащую минимум 3 мл стерильной дистиллированной воды.	Колонии покрывают примерно 5 мл стерильной воды с добавлением 0,1% Твин-20. Затем конидии тщательно смывают стерильным хлопковым тампоном и переносят с помощью пипетки в стерильную пробирку.
Равномерно перемешайте инокулюм путем встряхивания на вортексе при 2000 об/мин в течение 15 с. Оптическая плотность инокулюма, измеренная спетрофотометром при длине волн 530 нм, должна соответствовать 0,5 по стандарту мутности МакФарлана. При необходимости добавьте стерильную дистиллированную воду. Для измерения концентрации супензии рекомендуется использовать фотометрические устройства, которые должны быть калиброваны по стандарту мутности 0,5 по МакФарлану.	Альтернативный метод: увлажненным стерильным хлопковым тампоном, осторожно касаясь культуры и переносят споры в стерильную пробирку, содержащую 5 мл воды с добавлением Твин-20.
Полученная супензия содержит $1\text{--}5 \times 10^6$ КОЕ/мл.	Супензию тщательно перемешивают на вортексе со скоростью примерно 2000 оборотов в минуту в течение 15 секунд. Обычно достижение надлежащей концентрации контролируют с помощью гемоцитометра (см. далее: комментарий для альтернативной процедуры для грибов рода <i>Aspergillus</i> ).
Разведите полученную стандартную супензию стерильной дистиллированной водой в соотношении 1:10 до плотности $1\text{--}5 \times 10^5$ КОЕ/мл.	Полученный инокулюм необходимо исследовать на наличие гиф или комочеков. При обнаружении значительного числа гиф ( $> 5\%$ грибных структур) перенесите 5 мл супензии в стерильный шприц, и профильтруйте инокулюм через стерильный фильтр с диаметром пор 11 мкм в стерильную пробирку.
<b>Cryptococcus spp.</b>	Этот этап устраниет гифы и обеспечивает получение супензии, содержащей конидии.
<i>Cryptococcus spp.</i> относятся к неферментирующим микроорганизмам. Отсутствие ферментации препятствует росту в планшетах для микроразведений, подготовленных в соответствии с протоколами CLSI и EUCAST. В настоящее время, согласно результатам недавно проведенного комплексного исследования по оценке параметров определения чувствительности <i>Cryptococcus spp.</i> , процедуру рекомендуется проводить в соответствии с методологией EUCAST (питательная среда RPMI 2% G, окончательная плотность инокулюма $0,5 \times 10^5$ и $2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл, инкубация без встряхивания и учет результатов при значении оптической плотности на 0,2 единицы, превышающей базовый уровень).	При обнаружении комочеков супензию повторно встряхивают на вортексе в течение 15 секунд. Этот этап можно повторять несколько раз до полного исчезновения комочеков. С помощью стерильной дистиллированной воды необходимо довести концентрацию супензии до $2\text{--}5 \times 10^6$ конидий/мл, определяя количество конидий с помощью гемоцитометра. Альтернативно, при фильтрации супензии конидий <i>Aspergillus</i> можно использовать спектрофотометр для установления концентрации супензии, эквивалентной 0,5 единицы по стандарту мутности МакФарлана.
В случаях недостаточного роста рекомендуется повторить исследование с инкубацией планшета при температуре $30^\circ\text{C}$ .	Далее супензию разводят 1:10 стерильной дистиллированной водой для получения конечной рабочей концентрации инокулюма $2\text{--}5 \times 10^5$ КОЕ/мл.

#### 1.4.7. Инокуляция планшетов для микроразведений

Дрожжи	Конидиообразующие мицелиальные грибы
Для сохранения концентрации жизнеспособных клеток/конидий инокулюм должен быть внесен в планшеты для микроразведений в течение 30 минут с момента его приготовления.	Для сохранения концентрации жизнеспособных клеток/конидий инокулюм должен быть внесен в планшеты для микроразведений не позднее, чем через 30 минут с момента его приготовления.
Перед инокуляцией планшетов встряхните супензию.	Перед инокуляцией планшетов встряхните супензию на вортексе.
В каждую лунку планшета для микроразведений внесите по 100 мкл супензии исследуемого микроорганизма плотностью $1\text{--}5 \times 10^5$ КОЕ/мл, не касаясь наконечником дозатора содержимого лунки. После внесения супензии в лунку планшета конечная концентрация противогрибковой ФС и плотность инокулюма достигнут требуемого уровня (конечная концентрация инокулюма $0,5\text{--}2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл).	В каждую лунку планшета для микроразведений внесите по 100 мкл супензии исследуемого микроорганизма плотностью $2\text{--}5 \times 10^5$ КОЕ/мл (конидии), не касаясь наконечником дозатора содержимого лунки. После внесения супензии конечная концентрация противогрибковой ФС и плотность инокулюма в лунках планшета достигнут требуемого уровня (конечная концентрация инокулюма $1\text{--}2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл).

Референтный метод оценки чувствительности дрожжей и конидиообразующих мицелиальных грибов к противогрибковым лекарственным средствам

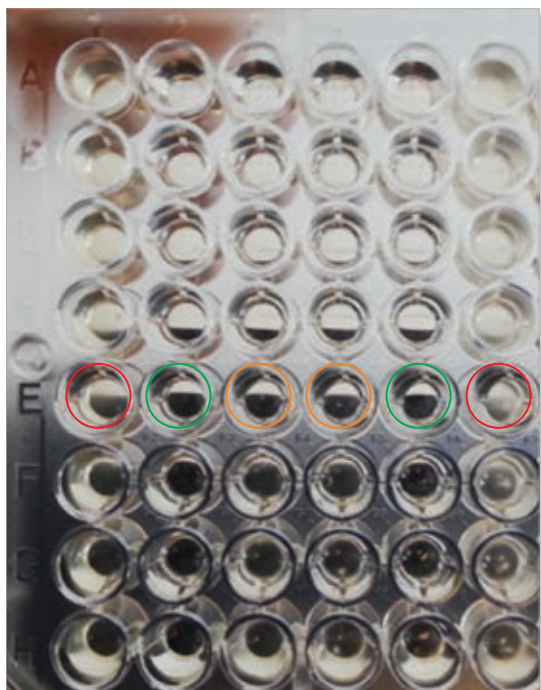
Дрожжи	Конидиообразующие мицелиальные грибы
В лунку контроля роста (вертикальный ряд 11), содержащую 100 мкл стерильной, не содержащей ФС, среды, внесите 100 мкл этого же инокулюма.	В лунку контроля роста (вертикальный ряд 11), содержащую 100 мкл стерильной, не содержащей ФС, среды, внесите 100 мкл этого же инокулюма.
В 12-й ряд планшета для микроразведений внесите 100 мкл стерильной дистиллированной воды, используемой для приготовления инокулюма, для контроля стерильности среды и дистиллированной воды (только среды, не содержащей ФС).	В 12-й ряд планшета для микроразведений внесите 100 мкл стерильной дистиллированной воды, используемой для приготовления инокулюма, для контроля стерильности среды и дистиллированной воды (только среды, не содержащей ФС).
При каждом проведении исследования проводите определение чувствительности референтного штамма.	При каждом проведении исследования проводите определение чувствительности референтного штамма.
<b>Контроль концентрации инокулюма</b>	
Для контроля надлежащей концентрации инокулюма ( $1-5 \times 10^5$ КОЕ/мл) и жизнеспособности исследуемого микроорганизма гомогенизируйте суспензию с помощью врачающегося вортекса при 2000 об/мин.	Для контроля надлежащей концентрации инокулюма в ячейках микропланшета ( $1-2,5 \times 10^5$ КОЕ/мл) 10 мкл инокулюма внесите в 2 мл стерильной дистиллированной воды с добавлением 0,1% Твин-20 и перемешайте на вортексе при 2000 об/мин.
Стерильной бактериологической петлей (калиброванной на объем 10 мкл) нанесите и равномерно распределите 10 мкл суспензии на поверхности агара в чашках Петри (Сабуро-декстрозный агар или хромогенный агар) и инкубируйте в течение 24–48 часов или до получения возможности убедиться в чистоте культуры.	Далее 100 мкл этой суспензии равномерно распределите по поверхности соответствующей агаризованной питательной среды (Сабуро-декстрозный агар или картофельно-декстрозный агар) и инкубируйте в течение 24–48 ч или до получения возможности произвести подсчет колоний.
Дополнительно перенесите 50 мкл этой суспензии в 4,95 мл стерильной дистиллированной воды, тщательно перемешайте, 10 мкл полученной суспензии распределите по поверхности чашки с агарам.	Рост от 100 до 250 колоний свидетельствует о надлежащей концентрации инокулюма для определения чувствительности.
Ожидаемый результат после инкубации – рост 10–50 колоний.	Дополнительно перенесите 100 мкл суспензии в 900 мкл стерильной дистиллированной воды с добавлением 0,1% Твин-20 и перемешайте с помощью вортекса; 100 мкл полученного разведения нанесите на поверхность агаризованной среды. Этот этап позволит получить оптимальное для подсчета количество колоний; ожидаемый результат – рост 10–50 колоний.
Эту процедуру рекомендуется выполнять для каждого изолята в следующих случаях: в процессе внедрения методики в лаборатории, при нерегулярном выполнении исследования в лаборатории, при получении неопределенных результатов, а также с периодичностью, определяемой лабораторной необходимостью.	Эту процедуру рекомендуется выполнять для каждого изолята в следующих случаях: в процессе внедрения методики в лаборатории, при нерегулярном проведении исследования, при получении неопределенных результатов, а также с периодичностью, определяемой лабораторной необходимостью.

