

Hygienemaßnahmen zur Prävention der Infektion durch Enterokokken mit speziellen Antibiotikaresistenzen

Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut

1 Einleitung, Definitionen und Hintergrund

Allgemein gelten Enterokokken als nur bedingt pathogen und nicht sehr virulent, sie sind aber dennoch mit humanen Infektionen assoziiert. Zunehmend werden Enterokokken insbesondere in Zusammenhang mit speziellen Patientengruppen als Verursacher verschiedener nosokomialer Infektionen mit erheblicher Letalität (z. B. der Gefäßkatheter-assoziierten Sepsis) beschrieben und damit auch verstärkt im klinischen Alltag wahrgenommen [1].

Enterokokken sind in der Lage, extrachromosomale Elemente zu akquirieren, die Antibiotikaresistenzen kodieren. Zu den wichtigsten akquirierten Resistenzen gehört die Resistenz gegenüber Glykopeptidantibiotika. Bereits in den 90er Jahren wurden die Vancomycin-resistenten Enterokokken (VRE) in den USA als die multiresistenten Erreger der Dekade bezeichnet [2]. Zu dieser Zeit wurde auch in Deutschland eine Zunahme von VRE beobachtet, die jedoch mit dem Verbot von Avoparcin (ein Glykopeptid-Antibiotikum) als Wachstumsförderer in der Viehzucht wieder zurückging [3, 4]. In jüngerer Zeit war eine erneute Zunahme der Nachweise von VRE zu beobachten [5] und Deutschland war eines der europäischen Länder mit der stärksten Zunahme [6]. Im Jahr 2017 wurde von der Weltgesundheitsorganisation (WHO) erstmals

eine Liste von zwölf Bakteriengruppen veröffentlicht, die in der Forschung und Entwicklung neuer Antibiotika zukünftig Priorität haben sollten. VRE wurden in dieser Liste eine hohe Priorität zugewiesen [7].

Über die Zunahme der VRE-Nachweise hinaus finden sich in den letzten Jahren weitere Resistenzen auch gegen neue Reserveantibiotika wie Linezolid oder Tigecyclin [6].

Nachdem in Deutschland zunächst entsprechend den US-amerikanischen Empfehlungen zur Prävention der Verbreitung von VRE meist Screening von Patienten und Isolierung von VRE-Trägern eingesetzt wurden [8], findet derzeit eine kontroverse Diskussion zur Notwendigkeit der Isolierung solcher Patienten statt [9–11].

Anliegen der Kommission war es daher, auf Basis der vorliegenden Literatur eine Empfehlung zum Umgang mit Patienten mit Infektion oder Besiedelung mit VRE und darüber hinaus mit anderen antibiotikaresistenten Enterokokken zu erstellen. Die Maßnahmen sollen dabei die Epidemiologie, die Übertragungswege, die Pathogenität des Erregers und die Risikopopulationen einer Einrichtung genauso berücksichtigen wie die Verlässlichkeit der Prävention durch Basishygiene.

1.1 Zielgruppe dieser Empfehlung

Diese Empfehlung richtet sich primär an die Leiter und Mitarbeiter¹ von Krankenhäusern und insbesondere an das Hygienefachpersonal. Auch in anderen medizinischen Einrichtungen, in denen mit Krankenhäusern vergleichbare Therapien, z. B. Beatmungen in der neurologischen Frührehabilitation, durchgeführt werden, kann sie hilfreich sein. Andere Einrichtungen, die den Lebensbereich der Patienten darstellen (Alten- und Pflegeheime), werden in dieser Empfehlung nicht berücksichtigt. Hier ist eine individuelle Risikoabwägung empfehlenswert, wie sie in den Empfehlungen zur Infektionsprävention in Heimen dargestellt wird [12].

1.2 Bezug zu vorausgegangenen Empfehlungen der KRINKO

Die Empfehlungen stellen Maßnahmen zur Prävention der Infektion mit Enterokokken mit speziellen Antibiotikaresistenzen zusammen. Hierbei wird ausdrücklich die endemische Situation oder das Auftreten von einzelnen Fällen behandelt. Für Maßnahmen, die bei Ausbrüchen zu ergreifen sind, sei auf die Empfehlungen zum Ausbruchmanagement und strukturierten Vorgehen bei gehäuf-

¹ Bei allen Berufs- oder Gruppenbezeichnungen sind grundsätzlich immer beide Geschlechter gemeint.

Inhalt

- 1 Einleitung, Definitionen und Hintergrund
 - 1.1 Zielgruppe dieser Empfehlung
 - 1.2 Bezug zu vorausgegangenen Empfehlungen der KRINKO
 - 1.3 Definitionen und Hintergrund
 - 1.4 Mikrobiologische Diagnostik
 - 1.5 Surveillance nach § 23 IfSG
- 2 Epidemiologie der Infektion und Besiedelung mit antibiotikaresistenten Enterokokken
 - 2.1 Eigenschaften und natürliches Habitat der Enterokokken (Reservoir, Persistenz in der Umgebung, Hitzeresistenz)
 - 2.2 Epidemiologie klinisch bedeutsamer Resistenzmechanismen bei Enterokokken
 - 2.2.1 Penicillin/Ampicillin
 - 2.2.2 High-level Gentamicin
 - 2.2.3 Glykopeptide
 - 2.2.4 Oxazolidinone (Linezolid/Tedizolid)
 - 2.2.5 Tigecyclin
 - 2.2.6 Daptomycin
 - 2.3 Bedeutung der Enterokokken als Infektionserreger
 - 2.3.1 Pathogenität
 - 2.3.2 Übertragung
 - 2.3.3 Kolonisation
 - 2.3.4 Dauer der Besiedelung
 - 2.3.5 Nosokomiale Infektion
 - 2.4 Outcome von Enterokokken-Infektionen in Abhängigkeit von der Antibiotikaresistenz
 - 2.4.1 Outcome bei Infektionen mit high-level Gentamicin resistenten Enterokokken
 - 2.4.2 Outcome bei Infektionen mit VRE
 - 2.4.3 Outcome bei Infektionen mit Linezolid-resistenten Enterokokken
 - 2.4.4 Outcome bei Infektionen mit Tigecyclin-resistenten Enterokokken
 - 2.4.5 Outcome bei Infektionen mit Daptomycin-resistenten Enterokokken
 - 2.5 Zusammenfassung der Bedeutung von Enterokokken mit speziellen Resistenzen
- 3 Präventionsmaßnahmen
 - 3.1 Screening
 - 3.1.1 Effektivität von Screening
 - 3.1.2 Screeningmethoden
 - 3.2 Isolierung
 - 3.3 Maßnahmen der Basishygiene und Barrieremaßnahmen
 - 3.4 Schulung des Personals
 - 3.5 Einbeziehung von Patienten
 - 3.6 Reinigungs- und Desinfektionsprogramme
 - 3.7 Antiseptisches Waschen der Patienten
 - 3.8 Maßnahmen der Eradikation
 - 3.9 Antibiotic Stewardship
- 4 Internationale Empfehlungen zum Umgang mit VRE
- 5 Empfehlungen
 - 5.1 Erkennen, Erfassung und Bewertung von Infektionen durch Enterokokken
 - 5.2 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch VRE
 - 5.3 Mögliche Komponenten von Präventionsbündeln
 - 5.3.1 Screening
 - 5.3.2 Isolierung
 - 5.3.3 Antiseptisches Waschen
 - 5.3.4 Einbeziehung der Patienten in Hygienemaßnahmen
 - 5.3.5 Intensivierte Reinigung und Desinfektion der Umgebung
 - 5.4 Weitere Maßnahmen zur Prävention von VRE-Infektionen oder -Transmissionen
 - 5.4.1 Antibiotic Stewardship-Programme
 - 5.4.2 Maßnahmen zur Eradikation
 - 5.5 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch LRE oder LVRE
 - 5.6 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch Enterokokken mit anderen Antibiotikaresistenzen
 - 5.7 Begleitende Maßnahmen im Rahmen der Umsetzung
- 6 Anlagen
- 7 Literatur

tem Auftreten nosokomialer Infektionen verwiesen [13]. Diese Maßnahmen sind selbstverständlich auch erforderlich, wenn die Häufung Mikroorganismen mit anderen Resistenzmustern als den hier behandelten betrifft.

Grundlegende Maßnahmen zur Infektionsprävention sind den entsprechenden weiteren Empfehlungen der KRINKO zu entnehmen. Hier sei insbesondere auf die Empfehlungen zur Basishygiene [14], Händehygiene [15] und Flächendesinfektion [16] verwiesen. Spezielle Maßnahmen für besonders gefährdete Patientenpopulationen finden sich in den Empfehlungen „Anforderungen an die Hygiene bei der medizinischen Versorgung von immunsupprimierten Patienten“ [17] und „Empfehlung zur Prävention nosokomialer Infektionen bei neonatologischen Intensivpflegepatienten mit einem Geburtsgewicht unter 1500 g“ [18].

Die hier aufgeführten Empfehlungen sind mit Kategorien entsprechend der Mitteilung „Die Kategorien in der Richtlinie für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention – Aktualisierung der Definitionen“ von 2010 versehen (■ **Tab. 1**) [19].

1.3 Definitionen und Hintergrund

Enterokokken besitzen eine natürliche Unempfindlichkeit gegenüber einer Vielzahl von Antibiotika (siehe Abschnitt 2.2).

Vor einiger Zeit wurde durch eine internationale Arbeitsgruppe ein Vorschlag für Standarddefinitionen multiresistenter (MDR), extensiv-resistenter (XDR) und panresistenter (PDR) Mikroorganismen vorgelegt [20]. Für die Klassifizierung der Enterokokken werden dabei die Antibiotika-Gruppen Aminoglykoside (Gentamicin -high-level, Streptomycin -high-level), Carbapeneme, Fluorchinolone, Glykopeptide, Glycylcycline, Lipopeptide, Oxazolidinone, Penicilline, Streptogramine und Tetracycline herangezogen. Dabei gelten Isolate mit Resistenz gegenüber mindestens drei Gruppen als MDR, Isolate die gegenüber zwei oder weniger der Gruppen empfindlich sind, als XDR und Isolate, die gegenüber allen Substanzgruppen unempfindlich sind, als PDR [20]. Bei dieser Definition werden alle Antibiotika-Gruppen als gleichwertig betrachtet. Von

Tab. 1 Kategorien in der Richtlinie für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (2010) [19]

Kategorie IA	Diese Empfehlung basiert auf gut konzipierten systematischen Reviews oder einzelnen hochwertigen randomisierten kontrollierten Studien.
Kategorie IB	Diese Empfehlung basiert auf klinischen oder hochwertigen epidemiologischen Studien und strengen, plausiblen und nachvollziehbaren theoretischen Ableitungen.
Kategorie II	Diese Empfehlung basiert auf hinweisenden Studien/Untersuchungen und strengen, plausiblen und nachvollziehbaren theoretischen Ableitungen.
Kategorie III	Maßnahmen, über deren Wirksamkeit nur unzureichende oder widersprüchliche Hinweise vorliegen, deshalb ist eine Empfehlung nicht möglich.
Kategorie IV	Anforderungen, Maßnahmen und Verfahrensweisen, die durch allgemein geltende Rechtsvorschriften zu beachten sind.

