



Kat. č.: MLT00003

Pro mikrobiologii

Diagnostická souprava CANDIDA-Screen je určena pro screeningové rozlišení nejčastěji se vyskytujících klinicky významných druhů kvasinek. CANDIDA-Screen je umístěn v jamkách jednostrípové mikrotitrační destičky. Na jedné mikrotitrační destičce je možné provést 12 stanovení.

**Souprava CANDIDA-Screen obsahuje:**

- Jednostrípové mikrotitrační destičky se sušidlem, 3 ks
- Návod
- 3 PE sáčky pro inkubaci
- Sáček na uložení nespotřebované destičky
- Barevná škála pro soupravu CANDIDA-Screen
- Formulář pro záznam výsledků
- Víčko

**Skladování, expirace:**

CANDIDA-Screen je třeba skladovat při teplotě (+2 až +8) °C. Exspirace je vyznačena na každém balení.

**Bezpečnostní zásady:**

Souprava CANDIDA-Screen je určena pouze k profesionálnímu použití. Se soupravou je oprávněný pracovat jenom patřičně zaškolený pracovník ovládající zásady práce s infekčním materiélem a jeho bezpečnou likvidaci podle závazných směrnic pracoviště.

### **Pracovní postup**

**Potřeby pro práci se soupravou CANDIDA-Screen, které nejsou součástí soupravy:**

- Petriho misky se Sabouraud-glukózovým 2% agarem bez aditiv, krevním agarem, či jiným vhodným kultivačním médiem
- Parafinový olej sterilizovaný, kat.č. MLT00042 - 40 stanovení
- Zkumavky (100x15 mm) se sterilním nepufrováným fyziologickým roztokem
- Přístroj DENSILAMETER II, kat. č. INS00062
- Vortex V1, kat. č. 50001715
- Krokovací pipeta Mikrolastepper, kat. č. 50001707
- Termostat 25 - 30 °C
- Běžné laboratorní mikrobiologické vybavení (kličky, popisovače, kahan)

**Identifikační pomůcky, které nejsou součástí soupravy:**

- Kódová kniha pro soupravu CANDIDA-Screen - umístěna na [www.eralachema.com](http://www.eralachema.com) (sekce Mikrobiologie)
- Identifikační program ErbaExpert.

**Izolace kultur:**

Izolace kultur se provádí standardní technikou na Sabouraud-glukózovém 2% agaru (bez aditiv), krevním agaru nebo jiném kultivačním médiu, jehož vhodnost byla ověřena na doporučených kontrolních kmenech.

**Příprava inkoku:**

- Z čisté, dobře narostlé, 24 - 48 h kultury připravte v nepufrováném sterilním fyziologickém roztoku mikrobiální suspenzi o hustotě zákalu 3 McF (pomocí vortexu suspenzi důkladně homogenizujte).

**Ověření čistoty inkoku:**

- Pro ověření čistoty inkoku provedte stejnou kličkou, jakou jste připravili suspenzi, roztří na Sabouraud-glukózovém agaru (2%). Čistotu kultury kontrolujte po 24 hodinách inkubace. V případě slabého nárůstu kultury prodlužte inkubaci o dalších 24 hod.

**Příprava destičky CANDIDA-Screen:**

- Odstraněte stranu aluminiového sáčku a vyjměte destičku. Oddělte příslušný počet stripů mikrotitrační destičky. Stripy vložte do rámečku.
- Zbytek nepoužité destičky se sušidlem vložte do přiloženého ALU sáčku na uložení nez užitkováné destičky a uložte při teplotě (+2 až +8) °C pro další použití; dbejte na to, aby destička byla chráněna před vlhkostí. Doporučujeme destičku po prvním použití spotřebovat do 4 týdnů. V případě, že se soupravami MIKROLATEST® pracujete poprvé a volný rámeček destičky nemáte k dispozici, použijte rámeček první destičky a zbývající stripu uložte ve skladovacím sáčku volně.

**Poznámka:**

Případné nerovnoměrné rozložení substrátu v jamce nemá vliv na funkčnost testu.

**Inokulace:**

- Inokulujte 100 µl suspenze ve fyziologickém roztoku do jamek stripu.
- Převrstvěte nainokulované jamky 3 – 4 kapkami parafinového oleje.

**Inkubace:**

- Vložte takto připravené mikrotitrační destičky do inkubačního PE sáčku a otevřený konec sáčku zahněte pod destičku tak, aby nedošlo k vysychání inkoku.
- Inkubujte v termostatu, nastaveného na teplotu 25 - 30 °C po dobu 24 hodin.
- U pomalu rostoucích mikroorganismů jako např. *C. neoformans* je možné prodloužit inkubaci na celkovou dobu 24 – 48 hod.

**Hodnocení:**

- Po 24, případně 48 hodinách provedte zhodnocení reakcí.
- V případě potřeby vyjměte destičku z inkubačního PE sáčku.
- Odečtěte všechny testy a výsledky zaznameněte do formuláře na záznam výsledků.

**Poznámka:**

Pro hodnocení barevných reakcí použijte barevnou škálu a tabulku **Interpretace reakcí** nebo výsledky barevných reakcí kontrolních kmeneů.

Pro vyhodnocení výsledku použijte kódovou knihu (**Code book**), nebo identifikační program Erba Expert.

**Dodatkové testy:**

Při dosažení nejednoznačného výsledku doporučujeme provést následující dodatkové testy:

**GET test (test tvorby klíčních vaku)**

- Inokulujte kolonie kvasinek do 1 ml lidského nebo zvířecího séra (hustota inkoku 0,5-1 McF).
- Umístěte do termostatu na 3 h při 35 – 37 °C.
- Pozorujte klíční vaky pod mikroskopem (100x). Klíční vaky rodu *Candida* rostou ve vláknité formě. Při odečítání výsledků po inkubaci přes noc, již není tvorba klíčních vaku ve vláknité formě pro rod *Candida* specifická (pozitivní výsledek testu pro druhy uvedené v Identifikační tabulce odpovídá pouze *C. albicans*).

**PSH - Pseudomycelium**

Kritériem pro rod *Candida* je tvorba pseudomycélia na nutričně chudých substrátech.

- Podle návodu k použití od dodavatele, nebo standardního postupu připravte agar z rýžového extraktu.
- Inokulujte kvasinky na rýžový agar nality do tenké vrstvy a překryjte krycím sklíčkem.
- Umístěte max. na 4 dny do termostatu při 25 – 30 °C a po každém jednom dni kontrolujte nárůst biomasy pod mikroskopem (100x).

**Vyhodnocení:** Pseudomycélium tvořené pseudohyfami s terminálními chlamydospórami (silnostěnné kulovité nevyvíjející se útvary, které mohou vznikat na pseudomycéliu), je charakteristické pro *C. albicans* a *C. dubliniensis*. Většina ostatních druhů rodu *Candida* tvoří pseudomycélium bez chlamydospór. Některé druhy kvasinek však pseudomycélium netvorí.

**HYP – Tvorba pravých hyf**

Kritériem pro zařazení do rodů *Geotrichum* a *Trichosporon* je tvorba pravých hyf a arthrokonidií. Arthrokonidie vznikají fragmentací terminálních částí hyf.

