Ward Form /Formulario de Sala (Obligatorio: Rellenar uno por cada sala incluida en PPS) Incluir solo pacientes ingresados antes de las 8am del día del PPS

Fecha (dd/mm/aaaa)	/	Persona que cumplimenta el formulario (código)			
Nombre del Hospital :		Nombre de la sala			
	Sal	as de adulto	Salas pediá	tricas	
Tipo de Sala:	☐ AMW (Sala médica General o mixta, adultos)	☐ ASW (Sala quirúrgica General o mixta, Adultos)	□ PMW (Sal	□ PMW (Sala de Pediatría)	
Elija la más apropiada	☐ HO-AMW (Hematología-Oncología)	☐ DIG-ASW (Cirugía General-Digestiva)	☐ HO-PMW	☐ HO-PMW (Hemato-Oncología	
2.ija ta mas apropiada	☐ T-AMW (Trasplantes)	☐ ORT-ASW (Traumatología y Ortopedia)	pediátrica)		
	☐ P-AMW (Neumología)	☐ URO-ASW (Urología)	☐ T-PMW (Trasplantes pediátrio		
	☐ CAR-AMW (Cardiología)	☐ CV-ASW (Cirugía Cardiovascular.)	☐ PSW (Sala Cirugía Pediátrica)		
	□ NEU-AMW (Neurología)	☐ NEU-ASW (Neurocirugía)	☐ PICU (UCI	Pediátrica)	
	□ REN-AMW (Nefrología)	□ ONCO-ASW (Cirugía oncológica)	□ ID-PMW (Enfermedades Infecciosas	
	☐ ID-AMW (Enfermedades Infecciosas)	☐ PLAS-ASW (Cirugía plástica)	Pediátricas)		
	☐ DB-AMW (Unidad Quemados-Dermatología)	☐ ENT-ASW (Otorrinolaringología)			
	☐ PSY-AMW (Psiquiatría)		Salas de neonatos:		
	☐ REH-AMW (Rehabilitación)	☐ AICU (UCI General, adultos)	□ NMW (Sa	la Neonatología)	
	☐ GER-AMW (Geriatría) ☐ MED-AICU (UCI Medica)			□ NICU (UCI Neonatal)	
	☐ LTC-AMW (Unidad de Larga Estancia) ☐ SUR-AICU (UCI Quirúrgica)				
	□ OBG-AMW (Ginecología y Obstetricia)	☐ CAR-AICU (UCI Cardiaca)			
	☐ IS-AMW (Sala de aislamiento, e.g. pacientes	☐ AHDU (Unidad de Alta Dependencia)			
	COVID)				
Sala Mixta	□ Sí □ No				
Actividad: Señale la adecuada. Er	n caso de salas mixtas, marque todas las actividades/	especialidades	Cirugía	☐ Cuidados Intensivos	
Número total de pacientes ingre	sados (=todos los pacientes reciban o no terapia anti	microbiana) en la sala a			
las 8.00 am el día del PPS. Para sa	las mixtas rellenar el número total de pacientes corr	espondiente a cada			
actividad.					
	a a las 8:00 am el día del PPS divididas por actividad. s correspondientes a cada actividad.	Para salas mixtas			



GLOBAL-PPS Formulario del PACIENTE (Obligatorio: rellenar uno por cada paciente con tratamiento antibiótico a las 8am del día del PPS)