Tab. 2 Kurzbezeichnung antibiotikaresistenter Enterokokken mit Resistenz gegenüber ausgewählten Antibiotika

Resistenz der Enterokokken (E)	Vancomycin	Linezolid	High-level Gentamicin	Andere Antibiotika
Vancomycin (V)	VRE	LVRE	VRE	VRE
Linezolid (L)	LVRE	LRE	LRE	LRE
High-level Gentamicin (HL-G)	VRE	LRE	HL-GRE	HL-GRE
Andere Antibiotika	VRE	LRE	HL-GRE	Keine spezifische Abkürzung

den Autoren selbst wird betont, dass die Definition epidemiologischen Zwecken dient, aber nicht als Basis für die Infektionskontrolle geeignet ist.

Entsprechend hat sich die KRINKO entschlossen, die vorgeschlagene Definition nicht für die Erarbeitung von Präventionsstrategien zu Grunde zu legen.

Traditionell wird bei der Beschreibung der Epidemiologie von multiresistenten Enterokokken Vancomycin als Leitantibiotikum verwendet; die entsprechenden Isolate werden als Vancomycin-resistente Enterokokken (VRE) bezeichnet. Hierbei ist die Resistenz gegenüber dem Leitantibiotikum oft mit der Resistenz gegenüber weiteren Antibiotika vergesellschaftet, so dass die Abkürzung zum Synonym für multiresistente Enterokokken wurde.

Aufgrund der weiten Verbreitung und Akzeptanz des Begriffs VRE wird dieser Bezug zum Leitantibiotikum beibehalten.

Nach der Einführung neuerer Antibiotika (auch als Reserveantibiotika bezeichnet) haben sich auch hierzu entsprechende Resistenzeigenschaften entwickelt, die ebenfalls häufig mit Bezug zum Antibiotikum abgekürzt werden, z. B. Linezolid-resistente Enterokokken (LRE).

Im Rahmen dieser Empfehlung werden folgende Abkürzungen verwendet (► **Tab. 2**):

- VRE: Vancomycin-resistente Enterokokken für Enterokokken-Isolate mit

Resistenz gegenüber Vancomycin unabhängig von der Enterokokken-Spezies und unabhängig davon, welche weiteren Resistenzen vorliegen, wobei bei zusätzlich bestehender Linezolid-Resistenz die Abkürzung LVRE verwendet wird.

- LRE: Linezolid-resistente Enterokokken für Enterokokken-Isolate mit Resistenz gegenüber Linezolid unabhängig von der Enterokokken-Spezies und unabhängig davon, welche weiteren Resistenzen vorliegen, wobei bei zusätzlich bestehender Vancomycin-Resistenz die Abkürzung LVRE verwendet wird.
- VSE oder LSE: Vancomycin- bzw. Linezolid-sensible Enterokokken werden im klinisch-praktischen Bereich nicht mit Abkürzungen versehen. In dieser Empfehlung werden die Abkürzungen nur dann genutzt, wenn im Rahmen von Studien die entsprechenden Isolate den resistenten Isolaten gegenüber gestellt werden.
- LVRE: Linezolid-Vancomycin-resistenter Enterokokken für Enterokokken-Isolate mit Resistenz gegenüber Linezolid und Vancomycin unabhängig von der Enterokokken-Spezies.
- HL-GRE: High-level Gentamicin-resistente Enterokokken für Enterokokken-Isolate mit hochgradiger Resistenz gegenüber Gentamicin un-

abhängig von der Enterokokken-Spezies. Kombinierte Resistenzen werden hier nicht berücksichtigt. Liegt zusätzlich eine Resistenz gegenüber Vancomycin und/oder Linezolid vor, so werden nur die oben beschriebenen Abkürzungen gebraucht.

- Resistenzen gegenüber anderen Antibiotika werden nicht durch Abkürzungen charakterisiert.

1.4 Mikrobiologische Diagnostik

Mit den kulturbasierten, mikrobiologischen Standardmethoden werden Enterokokken in der Regel gut nachgewiesen. Für die Enterokokken-Spezies *Enterococcus (E.) faecalis* gelingt die Differenzierung auf Speziesebene mit kommerziellen biochemischen Testsystemen in der Regel gut, für *E. faecium* in etwas geringerem Ausmaß. Moderne Identifikationssysteme (MALDI TOF MS) sind in der Lage, nahezu 100 % der *E. faecalis*- und *E. faecium*-Isolate korrekt zu identifizieren [21].

Auf die Differenzierung von Vancomycin-sensiblen Enterokokken auf Speziesebene wird bei Isolaten aus bestimmten Materialien (z. B. Enterokokken aus Urin) und/oder bei fraglicher klinischer Bedeutung (z. B. polymikrobielle Wundinfektion unter Beteiligung von Enterokokken) häufig verzichtet. Dies muss insbesondere bei der Erstel-

lung und Bewertung von Resistenzstatistiken berücksichtigt werden.

Die verfügbaren Methoden zur Vorhersage antimikrobieller Empfindlichkeiten bei Enterokokken funktionieren generell zuverlässig. Die Korrelation zwischen phänotypisch-nachgewiesener Resistenz, vor allem bei Vancomycin, und einem genotypischen Nachweis von Resistenzgenen ist sehr gut. Schwierigkeiten bestehen in geringem Maße bei erworbener Vancomycin-Resistenz vom VanB-Typ (siehe Abschnitt 2.2.3), da einzelne Stämme die Resistenz schwach ausprägen können (Minimale Hemmstoffkonzentration (MHK) für Vancomycin unterhalb des Grenzwerts möglich). In diesen Fällen sind die Vancomycin Etest® Makromethode oder ein genotypischer Nachweis des *vanB*-Gens mittels Nukleinsäureamplifikationstechnik (NAAT) verlässlicher.

Für die Typisierung von Enterokokken werden verschiedene Methoden eingesetzt. Als Goldstandard gilt derzeit noch die Analyse von Restriktionsfragmenten der chromosomalen DNA mit Hilfe der Pulsfeldgelelektrophorese (PFGE). Die Methode eignet sich sehr gut um verwandte Stämme zu identifizieren. Als schwieriger gestaltet sich eine Interpretation der Ergebnisse bei nur weitläufig verwandten Stämmen, da einzelne genetische Ereignisse zu substantiellen Änderungen in den DNA-Fragmentmustern führen und somit einen gewissen Zusammenhang verschleiern können [21]. Für populationsbezogene Analysen sollte bevorzugt auf DNA-sequenzbasierte Methoden wie die Multilocus-Sequenztypisierung (MLST) zurückgegriffen werden. Die MLST erlaubt die Zuweisung von Sequenztypen (z. B. ST117), die in phylogenetisch verwandte Gruppen zusammengefasst werden können (z. B. klonaler Komplex CC17). Vergleiche von VRE/Enterokokken auf der Basis des Gesamtgenoms ermöglichen die ultimative Diskriminierungsfähigkeit und eignen sich sowohl für Ausbruchsanalysen als auch für die Erfassung von überregional verbreiteten Epidemiestämmen und könnten zukünftig als Goldstandard bewertet werden [22].

1.5 Surveillance nach § 23 IfSG

Da es sich bei den hier behandelten Mikroorganismen um Erreger mit speziellen Resistenzen handelt, muss eine Surveillance entsprechend den Erläuterungen des Robert Koch-Institutes zur Surveillance von nosokomialen Infektionen sowie zur Erfassung von Erregern mit speziellen Resistenzen und Multiresistenzen gemäß § 23 Abs. 4 Infektionsschutzgesetz (IfSG) erfolgen [23]. Die hierbei zu erfassenden Daten dienen einer patientenbezogenen und nach Untersuchungszeitraum und Herkunft des Isolats (d. h. mindestens Abteilungsebene) aufgeschlüsselten Bewertung des Vorkommens von *E. faecalis* und *E. faecium* mit speziellen Resistenzen in der jeweiligen Einrichtung.

Aufgrund der epidemiologischen Relevanz der Erreger sollen die entsprechenden Daten monatlich in einer gesonderten Tabelle zusammengefasst werden, aus der die Zahl der betroffenen Patienten pro Organisationseinheit (z. B. Station) und Zeit unmittelbar hervorgeht. Die Erfassung und regelmäßige zeitnahe Bewertung ist geeignet, die Erkennung eines Clusters/Ausbruches (einer ungewöhnlichen Häufung) zu erleichtern und unterstützt die Umsetzung der vorliegenden Empfehlung.

2 Epidemiologie der Infektion und Besiedelung mit antibiotikaresistenten Enterokokken

2.1 Eigenschaften und natürliches Habitat der Enterokokken (Reservoir, Persistenz in der Umgebung, Hitzeresistenz)

Der Darm ist das bedeutendste Reservoir für Enterokokken. Innerhalb der Spezies *E. faecalis* und *E. faecium* existieren klonale Linien. Während einige Linien Mensch und Tier zumeist nur besiedeln (kommensale Enterokokken) existieren andere klonale Linien, die für den überwiegenden Teil der nosokomialen Infektionen verantwortlich sind (Hospital-assoziierte (HA) *E. faecalis*/*E. faecium*). Letztere stellen auch den Großteil der antibiotika- und Vancomycin-resistenten Enterokokken. Auf-

grund ihrer Umweltpersistenz müssen Reservoirs von (antibiotikaresistenten) humanpathogenen Enterokokken in der unbelebten Umgebung der Patienten berücksichtigt werden.

Enterokokken bilden eine eigene Gattung innerhalb der Familie der *Streptococcaceae*. Es sind über 40 verschiedene Enterokokken-Spezies bekannt [24], wovon die meisten Spezies keine humanmedizinische Bedeutung besitzen. Medizinisch haben letztlich nur Isolate der Spezies *E. faecalis* und *E. faecium* größere Bedeutung erlangt; gelegentlich treten auch Isolate anderer Spezies als Infektionserreger auf (*E. avium*, *E. hirae*, *E. durans*, *E. gallinarum*, *E. casseliflavus*).