**Interpretace reakcí:**

Sloupec	Test	Zkrat. testu	Reakce:	pozitivní	negativní
H	Ureáza	URE		červená, červenooranžová	žlutá, světle oranžová
G	Sacharóza	SUC		žlutá, žlutozelená	zelená
F	Maltóza	MLT		žlutá, žlutozelená	zelená
E	Laktóza	LAC		žlutá, žlutozelená	zelená
D	Galaktóza	GAL		žlutá, žlutozelená	zelená
C	Trehalóza	TRE		žlutá, žlutozelená	zelená
B	Celobióza	CEL		žlutá, žlutozelená	zelená
A	Prolin	PRO		žlutá, nažloutlá	bezbarvá

**Vlastnosti soupravy:**

Souprava byla testována na soubor 60 kmenů. 50 kmenů bylo správně identifikováno (83,3%).

**Nejčastější možné příčiny neúspěchu při identifikaci:**

- Smíšená nebo kontaminovaná kultura: pracujte s čistou kulturou izolovanou z doporučených kultivačních médií.  
Kultura by měla být stará 24 hodin, případně 48 hodin u pomaleji rostoucích kvasinek.
- Použití inkulka malé hustoty nebo malého objemu. Dopržujte hustotu inkulka McFarland 3. Dbejte na homogenitu inkulka.
- Inkulum bylo rozšířeno do sousední řady, připravované pro další testovanou kulturu.
- Nedodržení některého bodu z doporučeného pracovního postupu.
- Může se jednat o atypický kmen, nebo zástupce druhu, nebo příbuzného rodu, který není uveden v Seznamu taxonů

**Likvidace použitého materiálu:**

Použitý panel vložte do nádoby pro infekční materiál nebo zničte autoklávováním nebo spálením.

**Kontrola kvality soupravy CANDIDA-Screen:**

Pro účely interní kontroly kvality soupravy jsou doporučovány následující kontrolní kmeny:

*Candida albicans* CCM 8261 (ATCC 90028)

*Cryptococcus neoformans* CCM 8312 (ATCC 90112)

*Klebsiella pneumoniae* subsp. *pneumoniae* CCM 5852 (ATCC 13882)

Tyto kmeny dodává:

CCM – Česká sbírka mikroorganismů, Masarykova univerzita, Přírodovědecká fakulta, Kamenice 5, budova A25, 625 00 Brno, tel. 549 491 430, fax 549 498 289, <http://www.sci.muni.cz/ccm>, e-mail: ccm@sci.muni.cz. Kmeny jsou dodávány v lyofilizovaném stavu nebo na želatinových discích.

**Upozornění:**

Na kontrolu funkčnosti soupravy je nutné použít vždy čerstvé izoláty kmenů CCM. Tyto kmeny slouží pro kontrolu funkčnosti biochemických reakcí, nikoli pro kontrolu správnosti, či úspěšnosti identifikace.

**Kontrolní kmeny:**

Řádek	H	G	F	E	D	C	B	A
<b>Candida albicans CCM 8261</b>								
	-	+	+	-	+	d	-	+
<b>Cryptococcus neoformans CCM 8312</b>								
	+	-	-	-	-	-	-	-
<b>Klebsiella pneumoniae CCM 5852</b>								
	-	+	+	+	+	+	+	-

**Vysvětlivky:**

+ = pozitivní reakce

- = negativní reakce

d = variabilní reakce

**Diferenciální tabulka:**

Taxon	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<i>Candida albicans</i>	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Candida glabrata</i>	-	-	-	-	-	+	-	-
<i>Candida guilliermondii</i>	-	+	-	-	+	d	(-)	+
<i>Candida kefyr</i>	-	+	-	(+)	+	-	d	-
<i>Candida krusei</i>	-	-	-	-	(-)	-	-	(-)
<i>Candida lipolytica</i>	(+)	-	-	-	(-)	-	-	+
<i>Candida lusitaniae</i>	-	+	(+)	-	d	d	+	+
<i>Candida parapsilosis</i>	-	+	d	-	+	d	-	+
<i>Candida tropicalis</i>	-	+	+	-	+	+	-	-
<i>Cryptococcus neoformans</i>	+	d	(-)	-	d	(-)	(-)	-
<i>Geotrichum</i> sp.	-	-	-	-	d	-	-	(-)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	-	+	(+)	-	d	d	-	-
<i>Trichosporon</i> sp.	(+)	-	-	-	-	-	-	(-)

Vysvětlivky: + = pozitivní reakce - = negativní reakce d = variabilní reakce (+) = většinou pozitivní reakce (-) = většinou negativní reakce

**POUŽITÉ SYMBOLY**



Katalogové číslo



In vitro diagnostikum



Výrobce



Čtěte návod k použití



Číslo šarže



Teplota skladování



Datum expirace

Datum revize: 31. 1. 2018



## CANDIDA-Screen



Kat. č.: MLT00003

Pre mikrobiológiu

Diagnostická súprava CANDIDA-Screen je určená pre screeningové rozlíšenie niektorých najčastejšie sa vyskytujúcich klinicky významných druhov kvasiniek. CANDIDA-Screen je umiestnený v jamkách jednostripovej mikrotitračnej doštičky. Na jednej mikrotitračnej doštičke je možno vykonať 12 stanovení.

**Súprava CANDIDA-Screen obsahuje:**

- Jednostripové mikrotitračné doštičky so sušidlom, 3 ks
- Návod
- 3 PE vrecúška pre inkubáciu
- Vrecúško na uloženie nespotrebovanej doštičky
- Farebná škála pre súpravu CANDIDA-Screen
- Formulár pre záznam výsledkov
- Viečko

**Skladovanie, expirácia:**

CANDIDA-Screen skladujte pri teplote (+2 až +8)° C. Expirácia je vyznačená na každom balení.

**Upozornenie:**

- Súprava je určená iba k profesionálemu použitiu. So súpravou je oprávnený pracovať len patrične zaškolený pracovník ovládajúci zásady práce s infekčným materiálom a jeho bezpečnú likvidáciu podľa záväzných smerníc pracoviska.

**Pracovný postup****Potreby pre prácu so súpravou CANDIDA-Screen (nie sú súčasťou súpravy):**

- Petriho misky so Sabouraud-glukózovým 2% agarom bez aditív, krvným agarom, či iným vhodným kultivačným médiom
- Parafínový olej sterilizovaný, kat. č. MLT00042 - 40 stanovení
- Skúmavky (100x15 mm) so sterilným nepufovaným fyziologickým roztokom
- Prístroj DENSILAMETER II, kat. č. INS00062
- Vortex V1, kat. č. 50001715
- Krokovacia pipeta Mikrolastepper, kat. č. 50001707
- Termostat 25 - 30° C
- Bežné laboratórne mikrobiologické vybavenie (kľučky, popisovače, kahan)

**Identifikačné pomôcky, ktoré nie sú súčasťou súpravy:**

- Kódová kniha pre súpravu CANDIDA-Screen - umiestnená na [www.eralachema.com](http://www.eralachema.com)
- Identifikačný program ErbaExpert.

**Izolácia kultúry:**

Izolácia kultúr sa vykonáva štandardnou technikou na Sabouraud-glukózovom 2% agare (bez aditív), krvnom agare alebo inom kultivačnom médiu, ktorého vhodnosť bola overená na doporučených kontrolných kmeňoch.

**Príprava inokula:**

- Z čistej, dobre narastenej, 24 - 48 h kultúry pripravte v nepufovanom sterilnom fyziologickom roztoku mikrobiálnu suspenziu s hustotou zákalu 3 McF (pomocou vortexu suspenziu dôkladne homogenizujte).

