



Ε Λ Λ Η Ν Ι Κ Η Δ Η Μ Ο Κ Ρ Α Τ Ι Α

Προς τους
Ιατρικούς Συλλόγους της Χώρας

Αθήνα 12/6/2018
ΑΠ: 1580

Κυρία/ε Πρόεδρε,

Σας διαβιβάζουμε τα εξής έγγραφα:

1. Εθνικού Οργανισμού Παροχής Υπηρεσιών Υγείας, αριθμ.πρωτ.: Π140/8.6.2018, (ΑΠ ΠΙΣ 1571/11.6.2018)
2. Υπουργείου Υγείας, 1^η Υγειονομική Περιφέρεια Αττικής, Γενικό Νοσοκομείο Παιδων Αθηνών, «Παν & Αγλαία Κυριακού» αριθμ.πρωτ. 9288/1.6.2018, (ΑΠ ΠΙΣ: 1557/7.6.2018), με θέμα: «Κατάρτιση – Τήρηση καταλόγων ειδικευμένων Ιατρών Υποψηφίων για Εξειδίκευση στην Λοιμωξιολογία»
3. Υπουργείου Υγείας, Γεν.Δ/ση Υπηρεσιών Υγείας, Δ/ση Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, Τμήμα Γ' Ανάπτυξης Προγραμμάτων Αγωγής Υγείας και Πρόληψη, αριθμ.πρωτ. Γ1γ/Δ/ΦΑΥ2Α3/Γ.Π. 30549/30.5.2018, (ΑΠ ΠΙΣ: 1558/7.6.2018), με θέμα: Χορήγηση Αιγίδας στο 6^ο Διεπιστημονικό Συμπόσιο Βελονισμού με θέμα:»ΤΟ ΣΤΡΕΣ»
4. Υπουργείου Υγείας, Γεν.Δ/ση Δημόσιας Υγείας & Ποιότητας Ζωής, Τμήμα Α', αριθμ.πρωτ. Δ1α/Γ.Π. οικ.40944/29.5.2018, (ΑΠ ΠΙΣ: 1559/7.6.2018), με θέμα: «Ελεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη σύμφωνα με τις διατάξεις της κοινής εργασίας CLSI/EUCAST για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμιξίνες», με τη παράκληση όπως ενημερώσετε τα μέλη περιοχής ευθύνης του Συλλόγου σας.



ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ (Π.Ι.Σ.)

ΠΛΟΥΤΑΡΧΟΥ 3 & ΨΗΛΑΝΤΟΥ • 106 75 ΑΘΗΝΑ • ΤΗΛ.: 210 7258660, 210 7258661, 210 7258662, FAX: 210 7258663
PANHELLENIC MEDICAL ASSOCIATION • 3, PLOUTARCHOU & IPSILANDOU Str., 106 75 ATHENS • HELLAS
www.pis.gr • e-mails: ΚΕΝΤΡΙΚΟ: pisinfo@pis.gr • ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ: pis@pis.gr • ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟ: pisref@pis.gr
ΛΟΓΙΣΤΗΡΙΟ: pislog@pis.gr • ΔΙΕΘΝΕΣ: pisinter@pis.gr, pisinter1@pis.gr
ΜΗΧΑΝΟΓΡΑΦΗΣΗ: pismember@pis.gr



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ



Εθνικός
Οργανισμός
Παροχής
Υπηρεσιών
Υγείας
www.eopyy.gov.gr

ΔΙΟΙΚΗΣΗ
ΓΡ. ΓΡΑΜ. ΠΡΟΕΔΡΟΥ & Δ.Σ.

Μαρούσι, 08-06-2018

Αρ. Πρωτ.: Π140

Προς: Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο (Π.Ι.Σ.)

Τηλ.: 210 6871706-708,713,750 Fax: 2106871769
Ταχ. Δ/ση: ΑΠ.ΠΑΥΛΟΥ 12, ΜΑΡΟΥΣΙ
E-mail: president@eopyy.gov.gr



Ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. στο πλαίσιο ελέγχου και εξορθολογισμού των δαπανών Υγείας, αποφάσισε να ενεργοποιήσει άμεσα έναν νέο μηχανισμό παρακολούθησης που θα ελέγχει σε πραγματικό χρόνο τις δαπάνες υγείας.

Ο νέος αυτός μηχανισμός έχει σχεδιαστεί και θα ενσωματωθεί στο φάκελο ασφάλισης υγείας του κάθε πολίτη. Πρόκειται για μια εφαρμογή όπου θα ενημερώνει τον ασφαλισμένο για την υπηρεσία- παροχή και τη σχετική δαπάνη, τη στιγμή που αυτή πραγματοποιείται. Ο ασφαλισμένος, σε περίπτωση που δεν έχει γίνει αποδέκτης της συγκεκριμένης υπηρεσίας - παροχής θα μπορεί να κάνει αιτιολογημένο αίτημα απόρριψης για τη σχετική δαπάνη.

Σας καλούμε, λοιπόν, να γίνετε αρωγοί στην προσπάθειά μας, συμμετέχοντας ενεργά στη νέα διαδικασία, η οποία προϋποθέτει εγγραφή των πολιτών μέσω TAXIS στο φάκελο ασφάλισης υγείας και στη συνέχεια καταχώρηση του μοναδικού κωδικού ενεργοποίησης, από τον θεράπων ιατρό. Μια απλή διαδικασία που δεν απαιτεί χρόνο μεγαλύτερο του ενός λεπτού.

Αναμένοντας την απάντησή σας, ευχαριστούμε εκ των προτέρων για την πολύτιμη συνεργασία σας.

Με εκτίμηση
Ο Πρόεδρος του ΕΟΠΥΥ
ΣΩΤΗΡΙΟΣ ΜΠΕΡΣΙΜΗΣ
ΕΠΙΚΟΥΡΟΣ ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΠΕΙΡΑΙΩΣ

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ





ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
1^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ ΑΘΗΝΩΝ
"ΠΑΝ. ΚΑΙ ΑΓΛ. ΚΥΡΙΑΚΟΥ"
Ν.Π.Δ.Δ.

Αθήνα, 01 ΙΟΥΝ. 2018
Αριθμ. Πρωτ.: 9233



ΤΜΗΜΑ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΑΝΘΡ. ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ

Ταχ. Δ/νση : Μεσογείων 24 Τ.Κ. 11527
Πληροφορίες : Μακρή Φωτεινή
Τηλέφωνο : 213 – 2009869
Fax : 210 – 7774127
E – mail : f.makri@aglaiakyriakou.gr

**ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ – ΤΗΡΗΣΗ ΚΑΤΑΛΟΓΩΝ ΕΙΔΙΚΕΥΜΕΝΩΝ ΙΑΤΡΩΝ ΥΠΟΨΗΦΙΩΝ ΓΙΑ
ΕΞΕΙΔΙΚΕΥΣΗ ΣΤΗΝ ΛΟΙΜΩΞΙΟΛΟΓΙΑ**

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΟΥ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ ΤΟΥ Γ.Ν.Π.Α. «Π.&Α. ΚΥΡΙΑΚΟΥ»

Έχοντας υπόψη:

1. Την υπ' αρ.Υ4α/οικ.38880/10.04.2012 (ΦΕΚ Β' 1147/10.04.2012) Κοινή Υπουργική Απόφαση «*Οργανισμός του Γενικού Νοσοκομείου Παιδών Αθηνών «ΠΑΝ. ΚΑΙ ΑΓΛΑΪΑΣ ΚΥΡΙΑΚΟΥ»*» όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
2. Τις διατάξεις του υπ' αρ.386/1995 (ΦΕΚ Α' 216/25.10.1995) Π.Δ. «*Καθορισμός της εξειδίκευσης στην Λοιμωξιολογία και της εξειδίκευσης στην Κλινική Μικροβιολογία*», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Την υπ' αρ.Υ7/ΓΠοικ.70078/30.05.2007 (ΦΕΚ Β' 922/08.06.2007) Υπουργική Απόφαση «*Αναγνώριση Νοσοκομειακών Μονάδων ως κατάλληλων για εξειδίκευση των γιατρών στην Κλινική Μικροβιολογία και Λοιμωξιολογία*».
3. Την υπ' αρ. Γ4α/οικ.21243/12.03.2018 (ΦΕΚ Β' 972/19.03.2018) Υπουργική Απόφαση «*Διαδικασία τοποθέτησης ειδικευμένων ιατρών για εξειδίκευση στην Λοιμωξιολογία, Κλινική Μικροβιολογία και Επεμβατικής Ακτινολογία*».
4. Την υπ' αρ.21/14.12.2017 (θ.18) απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου περί παροχής εξουσιοδοτήσεων έτους 2018.

Καταρτίζει και τηρεί δύο (2) ηλεκτρονικούς καταλόγους (ένας για τους ιδιώτες ιατρούς και ένας για τους ιατρούς κλάδου Ε.Σ.Υ.) ειδικευμένων ιατρών υποψηφίων για εξειδίκευση στην Λοιμωξιολογία, οι οποίοι βρίσκονται αναρτημένοι και στον ιστότοπο του Νοσοκομείου.

Δικαίωμα υποβολής αίτησης, καθορισμός προτεραιότητας, επιλογή τοποθέτησης

1. Δικαίωμα εγγραφής στους καταλόγους των νοσοκομείων προς εξειδίκευση έχουν:
 - α. Ελληνίδες/Έλληνες υπήκοοι ή υπήκοοι κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σύζυγοι Ελλήνων υπηκόων ή υπηκόων κράτους μέλους της Ε.Ε. ή υπήκοοι τρίτων χωρών με δελτίο παραμονής επί μακρόν διαμένοντος ή κάτοχοι μπλε κάρτας της Ε.Ε. ή κάτοχοι δελτίου παραμονής δεύτερης γενιάς ή κάτοχοι δελτίου άδειας παραμονής ομογενούς.
 - β. Κάτοχοι τίτλου των ειδικοτήτων Παθολογίας ή Παιδιατρικής
2. Οι ιατροί έχουν δικαίωμα υποβολής αίτησης εγγραφής στους καταλόγους όλων των νοσοκομείων που έχουν αναγνωρισθεί προς εξειδίκευση.
3. Οι ιατροί καταχωρούνται σε όλους τους καταλόγους των νοσοκομείων που έχουν επιλέξει με την αίτησή τους και η μεταξύ τους προτεραιότητα ανά νοσοκομείο καθορίζεται από τον χρόνο κατάθεσης και τον απόλυτο αριθμό πρωτοκόλλου της αίτησής τους.
4. Το τμήμα Διαχείρισης Ανθρώπινου Δυναμικού του νοσοκομείου ελέγχει τα υποβληθέντα δικαιολογητικά και καταχωρεί την αίτηση στους αντίστοιχους καταλόγους προς εξειδίκευση.