		1 ID pacie	aciente ²	Número de encuesta ³		Edad ⁴				Solo Neonatos (opcional)		
Nombre sala/código	Actividad ¹					Años	Meses	Días	Peso actual*	Edad	Peso al	Sexo
140111bite salay coalgo	(M, S, IC)	i D pc	delette			(si ≥ 2	(1-23	(if <1	en kg	gestacional*	nacer* (kg)	M, F, U
						años)	meses)	mes)				
	<u> </u>					<u> </u>		<u> </u>		1		
Tratamiento basado en biomarcadores o leucocitos			0 Si - 0 I	Si - 0 No		Cultivo(s) enviados al laboratorio* (marcar si afirmativo)						
	Tip	oo de		Valor más significativo cercano al inicio del antibiótico Valor Unidades ⁶		Sang	Sangre Líquido cefalorraquídeo			BAL		
Sí afirmativo, cual:	mı	uestra				Orin		Tejido		☐ Esputo/Aspirado Bronquial		
PCR, PCT, otro		lógica				(quirúrgica		a/biopsia)			quiui	
o leucocitos ⁵		re/orina/										
		otro)					Heces			Otro tipo de muestra		
Nombre del antibiótico	o ⁷		1.	2.		3.	3. 4.		5.			
Fecha de inicio del ant	ibiótico* (dd/mn	n/aaaa)										
Dosis unitaria 8	Unidades (g, r	ng, o IU) ⁹										
Dosis/día 10												
Diagnóstico 12 (ver apé	•											
	Tipo de indicación ¹³ (ver apéndice III)											
Razones en la historia (Yes o No) 14												
Ajustado a la Guía (Y, N, NA, NI) 15												
Fecha de fin anotada? (Yes/No)												
N dosis omitida*16 Razón*(S,P,O,M,U) ¹⁷												
Tratamiento (E: Empír	Tratamiento (E: Empírico; T: Dirigido) ¹⁶											
Rellenar los siguient												

MO 3 MCONS²⁰; PNSP²¹; MLS²²; VRE²³; ESBL (Enterobacteriales productora de BLEE²⁴); 3GCREB (Enterobacteriales resistente a Cefalosporinas de 3ª generación); CRE (Enterobacteriales resistente a Carbepenemas²⁵); ESBL-NF (BGN no fermentador productor de BLEE²⁶); CR-NF (BGN no fermentador resistente a carbapenémicos ²⁷); otros MDRO²⁸; Azoles²⁹. Codificar el microorganismo aunque el mecanismo de Resistencia sea desconocido.

MO

Tipo R**

Nota: * peso actual, edad gestacional (en semanas), peso al nacer, fecha de inicio del antibiótico, cultivos enviados al laboratorio y dosis omitidas son variables opcionales.

Tipo R**

МО

MO 1



Máximo 3 microorganismos (MO) informados

Máximo 1 mecanismo de Resistencia por MO

Código (ver Apéndice IV, pág. 9)

Tipo R**

MO

Tipo R**

MO

Tipo R**

MO

- ¹ Actividad: M=médica (incluido Psiquiatría, etc.), S=quirúrgica (incluido Traumatología, Ginecología, etc.), IC=cuidados intensivos
- ² <u>ID del paciente</u>: un identificador único del paciente que permita localizarlo en los registros locales en caso de una auditoria. Este número no aparecerá en la plataforma PPS online.
- ³ <u>Número de encuesta</u>: número único y anónima que asigna automáticamente la WebPPS para cada paciente registrado en la base de datos. Dejarlo en blanco, pero anotarlo una vez se registre cada paciente online. El número lo proporciona el programa una vez el paciente es registrado.
- ⁴ Edad del paciente: si el paciente es mayor o igual a 2 años, especificar en años; si es entre 1 y 23 meses, especificar en meses; si es menor de 1 mes, especificar en días.
- ⁵ Si el tratamiento está basado en biomarcadores, especificar cual: **CRP** (proteína C reactiva), **PCT** (Procalcitonina), **Other** (biomarcador que no sea CRP, PCT) o **WBC** (recuento de leucocitos)
- ⁶ Las unidades para los biomarcadores CRP o PCT se expresan en mg/l, μg/L, ng/L, mg/dL, ng/dL, ng/mL, μg/mL, nmol/L.

En miles por microlitro (µL) para el recuento de WBC (normal 4,500 a 11,000 leucocitos por microlitro).

Para una calculadora visitar: http://unitslab.com/node/67 (CRP) y http://unitslab.com/node/103 (procalcitonina).