**Overenie čistoty inokula:**

- Pre overenie čistoty inokula vykonajte rovnakú kľučku, ktorou ste pripravili suspenziu, rozter na Sabouraud-glukózovom agare (2%). Čistotu kultúry kontrolujte po 24 hodinách inkubácie. V prípade slabého náрастu kultúry predĺžte inkubáciu o ďalších 24 hod.

**Príprava doštičky CANDIDA-Screen:**

- Odstráhnite stranu alumíniového vrecúška a vyberte doštičku. Oddelte príslušný počet stripov mikrotitračnej doštičky. Stripy vložte do rámcika.
- Zvyšok nepoužijte doštičky so sušidlom vložte do priloženého Alu vrecúška na uloženie nezužitkovanej doštičky a uložte pri teplote (+2 až +8)° C pre ďalšie použitie; dbajte na to, aby bola doštička chránená pred vlhkosťou. Doporučujeme doštičku po prvom použití spotrebovať do 4 týždňov. V prípade, že so súpravami MIKROLATEST® pracujete po prvýkrát a voľný rámcik doštičky nemáte k dispozícii, použite rámcik prej doštičky a zvyšné stripы uložte v skladovacom vrecúšku voľne.

**Poznámka:**

Prípadné nerovnomerné rozloženie substrátu v jamke nemá vplyv na funkčnosť testu.

**Inokulácia:**

- Inokulujte 100 µl suspenzie vo fyziologickom roztoku do Jamiek stripu.
- Prevŕstvte nainokulované jamky 3 – 4 kvapkami parafínového oleja.

**Inkubácia:**

- Vložte takto pripravené mikrotitračné doštičky do inkubačného PE vrecúška a otvorený koniec vrecúška zahnite pod doštičku tak, aby nedošlo k vyschnutiu inokula.
- Inkubujte v termostate nastavenom na teplotu 25 - 30°C po dobu 24 hodín.
- V prípade pomaly rastúcich mikroorganizmov ako napr. *C. neoformans* je možné predĺžiť inkubáciu na celkovú dobu 24 – 48 hod.

**Hodnotenie:**

- Po 24, prípadne 48 hodinách, zhodnoťte reakcie.
- V prípade potreby vyberte doštičku z inkubačného PE vrecúška.
- Odčítajte všetky testy a výsledky zaznamenajte do formulára na záznam výsledkov.

**Poznámka:**

Pre hodnotenie farebných reakcií použite farebnú škálu a tabuľku **Interpretácia reakcií** alebo výsledky farebných reakcií kontrolných kmeňov.

Pre vyhodnotenie výsledku použite kódovú knihu (**Code book**), alebo Identifikačný program ErbaExpert.

**Dodatkové testy:**

Pri identifikácii kvasiniek pomocou identifikačnej tabuľky môže dôjsť k dosiahnutiu nejednoznačného výsledku. Doporučujeme vykonať nasledujúce dodatkové testy:

**GET test (test tvorby klíčnych vakov)**

- Inokulujte kolónie kvasiniek do 1 ml ľudského alebo zvieracieho séra (hustota inokula 0,5-1 McF)
- Umiestnite do termostatu na 3 h pri 35–37 °C.
- Pozorujte klíčne vaky pod mikroskopom (100x). Klíčne vaky rodu *Candida* rastú vo vláknitej forme. Pri odčítaní výsledkov po inkubácii cez noc nie je už tvorba klíčnych vakov vo vláknitej forme pre rod *Candida* špecifická (Positívny výsledok testu pre druhy uvedené v identifikačnej tabuľke zodpovedajú iba *C. albicans*).

**PSH - Pseudomycelium**

Kritériom pre rod *Candida* je tvorba pseudomycélia na nutrične chudobných substrátoch.

- Pripravte agar z ryžového extraktu podľa návodu k použitiu od dodávateľa alebo štandardným postupom.
- Inokulujte kvasinky na ryžový agar naliaty do tenkej vrstvy a prekryte krycím skličkom.
- Umiestnite max. na 4 dni do termostatu pri 25–30 °C a po každom jednom dni kontrolujte nárasť biomasy pod mikroskopom (100x).

**Vyhodnotenie:** Pseudomycelium tvorené pseudohyfami s terminálnymi chlamidospórami (tlstostenné guľovité nevyvíjajúce sa útvary, ktoré môžu vznikať na pseudomycéliu) je charakteristické pre *C. albicans* a *C. dubliniensis*. Väčšina ostatných druhov rodu *Candida* tvorí pseudomycelium bez chlamydospór. Niektoré druhy kvasiniek však pseudomycelium netvorí.

**HYP – Tvorba pravých hyf**

Kritériom pre rod *Geotrichum* a *Trichosporon* je tvorba pravých hyf a arthrokonídii. Arthrokonídie vznikajú fragmentáciou terminálnych častí hyf.

**Interpretácia reakcií:**

Stípec	Test	Skrat. testu	Reakcia:	pozitívna	negatívna
H	Ureáza	URE		červená, červenooranžová	žltá, svetlo oranžová
G	Sacharóza	SUC		žltá, žltozelená	zelená
F	Maltóza	MLT		žltá, žltozelená	zelená
E	Laktóza	LAC		žltá, žltozelená	zelená
D	Galaktóza	GAL		žltá, žltozelená	zelená
C	Trehalóza	TRE		žltá, žltozelená	zelená
B	Celobízoa	CEL		žltá, žltozelená	zelená
A	Prolin	PRO		žltá, nažltá	bezfarebná

**Vlastnosti súpravy:**

Súprava bola testovaná na súbore 60 kmeňov. 50 kmeňov bolo správne identifikovaných (83,3%).

**Najčastejšie možné príčiny neúspechu pri identifikácii:**

- Zmiešaná alebo kontaminovaná kultúra: pracujte s čistou kultúrou izolovanou z doporučených kultivačných médií. Kultúra by mala byť stará 24 hodín, prípadne 48 hodín u pomalšie rastúcich kvasiniek.
- Použitie inokula malej hustoty alebo malého objemu. Dodržujte hustotu inokula McFarland 3. Dbajte na homogenitu inokula.
- Inokulum bolo nastriekané do susedného riadku, pripravovaného pre ďalšiu testovanú kultúru.
- Nedodržanie niektorého bodu z doporučeného pracovného postupu.
- Môže sa jednáť o atypický kmeň alebo zástupcu druhu alebo príbuzného rodu, ktorý nie je uvedený v Zozname taxónov.

**Likvidácia použitého materiálu:**

Použitý panel vložte do nádoby pre infekčný materiál alebo zlikvidujte autoklávovaním alebo spálením.

**Kontrola kvality súpravy CANDIDA-Screen:**

Pre účely internej kontroly kvality súpravy sú doporučené nasledujúce kontrolné kmene:

*Candida albicans* CCM 8261 (ATCC 90028)

*Cryptococcus neoformans* CCM 8312 (ATCC 90112)

*Klebsiella pneumoniae subsp. *pneumoniae** CCM 5852 (ATCC 13882)

Tieto kmene dodáva CCM – Česká sibírka mikroorganizmů, Masarykova univerzita, Přírodovedecká fakulta, Kamenice 5, budova A25, 625 00 Brno, tel. 549 491 430, fax 549 498 289, <http://www.sci.muni.cz/ccm>, e-mail: ccm@sci.muni.cz. Kmene sú dodávané v lyofilizovanom stave alebo na želatinových diskoch.