Απαιτούμενα δικαιολογητικά

A. Για την εγγραφή τους στον κατάλογο, οι ενδιαφερόμενοι/ες **ιδιώτες ιατροί** υποβάλλουν τα εξής δικαιολογητικά:

i. Αίτηση/Υπεύθυνη δήλωση σε ειδικό έντυπο το οποίο βρίσκεται αναρτημένο στον ιστότοπο του Υπουργείου Υγείας (www.moh.gov.gr) και του νοσοκομείου, ή χορηγείται από την υπηρεσία του νοσοκομείου στην οποία υποβάλλονται τα δικαιολογητικά.

Η αίτηση / υπεύθυνη δήλωση συμπληρώνεται με ακρίβεια και σε όλα τα στοιχεία που περιλαμβάνει.

Αιτήσεις σε διαφορετικό από το παραπάνω έντυπο ή αιτήσεις στις οποίες δεν έχουν συμπληρωθεί όλα τα απαιτούμενα στοιχεία, δεν γίνονται δεκτές.

ii. Φωτοαντίγραφο πτυχίου. Σε περίπτωση πτυχίου πανεπιστημίου κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Ένωσης απαιτείται και φωτοαντίγραφο επίσημης μετάφρασης. Σε περίπτωση πτυχίων από χώρες εκτός της Ευρωπαϊκής Ένωσης, απαιτείται φωτοαντίγραφο του ξενόγλωσσου πτυχίου, φωτοαντίγραφο επίσημης μετάφρασης και φωτοαντίγραφο της απόφασης ισοτιμίας του ΔΟΑΤΑΠ.

iii. Φωτοαντίγραφο απόφασης άδειας ή βεβαίωσης άσκησης ιατρικού επαγγέλματος.

iv. Φωτοαντίγραφο απόφασης χορήγησης τίτλου ειδικότητας.

v. Φωτοαντίγραφο βεβαίωσης εγγραφής σε Ιατρικό Σύλλογο της επικράτειας.

vi. Φωτοαντίγραφο ταυτότητας ή διαβατηρίου, από το οποίο θα προκύπτει ότι ο/η κάτοχος είναι Έλληνας υπήκοος ή υπήκοος χώρας κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Οι σύζυγοι Ελλήνων υπηκόων ή υπηκόων κρατών μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης πρέπει να υποβάλλουν φωτοαντίγραφο δελτίου μόνιμης διαμονής μέλους οικογένειας πολίτη της Ένωσης.

Οι υπήκοοι χωρών εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης οφείλουν να προσκομίσουν:

- φωτοαντίγραφο του δελτίου παραμονής επί μακρόν διαμένοντος ή
- φωτοαντίγραφο μπλε κάρτας της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή
- φωτοαντίγραφο δελτίου άδειας παραμονής ομογενούς ή
- φωτοαντίγραφο δελτίου παραμονής δεύτερης γενιάς.

vii. Βεβαίωση εκπλήρωσης υπηρεσίας υπαίθρου ή βεβαίωση νόμιμης απαλλαγής, οι οποίες εκδίδονται από το Τμήμα Ιατρών υπόχρεων και επί θητεία υπηρεσίας υπαίθρου της Διεύθυνσης Ανθρωπίνων Πόρων Ν.Π. του Υπουργείου Υγείας.

viii. Οι πολίτες κρατών μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης και χωρών εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης πρέπει να υποβάλλουν πιστοποιητικό ελληνομάθειας επιπέδου B2 από το Κέντρο Ελληνικής Γλώσσας του Υπουργείου Παιδείας, Έρευνας και Θρησκευμάτων, ή από το Διδασκαλείο Νέας Ελληνικής Γλώσσας του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών, ή από το σχολείο Νέας Ελληνικής Γλώσσας του Αριστοτελείου Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης.

Δεκτές γίνονται επίσης βεβαιώσεις γνώσης της ελληνικής γλώσσας, οι οποίες έχουν χορηγηθεί μετά από εξετάσεις ενώπιον της αρμόδιας επιτροπής του Κεντρικού Συμβουλίου Υγείας (ΚΕ.Σ.Υ.).

Για τους ιατρούς που είναι απόφοιτοι δευτεροβάθμιας εκπαίδευσης στην Ελλάδα, ή απόφοιτοι Ελληνικού Πανεπιστημίου, ή διαθέτουν απόφαση ισοτιμίας και αντιστοιχίας του πτυχίου τους από τον ΔΟΑΤΑΠ (ΔΙΚΑΤΣΑ) μετά από εξετάσεις, ή έχουν αποκτήσει τίτλο ειδικότητας στην Ελλάδα, δεν απαιτείται βεβαίωση γνώσης της ελληνικής γλώσσας.

Όλα τα ξενόγλωσσα πτυχία και πιστοποιητικά θα πρέπει απαραίτητως να έχουν μεταφραστεί επίσημα στην ελληνική γλώσσα από τις αρμόδιες προς τούτο αρχές της ημεδαπής. Στα απλά φωτοαντίγραφα των ξενόγλωσσων πτυχίων και πιστοποιητικών θα πρέπει να φαίνεται και η σφραγίδα της Χάγης (APOSTILLE) που έχει τεθεί στο πρωτότυπο πτυχίο ή πιστοποιητικό. Σε κάθε περίπτωση και σύμφωνα με τα οριζόμενα στις υπ' αριθμ. ΔΙΣΚΠΟ/Φ.15/οικ.8342/01.04.2014 (ΑΔΑ: ΒΙΗ0Χ-6ΥΖ) και ΔΙΑΔΠ/Φ Α.2.3/21119/01.09.2014 (ΑΔΑ: ΒΜ3ΛΧ-ΥΝ9) εγκυκλίους του Υπουργείου Εσωτερικών και Διοικητικής Ανασυγκρότησης, γίνονται υποχρεωτικά αποδεκτά ευκρινή φωτοαντίγραφα ξενόγλωσσων πτυχίων και πιστοποιητικών, υπό την προϋπόθεση ότι τα έγγραφα αυτά έχουν επικυρωθεί πρωτίστως από δικηγόρο.

B. Για την εγγραφή τους στον κατάλογο, οι ενδιαφερόμενοι/ες **ιατροί κλάδου Ε.Σ.Υ.**, υποβάλλουν τα εξής δικαιολογητικά:

i. Αίτηση/Υπεύθυνη δήλωση σε ειδικό έντυπο το οποίο βρίσκεται αναρτημένο στον ιστότοπο του Υπουργείου Υγείας (www.moh.gov.gr) και του νοσοκομείου, ή χορηγείται από την υπηρεσία του νοσοκομείου στην οποία υποβάλλονται τα δικαιολογητικά. Η αίτηση / υπεύθυνη δήλωση συμπληρώνεται με ακρίβεια και σε όλα τα στοιχεία που περιλαμβάνει. Αιτήσεις σε διαφορετικό

από το παραπάνω έντυπο ή αιτήσεις στις οποίες δεν έχουν συμπληρωθεί όλα τα απαιτούμενα στοιχεία, δεν γίνονται δεκτές.

ii. Την γνώμη του Δ.Σ. του νοσοκομείου ύστερα από εισήγηση του Διευθυντή του τμήματος ή του εργαστηρίου που υπηρετεί ο ιατρός. Η απόφαση έγκρισης της εκπαιδευτικής άδειας των ιατρών κλάδου Ε.Σ.Υ. που επιθυμούν να εξειδικευθούν εκδίδεται από το νοσοκομείο που υπηρετεί ο ιατρός σύμφωνα με το άρθρο 74 του ν. 2071/1992.

Γ. Μόνιμοι ιατροί των Ενόπλων Δυνάμεων μπορούν να τοποθετούνται ως άμισθοι υπεράριθμοι για εξειδίκευση στην Λοιμωξιολογία.

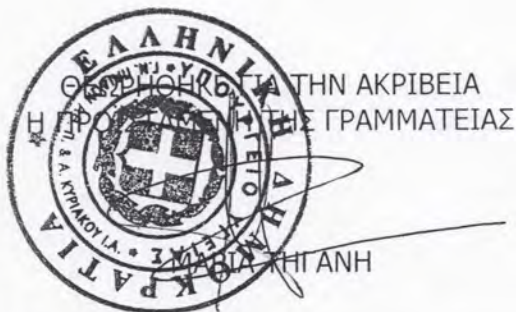
Οι ενδιαφερόμενοι/ες υποβάλλουν την αντίστοιχη αίτηση στο νοσοκομείο προσκομίζοντας ταυτόχρονα και την σχετική άδεια από την υπηρεσία τους. Οι αιτήσεις αυτές δεν καταχωρούνται στους τηρούμενους καταλόγους αλλά εξετάζονται μεμονωμένα.

Δ. Οι αιτήσεις και τα δικαιολογητικά υποβάλλονται στο νοσοκομείο είτε αυτοπροσώπως είτε μέσω πληρεξουσίου που έχει ειδικά εξουσιοδοτηθεί γι' αυτό με εξουσιοδότηση, με θεωρημένο το γνήσιο της υπογραφής του εξουσιοδοτούντος/της εξουσιοδοτούσας σύμφωνα με το νόμο, είτε ταχυδρομικά με συστημένη επιστολή ή με εταιρεία ταχυμεταφοράς στην ακόλουθη διεύθυνση:

**Γ.Ν.Π.Α. «ΠΑΝ. & ΑΓΛ. ΚΥΡΙΑΚΟΥ»
Τμήμα Διαχείρισης Ανθρώπινου Δυναμικού
Μεσογείων 24
Τ.Κ. 115 27
Γουδή**

Αιτήσεις με ελλιπή στοιχεία που δεν συνοδεύονται από όλα τα απαιτούμενα δικαιολογητικά, δεν καταχωρούνται στον κατάλογο και επιστρέφονται στους ενδιαφερόμενους.

