

**4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И  
МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение чувствительности  
основных возбудителей гнойных  
бактериальных менингитов  
(менингококк, пневмококк, гемофильная  
палочка) к антибактериальным  
препаратам диффузным методом Е-тестов**

**Методические рекомендации  
MP 4.2.0160—19**

**Издание официальное**

**Москва • 2020**

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека**

**4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И  
МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение чувствительности основных  
возбудителей гнойных бактериальных  
менингитов (менингококк, пневмококк,  
гемофильная палочка) к антибактериальным  
препарата姆 диффузным методом Е-тестов**

**Методические рекомендации  
MP 4.2.0160—19**

**ББК 52.81  
О-63**

**О-63      Определение чувствительности основных возбудителей гнойных бактериальных менингитов (менингококк, пневмококк, гемофильная палочка) к антибактериальным препаратам диффузным методом Е-тестов: Методические рекомендации.—М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2020.—22 с.**

**ISBN 978-5-7508-1731-3**

**1. Разработаны Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека; ФБУН ЦНИИ эпидемиологии Роспотребнадзора (И. С. Королева, М. А. Королева, Г. В. Белошицкий, М. И. Грицай).**

**2. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека. Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 18 декабря 2019 г.**

**3. Введены впервые.**

**ББК 52.81**

**ISBN 978-5-7508-1731-3**

**© Роспотребнадзор, 2020**

## Содержание

I. Область применения .....	4
II. Общие положения .....	4
III. Приготовление питательных сред .....	6
IV. Метод Е-тестов .....	11
V. Определение чувствительности менингококка ( <i>Neisseria meningitidis</i> ) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов .....	19
VI. Определение чувствительности пневмококка ( <i>Streptococcus pneumoniae</i> ) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов .....	20
VII. Определение чувствительности гемофильной палочки ( <i>Haemophilus influenzae</i> ) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов .....	20
Нормативные и методические документы .....	21
Библиографические ссылки .....	21

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия человека,  
Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

18 декабря 2019 г.

## 4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### Определение чувствительности основных возбудителей гнойных бактериальных менингитов (менингококк, пневмококк, гемофильная палочка) к антибактериальным препаратам диффузным методом Е-тестов

Методические рекомендации

МР 4.2.0160—19

---

#### I. Область применения

1.1. Методические рекомендации (далее – МР) определяют порядок организации и проведения определения чувствительности основных возбудителей гнойных бактериальных менингитов (далее – ГБМ) (менингококк, пневмококк и гемофильная палочка) к антибактериальным препаратам (далее – АБП) методом Е-тестов.

1.2. МР предназначены для специалистов органов и организаций Роспотребнадзора, а также могут быть использованы специалистами лабораторий, осуществляющими диагностические, мониторинговые и научные исследования, связанные с возбудителями ГБМ.

#### II. Общие положения

2.1. Возбудитель менингококковой инфекции (*Neisseria meningitidis*, *N. meningitidis*) остается чувствительным ко многим АБП, классически используемым при лечении и с целью химиопрофилактики. С 1985 года, после долгого периода широкого использования, в ряде стран отмечено снижение чувствительности к пенициллину, основанное на изменениях в пенициллин-связывающих белках [1]. Описано несколько штаммов *N. meningitidis* с высокой степенью резистентности к пеницил-

лину, вызванной продукцией фермента бета-лактамазы [2]. Периодически отмечается резистентность к рифампицину, что может являться следствием химиопрофилактики [1]. Менингококковая инфекция – это тяжелое и быстро прогрессирующее заболевание. Многие страны проводят мониторинг тенденций устойчивости *N. meningitidis* к АБП. Для сравнения данных между лабораториями, в том числе и лабораториями разных стран, важно использовать стандартизованные протоколы определения чувствительности. Европейской группой мониторинга за менингококками (The European Monitoring Group of Meningococci, EMGM) в 1999 году принято заключение о необходимости применять стандартную методологию для определения минимальной ингибирующей концентрации (МИК) у штаммов *N. meningitidis*, особенно фокусируясь на методах серийных разведений и Е-тестов, которые наиболее часто применяются в странах Европы. В исследовании, проведенном в Испанской референс-лаборатории, изучающей *Neisseria* (Spanish Reference Laboratory for *Neisseria*, SRLN), для постановки метода Е-тестов отмечено преимущество высокопитательных сред [3].

2.2. Пневмококк (*Streptococcus pneumoniae*, *S. pneumoniae*) является ведущей причиной бактериальной пневмонии, сепсиса и менингита по всему миру. В глобальном масштабе растет распространенность резистентных к АБП штаммов пневмококка [4]. В 60—70-х годах XX века чувствительность пневмококка к пенициллину и тетрациклину считалась неизменной. В 70-е годы устойчивые штаммы обнаруживались, но редко, и возможность их распространения рассматривалась как крайне маловероятная. В 90-х годах клиницисты и микробиологи столкнулись с растущим вызовом устойчивых к АБП пневмококков, которые начали повсеместно распространяться в течение 80-х годов [5]. Сообщения о снижении уровней чувствительности пневмококка к АБП, особенно в последние несколько лет, существуют во многих странах мира. Отмечена циркуляция полирезистентных штаммов пневмококка, т. е. устойчивых к трем и более АБП разных классов штаммов.