- ⁷ Nombre del antibiótico: nombre genérico.
- 8 <u>Dosis unitaria</u>: valor numérico por cada dosis administrada (en gramos, miligramos o IU).
- ⁹ Unidades: las unidades de la dosis (g, mg, IU o MU)
- Dosis/día si es necesario se pueden informar en fracciones: (ej. ,cada 16h = 1.5 dosis al día, cada 36h = 0.67 dosis al día, cada 48h = 0.5 dosis al día)
- ¹¹ Vía: las vía de administración son: Intravenosa, intratecal e intraperitoneal=P, Intramuscular=IM, Oral=O, Rectal=R, Inhalados=I. Ver también protocolo en la página 17.
- ¹² Ver los grupos diagnósticos (Apéndice II)
- ¹³ Ver los códigos de <u>Indicación</u> (Apéndice III)
- Razones en la historia: la indicación está registrada en la historia del paciente al inicio del tratamiento antibiótico (Yes o No)
- ¹⁵ Ajustado a la Guía: se refiere a si la elección del antibiótico (no a la vía, dosis, duración esta ajustada a la guía local (Y: si; N: No; NA: : no aplicable por ausencia de guía o indicación no anotada en la guía; NI: No hay información porque se desconoce el diagnóstico / indicación.
- ¹⁶ N dosis omitidas: Número de dosis no omitidas desde la fecha de inicio del tratamiento antibiótico actual hasta la fecha de la encuesta. Si no omitió ninguna dosis, informe como 0. Si no lo sabe, deje el campo vacío.
- ¹⁷ Razón: Razón por la cual se omitió la dosis: debido a desabastecimiento (S), el paciente no pudo comprar (P), otro motivo (O), múltiples motivos (M), desconocido (U).
- ¹⁸ <u>Tratamiento</u>: **Informar "E"** 1) cuando el tratamiento se ha indicado según la guía local en función de cada epidemiología; 2) cuando no se han realizado cultivos; 3) cuando se ha realizado cultivo pero el resultado no está aún disponible el día del PPS; **Informar "T"** si está basado en resultado microbiológico; También "T" si el microorganismo es sensible.
- ¹⁹ Staphylococcus aureus Methicillin-resistente (MRSA)
- ²⁰ Stafilococos coagulasa negative resistentes a Methicillin-resistant (MRCoNS)
- ²¹ Streptococcus pneumoniae no sensible a Penicillin (PNSP)
- ²² Streptococos resistentes a Macrolidos-lincosamida-streptogramina (MLS)
- ²³ Enterococo resistente a Vancomycin (VRE)
- ²⁴ Enterobacteriales productoras de BLEE (ESBL)
- ²⁵ Enterobacteriales productoras de carbapenemasas (CRE)
- No fermentadores productores de BLEE (ESBL-NF): *Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Burkholderia spp., Stenotrophomonas maltophilia*
- ²⁷ No fermentadores resistentes a carbapenémicos (CR-NF)
- ²⁸ Otros patógenos multirresistentes (MDR) distintos de los anteriores
- ²⁹ Azoles: cuando el antifúngico está prescrito por resistencia a azoles (*Candida spp., Aspergillus spp*)