Vorkommen: Das natürliche Habitat von *E. faecalis* und *E. faecium* ist der Gastrointestinaltrakt. Enterokokken sind bei ca. 80 % der Kinder und Erwachsenen kulturell nachweisbar [25]. Bei Neugeborenen wurde in einer Studie *E. faecalis* nachgewiesen, *E. faecium* jedoch nicht [26]. In dieser Studie wurde *E. faecalis* bei ca. 30 % der Erwachsenen vorgefunden [26]. *Enterococcus spp.* besiedeln den Darm als Kommensalen, wobei sie üblicherweise nur einen kleinen Teil der kommensalen Mikrobiota ausmachen. Je Gramm Stuhl sind 10^5 – 10^7 KBE *E. faecalis* und 10^4 – 10^5 KBE *E. faecium* anzüchtbar [27]. Neben dem distalen Gastrointestinaltrakt können Magen, Genitaltrakt, Oropharynx, Haut und Wunden mit Enterokokken kolonisiert sein.

Molekulare Epidemiologie und Pathogenitätsfaktoren: Aus Typisierungen von Stämmen mittels verschiedener molekularer Verfahren ist bekannt, dass nosokomiale Infektionen und Häufungen mit multi- und Vancomycin-resistenten Enterokokken durch bestimmte klonale Linien hervorgerufen werden.

Bei *E. faecalis* betrifft dies Isolate der mittels MLST bestimmten klonalen Komplexe CC2 und CC9. Zu diesen Linien zählen u. a. Stämme aus den USA, die eine Penicillinase bilden (in Europa sehr selten) und die häufig high-level Gentamicin-Resistenz besitzen (siehe Abschnitt 2.2.2). Isolate von *E. faecalis* unterschiedlicher phylogenetischer Linien zeigen allerdings keine Unterschiede in ihrer Pathogenität, z. B. in Tierexperimenten. Sie unterscheiden sich auch nicht signifikant hinsicht-

lich des Besitzes von Virulenzfaktoren, die bei *E. faecalis* eher ubiquitär verbreitet sind [28–30]. So besitzen auch viele Besiedlungsisolat von Mensch und Tier die klassische Pathogenitätsinsel von *E. faecalis*. Dies ist für die Spezies *E. faecium* deutlich anders. Hier sind Isolate aus bestimmten klonalen Linien verantwortlich für die überwiegende Mehrzahl an nosokomialen Infektionen und Häufungen mit multi- und Vancomycin-resistenten *E. faecium*. Diese Isolate lassen sich von klassischen Besiedlungsisolaten von Mensch und Tier abgrenzen. Sie unterscheiden sich hinsichtlich ihres Kerngenoms („core genome“), weswegen sie auch durch ältere Typisierungsverfahren wie AFLP, MLVA und letztlich MLST abzugrenzen waren (frühere Bezeichnungen sind klonaler Komplex C1 oder CC17). Zudem besitzen nur HA-*E. faecium*-Stämme als Teil des Zusatzgenoms („accessory genome“) bestimmte genomische Inseln und z. T. eine Pathogenitätsinsel, welche u. a. das Biofilm-assoziierte *esp*-Gen kodieren kann [31]. Bestimmte genetische Marker sind ausschließlich bei Hospitalstämmen verbreitet und lassen sich für eine Differenzierung von kommensalen *E. faecium* heranziehen [32, 33]. Vancomycin-Resistenz ist in Deutschland und Europa fast nur mit der Spezies *E. faecium* assoziiert und tritt hier nahezu ausschließlich bei HA-Stammlinien auf. Die Zunahme invasiver nosokomialer Infektionen mit Enterokokken ist überproportional häufig mit HA-Stämmen von *E. faecium* assoziiert [34–38].

Persistenz: Enterokokken zeichnen sich durch eine erhebliche Widerstandsfähigkeit gegenüber Umwelteinflüssen aus. Sowohl *E. faecalis* als auch *E. faecium* können 60 °C für 30 min überleben [27, 39–42]. Die Persistenz von Enterokokken einschließlich VRE und VSE wurde auf trockenen Flächen mit fünf Tagen bis 30 Monate ermittelt [43–49]. Aufgrund ihrer hohen Resistenz und Persistenz gegen Umwelteinflüsse kommen Enterokokken in einem breiten Spektrum von Untersuchungsmaterialien außerhalb des Menschen vor (z. B. Staub, Lebensmittel, Wasser).

2.2 Epidemiologie klinisch bedeutsamer Resistenzmechanismen bei Enterokokken

Enterokokken besitzen eine natürliche Unempfindlichkeit gegen Cephalosporine, semisynthetische Penicilline (z. B. Oxacillin), Monobactame, Aminoglykoside (low-level Resistenz), Lincosamide und Polymyxine. Einzelne natürliche Resistenzen beschränken sich auf bestimmte Spezies wie eine Resistenz gegen Streptogramine und Mupirocin bei *E. faecalis* und low-level Vancomycin-Resistenz bei *E. gallinarum* und *E. casseliflavus*.

2.2.1 Penicillin/Ampicillin

Isolate von *E. faecalis* sind bis auf sehr seltene Ausnahmen Ampicillin-sensibel. HA-Stämme von *E. faecium* sind überwiegend Ampicillin-resistent; die Ursache sind Mutationen im Penicillin-bindenden Protein PBP5. Vancomycin-resistente *E. faecium* sind zu nahezu 100 % auch resistent gegen Ampicillin.

Beta-Lactame wie Ampicillin (auch Amoxicillin und Piperacillin) sind wichtige Basis- und first-line-Antibiotika zur Behandlung von unkomplizierten Enterokokkeninfektionen sowie wichtige Kombinationspartner bei invasiven Infektionen mit *E. faecalis*. Die Resistenzsituation ist hierbei deutlich speziesabhängig. Eine Resistenz gegen Ampicillin ist bei *E. faecalis* sehr selten (<1 %), bei HA-Isolaten von *E. faecium* hingegen sehr weit verbreitet (>90 %). Kommensale Isolate von *E. faecium* wiederum zeigen eine deutlich niedrigere Ampicillin-Resistenz als HA-klonale Linien [34, 35].

In *E. faecalis* wird eine Resistenz gegen Ampicillin durch Penicillinasen (Beta-Lactamasen) kodiert, wobei die Penicillinasen in Staphylokokken und Enterokokken phylogenetisch ähnlich sind. *E. faecalis*-Stämme mit Penicillinasen wurden in den 1990er Jahren in den USA beschrieben und zeigten dort eine Tendenz zur überregionalen Verbreitung (epidemische Stämme; klonaler Komplex CC9) [28, 29, 50]. In anderen Teilen der Welt inklusive Europa und Deutschland sind diese Stämme sehr selten. Es ist davon auszugehen, dass Ampicillin-resistente Isolate von *E. faecalis* größtenteils

fehldiagnostizierte Isolate von *E. faecium* darstellen. Mit der Umstellung von biochemischer Identifikation auf MALDI TOF MS-basierter Speziesdiagnostik ist der Anteil der „Ampicillin-resistenten“ *E. faecalis*-Isolate in den Surveillance- und Daten bereits kontinuierlich zurückgegangen, da letztere Methode wesentlich verlässlicher die korrekte Spezies diagnostiziert.

In *E. faecium* wird Resistenz gegen Ampicillin nicht durch Enzyme wie Penicillinasen (Beta-Lactamasen), sondern durch Mutationen im Gen des Penicillin-bindenden Proteins 5 (PBP5_{Efm}) kodiert [51–54]. Das *pbp5_{Efm}*-Gen ist in einzelnen Stämmen mit anderen Resistenzgenen (wie z. B. *vanB*) assoziiert, somit genetisch verlinkt und mittels Konjugation auch zwischen verschiedenen Stämmen übertragbar [55]. Weitere Ursachen der Ampicillin-Resistenz in *E. faecium* sind möglich [51, 52]. Ampicillin-Resistenz in klinischen *E. faecium*-Isolaten ist eine sehr verbreitete Eigenschaft und tritt in >90 % der klinischen Isolate auf [56]. Klinisch relevante Isolate mit Vancomycin-Resistenz sind nahezu vollständig auch resistent gegen Ampicillin [57–59].

2.2.2 High-level Gentamicin

Gentamicin und Streptomycin wirken kombiniert mit einem Zellwand-wirksamen Antibiotikum (Glykopeptid, Penicillin) bei Enterokokken synergistisch, was lediglich bei der Behandlung von Endokarditis eine Bedeutung hat. Enterokokken besitzen eine low-level Resistenz gegen Aminoglykoside und können durch Erwerb bestimmter Resistenzgene eine high-level Resistenz erwerben, bei Letzterem erlischt die synergistische Wirkung.

Enterokokken sind natürlich resistent gegen Aminoglykoside. Einzelne Aminoglykoside (nur Gentamicin, Streptomycin) erzielen in Kombination mit einem Zellwand-wirksamen Antibiotikum (Glykopeptid, Penicillin) eine synergistische Wirkung. Insofern ist eine Erfassung der Empfindlichkeiten gegen Gentamicin (und ggf. Streptomycin) klinisch interessant. Die synergistische Wirkung wird speziell bei Endokarditiden gewünscht, weswegen die Diagnostik einer high-level Gentamicin-Resistenz hierbei von Bedeutung ist. Daten aus Resistenz-Sur-

Tab. 3 Varianten der erworbenen Vancomycin-Resistenz in <i>Enterococcus</i> spp.								
Resistenzphänotyp	VanA	VanB ^b	VanD ^b	VanE	VanG ^b	VanL	VanM	VanN
Vancomycin MHK (in mg/L)	16–1000	4–32 (–1000)	16–512	8–32	16	8	128–>256	12–16
Teicoplanin MHK (in mg/L)	(4–) 16–512	0,5–1	0,5–64 ^c	0,5	0,5	E	0,75/96 ^c	0,5
Expression	induzierbar	induzierbar	konstitutiv	induzierbar	induzierbar	induzierbar	induzierbar	konstitutiv
Übertragbarkeit	+/-	+/-	-	-	+	-	+	+/-
Vorkommen in <i>Enterococcus</i> spp.	<i>E. faecium</i> <i>E. faecalis</i> <i>E. durans</i> <i>E. hirae</i> <i>E. gallinarum</i> ^a <i>E. casseliflavus</i> ^a <i>E. raffinosus</i> <i>E. avium</i> <i>E. mundtii</i> <i>E. cecorum</i>	<i>E. faecium</i> <i>E. faecalis</i> <i>E. durans</i> <i>E. gallinarum</i> ^a	<i>E. faecium</i> <i>E. faecalis</i> <i>E. raffinosus</i> <i>E. gallinarum</i> ^a	<i>E. faecalis</i>	<i>E. faecalis</i>	<i>E. faecalis</i>	<i>E. faecium</i>	<i>E. faecium</i>