2.3. Менингит и сепсис – самые значимые инвазивные формы гемофильтной инфекции. Возбудителем гемофильтной инфекции является гемофильтная палочка (*Haemophilus influenzae*, *H. influenzae*). До недавнего времени амоксициллин и ампициллин являлись самыми эффективными средствами лечения гемофильтной инфекции [6]. Впервые о появлении ампициллин-резистентных штаммов сообщено в 1972 году и с тех пор у *H. influenzae* развилась резистентность к нескольким АБП [7, 8].

2.4. Диско-диффузионный метод ограничивает возможность изучения антибиотикочувствительности *N. meningitidis* и *S. pneumoniae* из-за сложности в интерпретации результатов, а использование в повседнев-

ной практике методов серийных разведений применяется все реже из-за их значительной трудоемкости. МР позволяют организовать и провести определение чувствительности основных возбудителей ГБМ к АБП методом Е-тестов, комбинирующим принципы разведений и диффузии.

### III. Приготовление питательных сред

#### Выбор питательных сред

3.1. Для оценки чувствительности микроорганизмов к АБП используют питательные среды, разрешенные к применению в Российской Федерации, в соответствии с биологическими особенностями каждого вида изучаемого микроорганизма. Стандартной средой является агар Мюллера – Хинтона (далее – АМХ). Рекомендуемые среды для определения чувствительности штаммов менингококка, пневмококка, гемофильной палочки к АБП указаны в таблице.

Таблица

#### Рекомендованная питательная среда, посевной материал и культивирование

Микроорганизм	Агаровая питательная среда	Посевная культура		Культивирование		
		сусpenзия	степень мутности по шкале МакФарланда	температура, °C	атмосфера	время, ч
<i>N. meningitidis</i>	агар Мюллера – Хинтона с 5% кровью барана (далее – МХБК)	бульон Мюллера – Хинтона	0,5	35 ± 1	5 % CO <sub>2</sub>	18 ± 2
<i>St. pneumoniae</i>	агар Мюллера – Хинтон + 5 % дефибринированной лошадиной крови + 20 мг/л β-НАД (далее – МХЛК)	бульон Мюллера – Хинтона	0,5 (1 в случае слизистой консистенции)	35 ± 1	5 % CO <sub>2</sub>	18 ± 2
<i>H. influenzae</i>	агар <i>Haemophilus</i> Test Medium (далее – НТМ)/ агар Мюллера – Хинтон + МХЛК	НТМ бульон / физиологический раствор	0,5 (1 в случае слизистой консистенции)	35 ± 1	5 % CO <sub>2</sub>	18 ± 2

Каждую партию питательных сред проверяют с использованием контрольного штамма на ростовые качества для тестируемого микроорганизма (рост при высеиве на чашки с агаром – не менее 30 % КОЕ), а также на соответствие рекомендуемому pH с помощью pH-метра. Последнее связано с изменением активности аминогликозидов, макролидов, тетрациклических в зависимости от pH питательной среды.

Выбранную питательную среду промышленного производства готовят в колбах в строгом соответствии с инструкцией изготовителя, затем разливают в градуированные бутылки емкостью 250 мл и автоклавируют. Остуженный до 48–50 °C агар (при необходимости в него добавляют стерильные термолабильные добавки или растворы АБП) разливают в чашки Петри.

Агар разливают по 25 мл среды на круглую чашку Петри диаметром 90 мм (31 мл на круглую чашку Петри диаметром 100 мм; 71 мл на круглую чашку Петри диаметром 150 мм; 40 мл на квадратную чашку Петри размером 100 × 100 мм; 57,6 мл на квадратную чашку Петри размером 120 × 120 мм), чтобы толщина агара составляла (4 ± 0,5) мм. Чашки оставляют для застывания при комнатной температуре. Для приготовления чашек с агаром требуется горизонтальная поверхность. Чашки после подсушивания при комнатной температуре лучше использовать немедленно, однако возможно их приготовление за 24 ч до использования при условии хранения при 4–8 °C. Допускается подсушивание при 37 °C в течение 15 мин перевернутых вверх дном чашек в термостате, предварительно обработанном 70° спиртом.

3.2. Каждая партия питательной среды должна быть протестирована с использованием надлежащих стандартных штаммов на предмет стерильности, способности поддерживать рост целевого(-ых) микроорганизма(-ов) и/или способности обеспечивать нужные биохимические реакции. Рекомендуется ведение журнала контроля качества (далее – КК) для всех питательных сред, приготовленных в лаборатории или полученных из коммерческих источников, с фиксацией, в т. ч. дат приготовления или приобретения и результатов КК. Регистрации подлежат любые необычные характеристики среды, такие как цвет, структура или медленный рост стандартных штаммов. Все агаризованные среды должны готовиться с соблюдением стерильности. После разлива чашки следует подержать при комнатной температуре (25 °C) несколько часов для предотвращения избыточной конденсации пара на крышках. Для оптимального роста микроорганизма(-ов) чашки должны быть помещены в стерильный пластиковый пакет и до использования храниться в перевернутом состоянии при 4 °C. Все жидкие питательные среды до ис-

пользования следует хранить в надлежащих емкостях при температуре 4 °С.

3.3. Процедура подсушивания, условия и длительность хранения чашек с агаром, приготовленным в лаборатории, должны быть определены программой внутрилабораторного контроля качества. Чашки с агаром должны храниться в соответствии с инструкцией производителя. Чашки с агаром, которые хранятся в закрытых контейнерах или пакетах, иногда требуется подсушить перед использованием, так как при высокой влажности поверхности среды возможно формирование нечеткого края зоны подавления роста.