Perfil del HOSPITAL – "Información Opcional" para recoger a nivel de hospital

Indique, si disponible, el año de referei	ncia y el número par	a cada indicador "a	nivel de	e hospital".		
,		 	- 1	Año (aaaa)	Núme	ero (N)
Tamaño del hospital : número (N) camas						
Número de ingresos (o altas)/año						
Número de pacientes días/año						
Número de envases de solución de limpie	za de manos en base :	alcohólica en litros /	año.			
Número de pacientes de los que se tomó	un hemocultivo /año					
Número de detección de toxina de C. diffi	cile/año					
Número de médicos a tiempo completo*	para el PROA**					
Número de farmacéuticos a tiempo comp	leto* para PROA**					
Número de médicos a tiempo completo*	•					
Número de enfermeros a tiempo complet	•					
* tiempo completo= 'Full time equivalents' (FTE horas / semana y suponiendo que un empleado / 40 horas; o 1.5 FTE; **PROA= Programas de O Señalar para cada indicador, a nivel de	de tiempo completo tral ptimización de Uso de los	baja 40 horas / semana, s Antibióticos		o de FTE equiva	ale a 60 l	
			Sí	Si afirmativo: a comienzo		No
Existencia de un programa oficial PROA*						
Existencia de un grupo PROA* (comité y u	ın grupo de trabajo)			<u> </u>		
Existencia de un programa de Control de	Infecciones					
Existencia de un grupo de Control de Infe	cciones (comité y un g	grupo de trabajo)		<u> </u>		
Existencia de un feedback periódico (anua	al, trimestral) a los tra	bajadores				
Disponibilidad de interconsulta a especial	istas en Enfermedade	s Infecciosas				
Formación especializada enfermedades in	nfecciosas médicos/far	rmacéuticos				
Existencia de laboratorio de microbiología	en el hospital					
Disponibilidad de laboratorio microbiolog	ía fines de semana /fe	estivos				
Disponibilidad de Informe acumulado de s	sensibilidad**					
Si afirmativo, distribución del Informe d	le sensibilidad a los m	édicos				
Disponibilidad de protocolo para la secue	nciación a vía oral					
Software disponible para el Control de Inf	ecciones/PROA					
Existencia de bundles o checklists para di Neumonía asociada a ventilación mecánio diarrea por <i>C. difficile</i> (CDIF), Infección Sit	ca (VAP), bacteriemia d io quirúrgico (SSI)	de catéter (Cr-BSI),				
* PROA= Programas de Optimización de Uso de	los Antibióticos; ** infor	me epidemiológico loca	ıl			
Indique lo que proceda para cada indic	ador, si disponible, a	nivel de hospital.				
Disponibilidad por escrito de un protocolo	☐ Sí, en todas	☐ Sí, en salas		Sí, en UCI		No
para documentar la prescripción antibiótica en la historia clínica	las salas	concretas		•		
Existencia de un protocolo específico para			+			
antibióticos restringidos (un formulario específico, un listado)	☐ Sí, en todas las salas	Sí, en salas concretas		Sí, en UCI		No

Existencia de un protocolo escrito para Sí, en todas Sí, en salas Sí, en UCI No revisar las prescripciones de más 48h las salas concretas (revisión post-prescripción) Existencia de pases de visita/revisión de ☐ Sí, en todas ☐ Sí, en salas ☐ Sí, en UCI ☐ No antimicrobianos por sala (revisión de las salas concretas antibióticos prescritos en determinados pacientes) ¿Quién puede prescribir antibióticos en su

Médicos

Enfermera

Otro

Apéndice I: Combinaciones de antimicrobioanos

Combinaciones de un antibiótico más un inhibidor de betalactamasa:

Ampicillina e inhibidor de betalactamasa: informar solo la dosis de ampicillina (J01CR01) Amoxicillina e inhibidor de betalactamasa: informar solo la dosis de amoxicillina(J01CR02) Ticarcillina e inhibidor de betalactamasa: informar solo la dosis de ticarcillina(J01CR03) Piperacillina e inhibidor de betalactamasa: informar solo la dosis de piperacillina(J01CR05) Imipenem e inhibidor de betalactamasa: informar solo la dosis de imipenem (J01DH51) Panipenem y betamipron: informar solo la dosis de panipenem (J01DH55)

Ejemplo:

Amoxicillina e inhibidor de betalactamasa 1.2g IV \rightarrow 1g (amoxicillina) + 200mg (ácido clavulánico), informar solo 1 g como dosis

Piperacillina e inhibidor de betalactamasa 4.5g IV \rightarrow 4g (piperacillina) + 500mg (tazobactam), informar solo 4 g como dosis

Otras combinaciones de múltiples antimicrobianos:

J01EE01 Trimetoprim y sulfametoxazol: **informar la suma total de ambos** Ejemplo:

Co-trimoxazol 960mg: (sulfametoxazol. 800mg + trimetoprim 160mg), informar 960mg

Más información de los antimicrobianos del Global-PPS disponible en el listado de antimicrobianos. Solo es necesario registrar el nombre del fármaco, NO el código ATC! (archive Excel – disponible en la página web: Global-PPS_antimicrobial_list.xlsx) https://www.global-pps.com/documents/



Apéndice II – Códigos Diagnósticos (lo que el clínico está tratando)

		I – Codigos Diagnosticos (lo que el clínico esta tratando)
Foco	Códigos	Ejemplos
CNS	Proph CNS	Profilaxis en SNC (neurocirugía, meningococo)
	CNS	Infecciones del SNC
EYE	Proph EYE	Profilaxis intervenciones oftalmológicas
	EYE	Tratamiento infecciones oculares e.g., Endoftalmitis
ENT	Proph ENT	Profilaxis en ORL (Profilaxis Quirúrgica/Profilaxis Médica=SP/MP)
	ENT	Tratamiento infecciones ORL
	AOM	Otitis Media Aguda
RESP	Proph	Profilaxis quirúrgica de patógenos respiratorios ej. para aspergillosis
	RESP	
	LUNG	Tratamiento absceso pulmonar, incluido aspergiloma
	URTI	Infecciones virales del tracto respiratorio superior incluido Gripe
	Bron	Bronquitis Aguda o exacerbaciones de Bronquitis Crónica
	Pneu	Neumonía o infecciones del tracto respiratorio inferior
	COVID-19	Enfermedad por Coronavirus causada por infección por SARS-CoV-2
	ТВ	Tuberculosis Pulmonar
	CF	Fibrosis Quística
CVS	Proph CVS	Profilaxis en CCV, profilaxis de endocarditis
-	CVS	Infecciones cardiovasculares: endocarditis, de dispositivo intravascular e.g marcapasos, vascular
GI	Proph GI	Profilaxis en cirugía del aparato digestivo o hepatobiliar, profilaxis gastrointestinal en pacientes
U .	. Topii oi	neutropénicos o cirróticos
	GI	Infecciones gastrointestinales (salmonellosis, <i>Campylobacter</i> , parasitos, etc.)
	IA	Sepsis intraabdominal (hepatobiliar, abscesos intraabdominales, etc.)
	CDIF	Infección por Clostridium difficile
SSTBJ		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
33153	Proph BJ SST	Profilaxis infección piel y partes blandas, en cirugía plástica y traumatología y ortopedia Infecciones Piel y Partes Blandas: Celulitis, ulceras o heridas quirúrgicas, infección profunda
	331	excluyendo osteomielitis ej., ulceras por presión o diabéticas infectadas, abscesos
	BJ	Infecciones osteoarticulares: artritis séptica (incluyendo infecciones de prótesis), osteomielitis
UTI	Proph UTI	Profilaxis en cirugía urológica (SP) o ITU recurrente (MP)
•	Cys	Infección tracto urinario (ITU) baja: cistitis
	Pye	ITU complicada o relacionada con sondajes/catéteres, pielonefritis
	ASB	Bacteriuria asintomática
GUOB	Proph	Profilaxis en Ginecología y Obstetricia (SP: cesárea, no episiotomía; MP: portadoras de los
GOOD	OBGY	Estreptococos del grupo B)
	OBGY	Infecciones obstétricas/ginecológicas, Infecciones de transmisión sexual en mujeres (STD)
	GUM	Infecciones genitourinarias en varones + Prostatitis, epididimo-orquitis, ITS/STD en varones
No	BAC	Bacteriemia sin foco claro y sin shock
defined	SEPSIS	Sepsis de cualquier origen (ej. urosepsis, pulmonar etc), o shock séptico sin foco claro
site	Malaria	ocpois ac cualquier origen (ej. urosepois, pulliforial etc), o oriock septico offi foco cialo
(NDS)	HIV	Virus Inmunodeficiencia Humana
()	PUO	Fiebre Origen Desconocido – síndrome febril sin foco claro
	PUO-HO	Síndrome febril en paciente oncohematológico NO neutropénico sin claro foco o patógeno
	FN FN	Neutropenia Febril
	LYMPH	Linfangitis o infecciones linfáticas ej. linfadenopatía supurada
		Infección diseminada (virasis como sarampión, CMV)
	Sys-DI Other	Antibiótico prescrito de forma documentada pero sin grupo diagnóstico
	MP-GEN	
	WIF-GEN	Profilaxis Médica en general, sin una foco-diana concreto, ej. profilaxis antifúngica durante
	LINIK	inmunosupresión
	UNK	Indicación completamente desconocida
N-	PROK	Antibiótico prescrito como procinético (ej. eritromicina)
Neo-	MP-MAT	Profilaxis M édica en obstetricia por riesgo materno ej. Ruptura prolongada de membranas
natal	NEO-MP	Profilaxis M édica por riesgo neonatal ej. VLBW (RN de muy bajo peso) y IUGR (Retraso del crecimiento intrauterino)
	CLD	Enfermedad pulmonar crónica: problemas de prematuridad pulmonar (displasia broncopulmonar)
		Global DDS formularies de recogida de dates - Ech 2022 - p.6