**Upozornenie:**

Pre kontrolu funkčnosti súpravy je nutné použiť vždy čerstvá izoláty kmeňov CCM. Tieto kmene slúžia pre kontrolu funkčnosti biochemických reakcií, nie však pre kontrolu správnosti či úspešnosti identifikácie.

**Kontrolné kmene:**

Riadok	H	G	F	E	D	C	B	A
<b><i>Candida albicans</i> CCM 8261</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	-	+	d	-	+
<b><i>Cryptococcus neoformans</i> CCM 8312</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	+	-	-	-	-	-	-	-
<b><i>Klebsiella pneumoniae</i> CCM 5852</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	+	+	+	+	-

**Vysvetlivky:**

+ = pozitívna reakcia

- = negatívna reakcia

d = variabilná reakcia

**Diferenciačná tabuľka:**

Taxon	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<i>Candida albicans</i>	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Candida glabrata</i>	-	-	-	-	-	+	-	-
<i>Candida guilliermondii</i>	-	+	-	-	+	d	(-)	+
<i>Candida kefyr</i>	-	+	-	(+)	+	-	d	-
<i>Candida krusei</i>	-	-	-	-	(-)	-	-	(-)
<i>Candida lipolytica</i>	(+)	-	-	-	(-)	-	-	+
<i>Candida lusitaniae</i>	-	+	(+)	-	d	d	+	+
<i>Candida parapsilosis</i>	-	+	d	-	+	d	-	+
<i>Candida tropicalis</i>	-	+	+	-	+	+	-	-
<i>Cryptococcus neoformans</i>	+	d	(-)	-	d	(-)	(-)	-
<i>Geotrichum</i> sp.	-	-	-	-	d	-	-	(-)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	-	+	(+)	-	d	d	-	-
<i>Trichosporon</i> sp.	(+)	-	-	-	-	-	-	(-)

Vysvetlivky: + = pozitívna reakcia - = negatívna reakcia d = variabilná reakcia (+) = většinou pozitívna reakcia (-) = většinou negatívna reakcia

**POUŽITÉ SYMBOLY**


Katalógové číslo



In vitro diagnostikum



Výrobca



Čítajte návod k použitiu



Číslo šarže



Teplota skladovania



Dátum expirácie

Dátum revízie: 31. 1. 2018

Cat. No.: MLT00003

For microbiology

The diagnostic kit CANDIDA-Screen is designed to screen the most frequent clinically significant yeast species. CANDIDA-Screen is placed in wells of a one-strip microtitration plate. It is possible to carry out 12 identification on a plate.

**CANDIDA-Screen kit contains:**

- One-strip microtitration plates with desiccant, 3 pc
- Instructions
- Three PE bags for incubation
- A storage bag for unused plate
- Colour scale for CANDIDA-Screen kit
- Record form
- Lid

**Storage, expiration:**

CANDIDA-Screen should be stored at (+2 to +8)° C. Date of expiry is indicated on each package.

**Safety rules:**

The CANDIDA-Screen kit is for professional use only. Only a trained person should work with the kit. This person should follow safety rules for work with infectious material and for safe disposal according to the guidelines of the workplace.

**Recommended instructions for use of CANDIDA-Screen****Material required to perform a test (not included in the kit):**

- Petri dishes with the cultivation medium Sabouraud-dextrose agar 2% without additives, Columbia blood agar or another suitable non-selective cultivation medium.
- Paraffin oil sterilised (Cat. No. MLT00042 - 40 determinations)
- Tubes (100x15 mm) with sterile unbuffered physiological solution
- Instrument DENSILAMETER II, cat. No. INS00062
- Vortex V1 (Cat. No. 50001715)
- Multistep pipette Mikrolastepper, (Cat. No. 50001707)
- Incubator 25 - 30 °C
- Common microbiological laboratory equipment (loops, burners, markers)

**For results evaluation (not included in the kit):**

- Code Book for CANDIDA-Screen - located at [www.eralachema.com](http://www.eralachema.com)
- The ErbaExpert Identification Program

**Isolation of cultures:**

The isolation of culture should be carried out by usual techniques on Sabouraud-Dextrose 2% agar (without additives) or blood agar. Another suitable culture medium can be used after it was tested on recommended control strains.

**Preparation of inoculum:**

Prepare microbial suspension from pure well grown 24 hour (48 hours for slowly growing yeast) culture in unbuffered sterile physiological solution. The suspension must have turbidity equal to McFarland 3. Use vortex to homogenise the suspension well.

**Purity control:**

Confirm purity of the suspension by inoculation of the yeast suspension on Sabouraud-Dextrose agar (2%) using the same loop as in the preparation of the inoculum. Incubate it for 24 hours. Check the purity of the culture after 24 hours. Incubate for another 24 hours if the growth is weak.

**Preparation of CANDIDA-Screen plate:**

- Cut off one side of aluminium packaging foil and remove the plate from the package. Separate required number of strips of microtitration plate. Remove the adhesive tape from individual strips and insert them into prepared frame. In case you work with MIKROLATEST® kit for the first time and an empty frame is not available, use the frame of the first plate. The unused strips of the first plate put into the storage bag freely.
- Insert any unused strips into enclosed aluminium bag with desiccant and store it at the temperature (+2 to +8)° C for further use. Protect it against the moisture. We recommend to use the plate before the 4th week of its opening.

**Note:** Any uneven distribution of substrate in the well does not affect the functionality of the test.

**Inoculation:**

- Inoculate 100 µl of the suspension in the physiological solution into the wells of a strip.
- Add 3-4 drops of paraffin oil into inoculated wells.

**Incubation:**

- Insert the inoculated microtitration plate into an incubation PE bag and fold the open end of the bag under the plate to prevent drying of the inoculum.
- Incubate the CANDIDA-Screen plate in an incubator set up for 25 - 30°C for 24 hours.
- It is possible to extend the incubation for slowly growing organisms such as *C. neoformans* for further 24 hours.

**Reading:**

- Evaluate reactions after 24 hours (eventually after 48 hours).
- Remove the plate from the incubation bag if necessary.
- Read all the reactions and record the results in the report sheets.

**Note:** Read the reactions according to the Colour scale or the table **Interpretation of the reactions** or according to the colour reactions of the control strains. For evaluation use **Code book** or use software ErbaExpert.

**Additional tests:**

The identification of the yeasts according to the **Differentiation table** can give indefinite results in some cases. We recommend to perform the following additional tests:

**GET - Germ tubes test**

- Inoculate yeast colonies in 1.0 ml of human or animal serum (density 0.5-1 McF)
- Place it in an incubator at 35-37 °C for 3 hours.
- Observe formation of germ tubes under microscope (magnification 100x). Germ tubes of genus Candida grow in filamentous form. The formation of filamentous form of germ tubes is not specific for the genus Candida after an overnight incubation. A positive result of the test for the species included in the **Differentiation table** applies to *C. albicans* only.

**PSH - Pseudohyphes**

A characteristic for genus Candida is detection of pseudomycelium which will be formed in the presence of nutritionally poor substrates.