#### **Приготовление питательной среды МХБК и МХЛК**

##### **3.4. Необходимые реагенты:**

- готовая сухая питательная среда АМХ;
- механически дефибринированная лошадиная кровь (для МХЛК) или кровь барана (для МХБК);
- $\beta$ -никотинамидадениндинуклеотид (далее –  $\beta$ -НАД), чистота  $\geq 98\%$ .

##### **3.5. Приготовление основного раствора $\beta$ -НАД:**

- растворить  $\beta$ -НАД в стерильной деионизированной воде до концентрации 20 мг/мл;
- для стерилизации пропустить полученный раствор через мембранный фильтр (размер пор 0,2 мкм);
- основной раствор необходимо разделить на аликовты и хранить при  $-20^{\circ}\text{C}$ , размораживая по мере необходимости. Не допускается повторное замораживание и использование раствора.

##### **3.6. Приготовление чашек Петри с МХБК и МХЛК:**

- приготовить и проавтоклавировать АМХ по инструкции изготовителя;
- охладить среду до  $42\text{--}45^{\circ}\text{C}$ ;
- стерильно добавить 50 мл механически дефибринированной лошадиной крови или крови барана и 1 мл основного раствора  $\beta$ -НАД на 1 литр приготовленной среды, интенсивно перемешать;
- немедленно разлить в чашки Петри (толщина агара составляла  $4\text{ mm} \pm 0,5\text{ mm}$ , что соответствует 25 мл среды на круглую чашку Петри диаметром 90 мм; 31 мл на круглую чашку Петри диаметром 100 мм; 71 мл на круглую чашку Петри диаметром 150 мм; 40 мл на квадратную чашку Петри размером  $100 \times 100\text{ mm}$ ; 57,6 мл на квадратную чашку Петри размером  $120 \times 120\text{ mm}$ );

– не допускается передвигать чашки Петри до полного застывания среды;

– поверхность агара перед использованием должна быть сухой. Не допускается пересушивать агар.

### 3.7. Контроль качества МХБК и МХЛК:

– проверить, что толщина агара составляет  $4 \text{ мм} \pm 0,5 \text{ мм}$ ;

– проверить, что среда обеспечивает надлежащий рост контрольного микроорганизма того же вида, для определения чувствительности которого она предназначается;

– с помощью поверхностно-активного электрода следует убедиться в том, что pH среды находится в пределах 7,2—7,4;

– необходимо проверить соответствие диаметров зон подавления роста контрольных штаммов допустимым диапазонам для всех исследуемых комбинаций «микроорганизм – антибиотик»;

– вырастить штаммы *S. pneumoniae*/*N. meningitidis*, используемые для контроля качества, в течение 18—24 часов на чашке с МХЛК/МХБК при 35—37 °C в присутствии ~5 % CO<sub>2</sub> (или в сосуде со свечой);

– в качестве теста на стерильность инкубируйте неинокулированную чашку в течение 48 часов при 35—37 °C в присутствии 5 % CO<sub>2</sub> (или в сосуде со свечой);

– критерии прохождения теста: колонии *S. pneumoniae* должны быть мелкими, серыми/серо-зелеными, окруженными отчетливым зеленым ореолом (альфа-гемолиз). Колонии *N. meningitidis* должны быть крупными, округлыми, гладкими, влажными, блестящими, выпуклыми, серыми, с отчетливым краем;

– после 48 часов инкубирования чашка, использовавшаяся в teste на стерильность, должна оставаться чистой. Если чашка не стерильна, повторить тест на стерильность с другой партией чашек с МХЛК/МХБК. После прохождения теста на стерильность использовать чашки этой партии.

### Приготовление стандарта мутности 0,5 по МакФарланду

3.8. Добавить 0,5 мл раствора BaCl<sub>2</sub> с концентрацией 0,048 моль/л (1,175 % раствор BaCl<sub>2</sub> × 2H<sub>2</sub>O) к 99,5 мл раствора H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> с концентрацией 0,18 моль/л (0,36 N) (1 % v/v) и тщательно перемешать до получения гомогенной суспензии.

Правильность приготовления суспензии необходимо проверить на спектрофотометре. Поглощение при использовании кюветы 1 см должно составить 0,08—0,13 при длине волны 625 нм.

Приготовленную суспензию необходимо разлить в герметично закрывающиеся пробирки такого же диаметра, как и используемые для приготовления бактериальной суспензии.

Закрыть пробирки герметично.

Хранить приготовленный стандарт необходимо в темноте при комнатной температуре.

Непосредственно перед использованием приготовленный стандарт необходимо тщательно встряхивать на вортексе.

Стандарт мутности необходимо обновлять или проверять его оптическую плотность после 6 месяцев хранения.

#### Приготовление бульона Мюллера – Хинтона

3.9. К 750 мл деионизированной  $H_2O$  добавить: 3,0 г говяжьего экстракта, 17,5 г кислотного гидролизата казеина (казаминовые кислоты), 1,5 г растворимого крахмала.

- довести конечный объем до 1 литра;
- установить pH на уровне 7,3;
- автоклавировать бульон для стерилизации при 121 °C в течение 20 минут.

#### Приготовление питательной среды для постановки чувствительности

##### *Haemophilus influenzae* к АБП (HTM)

3.10. АМХ, используемый для получения НТМ, не должен содержать тимицина для получения достоверных результатов при проверке на предмет чувствительности к котримоксазолу.