#### 1.4.8. Инкубация планшетов для микроразведений

Дрожжи	Конидиообразующие мицелиальные грибы
Инкубируйте планшеты для микроразведений без встряхиваний при температуре $35 \pm 2^{\circ}\text{C}$ в аэробных условиях $24 \pm 2$ часа. Оптическая плотность $\leq 0,2$ указывает на слабый рост и чаще всего наблюдаются у штаммов <i>Candida parapsilosis</i> и <i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> ).	Инкубацию микропланшетов следует проводить без встряхивания при $34-37^{\circ}\text{C}$ в обычной атмосфере.
Такие планшеты следует повторно инкубировать еще 12–24 часа, а затем повторно учесть результаты.	Учет результатов определения чувствительности изолятов <i>Mucorales</i> следует проводить после 24 часов инкубации при наличии удовлетворительного роста, других мицелиальных грибов – спустя 48 часов.
Если оптическая плотность не достигает 0,2 после 48-часовой инкубации, учитывать результаты исследования нельзя.	В некоторых случаях для получения удовлетворительного роста в контрольной лунке (например, для <i>Scedosporium</i> spp.) может потребоваться дополнительный 24-часовой период инкубации.
При определении чувствительности <i>Cryptococcus</i> spp. планшеты следует инкубировать при $30^{\circ}\text{C}$ в течение 48 ч; если оптическая плотность $\leq 0,2$ после 48 часов инкубации, следует повторить исследование, инкубируя планшеты при $30^{\circ}\text{C}$ .	Продолжение инкубации более 72 часов не рекомендовано.

#### 1.4.9. Учет результатов

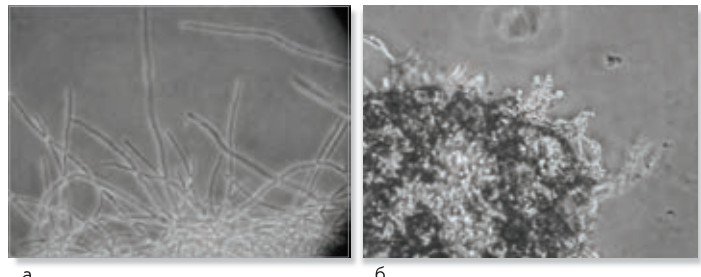
Дрожжи	Конидиообразующие мицелиальные грибы
Для учета результатов следует использовать ридер планшетов для микроразведений.	Конечная точка роста учитывается визуально путем оценки степени роста в каждой ячейке (определение МПК) или путем оценки морфологических изменений признаков роста (конечная точка МЭК в зависимости от противогрибкового ЛС). Следующие положения являются важными для каждого из перечисленных ниже метода определения конечной точки: не учитываются 1) единичные колонии на поверхности среды или на дне ячейки (визуальный учет результатов); 2) единичные ячейки без признаков роста между ячейками с ростом микроорганизма («пропущенные ячейки») и 3) рост в ячейках с высокими концентрациями после полного подавления роста при низких концентрациях (парадоксальный рост, потеря активности в следствие агрегации/преципитации иногда встречается, например, в лунках с высокими концентрациями итраконазола и позаконазола).
Рекомендуемая длина волны для измерения оптической плотности в лунках планшетов равна 530 нм, но учет можно проводить также и при длине волны 405 нм или 450 нм.	При визуальном учете результатов значение МПК амфотерицина В, азолов и олоррфима: наименьшая концентрация, приводящая к отсутствию видимого невооруженным глазом роста.
Значение оптической плотности в лунке без ЛС вычитается из значения, полученного для каждой исследуемой лунки.	При учете результатов рекомендуется просматривать планшет на фоне горизонтально расположенного листа бумаги с чередующимися черными и белыми полосами. Если приподнять планшет над этим фоном, через лунки, где нет роста микроорганизма, граница между черным и белым цветом определяется четко (Рисунок 1.1).
<b>Амфотерицин В</b>	При учете результатов с помощью спектрофотометра: МПК (конечная точка) амфотерицина и азолов в отношении <i>A. fumigatus</i> – наименьшая концентрация препарата вызывающая снижение оптической плотности (ОП) $\geq 90\%$ (рекомендуемые значения длин волн: 405, 490, 540 нм) по сравнению с контрольной лункой, не содержащей препарата. В связи с недостатком данных рекомендации по учету результатов с помощью спектрофотометра для видов, кроме <i>A. fumigatus</i> , отсутствуют. Если при учете результатов с помощью спектрофотометра значения МПК для изолятов <i>A. fumigatus</i> , находятся выше пограничных значений, результаты следует проверить визуально (с целью выявления признаков контаминации или очень неравномерного роста); изоляты, резистентные к азолам, следует направить в референтную лабораторию для секвенирования гена <i>sur51A</i> .
<b>Флуцитозин, азолы и эхинокандины</b>	Минимальная эффективная концентрация (МЭК) – показатель, использующийся для определения активности эхинокандинов и отражающий наименьшую концентрацию этих ЛС, которая приводит к образованию атипичных, коротких и разветвленных кластеров гиф, отличающихся от нормальных длинных, неветвящихся элементов гиф в контрольной ячейке (Рисунок 1.2–1.3). В некоторых случаях МЭК может быть установлена невооруженным глазом как наименьшая концентрация ЛС, которая приводит к макроскопическим изменениям от длинных элементов, сходных с ростом в контрольной лунке, до микроколоний или гранулярного роста (который не следует принимать во внимание), что встречается редко.
МПК флуцитозина (5-фторцитозин), азолов и эхинокандинов – наименьшая концентрация, вызывающая подавление роста $\geq 50\%$ от показателя контроля роста в лунке без противогрибковой ФС	Если визуально изменения не определяются, для выявления морфологических изменений, вызванных противогрибковым ЛС, необходимо исследовать небольшой объем содержимого лунок под микроскопом или использовать инвертированный микроскоп для визуализации изменений непосредственно в лунках планшета (Рис 1.3).



**Рис. 1.1.** Учет результатов определения чувствительности мицелиальных грибов с использование фона с чередующимися черными и белыми полосами нет роста микроорганизмов – четкая граница между черным и белым цветом (ячейка, обведена зеленым цветом); слабый рост (ячейки, обведенные оранжевым цветом); видимый рост (ячейки, обведенные красным цветом).



**Рис. 1.2.** Учет результатов определения МЭК анидулафунгина в отношении изолята *A. fumigatus* дикого типа макроскопически (верхняя панель) и микроскопически (нижняя панель, инвертированная микроскопия): МЭК – 0,008 мг/л – трудно определяется при визуальном учете, может быть подтверждена микроскопически (Рис. 3)



**Рис. 1.3.** Микропрепараты, иллюстрирующие микроморфологические различия между неингибионным ростом *A. fumigatus* в контрольной лунке (а) с длинными изящными гифами и штаммом *A. fumigatus*, рост которого подавлен каспофунгином (б), с образованием атипичных «обрезанных» гиф

#### 1.4.10. Интерпретация результатов

Дрожжи	Конидиобразующие мицелиальные грибы
<p>В настоящее время пограничные значения установлены EUCAST для оценки чувствительности представителей рода <i>Candida</i> к большинству ЛС, активных в отношении дрожжей (Таблица 1.14, <a href="http://www.eucast.org">www.eucast.org</a>).</p> <p>Если пограничные значения для комбинации микроорганизм/ЛС не установлены, интерпретацию МПК следует осуществлять с осторожностью с учетом любых доступных данных, включая клинический опыт, экспозицию ЛС во время терапии и т.д. В то же время, значения МПК могут сами по себе представлять некоторую информацию о чувствительности микроорганизма и, что очень важно, являться предпосылкой для определения ECOFF и установления пограничных значений в дальнейшем.</p>	<p>Пограничные значения установлены EUCAST для оценки чувствительности <i>Aspergillus</i> spp. к амфотерицину В, изавуконазолу, итраконазолу, позаконазолу и вориконазолу (Таблица 1.11–1.13, <a href="http://www.eucast.org">www.eucast.org</a>).</p> <p>На настоящий момент нет данных, позволяющих определить корреляцию между МЭК эхинокандинов и исходами терапии.</p> <p>Интерпретация МПК для других мицелиальных грибов в отсутствии пограничных значений является достаточно сложной и должна проводиться с осторожностью с учетом любых доступных данных, включая клинический опыт, экспозицию ЛС во время терапии и т.д. Тем не менее, значения МПК могут сами по себе представлять некоторую информацию о чувствительности микроорганизма и, что очень важно, являться предпосылкой для определения ECOFF и установления пограничных значений в дальнейшем.</p>

Режимы дозирования противогрибковых ЛС у взрослых, на основании которых установлены пограничные значения EUCAST, приведены в таблице 1.18.

#### 1.4.11. Контроль качества

Проведение контроля качества с использованием контрольных штаммов является необходимым условием обеспечения достоверных результатов определения чувствительности. МПК для контрольных штаммов должны находиться в пределах диапазонов допустимых значений.

##### Контрольные штаммы

Контрольные штаммы микроорганизмов, диапазоны допустимых значений и целевые значения для каждой комбинации контрольный микроорганизм – противогрибковое ЛС, представлены в таблице 1.7–1.13.

Приведенные диапазоны допустимых значений и целевые значения установлены EUCAST.