- Prepare rice extract agar according to the instructions for use of a supplier or a standard microbiology protocol.
- Inoculate a yeast strain onto a thin rice agar plate and cover with a cover slip.
- Place it in an incubator at 25-30 °C for 4 days. Observe a biomass growth under a microscope (magnification 100x) every day.

**Evaluation:** Pseudomycelium consisting of pseudohyphes with terminal chlamydospores (spores with a spherical shape and a refractive cell wall) is indicative for *Candida albicans*. Most of other *Candida* sp. form pseudomycelium consisting of pseudohyphes without chlamydospores. However some species don't form pseudohyphes.

**HYP - Formation of true hyphae**

A characteristic of genus Geotrichum and Trichosporon is formation of true hyphae and arthrospores. Arthrospores are formed by the fragmentation of the terminal parts of the hyphae.

**Interpretation of the reactions:**

Column	Test	Abbreviation	Reaction:	positive	negative
H	Urease	URE		red, red-to-orange	yellow, light orange
G	Sucrose	SUC		yellow, yellow-to-green	green
F	Maltose	MLT		yellow, yellow-to-green	green
E	Lactose	LAC		yellow, yellow-to-green	green
D	Galactose	GAL		yellow, yellow-to-green	green
C	Trehalose	TRE		yellow, yellow-to-green	green
B	Cellobiose	CEL		yellow, yellow-to-green	green
A	Proline	PRO		yellow, yellowish	colourless

**Kit characteristics:**

The kit was tested on a set of 60 strains. The CANDIDA-Screen identified 50 strains correctly (83.3%).

**The most frequent causes of identification failure:**

- Contaminated culture: work with pure cultures isolated from recommended culture media. Culture should be 24 hours old (48 hours for slowly growing species).
- Used inoculum was of low density or small volume. Please follow the correct McFarland 3 density of the suspension. Pay attention to the homogeneity of the inoculum.
- Inoculum has contaminated adjacent strips.
- Failure to observe some of the steps in the recommended procedure.
- There may be an atypical strain or a species not included in the Taxa list.

**Disposal of used material:**

Insert used strips into a container for infectious material and autoclave it or incinerate it.

**Quality control of CANDIDA-Screen kit:**

The following strains are recommended for internal quality control:

*Candida albicans* CCM 8261 (ATCC 90028)

*Cryptococcus neoformans* CCM 8312 (ATCC 90112)

*Klebsiella pneumoniae* subsp. *pneumoniae* CCM 5852 (ATCC 13882)

These strains are supplied by the CCM – Czech Collection of Microorganisms, Masaryk University, Faculty of Science, Kamenice 5, building A25, 625 00 Brno, CZ, tel. 549 491 430, fax 549 498 289, <http://www.sci.muni.cz/ccm>, e-mail: ccm@sci.muni.cz. The strains are supplied lyophilised or on gelatin discs.

**Caution:**

It is necessary to use fresh isolates of the CCM strains each time when a kit is tested for its functionality. These strains are recommended to check the functionality of the kit and not to monitor accuracy or effect of the identification.

**Control strains:**

Row	H	G	F	E	D	C	B	A
<b>Candida albicans CCM 8261</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<b>Cryptococcus neoformans CCM 8312</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<b>Klebsiella pneumoniae CCM 5852</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	-	+	v	-	+
	+	-	-	-	-	-	-	-
	-	+	+	+	+	+	+	-

**Explanations:**

+ = positive reaction

- = negative reaction

v = variable reaction

**Differentiation table:**

Taxon	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<i>Candida albicans</i>	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Candida glabrata</i>	-	-	-	-	-	+	-	-
<i>Candida guilliermondii</i>	-	+	-	-	+	v	(-)	+
<i>Candida kefyr</i>	-	+	-	(+)	+	-	v	-
<i>Candida krusei</i>	-	-	-	-	(-)	-	-	(-)
<i>Candida lipolytica</i>	(+)	-	-	-	(-)	-	-	+
<i>Candida lusitaniae</i>	-	+	(+)	-	v	v	+	+
<i>Candida parapsilosis</i>	-	+	v	-	+	v	-	+
<i>Candida tropicalis</i>	-	+	+	-	+	+	-	-
<i>Cryptococcus neoformans</i>	+	v	(-)	-	v	(-)	(-)	-
<i>Geotrichum</i> sp.	-	-	-	-	v	-	-	(-)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	-	+	(+)	-	v	v	-	-
<i>Trichosporon</i> sp.	(+)	-	-	-	-	-	-	(-)

Explanations: + = positive reaction - = negative reaction v = variable reaction (+) = mostly positive reaction (-) = mostly negative reaction

**USED SYMBOLS**

**REF** Catalogue number



In vitro diagnostics



Manufacturer



See instruction for use

**LOT** Lot number



Storage temperature



Expiry date

Date of Revision: 31. 1. 2018



Nr kat.: MLT00003

Do celów mikrobiologicznych

Zestaw diagnostyczny CANDIDA-Screen przeznaczony jest do przesiewowego różnicowania najczęstszych klinicznie istotnych gatunków grzybów drożdżopodobnych. CANDIDA-Screen znajduje się w studzienkach dzielonej na pojedyncze paski mikropłytki. Za pomocą jednej mikropłytki można przeprowadzić 12 oznaczeń.

**Zestaw CANDIDA-Screen zawiera:**

- Mikropłytki dzielone na pojedyncze paski z pochłaniaczem wilgoci, 3szt.
- Instrukcję obsługi
- 3 PE torebki do inkubacji
- Torebkę przeznaczoną do ułożenia niezużytej płytki
- Porównawczą skalę barw dla zestawu CANDIDA-Screen
- Formularze do wpisywania wyników
- Pokrywę

**Przechowywanie, termin ważności:**

CANDIDA-Screen należy przechowywać w temperaturze (od +2 do +8) °C. Data ważności podana jest na każdym opakowaniu.

**Zasady bezpieczeństwa:**

Zestaw CANDIDA-Screen przeznaczony jest wyłącznie do profesjonalnego zastosowania. Do pracy z zestawem upoważniony jest wyłącznie odpowiednio przeszkolony pracownik znający zasady pracy z materiałem zakaźnym oraz jego bezpiecznym usuwaniem zgodnie z obowiązującymi w miejscu pracy wytycznymi.

**Sposób postępowania**
**Materiały potrzebne do pracy z zestawem CANDIDA-Screen, które nie są częścią zestawu:**

- Płytki Petriego z Sabouraud-glukozowym 2% agarem bez dodatków, agarem krwawym, lub innym odpowiednim podłożem hodowlanym
- Parafinowy olej sterylizowany, nr kat. MLT00042 – 40 ozn./op.
- Probówki (100x15mm) zawierające sterylny niebuforowany roztwór soli fizjologicznej
- Urządzenie DENSILAMETER II, nr kat. INS00062
- Vortex V1, nr kat. 50001715
- Krokowa pipeta Mikrolastepper, nr kat. 50001707
- Cieplarka 25 - 30°C
- Podstawowy mikrobiologiczny sprzęt laboratoryjny (ezy, markery, palnik)

**Niezbędne pomoce identyfikacyjne, które nie wchodzą w skład zestawu:**

- Księga kodów do CANDIDA-Screen - znajduje się na stronie [www.eralachema.com](http://www.eralachema.com) (sekcja poświęcona mikrobiologii)
- Program identyfikacyjny ErbaExpert.

