

Leistungsverzeichnis

Bereits seit vielen Jahren stehen wir Ihnen und Ihren Patienten mit einer umfassenden Diagnostik in den Bereichen Bakteriologie, Mykologie, Virologie, Parasitologie und Serologie zur Verfügung. Um eine optimale Patientenversorgung zu gewährleisten, wird unser Leistungsspektrum fortwährend überprüft und gegebenenfalls angepasst. Grundlage unserer Arbeit sind evidenzbasierte Verfahren, die kritische Analyse der aktuellen Leitlinien und Empfehlungen sowie interdisziplinärer Wissensaustausch. Dabei sind wir stets bestrebt, den aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik sinnvoll in die medizinische Diagnostik zu integrieren. Das vorliegende Leistungsverzeichnis ist Teil unseres Serviceangebots für Sie und soll Ihnen als Leitfaden für die von uns angebotene Diagnostik dienen. Sollten Sie spezielle Untersuchungen wünschen, welche Sie in unserem Leistungsverzeichnis nicht finden können, nehmen Sie bitte Kontakt zu unserem Labor auf. Gern nehmen wir auch Ihre Anregungen, sowie Kritik und natürlich auch positive Rückmeldungen entgegen, die uns helfen unser Angebot fortwährend zu verbessern.

Weitere Informationen wie Kontaktdaten und Dienstzeiten finden Sie auf unserer <u>Internetseite</u>.

Allgemeine Informationen

Einige Untersuchungen werden nicht in unserem Haus ausgeführt, sondern an unsere qualifizierten Partner weitergegeben (gekennzeichnet durch#). Auf Wunsch wird Ihnen der externe Anbieter selbstverständlich genannt.

Für eine optimale Ergebnisqualität ist es unerlässlich, dass uns ausreichende Mengen eines für die jeweilige Untersuchung geeigneten Probenmaterials zur Verfügung stehen. Die sachgerechte Probenahme muss deshalb durch geschultes Personal erfolgen. Des Weiteren ist die Einhaltung der vorgegebenen Lagerungs- und Transportbedingungen sowie -zeiten essentiell.

Hinweise

Selbstverständlich legen wir höchsten Wert auf die Richtigkeit und Vollständigkeit unserer Informationen. Dennoch sind Fehler nie vollständig auszuschließen, nicht zuletzt, weil Wissenschaft und Technik ständigem Wandel unterworfen sind. Bei Fragen, Anregungen und Problemen nehmen Sie bitte Kontakt zu uns auf.

Das medizinische Labor ist durch die Deutsche Akkreditierungsstelle nach DIN EN ISO 15189 akkreditiert. Der Bereich Krankenhaushygiene ist nach DIN EN ISO 17025 akkreditiert. Die Liste der Verfahren im akkreditierten Beriech ist auf unserer <u>Internetseite</u> zu finden.

Inhaltsverzeichnis

INHALTSVERZEICHNIS	2
DARMINFEKTIONEN	5
CLOSTRIDIOIDES DIFFICILE ASSOZIIERTE DIARRHOE	7
HNO - INFEKTIONEN	7
Infektionskrankheiten der Mundhöhle, des Pharynx, des Halses, der Speicheldrüsen und des Larynx	7
Infektionen der Nase und der Nasennebenhöhle	9
Infektionen des Ohres	10
Otitis externa	10
Otitis media und Mastoiditis	11
INFEKTIONEN DES UNTEREN RESPIRATIONSTRAKTES	13
Tuberkulose	15
UROGENITALINFEKTIONEN	17
Harnwegsinfektionen/ Pyelonephritis	18
Urethritis	19
Infektionen des Genitaltraktes	20
Infektionen des männlichen Genitaltraktes	21
Infektionen des weiblichen Genitaltraktes	23
KO- UND POSTNATALE INFEKTIONEN	25
Mastitis puerperalis	25
Puerperalfieber	25
TOXOPLASMOSE	26
PROM (vorzeitiger Blasensprung), Amnioninfektionssyndrom	27
SEPSIS	27
ENDOKARDITIS	28
ZNS - INFEKTIONEN	29
Meningitis/ Enzephalitis	29
Hirnabszess	31
AUGENINFEKTIONEN	32
KNOCHEN- UND GELENKINFEKTIONEN	34
HAUT - UND WEICHGEWEBEINFEKTIONEN	35
Exanthem	35
Bisswunden	36
Diabetisches Fußsyndrom	37
Weichgewebeinfektionen	37
WUNDINFEKTIONEN	39
Erregerspektrum	39
Analytik	39
INTRAABDOMINELLE INFEKTIONEN	40

Erregerspektrum	40
Analytik	40
FREMDKÖRPER-ASSOZIIERTE INFEKTIONEN	41
Erregerspektrum	41
REISE- UND TROPENINFEKTIONEN	42
Malaria	42
Sonstige Erreger	43
Arboviren	43
sonstige Viren	43
Einzeller	44
Bakterien	44
Wurminfektionen	45
HIV; HUMANES IMMUNDEFIZIENZ-VIRUS	45
NADELSTICHVERLETZUNG	47
VIROLOGISCHES MONITORING BEI ORGAN- UND STAMMZELLTRANSPLANTATION	47
WURMINFEKTIONEN	50
Erregerspektrum	50
PILZINFEKTIONEN	51
Erregerspektrum	51
Analytik	52
IMPFTITERBESTIMMUNG	53
Erregerspektrum	53
KRANKENHAUSHYGIENELABOR	53
METHODEN	54
Erreger-Identifizierung	
Resistenzbestimmung	55
Screening auf multiresistente Erreger	
Molekularbiologische Methoden	
Anforderung und Untersuchungsmaterial für virologisch/molekularbiologische Parameter	
Verfahren bei V.a. hochkontagiöse Erreger	71
UNTERSUCHUNGSMATERIALIEN	73
ALLGEMEINE INFORMATIONEN	
Probengefäße	
Materialien im Detail	
Abklatschpräparat Analhaut	
Ascites	
Augenabstrich/Konjunktivalabstrich	
BAL/Bronchialsekret	
Bläscheninhalt	
Blutkultur	
Blut (EDTA-Blut/ EDTA-Plasma)	
Blut (Lithium-Heparin)	84

Bürste	85
Cervixabstrich	85
Douglasabstrich/ Abstrich intraabdominal	86
Duodenalsaft/Galle/Magensaft	86
Ejakulat	86
Erbrochenes	87
Fruchtwasser	87
Gelenkpunktat	88
Genitalabstrich/ Zervikalabstrich	89
Glaskörperpunktat/ Vorderkammerpunktat	90
Hautabstrich	91
Herzklappe, nativ	91
Interdigital-/Inguinalabstrich	92
Katheterspitzen u. sonstige Fremdkörper	92
Knochenmark/Leukapherese	93
Konjunktivalabstrich	93
Liquor	93
Magenbiopsie	95
Magensaft	96
Nabelschnurblut	96
Nasale Lavage	96
Nasenabstrich	97
Nasennebenhöhlensekret	97
Nasopharyngealabstrich	98
Nativmaterial/Gewebe/Bioptat	98
Ohrenabstrich, Mittelohrsekret	99
Perikardpunktat	100
Pleurapunktat	100
Punktate allgemein	101
Rachenabstrich	101
Rachenspülwasser	102
Rektalabstrich	103
Serum	104
Sputum	105
Stuhl	106
Trachealsekret	108
Urethralabstrich	109
Urin	111
Vaginalabstrich	114
Vorderkammerpunktat	114
Wundabstrich	114

Darminfektionen

Die meisten Diarrhoe-Fälle sind selbstlimitierend und heilen spontan aus. Die Behandlung umfasst in der Regel Flüssigkeitsersatz und supportive Maßnahmen und erfordert meist keine Antibiose. Bei Patienten mit Immuninkompetenz, schweren Komorbiditäten sowie bei Verdacht auf Reisediarrhoe kann der Einsatz von Antibiotika jedoch indiziert sein.

Neben bakteriellen Ursachen kommen auch virale und parasitäre Erreger in Frage. Außerdem sind Diarrhoen auch mit zahlreichen nicht infektiösen Zuständen assoziiert, weshalb nicht per se von einer Infektionskrankheit ausgegangen werden muss.

- > Bakterien:
 - o Campylobacter jejuni / Campylobacter coli
 - o <u>Clostridioides difficile</u>
 - o E. coli (EHEC, ETEC, EIEC, EAEC, EPEC)
 - Salmonellen:
 - Enteritis-Salmonellen
 - Salmonella Typhi
 - Salmonella Paratyphi
 - o Tropheryma whipplei#
 - Yersinia enterolitica, Yersinia pseudotuberculosis
 - seltener: Aeromonas, S. aureus, Bacillus cereus, Clostridium perfringens (Lebensmittelintoxikationen)
- > Parasiten, Einzeller:
 - o Amöben (z.B. Entamoeba histolytica)
 - o Balantidium coli
 - Blastocystis hominis
 - Chylomastix mesnili
 - o Cryptosporidium spp.
 - Cyclospora cayetanensis
 - Cystoisospora belli
 - o Giardia lamblia, Giardia duodenalis/intestinalis
 - Microsporidien (z.B. Enterocytozoon bieneusi) #
- > Parasiten, Würmer/andere intestinale Helminthen:
 - o Enterobius vermicularis (Oxyuren, Madenwurm)
 - Wurmeiner im Stuhl (z.B. Askaris spp.)
 - Fasciola hepatica[#]
 - Sarcocystis spp.
 - Strongyloides stercoralis (Mikroskopie und Serologie[#])

- ➤ Viren:
 - Adenovirus
 - Norovirus
 - Rotavirus
 - Sapovirus
 - Astrovirus

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "Molekularbiologische Methoden" in Übersichten gelistet.

Indikation

- Enteritis durch Bakterien, Viren und Parasiten
- V. a. B-Streptokokken bei Neugeborenen
- Reisediarrhoe
- Wurminfektionen
- pseudomembranöse Enterocolitis (siehe <u>C. difficile assoziierte Diarrhoe</u>)

Um bei dringenden Fällen (schwerkranke, immunsupprimierte Patienten) eine umgehende Diagnostik zu gewährleisten, kann die Untersuchung von Stuhlproben als "cito" angefordert werden. In unserem Labor stehen für die Diagnostik unter anderem moderne molekularbiologische Verfahren zur Verfügung. So können Proben bei besonderen Fragestellungen mittels Multiplex-PCR auf die häufigsten bakteriellen, toxinbildenden Erreger getestet werden. Ebenfalls werden ausgewählte Viren und Parasiten in dem <u>Gastrointestinal-Panel</u> erfasst.

CAVE: Es ist zu beachten, dass die Multiplex-PCR nur bei sehr strenger Indikationsstellung eingesetzt werden sollte und eine **Kostenübernahmeerklärung erforderlich** ist!

Material

Diagnostik pathogener Darmkeime:

- Stuhl
- Rektalabstrich

virale/ parasitäre Diagnostik:

- <u>Stuhl</u> zur Mikroskopie (Wurmeier, Protozoen) und/oder PCR (für Amöben, Lamblien, Kryptosporidien)
- <u>Erbrochenes</u> für PCR (Noroviren)
- insbesondere bei V.a. intestinale Wurminfektionen und invasive Amöbiasis
- <u>Serum</u>

- Bei V.a. Adenovirusinfektion:
- Stuhl (Erwachsene Antigentest, PCR bei Kindern)
- > Bei V.a. Madenwurminfektion
- Abklatschpräparat von perianaler Haut

Clostridioides difficile assoziierte Diarrhoe

Clostridioides difficile ist bei gesunden Personen ein harmloser Bestandteil der physiologischen Darmflora. Werden jedoch konkurrierende Arten unter Antibiotika-Therapie zurückgedrängt, kann dies zu einer extremen Vermehrung von Clostridioides difficile und zur Produktion von Toxinen (TcdA, TcdB) führen. Dies kann, insbesondere wenn eine Antibiotika-assozierte Diarrhoe aufgetreten ist, zu einer pseudomembranösen Kolitis führen, welche unter Umständen einen lebensbedrohlichen Verlauf nehmen kann (toxisches Megakolon, Sepsis).

Erregerspektrum

> Clostridioides difficile

Analytik

Indikation

- Antibiotika-assoziierte Diarrhoe
- Pseudomembranöse Enterokolitis

Material

- Stuhl
- CAVE: Rektalabstrich ist für Toxinnachweis ungeeignet

HNO - Infektionen

Infektionskrankheiten der Mundhöhle, des Pharynx, des Halses, der Speicheldrüsen und des Larynx

Entzündungen der Rachenschleimhaut treten in der Regel als Tonsillopharyngitis auf. Diese sehr verbreitete Erkrankung kommt präferentiell in den kälteren Jahreszeiten vor und ist häufiger bei Kindern als bei Erwachsenen zu finden. Der Altersgipfel liegt bei ca. 4 – 7 Jahren. In den meisten Fällen, vor allem bei Kindern, wird die Erkrankung durch Viren verursacht. Mit steigendem Alter nimmt der Anteil der bakteriell verursachten Infektionen zu, welche überwiegend auf A-Streptokokken zurückzuführen sind. Die Angina Plaut-Vincent, eine Sonderform der Tonsillopharyngitis, wird durch Anaerobier, vor allem Fusobakterien und Spirochaeten, verursacht. Weitere Spezialfälle stellen die Diphtherie und retropharyngeale Abszesse dar. Die differentialdiagnostische Abgrenzung zum ebenfalls durch Gruppe A-Streptokokken

verursachten Scharlach erfolgt ausschließlich klinisch, da der Unterschied nur in der Toxinbildung liegt. Da eine inadäquate Therapie in seltenen Fällen zu Komplikationen wie rheumatischem Fieber und Post-Streptokokken-Glomerulonephritis führen kann, sollten Streptokokkeninfektionen immer ausreichend behandelt werden (compliance!).

Erregerspektrum

- Tonsillitis acuta, Pharyngitis acuta
 - ➤ Viren
 - RSV Respiratorisches Syncytial-Virus
 - Influenzaviren
 - o Parainfluenzaviren
 - o HSV Herpes Simplex-Virus
 - o Enteroviren
 - Adenoviren
 - EBV Epstein-Barr-Virus
 - CMV Cytomegalievirus
 - o SARS-CoV-2
 - MERS
 - o saisonale Coronaviren
 - Bocavirus
 - Metapneumovirus

Bakterien

- Streptococcus spp. (Streptokokken Gr. A, C, G)
- Mycoplasma pneumoniae
- o Haemophilus influenzae
- o Arcanobakterium haemolyticum
- Seltene Erreger: Bordetella spp., Corynebacterium diphtheriae/ulcerans, N. gonorrhoeae, Treponema spp., Chlamydia spp., Yersinia spp., Anaerobier
- Scharlach
- O Streptokokken Gr. A
- Peritonsillitis / Peritonsillarabszess
 - Streptokokken
 - Staphylococcus aureus
 - Haemophilus spp.
 - Bacteroides spp.
 - o Fusobacterium spp.
 - o Peptostreptococcus spp.
- Diphtherie
 - Corynebacterium diphtheriae
- Epiglottitis
 - o Haemophilus influenzae

- Streptococcus pyogenes
- Streptococcus pneumoniae
- Staphylococcus aureus
- Sialadenitis purulenta
 - Staphylococcus aureus
 - Streptococcus spp.
- Laryngitis acuta
 - o i.d.R. virale Ursache
- Parotitis epidemica
 - o Mumpsvirus

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet. Bei V.a. virale Infektion erfolgt i.d.R. die PCR aus respiratorischem Material.

Indikation

- Tonsillitis acuta
- Pharyngitis acuta
- Scharlach, Peritonsillitis / Peritonsillarabszess
- Diphtherie
- Epiglottitis
- Sialadenitis purulenta
- Laryngitis acuta

Material

- Rachena<u>bstrich</u>
- Rachen/ Nasenspülwasser
- Trachealsekret
- BAL
- ➤ Bei V.a. Mumps, Bordetella spp., Treponema spp., Mycoplasma pneumoniae:
- <u>Serum</u> für Serologie

Infektionen der Nase und der Nasennebenhöhle

Nasennebenhöhlenentzündungen gehen meist auf eine Rhinitis zurück und sind überwiegend auf virale Erreger zurückzuführen. Für eine bakterielle Ursache sprechen einseitige Gesichtsschmerzen, einseitiger eitriger nasaler Ausfluss und eine Symptomdauer >7 Tage. Bei beidseitiger Symptomatik ist eher von einer viralen Ursache auszugehen. Es gibt jedoch auch nichtinfektiöse Ursachen (z.B. Barosinusitis, allergische Reaktionen).

Indikation & Erregerspektrum

➤ Viren

- RSV Respiratorisches Syncytial-Virus
- Influenzaviren
- Parainfluenzaviren
- o SARS-CoV-2
- Adenovirus

Bakterien

Sinusitis acuta

- Streptococcus pneumoniae
- o Haemophilus influenzae
- Moraxella catarrhalis
- Pseudomonas spp.

Sinusitis chronica

- o S. aureus
- Streptococcus pneumoniae
- Haemophilus influenzae
- o Enterobacteriaceae
- o Pseudomonas aeruginosa

Nasenfurunkel

o S. aureus

➤ Pilze

- Schleimhautmykose, sinusale Aspergillose, Aspergillom, Mucormykose
 - o Aspergillus spp. und andere Hyphenpilze

Analytik

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet. Bei V.a. virale Infektion erfolgt i.d.R. die PCR aus respiratorischem Material.

Material

- Nasennebenhöhlensekret
- <u>Nasenabstrich</u>

Infektionen des Ohres

Otitis externa

Infektionen des äußeren Gehörgangs gehen zumeist kleine Verletzungen, eingedrungene Fremdkörper und/oder das Aufweichen der Gehörgangshaut durch Flüssigkeiten voraus. In der Folge kann es zu bakteriellen Infektionen kommen. Dabei unterscheidet man zwischen Phlegmonen (Otitis externa diffusa), Gehörgangsfurunkeln (Otitis externa circumscripta) und der Otitis externa maligna. Die Otitis externa maligna verläuft progredient nekrotisierend und stellt die schwerste Verlaufsform der Gehörgangsentzündung dar.

Erregerspektrum

Die Otitis externa kann unterschieden werden in:

- Akute lokalisierte Otitis externa
 - Klinisch: Pustel, Erysipel oder Furunkel
 - o Erreger: meist S. aureus, Streptococcus pyogenes
- ➤ Akute diffuse Otitis externa
 - Klinisch: diffuse Entzündung, tritt vor allem bei feucht-warmen Bedingungen auf
 - o Erreger: gramnegative Stäbchen, z.B. P. aeruginosa
- > Otitis externa chronica
 - Meist ausgehend von Mittelohrentzündung bei Beschädigung der Membrana tympani
 - o i.d.R. Indikation zur Operation
 - Erreger: Otitis media-Erreger (z.B. S. pneumoniae, H. influenzae)
 - o seltene Erreger: M. tuberculosis, M. leprae, Treponema pallidum
- > Otitis externa maligna
 - Klinisch: progredient nekrotisierende Infektion, oft bei Diabetes mellitus-Patienten
 - Erreger: P. aeruginosa
- Gehörgangsfurunkel
 - S. aureus
- ➤ andere Erreger
 - Herpesviren (z.B. HSV-1, CMV, VZV)
- ➤ Pilze
- Aspergillus spp. und andere Hyphenpilze

Material

• Ohrenabstrich/ Mittelohrsekret

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet.

Otitis media und Mastoiditis

Mittelohrentzündungen entstehen meist aufgrund von Belüftungsstörungen der *Tuba auditiva*, über welche eine Kontamination des Mittelohrs mit Keimen des Nasopharynx erfolgt. Neben bakteriellen Erregern können auch Viren Ursache einer *Otitis media* sein. Während bei Erwachsenen β-hämolysierende Streptokokken die Hauptursache von Mittelohrentzündungen darstellen, liegen bei Kindern häufig Mischinfektionen vor. Eine Therapie wird nur in folgenden Fällen empfohlen:

Kinder < 2 Jahre

Patienten mit Immundefizienz, schweren Grunderkrankungen, Influenza,
 Paukenröhrchen oder kraniale Fehlbildungen

In seltenen Fällen kann sich aus einer schlecht/nicht ausheilenden *Otitis media acuta* eine *Mastoiditis* (pyogene Entzündung des *Processus mastoideus*) entwickeln. Die Ausbreitung des dabei gebildeten Eiters in angrenzende Bereiche kann zu Abszessen, Zygomaticitis und Petrositis (einhergehend mit Kopfschmerzen, Meningitis und Hirnnervenläsionen) führen. Bei hämatogener Streuung des Erregers können als weitere Komplikationen Meningitis, Labyrinthitis, Hirnabszesse, Sinusthrombosen und Sepsen auftreten. Therapeutische Konsequenz ist neben einer entsprechenden Antibiose meist eine Mastoidektomie.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien:
 - Streptococcus pneumoniae
 - Haemophilus influenzae
 - Streptococcus pyogenes
 - o S. aureus
 - Moraxella catarrhalis
 - Mycoplasma pneumoniae
 - Pseudomonas aeruginosa
- ➤ Viren:
 - Herpesviren (z.B. HSV-1, CMV, VZV)
 - Influenzaviren
 - RSV Respiratorisches Syncytial-Virus
- ➤ Mastoiditis:
 - Streptococcus pneumoniae
 - Streptococcus pyogenes
 - Haemophilus influenzae
 - S. aureus
 - Pseudomonas aeruginosa
 - o E. coli
 - Proteus mirabilis

Analytik

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet. Bei V.a. eine virale Infektion oder Infektion mit *Mycoplasma pneumoniae* erfolgt die PCR aus dem Abstrichmaterial. Im Fall von *Zoster oticus* ist eine serologische Untersuchung empfehlenswert.

Material

- Ohrenabstrich/Mittelohrsekret
- <u>Serum</u> (*Zoster oticus*)

Indikation

- Otitis media
- Mastoiditis

Infektionen des unteren Respirationstraktes

Infektionen der unteren Atemwege (z.B. akute Bronchitis, Pneumonie, infektionsbedingte Exazerbationen bei COPD) gehören zu den am weitesten verbreiteten Krankheits- und Todesursachen durch Infektionen weltweit. Es kommen sowohl virale als auch bakterielle Erreger als Ursache in Frage. Für eine rationale Therapie ist somit die Identifikation des Erregers ebenso wichtig wie eine kritische Indikationsstellung (z.B. zur Antibiotikagabe). Sowohl die akute Bronchitis als auch Exazerbationen der COPD werden zumeist durch Viren verursacht. Pneumonien sind hingegen in der Regel auf Bakterien zurückzuführen.

Siehe auch:

- Empfehlungen zur antiinfektiösen Therapie Respiratorische Infektionen
- Empfehlung Diagnostik bei stationären Patienten mit Pneumonie

Erregerspektrum

Bronchitis/Bronchiolitis (95% viral)

- ➤ Viren:
 - o RSV
 - o Parainfluenza
 - o Influenzavirus

Akute Exazerbation einer COPD

- respiratorische Viren
- ➤ Bakterien:
 - Streptococcus pneumoniae
 - Haemophilus influenzae
 - Moraxella catarrhalis
 - Enterobacteriaceae
 - o Pseudomonas aeruginosa

Pneumonie (90% bakteriell)

- ➤ Bakterien:
 - Streptococcus pneumoniae
 - Haemophilus influenzae
 - Moraxella catarrhalis
 - Enterobacteriaceae
 - Pseudomonas aeruginosa
 - Mycoplasma spp.
 - Legionella spp.

- o Chlamydia pneumoniae
- o Chlamydia psittaci,
- Coxiella burnetii
- nosokomial: Stenotrophomonas maltophila/Acinetobacter baumannii/ ggf.
 MRGN, MRSA
- ➤ Pilze:
 - Pneumocystis jirovecii (unter Immunsuppression)
 - Aspergillus spp.
- ➤ Viren:
 - Influenzaviren
 - CMV
 - SARS-CoV-2

Sonderformen: Pertussis, Aspirationspneumonie, Tuberkulose, Lungenabszesses und Pleuraempyem

- ➤ Mischinfektionen (S.aureus, Anaerobier, S. pneumoniae)
- M. tuberculosis nosokomial zusätzlich: P. aeruginosa
- Bordetella pertussis/Bordetella parapertussis

Analytik

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "Molekularbiologische Methoden" zusammengefasst.