Два наиболее часто используемых контрольных штамма – *C. parapsilosis* ATCC 22019 (РКПГ-1245) и *Pichia kudriavzevii* (*C. krusei*) ATCC 6258 являются недостаточно чувствительными для выявления изменений активности каспофунгина, для этой цели могут использоваться *C. albicans* ATCC 64548 или *C. albicans* ATCC 64550.

Контрольные штаммы должны быть получены из надежных коллекций, таких как Американская коллекция типовых культур (ATCC), Национальная коллекция патогенных грибов (NCPP), Центральное бюро культур грибов (CBS), Российская коллекция патогенных грибов (РКПГ, г. Санкт-Петербург) или от коммерческих поставщиков, гарантирующих надлежащее качество.

##### Хранение и обращение контрольных штаммов

Культуры грибов должны храниться в замороженном при температуре  $\leq -60^{\circ}\text{C}$  или лиофилизированном виде. В течение  $\leq 2$  недель культуры могут храниться на агаре Сабуро или картофельно-декстрозном агаре при  $2\text{--}8^{\circ}\text{C}$ ; свежие культуры готовятся из замороженных запасов каждые две недели.

Для повседневного использования свежие культуры контрольных штаммов получают на неселективной питательной агаризованной среде (например, агаре Сабуро или картофельно-декстрозном агаре).

##### Повседневный контроль качества

Целью повседневного контроля качества с использованием контрольных штаммов, является общий контроль выполнения метода (материалы, инокулюм, инкубация, учет результатов и т. д.).

Повседневная процедура контроля качества предполагает регулярное определение чувствительности как минимум двух контрольных штаммов, имеющих различные диапазоны допустимых значений МПК. Если исследования по оценке чувствительности грибов в лаборатории выполняется нерегулярно, контрольные исследования проводятся параллельно с каждым исследованием независимо от его целей (диагностической или научной).

При оценке чувствительности плесневых конидиобразующих грибов к противогрибковым ЛС оценку чувствительности контрольных штаммов требуется проводить параллельно с каждым исследованием.

Минимум один контрольный штамм должен использоваться при каждой постановке и значение МПК должно находиться в пределах допустимого диапазона. Два или более контрольных штамма следует использовать в том случае, если МПК контрольного штамма находится за пределами диапазона исследуемых концентраций одного или нескольких противогрибковых ЛС.

При получении каждой новой партии материалов (новых планшетов для микроразведений, среды RPMI-1640 2% G) необходимо убедиться, что значения МПК по меньшей мере двух контрольных штаммов, из перечисленных в Таблицах 1.7–1.13 ([www.eucast.org](http://www.eucast.org)), находятся в пределах диапазонов допустимых значений.

Если МПК контрольных штаммов находятся за пределами диапазона допустимых значений, необходимо повторить исследование.

При повторных исследованиях контрольных штаммов, получаемые значения МПК случайным образом должны располагаться в пределах установленных диапазонов допустимых значений (Таблица 1.7–1.13). При наличии  $\geq 10$  результатов тестирования комбинации контрольный штамм – противогрибковое ЛС, мода полученных значений МПК должна соответствовать целевому значению.

Если  $> 1$  из 20 последовательных результатов определения чувствительности контрольного штамма находится за пределами допустимого диапазона, следует выявить источник ошибки.

##### Повседневная и расширенная программа контроля качества: целевые и допустимые диапазоны значений МПК роста контрольных штаммов

Таблица 1.7. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Pichia kudriavzevii* (*C. krusei*) ATCC 6258

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>a</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	0,25–0,5	0,125–1
Анидулафунгин	0,03	0,016–0,06
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	32	16–64
Флуцитозин	2	1–4
Изавуконазол	0,03	0,016–0,06
Итраконазол	0,06	0,03–0,125
Микафунгин	0,06	0,03–0,125
Позаконазол	0,03	0,004–0,03
Резафунгин <sup>##</sup>	0,008–0,016	0,004–0,03
Вориконазол	0,06–0,125	0,03–0,25

<sup>a</sup> Учет результатов определения чувствительности контрольных штаммов *Candida* после одного дня инкубации требуется проводить с помощью спектрофотометра.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.8. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Candida parapsilosis* ATCC 22019**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>a</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	0,25–0,5	0,125–1
Анидулафунгин	0,5	0,25–1
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	1	0,5–2
Флуцитозин	0,25	0,125–0,5
Извавуконазол	0,016	0,008–0,03
Итраконазол	0,06	0,03–0,125
Микафунгин	1	0,5–2
Позаконазол	0,03	0,016–0,06
Резафунгин <sup>##</sup>	0,25–0,5	0,125–1
Вориконазол	0,03	0,016–0,06

<sup>a</sup> Учет результатов определения чувствительности контрольных штаммов *Candida* после одного дня инкубации требуется проводить с помощью спектрофотометра.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.9. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Candida albicans* CNM-CL F8555<sup>a</sup>**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>b</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	0,125–0,25	0,06–0,5
Анидулафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	64	32–128
Флуцитозин	0,125	0,06–0,25
Извавуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Итраконазол	0,5	0,25–1
Микафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Позаконазол	0,25	0,125–0,5
Резафунгин <sup>##</sup>	0,004	0,002–0,08
Вориконазол	1	0,5–2

<sup>a</sup> CNM-CL – Коллекция дрожжей Испанского национального центра микробиологии. Контрольные штаммы депонированы в Коллекции культур Университета г. Гетеборга, Швеция <https://www.ccug.se/from>

<sup>b</sup> Учет результатов определения чувствительности контрольных штаммов *Candida* после одного дня инкубации требуется проводить с помощью спектрофотометра.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.10. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Pichia kudriavzevii* (C. krusei) CNM-CL 3403<sup>a</sup>**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>b</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	0,5	0,25–1
Анидулафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	32	16–64
Флуцитозин	4	2–8
Извавуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Итраконазол	0,25	0,125–0,5
Микафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Позаконазол	0,125	0,06–0,25
Резафунгин <sup>##</sup>	0,008–0,016	0,004–0,03
Вориконазол	0,25	0,125–0,5

<sup>a</sup> CNM-CL – Коллекция дрожжей Испанского национального центра микробиологии. Контрольные штаммы депонированы в Коллекции культур Университета г. Гетеборга, Швеция <https://www.ccug.se/from>

<sup>b</sup> Учет результатов определения чувствительности контрольных штаммов *Candida* после одного дня инкубации требуется проводить с помощью спектрофотометра.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.11. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Aspergillus fumigatus* ATCC 204305**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>a</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	0,5	0,25–1
Анидулафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуцитозин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Извавуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Итраконазол	0,25	0,125–0,5
Микафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Позаконазол	0,06–0,125	0,03–0,25
Резафунгин <sup>##</sup>	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Вориконазол	0,5	0,25–1

<sup>a</sup> Учет результатов исследования контрольных штаммов *Aspergillus* проводится визуально после двух дней инкубации, конечная точка – отсутствие роста.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.12. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Aspergillus flavus* ATCC 204304**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>a</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	1	0,5-2
Анидулафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуцитозин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Извавуканазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Итраконазол	0,25	0,125-0,5
Микафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Позаконазол	0,25	0,125-0,5
Резафунгин <sup>##</sup>	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Вориконазол	1	0,5-2

<sup>a</sup> Учет результатов исследования контрольных штаммов *Aspergillus* проводится визуально после двух дней инкубации, конечная точка – отсутствие роста.

<sup>b</sup> НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.13. Целевые и допустимые диапазоны значений МПК и диаметров зон подавления роста контрольного штамма *Aspergillus flavus* CNM-CL 1813<sup>a</sup>**

Противогрибковое ЛС	МПК <sup>b</sup> (мг/л)	
	Целевые значения	Допустимые значения
Амфотерицин В	2	1-4
Анидулафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Каспофунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуконазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Флуцитозин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Извавуканазол	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Итраконазол	0,25	0,125-0,5
Микафунгин	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Позаконазол	0,25	0,125-0,5
Резафунгин <sup>##</sup>	НП <sup>b</sup>	НП <sup>b</sup>
Вориконазол	1	0,5-2

<sup>a</sup> CNM-CL – Коллекция дрожжей Испанского национального центра микробиологии. Контрольные штаммы депонированы в Коллекции культур Университета г. Гетеборга, Швеция <https://www.ccug.se/from>

<sup>b</sup> Учет результатов исследования контрольных штаммов *Aspergillus* проводится визуально после двух дней инкубации, конечная точка – отсутствие роста.

НП – не применимо.

<sup>##</sup> Данные контрольные диапазоны применимы только для метода определения МПК резафунгина с использованием питательной среды, обогащенной Твин-20.