**Izolowanie kultury:**

Izolowanie kultur należy przeprowadzić w sposób standardowy na Sabouraud-glukozowym 2% agarze (bez dodatków), agarze krwawym lub innym podłożu hodowlanym, którego stosowność została zweryfikowana za pomocą zalecanych szczepów kontrolnych.

**Przygotowanie inokulum:**

- Z czystej, dobrze wyróżniętej 24 - 48 godzinnej kultury przygotować w niebuforowanym sterylnym roztworze soli mikrobialnej zawiesinę o gęstości 3 McFarlanda (zawiesinę należy dokładnie zhomogenizować za pomocą vortexu)

**Sprawdzenie czystości inokulum:**

- W celu sprawdzenia czystości inokulum należy przeprowadzić tą samą ezą, którą przygotowano zawiesinę, wysiew kontrolny na Sabouraud-glukozowym agarze (2%). Czystość kultury należy sprawdzać po upływie 24 godzin inkubacji. W przypadku słabego wzrostu kultury należy przedłużyć czas inkubacji o kolejne 24 godziny.

**Przygotowanie płytki CANDIDA-Screen:**

- Odciąć boczną krawędź aluminiowej torebki i wyjąć płytę. Oddzielić odpowiednią ilość pasków mikropłytki. W przypadku pracy z zestawem MIKROLATEST® po raz pierwszy i niedysponowaniem wolną ramką, należy wyjąć niezużyte studzienki z pierwszej pełnej ramki, ułożyć luzem w torebce do przechowywania a ramkę tej pierwszej płytki wykorzystać do inkubacji.
- Resztę niezużytej płytki z pochłaniaczem wilgoci należy włożyć do torebki przeznaczonej do ułożenia niezużytej płytki, następnie przechowywać w temperaturze (od +2 do +8) °C do następnego zastosowania. Należy zadbać, żeby płytki była chroniona przed wilgocią. Zaleca się wykorzystanie płytek do 4 tygodni od pierwszego użycia.

**Uwaga:**

Ewentualne nierównomierne rozmieszczenie substratu w studzience nie ma wpływu na działanie testu.

**Inokulacja:**

- Inokulować 100 µl zawiesiny w roztworze soli fizjologicznej do każdej studzienki paska.
- Zakroić zainokulowane studzienki 3-4 kroplami sterylnego oleju parafinowego każdą.

**Inkubacja:**

- Włożyć tak przygotowane mikropłytki do PE torebki do inkubacji, otwarty koniec PE torebki zgasić pod płytka, żeby zapobiec wysychaniu inokulum.
- Inkubować w cieplarce w temperaturze 25 - 30°C przez 24 godziny.
- W przypadku wolniej rosnących mikroorganizmów jak np. *C. neoformans* można przedłużyć inkubację na łączny czas 24-48 godzin.

**Ocena:**

- Po upływie 24, ewentualnie 48 godzin należy przeprowadzić ocenę reakcji.
- W razie potrzeby można wyjąć płytę z PE torebki do inkubacji.
- Odczytać wszystkie testy, wyniki należy wpisać do formularzy do wpisywania wyników.

**Uwaga:**

Do oceny reakcji barwnych należy zastosować porównawczą skalę barw dla CANDIDA-Screen, tabelkę *Interpretacja reakcji*, lub należy orientować się wg reakcji barwnych szczepów kontrolnych.

Do oceny wyniku zastosować książkę kodów (**Code Book**), lub program identyfikacyjny ErbaExpert.

**Testy dodatkowe:**

Podczas identyfikacji grzybów drożdżopodobnych za pomocą tabeli identyfikacyjnej możnatrzymać niejednoznaczny wynik. W takim przypadku zaleca się przeprowadzenie następujących testów dodatkowych:

**GET – Germ tube test (test filamentacji)**

- Inokulować kolonie grzybów drożdżopodobnych do 1 ml ludzkiej lub zwierzęcej surowicy (gęstość inokulum 0,5-1 McF).
- Włożyć do cieplarki na 3 godziny w temp. 35 – 37°C.

Obserwować worki nasiennie pod mikroskopem (100x). Worki nasienne rodzaju *Candida* rosną w formie nici. Podczas odczytu wyników po inkubacji przez noc, wytwarzanie worków nasiennych w formie nici dla rodzaju *Candida* nie jest już specyficzne (Wynik dodatni testu dla gatunków wymienionych w tabeli identyfikacyjnej odpowiada tylko *C. albicans*).

**PSH – Pseudohyphes (pseudostrzępki)**

Kryterium dla rodzaju *Candida* jest wytwarzanie pseudomycelium na odżywczu słabych substratach.

- Należy przygotować podłożo z ekstraktem z ryżu według instrukcji obsługi otrzymanej od dostawcy, lub według standardowego sposobu postępowania.
- Inokulować grzyby drożdżopodobne na podłożu z ryżem rozlane do cienkiej warstwy i nakryć szkieletem.
- Włożyć do cieplarki maksymalnie na 4 dni do temp. 25 – 30°C, po każdym dniu należy kontrolować wzrost biomasy pod mikroskopem (100x).

**Ocena:** Pseudomycelium, które tworzy pseudostrzępki wraz z terminalnymi chlamidosporami (w kształcie kuli, grubościenne, nie rozwijające się zarodniki, które mogą powstać na pseudomycelium), jest charakterystyczne dla *C. albicans* a *C. dubliniensis*. Większość pozostałych gatunków rodzaju *Candida* wytwarza pseudomycelium bez chlamidospor. Niektóre gatunki grzybów drożdżopodobnych jednak nie wytwarzają pseudomycelium.

**HYP – Formation of true hyphae (wytwarzanie prawdziwej strzępki)**

Kryterium dla rodzaju Geotrichum oraz Trichosporon jest wytwarzanie prawdziwych strzępek i artrokonidii. Artrokonidia powstają poprzez fragmentację terminalnych części strzępek.

**Interpretacja reakcji:**

Kolumna	Test	Skrót testu	Reakcja: dodatnia	ujemna
H	Ureaza	URE	Czerwona, czerwono-pomarańczowa	Żółta, blado-pomarańczowa
G	Sacharoza	SUC	Żółta, żółto-zielona	Zielona
F	Maltoza	MLT	Żółta, żółto-zielona	Zielona
E	Laktoza	LAC	Żółta, żółto-zielona	Zielona
D	Galaktoza	GAL	Żółta, żółto-zielona	Zielona
C	Trehaloza	TRE	Żółta, żółto-zielona	Zielona
B	Celobioza	CEL	Żółta, żółto-zielona	Zielona
A	Prolin	PRO	Żółta, żółtawa	Bezbarwna

**Właściwości zestawu:**

Zestaw został przetestowany za pomocą 60 szczepów. 50 szczepów zidentyfikowano prawidłowo (83,3%).

**Najczęstsze możliwe przyczyny niepowodzenia podczas identyfikacji:**

- Mieszana, lub kontaminowana kultura: należy pracować z czystą kulturą izolowaną z zalecanych podłoż hodowlanych. Kultura powinna być 24 godz., lub 48 godz. w przypadku wolniej rosnącej kultury grzybów drożdżopodobnych.
- Zastosowanie inokulum niskiej gęstości, lub zbyt niska objętość inokulum: należy przestrzegać zalecaną gęstość inokulum 3 McF. Dokładnie homogenizować.
- Inokulum przedostało się do sąsiadnego rzędu paska, przygotowanego do następnej badanej kultury.
- Nieprzestrzeganie któregokolwiek z punktów instrukcji obsługi.
- Nietypowy szczep, lub przedstawiciel gatunku, lub bliskiego rodzaju, który nie jest wymieniony na liście taksonów.