**Ο Πρόεδρος του
Διοικητικού Συμβουλίου
ΕΜΜΑΝΟΥΗΛ ΠΑΠΑΣΑΒΒΑΣ**



Κοινοποίηση

1. Υπουργείο Υγείας
2. 1^η Υ.ΠΕ. Αττικής
3. Πανελλήνιος Ιατρικός Σύλλογος [Πλουτάρχου 3 & Υψηλάντου, Τ.Κ.10675, Αθήνα]
4. Ιατρικός Σύλλογος Αθηνών [Σεβαστουπόλεως 113, Τ.Κ. 11526, Αθήνα]

Εσωτερική Διανομή

1. Γραφείο Διοίκησης
2. Διευθύντρια Ιατρικής Υπηρεσίας
3. Δ/ντές Τομέων Ιατρικής Υπηρεσίας
4. Διευθύντρια Β' Π.Π.Κ.
5. Προϊσταμένη Αυτοτελούς τμήματος Οργάνωσης & Πληροφορικής
6. Προϊσταμένη τμήματος Γραμματείας



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΩΤΟΒΑΘΜΙΑΣ ΦΡΟΝΤΙΔΑΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ Γ' ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΓΡΑΜΜΑΤΩΝ
ΑΓΩΓΗΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ

Αθήνα, 30.05.2018
Αρ. πρωτ.: Γ1γ/Δ/ΦΑΥ2Α3/Γ.Π.30549



Ταχ. Διεύθυνση : Αριστοτέλους 17
Ταχ. Κώδικας : 101 87
Πληροφορίες : Α. Βαρτζιώτη
Τηλέφωνο : 213-2161622
Φαξ : 210-5230577
E-mail : pfy3@moh.gov.gr

ΠΡΟΣ : ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ
ΣΥΛΛΟΓΟΣ ΙΑΤΡΩΝ
ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ
ΕΛΛΑΔΑΣ
Ποσειδώνος 69, Άλιμος,
Τ.Κ. 17456

**ΘΕΜΑ: Χορήγηση Αιγίδας στο 6ο Διεπιστημονικό Συμπόσιο Βελονισμού με
θέμα : «ΤΟ ΣΤΡΕΣ».**

Έχοντας υπόψη :

- α) Τις διατάξεις του εδ. 2 και 3 της παρ. 3γ του άρθρου 15 του ΠΔ 121/2017 (ΦΕΚ 148/Α'/09-10-2017) «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας», όπως ισχύει .
- β) Τις διατάξεις της παρ.18 του άρθρου 11 του Ν.2889/01 (ΦΕΚ 37/τ. Α/2-3-2001) καθώς και τις διατάξεις του άρθρου 36 του Ν.4272/14 (ΦΕΚ 145/Α/11-7-14) περί ρυθμίσεως θεμάτων εκπαιδευτικών αδειών.
- γ) Τις διατάξεις της παρ.2 του άρθρου 3, της παρ.5 του άρθρου 4 και του άρθρου 7 του Ν.4486/2017 (ΦΕΚ 115/Α'/7.8.2017), «Μεταρρύθμιση της Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας επείγουσες ρυθμίσεις αρμοδιότητας Υπουργείου Υγείας και άλλες Διατάξεις» για θέματα στελέχωσης, του ρόλου των επαγγελματιών υγείας και της Ομάδας Υγείας στην Π.Φ.Υ.
- δ) Την αριθμ. πρωτ. Γ3δ/ΦΑΥ2/Γ.Π.οικ. 57595/27-07-2016 (ΑΔΑ : Ω1Π9465ΦΥΟ-ΨΕΝ) Εγκύκλιο του Υπουργείου Υγείας με θέμα : «Καθορισμός ενιαίων προτυποποιημένων διαδικασιών για τη χορήγηση αιγίδας και έκφρασης αρωγής και στήριξης του Υπουργείου Υγείας, σε επιστημονικές εκδηλώσεις ή δράσεις ή παρεμβάσεις»
- ε) Το Γ.Π. Π.Φ.Υ. 30549/18.04.2018 έγγραφο του «ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΙΑΤΡΩΝ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ ΕΛΛΑΔΑΣ» με συνημμένα τα σχετικά δικαιολογητικά,

τίθεται υπό την αιγίδα του Υπουργείου Υγείας, το 6ο Διεπιστημονικό Συμπόσιο Βελονισμού με θέμα : «ΤΟ ΣΤΡΕΣ», το οποίο οργανώνεται από τον «ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΣΥΛΛΟΓΟ ΙΑΤΡΩΝ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ ΕΛΛΑΔΑΣ».

Το εν λόγω Συμπόσιο, θα πραγματοποιηθεί στις 9 και 10 Ιουνίου 2018, στο Ξενοδοχείο Divani Caravel, Βασ. Αλεξάνδρου 2, στην Αθήνα.

Στόχος του Συμποσίου είναι, η ανάλυση του στρες σε βιολογικό επίπεδο και η επίδρασή του στην υγεία του ανθρώπου .

Επισημαίνεται ότι σε περιπτώσεις χορήγησης Αιγίδων και έκφρασης αρωγής και στήριξης από το Υπουργείο Υγείας, αναφέρεται ρητά μία εκ των διατυπώσεων αυτών, με τον τίτλο του Υπουργείου Υγείας.

Απαγορεύεται η χρήση του σήματος – λογότυπου του Υπουργείου Υγείας, εφόσον η εν λόγω εκδήλωση-δράση δεν έχει σχεδιαστεί και οργανωθεί με ευθύνη και συμμετοχή αυτού.

Σημειώνεται, ότι στο πλαίσιο ανάπτυξης και προώθησης εθνικών πολιτικών που ενισχύουν την προαγωγή των υγιεινών διατροφικών συνηθειών καθώς και διατροφής του Μητρικού Θηλασμού, από το Υπουργείο Υγείας και συναρμόδιους φορείς, εξετάζεται η δυνατότητα απόρριψης χορήγησης αιγίδων σε επιστημονικές εκδηλώσεις, η χρηματοδότηση των οποίων προέρχεται από εταιρείες των οποίων η δραστηριότητα αντιτίθεται ή δεν είναι σύμφωνη με τις αρχές και τη φιλοσοφία των εν λόγω πολιτικών, (δηλαδή εταιρείες που εμπορεύονται αεριούχα ποτά τροφές, με κορεσμένα λιπαρά, σάκχαρα και μεγάλη ποσότητα αλατιού, καθώς και υποκατάστατα μητρικού γάλακτος για νεογνά και βρέφη).

Σε περιπτώσεις σχεδιασμού διενέργειας προγραμμάτων, παρεμβάσεων και δράσεων προληπτικών ιατρικών εξετάσεων στο πλαίσιο της επιστημονικής εκδήλωσης, από τον φορέα οργάνωσης αυτής ή άλλο τρίτο φορέα (π.χ. επιστημονική εταιρεία, Μ.Κ.Ο, χορηγό εταιρεία κ.λ.π.) απαιτείται η έκδοση σχετικής απόφασης της Διοίκησης της οικείας Υ.Πε. και η τήρηση των διαδικασιών σύμφωνα με την υπ' αριθ.Γ1γ/Γ.Φ.13,18/Γ.Π.οικ.19814/08-03-2018 εγκύκλιο με θέμα : « Καθορισμός ενιαίας διαδικασίας ανάπτυξης και οργάνωσης προγραμμάτων, παρεμβάσεων και δράσεων προληπτικών ιατρικών εξετάσεων σε επίπεδο Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας στο γενικό ή σε ειδικές κατηγορίες πληθυσμού », (ΑΔΑ : 7831465ΦΥΟ-ΦΧ6). Η εν λόγω απόφαση διαβιβάζεται

άμεσα από τον φορέα οργάνωσης της επιστημονικής εκδήλωσης στην αρμόδια Διεύθυνση ΠΦΥ του Υπουργείου Υγείας. Σε κάθε άλλη περίπτωση, απαγορεύεται η διενέργεια προληπτικών ιατρικών εξετάσεων στο πλαίσιο επιστημονικών εκδηλώσεων.

Με την ολοκλήρωση των εργασιών του εν λόγω Συνεδρίου, παρακαλείσθε όπως συμπληρώσετε και σε χρονικό διάστημα έως ένα (1) μήνα, αποστείλετε στη Δ/ση Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, Τμήμα Γ' Ανάπτυξης Προγραμμάτων Αγωγής Υγείας & Πρόληψης, με διαβιβαστικό έγγραφο το συνημμένο Έντυπο Δ' με τίτλο «Απολογιστικά Στοιχεία Επιστημονικής Εκδήλωσης ή Δράσης, ή Παρέμβασης», με αναφορά στα συνοπτικά συμπεράσματα και προτάσεις με το αντίστοιχο υλικό.

Συνημμένα (μόνο για το Φορέα) :

Έντυπο Δ



ΑΝ. ΓΕΝ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

ΣΤΑΜΑΤΗΣ ΒΑΡΔΑΡΟΣ

ΑΠΟΔΕΚΤΕΣ (Χωρίς Συνημμένα) :

1. Όλες τις Υγειονομικές Περιφέρειες (Υ.Πε.) με την παράκληση να διαβιβάσουν το παρόν έγγραφο σε όλους τους εποπτευόμενους φορείς τους.
2. Όλες τις Περιφέρειες της χώρας (για ενημέρωση των Δ/σεων Δημόσιας Υγείας των Π.Ε.)
3. Όλες τις Αποκεντρωμένες Διοικήσεις της χώρας (με παράκληση να ενημερωθούν οι οικείοι Ο.Τ.Α.)
4. Πανελλήνιος Ιατρικός Σύλλογος, (Ενημέρωση Μελών Ι.Σ.),
Πλουτάρχου 3 και Υψηλάντους, τκ. 19675, Αθήνα
5. Ιατρική Εταιρεία Αθηνών, Μαιάνδρου 23. Τ.κ. 11528, Αθήνα (Ενημέρωση Ε.Ε.)
6. Πανελλήνια Ένωση Ιατρών Δημόσιας Υγείας,
Λεωφόρος Αλεξάνδρας 215, Αθήνα, 11523
7. Ελληνική Εταιρεία Ομοιοπαθητικής Ιατρικής
Μακεδονίας 10, Αθήνα, Τ.Κ. 10433
8. Ένωση Νοσηλευτών Ελλάδας (Ενημέρωση Μελών)
Βασ. Σοφίας 47, τ.κ. 10676, Αθήνα
9. Πανελλήνιος Ψυχολογικός Σύλλογος, (Ενημέρωση Μελών)
Τζωρτζ 10, Πλατεία Κάνιγγος, τ.κ 106 77 Αθήνα