**Таблица 1.14. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности дрожжей к противогрибковым лекарственным средствам: пограничные значения МПК (мг/л)**

Лекарственное средство	Пограничные значения МПК (мг/л)																		<i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> )				<i>Cryptococcus neoformans</i>		Невидоспецифические пограничные значения для <i>Candida</i> spp. <sup>1</sup>							
	<i>C. albicans</i>				<i>C. dubliniensis</i>				<i>Nakaseomyces glabratus</i> ( <i>C. glabrat</i> )				<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. kruusei</i> )				<i>C. parapsilosis</i>				<i>C. tropicalis</i>				<i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> )				<i>Cryptococcus neoformans</i>		Невидоспецифические пограничные значения для <i>Candida</i> spp. <sup>1</sup>	
	Ч≤	P>	ЗТН	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>	Ч≤	P>					
Амфотерицин В	1	1		1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	НД	НД	1	1	НД	НД	1	1						
Анидулафунгин	0,016	0,016		0,03	0,03	0,06	0,06	0,06	0,06	4	4	0,06	0,06	НД	НД	-	-	НД	НД													
Каспофунгин	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>		НД	НД	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	Прим. <sup>3</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	-	-	НД	НД									
Флуконазол	2	4		2	4	0,001 <sup>4</sup>	16	-	-	2	4	2	4	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД	НД	2	4									
Извавуканазол	НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД						
Итраконазол	0,06	0,06		0,06	0,06	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	0,125	0,125	0,125	0,125	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД					
Микафунгин	0,03	0,03		0,06	0,06	0,03	0,03	НД <sup>5</sup>	НД <sup>5</sup>	4	4	0,06	0,06	НД <sup>5</sup>	НД <sup>5</sup>	-	-	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД				
Позаконазол	0,06	0,06		0,06	0,06	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	0,06	0,06	0,06	0,06	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД				
Резафунгин	0,008	0,008		0,016	0,016	0,016	0,016	0,03	0,03	4	4	0,03	0,03	НД	НД	-	-	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД				
Вориконазол <sup>6</sup>	0,06	0,25 <sup>7</sup>		0,06 <sup>7</sup>	0,25 <sup>7</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	0,125 <sup>7</sup>	0,25 <sup>7</sup>	0,125 <sup>7</sup>	0,25 <sup>7</sup>	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД			

**Примечание**

1. Невидоспецифические пограничные значения в основном определяются на основании данных фармакокинетики и фармакодинамики и являются независимыми от распределения МПК специфичных видов. Применяются только для дрожжей, не имеющих видоспецифических пограничных значений.
2. ECOFF у данных видов в целом выше, чем у *C. albicans*.
3. В отсутствии установленных пограничных значений для каспофунгина, изоляты, чувствительные к анидулафунгину и микафунгину, следует оценивать как чувствительные и к каспофунгину. Пограничные значения EUCAST для каспофунгина не установлены, в связи со значительными межлабораторными различиями в диапазонах МПК для каспофунгина.

4. Все штаммы *N. glabratus* (*C. glabrata*) оцениваются как У. Изоляты *C. glabrata* с МПК выше 16 мг/л должны оцениваться как резистентные. Категория Ч  $\leq 0,001$  мг/л используется для того, чтобы избежать ошибочного распределения изолятов дикого типа на категории У и Ч.
5. МПК для *C. tropicalis* выше, чем МПК *C. albicans* и *C. glabrata* на 1–2 двукратных разведения. В клинических исследованиях терапевтическая эффективность при инфекциях, вызванных *C. tropicalis*, была ниже, по сравнению с инфекциями, вызванными *C. albicans* при использовании обоих режимов дозирования (100 и 150 мг в день). Эти различия не были значимыми и их клиническое значение неизвестно. МПК для *Pichia kudriavzevii* (*C. krusei*) выше приблизительно на 3 двукратных разведения, чем для *C. albicans*, а для *Meyerozyma guilliermondii* (*C. guilliermondii*) выше приблизительно на 8 двукратных разведений. Кроме того, в клинические исследования было включено небольшое число случаев заболеваний, вызванных грибами этого вида. Таким образом, в настоящее время не получено данных, достаточных для решения вопроса о том, можно ли считать популяцию дикого типа этих патогенов чувствительной к миафунгину (НД).
6. Для грибов рода *Candida* категория У введена для указания на то, что увеличение экспозиции за счет внутривенного введения будет достаточным (потенциально подтвержденное ТЛМ). Информации об эффективности терапии вориконазолом инфекций, вызванных штаммами *Candida* с более высокими значениями МПК, недостаточно.
7. Штаммы с более высокими значениями МПК по сравнению с пограничными значениями для категорий Ч/У встречаются редко или еще не обнаружены. Следует повторить идентификацию и определение чувствительности к противогрибковым ЛС каждого изолят. При подтверждении результата, изолят следует отправить в референтную лабораторию. До тех пор, пока не будет данных относительно клинического ответа при лечении инфекций, вызванных изолятами с доказанными значениями МПК выше существующего пограничного значения резистентности, их следует считать резистентными. При инфекциях, вызванных штаммами *C. albicans*, *C. dubliniensis*, *C. parapsilosis* и *C. tropicalis* с МПК  $\leq$  ECOFF, клинический ответ равный был достигнут в 76% случаев. Таким образом, популяции штаммов дикого типа *C. albicans*, *C. dubliniensis*, *C. parapsilosis* и *C. tropicalis* рассматриваются как чувствительные.

«-» – определение чувствительности не проводится, ЛС не активно в отношении данного вида. Изоляты следует оценивать как резистентные без предварительного тестирования.

НД – недостаточно данных об активности ЛСв отношении данного вида. Значение МПК можно включить в отчет о результатах исследования без указания категории чувствительности и в сопровождении комментариями.

#### Комментарии для категории У

**Амфотерицин В** – Нет данных для выделения категории У в соответствии с новыми определениями.

**Флуконазол** – См. таблицу 1.9 «Режимы дозирования» для выбора дозировки.

**Вориконазол** – 4 мг/кг внутривенно два раза в сутки.

В связи с отсутствием клинически значимых пороговых значений МПК ЛС для многих видов дрожжевых грибов, следует в практических целях использовать рекомендации, приведенные в таблице 1.15 (основаны на табл.2 документа «EUCAST guidance on Interpretation of MICs for rare yeast without breakpoints in breakpoint tables». 2024-06-19. <http://www.eucast.org>).

**Таблица 1.15. Рекомендации по интерпретации МПК (мг/л) для редких видов дрожжевых грибов без утвержденных пограничных значений**

	Амфотерицин В	Анидулафунгин	Флуконазол	Вориконазол
<i>Blastobotrys</i>				
<i>B. adeninivorans</i>	$\leq 1$	$\leq 0,5$	P	P
<i>Candida</i>				
<i>C. bovina</i>	$\leq 1$		$\leq 16$	
<i>Meyerozyma caribbica</i> ( <i>C. fermentati</i> )	$\leq 1$	$\leq 1?$	$\leq 16$	$\leq 0,125$
<i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> )	$\leq 1$	$\leq 1?$	$\leq 16$	$\leq 0,125$
<i>Pichia cactophila</i> ( <i>C. inconspicua</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,06$	P	$\leq 1$
<i>C. intermedia</i>	$\leq 1$	$\leq 0,125^{\wedge}$	$\leq 2$	$\leq 0,03$
<i>Kluyveromyces marxianus</i> ( <i>C. kefyr</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,125^{\wedge}$	$\leq 2$	$\leq 0,03$
<i>Yarrowia lipolytica</i> ( <i>C. lipolytica</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,5$	P	$\leq 0,125$
<i>Clavispora lusitaniae</i> ( <i>C. lusitaniae</i> )	P	$\leq 0,125^{\wedge}$	$\leq 2$	$\leq 0,03$
<i>C. magnoliae</i>	$\leq 1$	$\leq 0,5$	P	
<i>C. metapsilosis</i>	$\leq 1$	$\leq 0,5$	$\leq 2$	$\leq 0,03$
<i>Nakaseomyces nivariensis</i> ( <i>C. nivariensis</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,06$	$\leq 16$	$\leq 0,125$
<i>Pichia norvengensis</i> ( <i>C. norvengensis</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,06$	P	$\leq 1?$
<i>C. orthopsisilosis</i>	$\leq 1$	$\leq 0,5$	$\leq 2$	$\leq 0,03$
<i>C. palmoleophila</i>	$\leq 1$	$\leq 0,125^{\wedge}$	$\leq 16$	$\leq 0,125$
<i>Wickerhamiella pararugosa</i> ( <i>C. pararugosa</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,5$	$\leq 16$	
<i>Wickerhamomyces anomalus</i> ( <i>C. pelliculosa</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,06$	$\leq 16$	$\leq 0,125$
<i>Cyberlindnera jadinii</i> ( <i>C. utilis</i> )	$\leq 1$	$\leq 0,06$	$\leq 2$	$\leq 0,125$
<i>Cryptococcus</i>	$\leq 1$	P		
<i>C. neoformans</i>	$\leq 1$	P	$\leq 16^*$	$\leq 0,5$
<i>Geotrichum</i>	$\leq 1$	P		
<i>G. candidum</i>	$\leq 1$	P	P	$\leq 1?$ "

Референтный метод оценки чувствительности дрожжей и конидиообразующих мицелиальных грибов к противогрибковым лекарственным средствам

	Амфотерицин В	Анидулафунгин	Флуконазол	Вориконазол
<i>Lodderomyces elongisporus</i>	< 1	< 0,06	< 2	< 0,03
<i>Magnusiomyces</i>	< 1	P		
<i>M. capitatus</i> ,	< 1	P	P	< 1
<i>M. clavatus</i>				
<i>Pichia kluuyveri</i>	< 1	< 0,06	P	< 1
<i>Rhodotorula</i>	< 1	P		
<i>R. mucilaginosa</i>	< 1	P	P	P
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	< 1	< 0,5	< 16	< 0,125
<i>Trichosporon</i>	P*	P		
<i>T. asahii</i>	P*	P	< 16"	
<i>T. dermatis</i>	P*	P	< 16'	< 0,125'

**Примечание**^ При повторном определении МПК ≤ 0,125 или отсутствуют мутации гена *fks*

' Первая линия терапии

" Альтернатива первой линии терапии

\* Вторая линия терапии

? Если полученное значение МПК ниже указанного, то штамм следует отнести к дикому типу, однако имеющихся данных недостаточно, что охарактеризовать категорию чувствительности.