Wir bieten zusätzlich zur Standard-Erregerdiagnostik eine Schnelldiagnostik für SARS-CoV-2 innerhalb von 2-4 Stunden nach Probeneingang während unserer Dienstzeiten an. In der Influenzasaison wird zusätzlich ein Influenza A/B- und RSV-Schnelltest (PCR) von respiratorischen Proben angeboten ("cito-Anforderung"). Indikationen für diese Diagnostik bestehen z.B. bei Verdacht auf eine akute Influenza-Virusinfektion bzw. eine RSV-Pneumonie bei Schwangeren, Kindern oder immunsupprimierten Patienten. Des Weiteren können respiratorische Proben bei besonderen, dringenden Fragestellungen mittels Multiplex-PCR (respiratorisches Panel) innerhalb kurzer Zeit auf die häufigsten bakteriellen und viralen Erreger getestet werden.

CAVE: Es ist zu beachten, dass die Multiplex-PCR nur bei sehr strenger Indikationsstellung eingesetzt werden sollte und eine Kostenübernahmeerklärung erforderlich ist!

Material

- Trachealsekret
- Rachenabstrich
- Rachenspülwasser/ Nasenspülwasser
- Sputum
- Nasopharyngealabstrich (bei V.a. Pertussis)
- BAL/Bronchialsekret

- Bei V. a. septischen Verlauf
 - o <u>Blutkulturen</u> einsenden
- ➤ Bei V. a.: Legionellen-, Pneumokokken- und Kryptokokken
 - o <u>Urin</u> für Antigennachweis
- ➤ Bei V. a.: Bordetella pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Chlamyia pneumoniae, C. psittaci, Coxiella burnetii
 - Serum für Antikörper- und Antigennachweis
- > Bei V.a. Candida, Aspergillus, Kryptokokken und andere Pilzinfektionen
 - o Serum für Antikörper- und Antigennachweis (inkl. beta-D-Glucan)
 - o BAL für Antigennachweis Aspergillus und Kryptokokken

Indikation

- Pneumonie
- Bronchitis
- Cystische Fibrose
- Tuberkulose

Tuberkulose

Etwa ein Drittel der Weltbevölkerung ist mit Tuberkuloseerregern infiziert. Obwohl nur ein geringer Anteil dieser Infektionen zu einer Erkrankung führt, ist die Tuberkulose die am häufigsten tödlich verlaufende Infektionskrankheit der Welt. Die Therapie muss in vielen Regionen der Welt als unzureichend bewertet werden. Die Ursachen dafür sind u.A. Mängel der diagnostischen und therapeutischen Möglichkeiten, Komorbiditäten (z.B. HIV-Infektion) und die Lebensumstände vieler Betroffener. Die Behandlung mit entsprechenden Antituberkulotika ist zudem kosten- und zeitintensiv.

Die Übertragung erfolgt in der Regel über Inhalation infektiöser Aerosole, deutlich seltener über Organtransplantationen, sowie durch Übertragung von Blut und anderen Körpersekreten. Regional stellt auch Rohmilch eine Infektionsquelle dar, da auch Rinder infiziert werden können. Die weitaus häufigste klinische Manifestation stellt die Lungentuberkulose dar. Die Erreger können jedoch über die Blut- und Lymphbahn auch andere Organsysteme befallen (Organtuberkulose).

Erregerspektrum

Die Erreger der Tuberkulose werden zum *Mycobacterium tuberculosis complex* zusammengefasst:

- > M. tuberculosis
- ➤ M. bovis
- ➤ M. africanum
- ➤ M. microti
- ➤ M. canetti
- ➤ M. pinnipedi

- ➤ M. caprae
- > BCG-Stamm (Impfstamm, Bacillus Calmette-Guérin)

Atypische Mykobakterien

Der Begriff "atypische Mykobakterien bzw. MOTT (*mycobacteria other than tubercle bacilli*)" fast alle Mykobakterienspezies zusammen, die weder Tuberkulose noch Lepra auslösen. Im Allgemeinen ist ihre Pathogenität als vergleichsweise gering bis apathogen zu bewerten. Infektionen der Lunge, Lymphknoten und Haut sind jedoch möglich. Sehr selten (vor allem bei reduziertem Immunstatus) treten auch generalisierte Infektionen auf.

- Mycobacterium avium
- Mycobacterium chelonae
- Mycobacterium fortuitum
- Mycobacterium genavense
- Mycobacterium gordonae
- Mycobacterium intracellulare
- Mycobacterium kansasii
- Mycobacterium lepramurium
- Mycobacterium marinum
- > Mycobacterium paratuberculosis
- Mycobacterium scrofulaceum
- Mycobacterium simiae
- Mycobacterium szulgai
- Mycobacterium terrae
- Mycobacterium ulcerans
- Mycobacterium xenopi

Analytik

Methoden

Der Nachweis von Tuberkulose-Erregern ist über verschiedene Methoden möglich. Zu diesen gehört der mikroskopische Nachweis mittels Acridinorange-Färbung. Aufgrund der geringen Sensitivität (vor allem bei extrapulmonaler Tuberkulose entscheidend) und weil mikroskopisch nicht zwischen dem *M. tuberculosis complex* und atypischen Mykobakterien unterschieden werden kann, ist die Mikroskopie als alleinige Nachweismethode unzureichend. Die sensitivste Methode zum Nachweis von Mykobakterien ist die kulturelle Anzucht mittels Flüssigund Festmedien. Da diese jedoch mehrere Wochen in Anspruch nimmt, wird zunächst eine molekularbiologische Untersuchung (PCR) durchgeführt, welche jedoch nur den *M. tuberculosis complex* erfasst. Bei Erstnachweis einer Tuberkuloseerkrankung wird zusätzlich eine Empfindlichkeitsprüfung des Isolats durchgeführt.

Material

Der Nachweis gelingt am besten bei einer offenen Tuberkulose (bei Anschluss an Bronchialsystem, ableitende Harnwege oder Darmsystem). Deshalb stellen <u>Sputum</u>, <u>BAL</u> bzw. <u>Tracheal</u>

/und <u>Bronchialsekrete</u> die am häufigsten verwendeten Materialien zur Diagnostik dar. Es können aber auch <u>Punktate</u>, sowie <u>Urin</u>, <u>Liquor</u> (bei tuberkulöser Meningitis), <u>Bioptate</u>, <u>Stuhl</u> und <u>Magensaft</u> (Nüchternmagensekret; häufig bei Kindern) eingesendet werden. Als erstes Indiz, ob ein Patient bereits Kontakt mit *M. tuberculosis* hatte, dient der Nachweis spezifischer T-Zellen im <u>Lithium-Heparin-Blut</u> mittels eines IGRA-Test (IFN-gamma-release-Test, z.B. Quantiferon). Da für den IGRA eine ausreichende Anzahl vitaler Zellen benötigt wird, müssen mindestens 7,5 ml Li-Heparin-Blut eingesandt werden.

Hinweise

- Der Quantiferon-Test erlaubt nur eine Aussage darüber, ob der Patient im Laufe seines Lebens Kontakt zu Erregern des M. tuberculosis – Komplex hatte. Er ist hingegen ungeeignet für die Detektion atypischer Mykobakterien, sowie zur Verlaufskontrolle und zur Untersuchung des aktuellen Infektionsstatus.
- Ein positives Ergebnis im TBC-Quantiferon-Test weist auf das Vorhandensein TBC-spezifischer T-Lymphozyten hin und ist vereinbar mit einer zurückliegenden, latenten oder aktiven Tuberkulose. Im Falle einer Immunsuppression kann es zur Reaktivierung einer latenten TBC kommen.
- Ein positiver Testausfall ist keine hinreichende Indikation für eine tuberkulostatische Therapie. Bei entsprechendem klinischen Verdacht ist die gezielte Fokussuche und mykobakteriologische Diagnostik (Mikroskopie, Kultur, PCR) erforderlich.
- Eine BCG-Impfung führt im Gegensatz zum Tuberkulin-Hauttest nicht zu einem positiven Testergebnis im Quantiferon-Test.
- Eine Verlaufskontrolle (mittels Kultur und Mikroskopie) erfolgt erstmalig nach 11 Therapietagen.
- Der molekularbiologische Nachweis (mittels PCR) aus Nativmaterial ist zur Verlaufskontrolle ungeeignet.
- Pro Tag wird von einem Patienten max. 1 Untersuchungsmaterial eines Organsystems analysiert. Bei Eingang mehrerer Materialien eines Organsystems werden diese vereinigt und gemeinsam verarbeitet.
- Stuhl ist nur bedingt und auch nur bei V.a. Darmtuberkulose für den Nachweis geeignet (Bitte Rücksprache mit dem Labor halten!)

Urogenitalinfektionen

Infektionen des Urogenitaltraktes werden unterschieden in

- ➤ Infektionen der Harnwege
 - Infektionen der oberen Harnwege
 - Urethritis
- ➤ Infektionen des Genitaltraktes
 - o Infektionen des männlichen Genitaltraktes
 - Epididymitis
 - Prostatitis

- Infektionen des weiblichen Genitaltraktes
 - Vulvitis
 - Vaginitis
 - Infektionen des inneren Genitaltraktes → Adnexitis, Salpingitis, Endometritis, PID

Harnwegsinfektionen/ Pyelonephritis

Die mit Abstand am häufigsten vorkommenden Infektionen des Urogenitaltraktes sind "klassische" Harnwegsinfekte. In den meisten Fällen werden sie ausgelöst durch aszendierende Keime der Darm- und/oder Hautflora. Prädisponierend wirken Faktoren, die die Keimvermehrung und -Aszension begünstigen (z.B. kurze weibliche Urethra, Fremdkörper wie Blasenkatheter, Abflusshindernisse, geringe Urinmenge, reduzierter Immunstatus). Unter Umständen kann eine Zystitis in eine Pyelonephritis übergehen und/oder zu einer Infektion der Ureteren führen. Im schlimmsten Fall können Harnwegsinfekte zu einer Urosepsis führen (CAVE: Blutkultur anlegen und falls vorhanden, Blasenkatheter entfernen).

Erregerspektrum

- ➤ Häufige Erreger
 - o Escherichia coli
 - o Enterococcus faecalis / Enterococcus faecium
 - Pseudomonas aeruginosa
 - o Klebsiella pneumoniae
 - Proteus mirabilis
 - Proteus vulgaris
 - Staphylococcus saprophyticus
 - Morganella morganii
 - o Providencia spp.
 - Enterobacter spp.
 - Aerococcus spp.

Auch atypische Erreger müssen in Betracht gezogen werden. Dies gilt vor allem bei Diskrepanzen zwischen klinischem und bakteriologischem Befund. Atypische Erreger werden im Rahmen der Routinediagnostik meist nicht erfasst und erfordern spezielle diagnostische Methoden.

- > Seltene Erreger
 - o Bakterien (*M. tuberculosis*, obligate Anaerobier, Leptospiren)
 - Parasiten (Schistosoma haematobium)
 - Viren (z.B. Adenovirus, Hantaviren, unter Immunsuppression auch Reaktivierung von BKV und CMV möglich)

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "Molekularbiologische Methoden" in Übersichten gelistet.

Material

- ➤ bakterielle Infektion:
- Je nach Indikation Mittelstrahl-/Erst-/Nachmittags-/Punktionsurin
- bei V.a. Urosepsis: zusätzlich <u>Blutkulturen</u> einsenden
- Infektion durch seltene Erreger:
- Sammelurin bei V.a. Schistosomiasis
- Urin oder Urethralabstrich für PCR bei V.a. virale Infektion
- <u>Serum</u> für Hantaviren und bei V.a. Leptospirose

Indikation

- Harnwegsinfektionen (Zystitis, Pyelonephritis)
- Schistosomiasis (hier Sammelurin in Monovette einsenden keinen Nativurin!)
- Tuberkulose

Urethritis

Bei der zu den unteren Harnwegserkrankungen gehörenden Urethritis wird zwischen 2 Formen unterschieden:

- ➤ Der durch *Neisseria gonorrhoeae* verursachten spezifischen Urethritis (=gonorrhoischen Urethritis, eitrig, trüber Ausfluss)
- > und der unspezifischen/nicht-gonorrhoischen Urethritis (seröser Ausfluss).

Ursache für die unspezifische Urethritis sind in der Regel ebenfalls Erreger, deren Transmission beim Geschlechtsverkehr erfolgt. Dominierend sind dabei Chlamydien (ca. die Hälfte aller Fälle), aber auch aszendierende Keime der Haut-und Darmflora, *Ureaplasma urealyticum*, urogenitale Mykoplasmen, Viren (z.B. Herpes simplex-Virus), Pilze und Trichomonaden müssen als Ursache in Betracht gezogen werden.

Eine Typisierung von *Chlamydia trachomatis* kann zur epidemiologischen Analyse durchgeführt werden.

- ➤ Bakterien
 - Neisseria gonorrhoeae
 - o Chlamydia trachomatis
 - Ureaplasma urealyticum

- Mycoplasma hominis
- Mycoplasma genitalium
- Einzeller
 - Trichomonas vaginalis

Bei V.a. Ureaplasmen, Mykoplasmen, Gonokokken, *Chlamydia trachomatis* und *Treponema pallidum* wird zum Nachweis entsprechender bakterieller Nukleinsäuren eine isothermale Amplifikation bzw. Real-Time-PCR (GO und C. trachomatis) durchgeführt. Ein HSV-Nachweis erfolgt durch PCR, der Nachweis von *Trichomonas vaginalis* erfolgt über einen Antigennachweis. Für die Lues steht eine serologische Stufendiagnostik zur Verfügung (siehe dort).

Material

- <u>Urethralabstrich</u>
- Urin (wichtig: erste Fraktion Morgenurin gewinnen)
- <u>Serum</u> (V.a. Chlamydia trachomatis, Treponema pallidum)

Infektionen des Genitaltraktes

Syphilis, Lues

Die Diagnostik der Lues erfolgt als serologische Stufendiagnostik unter Verwendung von Assays, die spezifische Anti-Treponema-Antikörper erfassen (TPPA als Screening, FTA-Abs und Immunoblots zur Bestätigung) und weiteren Verfahren (VDRL), die Aktivitätsmarker erkennen. Bei Verdacht auf Neurosyphilis ist die ergänzende Untersuchung von parallel entnommenen Liquor- und Serumproben zur Bestimmung des spezifischen Antikörper-Index notwendig.

Bei Schwangerschaft ist eine transversale Übertragung möglich, sodass das Risiko von Spontanabort, Totgeburt, Frühgeburt oder perinatalem Tod des Kindes besteht. Die Transversionsrate ist umso geringer, je größer der zeitliche Abstand zwischen Infektion und Schwangerschaft. Bei einer Syphilis connata ist die postnatale Symptomatik variabel und unterteilt in ein Frühstadium und Spätstadium. Zur Diagnostik wird Blut des Neugeborenen untersucht.

Erregerspektrum

o Treponema pallidum

Analytik

Methoden

- TPHA: Hämagglutinationstest, verwendet als Screeningtest, Quantifizierung
- TPHA-Antikörper Index-Berechnung zum Ausschluss einer Neurolues (Serum + Liquor einsenden)

- FTA-Absorptionstest (Fluoreszenz-Treponema pallidum-Antikörper-absorption): Immunfluoreszenztest zum Antikörpernachweis (IgG); verwendet als Bestätigungstest
- VDRL-Test (Venereal Disease Research Laboratory): Aktivitätsmarker, verwendet zur Verlaufskontrolle und Nachweis des Therapieerfolgs, Nachweis von Lipidantikörpern, nicht Lues-spezifisch
- o IgG/IgM-Immunoblot: verwendet als Bestätigungstest und zur Charakterisierung der Akutizität

Material

- Serum
- Liquor

Hinweis: Serum und Liquorprobe des Patienten sollen gleichzeitig (innerhalb von 4h entnommen werden)

Infektionen des männlichen Genitaltraktes

Infektionen des äußeren männlichen Genitaltraktes

Am äußeren Genitale können sich Infektionen als lokal begrenzte, teilweise multiple ulzeröse Läsion, ggf. mit Beteiligung der lokalen Lymphknoten manifestieren oder als eitriger oder seröser Ausfluss aus der Harnröhre imponieren.

Als Ursache für Genitalulzera kommen in erster Linie die Lues (schmerzarmes Geschwür mit derber Konsistenz: *Ulcus durum*, "Harter Schanker"), ebenso HSV-2- (selten auch HSV-1-) Infektionen (multiple, kleine, schmerzhafte, ggf, nässende Bläschen) oder der "Weiche Schanker" (*Ulcus molle*, ein bei Palpation schmerzhaftes Ulcus mit der Tendenz zur Bildung von Satellitenulzera auf z.T. Bauchhaut und Oberschenkeln), ausgelöst durch *H. ducreyi* in Frage. Mitunter kann eine *C. trachomatis*-Infektion mit den Genotypen L1-3 eine Ulzeration unter Beteiligung der Lymphknoten hervorrufen (*Lymphogranuloma venereum*), insbesondere bei Risikopopulationen (sex worker, MSM) hervorrufen. Außerdem können humane Papillomaviren (HPV) proliferative Veränderungen am äußeren Genital verursachen (Feigwarzen, *Condylomata acuminata*)

Ein eitriger Ausfluss ist typisch für eine Infektion mit Gonokokken (Gonorrhoe, Tripper), ein seröser Ausfluss hingegen kann verursacht sein durch *Chlamydia trachomatis*, Genotypen D bis K, urogenitale Mykoplasmen, Trichomonaden.

- ➤ Bakterien:
 - Chlamydia trachomatis (Genotypen D K, L1 -3)
 - Neisseria gonorrhoeae
 - Haemophilus ducreyi
 - urogenitale Mycoplasmen
 - Ureaplasma urealyticum
 - Treponema pallidum

- > Parasiten
 - Trichomonas vaginalis
- ➤ Viren
 - HSV-2 (HSV-1)
 - o HPV

Prostatitis

Entsprechend einer Empfehlung des NIH werden folgende Formen unterschieden:

- akute Prostatitis (NIH I)
- chronische bakterielle (NIH II)
- > chronische abakterielle (NIH III) (mit/ohne Entzündungszeichen NIH IIIa/b)
- > und die asymptomatische entzündliche Prostatitis (NIH IV).

Eine nicht ausgeheilte akute Prostatitis kann in eine chronische Prostatitis übergehen. Die akute Prostatitis wir in der Regel durch aszendierende gramnegative Erreger verursacht. Besonders häufig ist *Escherichia coli* der ursächliche Keim. Zu den selteneren Erregern gehören *H. influenzae*, *N. gonorrhoeae* und *M. tuberculosis*.

Epididymitis

Auch die Infektion der Nebenhoden wird in den meisten Fällen durch aszendierende Keime ausgelöst. In der Regel geht eine Zystitis, eine Urethritis oder eine Prostatitis voraus. Bei Auftreten der Erkrankung im Kindesalter ist dies meist auf coliforme Keime zurückzuführen. Außerdem sollten solche Patienten unbedingt auf Anomalien des Urogenitaltraktes untersucht werden. Bei Erwachsenen dominieren hingegen sexuell übertragene Erreger als Ursache (vor allem *C. trachomatis* und *N. gonorrhoeae*). In sehr seltenen Fällen kann eine Epididymitis auch als Folge einer Tuberkulose, einer Schistosomiasis oder einer Brucellose auftreten.

- ➤ Bakterien:
 - E. coli und andere aszendierende gramnegative Erreger (i.d.R. Enterobakterien)
 - Mycobacterium tuberculosis
 - Chlamydia trachomatis
 - Neisseria gonorrhoeae
 - o Haemophilus influenzae
 - o obligate Anaerobier
 - Brucella spp.
 - Ureaplasma urealyticum
 - Treponema pallidum
- ➤ Parasiten
 - Trichomonas vaginalis
 - Schistosoma spp.
- ➤ Viren
 - HIV

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "Molekularbiologische Methoden" in Übersichten gelistet.

Material

- Abstrich (Bläschen, Ulkusrand, Urethra)
- Urin (2- bzw. 4-Gläserprobe):
 - o Erststrahlurin
 - Mittelstrahlurin
 - Prostataexprimat
 - o Urin nach Prostatamassage
- > zur PCR bei V.a. Chlamydien oder Gonokokken
 - Urin (erste Fraktion Morgenurin)
 - Ejakulat
- ▶ bei V.a. Chlamydia trachomatis, Brucella spp., Schistosoma spp.[±], Treponema pallidum, HIV
 - <u>Serum</u>

Indikation

- Ulkus
- urethrale Sekretion
- Prostatitis
- Epididymitis

Infektionen des weiblichen Genitaltraktes

- ➤ Infektionen des äußeren Genitaltraktes → Vulvitis/Kolpitis/Vaginits
- ➤ Infektionen des inneren Genitaltraktes → Adnexitis/Salpingitis/Endometritis/PID

Infektionen des äußeren weiblichen Genitaltraktes

Vaginale Infektionen können verschiedene Ursachen haben. Dazu gehören Ungleichgewichte der physiologischen vaginalen Flora, Fehlbesiedlungen (z.B. mit Darmbakterien) und sexuell übertragene Erreger. Symptomatik und Therapie unterscheiden sich in Abhängigkeit vom auslösenden Erreger. Für ulzerative Infektionen sind z.B. Treponema pallidum, Herpesviren, C. trachomatis-Genotypen L1-3 verantwortlich, für Ausfluss am ehesten Gonokokken (eitrig), C. trachomatis-Genotypen D – K, urogenitale Mykoplasmen, Trichomonaden (serös).

- ➤ Bakterien
 - Streptokokken

- Staphylokokken
- Neisseria gonorrhoeae
- o E. coli und andere gramnegative Erreger
- o Gardnerella vaginalis
- Chlamydia trachomatis, Genotypen L1-3
- Anaerobier
- Treponema pallidum
- Haemophilus ducreyi
- ➤ Einzeller
 - Trichomonas vaginalis
- ➤ Pilze
 - Candida spp.
- ➤ Viren
 - HPV[#]
 - HSV-2 (Herpes genitalis)/ HSV-1
 - o HIV

Infektionen des inneren weiblichen Genitaltraktes

Entzündungen der Eileiter (Salpingitis) gehen z.T. einher mit Entzündungen der Gebärmutterschleimhaut (Endometritis) oder des Bauchfells (Peritonitis). Subsummierend werden solche Entzündungen deshalb häufig als *pelvic inflammatory disease* (Entzündung des Beckens) bezeichnet. Neben sexuell übertragenen Erregern können auch aszendierende Keime der Vaginal- oder Darmflora ursächlich sein.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - Chlamydia trachomatis
 - Neisseria gonorrhoeae
 - Mycoplasma genitalium
 - Ureaplasma urealyticum
 - o Anaerobier
 - o E. coli und andere Enterobakterien
 - Streptokokken
 - o S. aureus

Analytik

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet. Bei V.a. *Trichomonas vaginalis* oder V.a. HSV-2 wird ein Abstrich benötigt.

Material

- Vaginalabstrich
- Cervixabstrich
- <u>intraabdominelle Abstriche/Punktate</u> (Douglas)/<u>Ascites</u>
- bei V.a. Chlamydia trachomatis, Gonokokken für PCR:
 - <u>Urin</u>, <u>Ascites</u>, <u>Douglasabstrich</u>
- > bei V.a. Treponema pallidum, Chlamydia trachomatis, Treponema pallidum, HIV
 - <u>Serum</u>

Indikation

- Adnexitis/Salpingitis
- Endometritis
- PID

Ko- und postnatale Infektionen

Mastitis puerperalis

Die *Mastitis puerperalis* tritt meist 2-4 Wochen nach der Entbindung auf und wird in der Regel durch *S. aureus* hervorgerufen (>90%).

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - o S. aureus
 - A-Streptokokken
 - Peptostreptokokken

Material

Hautabstrich

Puerperalfieber

Unter dem Begriff Puerperalfieber werden Entzündungen des weiblichen Genitaltraktes während des Wochenbetts subsummiert. Sie resultieren aus der Invasion pathogener Erreger in die Geburtswunden. Kritischer als lokale Infektionen des Uterus ist die Ausbreitung der Erreger (meist aufgrund eines Lochialstaus) auf das Myometrium (Endomyometritis), die Tuben (Adnexitis), die Parametrien (Parametritis) oder in die Blutbahn (Sepsis, ggf. disseminierte intravasale Gerinnung).