**Likwidacja wykorzystanego materiału:**

Po zużyciu należy włożyć płytę do pojemnika dla materiału zakaźnego i następnie wysterylizować w autoklawie lub spalić.

**Kontrola jakości CANDIDA-Screen:**

Dla wewnętrznej kontroli jakości zestawu zalecane są następujące szczepy kontrolne:

*Candida albicans* CCM 8261 (ATCC 90028)

*Cryptococcus neoformans* CCM 8312 (ATCC 90112)

*Klebsiella pneumoniae* subsp. *pneumoniae* CCM 5852 (ATCC 13882)

Ww. szczepy dostarcza CCM – Czech Collection of Microorganisms, Masaryk University, Faculty of Science, Kamenice 5, building A25, 625 00 Brno, CZ, tel. 549 491 430, fax 549 498 289, http://www.sci.muni.cz/ccm, e-mail: ccm@sci.muni.cz. Szczepy dostarczane są w postaci liofilizowanej lub na krążkach żelatynowych.

**Uwaga:** Do kontroli prawidłowego funkcjonowania zestawu należy zawsze stosować świeże szczepy kontrolne CCM. Szczepy te służą do kontroli prawidłowego funkcjonowania zestawu, nie do prawidłowości lub powodzenia identyfikacji.

**Szczepy kontrolne:**

Wiersz	H	G	F	E	D	C	B	A
<b><i>Candida albicans</i> CCM 8261</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<b><i>Cryptococcus neoformans</i> CCM 8312</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<b><i>Klebsiella pneumoniae</i> CCM 5852</b>								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	-	+	v	-	+
	+	-	-	-	-	-	-	-
	-	+	+	+	+	+	+	-

**Wyjaśnienia:**

+ = dodatnia reakcja

- = ujemna reakcja

v = zmienna reakcja

**Tabela różnicująca:**

Taxon	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<i>Candida albicans</i>	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Candida glabrata</i>	-	-	-	-	-	+	-	-
<i>Candida guilliermondii</i>	-	+	-	-	+	v	(-)	+
<i>Candida kefyr</i>	-	+	-	(+)	+	-	v	-
<i>Candida krusei</i>	-	-	-	-	(-)	-	-	(-)
<i>Candida lipolytica</i>	(+)	-	-	-	(-)	-	-	+
<i>Candida lusitaniae</i>	-	+	(+)	-	v	v	+	+
<i>Candida parapsilosis</i>	-	+	v	-	+	v	-	+
<i>Candida tropicalis</i>	-	+	+	-	+	+	-	-
<i>Cryptococcus neoformans</i>	+	v	(-)	-	v	(-)	(-)	-
<i>Geotrichum</i> sp.	-	-	-	-	v	-	-	(-)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	-	+	(+)	-	v	v	-	-
<i>Trichosporon</i> sp.	(+)	-	-	-	-	-	-	(-)

Wyjaśnienia: + = Reakcja dodatnia - = Reakcja ujemna v = Reakcja zmienna (+) = Reakcja w większości dodatnia (-) = Reakcja w większości ujemna

**WYTWÓRCA:** Erba Lachema s.r.o., Karásek 2219/1d, 621 00 BRNO, REPUBLIKA CZESKA

**Przedstawicielstwo w Polsce:** ERBA POLSKA Sp. z o.o., WDC ul. Szyszkowa 35/37, 02-285 Warszawa, tel.: +48 510 251 115, +48 228 783 150, fax: +48 228 783 150, e-mail: erbapolska@erbamannheim.com

**UŻYTE SYMbole**

**REF** Numer Katalogowy



Urządzenie  
Diagnostyczne in Vitro



Producent



Patrz: Instrukcja Użycia

**LOT** Numer Partii



Temperatury Graniczne



Termin Ważności

Data rewizji: 18. 6. 2019



Kat. N.: MLT00003

## КАНДИДА-Скрин

RU

Для микробиологии

Диагностический набор КАНДИДА-Скрин предназначен для идентификации наиболее часто встречающихся видов патогенных грибов в клиническом материале. Набор содержит 3 стриппированные микротитровальные пластиинки, на каждой из которых можно провести идентификацию 12 культур (8 тестов на 1 культуру).

**Набор КАНДИДА-Скрин содержит:**

- 3 стриппированные микротитровальные пластиинки (каждая для идентификации 12 культур)
- Инструкция пользователя
- 3 полиэтиленовых пакета для инкубации
- Пакет для хранения частично использованных пластиинок
- Цветную шкалу
- Бланки результатов
- Крышку

**Условия хранения, сроки годности:**

- КАНДИДА-Скрин должен храниться при температуре (+2 to +8)° С. Срок годности указан на каждой упаковке.

**Предупреждение:**

Набор КАНДИДА-Скрин предназначен только для профессионального использования специально обученным персоналом. Следует соблюдать правила безопасности при работе с инфекционным материалом.

**Инструкция к постановке КАНДИДА-Скрин****Необходимые материалы (не включены в набор):**

- Чашки Петри с питательной средой (2% Сабуро-агар с декстрозой без добавок, кровяной агар или другая подходящая неселективная среда)
- Парафиновое масло стерильное (кат. N. MLT00042 - 40 определений)
- Пробирки (100x15 мм) со стерильным незабуференным физиологическим раствором
- Прибор для определения мутности суспензии ДЕНСИЛАМЕТР II (кат. N INS00062)
- Встряхиватель типа Vortex V1
- Автоматическая микропипетка, 0,1 мл, стерильные наконечники
- Термостат на 25 - 30° С
- Традиционное оснащение микробиологической лаборатории (петли, горелки, маркеры)

**Пособия для идентификации (не входят в набор):**

- Книга кодов для КАНДИДА-Скрин - расположена по адресу [www.eralachema.com](http://www.eralachema.com) (раздел Микробиология)
- Программа идентификации ErbaExpert.

**Выделение культуры:**

- Выделите чистую культуру, пользуясь общепринятыми методами, с 2% Сабуро-агара с декстрозой без добавок или с кровяного агара. Другие питательные среды рекомендуется предварительно протестировать на контрольных штаммах.

**Приготовление бактериальной суспензии:**

- Из чистой 24-часовой культуры (48-часовой культуры для медленно растущих культур) приготовьте суспензию исседуемого штамма в стерильном незабуференном физиологическом растворе, мутность должна соответствовать 3 ед. по шкале МакФарлана. Тщательно перемешайте суспензию, используя для этого встряхиватель типа Vortex.

**Контроль чистоты культуры:**

- Из приготовленной суспензии сделайте посев для определения чистоты культуры на 2% Сабуро-агар с декстрозой, инкубирайте 24 часа. При получении слабого роста увеличьте время инкубации еще на 24 часа.

**Подготовка пластиинки КАНДИДА-Скрин:**

- Подготовьте рамку с крышкой.
- Вскройте пакет из фольги, вытащите планшет, снимите защитный слой из фольги.
- Возьмите необходимое количество пластиинок (стрипов) по числу исследуемых культур (1 стрип содержит 8 тестов для 1 культуры), вставьте стрипы в подготовленную рамку, прикрепите крышкой, напишите номера штаммов.
- Оставшиеся стрипы положите в алюминиевый пакет для частично использованных пластиинок и храните в сухом месте при комнатной температуре для последующего использования. Предохраняйте их от влаги, используйте в течение 4 нед с момента вскрытия.
- Рамку с крышкой дезинфицируйте после каждого употребления.