**В случаях, когда полученные значения МПК ЛС ниже указанных в таблице, можно рассматривать возможность лечения пациентов этими препаратами.**

В связи с отсутствием пороговых значений МПК ЛС для внутрибольничного патогена критического приоритета *Candidozyma auris*, следует учитывать значения ECOFF (Таблица 1.16). МПК ПГЛС, превышающие ECOFF, указывают на наличие механизмов резистентности у исследуемых штаммов гриба.

**Таблица 1.16. Эпидемиологические точки отсечения МПК (мг/л) противогрибковых лекарственных средств в отношении *Candidozyma auris***

Лекарственное средство	Эпидемиологическая точка отсечения (мг/л)
Амфотерицин В	2
Анидулафунгин	0,25
Каспофунгин	НД
Флуконазол	НД
Итраконазол	НД
Микафунгин	0,25
Позаконазол	НД
Вориконазол	НД
Флуцитозин	0,5

**Таблица 1.17. Критерии интерпретации результатов определения чувствительности *Aspergillus* spp. к противогрибковым лекарственным средствам: пограничные значения МПК (мг/л)**

Лекарственное средство	A. flavus			A. fumigatus			A. nidulans			A. niger			A. terreus			Пограничные значения, не связанные с видом <sup>1</sup>	
	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН	Ч ≤	P >	ЗТН		
Амфотерицин В	-	-		1	1		-	-		1	1	-	-	-	-	НД	НД
Анидулафунгин	НД	НД		НД	НД		НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Каспофунгин	НД	НД		НД	НД		НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Флуконазол	-	-		-	-		-	-		-	-	-	-	-	-	-	-
Извавуконаазол	1	2	2	1	2	2	0,25	0,25		НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	1	1			НД	НД
Итраконазол <sup>4</sup>	1	1	2	1	1	2	1	1	2	НД <sup>2,5</sup>	НД <sup>2,5</sup>	1	1	2		НД <sup>5</sup>	НД <sup>5</sup>
Микафунгин	НД	НД		НД	НД		НД	НД		НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД	НД
Позаконазол <sup>4</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>		0,125	0,25	0,25	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>		НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	0,125	0,25	0,25	0,25	НД	НД
Вориконазол <sup>4</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>		1	1	2	1	1	2	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД <sup>2</sup>	НД	НД

**Примечание**

1. Невидоспецифические пограничные значения не установлены.

2. ECOFF у данных видов в целом выше на одно двойное разведение, чем у A. fumigatus.

3. Штаммы, резистентные к итраконазолу и позаконазолу, но чувствительные к вориконазолу и изавуконазолу, встречаются редко у пациентов на терапии азолами. Отправьте штамм в референтную лабораторию для секвенирования гена *CYP51A* и подтверждения МПК.
4. У пациентов, получающих терапию в связи с грибковыми инфекциями, рекомендовано мониторировать уровень азолов.
5. Значения МПК для *A. niger* и *A. versicolor* в целом выше, чем для *A. fumigatus*. Влияние на клиническую эффективность неизвестно.

«-» – определять чувствительность не рекомендуется, поскольку данное ЛС не активно в отношении данного вида. Изолят может быть оценен как резистентный без первичного тестирования.

НД – недостаточно данных о том, что ЛС активно в отношении данного вида. Значение МПК можно включить в отчет о результатах исследования без указания категории чувствительности.

#### Комментарии для категории У

**Амфотерицин В** – Нет данных для выделения категории У в соответствии с новым определением.

**Изавуконазол** – МПК изавуконазола = 2 мг/л следует рассматривать как ЗТН, не следует интерпретировать как У.

**Позаконазол** – МПК позаконазола = 0,25 мг/л следует рассматривать как ЗТН, не следует интерпретировать как У.

#### Комментарии для Зоны технической неопределенности (ЗТН) (подробная информация – см. Часть I, раздел 2):

**Изавуконазол** – Если штамм относится к дикому типу по чувствительности к вориконазолу (*A. flavus*: МПК вориконазола  $\leq 2$  мг/л; *A. fumigatus*: МПК вориконазола  $\leq 1$  мг/л), следует оценить его как Ч к изавуконазолу и добавить следующий комментарий: «МПК = 2 мг/л на одно разведение выше пограничного значения для категории Ч, но находится в пределах диапазона МПК изавуконазола для штаммов дикого типа в связи с установлением более строго клинического пограничного значения для категории Ч. Дополнительную информацию см. Обосновательные документы EUCAST. Штамм не дикого типа по чувствительности к вориконазолу следует оценить как Р к изавуконазолу и отправить его в референтную лабораторию для секвенирования гена *CYP51A* и подтверждения МПК.

**Итраконазол** – Оценить как Р и добавить комментарий: «В некоторых клинических ситуациях (не инвазивные формы) итраконазол может применяться при условии обеспечения достаточного системного воздействия».

**Позаконазол** – Если Ч к итраконазолу, оценить что Ч со следующим комментарием: «МПК = 0,25 мг/л – на одно разведение выше пограничного значения для категории Ч в связи с перекрытием популяций дикого и не дикого типов». Если штамм не является Ч к итраконазолу, следует оценить его как Р и отправить в референтную лабораторию для секвенирования гена *CYP51A* и подтверждения МПК.

**Вориконазол** – Оценить как Р со следующим комментарием: «В некоторых клинических ситуациях (не инвазивные формы) вориконазол может применяться при условии обеспечения достаточного системного воздействия».

#### Таблица 1.18. Режимы дозирования противогрибковых лекарственных средств

Пограничные значения EUCAST установлены с учетом нижеследующих режимов дозирования у взрослых. Приемлемыми являются и другие режимы дозирования, которые приводят к эквивалентному воздействию. Данная информация не должна рассматриваться как исчерпывающее руководство для выбора режима дозирования в клинической практике и не заменяет локальные, национальные или региональные рекомендации по дозированию.

**Примечание:** длительность назначения представлена только для нагрузочных доз, так как общая продолжительность лечения зависит не только от типа и локализации инфекции, но также и от фонового заболевания пациента. Информацией по общей продолжительности терапии приводится в клинических рекомендациях по ведению пациентов.

Азолы	Стандартная доза	Доза, приводящая к увеличению экспозиции	Особые ситуации
Флуконазол	800 мг 1 р/с, далее 400 мг 1 р/с в/в или внутрь (или 6 мг/кг)	800 мг 1 р/с в/в или внутрь (или 12 мг/кг)	Указанные дозы применимы для инвазивного кандидоза При инфекциях слизистых (Mendlings et al; Mycoses. 2012;55 Suppl 3:1-13): стандартные дозы 100–200 мг 1 р/с и увеличенная доза 800 мг 1 р/с (для <i>C. glabrata</i> )
Итраконазол	200 мг 2 р/с, далее 100*–400** мг 1 р/с в/в или внутрь Целевая базальная концентрация***: > 0,5 мг/л для профилактики и > 1 мг/л для терапии		* Только поверхностные инфекции ** Суточные дозы до 200 мг 2 р/с могут применяться в зависимости от инфекции. Капсулы имеют на 30% меньшую биодоступность, чем пероральный раствор *** Метод ВЭЖХ и только исходное соединение.
Изавуконазол	200 мг 3 р/с 2 дня, далее 200 мг 1 р/с		
Позаконазол	Таблетки или в/в: 300 мг 2 р/с, далее 300 мг 1 р/с Пероральная суспензия: 200 мг 4 р/с или 400 мг 2 р/с Целевая базальная концентрация: > 0,7 мг/л для профилактики и > 1,25 мг/л для терапии		
Вориконазол	6 мг/кг 2 р/с, далее 4 мг/кг 2 р/с в/в 400 мг 2 р/с, далее 200 мг 2 р/с внутрь Целевая базальная концентрация: > 0,5 мг/л для профилактики и 2–5,5 мг/л для терапии	<i>Candida</i> : категория У применима только для в/в дозы (но не для стандартной дозы внутрь)	Увеличение экспозиции может быть достигнуто только при увеличении дозы (учитывайте нелинейную фармакокинетику у взрослых) или с ингибитором протонной помпы у пациентов с низкими уровнями ЛС в крови.

Амфотерицин В	Стандартная доза	Доза, приводящая к увеличению экспозиции	Особые ситуации
Липосомальный амфотерицин В	3 мг/кг 1 р/с		Увеличение доз до 7 мг/кг (или даже до 10 мг/кг при поражении ЦНС Mucorales) может быть использовано в отдельных ситуациях.
Обычная форма амфотерицина В	1 мг/кг		
Липидный комплекс амфотерицина В	5 мг/кг		
Эхинокандины	Стандартная доза	Доза, приводящая к увеличению экспозиции	Особые ситуации
Анидулафунгин	200 мг 1 р/с, далее 100 мг 1 р/с		
Каспофунгин	70 мг 1 р/с, далее 50* мг 1 р/с (масса тела ≤ 80 кг) 70 мг 1 р/с (масса тела > 80 кг)		* Продолжить 70 мг 1 р/с после нагрузочной дозы при массе тела > 80 кг
Микафунгин	100 мг 1 р/с (масса тела > 40 кг) 2 кг/кг 1 р/с у пациентов с массой тела < 40 кг	200 мг 1 р/с (масса тела > 40 кг) 4 мг/кг 1 р/с у пациентов с массой тела < 40 кг	Увеличение дозы показано пациентам, не отвечающим на стандартную дозу. Стандартная доза при хроническом аспергиллезе – 150 мг 1 р/с (Хронический аспергиллез легких: обоснование и клинические рекомендации по диагностике и лечению. Eur Resp J 2016)

## Раздел 2. Диско-диффузионный метод оценки чувствительности дрожжей к противогрибковым лекарственным средствам

### 2.1. Введение

Референтным методом определения чувствительности дрожжей и мицелиальных грибов к противогрибковым ЛС является метод разведений в жидких питательных средах. Для клинической микробиологической лаборатории необходим более доступный, простой, быстрый и экономически выгодный метод. Рекомендованный CLSI диско-диффузионный метод для определения чувствительности дрожжей позволяет получить результаты через 24 ч, использует модифицированный агар Мюллера-Хинтон вместо жидкой среды RPMI-1640, а также позволяет снизить затраты на выполнение процедуры тестирования.