Порядок приготовления среды:

– приготовить свежий базовый раствор гемина, растворив 50 мг порошка гемина в 100 мл 0,01 моль/л NaOH, подогревая и помешивая до полного растворения порошка;

– приготовить базовый раствор  $\beta$ -НАД, растворив 50 мг  $\beta$ -НАД в 10 мл дистиллированной воды. Простерилизовать раствор посредством фильтрации;

– приготовить АМХ из доступной обезвоженной основы, следуя инструкциям производителя, добавив 5 г дрожжевого экстракта и 30 мл базового раствора гемина к 1 л агара;

– после автоклавирования охладить питательную среду до 45—50°C на водяной бане;

– добавить 3 мл базового раствора  $\beta$ -НАД;

– немедленно разлить в чашки Петри (толщина агара составляет 4 мм ± 0,5 мм, что соответствует 25 мл среды на круглую чашку Петри диаметром 90 мм; 31 мл на круглую чашку Петри диаметром 100 мм;

71 мл на круглую чашку Петри диаметром 150 мм; 40 мл на квадратную чашку Петри размером 100 × 100 мм; 57,6 мл на квадратную чашку Петри размером 120 × 120 мм;

- дать питательной среде затвердеть, а конденсату подсохнуть; рН должен составлять 7,2—7,4;

- поместить чашки в стерильные пластиковые пакеты и хранить до использования при температуре 4 °С.

### 3.11. Контроль качества:

- вырастить штамм *H. influenzae*, используемый для контроля качества, в течение 18—24 часов на шоколадном агаре при 35—37 °С в присутствии ~5 % CO<sub>2</sub> (или в сосуде со свечой);

- приготовить умеренно густую клеточную суспензию (сопоставимую со стандартом мутности 1 по шкале МакФарланда) из ночной культуры, выращенной на чашке с шоколадным агаром, в подходящем бульоне (триптиказо-соевый, с сердечной вытяжкой или пептонный) и интенсивно перемешать ее на вортексе;

- инокулировать чашку с НТМ 10 мкл клеточной суспензии, используя стерильную бактериологическую петлю, и произвести посев штрихом для выделения микроорганизма;

- рассмотреть чашку с НТМ для выявления колоний со специфической морфологией;

- в качестве теста на стерильность инкубировать неинокулированную чашку в течение 48 часов при 35—37 °С в присутствии ~5% CO<sub>2</sub> (или в сосуде со свечой);

- критерий прохождения теста: колонии *H. influenzae* на чашке с НТМ должны быть крупными, округлыми, гладкими, выпуклыми, бесцветными/серыми, непрозрачными, не изменяющими цвет питательной среды;

- после 48 часов инкубирования чашка, использовавшаяся в тесте на стерильность, должна оставаться чистой. Если чашка не стерильна, повторить тест на стерильность с другой партией чашек с НТМ. После прохождения теста на стерильность, использовать чашки этой партии.

## IV. Метод Е-тестов

### Обоснование для исследования чувствительности выделенных культур возбудителей ГБМ к антибактериальным препаратам методом Е-тестов

4.1. Антибиотикорезистентность возбудителей различных инфекционных заболеваний является насущной проблемой медицинской науки и клинической медицины. Особую опасность представляет множественная лекарственная устойчивость бактерий, чрезвычайно быстро рас-

пространяющаяся с помощью мигрирующих генетических элементов, содержащих гены лекарственной устойчивости и имеющих специализированные механизмы их передачи среди широкого круга бактерий. Некоторые микроорганизмы легко мутируют, приобретая резистентность к ряду антибиотиков.

4.2. Стандартизированное определение антибиотикограммы возбудителя и её правильная интерпретация являются основой адекватного выбора АБП для целей экстренной профилактики и лечения ГБМ, а также основой наблюдения за динамикой распространения антибиотикорезистентности среди штаммов микроорганизмов-возбудителей ГБМ.

Современные методы тестирования антимикробной чувствительности основываются или на количественном методе серийных разведений, или на качественном методе диффузии. В основе метода разведения лежит принцип двухкратных серийных разведений антибиотиков в бульоне или питательном агаре. Эти методы определяют значение МИК отдельно взятого антибиотика в  $\mu\text{г}/\text{мл}$ , при котором рост определенной бактерии будет подавлен при заданных экспериментальных условиях. Их использование в повседневной практике микробиологических лабораторий применяется все реже из-за значительной трудоемкости.

Доступность для практических лабораторий диско-диффузионного метода определения чувствительности к АБП затрудняет определение чувствительности штаммов менингококка из-за сложности интерпретации результатов этого метода. Диско-диффузионный метод ограничивает возможность изучения чувствительности пневмококка к АБП пенициллинового ряда. Оксациллиновый диск используют лишь как скрининг для выявления пенициллиностойчивых штаммов. Методом дисков штамм гемофильной палочки можно отнести к чувствительным, промежуточным или устойчивым, а количественный метод предоставляет более подробную информацию о МИК АБП.

4.3. Методика Е-теста комбинирует метод разведений и принципы диффузии при определении чувствительности, являясь количественным методом определения антимикробной чувствительности грамотрицательных и грамположительных аэробных и анаэробных бактерий, в том числе прихотливых *Neisseria*, *Streptococcus* и *Haemophilus*. Система состоит из стандартного градиента АБП, который используется для определения МИК, выраженной в  $\mu\text{г}/\text{мл}$ , посредством культивирования на питательном агаре в течение 18—24 часов. Используя стандартный, стабильный и постоянный градиент концентрации АБП, с помощью Е-теста можно получить более точные и воспроизводимые значения МИК, чем

результаты, полученные при традиционном методе, основанном на прерывистом двукратном серийном разведении.