E empfindlich (keine MHK angegeben)

^aErwerb von *vanA*-, *vanB*- oder *vanD*- Genen zusätzlich zu *vanC1/vanC2* (selten), das *vanB*-Gen hat auch ein Reservoir in anaeroben Darmkommensalen (keine Enterokokken)

^bSubtypen existieren (*vanB1–3*, *vanD1–5*, *vanG1–2*)

^cverschiedene VanD- bzw. VanM-Stämme zeigten variable Teicoplanin MHK-Werte

veillance-Studien, z. B. EARS-Net, zeigen hier mittlere Prävalenzen (2016: ca. 30 % im Durchschnitt) bei invasiven *E. faecalis*-Isolaten europaweit, wobei die Schwankungsbreite von ca. 15 % in Frankreich, Schweden und Norwegen bis > 50 % in Rumänien reicht (Daten aus 2016 [60]). Für *E. faecium*-Isolate zeigen diese Daten ebenfalls mittlere bis hohe Prävalenzen von ca. 20 % in Deutschland, Schweden und Griechenland und bis zu 80 % in Rumänien und Bulgarien (Daten aus 2016 [60]). High-level Gentamicin-Resistenz wird in Staphylokokken und Enterokokken meist durch ein bifunktionales Enzym vermittelt. Das entsprechende Gen *aac(6')-Ie-aph(2'')-Ia* (syn. *aacA-aphD*) ist Teil eines mobilen Elements, Transposon Tn5281 bzw. Tn4001 [61].

2.2.3 Glykopeptide

Klinisch bedeutsame Vancomycin-Resistenz wird durch Gencluster vom Typ *vanA* und *vanB* kodiert und verbreitet sich in an das Krankenhausmilieu adaptierten *E. faecium*-Stämmen. Beide Varianten sind genetisch mobil, womit sich die Resistenz sowohl klonal als auch durch horizontalen Gentransfer (HGT) auf nicht verwandte Stämme verbreiten kann. Es existiert ein Reservoir der *vanB*-vermittelten Vancomycin-Resistenz in Darmkommensalen (keine Enterokokken).

Resistenz in Darmkommensalen (keine Enterokokken).

Acht verschiedene Varianten der erworbenen Vancomycin-Resistenz (VanA–N) sind bisher beschrieben (Tab. 3). Die Spezies *E. gallinarum* und *E. casseliflavus* (identisch mit *E. flavescens* [62]) besitzen eine natürliche Resistenz gegen Vancomycin (MHK von 2–32 µg/mL), die als VanC-Phänotyp bezeichnet wird (VanC1 – *E. gallinarum*, VanC2 – *E. casseliflavus*). Erworbene Vancomycin-Resistenz betrifft nahezu ausschließlich Isolate der Spezies *E. faecium*, wohingegen Vancomycin-resistente *E. faecalis* und Isolate anderer Spezies selten sind. Von den acht derzeit bekannten Resistenztypen haben lediglich VanA und VanB medizinische Bedeutung erlangt, so dass im Folgenden auf diese beiden Varianten verstärkt eingegangen wird.

Resistenzen vom VanA–N-Typ sind durch eine Vielzahl genetischer Elemente kodiert und gehen mit einem relativ komplexen Resistenzmechanismus einher. Das Gencluster vom *vanA*- bzw. *vanB*-Typ ist mobil bzw. häufig auf übertragbaren Elementen lokalisiert und kann somit auch zwischen nicht verwandten Stämmen weitergegeben werden (Tab. 3). Insofern ist sowohl die klonale Verbreitung als auch die horizontale Weitergabe der

Resistenz aus hygienischen und infektiologischen Gesichtspunkten zu bedenken. Eine Weitergabe eines Resistenzplasmids unter Ausbruchsbedingungen ist anscheinend bei VRE seltener als z. B. bei multiresistenten gramnegativen Bakterien (ESBL-Plasmide) [63–65].

Die beiden häufigsten Resistenztypen vom VanA- und VanB-Typ sind in der Regel induzierbar, d. h. die Resistenzgene werden erst bei Anwesenheit des Antibiotikums exprimiert. Die VanB-vermittelte Resistenz wird nur durch Vancomycin, aber nicht durch Teicoplanin induziert. Daher sind VRE vom VanB-Typ *in vitro* Teicoplanin-empfindlich. Unter Teicoplanin-Therapie kann es zu einer Selektion gegen Teicoplanin konstitutiv-resistenter Mutanten kommen (Resistenzgene werden unabhängig von der Anwesenheit von Antibiotika kontinuierlich exprimiert), was den Erfolg einer Teicoplanin-Therapie auch bei *in vitro* empfindlichen Enterokokken vom VanB-Typ mindern kann [66].

Die *vanA*- und *vanB*-tragenden *E. faecium*-Stämme unterscheiden sich in ihren übrigen Eigenschaften nicht grundsätzlich voneinander. Die beiden Resistenzgene bzw. -gencluster sind vor allem in HA-Stämmen nachweisbar (z. B. ST117, ST17, ST18; ehemals klonaler Komplex CC17)

[58, 59, 63]. Diese HA-*E. faecium*-Stämme mit Ampicillin- und Fluorchinolon-Resistenz lassen sich als Glykopeptid-empfindliche Stämme bereits bei vielen Krankenhauspatienten nachweisen [6]. Sie sind zur klonalen Verbreitung innerhalb und zwischen Krankenhäusern fähig. Diese Stämme sind meist mit Virulenzmarkern (Esp und/oder Hyl als Marker für enterococcal surface protein bzw. putative Hyaluronidase) ausgestattet [32, 67–71]. HA-*E. faecium*-Stämme werden klinisch meist erst nach dem Erwerb von Glykopeptid-Resistenz-Determinanten (*vanA*- bzw. *vanB*-Gencluster) erkannt. Viele Stammvarianten können sowohl als VanA-Typ als auch als VanB-Typ VRE auftreten. Nichtsdestotrotz gibt es bestimmte erfolgreiche Stammvarianten, die eher als VanA-Typ (ST203) bzw. als VanB-Typ VRE (ST192) präsent sind [72, 73].

Das *vanB*-Gen kommt auch außerhalb der Enterokokken in Darmkommensalen vor [74, 75] was wiederum zu diagnostischen Unsicherheiten bei der Verwendung von NAAT führen kann und immer eine anschließende mikrobiologische Bestätigung erfordert (siehe Abschnitt 3.1) [32, 76]. Beim *vanB*-Gen gibt es drei Subtypen, die mittels Sequenzierung identifiziert und differenziert werden können. Alle Subtypen werden von diagnostischen Assays erkannt. In den meisten klinischen Stämmen tritt die *vanB2*-Variante auf.

Epidemiologie: Der VanA-Typ ist weltweit der häufigste Glykopeptid-Resistenztyp. Für Deutschland deuten verschiedene Surveillance- und Referenzsysteme in den letzten Jahren eine ungefähre Gleichverteilung der VanA-Typ- und VanB-Typ-Resistenz in VRE an [77–81]. Ebenso setzten sich die VRE-Einsendungen an das Nationale Referenzzentrum für Enterokokken in den letzten Jahren zu nahezu gleichen Anteilen aus VanA- und VanB-VRE zusammen [57]. Aufgrund der relativ guten Übereinstimmung zwischen Genotyp und Phänotyp kann eine Ableitung des Genotyps aus dem Antibiogramm mit akzeptabler Sicherheit erfolgen (Vancomycin- und Teicoplanin-resistente Isolate: VanA, Vancomycin-resistente und Teicoplanin-sensible Isolate: VanB).

Die oben erwähnte überregionale Gleichverteilung kann im regionalen und lokalen Kontext deutlich anders sein und

auch zeitlich variieren [53, 72, 73], d. h. bestimmte Krankenhäuser oder Regionen sehen nur einen bestimmten (vorherrschenden) VRE-Typ, wobei dieser durch einen anderen abgelöst werden oder auch gleichzeitig mit einem anderen auftreten kann [53].

In Deutschland und benachbarten EU-Staaten traten in den zurückliegenden Jahren (2012–2016) verstärkt VanB-VRE auf [57, 58, 63, 72]. Dies betrifft sowohl Isolate aus endemischen Besiedlungen und Infektionen als auch Isolate aus Häufungen von Besiedlungen und Infektionen (Ausbrüche). Es ist denkbar, dass das häufigere Auftreten von VanB-Stämmen mit einer verbesserten Diagnostik von VanB-VRE einhergeht. Trotzdem können bei einzelnen VanB-Stämmen die MHK-Werte auch unterhalb des seit einigen Jahren nach unten angepassten Grenzwertes für Vancomycin liegen (EUCAST) und diese niedrige Expression der VanB-Typ-Resistenz kann diagnostische Schwierigkeiten bei der Erkennung dieser Stämme verursachen [82].

Obwohl immer wieder diskutiert, gibt es derzeit keine belastbaren Daten und belegbaren Studien, die ein Reservoir der *vanB* vermittelten Vancomycin-Resistenz bei Enterokokken im ambulanten Bereich bzw. in der Allgemeinbevölkerung belegen. Für eine Krankenhaus-assoziierte Verbreitung spricht auch eine Prävalenzuntersuchung aus Irland. Dort waren 31,4 % der von Krankenhauspatienten, aber 0 % der von ambulanten Patienten entnommenen Stuhlproben VRE-positiv [83]. Da die Untersuchung anonymisiert erfolgte, ist nichts über vorbestehende Besiedelung bekannt.

Gentransfer auf *S. aureus*: Von besonderer Bedeutung ist das Risiko der Übertragung der Vancomycin-Resistenz auf andere Spezies, insbesondere auf *S. aureus*. Horizontaler Gentransfer der *vanA*-Gene zwischen Enterokokken und *S. aureus* wurde *in vitro* und *in vivo* beobachtet [84–86] und vor allem aus den USA [87] aber auch aus Europa (Portugal) beschrieben [88].

Auch wenn ein solcher Gentransfer in niedriger Frequenz zu erfolgen scheint, wurde empfohlen, im Rahmen von Infektionspräventionsprogrammen die Frequenz der Koinfektion durch VRE und

MRSA zu reduzieren, um der Möglichkeit des Gentransfers und damit der Infektion mit Vancomycin-resistenten *S. aureus* vorzubeugen [87].