Данный раздел основан на стандартах CLSI:

- CLSI. *Method for Antifungal Disk Diffusion Susceptibility Testing of Yeasts*. 3rd ed. CLSI supplement M27M44S. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2018.
- CLSI. *Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts*. 2nd ed. CLSI supplement M60. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2020.

Диско-диффузионный метод обеспечивает достоверную оценку чувствительности отдельных видов *Candida* к азолам и эхинокандинам. Методика определения чувствительности с использованием дисков включает: приготовление инокулюма, соответствующего стандарту мутности 0,5 по МакФарланду, инокулирование чашек с агаром Мюллера-Хинтон (среда, используемая для определения чувствительности бактерий) с добавлением глюкозы и метиленового синего и инкубацию при 35°C в течение 24 ч. Добавки к агару Мюллера-Хинтон усиливают рост и способствуют более четкому определению границ зон подавления роста. Раствор, содержащий добавки, может быть внесен в среду непосредственно при приготовлении чашек или распределен по поверхности агара за 8 ч до постановки теста.

Для получения достоверных результатов, необходимо четко следовать описанной методике без каких-либо отступлений. Следует использовать диски с официально разрешенной нагрузкой ЛС.

#### Термины и определения

**Антибиограмма** – общий профиль результатов определения чувствительности микроорганизмов к ряду противомикробных ЛС.

**Пограничные значения** – специфические значения МПК или диаметров зон подавления роста, используемые для оценки изолятов в соответствии с клиническими категориями «чувствительный», «чувствительный

дозо-зависимый», «умеренно-резистентный» и «резистентный».

**Категория интерпретации** – категория, полученная на основе микробиологических характеристик, фармакокинетических и фармакодинамических параметров, данных о результатах лечения.

Категории интерпретации чувствительности к противогрибковым ЛС:

- Чувствительный (Ч) – уровень активности препарата свидетельствует о высокой вероятности клинической эффективности при использовании препарата в стандартной терапевтической дозе для лечения инфекции, вызванной данным микроорганизмом.
- Умеренно-резистентный (УР) – буферная зона которая позволяет избежать значительных расхождений (больших и очень больших ошибок) в интерпретации результатов под влиянием несущественных неконтролируемых технических факторов, собственных методам определения чувствительности *in vitro*. Имеющиеся данные не позволяют четко отнести изоляты со значением МПК, соответствующей категории УР, к категориям Ч или Р. Клиническая эффективность при лечении инфекций, вызванных изолятами с МПК, соответствующей категории УР, может быть достигнута при использовании более высоких, по сравнению со стандартными, доз противогрибковых препаратов или при условиях, обеспечивающих создание высоких концентраций препарата в организме.
- Чувствительный дозо-зависимый (ЧДЗ) – чувствительность зависит от возможности достижения максимальных доз препарата в крови; клиническая эффективность может быть достигнута при использовании препарата в более высокой по сравнению с обычной дозировкой или альтернативного режима дозирования, обеспечивающих достижение максимально возможного уровня препарата в крови.
- Резистентный (Р) – уровень активности препарата свидетельствует о высокой вероятности клинической неэффективности даже при использовании высоких доз.

### 2.2. Приготовление и хранение питательных сред

Для оценки чувствительности дрожжей используют агар Мюллера-Хинтон (МХА) с дополнительными компонентами – глюкозой (2%) и метиленовым синим (0,5 мкг/мл).

## 2.2.1. Необходимые реагенты

- Питательная среда агар Мюллера-Хинтон;
- Метиленовый синий (5 мг/мл);
- Раствор глюкозы (0,4 г/мл).

## 2.2.2. Варианты приготовления агара Мюллера-Хинтон (Таблица 2.1)

### Вариант 1.

- Приготовить МХА согласно инструкции производителя.
- Охладить до 42–45°C.
- Растворить 0,1 г метиленового синего в 20 мл дистиллированной воды, слегка подогревая для растворения (нельзя перегревать раствор!).
- К 1 л среды добавить 100 мкл приготовленного раствора метиленового синего и 20 г глюкозы.
- Проавтоклавировать согласно инструкции производителя дегидратированного МХА и остудить до температуры 45–50°C.
- Разлить среду в стерильные чашки Петри, таким образом, чтобы толщина слоя агара составляла  $4 \pm 0,5$  мм (приблизительно 25 мл в круглую чашку диаметром 90 мм, 31 мл – в круглую чашку диаметром 100 мм, 71 мл – в круглую чашку диаметром 150 мм, 40 мл – в квадратную чашку размером 100 × 100 мм). Точный объем среды для каждого типа чашек рассчитывается на основании измерения истинной глубины слоя агара, получающейся в используемых в лаборатории чашках Петри. Размеры чашек могут отличаться у разных производителей.
- Не следует перемещать чашки до полного застывания агара.
- Перед использованием необходимо убедиться, что поверхность агара сухая. На поверхности агара или на внутренней стороне крышки не должно быть видимых капель влаги. При необходимости чашки следует подсушить при 20–25°C в течение 16–20 ч или при 35°C с открытыми крышками в течение 15 мин. Чашки нельзя пересушивать.
- Готовая среда должна иметь pH 7,2–7,4 при комнатной температуре.
- Неиспользованные в день приготовления чашки следует хранить в холодильнике при температуре 2–8°C в течение 7 дней. Использование дополнительных мер предотвращения высыхания чашек (хранение в пластиковых пакетах, контейнерах и т.п.) может увеличить срок хранения чашек после приготовления.
- Процедура подсушивания, условия и длительность хранения чашек с агаром, приготовленных в лаборатории, должны быть определены программой внутрилабораторного контроля качества.

### Вариант 2. Добавление компонентов на поверхность агара Мюллера-Хинтон в чашках Петри (коммерческого производства)

- Приготовить исходный раствор метиленового синего с концентрацией 0,005 г/мл. Для этого растворить 0,1 г метиленового синего в 20 мл дистиллированной воды, слегка подогревая для растворения (нельзя перегревать раствор!).
- Приготовить исходный раствор глюкозы с концентрацией 0,4 г/мл. Для этого растворить 40 г глюкозы в 100 мл дистиллированной воды, слегка подогревая и перемешивая для растворения (нельзя перегревать раствор!).
- Добавить 200 мкл исходного раствора метиленового синего к 100 мл исходного раствора глюкозы. Полученный раствор будет иметь конечную концентрацию глюкозы 40% и метиленового синего 10 мкг/мл.
- Раствор разлить во флаконы/пробирки, автоклавировать 15 мин. при 121°C.
- Раствор следует хранить при комнатной температуре до 1 года. Нельзя хранить в холодильнике из-за возможного формирования осадка.
- Нанести раствор на поверхность агара в чашках: в чашки диаметром 150 мм налить 3,5 мл добавки, диаметром 90–100 мм – 1,5 мл. Для равномерного распределения добавки по поверхности агара следует аккуратно поворачивать чашку. Дождаться полной абсорбции добавки (от 4 до 24 часов).
- Процедура подсушивания, хранения и контроль качества чашек – см. п.2.2.2, вариант 1, а также Часть I, пп. 2.2.2–2.2.4.

Таблица 2.1. Приготовление агара Мюллера-Хинтон (2 варианта)

	Среда Мюллера-Хинтон	Метиленовый синий	Глюкоза
<b>Вариант 1</b> Подготовка среды Мюллера-Хинтон	1 литр	100 мкл (0,1 г в 20 мл дистиллированной воды)	20 г
<b>Вариант 2</b> Добавление компонентов на поверхность агара Мюллера-Хинтон	Агар в чашках Петри	5 мг/мл (0,1 г в 20 мл дистиллированной воды)* Добавить 200 мкл раствора метиленового синего к 100 мл раствора глюкозы = 40% (глюкоза) и 10 мкг/мл (метиленового синего) Раствор разлить во флаконы, автоклавировать 15 мин. при 121°C На поверхность агара чашек с диаметром 150 мм налить 3,5 мл добавки, с диаметром 90–100 мм – 1,5 мл, вращать чашку для равномерного распределения добавки на поверхности агара. Дождаться полной абсорбции добавки (от 4 до 24 часов).	0,4 г/мл (40 г в 100 мл дистиллированной воды)*

\* Разогреть до полного растворения, не перегревать.

