

DIN EN ISO 16256:2013-04 (D)

Labormedizinische Untersuchungen und In-vitro-Diagnostika-Systeme -
Referenzmethode zur Testung der In-vitro-Aktivität von antimikrobiellen Substanzen
gegen Pilze, die Infektionskrankheiten verursachen (ISO 16256:2012); Deutsche
Fassung EN ISO 16256:2012

Inhalt	Seite
Vorwort	2
Einleitung	4
1 Anwendungsbereich	5
2 Begriffe	5
3 Testverfahren	8
3.1 Allgemeines	8
3.2 Medium	8
3.3 Antimykotika	9
3.4 Lagerung von Mikrotiterplatten	12
3.5 Vorbereitung des Inokulums — Allgemeines	12
3.6 Beimpfen der Mikrotiterplatten	13
3.7 Bebrüten der Mikrotiterplatten	13
3.8 Ablesen der MHK-Ergebnisse	14
3.9 Bewertung der MHK	15
4 Qualitätskontrolle (QC)	15
Anhang A (informativ) RPMI-1640-Medium	18
A.1 Allgemeines	18
A.2 Literaturhinweise für Anhang A	20
Anhang B (informativ) Bariumsulfat-Trübungsstandard 0,5 nach McFarland	21
Anhang C (informativ) Annehmbare Zeitpunkte der Ablesung für die Bewertung von MHK bei der Anwendung des Verfahrens der visuellen Ablesung der MHK	22
Literaturhinweise	23