2.2.4 Oxazolidinone (Linezolid/Tedizolid)

Linezolid ist eine wichtige Therapieoption zur Behandlung von VRE-Infektionen. Resistenzen resultieren aus Punktmutationen in ribosomalen Genen. Es sind aber auch übertragbare Resistenzgene beschrieben worden (cfr, *optrA*). Das Auftreten von Linezolid-resistenten Isolaten korreliert meist mit einem erhöhten Einsatz der Substanz in betroffenen Einrichtungen, kann aber auch unabhängig davon auftreten.

Linezolid war das erste Antibiotikum der Gruppe der synthetischen Oxazolidinone [89]. Es verhindert die Initiation der Translation und hemmt die bakterielle Proteinsynthese. Linezolid wirkt bakteriostatisch. Es gilt als ein Reserveantibiotikum bei VRE-Infektionen. Tedizolid ist ein neueres Oxazolidinon mit verbesserter Wirksamkeit gegen grampositive Bakterien insgesamt [90]. Eine verbesserte Wirksamkeit gegen Enterokokken/VRE ist nicht sicher. Bei EUCAST existiert für Tedizolid zum Zeitpunkt der Veröffentlichung kein Grenzwert (IE = insufficient evidence), bei CLSI existiert für *E. faecalis* ein Grenzwert für die Sensibel-Kategorie (sensibel $\leq 0,5$ mg/L).

Enterokokken mit Resistenz gegen Linezolid sind bekannt. Die Linezolid-Resistenz wird dabei durch Mutationen in dem Gen, das die ribosomale 23S RNA kodiert, Mutationen ribosomaler Proteine (RplC, RplD) und/oder durch die Plasmid-vermittelte Resistenz vom *cfr*-Typ verursacht [91]. Das erstmals in Koagulase-negativen Staphylokokken vom Tier beschriebene *cfr*-Gen [92] kodiert für eine Methylase, die Kreuzresistenz gegen mehrere Antibiotika vermittelt (Phenicol, Oxazolidinone, Lincosamide, Pleuromutiline, Streptogramin A). Eine Weitergabe dieser Resistenzplasmide auf verwandte und nicht-verwandte Stämme über Spezies- und Gattungsgrenzen hinweg ist belegt [93, 94]. So wurde das *cfr*-Gen auch in Enterokokken nachgewiesen, wobei mehrere Allele vorkommen können. In Enterokokken wird allerdings die Rol-

le von sowohl *cfrr* als auch *cfrr(B)* bei der Ausprägung der Linezolid-Resistenz kontrovers diskutiert [95, 96].

Die Erfassung der Resistenz mit derzeit kommerziellen Laborautomaten erfolgt zuverlässig; eine zweite, alternative Methode zur Überprüfung der Resistenz ist vorteilhaft, aber nicht zwingend, da die Vorhersage aus Methoden der Mikrobouillonverdünnung zuverlässig erfolgt und die Resistenz stabil ist [97].

Der Anteil der Linezolid-resistenten Isolate korreliert in gewisser Weise mit einem zunehmenden Einsatz der Substanz. Ansteigende Trends werden allerdings nur in Referenzlaboren auffällig [97]; in klassischen Resistenz-Surveillance-Systemen wie ARS [78] und den Studien der Paul-Ehrlich-Gesellschaft ist der Anteil Linezolid-resistenter Enterokokken-Isolate seit Jahren konstant < 1 % [79].

2.2.5 Tigecyclin

Tigecyclin ist ein Tetracyclin-Antibiotikum mit bakteriostatischer Wirkung und sehr eingeschränkter Empfehlung für den Einsatz bei Enterokokkeninfektionen. Resistenzen in Enterokokken sind bisher selten, die zugrundeliegenden Mechanismen sind komplex und multifaktoriell.

Tigecyclin ist ein Tetracyclin-Antibiotikum mit einer zusätzlichen Seitenkette am Molekül und damit einer Wirksamkeit auch gegenüber Tetracyclin-resistenten Bakterien [98, 99]. Es ist das bisher einzige am Markt verfügbare Glycylcyclin. Es wirkt bakteriostatisch.

Für den Einsatz von Tigecyclin bei Bakteriämie und/oder Sepsis durch VRE liegen nur begrenzt Daten und Empfehlungen vor. Problematisch bei der Substanz ist, dass die erreichten Serumspiegel für die Therapie einer Sepsis nicht ausreichend hoch sind. In bestimmten Konstellationen wurde Tigecyclin erfolgreich als Kombinationspartner mit anderen Antibiotika wie Carbapenemen oder Daptomycin bei Fällen von schwerer Sepsis eingesetzt [100–102]. Es ist zugelassen für die Behandlung von komplizierten Haut- und Weichteilinfektionen sowie komplizierten intraabdominellen Infektionen und auch nur für diese Therapien existieren Grenzwerte bei EUCAST. Bei CLSI hingegen gibt es keine Grenzwerte für Tigecyclin bei

Enterokokken. Tigecyclin sollte bei invasiven VRE-Infektionen nur nach Abwägung möglicher Therapiealternativen und/oder als Kombinationspartner als letzte Option bei gleichzeitigem Monitoring von Nebenwirkungen in Betracht gezogen werden [103, 104].

Unempfindlichkeit gegen Tigecyclin bei grampositiven Krankenhauskeimern, speziell Enterokokken, ist bisher sehr selten [105–107]. Es werden verschiedene genetische Veränderungen in Enterokokken diskutiert, welche im Zusammenhang mit Tigecyclin-Resistenz stehen können. Möglicherweise ist der Mechanismus auch multifaktoriell.

Bei Verdacht auf Tigecyclin-Unempfindlichkeit ist die Verwendung von wenigstens zwei unabhängigen, phänotypischen Testverfahren zu empfehlen. Die Stämme sollten zur Überprüfung an ein Referenzlabor geschickt werden.

2.2.6 Daptomycin

Daptomycin ist ein Lipopeptid-Antibiotikum. In den zugelassenen Dosierungen ist die Substanz nicht gegen Enterokokken wirksam. Resistenzen in Enterokokken sind sehr selten, die zugrundeliegenden Mechanismen schließen Mutationen in Genen des Zellmembranstoffwechsels, der Membranzusammensetzung und des -Ladungspotenzials ein. Das Auftreten von Daptomycin-resistenten Enterokokken korreliert mit einem erhöhten Einsatz der Substanz in betroffenen Einrichtungen.

Daptomycin ist ein zyklisches Lipopeptid. Es wirkt gegen die (innere) bakterielle Zellmembran und somit ausschließlich gegen grampositive Bakterien [108]. Daptomycin lagert sich in die Membran ein und verursacht einen Efflux von Kalium-Ionen, was zur Destabilisierung der Membran und Änderung des Ladungspotenzials führt. Unter optimalen Bedingungen ist die Wirkungsweise bakterizid. Laut Einschätzung von EUCAST (Stand 2018) hat Daptomycin in den zugelassenen Dosierungen keine nachgewiesene Wirksamkeit gegen Infektionen mit Enterokokken und folglich existiert auch kein klinischer Grenzwert (Status „IE = insufficient evidence“). Bei CLSI existiert ein Grenzwert für die Sensibel-Kategorie (sensibel

≤ 4 mg/L) mit der Ausnahme, dass dieser nicht für Isolate aus dem respiratorischen Trakt gilt.

Es gibt ein Empfehlungsschreiben von EUCAST zur Verwendung von Daptomycin bei Enterokokken-Endokarditis [109]. Hierin wird der Stellenwert mit höheren Dosierungen von Daptomycin zur Behandlung einer Enterokokken-Endokarditis diskutiert. Analysen einer klinischen Anwendung dokumentieren variable Erfahrungen, auch und vor allem bei Enterokokken-Endokarditis [110]. Aktuelle Artikel beschreiben ein Versagen einer Daptomycin-Therapie in Abhängigkeit von der MHK und empfehlen eine Anpassung des Grenzwerts aus mikrobiologischer Sicht [111].

Insgesamt wird der Stellenwert von Daptomycin ggf. auch in Kombination mit Beta-Lactam-Antibiotika zur Behandlung von Enterokokken-Infektionen derzeit kontrovers diskutiert [112–115].

Enterokokken mit erhöhter MHK gegen Daptomycin sind vor allem im angloamerikanischen Raum nachgewiesen und intensiver bearbeitet worden. Mehrere Faktoren, die mit der Zusammensetzung der Zellmembran, dem Ladungspotenzial und der Fluidität assoziiert sind, stehen im Zusammenhang mit der Ausbildung und Selektion von Resistenzen unter Daptomycin-Therapie [116–119]. Alle diese Modifikationen beeinflussen im weitesten Sinne die bakterielle Zellwand- und Zellmembranhomöostase und verändern somit die Effektivität von Daptomycin.

Das NRZ hat bisher nur wenige Enterokokken mit Daptomycin-Unempfindlichkeit erhalten, in welchen die Unempfindlichkeit mit zwei unabhängigen Methoden bestätigt werden konnte [97]. Allerdings ist bekannt, dass in Einrichtungen mit einem häufigen Einsatz der Substanz Daptomycin-resistente Enterokokken selektiert werden [120]. Nicht selten kann eine ursprünglich angezeigte Unempfindlichkeit gegen Daptomycin in nachfolgenden Tests nicht bestätigt werden, was an einem instabilen Resistenzphänotyp liegen kann und nicht zwangsläufig auf eine fehlerhafte Diagnostik zurückzuführen ist.

2.3 Bedeutung der Enterokokken als Infektionserreger

2.3.1 Pathogenität

Enterokokken werden bei Infektionen oft als Teil einer Mischflora nachgewiesen; bei unkomplizierten Infektionen kann häufig auf eine gezielte Therapie der Enterokokken verzichtet werden. Enterokokken-bedingte Infektionen bei Intensivtherapie- und immunsupprimierten Patienten, insbesondere nach Lebertransplantation, können hingegen mit einer hohen direkten Letalität einhergehen.

Enterokokken gelten als wichtiger Bestandteil der menschlichen Mikrobiota. Wenn jedoch durch Antibiotika, wie z. B. Metronidazol, die anaerobe Flora im Darm gehemmt wird, kann es im Darm zu massiver Proliferation von Enterokokken mit Translokation in tiefere Gewebe und in die Blutbahn mit Auslösung von Erkrankungen kommen [121–124]. Auch durch exogenen Eintrag von Enterokokken z. B. in Wunden und die Harnwege können Infektionen verursacht werden.