- ➤ Bakterien
 - o Aerob-anaerobe Mischinfektionen
 - o Bacteroides fragilis

- Enterobakterien
- Streptokokken
- Enterokokken
- B-Streptokokken

Material

- Vaginalabstrich
- Cervixabstrich
- Blutkultur

<u>Toxoplasmose</u>

Die durch *Toxoplasma gondii* verursachte Toxoplasmose befällt primär Katzen. Der Mensch stellt lediglich einen Zwischenwirt für den Parasiten dar. Kritisch ist vor allem die Erstinfektion von Schwangeren, da der Erreger dann auf den Fötus übertragen werden kann und z.T. schwere Schäden hervorruft. Die serologische Diagnostik erfolgt als Stufendiagnostik, welche mit dem Screening des Serums auf Antikörper mittels CLIA beginnt und sich ggf. mit IgG-/IgM-/IgA-Immunoblots, IgG-Aviditätstestungen und μ-capture-Tests fortsetzt. Ein direkter Nachweis über PCR kann aus diversen Materialien (Liquor, Fruchtwasser) erfolgen (externe Versanduntersuchung[±]). Eine ZNS-Beteiligung im Rahmen einer Reaktivierung bei Immunsuppression kann durch die Bestimmung des spezifischen IgG-Antikörperindex diagnostisch abgeklärt werden.

Erregerspektrum

- ➤ Einzeller
 - o Toxoplasma gondii

Analytik

Material

- <u>Serum</u> für den IgG-/IgM-/IgA-Nachweis, Screening und Stufendiagnostik (Schwangerschaft: u.a. Aviditätsmessung)
- Liquor, Biopsie-Material und Fruchtwasser möglich für PCR#
- Serum/Liquor-Paar zur Bestimmung des AK-Index (bei neurologischer Symptomatik und typischer Bildgebung, z.B. Ringenhancement)

Indikation

- V.a. konnatale Toxoplasmose
- V.a. Reaktivierung unter Immunsuppression (HIV, Tumor, Chemotherapie)
- zerebrale Toxoplasmose (unter Immunsuppression)

PROM (vorzeitiger Blasensprung), Amnioninfektionssyndrom

Ein vorzeitiger Blasensprung (PROM – *premature rupture of membranes*) kann unter Umständen zum Abbruch der Schwangerschaft führen und somit das Ungeborene gefährden. Ursächlich sind häufig Infektionen des Genitalbereichs. Bei weiterhin bestehender Schwangerschaft besteht das Risiko eines Amnioninfektionssyndroms.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien:
 - Meist aerobe/anaerobe Mischinfektionen
 - Streptokokken
 - o E. coli und andere Enterobakterien
 - Enterokokken
 - Listerien
 - Chlamydien

Material

- <u>Vaginalabstrich</u>
- Cervixabstrich
- Hautabstrich

Sepsis

Die Sepsis wird als lebensbedrohliche Organdysfunktion aufgrund einer fehlregulierten Körperantwort auf eine Infektion definiert (Definition Sepsis 3). Meist stellt die Invasion von Bakterien in den Blutkreislauf die Ursache der Sepsis dar, aber auch Pilze, Viren und Parasiten können verantwortlich sein. Die Invasion der Pathogene in den Blutkreislauf kann verschiedene Ursachen haben (z.B. Urosepsis, Wundinfektionen u.Ä.), weshalb neben der Identifizierung des Erregers auch die Fokussuche von besonderer Bedeutung ist.

- ➤ Bakterien
 - S. aureus
 - Enterobacteriaceae (z.B.: E. coli, Proteus spp., Klebsiella spp., Enterobacter spp., Citrobacter spp.)
 - o Pseudomonas spp.
 - o koagulase-negative Staphylokokken
 - Serratia marcescens
 - Acinetobacter spp.
 - Streptococcus spp.
 - o Enterococcus spp.

- ➤ Pilze
 - o Candida spp.
 - o Aspergillus spp.

Material

- Blutkultur
- zur Bestimmung v. Candida-/Aspergillus-Antigen:
- Serum

Endokarditis

Anhand der Ätiologie wird bei der Endokarditis zwischen folgenden Formen unterschieden:

- Nicht-infektiöse Endokarditis
 - o Endocarditis rheumatica: Begleiterscheinung des rheumatischen Fiebers
 - Endokarditis Libmann-Sacks: Begleiterscheinung des systemischen Lupus erythematodes
 - o Endocarditis thrombotica: Begleiterscheinung bei Tumorerkrankungen
 - Endomyokarditis parietalis fibroplastica Löffler: Begleiterscheinung des Löffler-Syndroms
- Infektiöse Endokarditis
 - Endocarditis acuta
 - Endocarditis lenta

Die infektiöse Endokarditis wird zumeist durch Bakterien ausgelöst. Viel seltener stellen Pilzinfektionen die Ursache dar. Während die akute Endokarditis mit plötzlichen und rapide fortschreitenden Symptomen einhergeht, verläuft die *Endocarditis lenta* schleichend. Die häufigsten Erreger stellen *S. aureus* bei der *Endocarditis acuta* und α-hämolysierende Streptokokken bei der *Endocarditis lenta* dar. Prädisponierende Faktoren für eine Endokarditis sind kongenitale Herzfehler, künstliche Herzklappen/künstliche Gefäßverbindungen/Transplantate/ implantierte Herzschrittmacher u.Ä., sowie intravenöser Drogenkonsum. Des Weiteren gehen der bakteriellen Endokarditis häufig kleine Verletzungen der Herzinnenhaut voraus, an welchen sich Erreger in Folge einer Bakteriämie ansiedeln können. Die *Endocarditis acuta* kann jedoch auch bei herzgesunden Patienten auftreten. Bei Risikopatienten kann bei planbaren Eingriffen (z.B. Operationen, Zahnextraktionen u.Ä.) eine Prophylaxe indiziert sein.

Mittlerweile stellen auch bei Endokarditiden nosokomiale Keime, insbesondere *S. aureus* ein ernstzunehmendes Problem dar. Vor allem aufgrund vorhandener Multiresistenzen steigt die Letalität bei Endokarditis wieder an. Im Zusammenhang mit Endokarditis können diverse Komplikationen auftreten, darunter die Zerstörung der Herzklappen, Embolien, Abszesse sowie als

Folge der Sepsis ein septischer bzw. toxischer Schock. Für die Diagnostik sind vor allem die Echokardiographie und die mikrobiologische Untersuchung von Bedeutung.

Erregerspektrum

➤ Bakterien

- Staphylococcus spp. (z.B. S. aureus, S. epidermidis)
- Streptococcus spp. (vergrünend, hämolysierend, z.B. S. bovis)
- o Enterococcus spp.
- Gram-negative Stäbchen
- Coxiella burnetii (PCR[#], Serologie)
- Bartonella spp. (PCR[#], Serologie)
- Mycoplasma pneumoniae (Serologie)
- o Brucella spp. (PCR, Serologie)
- HACEK (Aggregatibacter aphrophilus, Actinobacillus actinomycetemcomitans, Cardiobacter hominis, Eikenella corrodens, Kingella kingae)

➤ Pilze

Candida spp. und Aspergillus spp.

Analytik

Bei fehlendem kulturellen Erregernachweis von Herzklappen-Gewebe mit V.a. Endokarditis wird dieses molekularbiologisch mittels isothermaler Amplifikation auf Enterokokken, Streptokokken und Staphylokokken untersucht.

Material

- Herzklappe
- Blutkultur
- <u>Serum</u>

ZNS - Infektionen

Meningitis/ Enzephalitis

Ursächlich für Meningitiden sind meist Bakterien oder Viren, seltener auch Pilze oder Parasiten. Die Inzidenz ist in den ersten Lebensjahren am höchsten, aber auch ältere Patienten (vor allem bei reduziertem Immunstatus) sind gefährdet. Verlauf, Therapie und Prognose unterscheiden sich stark in Abhängigkeit von Alter und Allgemeinzustand des Patienten und dem Erreger. Zur Diagnostik sollten neben Liquor (und ggf. Serum bei seröser Meningitis und Enzephalitis) auch Blutkulturen untersucht werden.

Erregerspektrum

➤ Bakterien:

- Streptococcus pneumoniae
- o Mycoplasma pneumoniae
- Neisseria meningitidis
- Listeria spp.
- o H. influenzae
- S. aureus
- o koagulase-negative Staphylokokken
- Enterobacteriaceae
- o Pseudomonas spp.
- o Borrelia burgdorferi sensu lato
- o Treponema pallidum
- Leptospira spp.

➤ Viren:

- HSV-1/2 Herpes-Simplex-Virus 1/2
- VZV Varizella Zoster-Virus
- o CMV Cytomegalie-Virus
- o HHV-6 Humanes Herpesvirus 6
- o EBV Epstein Barr-Virus
- o Enteroviren (Coxsackie-, Echo-, Polio-, humane Enteroviren 68 und 71)
- Masernvirus (PCR[#], Serologie)
- o Mumpsvirus
- o Rötelnvirus
- FSME-Virus
- West-Nil-Virus
- RABV Rabiesvirus (PCR[#], Serologie[#])
- JCV JC-Polyomavirus[#]
- Japan-B-Enzephalitis-Virus[#]
- o <u>Bornavirus</u>
- o <u>Denguevirus</u>

➤ Pilze:

- o Candida spp.
- Aspergillus spp.
- Kryptokokken

➤ Einzeller:

- Acanthamöben[#]
- o Toxoplasma gondii
- o <u>Plasmodium spp.</u>

- 1. Ventrikel-Shunt-Infektionen
- 2. postoperative nosokomiale Meningitis

Bei V. a. eine Infektion durch Bakterien oder Pilze erfolgt i.d.R. die kulturelle Anzucht und der Erregernachweis. Original-Liquorproben werden außerdem mikroskopiert. Beim V. a. eine Virusinfektion stehen <u>molekularbiologische Methoden</u> (PCR) und die Serologie (auch für Infektionen mit Borrelien, Treponemen oder Toxoplasmose) zur Wahl.

Um bei dringenden Fällen eine umgehende Diagnostik zu gewährleisten, sollte die Untersuchung als "cito" angefordert werden. In unserem Labor stehen für die Diagnostik unter anderem modernste molekularbiologische Verfahren zur Verfügung. So können Proben bei V.a. auf eine bakteriell bedingte Meningitis mittels eines LAMP-basierten Tests (eazyplex-CSF) auf die 6 häufigsten bakteriellen Erreger getestet werden. Des Weiteren nutzen wir eine Multiplex-PCR, die insgesamt 14 Targets detektiert, d.h. neben den häufigsten Bakterien auch die häufigsten viralen Erreger sowie *Cryptococcus neoformans/gattii*.

CAVE: Es ist zu beachten, dass die Multiplex-PCR nur bei sehr strenger Indikationsstellung eingesetzt werden sollte und dafür eine Absprache mit den verantwortlichen Oberärzten der einsendenen Stationen erforderlich ist.

Material

- Blutkultur
- <u>Liquor</u> zur Kultur, Mikroskopie oder ggf. PCR
- Serum
- EDTA-Blut für PCR
- Liquor/Serum-Paar zur Bestimmung des AK-Index (Bitte parallele Einsendung immer auch ins IKCL!)

Indikation

- Meningitis
- Enzephalitis
- Ventrikel-Shunt-Infektion

Hirnabszess

Hirnabszesse sind lokale Infektionen des Hirngewebes und beginnen in der Regel als fokale Enzephalitis. Neben primären Infektionen (z.B. nach Schädel-Hirn-Trauma oder neurochirurgischen Eingriffen) sind auch sekundäre Infektionen (z.B. bei Endokarditis) möglich. Dabei sind primäre Infektionen meist polymikrobiell und treten im Frontallappen bzw. Temporallappen auf, während sekundäre Infektionen meist monomikrobiell bedingt und durch multiple Abszesse gekennzeichnet sind.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - o Streptococcus spp. (vor allem S. milleri)
 - Anaerobier (z.V: Peptostreptokokken, Bacteroides, Fusobakterien, Clostridium spp.)
 - o S. aureus
 - o Haemophilus influenzae
- ➤ Pilze:
 - o Candida spp.
 - Aspergillus spp.
- ➤ andere Erreger:
 - Echinokokken (Speziesbestimmung[#], Serologie)
 - Bandwürmer (Zystizerkose)
 - o Entamoeba histolytica
- > Bei posttraumatisch oder nosokomial erworbenen Hirnabszessen zusätzlich:
 - o Pseudomonas spp.
 - Enterobacteriaceae
- > Bei Immunsuppression zusätzlich:
 - Kryptokokken
 - o Toxoplasma gondii
 - o M. tuberculosis
 - Nocardia spp.

Material

- <u>B</u>lutkultur
- Abszessmaterial (<u>Punktat</u>, Drainage, Abszessexcision), optimal: VOR antibiotischer Therapie
- ➤ Bei V.a. Echinokokken, Zystizerkose, Amöbenabszess:
- <u>Serum</u>

Augeninfektionen

Je nach Lokalisation können Augeninfektionen unterschieden werden in Orbitalphlegmon, Blepharitis, Konjunktivitis (inkl. Trachom), Dacryocystitis, Endophthalmitis und Keratitis. Ursächlich können sowohl Viren (häufigste Ursache), als auch Bakterien und Pilze sein. Für eine optimale Therapie ist die Erregeridentifizierung deshalb von großer Bedeutung.

Erregerspektrum

- ➤ Viren:
 - Adenoviren
 - o Enteroviren
 - o EBV Epstein-Barr-Virus
 - o HSV Herpes-Simplex-Viren
 - Influenzaviren
 - VZV Varizella-Zoster-Virus
 - o CMV (bei Immunsuppression)

➤ Bakterien:

- Streptococcus pneumoniae
- o S. aureus
- Neisseria meningitidis
- o Neisseria gonorrhoeae
- Chlamydia trachomatis
- Haemophilus influenzae
- Selten:
 - Alcaligenes spp.
 - Mycobacterium spp.
 - Listeria spp.
 - Moraxella spp.
 - Spirochäten
 - Actinomyceten
 - Enterobakterien
 - P. aeruginosa (bei Kontaktlinsenträgern)
 - Brucella spp.
- > Sprosspilze
- ➤ Parasiten
 - Toxoplasmen
 - Filarien
 - Acanthamöben[#]

Analytik

I.d.R. werden bakterielle Erreger kulturell angezüchtet und im Anschluss identifiziert. Im Fall einer viralen Infektion oder der Infektion durch *C. trachomatis* oder Gonokokken erfolgt die Erregeridentifikation durch PCR.

Material

- Augenabstrich
- Glaskörperpunktat/Vorderkammerpunktat

- ➤ Bei V.a. Bruzellen, Toxoplasmose, Filariosen, CMV für Serologie:
- Serum

Indikation

- Konjunktivitis
- Keratitis
- Endophtalmitis
- Orbitalphlegmon
- Blepharitis
- Dacryocystitis

Knochen- und Gelenkinfektionen

Die Infektion von Knochen und Gelenken (Arthritis, Osteomyelitis, Spondylodiszitis) ist in der Regel auf Bakterien zurückzuführen. Seltener stellen Pilze oder Viren die Ursache dar. Die Infektion erfolgt entweder hämatogen oder per continuitatem, wobei das Spektrum möglicher Primärquellen sowohl operative Eingriffe und offene Knochenverletzungen, als auch leichte Hautverletzungen umfasst. Als besonders kritisch sind Implantat-assoziierte Infektionen zu betrachten, da Implantate die Ausbreitung und Persistenz vor allem bakterieller Erreger begünstigen können. Prädisponierend wirken z.B. chronische Erkrankungen wie Nephritis, Hepatitis und Diabetes sowie ein reduzierter Immunstatus.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - Staphylococcus aureus
 - Koagulasenegative Staphylokokken
 - o Gram-negative Keime
 - o Neisseria gonorrhoeae
 - o Borrelien
- ➤ Viren
 - o Parvovirus B19

Analytik

Bei V.a. infektassoziierte Arthritiden durch bspw. Yersinien, Campylobacter, Chlamydien bitte <u>Serum</u> einsenden.

Material

- Gelenkpunktat
- Serum

Haut - und Weichgewebeinfektionen

Die Haut dient als Barriere für Umwelteinflüsse und Erreger und ist besiedelt mit einer transienten und residenten Normalflora. Diese verursacht in der Regel bei immunkompetenten Patienten keine Infektionen. Ist der Schutzmechanismus der Haut gestört, können sich exogen und endogen verursachte lokale, progrediente oder systemische Infektionen in Form von Mono- oder Mischinfektionen manifestieren. Bei der Diagnostik muss eine Unterscheidung zwischen relevanten Erregern und eingetragener Normalflora getroffen werden.

Exanthem

Unter dem Begriff Exanthem werden großflächige, meist gleichförmige Hautausschläge verschiedener Genese bezeichnet. Ursache ist die lokale Immunreaktion der Kapillargefäße und des sie umgebenden Bindegewebes. Häufig stellen virale Infektionen die Ursache dar.

- ➤ Bakterien
 - Gruppe A-Streptokokken (Scharlach)
 - Salmonella Typhi
 - o Treponema pallidum
 - o Borrelia burgdorferi s.l.
 - Rickettsien
- ➤ Viren
 - Enteroviren
 - Parvovirus B19 (Ringelröteln)
 - o EBV
 - Adenoviren
 - Coxsackie-A-Virus
 - ECHO-Viren
 - Masernvirus (PCR[#], Serologie)
 - Rötelnvirus (PCR[#], Serologie)
 - VZV (Windpocken)
 - o HSV-1/2
 - o HHV-6/7
 - Mumpsvirus
 - Parainfluenzaviren
 - West-Nil-Virus
 - o Dengue-Virus

In der Routinediagnostik angewandte molekularbiologische Testverfahren und die dazugehörigen Materialien sind in dem Kapitel "<u>Molekularbiologische Methoden</u>" in Übersichten gelistet. Bei Verdacht auf eine Virusinfektion sollte eine serologische Diagnostik hinzugezogen werden.

Material

- <u>Hautabstrich</u>
- Serum

Bisswunden

Bei den meisten Bissverletzungen gelangen auch pathogene Erreger in die Wunde. Häufig handelt es sich dennoch um komplikationslos verlaufende oberflächliche Verletzungen. Mit einer schlechteren Prognose gehen besonders tiefe, stark verschmutzte Wunden und solche mit starker Destruktion von Gewebe und/oder Knochen einher. Katzenbisse sind aufgrund der spitzen Zähne und der Punktionsgefahr von Knochenmaterial besonders gefährlich. Viren spielen als Erreger nur eine untergeordnete Rolle (Tollwut). Die Entnahme von Wundmaterial für die Diagnostik sollte nicht unmittelbar nach dem Biss erfolgen, sondern erst bei Auftreten erster Entzündungszeichen (meist nach etwa 12h).

Erregerspektrum

- Mensch
 - Mundflora
 - o Viridans-Streptokokken
 - koagulasenegative Staphylokokken
 - Staphylococcus aureus
 - Eikenella corrodens
 - Bacteroides sp.
- Katze/Hund
 - o Pasteurella multocida
 - Staphylococcus aureus
 - Bacteroides sp.
 - o Capnocytophaga sp.
 - o Bartonella spp. (Kratzwunden durch Katzen)
- > Tier allgemein
 - RABV (Tollwut) #
 - o Erysipelothrix rhusiopathiae (Schweinerotlauf)

Analytik

Material

- <u>Wundabstrich</u> (Bei Untersuchungsanforderung bitte die Angabe "Bissverletzung" ergänzen!)
- bei V.a. septischem Verlauf: <u>Blutkulturen</u> einsenden

Diabetisches Fußsyndrom

Etwa 15% der Diabetes-Patienten entwickeln an den Füßen schlecht heilende aber schmerzlose Wunden. Diese entstehen als Folge von mit ihrer Erkrankung einhergehender Neuropathie und Angiopathie und können bei inadäquater Behandlung zu Ulzerationen, Lymphangitis oder sogar zur Septikämie führen.

Erregerspektrum

> Staphylokokken, Streptokokken, Pseudomonaden und andere gramnegative Bakterien, Anaerobier und gelegentlich Pilze

Material

Wundabstrich

Weichgewebeinfektionen

Weichgewebeinfektionen können unterschieden werden in:

- Erysipel
- Phlegmon
- Spritzen-/Flexülenabszess
- nekrotisierende Fasziitis und
- Gasödem.

Erysipel

Erysipele sind akute Infektionen der Dermis sowie tiefer liegenderer Hautschichten, welche als scharf abgegrenzte starke Rötungen sichtbar werden. Ursächlich sind meist Infektionen mit β -hämolysierenden Streptokokken (seltener *S. aureus* und gramnegative Stäbchen). Die Erreger dringen in der Regel durch geringfügige Epitheldefekte (z.B. kleine Wunden, Fußpilz) ein und breiten sich anschließend rasch intradermal aus. Die Infektion kann zu Obliterationen der Lymphgefäße führen und in unbehandeltem Zustand einen nekrotisierenden Verlauf einnehmen.

Phlegmone

Als Phlegmone werden diffuse eitrige Entzündungen im Interstitialraum des Bindegewebes verstanden. Ähnlich wie bei Erysipelen gehen zumeist Bagatellverletzungen der Haut voraus, über die die Erreger (meist Staphylokokken, Streptokokken, seltener Anaerobier) eindringen können. Kritische Komplikationen stellen die Bildung von Abszessen sowie die nekrotisierende Fasziitis dar (Infiltration von Muskel- und Sehnengewebe). Großflächige Nekrosen bergen weiterhin die Gefahr einer Sepsis.

Spritzen-/Flexülenabszess

Kanülen und Katheter (vor allem Dauerkatheter/- Flexülen) stellen bei Nichteinhaltung steriler Bedingungen ein Infektionsrisiko dar. Unter begünstigenden Faktoren können eindringende Pathogene Abszesse und Thrombophlebitiden auslösen. Meist genügen zu Therapie die Entfernung des Katheters/der Kanüle sowie antiseptische Maßnahmen. Bei schweren verläufen können der Einsatz von Antibiotika und Antikoagulantien notwendig werden.

Gasödem

Ausgehend von lokalen Wundinfektionen (z.B. posttraumatisch oder postoperativ) nimmt die nekrotisierende Fasziitis häufig einen dramatischen Verlauf. Ursächlich ist meist die Infektion mit dem obligat anaerob lebenden und hochgradig pathogenen Erreger *Clostridium perfringens* (auch andere Clostridien sind möglich). Die Clostridien bilden neben CO₂ diverse Exotoxine, welche zu Gewebenekrose und Ödembildung führen. Als charakteristisches Symptom tritt häufig bei Palpitation der Wundumgebung ein Knistern auf (Hautemphysem durch CO₂-Bildung). Trotz der heutigen Möglichkeiten ist eine chirurgische Intervention (z.B.: Amputation betroffener Gliedmaßen, großflächige Gewebeentfernung) oft unvermeidlich. Zusätzlich werden hochdosierte Breitbandantibiotika sowie Débridement und Gewebespaltungen zur Beseitigung der anaeroben Bedingungen eingesetzt.

nekrotisierende Fasziitis

Auch die nekrotisierende Fasziitis ist durch eine hohe Pathogenität gekennzeichnet. Die Infektion betrifft die Dermis, Subcutis und die Faszien. Prädisponierend wirken ein reduzierter Immunstatus und Durchblutungsstörungen (z.B. bei Diabetes Mellitus - Patienten). Die Pathogene (meist A-Streptokokken, seltener Staphylokokken, Clostridien; Mischinfektionen möglich) dringen ähnlich wie beim Gasbrand über Verletzungen oder chirurgische Eingriffe ein und verursachen großflächige Gewebsnekrosen. Ohne unverzügliche Therapie (inklusive chirurgischer Intervention) führt die Infektion zu weitreichenden Gewebeverlusten oder sogar zum Tod.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - ß-hämolysierende Streptokokken (vor allem Gruppe A, C, G)
 - Staphylococcus aureus
 - o gramnegative Stäbchen
 - Clostridien, auch Mischinfektionen
- ➤ Nematoden, Cestoden
 - Trichinen[#]
 - Echinokokken (Speziesbestimmung[#], Serologie)
 - Taenia saginata[#]
 - Toxocara (larva migrans)

Analytik

Material

- Wundabstrich
- <u>Hautabstrich</u>
- bei V.a. septischen Verlauf <u>Blutkulturen</u> einsenden
- ➤ Bei V.a. Nematoden, Cestoden
- <u>Serum</u>

Wundinfektionen

Posttraumatische oder postoperative Wunden heilen in den meisten Fällen komplikationslos aus. Prädisponierend für Wundinfektionen und damit assoziierte Wundheilungsstörungen wirken Faktoren wie maligne Grunderkrankungen, ein reduzierter Immunstatus sowie inadäquate Maßnahmen zur Wundversorgung. Die am häufigsten nachgewiesenen Erreger bei Wundinfektionen sind Staphylokokken. Vor allem bei nosokomial erworbenen Infektionen treten zunehmend multiple Antibiotika-Resistenzen auf, welche die Therapiemöglichkeiten limitieren. Mögliche Komplikationen stellen Abszessbildung, Sepsis und Gewebsnekrose dar. Besonders schwere Verläufe finden sich häufig bei nekrotisierender Fasziitis und Gasbrand.