10. Σύλλογος Ελλήνων Ψυχολόγων, (Ενημέρωση Μελών)
Λ. Βασιλίσσης Αμαλίας 42, τ.κ.10558 Αθήνα
11. Ελληνική Ψυχιατρική Εταιρεία, (Ενημέρωση Μελών)
Παπαδιαμαντοπούλου 11, τ.κ. 11528 Αθήνα
12. Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.με.Α.) (Ενημέρωση Μελών)
Λεωφ. Ελ. Βενιζέλου 236, ΤΚ 16341
13. Ελληνική Εταιρεία Ανακουφιστικής - Παρηγορητικής Αγωγής και Φροντίδας
Κορινθίας 27 Αμπελόκηποι, 11526 Αθήνα
14. Ελληνική Εταιρία Θεραπείας Πόνου και Παρηγορικής Φροντίδας
Σμολένσκυ 5, στην Αθήνα (Εξάρχεια, Τ.Κ. 11472,
15. Ελληνική Αναισθησιολογική Εταιρεία, Μακρυνίτσας 4-6, 115 22 Αθήνα

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΚΔΗΛΩΣΗ :

- Στα τηλέφωνα : 210 8940532, 6944778333
- Στη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου (email): velonistes@gmail.com
- Στον ιστότοπο του φορέα: www.velonistes.gr

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ (με ηλεκτρονική αλληλογραφία):

1. Γραφ. κ. Υπουργού Υγείας
2. Γραφ. κ. Αν. Υπουργού Υγείας
3. Γραφ. κ.κ. Γεν. Γραμματέων
4. Γραφ. Προϊστ. Γενικής Δ/σης Υπηρεσιών Υγείας
5. Δ/ση Δημόσιας Υγείας
6. Δ/ση Στρατηγικού Σχεδιασμού
7. Δ/ση Ιατρών, Επιστημόνων και Επαγγελματιών Υγείας
8. Δ/ση Νοσηλευτικής
9. Δ/ση Π.Φ.Υ, Τμήμα Γ1γ (4)



ΕΞ. ΕΠΕΙΓΟΝ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ
& ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΖΩΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ Α'

Αθήνα, 29/05/2018

Αρ. Πρωτ. ΔιαΓ.Π.οικ.40944

Πληροφορίες: Ο. Παντελά
Ταχ. Δ/ση: Αριστοτέλους 19
Ταχ. Κώδικας: 10187
Τηλέφωνο: 2132161325
Fax: 2132161907

ΠΡΟΣ: Όπως Πίνακας Διανομής

ΘΕΜΑ: «Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη σύμφωνα με τις διατάξεις της κοινής εργασίας CLSI/EUCAST για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμιξίνες.».

ΣΧΕΤ.:

1. Το από 07-02-2018 έγγραφο της Εκτελεστικής Επιτροπής του ΚΕΣΥ με θέμα «Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη (1 μιξίνη Ε) σύμφωνα με τις διατάξεις της κοινής εργασίας CLSI/EUCAST για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμιξίνες» μετά των συνημμένων του.
2. Η από 01-08-2017 Απόφαση του Γεν. Γραμμ. Γ. Γιαννόπουλου (ΑΔΑ: ΩΠ89465ΦΥΟ-3ΕΠ «Σύσταση και ορισμός μελών της Εθνικής Επιτροπής Αντιβιογράμματος».

Σε συνέχεια του έργου της Εθνικής Επιτροπής Αντιβιογράμματος, που συγκροτήθηκε με τη σχετ. (2) Απόφαση, αναφορικά με την παροχή τεχνικών συμβουλών για το αντικείμενο του αντιβιογράμματος στα κλινικά εργαστήρια, αποστέλλουμε το ανωτ. σχετ. (1) έγγραφο του ΚΕΣΥ και παρακαλούμε τους φορείς που εκτελούν αντιβιογράμματα για τη συμπλήρωση και αποστολή του ερωτηματολογίου που επισυνάπτεται στην ηλεκτρονική δ/ση rkommata@moh.go.gr.

ΣΥΝ: σελ. (10)

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

1. Γρ. Γενικών Γραμματέων
2. Γρ. Προϊστ. Γεν. Δ/σης Υπηρεσιών Υγείας
3. Γρ. Προϊστ. Γεν. Δ/σης Δημ. Υγείας & Π.Ζ.
4. Δ/ση Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας
5. Δ/ση Οργάνωσης και Λειτουργίας Νοσ. Μονάδων & Εποπτευόμενων φορέων
6. Δ/ση Δημόσιας Υγείας

Β. ΚΑΡΑΟΥΑΝ



ΕΠΙΣΥΝΕΤΗΓΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟΥ
& α.α.

ΕΛΕΝΑ ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΥ

ΠΙΝΑΚΑΣ ΔΙΑΝΟΜΗΣ

1. Όλες τις Περιφερειακές Αυτοδιοικήσεις
Υπόψη Περιφερειάρχων (Εδρες τους)
(Με την παράκληση να ενημερώσουν όλους τους φορείς ευθύνης τους)
2. Όλες τις Υ.ΠΕ. (Εδρες τους)
Υπόψη Διοικητών
(με την παράκληση να ενημερώσουν όλους τους εποπτευόμενους από αυτούς φορείς)
3. Υπουργείο Εθνικής Άμυνας
Δ/ση Υγειονομικού ΓΕΕΘΑ
(με την παράκληση να ενημερώσει όλους τους υγειονομικούς σχηματισμούς αρμοδιότητάς του)
Μεσογείων 227-231
Τ.Κ. 15451, Χολαργός
4. Πανελλήνιος Ιατρικός Σύλλογος
(με την παράκληση να ενημερωθούν όλοι οι Ιατρικοί Σύλλογοι της χώρας)
Ηλυσίας 3, Τ.Κ.10675 - Αθήνα
5. Υπουργείο Παιδείας Θρησκευμάτων Πολιτισμού & Αθλητισμού
Ενιαίος Διοικητικός Τομέας Ανωτάτης Εκπαίδευσης
Γρ. Ειδικού Γραμματέα
(με την παράκληση να ενημερωθούν τα Νοσοκομεία ευθύνης τους)
Ανδρέα Παπανδρέου 37 Μαρούσι ΤΚ 15180

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

1. ΚΕΣΥ
Μακεδονίας 8
Τ.Κ. 10433, Αθήνα
2. ΚΕΕΛΠΝΟ (Γρ. Νοσ. Λοιμώξεων και Μικροβιακής Αντοχής)
Υπόψη Προέδρου
Αγράφων 3-5
Τ.Κ. 15123, Μαρούσι
3. ΕΚΕΠΥ
Υπόψη Διοικητή
Μακεδονίας 8
Τ.Κ. 10433, Αθήνα

Αθήνα, 7/2/ 2018

Προς: Δ/νση Οργάνωσης & Λειτουργίας
Νοσηλευτικών Μονάδων &
Εποπτευόμενων Φορέων

Θέμα: « Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη (πολυμυξίνη Ε) σύμφωνα με τις συστάσεις της Κοινής Ομάδας Εργασίας CLSI/EUCAST για τα Όρια Ευαισθησίας στις Πολυμυξίνες»

Δεδομένης της έναρξης λειτουργίας της Εθνικής Επιτροπής Αντιβιογράμματος του ΚεΣΥ, σας αποστέλλουμε, συνημμένα στο παρόν, 1) έγγραφο του Προέδρου της Εθνικής Επιτροπής Αντιβιογράμματος, 2) σχετικό Ερωτηματολόγιο καθώς και 3) μελέτη που δημοσιεύτηκε στο CMI και αφορά στην colistin (9 σελίδες)

& παρακαλούμε για την διαβίβασή τους σε όλα τα Βιοπαθολογικά εργαστήρια των Νοσοκομείων του ΕΣΥ & ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΑ της επικράτειας.

Επιπλέον, παρακαλούμε για την αντίστοιχη διαβίβασή τους στα Βιοπαθολογικά εργαστήρια των ΣΤΡΑΤΙΩΤΙΚΩΝ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΩΝ (αρμοδιότητας ΥΕΘΑ), στα ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑ «ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ» & «ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ» (αρμοδιότητας Υπ. Παιδείας) καθώς και στα Ιδιωτικά Βιοπαθολογικά Εργαστήρια της επικράτειας.

Επισημαίνονται τα ακόλουθα:

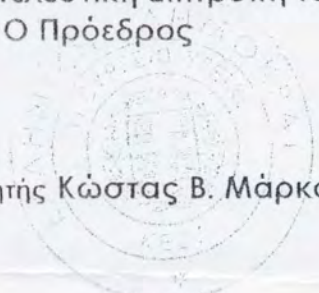
1) Η διαβίβαση στα Νοσοκομεία και στα Ιδιωτικά Εργαστήρια θα πρέπει να γίνει άμεσα & να φέρει τον χαρακτήρα του εξ. Επείγοντος.