Bei der Diagnostik von Harnwegsinfektionen finden sich Enterokokken, insbesondere bei der Untersuchung von Mittelstrahlurin, häufig in einer Mischflora. In einer Studie an immunkompetenten jungen Frauen mit unkomplizierter Zystitis wurde gezeigt, dass es sich in der untersuchten Population in der Regel um eine Kontamination handelte [125].

Bei intraabdominellen Infektionen werden Enterokokken häufig nachgewiesen, meist als Teil einer Mischflora. Die pathogenetische Bedeutung ist daher im Einzelfall oft unklar. Wahrscheinlich ist ihre Rolle bei Patienten in gutem Allgemeinzustand und einfacheren Infektionen wie Appendizitis perforata oder Salpingitis als ursächliches Pathogen begrenzt; häufig wird auf die gezielte Therapie der Enterokokken in diesem Kontext verzichtet. Zunehmende Bedeutung erlangen jedoch Enterokokken-bedingte Infektionen bei Intensivtherapie-pflichtigen und immunsupprimierten Patienten, insbesondere nach Lebertransplantation [126]. Besonders Enterokokken-Bakteriämien gehen mit einer hohen direkten Letalitätsrate von bis zu 30 % einher und treten wie andere Enterokokkeninfekti-

onen vor allem bei älteren und immunsupprimierten Patienten auf [1]. In einer Studie wurde die Inzidenzrate der Enterokokkenbakteriämie unter Patienten einer Intensivstation mit 3,0 Fällen/1000 Patiententage unter Risiko angegeben, wobei die meisten Infektionen mit einem zentralvenösen Katheter assoziiert waren [127]. Die betroffenen Patienten wiesen eine erhöhte Letalität auf, die allerdings in der untersuchten Population nicht höher war als die Letalität der katheterassoziierten Sepsis durch Koagulase-negative Enterokokken.

Bei schwerkranken Patienten in schlechtem Allgemeinzustand mit komplexen Infektionen, wie multiplen Abszessen, Anastomoseninsuffizienzen, Cholangitiden mit Leberabszessen, abszedierenden Pankreatitiden ist der Nachweis von Enterokokken mit erhöhter Morbidität und Letalität verbunden, was bei der Therapie berücksichtigt werden sollte [128, 129].

Bisweilen wurde davon ausgegangen, dass Enterokokken zu häufigen Kontaminanten von Blutkulturen gehören, insbesondere, wenn sie nur in einer von mehreren Kulturen nachgewiesen wurden. Eine Untersuchung von 206 bakteriämischen Episoden durch Enterokokken zeigte jedoch, dass die Zahl positiver Blutkulturen nicht mit dem klinischen Outcome der Episode korreliert [130], das heißt, ein einmaliger Nachweis von Enterokokken in der Blutkultur kann genauso mit einer Infektion assoziiert sein wie ein mehrfacher Nachweis.

2.3.2 Übertragung

Enterokokken können direkt oder indirekt über die Hände des Personals, aber auch direkt durch Patienten und ebenso über kontaminierte Oberflächen übertragen werden. Enterokokken werden häufig in der unbelebten Umgebung nachgewiesen. An Untersuchungen von VRE-besiedelten Patienten zeigt sich, dass der Anteil von Kontaktpatienten, die besiedelt werden, hoch zu sein scheint (3–10 %).

Enterokokken gehören zu den Mikroorganismen, für die mittels Typisierungen auch im endemischen Setting Übertragungen mit der Folge von nosokomialen

Infektionen nachgewiesen wurden [131, 132].

Weitere Daten zur Übertragbarkeit von Enterokokken ergeben sich aus Untersuchungen von VRE, da die Resistenz hier als Marker zur Verfügung steht. Im Vergleich verschiedener multiresistenter Mikroorganismen wurde gezeigt, dass für VRE häufiger ein nosokomiales Erwerben nachgewiesen werden konnten als für alle anderen multiresistenten Mikroorganismen [133], so dass die Autoren daraus schließen, dass der nosokomiale Nachweis von VRE zumeist durch nosokomiale Übertragungen bedingt ist.

Der Anteil von Kontaktpatienten zu VRE-Patienten, die positiv auf VRE gescreent wurden, wurde mit ca. 3–10 % befunden [134, 135]. Bettenachbarn von neu identifizierten VRE-Trägern können in ca. 10–20 % ebenfalls VRE erwerben [136, 137]. Austin et al. errechneten für die Patienten einer ITS eine Reproduktionszahl von 3,8, d. h. jeder VRE-Patient führte zur Übertragung auf drei bis vier weitere Patienten [138].

Als Wege der Übertragung werden neben der direkten Übertragung zwischen zwei besiedelten oder infizierten Personen, die indirekte Übertragung durch die Hände des Personals und die Übertragung durch kontaminierte Oberflächen diskutiert.

In Ausbruchssituationen wurde gezeigt, dass die Hände der Mitarbeiter eine wichtige Rolle für die Übertragung von Enterokokken spielen [139], was insbesondere für VRE wiederholt nachgewiesen wurde [140–145]. Nur in einer einzelnen Studie wurde gezeigt, dass ein Mitarbeiter mit intestinaler Kolonisation mit VRE zur Verbreitung des Erregers im Krankenhaus beigetragen hat [146].

Enterokokken werden leicht in die Umgebung von Patienten freigesetzt [147]. So wurden wiederholt Reservoirs in der Umgebung als Quelle für Ausbrüche nosokomialer Infektionen mit Enterokokken nachgewiesen, z. B. Beatmungsschläuche [148], kontaminierte Inkubatoren [149], Griffe von Thermometern [150, 151] und andere kontaminierte Oberflächen [152, 153]. Die Bedeutung der Umgebungskontamination zeigt sich auch darin, dass sich nach Neuaufnahme in Patientenzimmer, die zuvor mit Trägern von VRE belegt wa-

ren, ein erhöhtes Risiko für den Erwerb von VRE ergab [154, 155].

Enterokokken wurden sowohl in der patientennahen Umgebung auf der Toilette [156], auf Gegenständen wie Thermometer, Instrumente, Handschuhe als auch auf Griffkontaktflächen wie Türklinke, Bettenholm, Nachttisch, Telefon, Lichtschalter, PC-Display, Wasserhahn sowie auf dem Fußboden nachgewiesen [157]. Häufig zeigt sich jedoch eine hohe Umgebungskontamination, ohne dass ein direkter Bezug zu konkreten Infektionsfällen hergestellt werden konnte, z. B. auf Touchscreens von Computern [158], Computer-Tastaturen [159], Mobiltelefonen und Smartphones [160] oder Aufzugknöpfen [161].

Von den kontaminierten Flächen oder der Haut des Patienten können Enterokokken über die Hände bzw. über die behandschuhte Hand des Personals auf weitere Oberflächen übertragen werden. In Transferbeobachtungen zu VRE wurden die Enterokokken in 11 % der Beobachtungen von besiedelten Patienten über Hände auf reine Flächen übertragen [139]. Nach Berührung des Patienten und seiner Umgebung waren 75 % der bloßen Hände und nach Ablegen von Handschuhen noch 9 % der Hände des Personals mit VRE kontaminiert. Wurden nur kontaminierte Flächen berührt, waren 21 % bzw. 0 % der Hände kontaminiert [162].

Bei Felduntersuchungen im Rahmen der Pflege von Patienten rangierten VRE nach multiresistenten *Acinetobacter baumannii* und *Pseudomonas aeruginosa* an dritter Stelle in der Übertragungshäufigkeit auf Kittel bzw. Handschuhe [163].

2.3.3 Kolonisation

Wie viele Enterokokken zur Entstehung einer Kolonisation mit antibiotikaresistenten Enterokokken notwendig sind, ist unbekannt. Eine geringe Erregermenge scheint jedoch auszureichen. Als Risikofaktoren für eine Kolonisation sind schwere Komorbidität, insbesondere Immunsuppression und hämatologische Krankheiten, vorausgegangene Antibiotikatherapie und vorausgegangene (längere) Hospitalisierung bekannt.

Da Enterokokken zur normalen intestinalen Flora gehören, wurden Untersuchungen zu Risikofaktoren für eine Be-

siedelung nur für antibiotikaresistente Enterokokken durchgeführt.

Die Dosis für den Beginn einer intestinalen Kolonisation mit VRE ist unbekannt, vermutlich aber gering, weil die Restkontamination mit VRE nach Schlussdesinfektion des Patientenzimmers für nachfolgend aufgenommene Patienten das Kolonisationsrisiko erhöhte [154]. Bei Mäusen war allerdings nach oraler Applikation von 5×10^8 KBE Vancomycin-resistente *E. faecium* nur eine transiente Kolonisation nachweisbar [164]. Als Infektionsdosis von VRE sind in Tiermodellen $< 10^3$ KBE beschrieben [165].

Risikofaktoren für eine Besiedelung mit Enterokokken. Patienten mit schwerer Komorbidität, insbesondere Immunsuppression und hämatologischen Krankheiten, haben ein erhöhtes Risiko, mit VRE kolonisiert oder infiziert zu werden [166, 167]. Eine Punkt-Prävalenz-Studie bezüglich VRE an einer Universitätsklinik ergab, dass vorangegangene Hospitalisierung, chronisches Nierenversagen sowie ein langer Krankenhausaufenthalt mit VRE-Besiedelung assoziiert waren [167, 168].

Eine Untersuchung in einem endemischen Setting zeigte für eine Kohorte von Patienten bei Aufnahme in eine Rehabilitationsklinik, dass Diabetes mellitus, eine Pneumonie in der Anamnese und die Therapie mit Cotrimoxazol Risikofaktoren für die Besiedelung mit VRE waren [169].

Vorausgehende Therapie mit Antibiotika war Gegenstand mehrerer Studien mit widersprüchlichen Ergebnissen [170, 171]. Eine frühere Therapie mit Cephalosporinen der dritten Generation, Metronidazol und Fluorchinolonen wurde als Risikofaktor für die VRE-Kolonisierung identifiziert, nicht jedoch eine Behandlung mit Vancomycin [170, 172]. Allerdings konnten viele der klinischen Studien aufgrund ihres Designs (retrospektiv, Monocenter, kleine Stichprobengröße) in systematischen Untersuchungen nicht zur Kontrolle herangezogen werden [173].