## 2.3. Приготовление инокулюма

- Для приготовления инокулюма материал  $\geq 5$  изолированных колоний вносят в 5 мл (или более) стерильного физиологического раствора или дистиллированной воды, смешивают до получения однородной суспензии до плотности 0,5 по стандарту мутности МакФарланда, что соответствует содержанию клеток  $1-5 \times 10^6$  клеток в 1 мл и обеспечивает формирование полусливного роста для большинства изолятов *Candida* spp.
- Для этого стерильной бактериологической петлей или ватным тампоном необходимо собрать несколько морфологически схожих колоний чистой 18–24-часовой культуры дрожжей, выросшей на плотной питательной среде.
- Необходимо довести плотность дрожжевой суспензии строго до плотности 0,5 по стандарту мутности МакФарланда путем добавления изотонического раствора или дрожжевой массы. Использование суспензии более высокой или низкой плотности может приводить к формированию зоны подавления роста меньшего или большего диаметра, соответственно.
- Плотность суспензии может быть определена путем визуального сравнения со стандартом мутности 0,5 по МакФарланду (таблица 2.2).
- Суспензия должна быть использована в течение 15 минут, но не позднее 60 минут после приготовления.

## 2.4. Инокуляция чашек с МХА

- Перед инокуляцией необходимо убедиться, что чашки с агаром имеют комнатную температуру.
- Дрожжевую суспензию следует инокулировать на агар не позже, чем через 15 минут. При необходимости можно хранить инокулюм с установленной густотой в холодильнике в течение 2 часов.
- Погрузить стерильный ватный тампон в приготовленную суспензию. При необходимости удалить избыток суспензии, отжимая тампон о внутренние стенки пробирки, чтобы избежать нанесения избыточного количества инокулюма.
- Инокулюм следует наносить равномерно штриховыми движениями на всю поверхность агара в трех направлениях, таким образом, чтобы штрихи плотно прилегали друг к другу.
- На каждой чашке тестируется только 1 штамм.
- Оставьте чашки на 5–15 минут для абсорбции инокулюма с поверхности агара.

## 2.5. Нанесение дисков с противогрибковыми ФС на засеянные чашки с МХА

- Требуемые концентрации противогрибковых ФС в дисках представлены в таблице по контролю качества.

- Не следует открывать контейнеры или картриджи с дисками до достижения ими комнатной температуры.
- Диски с противогрибковыми ФС должны быть нанесены не позднее, чем через 15 минут после инокуляции чашек с агаром.
- Диски с противогрибковыми ФС наносятся на поверхность инокулированного исследуемой культурой агара (после абсорбции инокулюма в течение 5–15 мин, см. п. 2.4). Контакт диска с агаром должен быть плотным. После нанесения на поверхность агара диски нельзя передвигать, так как диффузия антимикотика в среду начинается очень быстро.
- Поместите на поверхность агара диски с 25 мкг флуконазола, 1 мкг вориконазола и 5 мкг каспofунгина как можно дальше друг от друга и слегка надавите на них для улучшения контакта с поверхностью агара.
- Количество дисков на одной чашке Петри должно быть ограниченным, для предотвращения перекрывания зон подавления роста, а также взаимодействия между антимикотиками.
- Снижение активности (содержания) АМП в дисках приводит к уменьшению диаметра зон подавления роста, что является одной из самых распространенных ошибок. При хранении дисков необходимо соблюдать следующие правила:
  - Хранить диски в закрытых сухих контейнерах, защищенных от действия света.
  - Основные партии дисков следует хранить в соответствии с инструкциями производителя.
  - Рабочие партии дисков следует хранить в соответствии с инструкциями производителя. После вскрытия упаковки диски должны быть использованы в течение срока, указанного производителем.
  - Не допускается использование дисков после истечения срока годности, указанного производителем.
  - Процедуру контроля качества необходимо выполнять регулярно. С целью контроля активности дисков во время хранения при выполнении процедуры контроля качества необходимо использовать наборы дисков, предназначенные для повседневной работы.

## 2.6. Инкубация

- Перед началом инкубации необходимо перевернуть чашки вверх дном и убедиться, что диски не падают с поверхности агара. Чашки Петри должны быть помещены в термостат не позднее, чем через 15 минут после нанесения дисков.
- Расположение чашек Петри в термостате (в частности, количество чашек в одной стопке) может привести к их неравномерному нагреву. Учитывая

разную степень точности работы термостатов, контроль этого этапа исследования, включая количество чашек в вертикальных стопках, должен быть частью программы внутрилабораторного контроля качества. Для большинства термостатов пять вертикально размещенных чашек является наиболее приемлемым количеством.

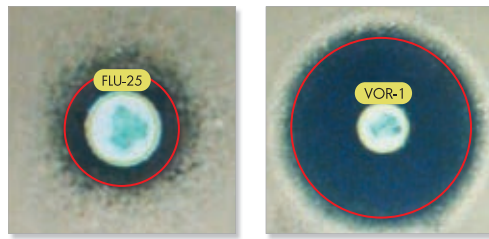
- Нельзя допускать увеличения периода инкубации сверх установленных пределов, так как это может привести к появлению роста внутри зоны и ошибочной оценке изолята как резистентного.
- Инкубация чашек осуществляется при  $35 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , обычная атмосфера, 24 ч.

## 2.7. Контроль качества проведения исследования после инкубации

- При соблюдении правил подготовки инокулюма и инокуляции чашек с агаром после инокуляции должен сформироваться равномерный сплошной или полусливной слой роста (газон).
- Газон должен быть равномерным на всей поверхности агара. Края зон подавления роста вокруг дисков с АМП должны быть ровными и иметь форму окружностей.
- Формирование отдельных колоний вместо сплошного роста свидетельствует о недостаточной плотности инокулюма. В этом случае исследование необходимо повторить. При определении чувствительности к вориконазолу допускается продление времени инкубации до 48 часов.
- Необходимо оценить соответствие диаметров зон подавления роста контрольных штаммов допустимым диапазонам (таблица 2.3).

## 2.8. Учет результатов определения чувствительности дрожжей к противогрибковым ЛС диско-диффузионным методом

- При измерении зон подавления роста вокруг дисков с любым противогрибковым ЛС следует ориентироваться на зону полного подавления роста микроорганизмов, определяемую невооруженным глазом, при расположении чашки на расстоянии примерно 30 см от глаз.
- Для измерения зон подавления роста линейкой чашку Петри с закрытой крышкой располагают дном кверху на темную матовую поверхность так, чтобы свет падал на нее под углом  $45^{\circ}$  (учет в отраженном свете).
- Для измерения зон подавления роста автоматическим прибором открытую чашку Петри помещают дном книзу в прибор так, чтобы свет падал на поверхность агара под углом  $45^{\circ}$  (учет в отраженном свете) (рисунок 2.1).



**Рис. 2.1.** Измерение зон подавления роста на чашках с модифицированным МХА (автоматический прибор для учета результатов определения чувствительности диско-диффузионным методом).

- Измерение зон подавления роста необходимо проводить с точностью до миллиметра при помощи линейки или автоматического прибора.
- При использовании автоматических приборов для учета результатов определения чувствительности диско-диффузионным методом, прибор должен быть откалиброван.
- Измерение диаметра зон по ближайшей точке (миллиметру) и подавления роста на уровне  $\sim 80\%$ . Микроколонии на границе зоны или в зоне подавления роста, а также незначительное подавление роста ( $< 20\%$ ) не должны приниматься во внимание.

## 2.9. Интерпретация результатов

Пограничные значения диаметров зон подавления роста для определения клинических категорий чувствительности представлены в таблице 2.2.

## 2.10. Контроль качества

- Для контроля качества методики определения чувствительности используют специальные штаммы (таблица 2.3). Основные рекомендованные контрольные штаммы характеризуются чувствительностью к противогрибковым ЛС; в то же время для подтверждения способности метода выявлять резистентность, опосредованную известными механизмами, необходимо использовать также устойчивые штаммы. Контрольные штаммы могут быть получены из коллекций типовых культур или коммерческих источников.
- Контрольные штаммы необходимо хранить в условиях, обеспечивающих их жизнеспособность и стабильность фенотипа. Неприхотливые микроорганизмы могут храниться при  $-20^{\circ}\text{C}$ . Каждый контрольный штамм должен храниться в двух экземплярах (пробирках), один для регулярного использования, а второй как резервный.
- Каждую неделю следует субкультивировать штамм из пробирки, предназначенный для регулярного использования на соответствующей неселектив-

**Таблица 2.2. Пограничные значения диаметров зон подавления роста и минимальных подавляющих концентраций для вориконазола, флуконазола, каспофунгина и микафунгина в отношении *Candida* spp. через 24 часа инкубации (CLSI M27M44S-ED3:2022 Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts)**