2) Το συμπληρωμένο ερωτηματολόγιο να αποστέλλεται στην ηλ. δ/νση rkommata@moh.gov.gr

Προς διευκόλυνσή σας, τα συνημμένα έγγραφα σας αποστέλλεται & σε ηλεκτρονική μορφή στην ηλ. σας δ/νση damy@moh.gov.gr

Για την Εκτελεστική Επιτροπή του ΚεΣΥ
Ο Πρόεδρος

Καθηγητής Κώστας Β. Μάρκου





ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΚΕΝΤΡΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΕΘΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ
ΑΝΤΙΒΙΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ

Αθήνα 29/1/2018

Προς : Εκτελεστική Επιτροπή
του ΚΕΣΥ

ΘΕΜΑ: « Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη (πολυμυξίνη Ε) σύμφωνα με τις συστάσεις της Κοινής Ομάδας Εργασίας CLSI/EUCAST για τα Όρια Ευαισθησίας στις Πολυμυξίνες»

Ο προσδιορισμός της ευαισθησίας στην κολιστίνη αποτελεί κρίσιμη παράμετρο στη θεραπεία των λοιμώξεων στην χώρα μας, τόσο λόγω του υψηλού επιπολασμού των πολυανθεκτικών βακτηριδίων όσο και της γνωστής τεχνικής δυσκολίας που παρουσιάζει με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων, τις ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης και τα ημιαυτόματα συστήματα. Όσον αφορά τα τελευταία η EUCAST δεν τα αξιολόγησε συστηματικά, αλλά στέλνοντας στελέχη με τιμές MIC στο ευρος της μη ευαισθησίας σε συναδέλφους ανά τον κόσμο, διαπίστωσε τη συχνή εμφάνιση εξαιρετικά κρίσιμων σφαλμάτων (Very Major Errors). Γι' αυτό και συστήνει στους χρήστες ημιαυτόματων συστημάτων να διεκπεραστούν αυστηροί εσωτερικοί ελέγχους ποιότητας και να ελέγχουν με τους αντίστοιχους κατασκευαστικούς οίκους κατά πόσο μπορούν να είναι σίγουροι ότι η ημιαυτόματη μέθοδος ελέγχου ευαισθησίας δίνει σωστά αποτελέσματα για την κολιστίνη.

Λόγω αυτών των τεχνικών δυσκολιών το CLSI και το EUCAST δημιούργησαν κοινή ομάδα εργασίας για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμυξίνες (joint CLSI-EUCAST polymyxin breakpoints working group), που κατέληξε σε σχετικές οδηγίες /συστάσεις για τον έλεγχο ευαισθησίας κλινικών στελεχών Enterobacteriaceae, *P.aeruginosa* και *Acinetobacter* spp. στην κολιστίνη, οι οποίες είναι ανηρτημένες στην ιστοσελίδα www.eucast.org από τις 22 Μαρτίου 2016 και οι οποίες πρέπει να ακολουθούνται από όλα τα κλινικά εργαστήρια. Τις συστάσεις αυτές σας τις στέλνουμε σε μετάφραση.

Επισημαίνουμε ότι ο εσωτερικός έλεγχος ποιότητας για την κολιστίνη πρέπει να διενεργείται τακτικά, χρησιμοποιώντας ένα ευαίσθητο πρότυπο στέλεχος (*E. coli* ATCC 25922 με εύρος MICs 0.25-2.0 mg/l και στόχο 0.5-1 mg/L ή *P. aeruginosa* ATCC 27853 με εύρος MICs 0.5-4.0 mg/L και στόχο 1-2 mg/L) και το κολιστίνη ανθεκτικό *E. coli* NCTC 13846 (*mcr-1* θετικό). Για το τελευταίο στέλεχος, η τιμή στόχος για την MIC στην κολιστίνη είναι 4 mg/L και μόνο περιστασιακά μπορεί να είναι 2 ή 8 mg/L (± 1 αραιώση σε σχέση με την MIC στόχο). Μέχρι τα εργαστήρια να προμηθευτούν το NCTC 13846, μπορούν να χρησιμοποιούν το *E. coli* 4320 που εστάλη από το EARS-Net (Σεπτ 2017) και έχει MIC 4mg/L.

Τέλος, σας ενημερώνουμε ότι προς το παρόν στην ελληνική αγορά κυκλοφορούν 2 προϊόντα για τον έλεγχο της MIC στην κολιστίνη με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζυμό, το MICRONAUT MIC-Strip (Merlin Diagnostika) και το SensiTest (Liofilchem).

Πληροφορίες

- Ευαγγελία Λεμπέση, τηλ 2132009324 /2132009266

- Ευσταθία Περιβολιώτη, τηλ 2132043202
- Κυριακή Τρυφινόπουλου, τηλ 2108921077, 78

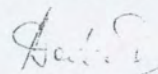
Συστάσεις κοινής ομάδας εργασίας CLSI-EUCAST για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμυξίνες

Ο προσδιορισμός της MIC στην κολιστίνη (πολυμυξίνη Ε) σχετίζεται με διάφορα μεθοδολογικά θέματα. Η κοινή ομάδα εργασίας CLSI-EUCAST μελέτησε εκτενώς τα θέματα αυτά και συμφώνησε τα εξής:

1. Η μέθοδος αναφοράς για Enterobacteriaceae, *Pseudomonas aeruginosa* και *Acinetobacter* spp είναι η μέθοδος μικροαραιώσεων σε ζυμό, προτυποποιημένη κατά ISO (20776-1). Σημειώστε:
 - α. Χρησιμοποιείται ζυμός Mueller-Hinton cation-adjusted
 - β. Δεν πρέπει να προστίθεται καμία ουσία σε κανένα βήμα της διαδικασίας (ιδιαίτερα polysorbate-80 ή άλλες επιφανειοδραστικές ουσίες)
 - γ. Οι πλάκες θα πρέπει να είναι κατασκευασμένες από καθαρό πολυ-εστερόνιο και να μην προηγείται της χρήσης τους καμία περαιτέρω επεξεργασία
 - δ. Πρέπει να χρησιμοποιούνται θειικά άλατα πολυμυξινών (το μεθανοσουλφονικό παράγωγο της κολιστίνης δεν πρέπει να χρησιμοποιείται καθώς είναι ένα ανενεργό προ-φάρμακο το οποίο διασπάται αργά σε διάλυμα)
2. Ο έλεγχος ευαισθησίας με άλλες μεθόδους, όπως η μέθοδος αραιώσεων σε αγαρ, η μέθοδος διάχυσης των δίσκων και η χρήση ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης του αντιβιοτικού δεν μπορεί να προταθεί, μέχρις ότου ανασκοπηθούν όλα τα ιστορικά δεδομένα ή προκύψουν δεδομένα από κεινούριες μελέτες. Οι μελέτες επί των μεθόδων αυτών βρίσκονται σε εξέλιξη.

Για την Εθνική επιτροπή Αντιβιογράμματος

Ο Πρόεδρος



Καθηγητής ΔΑΪΚΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

ΕΘΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΑΝΤΙΒΙΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ

ΕΡΩΤΗΜΑΤΟΛΟΓΙΟ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΑΣ / ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΤΜΗΜΑΤΟΣ

ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΗ ΣΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ EUCAST

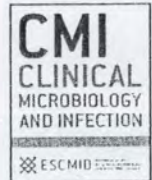
Α. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ		
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ		
ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΔΙΕΥΘΥΝΤΟΥ ή ΥΠΕΥΘΥΝΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ		
ΟΝΟΜΑ:		
ΤΗΛΕΦΩΝΟ:		
E-MAIL:		
Β. ΕΛΕΓΧΟΣ ΕΥΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΣΤΑ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΑ		
		Παρακαλώ σημειώστε με Χ ότι εφαρμόζετε στο εργαστήριο
ΜΕΘΟΔΟΣ ΔΙΣΚΩΝ/ΔΙΑΧΥΣΗΣ ΣΕ ΑΓΑΡ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟΣ MIC	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΤΑΙΝΙΕΣ ΔΙΑΒΑΘΜΙΣΜΕΝΗΣ ΣΥΓΚΕΝΤΡΩΣΗΣ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΜΕΘΟΔΟΣ ΑΡΑΙΩΣΕΩΝ ΣΕ ΖΩΜΟ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΜΕΘΟΔΟΣ ΑΡΑΙΩΣΕΩΝ ΣΕ ΑΓΑΡ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΧΡΗΣΗ ΕΤΟΙΜΩΝ ΘΡΕΠΤΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΧΡΗΣΗ IN HOUSE ΘΡΕΠΤΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΟΔΗΓΙΕΣ ΠΟΥ ΕΦΑΡΜΟΖΕΤΕ		
CLSI	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
EUCAST	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
Παρακαλώ συμπληρώστε: (Α) τα στοιχεία του εργαστηρίου και (Β) τις μεθόδους που χρησιμοποιείτε για τον έλεγχο της ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και αποστείλτε το ερωτηματολόγιο με EMAIL: pkommata@moh.gov.gr		



ELSEVIER

Contents lists available at ScienceDirect

Clinical Microbiology and Infection

journal homepage: www.clinicalmicrobiologyandinfection.com

Original article

Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter* spp.

E. Matuschek^a, J. Åhman, C. Webster, G. Kahlmeter^aEUCAST Development Laboratory, Växjö, Sweden

ARTICLE INFO

Article history:

Received 18 October 2017

Received in revised form

28 November 2017

Accepted 29 November 2017

Available online xxx

Editor: F. Allerberger

Keywords:

BMD

Colistin

EUCAST

Gradient tests

MIC determination

ABSTRACT

Objective: Both EUCAST and CLSI recommend broth microdilution (BMD) for antimicrobial susceptibility testing of colistin, but BMD is rarely used in routine microbiology laboratories. The objective of this study was to evaluate five commercially available BMD products and two brands of gradient tests for colistin MIC determination using BMD according to ISO standard 20776-1 as reference.

Methods: Colistin MIC determination was performed according to the manufacturer's instructions on five commercially available BMD products (Sensititre, MICRONAUT-S, MICRONAUT MIC-Strip, SensiTest, and UMIC) and two gradient tests (Etest and MIC Test Strip). Colistin reference MICs were determined using frozen panels according to ISO standard 20776-1. An international collection of Gram-negative bacteria ($n=75$) with varying levels of colistin susceptibility was tested.

Results: The colistin BMD products correlated well with reference tests, in particular for Sensititre and the two MICRONAUT products (essential agreement $\geq 96\%$: 66/69 (96%, CI 88–99%), 72/75 (96%, CI 85–99%) and 74/75 (99%, CI 92–100%). The results were somewhat poorer for the BMD products SensiTest and UMIC: EA 88% (51/58, CI 77–95%) and 82% (61/74, CI 72–89%), respectively, and considerably poorer for the gradient tests (EA 43–71% depending on gradient test and MICRONAUT MIC-Strip manufacturer). The gradient tests generally underestimated colistin MICs, resulting in a significant number of false susceptible results (9–18 of total 75 tests, compared with 1–3 for the BMD products).

Conclusions: Based on the results of this study, we advise laboratories not to trust gradient tests for colistin susceptibility testing and to use broth microdilution methods for this purpose. There are several commercial broth microdilution tests available and in principle they perform well. E. Matuschek, *Clin Microbiol Infect* 2017; **1**

© 2017 European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Published by Elsevier Ltd. All rights reserved.