APÉNDICE III - Tipo de Indicación

CAI Infección adquirida en la comunidad		Los síntomas empiezan en ≤ 48 horas del ingreso o presentes al ingreso.					
HAI		HAI1 infección sitio quirúrg cirugía con implante)	jico (en 30 días tras la cir	ugía o 90 días tras una			
Asociados a la Asistencia		HAI2 Infecciones relacionadas con la intervención o mixtas (mezclas de CVC-BSI, PVC-BSI, VAP, CAUTI; o relacionada a drenajes/catéteres)					
Hospitalaria Síntomas >	Relacion adas con	HAI2-CVC-BSI (Bacteriem	ia relacionada con Catéte	er Venoso Central)			
48 horas tras el ingreso	intervenc ionismo	HAI2-PVC-BSI (Bacteriem	ia relacionada con Catéte	er Venoso Periférico)			
tias ei iligieso	HAI*	HAI2-VAP (Neumonía Asc	ociada a Ventilación Me	cánica)			
		HAI2- CAUTI (ITU asociad	a a sondaje)				
		HAI3 Diarrea asociada a tras el alta de un ingreso pr	, , ,	n tras ingreso o en <30 días			
		HAI4 Otras infecciones adquiridas en el hospital de origen mixto o no claro (Neumonía nosocomial, ITU nosocomial, bacteriemia nosocomial)					
		HAI4-BSI Bacteriemia, no relacionada con intervencionismo					
		HAI4-HAP Neumonía Nosocomial no relacionada con intervencionismo (no VAP)					
		HAI4-UTI ITU, no relacionada con intervencionismo					
		HAI5 Paciente readmitido <48h después de su estancia en otro hospital, presentando una infección en el ingreso actual o en las 48 horas siguientes (paciente con infección, procedente de otro hospital)					
		<u>HAI6</u> Infección presente al ingreso en paciente procedente de residencias de larga estancia*					
SP Profilaxis Quirúrgica**		SP1 Dosis única	<u>SP2</u> Un día	<u>SP3</u> >1 día			
Para los pacientes quirúrgicos, la administración del antimicrobiano como profilaxis se debe revisar las 24h previas para registrar la duración como una dosis, un día o >1 día Más explicaciones en la página 7 del protocolo							
MP Profilaxis Médica							
OTH Other	OTH Other Por ejemplo eritromicina como procinético.						
<u>UNK</u>	UNK Indicación completamente desconocida						

Seleccione uno por cada antimicrobiano informado

^{*} Los centros de larga estancia representan un grupo heterogéneo de instalaciones, con una atención que va desde la atención social a la médica. Incluye tanto centros públicos como privados.