Стрип Е-теста представляет собой тонкую, инертную, непористую пластиковую тест-полоску (рис. 1). На одну сторону тест-полоски (A) нанесена шкала МИК в  $\mu\text{г}/\text{мл}$  и двух- или трехбуквенный код вверху для обозначения наименования антибиотика. На другой стороне тест-полоски (B) зафиксирован стандартный экспоненциальный градиент антибиотика в сухом и стабилизированном виде с максимальной концентрацией в точке *a* и минимальной в точке *b* (рис. 1).

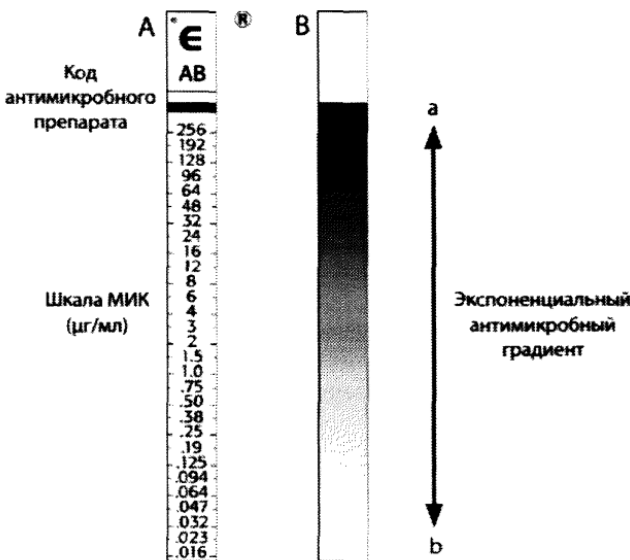


Рис. 1. Конфигурация градиента Е-теста

Градиент покрывает непрерывный диапазон концентрации в пределах 15 двукратных разведений традиционного метода МИК. Когда тест-полоска с градиентом накладывается на поверхность засеянного агара, подготовленный градиент АБП сразу и эффективно попадает с несущей пластиковой поверхности в агаровую матрицу. Стабильный, постоянный экспоненциальный градиент концентраций АБП формируется непосредственно под тест-полоской. После инкубации, в результате которой бактериальный рост становится видимым, вдоль тест-полоски можно увидеть симметричный эллипс ингибиции. В месте пересечения заост-

ренного конца эллипса с тест-полоской считаются значения МИК в  $\mu\text{г}/\text{мл}$ .

#### Интерпретация результатов исследования

4.4. Интерпретация результатов оценки антибиотикочувствительности микроорганизма к АБП заключается в отнесении его к одной из трех категорий<sup>1</sup>: чувствительный, промежуточный, устойчивый, – в соответствии с критериями, разработанными для данного вида бактерий. Интерпретация проводится путем сопоставления величин МИК, полученных в результате исследования, с пограничными значениями этих параметров для чувствительных, промежуточных и устойчивых культур изучаемого вида возбудителя.

В настоящее время теоретически наиболее обоснованным представляется комплекс подходов к оценке чувствительности и интерпретации результатов, предлагаемый Европейским комитетом по определению чувствительности к антимикробным препаратам (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing, далее – EUCAST). Метод последовательных микроразведений в повседневной практике микробиологических лабораторий не применяется из-за значительной трудоемкости. Относительно этого метода «калибруются» как наиболее распространенный в практике диско-диффузионный метод, так и различные коммерческие методы. Результаты оценки антибиотикочувствительности бактерий, полученные с помощью референтного метода, используют для обоснования микробиологических и клинических критериев чувствительности. Для определения клинической чувствительности/устойчивости EUCAST предлагает следующие категории:

– микроорганизм оценивается как чувствительный к АБП, если уровень активности последнего позволяет предположить высокую вероятность эффективности терапии;

– микроорганизм оценивается как умереннорезистентный, если уровень активности АБП позволяет предположить высокую вероятность эффективности терапии, но только в случае использования более высоких (по сравнению с обычными) доз или для лечения инфекций в локусах, где создаются высокие концентрации антибиотика;

– микроорганизм оценивается как резистентный (устойчивый) к АБП, если уровень активности последнего позволяет предположить высокий риск неэффективности терапии.

<sup>1</sup> МУК 4.2.1890—04 «Определение чувствительности микроорганизмов к антибактериальным препаратам».

### Выбор контрольных штаммов

4.5. Для обеспечения достоверности и точности результатов, полученных при испытаниях на чувствительность, очень важно, чтобы в лаборатории была установлена система КК. Цели КК состоят в том, чтобы проверить повторяемость и точность используемого теста на восприимчивость, эффективность реагентов, использованных в тестах, и производительность лаборантов, выполняющих тесты и считающих результаты. EUCAST рекомендует штаммы, которые должны использоваться в качестве КК для тестов на антимикробную чувствительность. Контрольные штаммы могут быть получены из коллекций типовых культур или коммерческих источников. Контрольные штаммы необходимо хранить в условиях, обеспечивающих их жизнеспособность и стабильность фенотипа. Наиболее удобный метод – хранение в среде с добавлением глицерина при температуре  $-70^{\circ}\text{C}$ . 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, предназначенной для регулярного использования, на соответствующей неселективной среде. После контроля чистоты культуры этот рассев должен использоваться ежедневно для подготовки субкультуры контрольного штамма. Привередливые микроорганизмы, жизнеспособность которых не сохраняется при хранении на чашках в течение 5–6 дней, следует пересевать ежедневно, но не более чем в течение одной недели. Для субкультивирования контрольного штамма необходимо использовать несколько колоний, чтобы избежать селекции мутантных вариантов. Необходимо проверить соответствие полученных значений допустимым диапазонам значений. Результаты КК периодически будут выходить за пределы нормы. Если МИК, полученные контрольными штаммами, находятся за пределами ожидаемых диапазонов, следует рассмотреть следующие возможные источники ошибки:

- на результат теста влияют изменения среды, размера инокулята или фазы роста, времени инкубации, температуры и других факторов окружающей среды. Используемая среда может быть источником ошибки, если она не соответствует рекомендациям EUCAST. Например, агар, содержащий чрезмерное количество тимицина или тимилина, может обрасти вспять ингибирующее действие сульфаниламидов и trimetoprima-sульфаметоксазола, в результате чего зоны подавления роста будут меньше или менее различимы;

– если глубина агара в чашке неравномерна, то есть больше или меньше 3—4 мм в пределах одной чашки (это может повлиять на скорость диффузии АБП или активность препаратов);

– если pH тестируемой среды не находится между 7,2 и 7,4 (это может повлиять на скорость диффузии АБП или активность препаратов);

– если инокулят не является чистой культурой или не содержит концентрацию бактерий, которая приближается к стандарту мутности 0,5 по МакФарленду (это влияет на результаты теста). Например, резистентный организм может оказаться восприимчивым, если в инокуляте используется слишком мало бактерий;

– следует использовать только культуры в фазе роста, то есть культуры, выращенные в течение 20—24 часов.

Если результат за пределами допустимого диапазона вызван очевидной причиной, то следует задокументировать причину и повторить тест. Если нет очевидной причины для результата вне диапазона, требуется немедленные корректирующие действия. Необходимо проверить комбинацию «АБП/микроорганизм» вне допустимого диапазона в день, когда наблюдается ошибка, и провести мониторинг в течение пяти последовательных дней тестирования, документируя все результаты. Если результаты испытаний за 5 дней находятся в допустимых пределах, никаких дополнительных корректирующих действий не требуется. Если какой-либо из пяти результатов остается вне диапазона, требуется дополнительные корректирующие действия. Если немедленные корректирующие действия не решают проблему, то необходимо изучить другие распространенные источники ошибок, чтобы убедиться, что:

– результаты были измерены и расшифрованы верно;

– стандарт мутности в зоне срока годности, хранился должным образом, соответствовал рабочим характеристикам требования, и был надлежащим образом смешан перед использованием;

– все использованные материалы, включая диски и градиентные тест-полоски, в зоне срока годности и использованы при надлежащей температуре;

– в инкубаторе была необходимая температура и атмосфера;

– контрольный штамм не изменился и не был загрязнен;

– суспензии инокулята были приготовлены и отрегулированы;

– инокулят использовали в течение 15 минут после приготовления;

– инокулят для теста готовили с чашки, инкубированной в течение необходимого периода времени, но не более 24 часов.

Для внутреннего КК определения антибиотикограммы рекомендуется использовать эталонные референс-штаммы *Escherichia coli* ATCC (*American type culture collection*, Американская коллекция типовых культур) 25922 и *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619, *Haemophilus influenzae* ATCC 49766. Допустимые колебания значений МПК АБП контрольных штаммов оцениваются в соответствии с рекомендациями<sup>2</sup>.

Для сохранения свойств и чистоты контрольные штаммы необходимо хранить в лиофилизированном или замороженном состоянии. «Рабочие» культуры хранят в пробирках на склощенном агаре или в столбиках агара, оптимального для роста каждого вида микроорганизма, при 2—8 °C, с еженедельным пересевом. Перед использованием для контроля качества определения антибиотикограммы референтный штамм двукратно пересевается.

#### Выполнение Е-теста

4.6. Испытуемые изоляты следует пересевать на чашку с шоколадным агаром и инкубировать в атмосфере с повышенным содержанием CO<sub>2</sub> (5% CO<sub>2</sub> в CO<sub>2</sub>-инкубаторе или экскаторе) при температуре (35 ± 2) °C в течение 20—24 часов до испытания. Если микроорганизм был заморожен, его следует пересевать дважды после извлечения из морозильника, прежде чем приступить к проверке чувствительности.

Используя стерильный ватный аппликатор необходимо снять с поверхности среды от одной до четырех морфологически идентичных изолированных колоний. Погрузить аппликатор в пробирку, содержащую физиологический раствор/бульон Мюллера – Хинтона для супензирования. Прижать аппликатор к внутренней стенки пробирки, чтобы удалить лишнюю жидкость. Извлечь аппликатор. Закрыть пробирку и перемешать для образования супензии, стараясь не образовывать пены или пузырьков. Отрегулировать уровень мутности инокулята до 0,5 по шкале МакФарланда. Если мутность инокулята больше, чем стандарт, разбавить его средой для супензирования. Супензию использовать в течение 15 минут.

Погрузить стерильный ватный аппликатор в отрегулированный инокулят. Удалить лишнюю жидкость, прижав кончик аппликатора к внутренней части пробирки. Инокулировать всю поверхность среды для определения чувствительности к АБП три раза одним и тем же аппликатором инокулята, поворачивая чашку на 60 градусов после каждой инокуляции.

<sup>2</sup> Таблицы 1.8, 1.12, 1.13 пункта 3.10.1 клинических рекомендаций «Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам», версия-2018-03 (далее – клинические рекомендации, версия-2018-03).