Introduction

An accurate method for antimicrobial susceptibility testing (AST) of colistin (polymyxin E) is crucial in an era of increasing numbers of multi-resistant Gram-negative bacteria and simultaneous increasing colistin resistance. The reference methodology for AST is MIC determination with broth microdilution (BMD)

according to the ISO standard 20776-1 [1]. However, BMD of colistin is associated with methodological issues. Colistin binds to the plastic of polystyrene trays and attempts have been made to prevent this by adding a surfactant, such as polysorbate-80, to the test system [2,3]. Recently, a joint CLSI-EUCAST working group investigated colistin BMD testing and decided that the recommendations in the ISO standard should be adhered to and that testing should be performed using the sulphate salt of colistin and standard polystyrene trays without the addition of surfactants [4]. The working group showed that surfactants did not improve assay performance and that there is, in fact, a synergistic effect with colistin (J. Turnidge, personal communication).

* Corresponding author. E. Matuschek, EUCAST Development Laboratory, c/o Clinical Microbiology, Central Hospital, SE-351 85 Växjö, Sweden.
E-mail address: erika.matuschek@lnonoberg.se (E. Matuschek).

<https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

1198-743X/© 2017 European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Published by Elsevier Ltd. All rights reserved.

Please cite this article in press as: Matuschek E, et al. Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, and *Acinetobacter* spp., *Clinical Microbiology and Infection* (2017), <https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

Clinical microbiology laboratories only rarely perform reference broth microdilution, which requires freshly prepared or frozen antibiotic solutions. However, a number of more user-friendly commercial products for colistin BMD have recently become available. Methods widely used for AST at clinical laboratories are gradient tests, disk diffusion, and semi-automated devices. For many years, both CLSI and EUCAST have advised against the use of disk diffusion testing for colistin AST. Gradient tests and semi-automated AST devices have been extensively used at clinical laboratories, despite the problems reported with colistin AST on these systems [5,6].

The objective of this study was to evaluate five commercially available BMD products and the two available gradient tests for colistin MIC determination using frozen BMD panels as reference. It was beyond the scope of the present investigation to evaluate semi-automated AST devices.

Materials and methods

Antimicrobial susceptibility testing was performed on an international collection of Gram-negative bacteria ($n=75$): *Escherichia coli* ($n=14$), *Klebsiella pneumoniae* ($n=18$), *Pseudomonas aeruginosa* ($n=21$), and *Acinetobacter* spp. ($n=22$, of which 16 were *Acinetobacter baumannii*) with varying levels of colistin susceptibility, kindly provided by Paul Rhomberg, JMI Laboratories, USA (isolates from the worldwide SENTRY surveillance program); Sören Gatermann, Bochum, Germany; Rene Henriksen, Copenhagen, Denmark; Ørjan Samuelsen, Tromsø, Norway; Jordi Vila, Barcelona, Spain; and Luis Martínez-Martínez, Santander, Spain.

The isolates were identified to species level using the Microflex system with the MALDI Biotyper 3.1 software (Bruker Daltonics) and the MBT database-5627 according to the manufacturer's instructions. Colistin reference MICs were determined in accordance with the ISO standard 20776-1 [1] and CLSI/EUCAST recommendations [4] on frozen BMD panels (Thermo Fisher Scientific, Cleveland, OH, USA) with two-fold dilutions from 128 to 0.125 mg/L. MIC determination for colistin was performed according to the manufacturers' instructions for seven commercially available MIC products. Five were BMD products with freeze-dried antibiotics: SEMPAT (custom Sensititre plate, Thermo Fisher Scientific, East Grinstead, UK), MICRONAUT-S and MICRONAUT MIC-Strip (MERLIN Diagnostika GmbH, Bornheim, Germany), SensiTest (Liofilchem, Roseto degli Abruzzi, Italy) and UMIC (Biocentric, Bandol, France). The Sensititre plate is designed to test one isolate against several antimicrobial agents including colistin, whereas the other products are for testing colistin only. The MICRONAUT-S is a 96-well panel for eight isolates, the SensiTest consists of a smaller panel for four isolates and the MICRONAUT MIC-Strip and UMIC are single-isolate tests consisting of a plastic device with 12 wells. Skipped wells were observed when reading the BMD panels, the isolates were retested. The two gradient test brands available at the time of the study, Etest (bioMérieux, Marcy l'Etoile, France) and MIC Test Strip (MTS, Liofilchem), were also investigated. Etest and MTS were tested on in-house prepared Mueller-Hinton (MH) agar plates using agar powder from Oxoid (Thermo Fisher Scientific, Basingstoke, UK) and BBL (BD, Sparks MD, USA) in parallel. Etest was also tested on the bioMérieux's Mueller Hinton E (MHE) medium as recommended by the manufacturer. The fully colistin-susceptible *E. coli* ATCC 25922 and *P. aeruginosa* ATCC 27853 and the *mcr1*-positive *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) with a colistin MIC of 4 mg/L were used as quality control (QC) for all methods (≥ 6 tests per strain and method) and analysed vs. EUCAST QC Tables version 7.0 [7]. Essential agreement (EA = MICs within ± 1 dilution of reference MICs) and categorical agreement (CA) were calculated according to ISO standard 20776-2 [8] vs. EUCAST

Breakpoint Tables version 7.1 [9] using colistin MICs on frozen BMD panels as reference (susceptible ≤ 2 , resistant > 2 mg/L). There are no CLSI breakpoints for Enterobacteriaceae, but CLSI breakpoints for *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp. are the same as for EUCAST [10]. For the BMD products Sensititre, SensiTest, and UMIC, the number of tests used to calculate the EA was lower than the total number of isolates because of truncations in the MIC panel ranges. The numbers of isolates included per the total numbers of isolates for Enterobacteriaceae (*E. coli* and *K. pneumoniae*), *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp., respectively, were: Sensititre (28/32, 19/21, 22/22) SensiTest (26/32, 15/21, 17/22), and UMIC (32/32, 20/21, 22/22). The MIC values of the isolates not included in the EA calculations were either ≤ 0.25 or ≥ 32 mg/L (Fig. 1).

The occurrence of *mcr* genes was investigated by whole-genome sequencing (WGS) all isolates with colistin reference MICs 2–8 mg/L ($n=24$) and the three Enterobacteriaceae with reference MICs 1 mg/L.

Results

Colistin reference MICs for the 75 Gram-negative bacteria were from 0.25 to 128 mg/L (Table 1). A total of 24 isolates had MICs of 2, 4, and 8 mg/L, that is just below, on, and above the EUCAST breakpoints (susceptible ≤ 2 , resistant > 2 mg/L). The correlation with reference MICs was good for all BMD products with an expected 45-degree correlation (1:1 correspondence in the linear regression) across the full scale of MIC values (Fig. 1). However, skipped wells which required retesting occurred occasionally on all BMD panels. The correlation with reference MICs was poor for gradient tests and a 45-degree correlation could not be obtained with either of the gradient test-medium combinations tested (Fig. 1). The correlation for the gradient tests was especially poor for isolates with MICs above the breakpoint (> 2 mg/L).

None of the *P. aeruginosa* or *Acinetobacter* spp. analysed with WGS (colistin MICs 2–8 mg/L) contained an *mcr* gene. All *E. coli* with colistin 4 mg/L were positive for *mcr1*, as well as one *K. pneumoniae* with 8 mg/L. One colistin-resistant *E. coli* (8 mg/L) contained both *mcr1* and *mcr3*. One colistin-susceptible *E. coli* (1 mg/L) was positive for *mcr1* but tested susceptible with all methods.

Essential agreement

The highest essential agreement (EA, 96–99%) was obtained for Sensititre and the two MICRONAUT products (essential agreement $\geq 96\%$: 66/69 (96%, CI 88–99%), 72/75 (96%, CI 88–99%), and 74/75 (99%, CI 92–100%)), see Table 2. For the broth microdilution single-isolate test from MICRONAUT (MIC-Strip), only one MIC was outside essential agreement. The results were poorer for SensiTest and UMIC, with EA of 88% (51/58, CI 7–95%) and 82% (61/74, CI 72–89%), respectively. The lowest EA was obtained for the gradient tests, which varied between 43% (32/75, CI 32–54%) and 71% (53/75, CI 60–80%), depending on the MH medium used (Table 2). The correlation with reference MICs for gradient tests was best for Etest on Oxoid MH and poorest for Etest on BBL MH agar.

For Sensititre and the two MICRONAUT products, the tests performed well for all species investigated (EA 91–100% depending on species). For the two other BMD products, the test performance varied depending on the species investigated, with poorer performance (EA $< 80\%$) for *Acinetobacter* spp. on SensiTest and for both *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp. on UMIC. For the gradient tests, there were marked differences between the species investigated, with the poorest EA for *Acinetobacter* spp., which was below 10% (1/22 (5%, CI 1–22%) and 2/22 (9%, CI 3–28%)) for Etest on BBL MH and MHE. However, also for *E. coli*, *K. pneumoniae*, and *P. aeruginosa*, EA was generally low.

Categorical agreement

The categorical agreement (number of tests with correct susceptibility categorization) varied from 89% to 95% for the BMD products and from 76% to 85% for the gradient tests. The BMD products tended to overestimate MICs to a small extent, both for susceptible and resistant isolates (Fig. 1), resulting in some major errors, that is false resistant results (Table 2). Most of these (12/25) were for *Acinetobacter* spp. There were also a few very major errors (false susceptible results) for the two MICRONAUT tests, SensiTest and UMIC, and the majority of these (6/8) were for *P. aeruginosa*. Gradient tests generally underestimated MICs, especially in the area above the breakpoint, resulting in a significant number of very major errors, that is false susceptible results (9–18 per test-medium combination of a total of 75 tests), whereas false resistant results were few (0–2).

Most QC results were within acceptable range (Table 3), but readings below the range for *E. coli* ATCC 25922 were observed for

MICRONAUT MIC-Strip (1/8) and UMIC (3/8). For Etest, all MICs were out of range for *E. coli* ATCC 25922 on BBL and MHE agar, whereas most MICs were within range for *P. aeruginosa* ATCC 27853 (12/12 on BBL MH and 4/7 on MHE). For MTS, all MICs were within range for the two susceptible QC strains, and 13/14 of these MICs were on the target values. For the *mcr-1* positive *E. coli* NCTC 13846, MICs for both BMD and gradient tests ranged from 2 to 8 mg/L, with 42/48 BMD results and 35/40 gradient test results at the expected 4 mg/L.