**Примечание:**

неравномерное распределение субстрата в лунке не влияет на функциональность теста.

**Инокуляция:**

- Суспензию тщательно встряхните, внесите по 100 мкл суспензии в каждую лунку.
- Добавьте по 3-4 капли парафинового масла в каждую лунку.

**Инкубация:**

- Вложите подготовленные для инкубации стрипы в полиэтиленовый пакет, конец его подогните для предотвращения высыхания при инкубации.
- Инкубирайте при 25 - 30°C в течение 24 часов.
- Для медленно растущих микроорганизмов, таких как *C. neoformans*, продлите время инкубации еще на 24 часа.

**Учет результатов:**

- Учтите результаты реакций через 24 часа (при необходимости, через 48 часов). Для этого вытащите пластиинки из полиэтиленового пакета и оцените результаты реакций по таблице **Интерпретация реакций**, по результатам идентификации контрольных штаммов или по цветной шкале. Результаты запишите в бланк анализа.

Для оценки результатов используйте книгу кодов (**Code book**), или дифференциальную таблицу, или Программу идентификации ErbaExpert

**Дополнительные тесты:**

При идентификации патогенных грибов необходимо учитывать результаты дополнительных тестов, описанных ниже:

**GET (Трубки роста)**

- Инокулируйте колонию грибов в 0,1 мл сыворотки крови человека или животного (мутность 0,5-1 McF)
- Инкубирайте при температуре 35-37 °C в течение 3 часов.
- Наличие трубок роста определите при микроскопии (увеличение 100x). Трубки роста, характерные для рода *Candida* представляют собой нитевидные образования. После суточной инкубации трубки роста в виде нитевидных образований не встречаются у представителей данного рода.

**PSH (Псевдогифы)**

Для рода *Candida* характерно образование псевдомицелия, который формируется на простых субстратах.

- Приготовьте рисовый агар согласно инструкции производителя и по стандартной прописи.
- Сделайте штриховой посев на чашке с рисовым агаром, разлитым тонким слоем и накройте покровным стеклом.
- Инкубирайте при температуре 25-30 °C и просматривайте чашку под микроскопом (увеличение 100x) ежедневно в течение 4-х суток.

**Оценка:** псевдомицелий, содержащий псевдогифы с терминальными хламидоспорами (споры со сферической поверхностью и преломляющей клеточной стенкой) характерны для *Candida albicans*. Большинство видов *Candida* образуют псевдомицелий, содержащий псевдогифы без хламидоспор. Однако некоторые виды псевдогифы не образуют.

**HYP – Гифы (истинные гифы)**

Родовым признаком для грибов родов *Geotrichum* и *Trichosporon* является образование истинных гифов и артроспор, которые могут быть определены по разделению клеточной стенки на прямоугольники.

**Интерпретация реакций:**

Лунка	Тест	Аббревиатура	Реакция:	положительная	отрицательная
H	Уреаза	URE		красный, красно-ранжевый	бледно-оранжевый, оранжевый
G	Сахароза	SUC		желтый, желто-зеленый	зеленый
F	Мальтоза	MLT		желтый, желто-зеленый	зеленый
E	Лактоза	LAC		желтый, желто-зеленый	зеленый
D	Галактоза	GAL		желтый, желто-зеленый	зеленый
C	Трагалоза	TRE		желтый, желто-зеленый	зеленый
B	Целлобиоза	CEL		желтый, желто-зеленый	зеленый
A	Пролин	PRO		желтый, желтоватый	бесцветный

**Свойства:**

Набор был протестирован на 60 культурах, 83,3% (50 культур) были идентифицированы правильно.

**Наиболее частные причины неудач при идентификации:**

- Смешанная культура: работайте только с чистой (24- или 48-часовой) культурой, снятой с рекомендованных сред.
- Использование суспензии низкой плотности или меньшего объема (следует строго соблюдать требования инструкции, тщательно перемешивать суспензию, мутность которой должна быть 3 ед. по шкале МакФарлана).
- Перекрестная контаминация лунок.
- Нарушение рекомендованного хода исследования.
- Исследуемый штамм или вид не включен в идентификационную таблицу или в базу данных программного обеспечения.

**Утилизация:**

После использования материала необходимо продезинфицировать или проавтоклавировать.

**Контроль качества набора:**

Для проведения внутреннего контроля мы рекомендуем следующие штаммы:

*Candida albicans* CCM 8261 (ATCC 90028)

*Cryptococcus neoformans* CCM 8312 (ATCC 90112)

*Klebsiella pneumoniae* subsp. *pneumoniae* CCM 5852 (ATCC 13882)

Эти штаммы можно заказать в: ГИСК, Государственный НИИ стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л. А. Тарасевича, г. Москва, телефон 8 (499) 241-31-19. Культуры поставляются в ампулах в лиофилизированной форме.

**Внимание:**

Для контроля функционирования набора должны быть использованы только свежие культуры данных штаммов. Эти культуры не должны использоваться для проверки правильности или точности идентификации.

**Контрольные штаммы:**

Ряд	H	G	F	E	D	C	B	A
<i>Candida albicans</i> CCM 8261								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Cryptococcus neoformans</i> CCM 8312								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	+	-	-	-	-	-	-	-
<i>Klebsiella pneumoniae</i> CCM 5852								
1	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
	-	+	+	+	+	+	+	-

**Дифференциальная таблица:**

Taxon	URE	SUC	MLT	LAC	GAL	TRE	CEL	PRO
<i>Candida albicans</i>	-	+	+	-	+	d	-	+
<i>Candida glabrata</i>	-	-	-	-	-	+	-	-
<i>Candida guilliermondii</i>	-	+	-	-	+	d	(-)	+
<i>Candida kefyr</i>	-	+	-	(+)	+	-	d	-
<i>Candida krusei</i>	-	-	-	-	(-)	-	-	(-)
<i>Candida lipolytica</i>	(+)	-	-	-	(-)	-	-	+
<i>Candida lusitaniae</i>	-	+	(+)	-	d	d	+	+
<i>Candida parapsilosis</i>	-	+	d	-	+	d	-	+
<i>Candida tropicalis</i>	-	+	+	-	+	+	-	-
<i>Cryptococcus neoformans</i>	+	d	(-)	-	d	(-)	(-)	-
<i>Geotrichum</i> sp.	-	-	-	-	d	-	-	(-)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	-	+	(+)	-	d	d	-	-
<i>Trichosporon</i> sp.	(+)	-	-	-	-	-	-	(-)

**Обозначения:**

+= положительная реакция - = отрицательная реакция d = вариабельная реакция

(+) = большей частью положительная реакция (-) = большей частью отрицательная реакция

Артикул	Наименование как в РУ	Номер РУ	Дата выдачи РУ
MLT00003	КАНДИДА-Скрин	ФСЗ 2011/09959	от 13.05.2019

**ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ СИМВОЛЫ**

Каталожный номер



Ин витро диагностика



Производитель



Перед использованием  
внимательно изучайте инструкцию



Номер партии



Температура хранения



Срок годности

Дата проведения контроля: 18. 6. 2019