куляции, чтобы обеспечить равномерное распределение инокулята и рост скоплений бактерий.

Согреть до комнатной температуры ( $25^{\circ}\text{C}$ ) градиентные полоски, которые будут использоваться в серии испытаний. Для тестирования градиентной полоски можно использовать 150-миллиметровой или 90-миллиметровой чашки Петри в зависимости от количества тест-полосок с АБП. Две разные градиентные полосы могут быть размещены в противоположных направлениях градиента на 90-миллиметровой чашке (рис. 2б). На 150-миллиметровой чашке можно использовать до шести градиентных полос (рис. 2а). При возникновении перекрытия зон подавления роста исследование необходимо повторить.

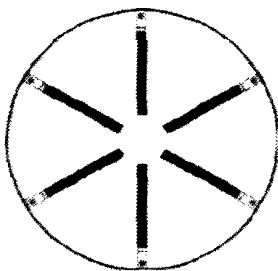


Рис. 2а.  
Образец для 6 тест-полосок  
в 150-мм чашке

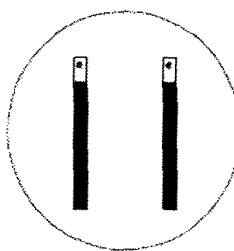


Рис. 2б.  
Образец для 2 тест-полосок  
в 90-мм чашке

Рис. 2а, 2б. Размещение тест-полосок на чашках Петри

Дать инокуляту высохнуть на поверхности среды (это должно занять около 5—10 минут). Перед продолжением необходимо убедиться, что чашка полностью сухая.

Когда поверхность инокулированной чашки подсохла и градиентные полоски согрелись при комнатной температуре, поместить градиентные полоски на агар с помощью обеззараженного пинцета. Убедиться, что напечатанные значения МИК обращены вверх (то есть, что нижняя поверхность полоски, содержащей антимикробный градиент, находится в контакте с агаром). После нанесения важно не перемещать полоски антимикробного градиента, так как антибиотик диффундирует в агар сразу после контакта. Поместить полоски с антимикробным градиентом, которые не будут использоваться в этой серии испытаний, в морозильник при  $-20^{\circ}\text{C}$  (некоторые полоски можно хранить при  $4^{\circ}\text{C}$ ).

Инкубировать чашки необходимо в перевернутом положении в атмосфере с 5% CO<sub>2</sub> в течение (18 ± 2) часов при (35 ± 1)°С. Допускается использовать эксикатор со свечой, если CO<sub>2</sub>-инкубатор недоступен. Поскольку *N. meningitidis* активно растет во влажной атмосфере, можно добавить емкость со стерильной водой на дно инкубатора или добавить стерильную влажную марлевую салфетку в эксикатор со свечой.

После инкубации на чашке вокруг полоски сформируется эллипс бактериального роста, и тест можно будет прочитать. Результаты КК должны быть рассмотрены до прочтения и интерпретации МИК.

#### **Критерии оценки чувствительности/устойчивости**

4.7. Учет МИК отмечается в той точке, где зона подавления пересекает шкалу МИК на полосе. Необходимо использовать наклонный свет, чтобы изучить конечную точку. При необходимости можно использовать увеличительное стекло. Конечные показатели МИК в методе Е-тестов четко выражены, но возможно увидеть различные картины роста-ингибиции (см. инструкцию производителя Е-тестов). Градации на полоске соответствуют стандартным 2-кратным концентрациям разбавления для метода серийных разведений. Если точка МИК лежит между двумя стандартными значениями, необходимо выбрать значение с большей концентрацией АБП.

Интерпретируемые контрольные точки для *N. meningitidis*, *S. pneumoniae*, *H. influenzae* оцениваются в соответствии с рекомендациями<sup>3</sup>.

### **V. Определение чувствительности менингококка (*Neisseria meningitidis*) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов**

5.1. *N. meningitidis* до сих пор остается чувствительным ко многим АБП. Штаммы со сниженной восприимчивостью к пенициллину распространены во многих регионах мира. Диско-диффузионный метод для определения чувствительности менингококка к АБП не используется в связи со сложностью интерпретации результатов. Исследование проводится с использованием метода, определяющего МИК АБП.

При тестировании изолятов *N. meningitidis* методом Е-тестов в качестве среды используют МХКБ. В качестве основы суспензии для насыщения на среду МХКБ используют бульон Мюллера – Хинтона.

---

<sup>3</sup> Таблицы 2.10, 2.12, 2.15 раздела 2 клинических рекомендаций. версия-2018-03.

Контроль качества проводят с *Escherichia coli* ATCC 25922 в соответствие с рекомендациям<sup>4</sup>. Результаты интерпретируют в соответствии с рекомендациями<sup>5</sup>.

## **VI. Определение чувствительности пневмококка (*Streptococcus pneumoniae*) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов**

6.1. Диско-диффузионный метод показывает, является ли *S. pneumoniae* восприимчивым или устойчивым к АБП. Однако тестирования с использованием диска оксациллина (антибиотика семейства пенициллинов) не достаточно для проведения различия между полной и промежуточной резистентностью. При тестировании изолятов *S. pneumoniae* методом Е-тестов используют МХЛК и 20 мг/л β-НАД. В качестве основы суспензии для нанесения на среду МХЛК используют бульон Мюллера – Хинтона.

Контроль качества проводят с *Streptococcus pneumoniae* ATCC 49619 в соответствии с рекомендациями<sup>6</sup>. Результаты интерпретируют в соответствии с рекомендациями<sup>7</sup>.