Discussion

Colistin is normally the last resort agent used in the treatment of serious infections caused by multi-resistant Enterobacteriaceae, *Pseudomonas aeruginosa*, or *Acinetobacter* spp. A false susceptible result is obviously a very major error (VME) but in a last resort agent, a false resistant result is just as unfortunate and should be considered equally serious. It means that with colistin, it is

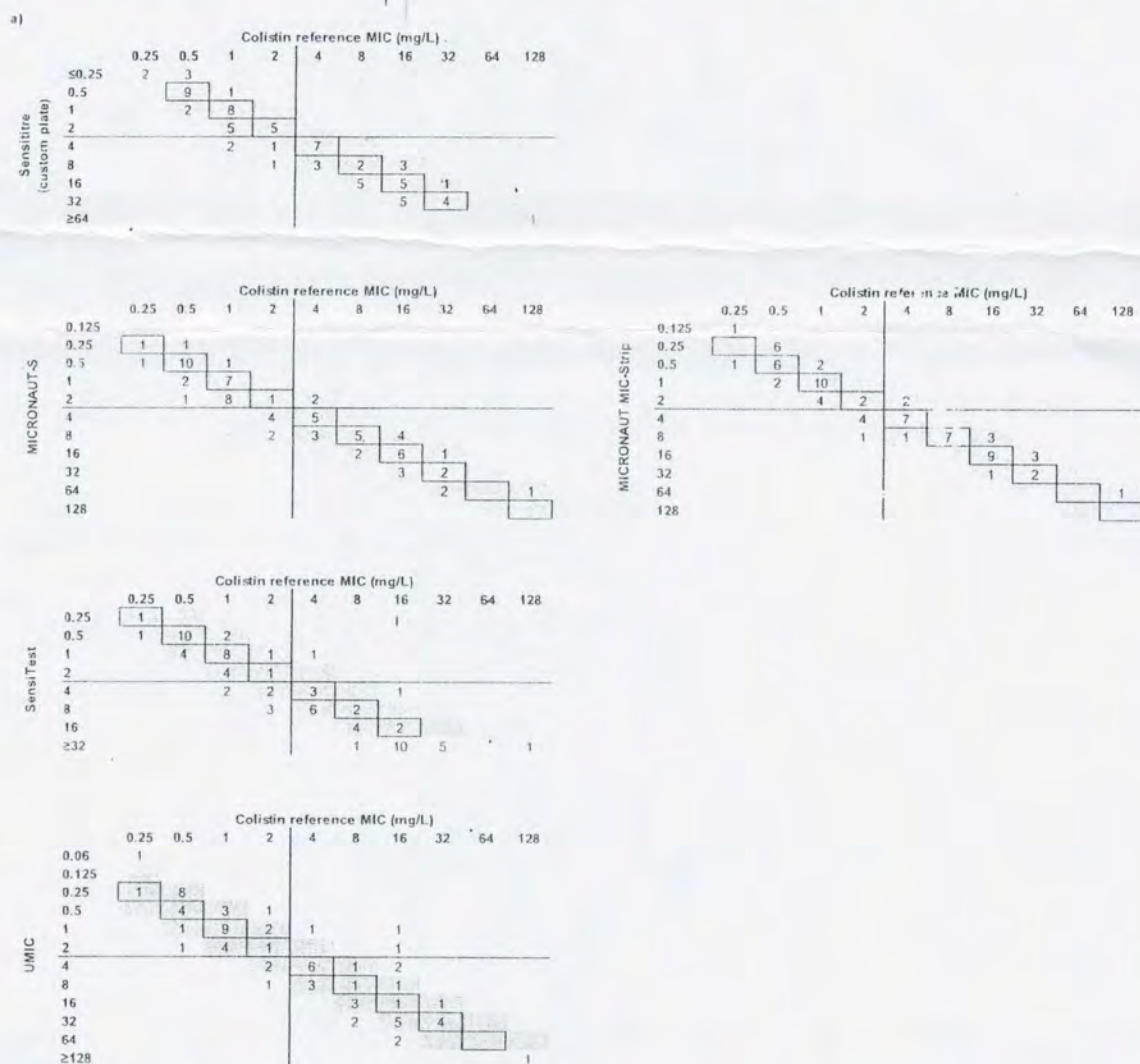


Fig. 1. Correlation between test methods and reference broth microdilution for (a) five BMD products (Sensititre custom plate, MICRONAUT 5, MICRONAUT MIC-Strip, SensiTest and UMIC) and (b) two gradient tests (Etest and MTS) for 75 Gram-negative bacterial isolates. For gradient tests, results are shown per Mueller-Hinton (MH) agar. MICs within essential agreement (within ± 1 dilution of reference MICs) are highlighted in grey and MICs identical with reference MICs are within boxes. EUCAST breakpoints (susceptible ≤ 2 , resistant > 2 mg/L) are shown as lines.

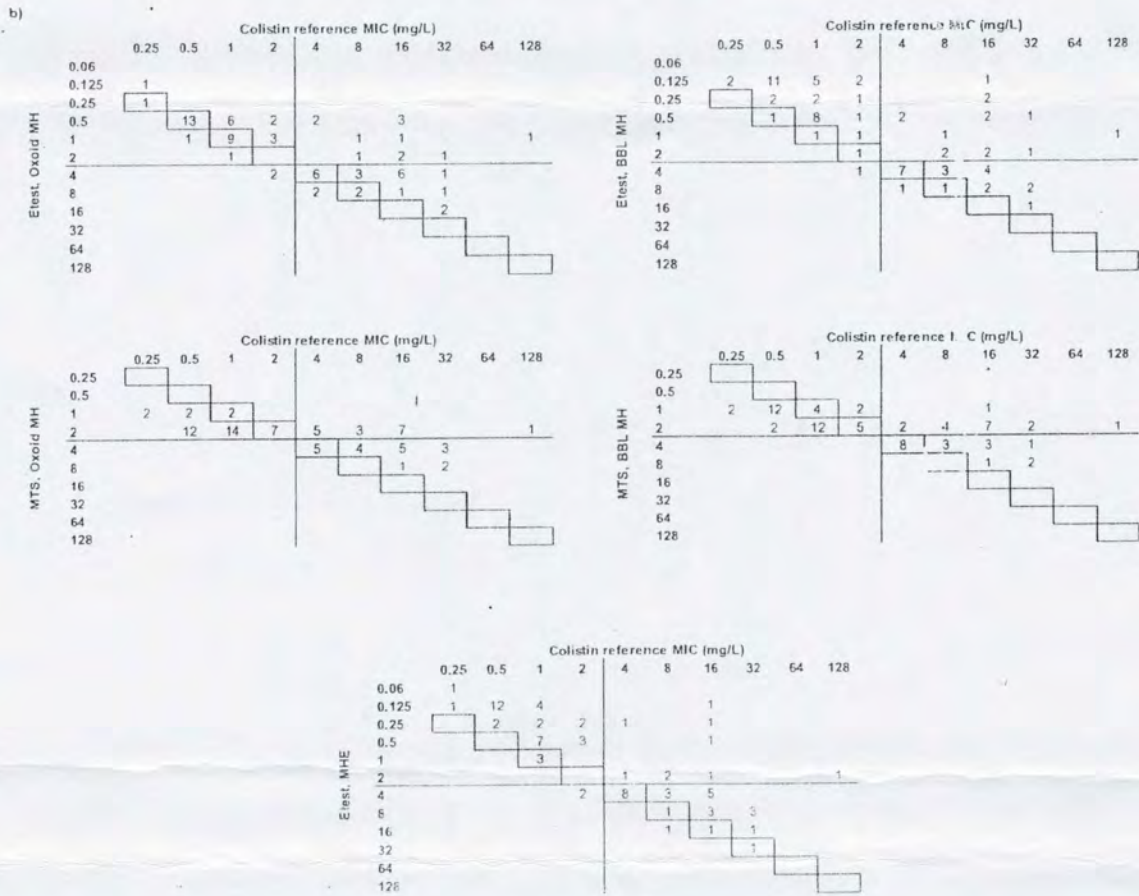


Fig. 1. (continued)

Table 1
Colistin MIC distributions with reference broth microdilution for 75 Gram-negative bacterial isolates

Organism	Number of isolates	Colistin reference MIC (mg/L)									
		0.25	0.5	1	2	4	8	16	32	64	128
<i>Escherichia coli</i>	14	1	3	1		8	1				
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	18		4	2	2		4	4	2		
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	21	1	2	7	2	2	2		1		1
<i>Acinetobacter</i> spp.	22		5	6	3				2		
Total	75	2	14	16	7	10	7	1	5	0	1

absolutely essential for laboratories to report correct results and good essential agreement is more important than for many other antimicrobial agents.

Gradient tests performed slightly better for isolates that lacked colistin resistance mechanisms (MICs ≤2 mg/L) than for colistin-resistant isolates (MICs >2 mg/L). For some time, it was hoped that a susceptible result could be trusted even if the ability to predict the level of resistance was poor. However, our results indicate that although isolates without colistin resistance were mostly categorized as susceptible, isolates with colistin resistance mechanisms could be categorized as susceptible or resistant. Furthermore, the essential agreement was poor also for susceptible isolates, resulting in underestimation of colistin MICs for both susceptible and resistant isolates. It is likely that the poor correlation between gradient tests and BMD reference MICs is related to

the poor diffusion of colistin in agar. A similar poor correlation was observed for disk diffusion, which was performed in parallel using colistin disks with three potencies (10, 25, and 50 µg) on a subset of the isolates in this study (data not shown). None of the disks could discriminate between colistin susceptible and resistant isolates. The gradient tests performed better for *E. coli* and *K. pneumoniae* than for *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp., but in our opinion, the major problems with colistin gradient tests shown in this study deem those products unreliable for colistin MIC determination in any species.

Commercial BMD products correlated significantly better with reference methodology than the gradient tests. False susceptible results (very major errors) were mainly obtained for *P. aeruginosa*, which is not surprising as the susceptible breakpoint was set at ≤2 mg/L, whereas the epidemiological cut-off (ECOFF) is 4 mg/L.