^{**} La profilaxis quirúrgica incluye aquellos antibióticos prescritos antes y después de una intervención quirúrgica. El código SP1, SP2, SP3 va con un código de diagnóstico precedido por 'proph' (por ejemplo, proph GI)

APÉNDICE IV – listado de microorganismos según tipo de resistencia

	•	•	•	
Microorganisms (MO)	Code	Resistance type - 1	Resistance type - 2	Resistance type - 3
Staphylococcus aureus	STAAUR	MRSA		
Staphylococcus epidermidis	STAEPI	MRCoNS		
Staphylococcus haemolyticus	STAHAE	MRCoNS		
Other coagulase-negative staphylococci (CNS)	STAOTH	MRCoNS		
Streptococcus pneumoniae	STRPNE	PNSP	MLS	
Streptococcus spp., other	STROTH	MLS		
Enterococcus faecalis	ENCFAE	VRE		
Enterococcus faecium	ENCFAI	VRE		
Enterococcus spp., other	ENCOTH	VRE		
Neisseria meningitidis	NEIMEN	Other MDRO		
Neisseria gonnorrhoeae	NEIGON	Other MDRO		
Listeria monocytogenes	LISMON	Other MDRO		
Citrobacter freundii	CITFRE	ESBL	3GCREB	CRE
Citrobacter spp., other	СІТОТН	ESBL	3GCREB	CRE
Enterobacter cloacae	ENBCLO	ESBL	3GCREB	CRE
Enterobacter aerogenes	ENBAER	ESBL	3GCREB	CRE
Enterobacter spp., other	ENBOTH	ESBL	3GCREB	CRE
Escherichia coli	ESCCOL	ESBL	3GCREB	CRE
Klebsiella pneumoniae	KLEPNE	ESBL	3GCREB	CRE
Klebsiella oxytoca	KLEOXY	ESBL	3GCREB	CRE
Klebsiella spp., other	KLEOTH	ESBL	3GCREB	CRE
Proteus mirabilis	PRTMIR	ESBL	3GCREB	CRE
Proteus vulgaris	PRTVUL	ESBL		CRE
Proteus spp., other	PRTOTH	ESBL	3GCREB	CRE
Serratia marcescens	SERMAR	ESBL	3GCREB	CRE
	SEROTH	ESBL	3GCREB	CRE
Serratia spp., other			3GCREB	CRE
Morganella spp.	MOGSPP		3GCREB	
Providencia spp. Salmonella enteritidis	PRVSPP	ESBL	3GCREB	CRE
	SALENT	ESBL	3GCREB	
Salmonella typhi or paratyphi	SALTYP	ESBL	3GCREB	
Salmonella typhimurium	SALTYM	ESBL	3GCREB	
Salmonella spp., other	SALOTH	ESBL	3GCREB	
Shigella spp.	SHISPP	ESBL	3GCREB	
Yersinia spp.	YERSPP	ESBL	3GCREB	
Other enterobacteriaceae	ETBOTH	ESBL	3GCREB	CRE
Acinetobacter baumannii	ACIBAU	ESBL-NF	CR-NF	
Acinetobacter spp., other	ACIOTH	ESBL-NF	CR-NF	
Pseudomonas aeruginosa	PSEAER	ESBL-NF	CR-NF	
Stenotrophomonas maltophilia	STEMAL	CR-NF		
Burkholderia cepacia	BURCEP	CR-NF		
Burkholderia pseudomallei	BURPSE	CR-NF		
Burkholderia mallei	BURMAL	CR-NF		
Pseudomonadaceae family, other	PSEOTH	ESBL-NF	CR-NF	
Campylobacter spp.	CAMSPP	Other MDRO		
Helicobacter pylori	HELPYL	Other MDRO		
Clostridium difficile	CLODIF	Other MDRO		
Clostridium other	CLOOTH	Other MDRO		
Other bacteria Mycobacterium, atypical	MYCATY	Other MDRO		
Mycobacterium tuberculosis complex	MYCTUB	Other MDRO		
Other bacteria	OTHER	Other MDRO		
Candida spp.	CANSPP	Azoles		
Aspergillus spp.	ASPSPP	Azoles		
Other fungi	FUNG_	Azoles		