Für den Erwerb von VRE im Krankenhaus wurden bereits zu Beginn der Verbreitung von VRE Modelle entwickelt, in denen der Zusammenhang zwischen Prävalenz von VRE-Trägern (Kolonisations-

druck) und der Neubesiedelung von Patienten mit VRE untersucht wurde [157]. Ein Review aus dem Jahr 2011 zeigte, dass Studien, in denen ein Zusammenhang zwischen Kolonisationsdruck und Neuerwerb multiresistenter Erreger untersucht wurde, aufgrund verschiedener Definitionen des Kolonisationsdruckes (z. B. Prävalenz oder Inzidenzdichte von Patienten mit multiresistenten Erregern) nur schwer vergleichbar sind. Dennoch zeigten zehn von 13 Studien eine unabhängige Assoziation zwischen Kolonisationsdruck und Erwerb von VRE [173].

Für Patienten bei Aufnahme in ein Krankenhaus untersuchten Tacconelli et al. an zwei US-amerikanischen Universitätskliniken mit einer hohen endemischen VRE-Rate die Risikofaktoren für eine Besiedelung mit VRE, um einen Risikoscore zu erstellen, mit dem VRE-Träger bereits bei Aufnahme identifiziert werden können [174]. Auf Basis der unabhängigen Risikofaktoren und deren assoziierter Odds Ratio wurden folgende Komponenten für einen Score vorgeschlagen:

- MRSA-Besiedelung in den vorangegangenen 12 Monaten 4 Punkte
- Langzeit-Dialyse 3 Punkte
- Übernahme aus einem Pflegeheim 3 Punkte
- Einnahme von mehr als einem Antibiotikum in den letzten 30 Tagen 3 Punkte
- Krankenhausaufenthalt in den vorangegangenen 12 Monaten 3 Punkte
- Alter höher als 60 Jahre 2 Punkte

In Abhängigkeit vom Cut-off für den Score lag die Sensitivität bei 44 % (Spezifität 98 %) bei einem Cut-off von > 9 Punkten und bei 75 % (Spezifität 92 %) bei einem Cut-off von > 6 Punkten für die Detektion von VRE-Trägern.

VRE bei Mitarbeitern im Krankenhaus.

Es existieren nur wenige Daten zur Besiedelung von Mitarbeitern, welche in der Pflege oder Behandlung von VRE-Patienten beteiligt sind. Decker et al. fanden in einer Kohorte von nahezu 400 Mitarbeitern, die Kontakt zu Patienten mit multiresistenten Erregern, darunter auch VRE, hatten, keinen Mitarbeiter bei dem VRE

nachgewiesen werden konnte [175]. Dagegen stellten Baran et al. eine häufigere Besiedelung bei Mitarbeitern mit Kontakt zu VRE-Patienten fest (2 von 52) als bei solchen ohne Kontakt (0 von 40) [176]. In zwei Fällen konnte eine Weitergabe an Haushaltskontakte der VRE-Träger gezeigt werden [176].

2.3.4 Dauer der Besiedelung

Die Dauer einer gastrointestinalen Besiedelung mit VRE kann lang sein, wobei zu berücksichtigen ist, dass derzeit keine verlässlichen Kriterien bzw. Methoden für die Beurteilung der VRE-Freiheit definiert sind.

Auch die Dauer einer Besiedelung wurde nur an VRE untersucht, da Enterokokken zur normalen intestinalen Flora gehören. VRE können den Gastrointestinaltrakt lang anhaltend besiedeln. Als Kolonisationsdauer sind Zeiträume von Wochen bis zu mehr als drei Jahren beschrieben [177–179].

In einer Meta-Analyse von 12 Kohortenstudien zur Dauer der Kolonisation mit VRE fand sich eine erhebliche Heterogenität u. a. auch in der Definition von VRE-Freiheit und der Dauer der Nachbeobachtung [180]. Der Anteil der jeweiligen Patientenkohorten, für die VRE-Freiheit nachgewiesen wurde, reichte von 0 % bis über 80 %. Die Besiedelungsdauer bis zur VRE-Freiheit reichte von einer bis 43 Wochen [180]. Nach Entlassung aus der Klinik betrug die mittlere Zeit, in der VRE noch kulturell nachgewiesen werden konnten, ca. sechs Wochen mit einer Spanne von 0–50 Wochen [181]. Risikofaktoren für ein verlängertes Trägertum waren chirurgische Eingriffe, Antibiotikaeinnahme während des Krankenhausaufenthaltes, Dialyse und Entlassung in ein Altenheim oder eine andere Gesundheitseinrichtung [181]. In einer retrospektiven Studie wurde als längste Dauer für ein Trägertum 46,5 Monate ermittelt [182]; allerdings kann aufgrund der Erhebungsmethode eine Rekolonisation nicht ausgeschlossen werden.

Ausschließlich ambulant betreute, mit VRE kolonisierte, aber nicht antibiotisch behandelte Kinder mit onkologischer oder hepatologischer Grunderkrankung oder Zystischer Fibrose schieden VRE im Mittel sechs Wochen aus [183]. Bei pädi-

atrisch-onkologischen Patienten betrug die mittlere Ausscheidungsdauer 12–16 Wochen [183–186]. In einer Gruppe von Kindern, die VRE im Rahmen eines Ausbruchs auf einer neonatologischen ITS erworben hatten, war die mittlere Besiedelungsdauer 206 Tage (144–276 Tage) [187].

Bei einem kleinen Teil der Patienten können VRE während eines Krankenhausaufenthaltes nicht mehr nachweisbar sein. Ghosh et al. fanden unter Patienten mit einer Aufenthaltsdauer von mehr als 30 Tagen bei wöchentlichen Abstrichen, dass für 18 % der VRE-Patienten nach im Mittel 26 Tagen ein VRE-Nachweis nicht mehr möglich war [188].

2.3.5 Nosokomiale Infektion

Enterokokken gehören zu den am häufigsten nachgewiesenen Bakterien bei nosokomialen Wund- und Harnwegsinfektionen und der katheterassoziierten Sepsis, wobei hierbei der Anteil von *E. faecium* stark zugenommen hat. Je nach Risikopopulation können 10–20 % der kolonisierten Patienten eine Infektion erleiden. Risikofaktoren für eine Infektion sind Komorbidität, bestehende Kolonisation, ZVK und vorausgegangene Antibiotikatherapie. Am häufigsten treten schwerwiegende Infektionen in der Hämatologie-Onkologie und auf Intensivstationen auf.

Enterokokken gehören zu den am häufigsten aus klinischen Materialien von Krankenhauspatienten nachgewiesenen Spezies. Nach *E. coli* und *C. difficile* sind *E. faecium* und *E. faecalis* und *Clostridioides* (früher *Clostridium*) (*C.*) *difficile* zusammen die dritthäufigsten Erreger von NI in Deutschland [189, 190] und die dritt- bis vierthäufigsten Erreger weltweit [191], wobei *E. faecium* zunehmend an Bedeutung gewinnt. In den letzten Jahren ist der Anteil von *E. faecium* im Vergleich zu *E. faecalis* stetig gestiegen [192]. In den Antibiotikaresistenz-Studien der Paul Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e. V. (PEG) zeigte sich ein Ansteigen des Anteils der *E. faecium*-Isolate (bezogen auf alle untersuchten Enterokokken-Isolate) von 9,3 % (1998) über 24,4 % (2004) auf 43,0 % (2013) [6, 193–201].

In Erregerstatistiken des OP-KISS aus 2016 sind Enterokokken als Erreger bei

17,8 % aller postoperativen Wundinfektionen aufgeführt und dabei in 6 % alleiniger nachgewiesener Erreger, wobei der Anteil bei abdominalchirurgischen Eingriffen erwartungsgemäß am höchsten war (nachgewiesen bei 30 % aller postoperativen Wundinfektionen) [202]. In einer Analyse mit ausschließlicher Berücksichtigung kolorektaler Resektionen, wobei in 10 % der Fälle randomisiert retrospektiv zusätzlich die Patientenakten überprüft wurden, betrug der Anteil von *E. faecalis* und *E. faecium* bei postoperativen Wundinfektionen 23,8 % bzw. 23,6 %, bei Peritonitis 16,1 % bzw. 13,2 % und bei laparoskopischem Revisionseingriff 25,4 % bzw. 39,1 %. Der Anteil von Enterokokken als alleiniger Erreger betrug 9,0 %, 4,6 % bzw. 11,7 % [203].

Auf Intensivstationen, die sich am KISS-System beteiligen, waren Enterokokken die zweithäufigsten Erreger der katheterassoziierten Sepsis (20 %) und der katheterassoziierten Harnwegsinfektion (bei 27 % aller Harnwegsinfektionen) [204].

Bei Endokarditis und late-onset Infektion nach Implantation künstlicher Herzklappen wurden Enterokokken in 20 % bis etwa 30 % der Fälle nachgewiesen [205, 206]. Auch bei Gefäßprothesen [207], ventrikulo-peritonealem Shunt [208], externen Liquorableitungssystemen und intraokularen Linsen [209] wurden Enterokokken als ätiologisch relevante Erreger nachgewiesen einschließlich einer Zunahme von VRE [210, 211].

Hingegen gelten Enterokokken nicht als Auslöser von respiratorischen Infektionen. Der Nachweis in respiratorischen Sekreten entsteht durch Verschleppung oropharyngealer Standortflora und hat keine therapeutischen Konsequenzen [212].

Häufigkeit des Auftretens von Infektionen bei besiedelten Personen.

Der Zusammenhang zwischen Kolonisation und Infektion wurde nur für VRE untersucht, da Enterokokken zur Normalflora des Menschen gehören. Nur ein verhältnismäßig kleiner Anteil von Patienten mit VRE-Kolonisation erleidet eine Infektion. Hierbei schwankt der Anteil von Patienten mit symptomatischen Infektionen in Abhängigkeit von der spezifischen Patientenpopulation im Bereich von 8 % bei

pädiatrischen Onkologiepatienten [184] und 24 % bei hämato-onkologischen Patienten [213], während das Risiko bei gesunden Individuen gering ist [214].

Der Anteil VRE-kolonisierter Patienten, der während des Aufenthaltes in einer Einrichtung eine Infektion erleidet, wurde mit 14–20 % beschrieben [135, 215–217], wobei für die Definition einer Infektion in der Regel die CDC-Kriterien genutzt wurden. Datta et al. untersuchten 199 VRE-Träger in einer retrospektiven Kohortenstudie über einen Krankenhausaufenthalt hinaus. Von 199 eingeschlossenen Patienten entwickelten 8 % Infektionen in den 18 Monaten nach Erstdiagnose von VRE, von denen zehn Infektionen nach Krankenhausentlassung auftraten. In zwei Fällen handelte es sich um Bakteriämien und in drei Fällen führte die Infektion zur erneuten Krankenhausaufnahme [218].