Please cite this article in press as: Matuschek E, et al., Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, and *Acinetobacter* spp., Clinical Microbiology and Infection (2017), <https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

Table 2
Essential and categorical agreements for colistin MIC tests for 75 Gram-negative bacteria with MICs on frozen broth microdilution panels as reference

	Organism	<i>E. coli</i> and <i>K. pneumoniae</i> (n=32)	<i>P. aeruginosa</i> (n=21)	<i>Acinetobacter</i> spp (n=22)	All isolates (n=75)	
	Colistin reference MIC range (mg/L)	0.25–32	0.25–128	0.5–32	0.25–128	
% Essential agreement (EA) ^a	Sensititre custom plate ^b	96	100	91	96	
	MICRONAUT-S	97	100	91	96	
	MICRONAUT MIC-Strip	97	100	100	99	
	SensiTest ^c	96	93	71	88	
	UMIC ^d	91	75	77	82	
	Etest, Oxoid MH	84	62	59	71	
	Etest, BBL MH	63	52	4.5	43	
	Etest, MHE	75	43	9.1	47	
	MTS, Oxoid MH	59	57	41	53	
	MTS, BBL MH	75	57	59	65	
	% Categorical agreement (CA) ^e	Sensititre custom plate	97	95	91	95
		MICRONAUT-S	94	86	85	89
		MICRONAUT MIC-Strip	94	91	86	91
SensiTest		94	91	82	89	
UMIC		94	91	91	92	
Etest, Oxoid MH		94	71	73	81	
Etest, BBL MH		94	67	68	79	
Etest, MHE		94	76	82	85	
MTS, Oxoid MH		81	71	82	79	
MTS, BBL MH		84	71	68	76	
Number of major errors (ME) ^f		Sensititre custom plate	1	1	2	4
		MICRONAUT-S	2	1	3	6
		MICRONAUT MIC-Strip	2	0	3	5
	SensiTest	2	1	4	7	
	UMIC	2	1	0	3	
	Etest, Oxoid MH	2	0	0	2	
	Etest, BBL MH	1	0	6	1	
	Etest, MHE	2	0	0	2	
	MTS, Oxoid MH	0	0	0	0	
	MTS, BBL MH	0	0	0	0	
	Number of very major errors (VME) ^g	Sensititre custom plate	0	0	0	0
		MICRONAUT-S	0	2	1	2
		MICRONAUT MIC-Strip	0	2	3	2
SensiTest		0	1	0	1	
UMIC		0	1	2	3	
Etest, Oxoid MH		0	6	6	12	
Etest, BBL MH		1	7	7	15	
Etest, MHE		0	5	4	9	
MTS, Oxoid MH		6	6	4	16	
MTS, BBL MH		5	6	7	18	

^a MICs being within ± 1 dilution of reference MICs.

^b Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 28 for *E. coli/K. pneumoniae* and 19 for *P. aeruginosa*.

^c Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 26 for *E. coli/K. pneumoniae*, 15 for *P. aeruginosa* and 17 for *Acinetobacter* spp.

^d Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 20 for *P. aeruginosa*.

^e Test results with correct susceptibility categorization.

^f Resistant with test method, susceptible with reference method = false resistant.

^g Susceptible with test method, resistant with reference method = false susceptible.

It is therefore likely that even a well-calibrated method will, to some extent, underestimate colistin resistance in *P. aeruginosa*.

As discussed by several other authors, colistin MIC determination is associated with methodological difficulties [2,3,11,12]. This study was not designed to further investigate the effect of adding surfactants or other modifications to the reference methodology, but to evaluate commercial products for colistin MIC determination. Our results show that colistin MIC determination can be performed with reproducible results using both reference BMD methodology and commercial BMD products.

When analysing the quality control (QC) data, it was obvious that the regular susceptible QC strains could not disclose the poor ability of gradient tests to predict colistin resistance. Furthermore, the QC ranges, consisting of four two-fold dilutions, recommended by both EUCAST and CLSI for *E. coli* ATCC 25922 and *P. aeruginosa* ATCC 28753 allow significant variation in colistin MICs regardless of method used. Such variation is not acceptable when testing clinical isolates. We strongly recommend that the colistin-resistant *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) is included in all colistin

susceptibility testing. For this strain, the expected colistin MIC is 4 mg/L, and in our experience it is reasonable to expect almost all results between 2 and 8 mg/L and $\geq 80\%$ on 4 mg/L.

BMD is commonly regarded as a laborious and expensive method, but the commercial BMD products evaluated in this study are easy to use and do not require additional equipment or great expertise. It should therefore be possible for clinical microbiology laboratories to internally validate any of these products for reliable colistin MIC testing and to completely stop using gradient tests for this purpose.

All testing in this study was performed by skilled staff in a laboratory performing broth microdilution daily and quality control was performed throughout the study. Ideally, we would have performed all tests on the same day, from the same inoculum suspension, with the same Mueller-Hinton broth, etc., but this was not logistically possible, which is a limitation of this study. We believe the comparisons were as fair as is possible. We would, however, like to stress that when evaluating antimicrobial susceptibility tests, it is possible to achieve results which are better or worse by choosing

Table 3
Colistin quality control results per MIC method

Colistin MIC method	Colistin MIC (mg/L)										
	<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922				<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853						
	0.125	0.25	0.5	1	2	0.25	0.5	1	2	4	8
Broth microdilution											
Reference frozen panel											
Sensititre custom plate											
MICRONAUT-S											
MICRONAUT MIC-Strip 1											
SensiTest											
UMIC											
Gradient tests											
Etest, Oxoid MH											
Etest, BBL MH											
Etest, MHE											
MTS, Oxoid MH											
MTS, BBL MH											

Acceptable ranges are highlighted in grey and results on target value are bold.

^a *mcr-1* positive.

^b All four values at ≤ 0.25 mg/L.

easier or more difficult isolates for the evaluation. If isolates are chosen which are clearly at different ends of the spectrum of susceptibility, numbers of errors are going to be low. If isolates close to the breakpoints are chosen, numbers of errors are going to be higher. On the other hand, if breakpoints allow for a wide intermediate category, there will be very few major or very major errors. In this study, isolates were difficult and many of them had colistin MIC values close to the breakpoints. As neither EUCAST nor CLSI have introduced an intermediate category, errors will be either major errors or very major errors. These factors make our comparison a challenging one to the tests we evaluated.

Conclusions

Commercial broth microdilution methods generally performed well with the best correlation for Sensititre and the two MICRONAUT tests, whereas the performance of the two gradient tests was unacceptable. This is probably related to the poor, and possibly unpredictable, diffusion of colistin in agar.

Based on the results of this study, we advise laboratories not to trust colistin gradient tests or disk diffusion and to use broth microdilution methods for this purpose. This advice has been adopted by EUCAST. There are several commercial and user-friendly broth microdilution tests available on the market. However, a favourable result for a commercial product in this study does not mean that EUCAST recommends or endorses this particular product. The need for stringent quality control of any method is emphasized and we recommend that all laboratories performing colistin MIC determination include the colistin resistant *E. coli* NCTC 13846 for quality control. The colistin MIC target value for this strain is 4 mg/L and should only occasionally be 2 or 8 mg/L. We did not have the opportunity to validate the performance of semi-automated AST devices in this study, but others have reported poor performance for colistin with these [5,6].

Acknowledgements

Marc Stegger and Paal Skytt Andersen, Statens Serum Institut, Copenhagen, Denmark are thanked for the WGS analysis and John Turnidge, scientific secretary of EUCAST, for advice on colistin susceptibility testing and on the manuscript. Preliminary and limited data from this study were presented as a poster at the 27th ECCMID, Vienna, Austria, 2017 (Matuschek E, Åhman J, Webster C and Kahlmeter G. Evaluation of five commercial MIC methods for colistin antimicrobial susceptibility testing for Gram-negative bacteria. P161).

Transparency declaration

This work was funded by The European Society for Clinical Microbiology and Infectious Diseases (ESCMID). Reference MIC panels were supplied by Thermo Fisher Scientific, Cleveland, OH, USA.

References

- International Standards Organisation. 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. 2006. ISO 20776–1.
- Sader HS, Rhomberg PR, Flamm RK, Jr. Use of a surfactant (polysorbate 80) to improve MIC susceptibility test results for polymyxin B and colistin. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2012;74:4.
- Humphries RM. Susceptibility testing of polymyxins: where are we now? *Pharmacotherapy* 2015;35:22–7.
- The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing and Clinical and Laboratory Standards Institute. Recommendations for MIC determination of colistin (polymyxin E) as recommended by the joint CLSI-EUCAST Polymyxin Breakpoints Working Group. 2014. http://www.eucast.org/guidance_documents/. [Accessed 18 October 2017].
- Dafopoulou K, Zarkotou O, Dimitroulia E, Christodoulou C, Gemmata V, Pournaras S, et al. Comparative evaluation of colistin susceptibility testing methods among carbapenem-nonsusceptible *Klebsiella pneumoniae* and *Acinetobacter baumannii* clinical isolates. *Antimicrob Agents Chemother* 2015;59:4625–30.
- Vourli S, Dafopoulou K, Vronti G, Tsakris A, Pournaras S. Evaluation of two automated systems for colistin susceptibility testing of carbapenem-resistant *Acinetobacter baumannii* clinical isolates. *J Antimicrob Chemother* 2017;72:2528–30.
- The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine internal quality control as recommended by EUCAST. 2017. Version 7.0. <http://www.eucast.org/>. [Accessed 18 October 2017].
- International Standards Organisation. 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 antimicrobial susceptibility test devices. 2007. ISO 20776–2.
- The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters. 2017. Version 7.1. <http://www.eucast.org/>. [Accessed 18 October 2017].
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing. 23rd informational supplement. CLSI document M100-S27. Wayne, PA: Clinical Laboratory Standards Institute; 2017.
- Karvanen M, Malmberg C, Lagerback P, Föberg LE, Cars O. Colistin is extensively lost during standard in vitro experimental conditions. *Antimicrob Agents Chemother* 2017 Sep 11. <http://dx.doi.org/10.1128/AAC.00857-17>. pii: AAC.00857–17 [Epub ahead of print].
- Hindler JA, Humphries RM. Colistin MIC variability by method for contemporary clinical isolates of multidrug-resistant Gram-negative bacilli. *J Clin Microbiol* 2014;51:1673–84.