

4.1.D *Enterococcus* spp. fra blodkultur 2011

Krav til identifikasjon:

| | |
|------------------------------|---|
| <i>Enterococcus faecalis</i> | Typisk vekst og kolonimorfologi. Gram-positiv kokk, katalase – eller svakt +, oksydase –, pyrA +, Lancefield gruppe D, arabinose –, β- eller non-hemolytisk, og tellur resistent m/svarte kolonier. |
| <i>Enterococcus faecium</i> | Typisk vekst og kolonimorfologi. Gram-positiv kokk, katalase –, pyrA +, Lancefield gruppe D, arabinose +, α-hemolytisk, og tellur følsom m/grå kolonier og arabinose positiv |

Kommersielle kit skiller dessverre dårlig mellom *E. faecium* og andre enterokokker.

Aktuelle antimikrobielle midler, medier og metode:

Stammene undersøkes med EUCAST metode for agardiffusjon. Konfluerende vekst (0,5 McFarland) på MH agar ved $35 \pm 1^\circ\text{C}$ i vanlig atmosfære i 16 ± 2 t.

| Middel | Metode | Kommentar |
|----------------------------|----------------------|--|
| Ampicillin | Agardiffusjon | BS |
| Gentamicin (High for BD) | Agardiffusjon | BS |
| Linezolid | Agardiffusjon | BS |
| Streptomycin (High for BD) | Agardiffusjon | BS |
| Vankomycin screen | Screeningagar 6 mg/L | Screening VRE. Funn verifiseres med <i>van</i> PCR |

Avlesning i henhold til metodebeskrivelse for EUCAST metode for agardiffusjon.

Kvalitetskontroll for agardiffusjon hos enterokokker:

E. faecalis ATCC 29212 og *E. faecalis* ATCC 51299 undersøkes og rapporteres for alle antibiotika i protokollen. Det forutsettes at laboratoriene før godkjennelse av analysearbeidet kontrollerer at sonediameter for kontrollstammene ligger innenfor referanseområdene.