Erregerspektrum

- > Staphylococcus spp. (vor allem S. aureus)
- > Streptococcus spp.
- > Pseudomonas spp. und andere gramnegative Bakterien
- > Anaerobier
- ➤ Pilze (selten)

Analytik

Material

- Wundabstrich/Wundsekret
- <u>Blutkultur</u> (bei V.a. Wundinfektions-assoziierte Sepsis)

Indikation

- Tierbiss/Kratzspuren
- Postoperative Wundinfektion
- Nekrotisierende Wunden
- Ulzerierende Wunden
- Verbrennungen

V.a. Gasbrand

Intraabdominelle Infektionen

Es kann zwischen verschiedenen Formen intraabdomineller Infektionen unterschieden werden, welche sich hinsichtlich Therapie und Prognose unterscheiden.

- Appendizitis (mit/ohne Perforation)
- Cholangitis /akute Cholezystitis (ambulant/nosokomial)
- > Peritonitis
- ➤ Pankreatitis
- ➤ Gastritis
- > Hepatitis

Ursächlich ist meist das Eindringen von Bakterien des Magen-Darm-Traktes in den Bauchraum als Folge von posttraumatischen, postoperativen oder Entzündungs-assoziierten Perforationen. Vor allem im nosokomialen Umfeld und unter antibiotischer Therapie muss auf etwaige (multiple) Antibiotika-Resistenzen der verursachenden Erreger geachtet werden.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - Enterobacteriaceae
 - Nosokomiale gramnegative Erreger
 - o Bacteroides und andere Anaerobier
 - o Enterococcus spp.
 - Staphylococcus spp.
- ➤ Pilze
 - Candida spp.
- ➤ Hepatitis
 - o Hepatitis-Viren
 - o HHV-6
 - o hepatotrope Parasiten (u.a. Amöben, Leberegel, Schistosomiasis)
- ➤ Gastritis
 - Helicobacter spp.

Analytik

Hinweise:

- Die Hepatitis A-E -Virus-Diagnostik obliegt der Klinischen Chemie (IKCL).
- Bei V.a. *Helicobacter pylori* assoziierter Infektion kann durch die Serologie der virulentere Typ I vom Typ II unterschieden werden.

Material

Ascites

- Nativmaterial/Gewebe
- bei V.a. Infektion mit *Helicobacter spp.* Magenbiopsie
- <u>Serum</u>

Fremdkörper-assoziierte Infektionen

Verschiedene Erreger können durch Besiedlung von Fremdkörpern Infektionen auslösen. Nach Adhäsion an die Oberfläche des Fremdkörpers werden häufig Biofilme gebildet, in welchen die Erreger vor dem Immunsystem geschützt sind. Je nach Fremdkörper kann es klinisch zu generalisierten, sepsisartigen oder lokalen Infektionssymptomen kommen. Gefäßkatheter können sowohl kurzzeitig als auch langfristig zum Einsatz kommen. Katheter für den kurzzeitigen Gebrauch (z.B. Silikon- oder Polyurethankatheter) werden meist von Vertretern der natürlichen Hautflora besiedelt, welche sich entlang des Katheters ausgehend von der Einstichstelle bis zur Spitze hin ausbreiten. Die Besiedlung von Langzeitkathetern hingegen (z.B. Ports) ist zumeist auf eine primäre Kontamination des Katheters zurückzuführen.

DTTP (differential time to positivity)

Unter bestimmten Umständen kann der Katheter trotz Verdacht auf eine Katheter-assoziierte Infektion nicht entfernt werden (z.B. bei KMT-Patienten mit Gerinnungsproblemen). In diesem Fall erlaubt die DTTP eine Aussage darüber, ob eine Katheter-assoziierte Infektion wahrscheinlich ist. Dabei werden dem Patienten zeitgleich peripher und zentral aus dem Katheter Blutkulturen derselben Menge entnommen und die zeitliche Differenz bis zum positiven Ergebnis der Blutkulturen bestimmt. Der genaue Entnahmezeitpunkt muss unbedingt vermerkt werden. Bei Patienten mit einer Katheter-assoziierten Infektion zeigen die zentral vom Katheter abgenommenen Kulturen mind. 2h früher ein positives Ergebnis als zeitgleich peripher entnommene Kulturen.

Erregerspektrum

- ➤ Häufige Erreger
 - o koagulasenegative Staphylokokken (z.B. *S. epidermidis*)
 - Staphylococcus aureus
 - o Enterococcus spp.
 - o gramnegative Stäbchen (z. B. *P. aeruginosa, E. coli*)
 - Candida spp.
- Seltene Erreger, vorwiegend bei Immunsupprimierten
 - atypische Mykobakterien
 - Anaerobier

Material

- Katheterspitze
- <u>Blutkulturen</u> (zentral und peripher)

→ Katheter-assoziierte Infektionen gehen häufig mit Bakteriämie einher, deshalb sollten parallel immer Blutkulturen entnommen werden. Der Nachweis des Erregers sowohl am Katheter als auch in den Blutkulturen kann als Beweis einer katheterassoziierten Infektion angesehen werden.

Reise- und Tropeninfektionen

Malaria

Die einzelligen Erreger, Plasmodien, werden durch Moskitos übertragen und reifen intra-erythrozytär im menschlichen Blutkreislauf heran.

Auffällig sind Patienten mit Fieber oder anderen unspezifischen Symptomen (z.B. gastroenteritische oder respiratorische Symptomatik) nach Aufenthalt in Malaria-Endemiegebieten.

• Siehe auch: Leitlinien Diagnostik und Therapie der Malaria

Erregerspektrum

- Plasmodium falciparum
- Plasmodium malariae
- Plasmodium vivax/ ovale
- Plasmodium knowlesi

Analytik

Ein direkter, qualitativer Nachweis von *Plasmodium spp.* DNA in menschlichen, venösen EDTA-Vollblutproben mittels LAMP dient als sensitiver Schnelltest. Ein Antigen-Schnelltest ergänzt die "cito-Diagnostik" zum Nachweis bzw. Ausschluss einer Malaria tropica durch *P. falciparum.* LAMP-und Antigen-Schnelltest werden bei jeder Erstuntersuchung auf Malaria sowie bei Wiederholungsuntersuchungen bei negativem Erstbefund trotz bestehenden klinischen Verdachts durchgeführt. Der Antigen-Schnelltest ist auch für die Differentialdiagnostik bei Verdacht auf VHF/Ebola im Notrettungswagen bzw. Isolierzelt geeignet. Bei einem positiven Schnelltest oder positiven LAMP erfolgt die Mikroskopie eines dünnen Blutausstriches bzw. des "Dicken Tropfens". Der Blutausstrich kann sowohl zur Speziesbestimmung der Plasmodien als auch zur Bestimmung der Parasitenlast herangezogen werden und wird während der Therapie zur Verlaufskontrolle eingesetzt.

CAVE: Die Differentialdiagnose zum Nachweis von Babesien, Trypanosomen, Filarien oder Rückfallborrelien erfolgt immer über Mikroskopie eines Giemsa-gefärbten Blutausstriches und ist ggf. bei negativem Schnelltest auf Malaria in Betracht zu ziehen.

Hinweis: Bei erstmaligem V.a. Malaria-Erreger immer als "cito-Untersuchung" anfordern

Material

EDTA-Blut

Sonstige Erreger

Bei Verdacht auf hochkontagiöse Erreger bitte die Hinweise im Kapitel "<u>Verfahren bei V.a.</u> <u>hochkontagiöse Erreger</u>" beachten!

Eine Übersicht über die mögliche virale Differentialdiagnostik vor dem Hintergrund der Tropenmedizin gibt das Bernhard-Nocht-Institut für Tropenmedizin.

Bei Verdacht auf eine Dengue-Virus-Infektion kann aus Vollblut oder Serum ein Lateral-Flow-Test zum Einsatz kommen, der neben IgG, IgM auch ein virusspezifisches Antigen erkannt und in dieser Konstellation auch eine Aussage über den aktuellen Infektionszeitpunkt erlaubt.

Arboviren

Arboviren werden durch Insektenstiche übertragen (arthropod-borne viruses).

Erregerspektrum

- ➤ Gelbfiebervirus (YFV)#
- ➤ Zikavirus#
- ➤ West-Nil-Virus (WNV)#
- ➤ Japan-B-Enzephalitis-Virus (JEV)#
- > FSME-Virus
- ➤ Dengue-Virus (DENV)
- ➤ Chikungunya-Virus (CHIKV)#

Material

- Serum für Antikörpernachweis
- EDTA-Blut für PCR und Dengue-IgG-, IgM- und Antigennachweis

sonstige Viren

Erregerspektrum

- ➤ Humanes T-Lymphotropes Virus (HTLV 1 und 2)#
- ➤ Humanes Herpesvirus 8 (HHV-8 PCR[#], Serologie)
- Hantaviren (exotische)#
- Coronaviren (z.B. MERS-CoV)

Material

- <u>Serum</u>
- Knochenmark
- EDTA-Blut für PCR
- Bei V.a. Coronaviren

• resp. Material

Einzeller

Erregerspektrum

- ➤ Trypanosoma spp. (Serologie[#], Mikroskopie)
- > Babesien
- ➤ Leishmania spp.#
- > Sarcocystis spp.
- ➤ Isospora belli (Cytoisospora)
- > Entamoeba histolytica
- > Endolimax nana
- Cyclospora cayetanensis
- > Blastocystis hominis
- > Balantidium coli

Material

- ➤ Bei Verdacht auf *Trypanosoma spp.*:
 - EDTA-Vollblut für Mikroskopie
 - <u>Serum</u>
- ➤ Bei V.a. *Leishmania spp.*:
 - <u>Serum</u>
- > Bei Verdacht auf Stuhlparasiten:
 - Stuhl für Mikroskopie oder PCR

Bakterien

Erregerspektrum

- > Leptospira spp.
- > Borrelia spp.
- ➤ Burkholderia pseudomallei[±]
- ➤ Intrazelluläre Bakterien: Rickettsia spp., Anaplasmen, Ehrlichien #

Material

- Serum
- ▶ bei V. a. Borrelien ggf. für PCR[#] zusätzlich zum Serum: Biopsie-Material und/oder Gelenkpunktat einsenden

Wurminfektionen

Erregerspektrum

- Echinokokken (Speziesbestimmung[#], Serologie)
- > Filarien (Blut und Haut)
- ➤ Ascaris lumbricoides
- ➤ Hakenwurm (Necator und Ancylostoma)
- > Trichuris trichura
- Clonorchis / Opisthorchis
- > Fasciola hepatica
- Strongyloides sterocalis (Serologie[#], Mikroskopie)
- Schistosoma spp. (Schistosoma mansonii Serologie[#], Mikroskopie)
- Paragonimus spp. #

Material

- Serum
- Bei V. a. Filarien:
 - <u>EDTA-Blut oder Hautbiopsien</u> für Mikroskopie (ggf. tageszeitlich variierende Erregerpräsenz im peripheren Blut beachten)
- ➤ Bei V. a. Fadenwürmer, Nematoden, Cestoden, Trematoden
 - Stuhl für Mikroskopie
- ➤ Bei V.a. Schistosoma haematobium (bei anderen Schistosoma spp. →Stuhl)
 - (Sammel-)<u>Urin</u> zusätzlich zu Serum

HIV; Humanes Immundefizienz-Virus

Die Übertragung der HI-Viren erfolgt parenteral über Blut/Blutprodukte (Transfusion, Verletzungen, i.V. Drogenkonsum), durch Geschlechtsverkehr, unter der Geburt und seltener beim Stillen. Die Primärinfektion ist häufig asymptomatisch oder mit Grippe bzw. Mononukleoseähnlichen Symptomen assoziiert (Stadium A CDC). Es schließt sich eine symptomlose Phase unterschiedlicher Dauer an, welche durch eine andauernde Virusreplikation gekennzeichnet ist (Stadium CDC B). Ein Teil der Infizierten weist eine generalisierte Lymphadenopathie auf (Stadium CDC C). Das Vollbild AIDS ist durch einen vorwiegend zellulären Immundefekt gekennzeichnet, der zu opportunistischen Infektionen und Tumoren führt. Gehäuft treten HIV-assoziierte Enzephalopathien auf.

Postexpositionsprophylaxe:

Eine HIV-PEP sollte so früh wie möglich nach einer Exposition begonnen werden. Die besten Ergebnisse sind bei einem Prophylaxebeginn innerhalb von 24 Stunden, besser noch innerhalb

von 2 Stunden zu erwarten. Liegen bereits mehr als 72 Stunden zwischen der Exposition und dem möglichen Prophylaxebeginn, so kann nach derzeitigem Kenntnisstand eine Prophylaxe nicht mehr empfohlen werden.

http://egotec.med.uni-jena.de/antibiotika/Erkrankungen/HIV+ +Postexpositionsprophylaxe.html

Analytik

Die Diagnostik der HIV-Infektion stützt sich auf den Nachweis von spezifischen Antikörpern in Kombination mit dem Nachweis von Virusantigen p24 oder viraler Nukleinsäuren.

Antikörper-/Antigennachweis:

Der Nachweis von HIV-1/2-Antikörpern und dem p24 Antigen aus Serumproben eignet sich als schnell durchzuführender Screeningtest für die Erhebung des HIV-Serostatus (aus Serum oder Plasma) bei Indexpatienten nach möglicher HIV-Exposition. Unter Einbeziehung u.a. dieser Labordaten kann die HIV-Postexpositionsprophylaxe (PEP) geplant werden. Ein reaktiver Schnelltest muss durch einen Immunoblot bestätigt werden, um die Spezifität der Antikörperantwort aufzuzeigen. Außerdem muss, um Verwechslungen auszuschließen, eine Zweitprobe des Patienten (entweder Serum für die Antikörper/Antigenbestimmung, oder besser noch EDTA-Blut zur Bestimmung der Viruslast) angefordert werden. Bei Kindern HIV-infizierter Mütter (Kind < 21 Monate) sowie bei Patienten mit schweren Defekten der humoralen Immunität kann die HIV-Infektion serologisch nicht immer diagnostiziert werden. In diesen Fällen ist der Nachweis proviraler DNA bzw. der Viruslast mittels PCR zu führen.

RNA-Nachweis und Quantifizierung:

Die Viruslast im Blut ist ein wichtiger prognostischer Marker für den Verlauf der Erkrankung und die Wirksamkeit der Therapie. Durch die HIV-qPCR erfolgt die Abklärung des Verdachts auf eine frische HIV-1-Primärinfektion (Erfasst die Genotypen A-H), insbesondere zur Abklärung bei nicht eindeutigen Ergebnissen im HIV-Bestätigungstest (Immunoblot). Auch wird mit der PCR ein reaktiver Suchtest bestätigt, vorausgesetzt die gemessene Viruslast beträgt mindestens 20 Kopien/ml. Bei Patienten mit bekannter HIV-Infektion sollte der Erfolg der antiretroviralen Suppressionstherapie regelmäßig durch PCR kontrolliert werden.

Resistenztestung:

Ziel einer antiretroviralen Therapie (ART) ist die maximale Absenkung der Virus-konzentration (Viruslast) im Blut. Gelingt dies nicht in ausreichendem Maße, kommt es durch den Selektionsdruck der Medikamente zur Resistenzentwicklung. Zu deren Früherkennung wird die genotypische Resistenzbestimmung bei allen Viruserstnachweisen und bei jedem verdächtigen Anstieg der Viruslast im Monitoring herangezogen, idealerweise bevor es zu einer weiteren Erhöhung der Viruskonzentration im Verlauf kommt.

Indikation

- Bestätigungstest bei reaktivem Ergebnis des Suchtests
- V.a. frische Infektion vor Serokonversion
- Therapieverlaufskontrolle mit Resistenztestung

Material

- EDTA-Blut/Plasma
- Serum

Nadelstichverletzung

Der kombinierte Nachweis von HIV1/HIV2-Antikörpern und p24-Antigen als Schnelltest (ca.20 min) und die zeitgleiche Bestimmung von Hepatitis B- und C-Antikörpern eignet sich für die notfallmässige Erhebung des Serostatus (aus Serum oder Plasma) bei Indexpatienten nach möglicher Exposition. Unter Einbeziehung des Ergebnisses kann die HIV-Postexpositionsprophylaxe (PEP) geplant werden. Hierbei muss das enge Zeitfenster zwischen Exposition und Prophylaxebeginn unbedingt beachtet werden (<2 h, maximal 24 h). Das Ergebnis wird umgehend dem einsendenden Arzt per Laurisbefundansicht (IKCL) mitgeteilt, indem die technisch freigegebenen Befunde sofort elektronisch zur Verfügung gestellt werden (TAT ca. 30 min).

<u>Virologisches Monitoring bei Organ- und Stammzelltrans-</u> <u>plantation</u>

CMV

Das humane Zytomegalievirus (CMV) gehört zur Familie der Herpesviren. Die Infektion verläuft meist asymptomatisch und führt zur Persistenz. Mehr als die Hälfte der Erwachsenen sind latent infiziert. Immunsupprimierte Patienten haben ein hohes Risiko, eine schwere CMV-Infektion zu erleiden, die zu Retinitis, Gastroenteritis, Hepatitis, Enzephalitis, Pneumonie und Transplantatabstoßung verbunden mit einer erhöhten Mortalitätsrate führen kann. In diesen Fällen ist eine schnelle und sensitive Methode zum Virusnachweis notwendig, um rasch eine gezielte antivirale Therapie einleiten und überwachen zu können.

Indikation

- Transplantationspatienten (Stammzell- und Organtransplantation)
- Immunsupprimierte (AIDS-Patienten, Patienten mit Autoimmunerkrankungen, etc.)
- Neugeborene mit Verdacht auf eine CMV-Infektion (hier auch <u>Urin</u> zur qualitativen PCR verwenden)
- Nachweis des Erfolges einer Anti-CMV-Therapie (signifikanter Abfall der Viruslast)
- Die Frequenzen des Monitorings werden mit den Einsendern individuell besprochen und vereinbart

 Qualitativer Nachweis des CMV-Genoms in klinischen Proben erfolgt vorrangig aus respiratorischen Proben (z.B. <u>Rachenspülwasser</u>, <u>BAL</u>), <u>Fruchtwasser</u>, Abstrichen (z.B. <u>Rachenabstrich</u>), <u>Liquor</u>, <u>Gewebe</u>, <u>Punktaten</u>, <u>Urin</u>, und <u>Stuhl</u>

Methode & Material

- PCR (z. B. <u>EDTA-Blut</u>, <u>BAL</u>, <u>Bioptat</u>)
- Antikörpernachweis, Serostatus (Serum)
- Resistenzbestimmung bei Verdacht auf Resistenzentwicklung

Adenovirus

Indikation:

Immungeschwächte mit Adenovirusinfektion:

- Hämorrhagische Zystitis (Urin)
- Disseminierte Infektion insbesondere bei KMT-Patienten häufig in Assoziation mit GvHD (EDTA-Blut, Liquor)
- Anforderung PCR aus Stuhl nur für päd. Onkologie/ KMT!
- V.a. unklare Hepatitis (EDTA-Blut, Stuhl)

Methode & Material

- PCR (Abstrich, Stuhl, Urin, EDTA-Blut, BAL, div. Material)
- Antigennachweis (<u>Stuhl</u>)

HSV-1/2

Indikation:

- Nachweis von Primärinfektionen und Reaktivierungen insbesondere bei Immunsupprimierten, kritisch kranken Patienten (Intensivpatienten), Schwangeren und Neugeborenen/Frühgeborenen.
- Immunstatus und Überwachung bei Blutspendern und Spendern/Empfängern von Transplantaten

Methode & Material

- PCR (<u>Liquor</u>, <u>Abstrich</u>, <u>BAL</u>, u.a.)
- Antikörpernachweis (<u>Serum</u>)

Parvovirus B19

Indikation:

- Bestimmung des Immunstatus
- Virusgenomnachweis bei transienter aplastische Krise mit chronisch-hämolytischen Anämien

- Anämie, Panzytopenie, Knochemarksdysplasie, Verdacht auf chronische PVB 19-Infektion
- V.a. Infektion in der Schwangerschaft bzw. auf konnatale Infektion

Cave: Fehlende Antikörperbildung, passiv übertragene Antikörper bei Transfusion (Genomnachweis anstreben!)

Methode & Material

- PCR (div. Materialien, <u>EDTA-Blut</u>, <u>Abstriche</u>, <u>Knochenmark</u>)
- Antikörpernachweis (<u>Serum</u>)

VZV

Indikation:

- Verdacht auf disseminierte VZV-Erstinfektion/-Reaktivierung bei Immunsupprimierten (Genomnachweis im EDTA-Blut, ggf. auch in resp. Proben)
- Diagnosesicherung bei Varizellen bzw. Zoster (Haut- und <u>Bläschenabstriche</u>) bzw. bei komplizierten Verläufen (Zoster opthalmicus, Zoster oticus, entsprechend <u>Augen-</u>/<u>Ohrabstriche</u> bzw. <u>Glaskörperpunktat</u>)

Methode & Material

- PCR (<u>Liquor</u>, <u>Abstrich</u>, <u>EDTA-Blut</u>)
- Antikörpernachweis (Serum)
- Virusanzucht bei Verdacht auf Resistenzentwicklung (bitte telefonisch erfragen!)

EBV

Indikation:

Abklärung von EBV-Primärinfektionen und Reaktivierungen bei Immunssupprimierten, insbesondere bei Knochenmarks- und Organtransplantierten zum Ausschluss einer Posttransplantativen Lymphoproliferativen Erkrankung (PTLD).

- Unterstützung der Diagnostik eines Nasopharynxkarzinoms (IgA-Nachweis!)
- Bestimmung des Infektionszeitpunktes bei Verdacht auf Vorliegen einer Primärinfektion (Mononukleose)
- Ggf. Unterstützung der Abklärung unklarer Hepatitiden, Lymphknotenschwellungen, neurologischer Symptomatiken
- Monitoring einer PTLD-Therapie; Informationshilfe bei der Steuerung der immunsuppressiven Therapie

Cave: Um eine Primärinfektion von einer Reaktivierung zu unterscheiden, muss immer die serologische IgG- und IgM-Konstellation und der verschiedenen Antigene (EBNA, Early-Antigen, VCA (inkl. einer optionalen Aviditätstestung) berücksichtigt werden.

Methode & Material

- PCR (z.B. <u>EDTA-Blut, Liquor</u>, <u>Bürstenabstrich</u>)
- In situ Hybridisierung/ Reaktivierung (Bioptat)
- Antikörpernachweis (<u>Serum</u>)
- Virusanzucht bei Verdacht auf Resistenzentwicklung (bitte telefonisch erfragen!)

BKV – BK-Polyomavirus

Indikation:

- Monitoring von Nierentransplantierten insbesondere im ersten Jahr nach Transplantation zum Ausschluss einer Polyomavirus-assoziierten Nephropathie
- Diagnostische Abklärung einer hämorrhagischen Zystitis bei Patienten nach hämatopoetischer Zelltransplantation

Methode & Material

PCR (<u>Urin</u>, <u>EDTA-Blut</u>)

HHV-6

Indikation:

Nachweis einer Reaktivierung bei Immunsupprimierten vor allem bei Zustand nach Transplantation:

- Enzephalitis (HHV6-Nachweis im Liquor)
- Pneumonie (HHV6-Nachweis in resp. Materialien)
- Hepatitis (HHV6-Nachweis in <u>EDTA-Blut</u>, <u>Biopsien</u>)

Methode & Material

PCR (diverse Materialien, siehe Indikation)

Wurminfektionen

Erregerspektrum

- Ascaris lumbricoides
- ➤ Echinococcus spp. (Speziesbestimmung[±])
- > Enterobius vermicularis
- > Fasciola hepatica #
- Filarien (Serologie[#], Mikroskopie intern)
- > Paragonimus spp. #
- Schistosoma spp. (Schistosoma mansonii, Mikroskopie intern, Serologie[#])
- > Strongyloides stercocalis (Serologie[#], Mikroskopie intern)
- ➤ Taenia spp. #

- > Toxocara canis (Serologie) #
- ➤ Trichinella spiralis[#]

Material

- <u>Serum</u>
- > Bei V.a. Stuhlparasiten:
- Stuhl
- ➤ Bei V.a. Schistosoma haematobium zusätzlich zu <u>Serum</u>:
- <u>Urin</u> (Sammelurin für Mikroskopie)
- ➤ Bei V.a. Madenwurminfektion:
- Abklatschpräparat von der Analhaut
- > Bei V.a. Filarieninfektion zusätzlich zu Serum:
- EDTA-Blut für Mikroskopie

Pilzinfektionen

Eine systemische Pilzinfektion bei immunkompetenten Menschen ist selten, da das Immunsystem eine wirksame Barriere gegen das Eindringen von pathogenen Pilzen darstellt (CAVE: Infektionen durch dimorphe Pilze bei Reisen in Endemiegebiete). In den meisten Fällen handelt es sich um Patienten mit einer Immundefizienz (z.B. unter Chemotherapie, HIV) oder schwerer Grunderkrankung (Tumoren), bei denen sich Hefen oder Schimmelpilze als opportunistische Erreger ausbreiten.