## **VII. Определение чувствительности гемофильной палочки (*Haemophilus influenzae*) к антибактериальным препаратам методом Е-тестов**

7.1. Диско-диффузионный метод предоставит информацию о том, является ли штамм восприимчивым, промежуточным или устойчивым, но метод Е-тестов предоставит более подробную информацию о МИК АБП.

При тестировании изолятов *H. influenzae* методом Е-тестов используют среду для определения чувствительности *H. influenzae* к АБП (НТМ) или агар МХЛК с 20 мг/л β-НАД. В качестве основы суспензии для нанесения на среду МХЛК используют НТМ бульон или физиологический раствор.

Контроль качества проводят с *Haemophilus influenzae* ATCC 49766 в соответствии с рекомендациями<sup>8</sup>. Результаты интерпретируют в соответствии с рекомендациями<sup>9</sup>.

<sup>4</sup> Таблица 1.8 пункта 3.10.1 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

<sup>5</sup> Таблица 2.15 раздела 2 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

<sup>6</sup> Таблица 1.12 пункта 3.10.1 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

<sup>7</sup> Таблица 2.10 раздела 2 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

<sup>8</sup> Таблица 1.13 пункта 3.10.1 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

<sup>9</sup> Таблица 2.12 раздела 2 клинических рекомендаций, версия-2018-03.

## **Нормативные и методические документы**

1. Федеральный закон от 30.03.1999 № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения».
2. СП 1.3.2322—08 «Безопасность работы с микроорганизмами III—IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
3. Приказ Роспотребнадзора от 01.12.2017 № 1116 «О совершенствовании системы мониторинга, лабораторной диагностики инфекционных и паразитарных болезней и индикации ПБА в Российской Федерации».
4. МУК 4.2.1890—04 «Определение чувствительности микроорганизмов к антибактериальным препаратам».
5. МУК 4.2.1887—04 «Лабораторная диагностика менингококковой инфекции и гнойных бактериальных менингитов».
6. Клинические рекомендации «Определение чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам», версия-2018-03.

## **Библиографические ссылки**

1. Vazquez J.A. The resistance of *Neisseria meningitidis* to the antimicrobial agents: an issue still in evolution. *Rev. Med. Microbiol.* 2001; 12:39-45.
2. Bäckman A., Orverlid P., Vazquez J.A., Sköld O., Olcén P. Complete sequence of a beta-lactamase-encoding plasmid in *Neisseria meningitidis*. *Antimicrob. Agents Chemother.* 2000; 44:210-212.
3. Vazquez J.A., Arreaza L., Block C., Ehrhard I. Interlaboratory comparison of Agar Dilution and E-test methods for determining the MICs of antibiotics used in management of *Neisseria meningitidis* infections. *Antimicrob. Agents Chemother.* 2003; 47:3430-3434.
4. Jacobs M.R., Good C.E., Beall B., Bajaksouzian S., Windau A.R., Whitney C.G. Changes in serotypes and antimicrobial susceptibility of invasive *Streptococcus pneumoniae* strains in Cleveland: a quarter century of experience. *J. Clin. Microbiol.* 2008; 46:982-990.
5. Klugman K.P. Pneumococcal resistance to Antibiotics. *Clin. Microbiol. Reviews.* 1990; 3(2):171-196.
6. Rashid H., Rahman M. Detection of b-lactamase in *Haemophilus influenzae* isolates by Double Disk Synergy Test. 2015; 7(6):417-418.
7. Gunn B.A., Woodall J.B., Jones F., et al. Ampicillin-resistant *Haemophilus influenzae*. 1974. *Lancet ii*: 845.
8. Sill L.M., Tsang S.W.R. Antibiotic susceptibility of invasive *Haemophilus influenzae* strains in Canada. *Antimicrob Agents Chemother.* 2008; 52:1551-1552.

9. Королева М.А., Королева И.С., Закроева И.М., Грубер И.М. Динамика чувствительности к антибактериальным препаратам московских инвазивных штаммов *Neisseria meningitidis* в 2006—2015 годах // Эпидемиология и вакцинопрофилактика. 2016. № 3. С. 7—15.

10. Королева М.А., Королева И.С., Грубер И.М., Черкасова Л.С. Фенотипическая характеристика и динамика чувствительности к антибактериальным препаратам российских штаммов *Haemophilus influenzae* за период 2004—2016 годы // Эпидемиология и вакцинопрофилактика. 2017. № 2. С. 36—44.

11. Королева М.А., Королева И.С., Белошицкий Г.В., Грубер И.М. Чувствительность к антибактериальным препаратам *Streptococcus pneumoniae*, вызвавших менингит в Москве // Эпидемиология и инфекционные болезни. Актуальные вопросы. 2019. № 1. С. 48—55.

12. Руководство по лабораторной диагностике гнойных бактериальных менингитов Всемирной Организации Здравоохранения (Laboratory Methods for the Diagnosis of Meningitis caused by *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, WHO Manual, 2nd edition, 2011).

**Определение чувствительности основных возбудителей гнойных  
бактериальных менингитов (менингококк, пневмококк,  
гемофильная палочка) к антибактериальным препаратам  
диффузным методом Е-тестов**

**Методические рекомендации  
МР 4.2.0160—19**

Компьютерная верстка Е. В. Ломановой  
Подписано в печать 14.04.2020

Формат 60x84/16

Тираж 100 экз.

Печ. л. 1,5  
Заказ 18

Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19А

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 633-86-59