

## **4.1.D *Enterococcus* spp. fra blodkultur 2010**

### **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 laboratoriets rutinemetode for agardiffusjon i henhold til spesifikasjonene fra Oxoid eller Becton Dickinson / Montebello.

Semikonfluerende vekst og inkubasjon ved 35-37°C i vanlig atmosfære i 16-20 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

For baktericide middel (BC) avleses MIC ved komplett veksthemming

For bakteriostatiske middel (BS) avleses MIC ved 80% veksthemming når det er slørvekst.

### **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 for den aktuelle analyseplattform (Oxoid eller BD).