Противогрибковое лекарственное средство	Вид гриба	Пограничные значения диаметров зон подавления роста и категории интерпретации, мм				Соответствующие пограничные значения МПК и категории интерпретации, мкг/мл			
		Ч	УР	ЧДЗ	Р	Ч	УР	ЧДЗ	Р
Вориконазол <sup>1</sup>	<i>C. albicans</i>	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,12	0,25–0,5	–	≥ 1
	<i>Nakaseomyces glabratus</i> ( <i>C. glabrata</i> ) <sup>2</sup>	–	–	–	–	–	–	–	–
	<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. krusei</i> )	≥ 15	13–14	–	≤ 12	≤ 0,5	1	–	≥ 2
	<i>C. parapsilosis</i>	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,12	0,25–0,5	–	≥ 1
	<i>C. tropicalis</i>	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,12	0,25–0,5	–	≥ 1
Флуконазол <sup>1</sup>	<i>C. albicans</i>	≥ 17	–	14–16	≤ 13	≤ 2	–	4	≥ 8
	<i>Nakaseomyces glabratus</i> ( <i>C. glabrata</i> )	–	–	≥ 15	≤ 14	–	–	≤ 32	≥ 64
	<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. krusei</i> ) <sup>3</sup>	–	–	–	–	–	–	–	–
	<i>C. parapsilosis</i>	≥ 17	–	14–16	≤ 13	≤ 2	–	4	≥ 8
	<i>C. tropicalis</i>	≥ 17	–	14–16	≤ 13	≤ 2	–	4	≥ 8
Каспофунгин <sup>1</sup>	<i>C. albicans</i>	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,25	0,5	–	≥ 1
	<i>Nakaseomyces glabratus</i> ( <i>C. glabrata</i> )	–	–	–	–	≤ 0,12	0,25	–	≥ 0,5
	<i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> )	≥ 13	11–12	–	≤ 10	≤ 2	4	–	≥ 8
	<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. krusei</i> )	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,25	0,5	–	> 1
	<i>C. parapsilosis</i>	≥ 13	11–12	–	≤ 10	≤ 2	4	–	≥ 8
	<i>C. tropicalis</i>	≥ 17	15–16	–	≤ 14	≤ 0,25	0,5	–	> 1
Микафунгин <sup>1</sup>	<i>C. albicans</i>	≥ 22	20–21	–	≤ 19	≤ 0,25	0,5	–	≥ 1
	<i>Nakaseomyces glabratus</i> ( <i>C. glabrata</i> )	≥ 30	28–29	–	≤ 27	≤ 0,06	0,12	–	≥ 0,25
	<i>Meyerozyma guilliermondii</i> ( <i>C. guilliermondii</i> )	≥ 16	14–15	–	≤ 13	≤ 2	4	–	≥ 8
	<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. krusei</i> )	≥ 22	20–21	–	≤ 19	≤ 0,25	0,5	–	> 1
	<i>C. parapsilosis</i>	≥ 16	14–15	–	≤ 13	≤ 2	4	–	≥ 8
	<i>C. tropicalis</i>	≥ 22	20–21	–	≤ 19	≤ 0,25	0,5	–	> 1

**Примечание**

<sup>1</sup> В случае недостаточного роста после 24 ч инкубации, данные пограничные значения могут быть использованы для интерпретации результатов после 48 ч инкубации.

<sup>2</sup> В настоящее время данных, необходимых для демонстрации корреляции между показателями чувствительности *in vitro* и клиническими исходами лечения вориконазолом инфекций, вызванных *Nakaseomyces glabratus* (*C. glabrata*), недостаточно.

<sup>3</sup> Штаммы *Pichia kudriavzevii* (*C. krusei*) характеризуются природной резистентностью к флуконазолу, клиническая интерпретация значений МПК.

**Таблица 2.3. Диапазоны допустимых значений диаметров зон подавления роста контрольных штаммов дрожжей, рекомендуемых для использования в рутинной практике, после 24 часов инкубации (мм)**

Противогрибковая фармакологическая субстанция (содержание в диске)	<i>Pichia kudriavzevii</i> ( <i>C. krusei</i> ) ATCC <sup>1</sup> 6258	<i>Candida parapsilosis</i> ATCC 22019 (РКПГ <sup>2</sup> 1245)	<i>Candida albicans</i> ATCC 90028 (РКПГ <sup>2</sup> 1244)	<i>Candida tropicalis</i> ATCC 750
Флуконазол (2,5 мкг)	–	22–33	28–39	26–37
Вориконазол (1 мкг)	16–25	28–37	31–42	–
Каспофунгин (5 мкг)	19–26	14–23	18–27	20–27

<sup>1</sup> ATCC: Американская коллекция типовых культур.

<sup>2</sup> РКПГ: Российская коллекция патогенных грибов (г. Санкт-Петербург, НИИ медицинской микологии им. П.Н. Кашина ФГБОУ ВО СЗГМУ им. И.И. Мечникова Минздрава России).

ной среде. После контроля чистоты культуры этот рассев должен использоваться ежедневно для подготовки субкультуры контрольного штамма. Для субкультвирования контрольного штамма необходимо использовать несколько колоний, чтобы избежать селекции мутантных вариантов.

- Необходимо проверить соответствие полученных значений допустимым диапазонам значений для контрольных штаммов.

– В таблице 2.3 представлены допустимые диапазоны и целевые значения для контрольных штаммов. При повторных исследованиях значения диаметров зоны подавления роста контрольных штаммов должны случайным образом распределяться внутри рекомендованного диапазона, а при наличии результатов  $\geq 10$  исследований, среднее арифметическое должно быть близким к целевому значению ( $\pm 1$  мм от целевого значения).

- Для контроля качества определения чувствительности следует использовать рекомендованные контрольные штаммы для повседневного (рутинного) контроля.

- Контроль качества определения чувствительности с использованием набора рекомендованных контрольных штаммов следует проводить ежедневно, по крайней мере, для тех антимикробных ЛС, которые включены в стандартные панели (наборы).

- Результаты каждого исследования контрольного штамма следует сравнивать с результатами последних 20 исследований этого же контрольного штамма для своевременного выявления тенденции увеличения или уменьшения зон подавления роста по сравнению с целевыми значениями. Результаты двух или более из 20 тестов, выходящие за рамки допустимого диапазона, требуют проведения мероприятий для выяснения причин получения нестабильных результатов.

- В дополнение к рутинному контролю качества, контрольные исследования необходимо проводить перед началом использования каждой новой партии модифицированного МХА.

Несоответствие результатов исследования контрольных штаммов допустимым диапазонам по отдельным противогрибковым ЛС может свидетельствовать о ненадлежащем составе среды.

## Литература

1. EUCAST Definitive document E. DEF 7.4, 2023 Method for the determination of broth dilution minimum inhibitory concentrations of antifungal agents for yeasts. [https://www.eucast.org/astoffungi/methodsinantifungalsusceptibilitytesting/susceptibility\\_testing\\_of\\_yeasts/](https://www.eucast.org/astoffungi/methodsinantifungalsusceptibilitytesting/susceptibility_testing_of_yeasts/).
2. EUCAST Definitive document E. DEF 9.4, 2022. Method for the determination of broth dilution minimum inhibitory concentrations of antifungal agents for conidia forming moulds. [https://www.eucast.org/astoffungi/methodsinantifungalsusceptibilitytesting/ast\\_of\\_moulds/](https://www.eucast.org/astoffungi/methodsinantifungalsusceptibilitytesting/ast_of_moulds/).
3. ISO 20776-1:2006 "Clinical laboratory testing and *in vitro* diagnostic test systems – Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices – Part 1 : Reference method for testing the *in vitro* activity of antimicrobial agents against rapidly growing aerobic bacteria involved in infectious diseases
4. Национальный Стандарт ГОСТ Р ИСО 20776-1-2010 Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы *in vitro*. Исследование чувствительности инфекционных агентов и оценка функциональных характеристик изделий для исследования чувствительности к антимикробным средствам. Часть 1. Референтный метод лабораторного исследования активности антимикробных агентов против быстрорастущих аэробных бактерий, вызывающих инфекционные болезни.
5. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs for antifungal agents, version 11.0, 2024. <http://www.eucast.org/astoffungi/clinicalbreakpointsforantifungals/>.
6. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine and extended internal quality control for MIC determination and agar dilution for yeasts, moulds and dermatophytes as recommended by EUCAST. Version 7.0, 2023. <https://www.eucast.org/astoffungi/qcafstables/>.
7. CLSI. Method for Antifungal Disk Diffusion Susceptibility Testing of Yeasts. 3rd ed. CLSI supplement M27M44S. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2022
8. CLSI. Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts. 2nd ed. CLSI supplement M60. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2020.
9. Arendrup M.C., et al. Echinocandin susceptibility testing of *Candida* species: comparison of EUCAST EDef 7.1, CLSI M27-A3, Etest, disk diffusion, and agar dilution methods with RPMI and IsoSensitest media. *Antimicrob Agents Chemother*. 2010;54:426–439.
10. Васильева Н.В., Выборнова И.В., Рауш Е.Р. и соавт. Определение чувствительности возбудителей инвазивного кандидоза к флуконазолу с использованием дисков различных производителей. Проблемы медицинской микологии. 2016;18(2):8–11.
11. Выборнова И.В., Рауш Е.Р., Шагдилеева Е.В. и соавт. Определение чувствительности возбудителей инвазивного кандидоза к флуконазолу и вориконазолу по международным стандартам. Проблемы медицинской микологии. 2013;15(1):60–63.
12. Messer S.A., Diekema D.J., Boyken L., et al. Evaluation of the Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) M44-A Disk Diffusion Method for Determining Susceptibilities of 584 Clinical Isolates of *Cryptococcus neoformans* to Voriconazole. Proceedings of 45th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy. Washington, D.C., USA. December 16–19, 2005.
13. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Overview of antifungal ECOFFs and clinical breakpoints for yeasts, molds and dermatophytes using the EUCAST E.Def 7.4, E.Def 9.4 and E.Def 11.0 procedures. Version 5, 2024. <http://www.eucast.org>.
14. EUCAST guidance on Interpretation of MICs for rare yeast without breakpoints in breakpoint tables. 2024. <http://www.eucast.org>.

*Справочное издание*

**РОССИЙСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ.  
ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ МИКРООРГАНИЗМОВ  
К АНТИМИКРОБНЫМ ПРЕПАРАТАМ**

Версия 2025-01

Дизайнер обложки, макета А.А. Шашкевич  
Технический редактор Н.С. Малышева

Формат 60×90<sup>1/8</sup>. Бумага мелованная. Печать офсетная.  
Гарнитура «OrenburgC». Печ. л. 26. Тираж 1500 экз.