Der kulturelle Nachweis in der Blutkultur oder in sterilen Körperflüssigkeiten ist der Goldstandard zum Nachweis einer invasiven Candidose. Serologische Tests werden zur Bestätigung oder zum Ausschluss einer Therapieindikation eingesetzt. Dem beta-D-Glucan wird hier ein sehr hoher negativer prädiktiver Wert zugeschrieben. Invasive Aspergillosen gelten als gesichert bei Nachweis in sterilen Körperflüssigkeiten, oder bei Nachweis in BAL, Sputum und anderem resp. Material bei gleichzeitigen radiologischen Symptomen. Mukormykosen können fulminante rhinocerebrale Verlaufsformen annehmen. Die Pneumocystis-Pneumonie ist eine häufige Infektion bei HIV-Infektion. Auch die Kryptokokkose tritt häufig assoziiert mit einer HIV-Infektion auf, wobei sich eine ZNS- oder pulmonale Manifestation ausprägen kann.

Erregerspektrum

- > Candida spp.
- Aspergillus spp.
- ➤ Fusarium spp.
- Cryptococcus neoformans
- Pneumocystis jirovecii

- ➤ Mucorales
- sonstige Schimmelpilze
- dimorphe Pilze bei Reiseanamnese

Analytik

Indikation

- Verdacht auf Pilzinfektion
- invasive Mykosen

Material

- Je nach Indikation (Punktatmaterial, <u>Liquor</u>, <u>BAL</u>, <u>Trachealsekret</u>, <u>Sputum</u>, <u>Blut</u>)
- Bei Mykose-gefährdeten Patienten und invasiven Pilzinfektionen: Serum + Liquor

	Serum	<u>Liquor</u>	BAL	<u>Tracheal-sekret /Sputum</u>	<u>Urin/Nativ-Urin</u>	Blutkultur/ EDTA-Blut	Punktat/Bioptat/Ab- strich
Candida spp.	Ag/ (Ak)/ [β-D-Gc]	Ag/K/R	K	K	K	K/R	K
Aspergillus spp.	Ag/ (Ak)/ [β-D-Gc]	Ag/K/R	Ag/K/R	K		K/R	K/R
Fusarium spp.		K/R	K	K		K/R	K/R
Cryptococcus neo-	Ag/ (Ak)	Ag	Ag				
Pneumocystis jirove-	[β-D-Gc]		PCR				
Mucorales		K/R	K/R	K/R		K/R	K/R
sonstige Schimmel- pilze		K/R	K/R	K/R		K/R	K/R
dimorphe Pilze bei Reiseanamnese	Ak	К	К	К		К	К

Ag – Antigen

Ak – Antikörper

K – kultureller Nachweis

R – Resistenzbestimmung

 $[\beta\text{-D-Gc}]$ – beta-D-Glucan

Impftiterbestimmung

Indiziert ist der Nachweis von Impfantikörpern dann, wenn eine fragliche Immunität vorliegt, vorangegangene Impfungen nicht mehr erinnerlich bzw. lückenhaft dokumentiert sind.

Es sollte beachten werden, dass nur für Diphtherie und Tetanus eine auf den quantitativen Messergebnissen basierte Aussage zum Grad der humoralen Protektivität ableitbar ist, für alle anderen Parameter kann nur aus dem Vorhandensein von Antikörpern auf eine erfolgte Impfung (oder durchgemachte Infektion) geschlossen werden.

Erregerspektrum

- ➤ Bakterien
 - Corynebacterium diphtheriae
 - o Clostridium tetani
 - (Haemophilus influenzae)
 - o (Bordetella pertussis)
 - o (Pneumokokken)
 - (Meningokokken[#])
- ➤ Viren
 - Masernvirus
 - o Mumpsvirus
 - o Rötelnvirus
 - o VZV
 - o SARS-CoV-2
 - (Poliomyelitis-Virus[#])

Material

Serum

<u>Krankenhaushygienelabor</u>

- 1. Untersuchung nach Pharmakopöe, GMP-Richtlinien
 - Prüfung von Abklatsch- und Sedimentationsuntersuchungen nach GMP-Richtlinien
 - Sterilitätstestung von nicht zellhaltigen Medikamenten
 - Sterilitätstestung von zellhaltigen Medikamenten
 - mikrobiologische Kontrolle von Blutprodukten
 - Sterilitätstestung von Wasser für Umkehrosmose*
- 2. Krankenhaushygienische Untersuchungen

- Prüfung von sonstigen Abklatsch-, Sedimentations- und Abstrichuntersuchungen
- Prüfungen von Raumluftuntersuchungen
- Prüfung von Endoskopspülwasser flexibler Endoskope
- Prüfung der Gesamtkeimzahl aus keimarmen Flüssigkeiten, Kindernahrung, Desinfektionsmitteln etc.
- Überprüfung von Wachstum biologischer Indikatoren
- Überprüfung von Wasser aus Reinigungs- und Desinfektionsautomaten

3. Untersuchung nach Trinkwasserverordnung*

- Untersuchung mikrobiologischer Parameter im Trink- und Badebeckenwasser

Methoden

Erreger-Identifizierung

Zur Identifizierung von Bakterien (und ggf. Pilzen) stehen verschiedene Methoden zur Verfügung. Viele wichtige bakterielle Pathogene lassen sich bereits mittels Anzucht auf entsprechenden Differential- und Selektivmedien sowie biochemischen und immunologischen Schnelltests bestimmen. Die Identifizierung der Spezies erfolgt darüber hinaus mittels MALDITOF-MS (Bestimmung eines eindeutigen bakteriellen Proteinspektrums im Vitek MS) oder VITEK*2-System ("Bunte Reihe"). Für spezielle Fragestellungen und zum Nachweis bestimmter Virulenzfaktoren werden molekularbiologische Methoden eingesetzt.

Zum Nachweis einer viralen Infektion stehen verschiedene Methoden zur Verfügung. Im Frühstadium der Infektion sind Antigennachweise (ELISA, Immunfluoreszenz) oder Genomnachweise (PCR) geeignet. Im fortgeschrittenen Krankheitsstadium können dann auch Antikörpernachweise (IgG, IgM oder IgA mittels CLIA, ELISA, Immunoblots oder Agglutinationstests) durchgeführt werden. Grundsätzlich sollte der Direktnachweis mittels hochsensitiver molekularbiologischer Verfahren in jeder Krankheitsphase favorisiert werden.

Bei einigen Erregern und besonderen Fragestellungen (Borrelien, Treponemen, Parvovirus B19, HIV, CMV, EBV, bei V.a. auf Infektionen in der Schwangerschaft etc.) erfolgt die Abfolge der Untersuchungen nach einem vorgegebenen Muster, das als Stufendiagnostik bezeichnet wird.

Eine Virusisolierung ist dann angebracht, wenn ein Virus näher charakterisiert werden soll (z.B. Resistenzbestimmung). Sofern ein Zellkulturmodell für das betreffende Virus existiert, muss infiziertes Nativmaterial in Zellkultur gegeben und aufwendig angezüchtet werden. Die Viruskultur gehört daher nicht zur Routinediagnostik am IMMIK. Bei entsprechenden Anforderungen nehmen Sie bitte Kontakt zu unserem Labor auf.

Zur Identifizierung von Parasiten (Einzeller wie Plasmodien, Amöben oder Lambien bzw. Metazoen wie Würmer oder Ektoparasiten) stehen ebenfalls verschiedene Methoden zur Verfügung. Hierbei handelt es sich um serologische (Antigen- und Antikörpertests), mikroskopische sowie molekularbiologische Untersuchungen (PCR).

Resistenzbestimmung

Zur Untersuchung der Antibiotika-Empfindlichkeit bakterieller Erreger wird in der Regel das VITEK*2-System verwendet. Alternativ können zur Resistenzbestimmung auch Agardiffusionsoder Mikrodilutionstests eingesetzt werden. Für die Identifizierung von multiresistenten Erregern (MRE) werden verschiedene Screeningmedien genutzt, die eine schnelle Erkennung ermöglichen. (siehe Screening auf multiresistente Erreger). Zum Nachweis von Resistenzgenen bei MRSA, VRE, ESBL/3MRGN und 4MRGN dienen molekularbiologische Methoden.

Resistenzbestimmungen bei Viren (z.B. HIV, CMV, HSV) werden von unserem Labor an Referenzlaboratorien versandt.

Screening auf multiresistente Erreger

Antibiotikaresistente Erreger gewinnen - insbesondere in nosokomialer Umgebung - immer mehr an Bedeutung. Für das Screening der Patienten sind von besonderer Bedeutung:

- ➤ Methicillin-resistente *S. aureus*-Stämme
- ➤ Vancomycin-resistente Enterokokken (VRE), sowie
- multiresistente gramnegative Keime (ESBL, 3MRGN, 4 MRGN).

MRSA (<u>M</u>ethicillin-<u>r</u>esistenter <u>S</u>. <u>a</u>ureus)

Staphylokokken sind Bestandteil der physiologischen Flora des Menschen. Unter den Staphylokokken besitzt *S. aureus* die größte pathologische Potenz. Penicillin-Resistenzen unter *S. aureus*-Stämmen sind weit verbreitet (70-80%, vermittelt durch Penicillinasen). Diese vermitteln auch gegenüber anderen nicht Penicillinase-festen Antibiotika (Aminopenicilline, Ureidopenicilline) eine Resistenz. Diese Stämme sind jedoch empfindlich gegenüber Penicillinase-festen Antibiotika (Flucloxacillin, Cephalosporine und Carbapeneme). Als MRSA (Methicillin-resistenter *S. aureus*) werden solche Stämme bezeichnet, die auch gegenüber den Penicillinase-festen Betalaktamen eine Resistenz aufweisen. Diese resultiert aus einem veränderten Penicillin-Binde-Protein (PBP2a) und wird entweder vom *mecA*-Gen oder vom *mecC*-Gen vermittelt.

Vorgehensweise

Bei folgenden Indikationen ist ein MRSA-Aufnahme-Screening angezeigt:

- bekannte MRSA-Träger
- alle Patienten mit voraussichtlicher Liegedauer > 72 h

Geeignete Materialien stellen Nasen- und/oder Rachenabstriche, sowie Abstriche von ggf. vorhandenen Wunden dar (siehe <u>Nasenabstrich/Rachenabstrich/Wundabstrich</u>).

Zum Screening auf MRSA werden in der Regel spezielle chromogene Agarplatten verwendet. Bei Erstnachweis eines MRSA bei einem Patienten wird zur Sicherung des Ergebnisses eine Zweituntersuchung durchgeführt (z.B. molekulargenetischer Nachweis des mecA-Gens).

VRE (Vancomycin-resistente Enterokokken)

Enterokokken sind Bestandteil der physiologischen Flora des Menschen (verschiedene Lokalisationen) und besitzen generell eine eher geringe pathologische Potenz. Allerdings haben sie eine zunehmende Bedeutung als nosokomiale Erreger und können (vor allem bei immundefizienten Patienten) neben Harnwegsinfekten auch Sepsis und Endokarditis auslösen.

Von den derzeit 25 bekannten Enterokokken-Spezies werden in klinischen Proben am häufigsten *E. faecium* und *E. faecalis* gefunden. Sie besitzen wie alle Enterokokken eine natürliche Resistenz gegen Cephalosporine, Aminoglykoside und z.T. gegen Penicilline. Während *E. faecalis* sensibel auf Aminopenicilline ist, weisen die meisten *E. faecium* - Stämme dagegen eine Resistenz auf. Das zur Verfügung stehende antibiotische Spektrum zur Behandlung von Enterokokken-Infektionen ist somit eingeschränkt, wodurch die Entstehung und Verbreitung weiterer Resistenzen besonders kritisch ist.

Als VRE werden solche Enterokokken bezeichnet, welche resistent gegenüber dem Antibiotikum Vancomycin sind. Häufig wird der Begriff VRE auch dann verwendet, wenn die Erreger zusätzlich gegenüber Teicoplanin einem weiteren Glykopeptid-Antibiotikum eine reduzierte Empfindlichkeit aufweisen, obwohl der fachlich korrekte Terminus dann Glykopeptid-resistente Enterokokken lautet. Hervorgerufen wird die Vancomycin-Resistenz durch das *vanB*-Gen, während das *vanA*-Gen zusätzlich eine Resistenz gegenüber Teicoplanin vermittelt. Die intrinsische Vancomycin-Resistenz bei einigen Spezies wird durch *vanC* vermittelt. Die meisten Leitfäden zum Umgang mit VRE-positiven Patienten empfehlen eine Einzelzimmerisolierung (Kohortenisolierung VRE-positiver Patienten ist möglich).

Vorgehensweise

Ein VRE-Screening ist bei Aufnahme in spezielle Risikobereiche (z.B. Intensivstation, Hämatoonkologie) indiziert.

Generell werden zum VRE-Screening <u>Rektalabstriche</u> verwendet. Bei entsprechender Indikation können jedoch auch <u>Wundabstriche</u>, <u>Hautabstriche</u> u.A. eingesetzt werden. Das Screening auf VRE erfolgt mittels spezieller chromogener Agarplatten. Liefert dieses den Verdacht auf einen VRE, wird das Ergebnis mit einer weiteren Methode überprüft (Agardiffusionstest oder VITEK®2-System). Zusätzlich steht für dringende Fälle ein molekularbiologischer Schnelltest zur Verfügung.

Multiresistente gramnegative Erreger (MRGN)

Die Resistenz von gramnegativen Stäbchenbakterien hat in den vergangenen Jahren deutlich zugenommen und ist im klinischen Alltag von immer größerer Relevanz. Die MRGN umfasst: Spezies der Enterobacterales (z.B. E. coli, Enterobacter spp., Klebsiella spp., Citrobacter spp., Proteus spp., Serratia spp.), Pseudomonas aeruginosa und Acinetobacter baumanii.

Die Antibiotikaresistenz gramnegativer Erreger basiert auf verschiedenen Mechanismen. Dazu gehören die Produktion von Betalaktamasen (z.B. *extended spectrum* Betalaktamasen – ESBL; Carbapenemasen), Änderungen von Transportmechanismen, sowie Veränderungen der Zielmoleküle für Antibiotika gerichtet sind (z.B. DNA-Gyrase bei Chinolonen). Die Zunahme multiresistenter Erreger ist unter anderem auf Resistenzplasmide zurückzuführen, die durch horizontalen Gentransfer zwischen verschiedenen Bakterien (auch Spezies-übergreifend) weitergegeben werden können. Durch die KRINKO wurden einheitliche Richtlinien zur Klassifikation multiresistenter gramnegativer Stäbchen (MRGN) eingeführt, welche die Umsetzung adäquater krankenhaushygienischer Maßnahmen erleichtern sollen. Die Klassifikation basiert auf der Empfindlichkeit der Erreger gegenüber den folgenden 4 Antibiotikaklassen:

- ➤ 1. Acylureidopenicilline (z.B. Piperacillin)
- ➤ 2. Cephalosporine der 3./4. Generation (z.B. Ceftazidim, Cefotaxim)
- > 3. Fluorchinolone (z.B. Ciprofloxacin)
- ➤ 4. Carbapeneme (z.B. Meropenem)

3MRGN weisen gegen die ersten 3 Substanzklassen eine Resistenz auf und 4MRGN sind gegenüber allen 4 Substanzklassen resistent. Da jedoch die Resistenz gegenüber Carbapenemen besonders kritisch ist, werden Carbapenemase-produzierende *A. baumanii*- und *Enterobacterales*-Stämme als 4MRGN klassifiziert, auch wenn sie gegenüber Fluorchinolonen sensibel sind (gilt nicht für *P. aeruginosa*).

Eine Besonderheit ergibt sich bei Neugeborenen und Säuglingen, da für diese Chinolone nicht zur Therapie zugelassen sind. Somit werden die therapeutischen Optionen zusätzlich eingeschränkt. Erreger, welche gegen die ersten beiden Antibiotika-Klassen resistent sind, werden deshalb als 2MRGN-NeoPäd klassifiziert.

Vorgehensweise

Ein MRGN-Aufnahmescreening ist vor allem bei folgenden Patienten sinnvoll:

IMMER:

- bekannte MRGN-Träger
- Auslandsaufenthalt innerhalb der letzten 12 Monate
- stationärer Aufenthalt (KH, Reha-Klinik, Pflegeheim) innerhalb der letzten 12 Monate

In der Regel werden für das Screening <u>Rektalabstriche</u> verwendet, ggf. können aber auch <u>Urin</u>, <u>Bronchial-/</u>bzw. <u>Trachealsekrete</u>, <u>Wund-/Haut-/</u> und <u>Rachenabstriche</u>, sowie Untersuchungsmaterialien von bereits bekannten Nachweislokalisationen genutzt werden. Für das Screening auf *A. baumannii* sind besonders Hautabstriche (z.B. Leistenbeuge) und respiratorische Materialien wichtig (die Erreger werden meist nicht Rektalabstrichen nachgewiesen).

Für das Screening werden spezielle chromogene Agarplatten verwendet. Bei Verdacht auf einen MRGN wird dieser identifiziert und mittels Agardiffusionstest oder VITEK®2-System oder Mikrotitrationsplatten ein Resistogramm erstellt. Der Nachweis von Carbapenemasen erfolgt mit einem molekularbiologischen Schnelltest oder einem Lateral-Flow-Assay.

Molekularbiologische Methoden

Molekularbiologische Methoden werden insbesondere in der Virologie routinemäßig (z.B. im post-transplant-Monitoring [CMV, EBV, BKV, etc.] oder bei der Diagnose respiratorischer oder gastrointestinaler Infektionen, z.B. Influenza oder Noroviren) eingesetzt.

Aber auch in der Bakteriologie finden diese Methoden Anwendung, um besonders anspruchsvolle Keime, welche kulturell nicht oder nur sehr schwer nachweisbar sind, zu identifizieren.

Weiterhin stellen sie vor allem in dringenden Fällen eine sinnvolle Ergänzung der Standardmethoden dar, da sie die rasche Identifizierung von kritischen Erregern und Resistenzen ermöglichen. Sie basieren auf unterschiedlichen Verfahren, z.B. Nukleinsäure-Amplifikationstechniken (NAT), Nukleinsäure-Hybridisierung und Agglutinationsreaktionen.

Cito (Sonderanforderung)

Gruppe	Erreger	Testsystem	Material	Methode		
Nachweis d	Nachweis diverser Erreger durch Multiplex-PCR					
Bakterien	E. coli K1,	BIOFIRE® FILMARRAY®	Liquor	Multiplex-PCR		
	H. influenzae,	Meningitis/ Encephalitis Panel				
	Listeria monocytogenes,					
	Neisseria meningitides,					
	S. agalactiae,					
	S. pneumoniae,					
Viren	CMV					
	Enterovirus					
	HSV-1					
	HSV-2					
	HHV-6					
	Hum. Parechovirus					
	VZV					
Pilze	Cryptococcus neoformans/ gattii					
Bakterien	Bordetella pertussis/ parapertussis	BIOFIRE FILMARRAY	resp. Material	Multiplex-PCR		

Gruppe	Erreger	Testsystem	Material	Methode
	Chlamydia pneumoniae	Respiratory Panel 2.1		
	Mycoplasma pneumonia			
Viren	Adenovirus			
	Coronavirus (NL63, HKU1, 229E, OC43)			
	Hum. Metapneumovirus			
	Hum. Rhinovirus/Enterovirus			
	Influenza A			
	Influenza A/H1			
	Influenza A/H1-2009			
	Influenza A/H3			
	Influenza B			
	Parainfluenza 1-4			
	RSV			
	MERS-CoV			
	SARS-CoV-2			
Bakterien	Campylobacter (jejuni, coli, upsaliensis)	BIOFIRE * FILMARRAY *	Stuhl	Multiplex-PCR
	Clostridioides difficile (Tox A/B)	Gastrointestinal Panel ¹		
	Plesiomonas shigelloides			
	Salmonella			
	Yersinia enterocolitica			
	Vibrio (parahaemolyticus, vulnificus, cholera)			
	EAEC			
	EPEC			
	ETEC It/st			
	STEC stx1/stx2			
	E. coli o157			
	EIEC			
	Adenovirus F 40/41			
	Astrovirus			

Gruppe	Erreger	Testsystem	Material	Methode
Viren	Norovirus GI/GII			
	Rotavirus A			
	Sapovirus (I,II,IV,V)			
	Cryptosporidium			
	Cyclospora cayetanensis			
Parasiten	Entamoeba histolytica			
	Giardia lamblia			
Viren	Influenza A/B	cobas [®] Liat [®] System	Resp. Material	Multiplex-PCR
	RSV			
Viren	SARS-CoV-2	cobas [®] Liat [®] System	Resp. Material	Multiplex-PCR
	Influenza A/B			
Viren	SARS-CoV-2	cobas [®] Liat [®] System	Resp. Material	PCR

Nachweis von		Testsystem	Material	Methode
Resistenz	Erreger			
Nachweis von S. aureus, Oxacillin-Resisten	z und PVL			
mecA-/mecC-Gen (Oxacillin-Resistenz)	S. aureus, PVL	eazyplex [®] "MRSAplus"	Nativmate-	LAMP (NAT)
			rial	
			Kultur	
mecA-/mecC-Gen (Oxacillin-Resistenz)	S. aureus, S. epidermidis	eazyplex [®] "MRSA"	Nativmate-	LAMP (NAT)
			rial	
			Kultur	
Nachweis von Resistenzen gramnegativer	Erreger			
Betalaktamasen (CTX-M-1, CTX-M-9)		eazyplex [®]	Nativmate-	LAMP (NAT)
Carbapenemasen (KPC, NDM, VIM, Oxa-48)	bei <i>E.coli, Citrobacter spp., K.</i>	"SuperBug CRE"	rial	
oxytoca			Kultur	
Carbapenemasen (KPC, NDM, VIM, Oxa-48,	<i>Oxa-23, Oxa-40, Oxa-58</i>) bei	eazyplex [®]	Nativmate-	LAMP (NAT)
Acinetobacter spp.		"SuperBug complete A"	rial	

Nachweis von		Testsystem	Material	Methode
Resistenz	Erreger			
			Kultur	
Nachweis diverser grampositiver Erreger & (Oxacillin- bzw. Vancomycin-/	/ Glykopeptid-Resistenz		
VanA-/VanB-Gen (Glykopeptid-/ Vancomy-	Enterococcus spp.	eazyplex® "BloodScreen GP"	Nativmate-	LAMP (NAT)
cin-Resistenz)	E. faecalis		rial	
	Streptococcus spp.,		Kultur	
	S. pneumoniae			
Nachweis diverser gramnegativer Erreger &	Betalaktamasen			
Betalaktamasen (<i>CTX-M-1, CTX-M-9</i>)	E. coli,	eazyplex® "Bloodscreen GN"	Nativmate-	LAMP (NAT)
	K. pneumoniae,		rial	
	K. oxytoca,		Kultur	
	Pseudomonas			
	aeruginosa/putida,			
	Proteus mirabilis			
Schnelltest bakterielle Meningitis				
	N. meningitidis,		Liquor	LAMP (NAT)
	S. pneumoniae,	eazyplex [®] "CSF"		
	S. agalactiae,			
	L. monocytogenes,			
	E. coli,			
	H. influenza			
Bakterielle Enteritis und Typisierung entero	oathogener <i>E. coli</i> sowie <i>Salr</i>	monella enterica		
	Campylobacter spp.	BD MAX TM Enteric Bacterial	Stuhl	Multiplex-PCR
	Salmonella spp.	Panel		
	Shigella spp.			
	Shigatoxin 1/2			
	Verotoxin 1 (stx1)	eazyplex®"EHEC complete"	Stuhl	LAMP (NAT)
	Verotoxin 2 (stx2)			
	Intimin (eae)			

Nachweis von		Testsystem	Material	Methode
Resistenz	Erreger			
	Haemolysin			
	EIEC/Shigella			
	EAggEC			
	Verotoxin 2f (stx2f)			
	S. enterica	eazyplex® "Typhi typer"	Nativmate-	LAMP (NAT)
	S. Typhi		rial	
	S. Paratyphi A		Kultur	
	S. Paratyphi B			
	S. Paratyphi C			
	S. Choleraesuis			
	S. enterica	eazyplex®"SalmoTyper"	Nativmate-	LAMP (NAT)
	S. Typhimurium		rial	
	S. Enteritidis		Kultur	
	S. Derby			
	S. Infantis			
	S. Choleraesuis			

Erreger	Testsystem	Methode
Nachweis diverser Erreger in Routine-PCR-Diagnostik		
Influenza A virus (Flu A)	Allplex™ Respiratory Panel	Multiplex Real-Time-PCR zum
Influenza B virus (Flu B)	1A	quantitativen Erregernachweis
Respiratory syncytial virus A (RSV A)		
Respiratory syncytial virus B (RSV B)		
Influenza A-H1 (Flu A-H1)		
Influenza A-H1pdm09 (Flu A-H1pdm09)		
Influenza A-H3 (Flu A-H3)		
Adenovirus (AdV)	Allplex™ Respiratory Panel 2	Multiplex Real-Time-PCR zum
Enterovirus (HEV)		quantitativen Erregernachweis
Parainfluenza virus 1 (PIV 1)		

Erreger	Testsystem	Methode
Nachweis diverser Erreger in Routine-PCR-Diagnostik		
Parainfluenza virus 2 (PIV 2)		
Parainfluenza virus 3 (PIV 3)		
Parainfluenza virus 4 (PIV 4)		
Metapneumovirus (MPV)		
Bocavirus (HBoV)	Allplex™ Respiratory Panel 3	Multiplex Real-Time-PCR zum
Rhinovirus (HRV)		quantitativen Erregernachweis
Coronavirus NL63 (CoV NL63)		_
Coronavirus 229E (CoV 229E)		
Coronavirus OC43 (CoV OC43)		
Mycoplasma pneumoniae	Allplex™ Respiratory Panel 4	Multiplex Real-Time-PCR zum
Chlamydia pneumoniae		quantitativen Erregernachweis
Legionella pneumophila		
Haemophilus influenzae		
Streptococcus pneumoniae		
Chlamydia trachomatis	Allplex™ STI Essential Assay	Multiplex Real-Time-PCR zum
Mycoplasma genitalium		quantitativen Erregernachweis
Mycoplasma hominis		
Neisseria gonorrhoeae		
Trichomonas vaginalis		
Ureaplasma parvum		
Ureaplasma urealyticum		
CMV, EBV und BKV	QiaSymphony/ RotorGene	Real-Time-PCR zum quantitati-
		ven Erregernachweis
HIV	Cobas6800 (Roche)	Real-Time-PCR zum quantitati-
		ven Erregernachweis
HSV-1, HSV-2, CMV, EBV, VZV, HHV-6, PB19, Gonokokken, C. trachomatis	QiaSymphony/ RotorGene	Real-Time-PCR zum qualitati-
	(Qiagen/TiBMolBiol)	ven Erregernachweis

Erreger	Testsystem	Methode
Nachweis diverser Erreger in Routine-PCR-Diagnostik		
SARS-CoV-2, Influenzavirus A und B, RSV, Enteroviren, Mycoplasma pneumo-	QiaSymphony/ LC480	Real-Time-PCR zum qualitati-
niae, HPIV, Norovirus, C. pneumoniae, C. psittaci, Pneumozystis jirovecii	(Roche)/ cobas 6800 (Roche)	ven Erregernachweis
Bordetella pertussis	Illumipro-10	LAMP (NAT)
Norovirus GI & GII, Rotavirus A, Adenovirus F40/41, Sapovirus (Genogroups I,	BD MAX TM	Real-Time-PCR zum qualitati-
II, IV, V), Human Astrovirus		ven Erregernachweis
Giardia lamblia, Entamoeba histolytica, Cryptosporidium spp.	BD MAX TM	Real-Time-PCR zum qualitati-
		ven Erregernachweis
Plasmodium spp.	Illumipro-10	LAMP (NAT)

Erreger	Material	Methode		
Mol. biologische Nachweismethoden schwer anzüchtbarer Erreger				
Acantamoeba spp.	Augenabstrich, Kontaktlinse	Versanduntersuchung		
Adenovirus 40/41 und				
andere Serotypen	div. Materialien	semiquant. und qual. PCR		
Anaplasmen	div. Materialien	PCR, Versanduntersuchung		
Bartonella henselae	EDTA-Blut, div. Material	PCR, Versanduntersuchung		
Bartonella quintana	EDTA-Blut, div. Material	PCR, Versanduntersuchung		
BK-Poliomavirus, BKV	EDTA-Blut, Urin, Knochenmark	quant. PCR		
Borrelia burgdorferi	div. Materialien (Gelenkpunktat, Hautbiopsie)	PCR, Versanduntersuchung		
Chlamydia psittaci	BAL, Konjunktivalabstrich, Liquor, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret	PCR		
Chlamydia trachomatis	BAL, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret, Ejakulat, Genitalabstrich, Urethralabstrich, Urin, Wundabstrich, Zervikalabstrich	PCR		
Chlamydia pneumoniae	BAL, Konjunktivalabstrich, Liquor, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret	PCR		
Clostridioides difficile	Stuhl	Antigennachweis, Toxinnachweis mit PCR		

Erreger	Material	Methode
CMV	EDTA-Blut, Nasopharynxabstrich, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret, Urin	quant. und qual. PCR
Coxiella burnetii	div. Material	PCR, Versanduntersuchung
Cryptococcus sp.	BAL, Liquor, Nativurin	Antigen-Aggl-Test
Cryptosporidium spp.	Stuhl	PCR
EBV	EDTA-Blut, Liquor, Gewebe, BAL, Trachealsekret	qual., quant. PCR
Entamoeba spp.	Stuhl	PCR
Enteroviren	Stuhl, Liquor, Hautabstrich, Rachenabstrich, Konjunktivalabstrich	qual. PCR
Giardia spp.	Stuhl	PCR
Herpes-simplex-Virus	diverses Material, Liquor	qual. PCR
HHV-6	Liquor, EDTA-Blut, Nativmaterial, Knochenmark	PCR
HHV-8	div. Material	PCR, Versanduntersuchung
HIV	EDTA-Blut, Liquor	qual., quant. PCR
Influenzavirus A/ B	respirat. Material	PCR
JCV	EDTA-Blut, Liquor	quant. PCR, Versanduntersuchung
Legionella pneumophila	BAL, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret	PCR
Leishmania spp.	Serum, Blut	Versanduntersuchung
Masernvirus	div. Material	PCR, Versanduntersuchung
Mycoplasma genitalium	Ejakulat, Genitalabstrich, Urethralabstrich, Urin, Wundabstrich, Zervikalabstrich	PCR
Mycoplasma hominis	Ejakulat, Genitalabstrich, Urethralabstrich, Urin, Wundabstrich, Zervikalabstrich	PCR
Mycoplasma pneumoniae	BAL, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret	qual. PCR
Mycobacterium tuberculo- sis	BAL, Konjunktivalabstrich, Liquor, Punktate, Rachenabstrich, Sputum, Tracheal-/Bronchialsekret, venöses Blut	PCR, IDRA
Neisseria gonorrhoeae	Erststrahlurin, Urethralabstrich, Zervikalabstrich	PCR
Norovirus	Stuhl, Rektalabstrich, Erbrochenes	PCR

Erreger	Material	Methode
Parainfluenzavirus	respir. Material	PCR
Parvovirus B19	EDTA-Blut, Knochenmark, Fruchtwasser, Abstriche, Bioptate, Nabelschnurblut	PCR
Plasmodium falci- parum/vivax/ovale/mala- riae	EDTA-Blut	PCR (LAMP)
Pneumocystis jirovecii	BAL, Nasopharynxabstrich, Rachenabstrich, Sputum, Tracheal-/Bronchialsekret	qual. PCR
Pockenvirus	div. Material	PCR, Versanduntersuchung
Poliovirus	Serum, Stuhl	PCR, Versanduntersuchung
Rotaviren	Stuhl	PCR
Rötelnvirus	div. Materialien	PCR, Versanduntersuchung
RSV	resp. Material	qual. PCR
SARS-CoV-2	resp. Material, Stuhl, Rektalabstrich	PCR
Toxoplasma gondii	Liquor, div. Material	PCR, Versanduntersuchung
Trophyrema whipplei	EDTA-Blut, Bioptat	PCR, Versanduntersuchung
Ureaplasma urealyticum	BAL, Genitalabstrich, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialse-kret, Urethralabstrich, Urin	PCR
Varizella-Zoster-Virus	Augenabstrich, BAL, Liquor, Nasopharynxabstrich, Rachenabstrich, Tracheal-/Bronchialsekret	PCR

Anforderung und Untersuchungsmaterial für virologisch/molekularbiologische Parameter

	Abstr. Auge	Abstr. Cervix	Abstr. Harnröhre	Abstr. Haut	Abstr. Ohr	Abstr. Rachen	Abstr. Vagina	Rektalabstrich	Stuhl	Rachenspülwasser	nasale Lavage	Tracheal-/Bronchialsekret	BAL	Bürste	Urin	Blasenpunktion	Pleurapunktat	Fruchtwasser	Ascites	Gelenkpunktat	Perikardpunktat	Glaskörperpunktat	Liquor	Nativmaterial/Gewebe	EDTA-Blut	Nabelschnurblut	Knochenmark			
Gruppe	Abstriche									Ate	mwe	ge			Urir	1	Punktate										Blut			
HIV, quant. PCR																									Х					
Parvovirus B19, quant. PCR																									Х					
Parvovirus B19, qual. PCR																		х		х	х			х	Х	Х	х			
Chlamydia trachomatis, PCR	х	х	х		х	х	х	х		х	х	х	х		Х	х		х	х	х		х		х						
Chlamydia pneumoniae, PCR						х				х	х	х	х	х										х						
Chlamydia psittaci, PCR						х				х	х	х	х	х			х							х	(x)					
Mycoplasma pneumoniae, PCR Gonokokken,	x	x	X			x	x	x		x	x	x	x	x	X	x	х	x	X					x						
PCR		^	^			^									^			^						^						

Gruppe	Abstr. Auge	Abstr. Cervix	Abstr. Harnröhre	Abstr. Haut	Abstr. Ohr	Abstr. Rachen	Abstr. Vagina	Rektalabstrich	Stuhl	Tachenspülwasser	S nasale Lavage	Tracheal-/Bronchialsekret	BAL	Bürste	Orin	Blasenpunktion	nd Pleurapunktat	etaty Fruchtwasser	Ascites	Gelenkpunktat	Perikardpunktat	Glaskörperpunktat	Liquor	Nativmaterial/Gewebe	ppi EDTA-Blut	Nabelschnurblut	Knochenmark
HSV-1, PCR	х	х	х	Х	х	х	х			х	х	х	Х	Х			х	х	х		х	х	х	х	х	х	х
HSV-2, PCR	х	х	х	х	х	х	х	х		[x]	[x]	[x]	[x]	[x]	х	х	х	[x]				х	х	х	х	х	х
CMV, quant. PCR																									х	х	х
CMV, PCR	х	х	[x]	[x]	[x]	х	х		[x]	х	[x]	х	Х	х	Х	х	х	х	х			х	х	х	х	х	х
EBV, quant. PCR																									х	х	х
EBV, PCR										х	х	х	X	х	Х	х	х	х	х	х	х	х	х	х			
VZV, PCR	х	х	х	х	х	х	х	х		х	х	х	х	х	Х	х	х	х	х	х	х	х	х	х	х	х	х
HHV-6, PCR																							х	х	х	х	х
Adenovirus, quant. PCR																									х		х
Adenovirus, qual. PCR	х				х	х		х	х	х	х	х	х	х	х	х	х		х		х	х	х	х	х	х	х
BKV, quant. PCR															Х	Х									х		х
JCV, PCR																							х		х		х
Influenza-A, PCR						х				х	х	х	х	х													
Influenza-B, PCR						х				х	Х	х	Х	Х													
Pneumocystis jirovecii, PCR										х	х	х	x	х													

	Abstr. Auge	Abstr. Cervix	Abstr. Harnröhre	Abstr. Haut	Abstr. Ohr	Abstr. Rachen	Abstr. Vagina	Rektalabstrich	Stuhl	Rachenspülwasser	nasale Lavage	Tracheal-/Bronchialsekret	BAL	Bürste	Urin	Blasenpunktion	Pleurapunktat	Fruchtwasser	Ascites	Gelenkpunktat	Perikardpunktat	Glaskörperpunktat	Liquor	Nativmaterial/Gewebe	EDTA-Blut	Nabelschnurblut	Knochenmark
Gruppe	Abs	triche	9							Ate	mwe	ge		Urin			Pun	ktate)					Blut			
Parainfluenzavir us, PCR						х				х	х	х	х	х													
RSV, PCR						х				х	х	х	х														
SARS-CoV-2,PCR						х		х	х	х	х	х	х														
Enterovirus,PCR						[x]			х	[x]	[x]	[x]	[x]								х		Х				
Norovirus, PCR									х																		
Toxoplasmose, PCR [#]																		х	х			х	х	х			
Borrelien, PCR#																				х				х			

Verfahren bei V.a. hochkontagiöse Erreger

Bei erforderlicher Einsendung von Untersuchungsmaterial von Patienten mit lebensbedrohenden hochkontagiösen Erkrankungen erfolgt eine Ankündigungsinformation durch die Zentrale Notaufnahme oder die Infektiologie-Station 460 (M13) an das entsprechende Labor des Institutes bzw. das Institut für Klinische Chemie. Alle weiteren Schritte der Probenbearbeitung oder des Probenversandes werden zwischen den zuständigen Diensthabenden beider Institute abgesprochen.

Als hochkontagiös gelten folgende Erkrankungen:

Bio-Gefährdungsstufe 3:

- Affenpocken-Virus
- Amöben-Meningitis durch Naegleria fowleri
- Südamerikanische Blastomykose durch Paracoccidioides brasiliensis
- Brucellose (Maltafieber)
- Chagas-Krankheit durch Trypanosoma cruzi
- Cholera
- Dengue-Fieber
- Fleckfieber/Rickettsiosen
- Gelbfieber
- Histoplasmose
- Kokzidioidomykose durch Coccidioides immitis
- Lepra
- Lungenmilzbrand
- Melioidose
- Nairobi-Sheep-Disease
- Ornithose durch Chlamydia psittaci (aviaere Stämme)
- Beulenpest
- Phäohyphomykose durch Cladosporium bantianum
- Q-Fieber durch Coxiella burnetii
- Rotz
- Lungentuberkulose durch multiresistente Erreger
- Tularämie (Hasenpest) Typ A
- Erkrankungen durch ausgewählte Viren aus der Gruppe der Arenaviren, Herpes-B-Viren, Flaviviren, Hantaviren, Oropouche-Viren, Orungoviren, Rhabdoviren, Togaviren (Venezuelanische Pferdeencephalitis VEE)

Bio-Gefährdungsstufe 4:

- Lungenpest
- Pocken

• Virusbedingtes hämorrhagisches Fieber (z.B. Ebola)

Die Untersuchung von lebensbedrohendem hochkontagiösem Material (Bio-Gefährdungsstufe 4) ist nur in einem L4-Labor erlaubt. Da das Institut für Medizinische Mikrobiologie kein L4-Labor besitzt, wird dieses Untersuchungsmaterial unverzüglich in Absprache mit dem Institutsdirektor unter Einhaltung der Sicherheitsbestimmungen für den Transport infektiöser Stoffe nach UN 2814 an die entsprechenden Diagnostikzentren versendet werden, falls dies nicht direkt von der Infektiologie veranlasst wurde.

Diagnostikzentren:

NRZ für tropische Infektionskrankheiten Bernhard-Nocht-Institut für Tropenmedizin Bernhard-Nocht-Str. 74

20359 Hamburg

Klinikum der Phillipps-Universität Institut für Virologie Robert-Koch-Str. 17

35037 Marburg

<u>Untersuchungsmaterialien</u>

Allgemeine Informationen

Während die Analytik im Labor unter kontrollierten, gleichbleibenden Bedingungen abläuft und sehr zuverlässig ist, kann die Präanalytik eine wesentliche Fehlerquelle darstellen. Diverse Faktoren können einen Einfluss auf die zu untersuchenden Proben haben, sodass diese die *in vivo* Bedingungen nicht mehr optimal abbilden können. Auch die beste Labordiagnostik kann Fehler bei der Präanalytik nicht kompensieren. Wir bitten Sie daher, unsere Hinweise bezüglich Probenahme, Lagerungs- und Transportbedingungen, sowie der erforderlichen Probenmenge und -qualität sorgfältig zu beachten. Bei Unklarheiten bitten wir Sie, vor der Materialentnahme Rücksprache mit unserem Personal zu halten. Dies gilt vor allem bei Probenmaterial, welches nicht oder nur unter erschwerten Bedingungen erneut gewonnen werden kann (z.B. invasiv gewonnene Proben wie Bioptate, Gelenkpunktate, Liqour).

Wir bitten Sie außerdem, uns wichtige Information zum Patienten mitzuteilen (z.B. Verdachtsdiagnose, bisherige Therapie, Immunkompetenz, Auslandsaufenthalt u.Ä.). Diese Informationen helfen uns, eine optimale Befundqualität zu gewährleisten.

Abweichungen bzgl. des für die jeweilige Untersuchung benötigten Materials, der angegebenen Transport- und Lagerungsbedingungen, sowie der notwendigen Probenmenge und qualität können die Validität der Ergebnisse beeinflussen und sind deshalb unbedingt zu vermeiden!

Allgemeingültige Hinweise:

- Immer auf sterile Probengewinnung achten!
- Flüssigkeiten (z.B. Eiter, Punktate) und Gewebe sind für die Diagnostik besser geeignet als Tupferabstriche und sollten deshalb falls möglich bevorzugt eingesandt werden
- Die Probenentnahme sollte falls möglich immer VOR Beginn einer Antibiotikatherapie erfolgen. Falls die antibiotische Therapie bereits begonnen wurde, sollte die Materialentnahme möglichst lange nach der letzen Antibiotikagabe erfolgen.
- Bitte achten Sie darauf, ausreichend Material einzusenden. Dies gilt besonders bei einer umfangreichen diagnostischen Anforderung. Schränken Sie die Anforderung bei unreichender Materialmenge entsprechend der Priorität ein, da ansonsten für keine der diagnostischen Anforderungen eine valide Untersuchung möglich ist.
- Das Material sollte immer UMGEHEND ins Labor transportiert werden. Sollte dies nicht möglich sein, beachten Sie unsere Hinweise bzgl. der optimalen Lagerungsbedingungen.
- Bitte achten Sie darauf, sämtliche Untersuchungsgefäße sorgfältig zu verschließen. Ausgelaufene Probengefäße stellen eine Gefahr für das Personal dar und müssen unbearbeitet entsorgt werden.

Probengefäße

Blutkulturflasche, aerob BD BACTEC Plus Aerobic/F

• Verwendung: Zum Beimpfen von aeroben Blutkulturen

• Hersteller: Becton Dickinson

• bestellen über: Apotheke

Blutkulturflasche, anaerob BD BACTEC Plus Anaerobic/F

• Zum Beimpfen von anaeroben <u>Blutkulturen</u>

• Hersteller: Becton Dickinson

• bestellen über: Apotheke

Blutkulturflasche Kinder, BD BACTEC PEDS Plus/F

• Zum Beimpfen von <u>Blutkulturen</u> von Kindern

• Hersteller: Becton Dickinson

• bestellen über: Apotheke





Monovette 7,5 ml allgemein

 zum Transport von <u>Serum</u>, <u>Ascites</u>, <u>Magensaft</u>, <u>Galle</u>, <u>Duodenalsaft</u>, <u>Gelenkpunktat</u>, <u>Pleurapunktat</u>

Hersteller: Sarstedt

• bestellen über: Materialwirtschaft

Monovette für EDTA-Blut

• zum Transport von EDTA-Blut

Hersteller: Sarstedt

• bestellen über: Materialwirtschaft

Urinmonovette (gelb)

zum Transport von <u>Urinproben</u>

Hersteller: Sarstedt

• bestellen über: Materialwirtschaft

Lithium-Heparin-Monovette

• zum Transport von <u>Li-Heparin-Blut</u>

• Hersteller: Sarstedt

• bestellen über: Materialwirtschaft









Spezialtupfer zum Nachweis von Pertussis

 flexibler dünner Spezialtupfer zur Gewinnung eines <u>Nasopharyngealabstrichs</u> zum Nachweis von Pertussis

• Hersteller: Copan

• bestellen über: Abteilung Bakteriologie (Tel.Nr. siehe Allgemeine Informationen)



Universal-Probenröhrchen mit Schraubdeckel

• Transport von flüssigen Proben

• Hersteller: Falcon

• zu bestellen über: Materialwirtschaft



Portagerm pylori Transportmedium

Transportmedium für den Nachweis von <u>Helicobacter pylori</u>

• Hersteller: BioMerieux

bestellen über: Abteilung Bakteriologie (Tel.Nr. siehe <u>Allge-meine Informationen</u>)

Universal-Probenbecher

- Transport diverser Proben
 - > Sputum
 - ➤ <u>Gewebe</u>, <u>Punktate</u> u.Ä.
 - > Flüssigkeiten
- Hersteller: Sarstedt
- zu bestellen über: Materialwirtschaft



Stuhlröhrchen mit Löffel

• Transport von <u>Stuhlproben</u>

• Hersteller: Medipha

• zu bestellen über: Materialwirtschaft

UTM® 359C mit Virus-Transportmedium

Entnahme und Transport von Abstrichen bei V.a.
 Viren (<u>Augen-</u>, <u>Haut-</u>, <u>Nasen-</u>, <u>Ohren-</u>, <u>Rachen-</u>, <u>Rektalabstrich</u>)

Hersteller: Copan

• zu bestellen über: Materialwirtschaft



Abstrich-Set *UTM™-Viral Transport Media* mit Standard NF-Abstrichtupfer mit Erhaltungsmedium für Viren, Chlamydien, Mycoplasma und Ureaplasma

- Probenentnahme und Transport von Abstrichen zum Nachweis von Chlamydia trachomatis, Mycoplasma genitalium und Ureaplasma urealyticum
- Standardtupfer enthalten für: Vaginal-, Cervikal-, Rektalabstriche, Urethral-, und Konjunktivalabstriche
- dünne Abstrichtupfer extra Bestellung von MiniTip
 NF-Tupfern im Blister 501CS01
- Hersteller: Copan zu bestellen über: Apotheke (3 ml UTM 346 C)



BD BCC Myo/F Lytic Cultur vials

Transport von <u>Magensaft</u> (Nüchternsekret) bei V.a.
 Mycobacterium tuberculosis

Hersteller: BD

• Bestellen über Abteilung Bakteriologie



Sterile Spritze

• Transport von flüssigen Proben

• Hersteller: diverse

 CAVE: kurze Haltbarkeit der Proben, da die Spritze kein Transportmedium enthält

• bestellen über: Materialwirtschaft



eSwab-Tupfer-System

• Tupfer für diverse Abstriche (inkl. Amies-Flüssigtransportmedium, auch für PCR geeignet)

• Hersteller: Copan, Vertrieb durch Mast Group

• Bestellen über: Materialwirtschaft



Materialien im Detail

Abklatschpräparat Analhaut

Indikationen	 V.a. Madenwurminfektion (Oxyuren)
Material, Menge	 Abklatschpräparat von der Analhaut
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 perianaler Detritus mittels Klebestreifen auf
	Objektträger gebracht am Morgen ohne vor-
	herige Reinigung des Perianalbereiches
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
Methode im Labor	Mikroskopie
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Ascites

Indikationen	bakteriell bedingte Peritonitis
Material, Menge	• 2 - 5ml
,	 bei V.a. Mykobakterien bitte 30 - 50ml einsen-
	den
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• sterile 7,5ml <u>Sarstedt-Monovette</u> (weiße
und –zeitpunkt	kappe) oder beimpfte <u>BK-Flasche</u>
	 in sterilem Röhrchen, ohne VTM
	 zum Nachweis anaerober Bakterien Luftein-
	schluss in der Spritze vermeiden
Transport ins Labor	Spritze verschließen
	bei Raumtemperatur
	 innerhalb von 2h ins Labor
Methode im Labor	• Kultur
	 Resistenzbestimmung
	 Mikroskopie
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Peritonitis mit V.a. Chlamydien
Material, Menge	• 3 - 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder in <u>steriler</u>
und –zeitpunkt	<u>Spritze</u>
	ODER
	• im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
	(Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

Augenabstrich/Konjunktivalabstrich

Indikationen	bakteriell bedingte:	
	Konjunktivitis	
	Keratitis	
	Endophtalmitis	
	Orbitalphlegmon	
	Blepharitis	
	Dacryocystitis	
Material, Menge	Standardabstrich	
Format/Behälter/Entnahme-tech-	 <u>eSwab-Tupfer (Copan) mit pinkfarbener Kappe</u> 	
nik und –zeitpunkt	 möglichst vor Verwendung von Antibiotika und Lokalanästhetika 	
	 mehrfach mit feuchtem Tupfer abstreichen und 	
	Tupfer anschließend sofort ins Transportme-	
	dium überführen	
Transport ins Labor	 bakteriologisches Transportmedium verwen- 	
	den, ansonsten max. Dauer der Probenlage-	
	rung 2h	
	 schnellstmöglich ins Labor 	
	 Lagerung bei Raumtemperatur, da empfindli- 	
	che Erreger sonst absterben können!	
Methode im Labor	 Mikroskopie 	
	Kultur	
	Resistenzbestimmung	
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie	
Indikationen	Virus- oder Chlamydieninfektion	
Material, Menge	1 Tupfer in geeignetem Medium	
	 zum Nachweis von Viren bzw. Chlamydien ist zellreiches Material notwendig 	
Format/Behälter/Entnahme-tech-	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme- 	
nik und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)	
	 beimpfter Objektträger (nur für Adenoviren) 	
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur	
	ohne Verzug ins Labor	
Methode im Labor	• PCR	
	 Antigennachweis 	
	• ggf. Anzucht	
Anforderung	über Abteilung Virologie	

BAL/Bronchialsekret

Indibation on	a halitarialla lafal Carra da D. 1. 1. 1.
Indikationen	bakterielle Infektionen des Respirationstraktes
	o Pneumonie
	o Bronchitis
	Cystische Fibrose
Material, Menge	● BAL: > 5 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ im sterilen <u>Röhrchen</u>
und –zeitpunkt	Kontamination mit Rachenflora vermeiden
	Für die Untersuchung auf Pneumocystis jirove-
	cii ist eine gesonderte Untersuchungsanforde-
	rung notwendig
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 innerhalb 2h ins Labor
	• der unverzügliche Transport ins Labor sowie
	die Lagerung bei Raumtemperatur sind wich-
	tig, da sonst empfindliche Keime (z. B. Haemo-
	philus spp.) absterben können!
Methode im Labor	quantitative Kultur
	Resistenzbestimmung relevanter Erreger
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	 Tuberkulose
Material, Menge	Bronchialsekret 2-5ml
, 0	• BAL 20-30ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Möglichst 3 zu verschiedenen Zeiten (mög-
und –zeitpunkt	lichst an 3 verschiedenen Tagen) gewonnene
	Proben
	 Tragen von Atemschutz bei Risiko von Aeroso- linhalation (z.B. BAL)
Transport ins Labor	in sterilen, auslaufsicher verschlossenen
Transport in a Labor	Kunststoffröhrchen
	bei Raumtemperatur
	Transportdauer max. 24h
Methode im Labor	Mikroskopie
Inclinate iiii Eusoi	
	·
	• Kultur
	KulturPCR
Pacandarhaitan	KulturPCRResistenzbestimmung
Besonderheiten	 Kultur PCR Resistenzbestimmung Verlaufskontrolle erstmalig nach 11 Therapie-
	 Kultur PCR Resistenzbestimmung Verlaufskontrolle erstmalig nach 11 Therapietagen; max. 1x/Woche
Besonderheiten Anforderung Indikationen	 Kultur PCR Resistenzbestimmung Verlaufskontrolle erstmalig nach 11 Therapie-

	V. a. Chlamydien, Mykoplasmen, Legionellen
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ im sterilen <u>Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	V.a. virale Infektionen (CMV, Influenza, Adeno-
	viren, HSV, VZV, EBV, RSV, SARS-CoV-2 etc.)
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ in sterilem <u>Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

Bläscheninhalt

Indikationen	 Virusinfektion
Material, Menge	• 1 Tupfer im Medium oder 1 Spritze (soviel wie
_	möglich)
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder in <u>steriler</u>
	<u>Spritze</u>
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	 ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

<u>Blutkultur</u>

Indikationen	bakteriell bedingte:
--------------	----------------------

	• Sepsis
	Endokarditis
	Fieber unklarer Genese
	Meningitis
	Osteomyelitis
	 Typhus/Paratyphus
	Sterilkontrollen
Material, Menge	mind. 2 konventionelle <u>Blutkulturflaschen</u>
, 5	 Erwachsene: 10ml, Säuglinge: 2ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• jeweils die Hälfte in eine BD BACTEC Aerobic
und –zeitpunkt	(blau) und Anaerobic (violett)-BK-Flasche inji-
	zieren (dabei die Flaschen nicht entlüften!)
	• für Säuglinge eine BD BACTEC Peds plus-Fla-
	sche
	 ggf. Vorwärmen der BK-Flasche
	 Hautdesinfektion mit 70%igem Alkohol
	 Zeitpunkt: im Fieberanstieg; vor Antibiotika-
	therapie oder 3d bzw. längstmöglich nach letz-
	ter Dosis
Transport ins Labor	Möglichst sofort ins Labor
	 ggf. Thermobehälter
	bei Raumtemperatur
Methode im Labor	 Mikroskopie
	Kultur
	 Molekularbiologische Schnelltests
	 Resistenzbestimmung
Besonderheiten	Entnahme einer einzigen BK reicht für den si-
	cheren Nachweis nicht aus
	→ 2-3x innerhalb von 24h
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	 Verdacht auf Fremdkörper-assoziierte bakteri-
	elle Infektion
Material, Menge	mind. 2 konventionelle <u>Blutkulturflaschen</u>
	 Erwachsene: 10ml, Säuglinge: 2ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	jeweils die Hälfte in eine BD BACTEC Aerobic
und –zeitpunkt	(blau) und Anaerobic (violett)-BK-Flasche inji-
	zieren (dabei die Flaschen nicht entlüften!)
	für Säuglinge eine BD BACTEC Peds plus-Fla-
	sche
	 ggf. Vorwärmen der BK-Flasche

	Hautdesinfektion mit 70%igem Alkohol
	Zeitpunkt: im Fieberanstieg; vor Antibiotika-
	therapie oder 3d bzw. längstmöglich nach letz-
	ter Dosis
	Entnahme einer einzigen BK reicht für den si-
	cheren Nachweis nicht aus
	→ 2-3 innerhalb von 24h
	Blutprobe aus der Peripherie und aus ZVK müs-
	sen unbedingt zeitgleich entnommen werden
	(gleiche Volumina)
Transport ins Labor	 Möglichst sofort ins Labor
	 ggf. Thermobehälter
	bei Raumtemperatur
Methode im Labor	Kultur
	 Molekularbiologische Schnelltests
	 Resistenzbestimmung
	 evtl. Bestimmung der DTTP
Besonderheiten	Katheter-assoziierte Infektionen gehen in der
	Regel mit Bakteriämie einher, deshalb sollten
	parallel immer Blutkulturen entnommen wer-
	den. Der Nachweis des Erregers sowohl am
	Katheter als auch in den Blutkulturen kann als
	Beweis einer katheterassoziierten Infektion
	angesehen werden
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Blut (EDTA-Blut/ EDTA-Plasma)

Indikationen	 virologisches Monitoring (z.B. qualitative, quantitative PCR)
Material, Menge	• EDTA-Blut
	mind. 3ml
	 7,5 ml für qPCR
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ in <u>EDTA-Monovette</u>
und –zeitpunkt	 kühl lagern (2 – 8 °C)
	 Hautdesinfektion
	 Nach Entnahme Röhrchen leicht schwenken
	 Nicht für den Nachweis bakterieller Erreger ge-
	eignet, da EDTA bakterizid wirkt
Transport ins Labor	max. 8 h bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR

Besonderheiten	 für quantitative PCR bitte immer auf vollstän- dige Füllung des Röhrchens achten!
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	HIV- und CMV-Resistenzbestimmung
Material, Menge	EDTA-Blut (separate Probe einschicken!)mind. 6ml
	400700000000000000000000000000000000000
Format/Behälter/Zeitpunkt der Pro-	
benahme	sehen, gekühlt; alternativ: Vacutainer mit Ci-
	tratgel
	Bitte in gesondertem Röhrchen einsenden!
	Venenpunktion
	Hautdesinfektion
Transport ins Labor	• kühl lagern (2 – 8 °C)
Besonderheiten	Versanduntersuchung, Mat. muss innerhalb
	von 24 h im Ziellabor sein, keine Bearbeitung
	vor Wochenenden oder Feiertagen
	 Wenn qPCR parallel durchgeführt werden soll,
	bitte separates EDTA-Röhrchen einsenden!
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	Malaria
Material, Menge	mind. 2ml EDTA-Blut
Format/Behälter/Entnahmetechnik	im Fieberanstieg
und –zeitpunkt	 innerhalb von 24h wiederholen
	 kleine <u>EDTA-Monovette</u>
	 Hautdesinfektion
	 Nach Entnahme Röhrchen leicht schwenken
Transport ins Labor	Blutprobe:
	 EDTA-Monovette
	sofort ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Molekularbiologischer Schnelltest
	 Mikroskopie (Ausstrich und Dicker Tropfen)
Besonderheiten	 bei Erstanforderung immer "cito"
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Blut (Lithium-Heparin)

Indikationen	•	z.A. einer latenten <u>Tuberkulose</u>
Material, Menge	•	mind. 7 bis 9 ml

Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ in <u>Li-Heparin-Monovette</u> (orange) Nach Entnahme Röhrchen leicht schwenken
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	IFN-gamma-release-Test (Quantiferon) zum
	Nachweis spezifischer T-Zellen
Anforderung	über Abteilung Serologie

<u>Bürste</u>

Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 5 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ im <u>sterilen Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	 ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

Cervixabstrich

Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion
	Gonorrhoe
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ ODER
	 im Transportsystem mit Erhaltungsmedium (<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
	 dazu beiliegenden Tupfer zur Entnahme ver- wenden
	cave: breiter Tupfer für Muttermund, dünner
	Tupfer für Cervixhals
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	• ggf. Anzucht

Anforderung	über Abteilung Virologie
-------------	--------------------------

Douglasabstrich/ Abstrich intraabdominal

Indikationen	V.a. Chlamydien
Material, Menge	Abstrich mit möglichst viel zell. Material
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 ggf. Anzucht
Anforderung	 über Abteilung Virologie

Duodenalsaft/Galle/Magensaft

Indikationen	 Infektion durch Bakterien oder Parasiten (Lam-
	blien)
	 Cholezystitis
Material, Menge	• 2-5 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• sterile 7,5ml <u>Sarstedt-Monovette</u> (weiße
und –zeitpunkt	Kappe)
	 bei endoskopischer Gewinnung von gallenflüs-
	sigkeit besteht das Risiko einer Kontamination
	mit Keimen des oberen Respirationstrakts
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur
	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	 Mikroskopie
	 Kultur
	 Resistenzbestimmung
Besonderheiten	• nur begrenzt zum Nachweis von Lamblien (Gi-
	ardia duodenalis) geeignet, Stuhl einsenden
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

<u>Ejakulat</u>

Indikationen	bakterielle Prostatitis
	 bakterielle Epididymitis
Material, Menge	• egal
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>steriler Becher</u>
und –zeitpunkt	 <u>eSwab-Tupfer</u> möglich
	 Kontamination mit Standortflora vermeiden

Transport ins Labor	•	innerhalb 2 h ins Labor
Methode im Labor	•	Kultur
	•	Resistenzbestimmung
	•	Brucellose ⁴ : Antikörpernachweis aus <u>Serum</u>
		möglich
	•	Molekularbiologische Nachweismethoden
		zum Nachweis von <u>M. tuberculosis</u>
Anforderung	•	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	•	Virus- und/oder Chlamydieninfektion
	•	Gonorrhoe
Material, Menge	•	1 - 3 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	•	nativ
und –zeitpunkt	ODER	
	•	im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
		(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
Transport ins Labor	•	bei Raumtemperatur
		bei Raumtemperatar
	•	ohne Verzug ins Labor
	•	·
	•	ohne Verzug ins Labor
	•	ohne Verzug ins Labor Bei V.a. <i>N. gonorrhoeae</i> ist die Transportzeit
	•	ohne Verzug ins Labor Bei V.a. <i>N. gonorrhoeae</i> ist die Transportzeit besonders entscheidend → Zeit zwischen Pro-
Methode im Labor	•	ohne Verzug ins Labor Bei V.a. <i>N. gonorrhoeae</i> ist die Transportzeit besonders entscheidend → Zeit zwischen Probenahme und Bearbeitung im Labor muss < 4h
Methode im Labor	•	ohne Verzug ins Labor Bei V.a. <i>N. gonorrhoeae</i> ist die Transportzeit besonders entscheidend → Zeit zwischen Pro- benahme und Bearbeitung im Labor muss < 4h liegen

Erbrochenes

Indikationen	 Virusinfektion
Material, Menge	• 3ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ im <u>sterilen Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie

Fruchtwasser

Indikationen	•	Virus- und/oder	Chlamydieninfektion,	Тохо-
		plasmose		

Material, Menge	•	3 - 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• ODER	nativ
und –zeitpunkt	ODEK	
	•	im Transportsystem_mit Erhaltungsmedium
		(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
Transport ins Labor	•	bei Raumtemperatur
	•	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	•	PCR
	•	ggf. Anzucht
Anforderung	•	über Abteilung Virologie

Gelenkpunktat

Indikationen	bakterielle Arthritis
Material, Menge	• 2 – 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>steriles Röhrchen/Spritze</u> oder sterile 7,5ml
und –zeitpunkt	Sarstedt-Monovette (weiße Kappe)
-	• beimpfte <u>BK-Flasche</u>
	streng aseptische Entnahme!
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur (wichtig, da empfindliche
	Keime sonst absterben können)
Methode im Labor	 Mikroskopie
	 Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Borrelien-Infektion
Material, Menge	• 2 – 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• steriles Röhrchen/Spritze
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	Virus- oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 3 - 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• nativ
und –zeitpunkt	ODER
	• im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
	(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur

	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

Genitalabstrich/Zervikalabstrich

Indikationen	bakteriell bedingte
aaa	Kolpitis
	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	· ·
	o Gonorrhoe
	Infektion durch Pilze, <i>Trichomonas sp.</i>
	vorzeitiger Blasensprung
	Amnioninfektionssyndrom
Material, Menge	Standardabstrich, Objektträger
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe
und -zeitpunkt	 Kontamination mit Hautflora vermeiden
	Material für Mikroskopie (Gonokokken) direkt
	auf Objektträger
Transport ins Labor	 sofort ins Labor
	 Abstrichtupfer in Transportnährmedium
Methode im Labor	Kultur
	 PCR (z.B. Gonokokken)
	 Resistenzbestimmung
	 Mikroskopie (Gonokokken)
	 Trichomonas vaginalis Antigentest
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
	Gonokokken-PCR über Abteilung Virologie
Indikationen	Chlamydieninfektion
	 Virusinfektion
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
und –zeitpunkt	(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>), dazu beilie-
	genden Tupfer zur Entnahme verwenden
	(cave: dünnen Tupfer für männliche Patienten)
	ODER
	• steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur

ohne Verzug ins Labor
• PCR
ggf. Anzucht
 für Chlamydien-Kultur Transportmedium (ggf.
tel. Rücksprache mit Labor)
• für Chlamydien- und Virusnachweis: bitte
keine Kalzium- Alginattupfer verwenden
über Abteilung Virologie
Ureaplasmen, Mykoplasmen
Standardabstrich
im Transportsystem_mit Erhaltungsmedium
(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
bei Raumtemperatur
ohne Verzug ins Labor
• NAT
über Abteilung Virologie

Glaskörperpunktat/ Vorderkammerpunktat

Indikationen	Endophthalmitis
Material, Menge	so viel wie möglich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Punktion mit steriler Nadel
und –zeitpunkt	in Entnahmespritze zum Versand
Transport ins Labor	Asservierung in Entnahmespritze
	sofort ins Labor
Methode im Labor	Mikroskopie
	Kultur
	Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Besonderheiten	bei V.a. Pilze: für schnellen Nachweis bitte Spe-
	zialfärbung "Calcoflour White" anfordern
Indikationen	Virus- oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 1 - 3 ml
	 1 Spritze (so viel wie möglich)
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ in <u>steriler Spritze</u>
	ODER
	• im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
	(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor

Methode im Labor	•	PCR
	•	ggf. Anzucht
Anforderung	•	über Abteilung Virologie

Hautabstrich

Indikationen	 Infektionen durch Bakterien und Pilze
	 MRSA-, VRE- und MRGN-Screening
Material, Menge	 Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe
und –zeitpunkt	• Hautgeschabsel in <u>sterilem Röhrchen</u> (für
	Nachweis von Dermatophyten)
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur
	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virusinfektion
Material, Menge	1 Tupfer im Medium
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

Herzklappe, nativ

Indikationen	Endokarditis
Material, Menge	 nach Verfügbarkeit
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 steriles Röhrchen Unbedingt auf korrekte Anforderung achten, um eine optimale Bearbeitung der Probe zu gewährleisten (als Herzklappe anfordern – auch bei Abstrichmaterial von Herzklappen o.Ä.)! Unbedingt bereits bekannte Ergebnisse auswärtiger Blutkulturen bei der Anforderung an-
Transport ins Labor	geben!Thermobehälter und/oder sofort ins Labor

Methode im Labor	 Mikroskopie
	Kultur
	 Resistenzbestimmung
	 molekularbiologischer Schnelltest (eazyplex-
	NAT®)
	• V.a. <i>Coxiella burnetii</i> PCR ^{<u>#</u>} oder serologische r
	Nachweis (siehe <u>Serum</u>)
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
	 V.a. Coxiella burnetii:
	 Nachweis mittels PCR über Abteilung
	Virologie
	 Serologischer Nachweis: über Abtei-
	lung Serologie

Interdigital-/Inguinalabstrich

Indikationen	Infektion durch Bakterien und Pilze
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	eSwab-Tupfer (Copan) mit pinkfarbener Kappe
und –zeitpunkt	 Hautgeschabsel in sterilem Röhrchen (für
	Nachweis von Dermatophyten)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Katheterspitzen u. sonstige Fremdkörper

Indikationen	 Verdacht auf Fremdkörper-assoziierte Infektionen
Material, Menge	• ca. 3-4 cm Länge
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 Katheterspitze steril abschneiden und in steriles Gefäß überführen Bitte bei V.a. Wundinfektionen keine Drainagespitzen, sondern Drainagesekret zur mikrobiologischen Diagnostik einsenden.
Transport ins Labor	 in sterilem Gefäß bei Raumtemperatur innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Kultur: semiquantitative Anlage nach Maki

	 Katheterspitze wird über das Festme-
	dium gerollt
	 Anzahl der KBE wird bestimmt
	→ ab 15 KBE wird der Erregernachweis
	als signifikant angesehen
	→ Resistogramm wird erstellt
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Knochenmark/Leukapherese

Indikationen	Sterilkontrollen
Material, Menge	Mind. 2 konventionelle <u>Blutkulturflaschen</u>
	 Erwachsene: 10ml, Säuglinge: 2ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• jeweils die Hälfte in eine BD BACTEC Aerobic
und –zeitpunkt	(blau) und Anaerobic (violett)-BK-Flasche inji-
	zieren
	• für Säuglinge eine BD BACTEC Peds plus-Fla-
	sche
	 ggf. Vorwärmen der BK-Flasche
Transport ins Labor	 möglichst sofort ins Labor
	 ggf. Thermobehälter
	 bei Raumtemperatur aufbewahren und trans-
	portieren
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	 Virusinfektion
Material, Menge	• 5 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ in <u>EDTA-Monovette</u> (rot)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie

Konjunktivalabstrich

Siehe <u>Augenabstrich</u>

<u>Liquor</u>

Indikationen	bakteriell bedingte
	Meningitis

	Enzephalitis
	Ventrikel-Shunt-Infektion
	möglichst ≥ 2 ml
Material, Menge	Thoghense 2 2 mi
Format/Behälter/Entnahmetechnik	aseptische, unblutige Lumbalpunktion
und –zeitpunkt	• <u>steriles Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	sofort ins Labor
	Lagerung lichtgeschützt
Methode im Labor	Mikroskopie
	 <u>eazyplex-NAT[®]-Schnelltest</u>
	• <u>Kultur</u>
	Resistenzbestimmung
Besonderheiten	bei Verdacht auf akute Meningitis: "cito-Anfor-
	derung"
	zusätzlich Blutkulturen entnehmen
	• immer Nativ-Liquor zur Mikroskopie einsen-
	den
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	3 - 5ml (unbedingt ausreichende Proben-
	menge einsenden)
Format/Behälter/Entnahmetechnik	aseptische, unblutige Lumbalpunktion
und –zeitpunkt	• <u>steriles Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	am gleichen Tag ins Labor
Methode im Labor	Mikroskopie
	Kultur
	Resistenzbestimmung
	PCR
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Besonderheiten	über Abteilung Bakteriologiegenannte Mindestmenge ist Voraussetzung für
	<u> </u>
	genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für
Besonderheiten	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik
Besonderheiten	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik Nachweis einer intrathekalen spezifischen An-
Besonderheiten	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik Nachweis einer intrathekalen spezifischen Antikörpersynthese (AI-Bestimmung)
Besonderheiten	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik Nachweis einer intrathekalen spezifischen Antikörpersynthese (AI-Bestimmung) Antigennachweis (Pilze)
Besonderheiten Indikationen	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik Nachweis einer intrathekalen spezifischen Antikörpersynthese (AI-Bestimmung) Antigennachweis (Pilze) akute Virus-Enzephalitis
Besonderheiten	 genannte Mindestmenge ist Voraussetzung für TBC-Diagnostik Nachweis einer intrathekalen spezifischen Antikörpersynthese (AI-Bestimmung) Antigennachweis (Pilze) akute Virus-Enzephalitis Toxoplasmose

Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ, unblutig
und –zeitpunkt	Bitte Serum- und Liquorprobe möglichst
	gleichzeitig innerhalb von 4h entnehmen!
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	serologische AK-Indexbestimmung
	 Antigennachweis
Besonderheiten	Bitte immer Serum/Liquor-Paar einsenden!
	Bitte zweites Serum/Liquor-Paar ins IKCL!
Anforderung	über Abteilung Serologie
Indikationen	Meningitis
	Enzephalitis mit V.a. Virusinfektion
Material, Menge	• 2ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• nativ
und –zeitpunkt	 <u>steriles Röhrchen</u>
	 ohne Virustransportmedium
Transport ins Labor	• kühl lagern (2 – 8 °C),
	• >24h bei -70°C
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	Biofire Filmarray (Meningitis-Panel; die Lei-
	stung wird nicht von den gesetzlichen Kran-
	kenkassen getragen, deshalb bei Anforderung
	bitte Kostenübenahme bestätigen)
Anforderung	über Abteilung Virologie

Magenbiopsie

Indikationen	V.a. Helicobacter pylori
Material, Menge	 nach Verfügbarkeit
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 PORTAGERM-Transportmedium (unerlässlich,
und –zeitpunkt	Erreger ist extrem empfindlich)
	 Anforderung über IMMIK
Transport ins Labor	Im Transportmedium
	 sofort ins Labor
Methode im Labor	Ureasetest
	 Mikroskopie
	 Kultur
	 Resistenzbestimmung

	•	Nachweis von Antikörpern gegen H. pylori im
		Serum möglich (Immunoblot)
Besonderheiten	•	vorher telefonische Rücksprache sinnvoll
Anforderung	•	über Abteilung Bakteriologie

<u>Magensaft</u>

Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• 20 - 30ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 Aspiration aus Magensonde
und –zeitpunkt	 BD BCC Myo/F Lytic Cultur vials
Transport ins Labor	• in <u>Transportmedium</u> (die Verwendung des spe-
	ziellen Transportmediums ist unverzichtbar, da
	das enthaltene Natriumphosphat die Magen-
	säure abpuffert)
	 am gleichen Tag ins Labor
Methode im Labor	Kultur
	 Mikroskopie
	 Resistenzbestimmung
	• PCR
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Nabelschnurblut

Indikationen	 Virusinfektion
Material, Menge	• je nach Anforderung (siehe Aufdruck Lauris-
	Etikett)
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ in <u>EDTA-Monovette</u> (rot)
und –zeitpunkt	
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie

Nasale Lavage

Indikationen	 Virus- und/oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	• nativ in <u>sterilem Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur

	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

Nasenabstrich

Indikationen	MRSA-Screening
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe
und –zeitpunkt	 nacheinander beide Nasenhöhlen mit dem sel-
	ben Tupfer abstreichen
Transport ins Labor	 innerhalb von 2h ins Labor
	 Raumtemperatur
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	 Virusinfektion
Material, Menge	1 Tupfer im Medium
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

Nasennebenhöhlensekret

Indikationen	• Sinusitis
Material, Menge	ca. 0,5 ml oder Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 Aspiration nach Punktion
und –zeitpunkt	 ggf. Ringerlaktatspülung (möglichst 1ml)
	 steriles Röhrchen oder <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan)
	mit pinkfarbener Kappe
Transport ins Labor	sofort ins Labor
	• bei Transportzeiten >24h ist die Aussagekraft
	des resultierenden Befundes eingeschränkt
Methode im Labor	Kultur

	 Resistenzbestimmung
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie

Nasopharyngealabstrich

Indikationen	Pertussis
Material, Menge	So viel wie möglich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 Spezialtupfer für Nachweis von Pertussis
und –zeitpunkt	Flexiblen Tupfer unter Sicht bis zum Nasopha-
	rynx vorschieben, mehrfach drehen
Transport ins Labor	Am gleichen Tag ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Nativmaterial/Gewebe/Bioptat

Indikationen	bakterielle Infektion und Pilzinfektionen
markationen	
Material, Menge	 möglichst 0,5g
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u>
und –zeitpunkt	 austrocknen vermeiden
	 unbedingt aseptische Entnahme
	 bei V. a. eine Infektion mit anaeroben Erregern
	(z.B. bei Hirnbiopsien) zusätzlich etwas Mate-
	rial in Abstrichtupfer mit Transportmedium ge-
	ben (eSwab)
Transport ins Labor	 Raumtemperatur
	 sofort ins Labor
Methode im Labor	 Mikroskopie
	 Kultur
	 Resistenzbestimmung
	 Bei Morbus Whipple: PCR[#]
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	 Virus- und/oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• möglichst 0,5-10g
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder in <u>steriler</u>
und –zeitpunkt	<u>Spritze</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie

Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	möglichst 0,5-10g
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder in <u>steriler</u>
und –zeitpunkt	<u>Spritze</u>
Transport ins Labor	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	 Mikroskopie
	• PCR
	 Kultur
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Ohrenabstrich, Mittelohrsekret

Indikationen	Otitis media
	Otitis externa
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe otoskopische Entnahme bei Gehörgangsabstrich Ohrmuschel desinfizieren, ggf. Krusten entfernen; bei tiefem Gehörgangsabstrich sollte ein Ohrtrichter verwendet werden, um Kontaminationen mit Keimen des Außenohres zu vermeiden bei Mittelohrpunktion Gehörgang säubern, danach Trommelfell punktieren (wenn intakt) und aseptisch Flüssigkeit aspirieren; bei ruptiertem Trommelfell kann das Material direkt mit einem Tupfer entnommen werden
Transport ins Labor	sofort ins Laborbei Raumtemperatur
Methode im Labor	KulturResistenzbestimmung
Besonderheiten	Bei Verdacht auf Pilze ggf. Hautschuppen ein- senden
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virusinfektion
Material, Menge	1 Tupfer im Medium
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme- dium (<u>Copan UTM® 359C Virus Transport</u>)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur

	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie

<u>Perikardpunktat</u>

Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ im <u>sterilen Röhrchen oder direkt in steriler Spritze</u>
Transport ins Labor	 bei Raumtemperatur (wichtig, da empfindliche Keime sonst absterben können) ohne Verzug ins Labor zum Nachweis anaerober Erreger Material direkt in der Spritze einsenden und Lufteinschluss bei Abnahme vermeiden
Methode im Labor	PCRAntigennachweisggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

<u>Pleurapunktat</u>

Indikationen	Pleuritis
Material, Menge	• ≥1 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ in steriler 7,5ml <u>Sarstedt-Monovette</u> (weiße Kappe)
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
	 Raumtemperatur (wichtig, da empfindliche
	Keime sonst absterben können)
Methode im Labor	 Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• 10 - 30ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• nativ in steriler <u>Sarstedt-Monovette</u> (weiße
und –zeitpunkt	Kappe)
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung

Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie/Serologie

Punktate allgemein

Indikationen	Perikarditis
	Peritonitis
	Abszess
	• u.Ä.
Material, Menge	• ≥1 ml
	 sehr kleine Mengen evtl.in Tupfer aufnehmen
	 zum Nachweis anaerober Erreger Material di-
	rekt in der Spritze einsenden und Luftein-
	schluss bei Abnahme vermeiden
	 zum Nachweis von Nokardien bitte gezielt an-
	fordern
	Hautdesinfektion, sterile Spritze
Format/Behälter/Entnahmetechnik	·
und –zeitpunkt	• steriles Röhrchen
	• ggf. <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener
	Карре
Transport ins Labor	 sofort ins Labor
Methode im Labor	Mikroskopie
	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie

Rachenabstrich

Indikationen	Tonsillitis acuta
	Pharyngitis acuta
	 Scharlach, Peritonsillitis / Peritonsillarabszess
	Diphtherie

	Epiglottitis
	Sialadentitis purulenta
	Laryngitis acuta
	MRE-Monitoring (MRSA-/ VRE- und MRGN-
	Screening
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	eSwab-Tupfer (Copan) mit pinkfarbener
und –zeitpunkt	Карре
	 Tupfer ggf. anfeuchten
	 bei V.a. Angina Plaut-Vincent unbedingt Gram-
	Präparat anfordern, da die typischen Erreger
	kulturell eventuell nicht anwachsen (Fusobak-
	terien, Spirochäten)
	 um eine optimale Diagnostik zu gewährlei-
	sten, sollte die Verdachtsdiagnose immer mit
	angegeben werden (z.B. Anlegen anaerober
	Kulturen)
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
	Raumtemperatur
Methode im Labor	Kultur
	Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion und syn-
	dromatische Diagnostik
Material, Menge	1 Tupfer im Medium
Format/Behälter/Entnahmetechnik	steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
	 Tupfer in NaCl-Lösung
	Trockener Tupfer
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	PCR
	 Antigennachweis
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie
	ı

Rachenspülwasser

Indikationen	•	Virus- und/oder Chlamydieninfektion und syn-
		dromatische Diagnostik

Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder <u>Becher</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	 ggf. Anzucht
Anforderung	 über Abteilung Virologie

Rektalabstrich

Indikationen	 Enteritis durch Bakterien und Parasiten (nicht empfohlen)
	V. a. B-Streptokokken bei Neugeborenen
	Reisediarrhoe
	Erreger-Monitoring: MRSA, VRE, und MRGN-
	Screening
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Tupfer ca. 5 cm ins Rektum einführen und dre-
und –zeitpunkt	hen
	• <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe
Transport ins Labor	 innerhalb von 2h ins Labor
	 Raumtemperatur
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Besonderheiten	Für den Nachweis bakterieller Pathogene ist
	eine Stuhlprobe vorzuziehen
	Für Toxinnachweis ist Rektalabstrich ungeeig-
	net (siehe <i>C. difficile</i> assoziierte Diarrhoe)
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virus-, Gonokokken- und/oder Chlamydienin-
	fektion
Material, Menge	1 Röhrchen oder 1 Tupfer im Medium
Format/Behälter/Entnahmetechnik	im Transportsystem mit Erhaltungsmedium
und –zeitpunkt	(<u>UTM™ - Viral Transport Media</u>)
	dazu beiliegenden Tupfer zur Entnahme ver-
	wenden
	ODER

	steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

<u>Serum</u>

Material, Menge • angepasst an Untersuchungsumfang und	
	Pati-
entenstatus	
• je nach Anforderung (siehe Aufdruck La	ıris-
Etikett)	
Format/Behälter/Entnahmetechnik • <u>Serummonovette</u> (weiß oder braun)	
und –zeitpunkt	
Transport ins Labor • bei Raumtemperatur	
ohne Verzug ins Labor	
Methode im Labor • serologische Testmethoden	
Anforderung ● über Abteilung Serologie	
Indikationen • Nachweis einer intrathekalen spezifischen	An-
tikörpersynthese (AI-Bestimmung)	
Antigennachweis (Pilze)	
Toxoplasmose	
akute Virus-Enzephalitis	
Material, Menge • mind. 2ml Serum/ <u>Liquor</u>	
Bitte zweites Serum/Liquor-Paar ins IKCL!	
Format/Behälter/Entnahmetechnik • nativ, unblutig	
und −zeitpunkt • Bitte Serum- und Liquorprobe mögli	chst
gleichzeitig innerhalb von 4h entnehmen!	
Transport ins Labor • bei Raumtemperatur	
ohne Verzug ins Labor	
Methode im Labor • serologische AK-Indexbestimmung	
Antigennachweis	
Besonderheiten • Bitte immer Serum/Liquor-Paar einsenden	!
Bitte zweites Serum/Liquor-Paar ins IKCL!	
Anforderung • über Abteilung Serologie	

Sputum

Indikationen	Pneumonie
Hidikationen	
	Bronchitis
	• CF
Material, Menge	• ≥2 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>steriles Röhrchen</u> oder <u>Becher</u>
und –zeitpunkt	 nach mehrmaliger Mundspülung tief abhusten
	 möglichst Morgensputum gewinnen
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
	bei Raumtemperatur
Methode im Labor	Kultur
	Resistenzbestimmung
Besonderheiten	Reizsputum durch Inhalation von 15% NaCl
	oder Mukolytikum
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• ≥2 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	steriles Röhrchen oder Becher
und –zeitpunkt	 nach mehrmaliger Mundspülung und Inhala-
-	tion von 15% NaCl oder Mukolytikum durch
	tiefes Abhusten Reizsputum gewinnen (sterile
	Kochsalzlösung verwenden, um eine Kontami-
	nation der Probe mit Mykobakterien aus dem
	Leitungswasser zu vermeiden!)
	 möglichst Morgensputum gewinnen
	möglichst große Probemenge gewinnen (Pati-
	ent mehrfach abhusten lassen)
Transport ins Labor	innerhalb von 2 h ins Labor
	Raumtemperatur
Methode im Labor	Mikroskopie
	• PCR
	Kultur
	Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion, Myko-
	plasmeninfektion
Material, Menge	• 5ml
· •	

Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	nativ im <u>sterilen Röhrchen</u> oder <u>Becher</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Ag-Nachweis
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

<u>Stuhl</u>

Indikationen	Enteritis durch Bakterien oder Protozoen
Material, Menge	bohnengroße Portion oder
	 1 ml flüssigen Stuhl
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>Stuhlprobenröhrchen</u> mit sterilem <u>Löffel</u>
und –zeitpunkt	(braune Kappe)
	 ggf. blutige, eitrige und schleimige Anteile mit
	aufnehmen
	 Für Mikroskopie möglichst 3 Stuhlproben im
	Abstand von 1-3 Tagen
	Bei V. a. Typhus und Paratyphus bitte immer
	auch Blutkulturen einsenden. Der kulturelle
	Nachweis im Stuhl ist meist erst im Spätsta-
	dium der Erkrankung möglich.
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Kultur
	 ggf. Resistenzbestimmung
	 Multiplex-PCR zum Nachweis von Salmonellen,
	Shigellen, Yersinien, Campylobacter, Giardia
	<i>lamblia</i> , Kryptosporidien, Entamoeba
	Bei V.a. STEC (Shigatoxin-produzierende <i>E.</i>
	coli): PCR
	Mikroskopie
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Monitoring der Besiedlung des Gastrointesti
	naltraktes
Material, Menge	bohnengroße Portion oder
	1 ml flüssigen Stuhl
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>Stuhlprobenröhrchen mit sterilem Löffel</u>
und –zeitpunkt	(braune Kappe)

	Ggf. blutige, eitrige und schleimige Anteile mit aufnehmen
	innerhalb von 2 h ins Labor
Transport ins Labor	Innernain von 2 mins Labor
Methode im Labor	• Kultur
	ggf. Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Wurminfektionen
Material, Menge	 bohnengroße Portion oder
	1 ml flüssigen Stuhl
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>Stuhlprobenröhrchen mit sterilem Löffel</u>
und –zeitpunkt	(braune Kappe)
	Ggf. blutige, eitrige und schleimige Anteile mit
	aufnehmen
	Für Mikroskopie möglichst 3 Stuhlproben im
	Abstand von 1-3 Tagen
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Mikroskopie
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Pseudomembranöse Enterocolitis
	Antibiotika-assoziierte Diarrhoe
Material, Menge	 bohnengroße Portion oder
, 0	1 ml flüssigen Stuhl
Format/Behälter/Zeitpunkt der Pro-	• <u>Stuhlprobenröhrchen</u> mit <u>sterilem</u> <u>Löffel</u>
benahme	(braune Kappe)
	Ggf. blutige, eitrige und schleimige Anteile mit
	aufnehmen
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
Methode im Labor	Toxin-PCR (Clostridioides difficile)
Besonderheiten	Nachweis über Kultur ist nicht sinnvoll, da die
	Bakterien Bestandteil der Normalflora und
	selber nicht krankheitsursächlich sind
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virusinfektion
Material, Menge	erbsengroße Menge (3 ml)
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• <u>Stuhlprobenröhrchen mit sterilem Löffel</u>
und –zeitpunkt	(braune Kappe)
	• nativ
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur

	 ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	 Antigennachweis
	 ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• 1-2g
Format/Behälter/Zeitpunkt der Probenahme	 <u>Stuhlprobenröhrchen mit sterilem Löffel</u> (braune Kappe) Nativ
	 Stuhlproben sollten nur nach Rücksprache mit dem IMMIK und bei Patienten mit zellulärem Immundefekt auf Mykobakterien eingesendet werden.
	 Bei Verdacht auf eine Darmtuberkulose sind endoskopisch gewonnene Biopsien vorzuzie- hen
Transport ins Labor	 schnellstmöglich ins Labor
	• kühl
Methode im Labor	 Mikroskopie
	• PCR
	Kultur
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie

Trachealsekret

Indikationen	Pneumonie
	Bronchitis
	• CF
Material, Menge	• ≥2 ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 steriles Röhrchen oder Becher
und –zeitpunkt	 nach mehrmaliger Mundspülung tief abhusten
	(Sputum)
Transport ins Labor	innerhalb von 2 h ins Labor
	Raumtemperatur (wichtig, da empfindliche
	Keime sonst absterben können)
Methode im Labor	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• ≥2 ml

Format/Behälter/Entnahmetechnik	<u>steriles Röhrchen</u> oder <u>Becher</u>
und –zeitpunkt	nach mehrmaliger Mundspülung und Inhala-
	tion von 15% NaCl oder Mukolytikum durch
	tiefes Abhusten Reizsputum gewinnen (sterile
	Kochsalzlösung verwenden, um eine Kontami-
	nation der Probe mit Mykobakterien aus dem
	Leitungswasser zu vermeiden!)
	 Probe möglichst morgens gewinnen
	möglichst große Probemenge gewinnen (Pati-
	ent mehrfach abhusten lassen)
Transport ins Labor	 innerhalb von 2 h ins Labor
	Raumtemperatur
Methode im Labor	 Mikroskopie
	• PCR
	Kultur
	 Resistenzbestimmung
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Virus- und/oder Chlamydieninfektion und syn-
	dromatische Diagnostik
Material, Menge	• 5ml
Format/Behälter/Entnahmetechnik	• nativ
und –zeitpunkt	• <u>steriles Röhrchen</u>
Transport ins Labor	bei Raumtemperatur
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	• PCR
	Ag-Nachweis
	• ggf. Anzucht
Anforderung	über Abteilung Virologie

Urethralabstrich

Indikationen	Urethritis V.a. HSV-2 und andere Viren
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	 steriler Entnahmetupfer im Virustransportme-
und –zeitpunkt	dium (Copan UTM® 359C Virus Transport)
	 nach Reinigung der Genitalien unter Sicht 1-
	2cm in Urethra einführen
	 cave: dünnen Tupfer für männliche Patienten
	Kontamination mit Hautflora vermeiden

Transport ins Labor	Raumtemperatur (wichtig, da empfindliche
Transport ins Labor	Keime sonst absterben können)
	ohne Verzug ins Labor
Methode im Labor	PCR
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	Urethritis V.a. Ureaplasmen/ Mykoplasmen
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Mykoplasmen sind sehr empfindlich gegen-
und –zeitpunkt	über Austrocknung → Abstriche in Transport-
	medium überführen (<u>UTM™ - Viral Transport</u>
	Media)
Transport ins Labor	unverzüglich
Methode im Labor	LAMP (NAT)
Anforderung	über Abteilung Virologie
Indikationen	Urethritis V.a. Trichomonas vaginalis
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik	eSwab-Tupfer
und –zeitpunkt	
Transport ins Labor	 unverzüglich
Methode im Labor	Antigentest
	Mikroskopie möglich aber kein Standard
Anforderung	Über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Urethritis V.a. Chlamydia trachomatis, Neis-
	seria gonorrhoeae
Material, Menge	Standardabstrich von Sekret aus der vorderen
	Harnröhre (1-3cm)
	bei fehlendem Fluor erste Urinportion des
	Morgenurins einsenden (Lagerung bei 2 - 4°C)
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Eitriges Sekret mittels Abstrichtupfer oder di- Total Control of the Co
und –zeitpunkt	rekt in das Transportröhrchen (<u>UTMTM - Viral</u>
	<u>Transport Media</u>) geben; der Tupfer verbleibt im Röhrchen
	Alternativ: Abstrich im e-Swab-Röhrchen Rei V. a. M. generatheene ist die Transportreit.
Transport ins Labor	 Bei V.a. N. gonorrhoeae ist die Transportzeit entscheidend → Zeit zwischen Probenahme
	und Bearbeitung im Labor muss < 4h liegen
Methode im Labor	PCR
	Typisierung durch PCR (Chlamydien)
	1 7 Protection & dutient 1 Cit (Cinding dicti)

Anforderung	über Abteilung Virologie
-------------	--------------------------

<u>Urin</u>

Indikationen	bakterielle Harnwegsinfektionen
	Zystitis
	Pyelonephritis
Material, Menge	≥5ml Mittelstrahlurin
	≥ 5ml Katheterurin
Format/Behälter/Entnahmetechnik	8,5ml <u>Sarstedt-Urinmonovette</u>
und –zeitpunkt	 morgens oder ≥ 3h nach der letzten Miktion
	 unbedingt auf sterile Abnahme achten
	möglichst vor Beginn einer Antibiotikatherapie
	Abnahme von Katheterurin nur an der dafür
	vorgesehenen Punktionsstelle (CAVE: Keimver-
	mehrung im Katheterbeutel, unbedingt fri-
	schen Urin gewinnen)
	Katheter 1h nicht abklemmen
	Blasendauerkatheter sind für die Diagnostik
	von Harnwegsinfekten ungeeignet
Transport ins Labor	• kühl lagern (2 – 8 °C)
	schnellstmöglich ins Labor
Methode im Labor	Kultur →Semiquantitative Beurteilung des
	Keimwachstums
	○ Keimzahlen < 10³ KBE/ml gelten als
	nicht signifikant (Ausnahme: Nierenfi-
	stel sowie primär sterile Materialien
	wie Blasenpunktionsurin)
	o ab 10 ⁴ KBE/ml erfolgen Erregerdifferen-
	zierung sowie Resistenzbestimmung re- levanter Erreger
	o da 95% aller Harnwegsinfekte Monoin-
	fektionen sind, weisen Mischkulturen
	(vor allem bei≥3 Keimen) auf eine Kon-
	tamination hin
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Tuberkulose
Material, Menge	• 30-50ml

Format/Behälter/Zeitpunkt der Pro-	morgendlicher Ersturin
benahme	unbedingt auf sterile Abnahme achten
Transport ins Labor	schnellstmöglich ins Labor
-	• kühl
Methode im Labor	Mikroskopie
	• PCR
	Kultur
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	Schistosomiasis
Material, Menge	• ca. 400ml Sammelurin
Format/Behälter/Entnahmetechnik	Sammlung für 2-3 Stunden am frühen Nach-
und –zeitpunkt	mittag mit körperlicher Betätigung über die
-	Mittagszeit (Zeitraum der maximalen Ei-Aus-
	scheidung)
	unbedingt auf sterile Abnahme achten
Transport ins Labor	• kühl
	am gleichen Tag ins Labor
	• wenn möglich bereits 100 μl/100 ml 10% iges
	Formalin zugeben
Methode im Labor	Mikroskopie des Urinsediments
Anforderung	über Abteilung Bakteriologie/Parasiten
Indikationen	Prostatitis
	Epididymitis
Material, Menge	<u>Urin</u> (2- bzw. 4-Gläserprobe):
	o Erststrahlurin
	 Mittelstrahlurin
	 Prostataexprimat
	 Urin nach Prostatamassage
Format/Behälter/Entnahmetechnik	8,5ml <u>Sarstedt - Urinmonovette</u> (gelbe Kappe)
und –zeitpunkt	morgens oder ≥ 3h nach der letzten Miktion
	unbedingt auf sterile Abnahme achten
	Möglichst vor Beginn einer Antibiotikatherapie
Transport ins Labor	innerhalb 2h ins Labor
	Bei V.a. <i>N. gonorrhoeae</i> ist die Transportzeit
	besonders entscheidend → Zeit zwischen Pro-
	benahme und Bearbeitung im Labor muss < 4h
	liegen
Methode im Labor	Kultur
l .	- Nation

Besonderheiten Anforderung	 Resistenzbestimmung Brucellose#: Antikörpernachweis aus Serum möglich Molekularbiologische Nachweismethoden (Nachweis von Neisseria gonorrhoeae, Chlamydia trachomatis, Mycobacterium tuberculosis) Bei V.a. N. gonorrhoeae: gezielte Anforderung; Transportzeit ist entscheidend! V.a. Brucellose bitte unbedingt angeben Bei V.a. Chlamydien/Gonokokken über Abteilung Virologie Andere über Abteilung Bakteriologie
Indikationen	bakterielle Urethritis
Material, Menge	Nativurin
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 Nachweis von Ureaplasmen/ Mykoplasmen: erste Portion des Morgenurins Nachweis von Chlamydien: Sekret aus der vorderen Harnröhre (1-3 cm) entnehmen bei fehlendem Fluor erste Urinportion des Morgenurins einsenden (Lagerung bei 4 - 8°C)
Transport ins Labor	 unverzüglich bei V.a. N. gonorrhoeae ist die Transportzeit entscheidend → Zeit Probenahme bis Bearbeitung im Labor < 4h
Methode im Labor	 LAMP (NAT) (Neisseria gonorrhoe, Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma urealyticum) Trichomonas vaginalis Antigennachweis erfolgt aus Vaginalabstrich
Anforderung	 über Abteilung Bakteriologie Bei V.a. Chlamydien, Mykoplasmen, Gonokokken über Abteilung Virologie
Indikationen	Pneumokokken- bzw. Legionellenpneumonie
Material, Menge	5ml Nativurin
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	nativ im sterilen Röhrchen

bei Raumtemperatur
 ohne Verzug ins Labor
 Antigennachweis
 über Abteilung Serologie
 Virusinfektion der Harnwege
5ml Nativurin
 ggf. <u>Urethralabstrich</u> (HSV-2)
 nativ im sterilen Röhrchen
bei Raumtemperatur
 ohne Verzug ins Labor
• PCR
 Ag- Nachweis
 über Abteilung Virologie

Vaginalabstrich

Siehe <u>Genitalabstrich</u>

Vorderkammerpunktat

Siehe Glaskörperpunktat/ Vorderkammerpunktat

Wundabstrich

Indikationen	Oberflächliche und tiefe Infektionen von Haut,
	Schleimhäuten und Weichteilen
	 MRSA-/ VRE- und MRGN-Screening
Material, Menge	Standardabstrich
Format/Behälter/Entnahmetechnik und –zeitpunkt	 <u>eSwab-Tupfer</u> (Copan) mit pinkfarbener Kappe
	 Bitte unbedingt mit angeben, ob es sich um ei-
	nen oberflächlichen oder einen tiefen Wund-
	abstrich handelt und auch die Lokalisation und
	die Verdachtsdiagnose mit angeben, da dies
	entscheidenden Einfluss auf die Bearbeitung
	der Probe hat
	Bei Verdacht auf Gasbrand ist immer Cito-An-
	forderung, ggf. Nativmaterial Gewebe ein-
	schicken
Transport ins Labor	am gleichen Tag ins Labor
Methode im Labor	Mikroskopie
	 Kultur
	 Resistenzbestimmung