Risikofaktoren für Infektionen. Risikofaktoren für das Auftreten von Enterokokken-Infektionen wurden nahezu ausschließlich im Rahmen von Infektionen durch antibiotikaresistente Enterokokken untersucht. Für Bakteriämien durch HL-GRE fanden sich chronische Niereninsuffizienz, Behandlung auf einer Intensivstation und vorangegangene Antibiotikatherapie als unabhängige Risikofaktoren [219].

Zu Risikofaktoren, die mit dem Auftreten von Infektionen durch VRE verbunden sind, gehören patienteneigene Risikofaktoren wie Niereninsuffizienz, Chemotherapie, verminderte Neutrophilenzahl, länger andauernde Neutropenie, hoher APACHE II-Score, Komorbidität, Alter über 60 Jahre, vorangegangene antibiotische Therapie, insbesondere mit Vancomycin und Kolonisation des Darmtraktes mit VRE [157, 220–225]. Risikofaktoren für eine Bakteriämie mit VRE stellen auch Hämodialyse, die Behandlung mit Kortikosteroiden oder Zytostatika, eine totale parenterale Ernährung, chirurgische Eingriffe, Neutropenie und Mukositis dar [226–228].

Einfluss der Art der Grunderkrankung.

Als Risikofaktoren für VRE-Infektionen sind schwere Begleiterkrankungen (z. B. Nierenversagen und Karzinome) [166] und eine längere Dauer des Krankenhausaufenthaltes bekannt.

Morris et al. fanden in einer Universitätsklinik die höchste Rate an VRE-Infektionen auf einer Transplantationsstation (13,2 Infektionen/1000 Aufnahmen), gefolgt von Intensivstationen mit 4,8–5,6 Infektionen/1000 Aufnahmen. Auf internistischen Stationen lag die Infektionsrate bei 1,8/1000 Aufnahmen [229]. Bei pädiatrischen Patienten lag die höchste Besiedelungs- und Infektionsrate auf hämatologisch-onkologischen Stationen [224, 230].

Von Ausbrüchen durch Enterokokken waren entsprechend am häufigsten Abteilungen der Inneren Medizin (32 %, $n=151$) betroffen, gefolgt von Hämatologie/Onkologie (29 %), Chirurgie (26 %), Hämodialyse (11 %), Transplantation (10 %) und Neonatologie (9 %) (Outbreak database, Stand 8. Januar 2018, 3529 Einträge in der Datenbank) [231].

Auch die Behandlung von *C. difficile*-Infektionen kann durch das Unterdrücken der anaeroben Darmflora vermehrtes Wachstum von Enterokokken mit Translokation in tiefere Gewebe und in die Blutbahn und somit nachfolgende Infektionen begünstigen [232, 233].

Bedeutung der vorausgegangenen Kolonisation.

Mit VRE kolonisierte Patienten weisen eine hohe Prävalenz der Hautkolonisation mit VRE auf, die das Risiko einer Gefäßkatheter-assoziierten Sepsis erhöhen kann. In Untersuchungen bei pädiatrischen Patienten fanden die Autoren, dass bei einer VRE-Kolonisation das Risiko für die VRE-Infektion signifikant (bis zu 9-fach) erhöht war [224, 234]. Patienten, bei denen VRE aus Blut, Urin oder Wunden isoliert wurde, haben zudem eine große Anzahl von VRE in Stuhlproben [121].

Einfluss der Antibiotikatherapie.

Ebenfalls ein wichtiger Risikofaktor war eine der Infektion vorausgegangene Antibiotikaexposition. Eine Studie ergab, dass sich die Disposition für eine VRE-Infektion durch die Antibiotikaexposition gegenüber Vancomycin zwischen 2,3- und 11,0-fach erhöhte [235].

In einer prospektiven Studie bei Patienten auf der Intensivstation wurden Verabreichung von Cephalosporinen der dritten oder vierten Generation, Corti-

son-Verwendung vor der ITS-Aufnahme und VRE-Kolonisation als Risikofaktoren für Enterokokken-Infektion identifiziert, wohingegen enterale Ernährung ein schützender Faktor war [236]. Bei Personen mit VRE-Kolonisation förderten Antibiotika mit Wirksamkeit gegen anaerobe Bakterien die Dichte der Besiedelung, während Antibiotika mit minimaler Aktivität gegenüber anaeroben Bakterien keinen Einfluss hatten [121].

2.4 Outcome von Enterokokken-Infektionen in Abhängigkeit von der Antibiotikaresistenz

2.4.1 Outcome bei Infektionen mit high-level Gentamicin resistenten Enterokokken

Es scheint ein Zusammenhang zwischen Bakteriämie mit high-level Gentamicin-resistenten Enterokokken und schwerwiegenderen komorbiden Bedingungen sowie einer höheren Letalität zu bestehen. Dabei scheint die high-level Gentamicin-Resistenz selbst nicht wesentlich zur Letalität beizutragen.

Kontrovers diskutiert wird die Frage, ob high-level Gentamicin-Resistenz die Prognose von Patienten mit Enterokokken-Bakteriämie beeinflusst. In einer israelischen Studie mit 117 Fällen mit VRE-Bakteriämie war die der Infektion zuzuschreibende Sterblichkeit (19 %) deutlich ($p < 0,01$) an zwei voneinander unabhängige Variablen geknüpft: Schweregrad der Krankheit (OR=39,6) und high-level Gentamicin-Resistenz (OR=6,4) [237]. Hierbei ist anzumerken, dass die Patienten mit Infektionen durch high-level Gentamicin-resistente Enterokokken unter ernststen Komorbiditäten litten und z. T. Ampicillin-resistente Enterokokken nachgewiesen wurden [237]. Gegenteiliges erbrachten zwei Studien aus den USA und Spanien, deren Daten zeigten, dass high-level Gentamicin-Resistenz nicht die unspezifische Mortalität bei Patienten mit Bakteriämie beeinflusst [219, 238]. Es ist anzumerken, dass das Patientenalter deutlich unter dem der vorigen Studie lag (58 bzw. 64 Jahre gegenüber 74 Jahre). Des Weiteren kamen in der single-center Studie, die einen Effekt von Gentamicin-Resistenz zeigte, im gleichen Zeitraum ungefähr gleich viele

Bakteriämien zustande wie in den anderen Studien, welche Daten aus 13 Krankenhäusern bzw. über einen Zeitraum von fünf Jahren anstatt von einem Jahr zusammenstellen. Dieses könnte auf eine deutlich höhere Morbidität in der Patientenpopulation der zuerst genannten Studie hinweisen, was eine höhere Letalität erklären könnte.

In einer Studie jüngerer Datums wurden 136 Patienten mit durch HL-GRE verursachter Bakteriämie mit 79 Patienten in der Kontrollgruppe, die eine Bakteriämie durch Enterokokken erlitten, die nicht high-level Gentamicin-resistent waren [239]. Hämatologische Malignität, APACHE II-Score, Neutropenie, Infektionen mit *E. faecium* und nosokomiale Infektionen kamen in der Gruppe mit HL-GRE häufiger vor (37 % bei HL-GRE vs. 15 % bei nicht high-level Gentamicin-Resistenz, $p=0,001$). Die 14- und 30-Tages-Mortalität war in der monovariaten Analyse höher in der Verumgruppe als in der Kontrollgruppe (50 % vs. 22 %, $p<0,001$) [239]. Ein Cox-Regressions-Modell wurde angewendet, um voneinander unabhängige Prädiktoren von Mortalität zu definieren. Die Analyse identifizierte APACHE II-Score, Knochenmarktransplantation, Gebrauch von Kortikosteroiden und unangemessene Antibiotikatherapie, aber nicht die Infektion mit HL-GRE als unabhängige Risikofaktoren für eine 30-Tage-Mortalität [239]. Auch eine multivariate Analyse in einer retrospektiven Studie in Neuseeland erbrachte keinen Zusammenhang zwischen high-level Gentamicin-Resistenz und Mortalität [240]. Einschränkungen bei all diesen Studien sind geringe Stichprobengröße, retrospektives Design, z. T. monozentrisches Design sowie das Fehlen von molekularepidemiologischen Daten.

2.4.2 Outcome bei Infektionen mit VRE

Die Sterblichkeit bei VRE-Sepsis beträgt 20–50 % und ist nach vorliegenden Meta-Analysen höher als bei VSE-Sepsis, wobei aktuell nicht sicher geklärt ist, ob hierbei Unterschiede in der verursachenden Spezies (*E. faecium* vs. *E. faecalis*) eine Rolle spielen. Ob die Vancomycin-Resistenz unter den aktuellen Therapieregimen mit einer zusätzlichen

erhöhten Sterblichkeit verbunden ist, bedarf weiterer Studien.

Für andere VRE-Infektionen wurde ein Unterschied in der Sterblichkeit nicht gezeigt, wobei hierzu nur einzelne kleine Studien vorliegen. Besonders von erhöhter Sterblichkeit betroffen sind Patienten nach Leber- bzw. Stammzelltransplantation.

Es liegt eine Reihe von Studien vor, die das Outcome von Kolonisation oder Infektion mit VRE untersuchten. Hierbei können die Studien gruppiert werden in solche, die nicht zwischen Kolonisation und/oder bestimmten Arten von Infektionen unterschieden, solchen die einzelne Arten von Infektionen untersuchten und solchen, die sich auf bestimmte Patientenpopulationen konzentrierten.

Untersuchungen ohne Unterscheidung von Kolonisation und Infektion. In einer Gruppe von Patienten mit Kolonisation und verschiedenen Arten von Infektionen fanden Tripathi et al. eine doppelt so hohe Sterblichkeit unter Patienten mit VRE (31,4 %) wie unter Patienten mit VSE (16,1 %) [241]. Hierbei handelt es sich jedoch nur um einen Vergleich von Gruppen ohne geeignete Kontrolle für andere Faktoren, wie z. B. der Grunderkrankung.

Outcome bei Patienten mit VRE-Kolonisation. In einer gepaarten Fall-Kontroll-Studie, in der 199 VRE-kolonisierte Patienten mit 199 nicht kolonisierten Patienten verglichen wurden, fanden sich für die kolonisierten Patienten eine erhöhte Sterblichkeit, ein längerer Krankenhausaufenthalt und erhöhte Kosten [242].

Outcome bei Patienten mit VRE-Infektionen. Eine retrospektive gepaarte Fall-Kontroll-Studie einer deutschen Universitätsklinik zeigte keinen signifikanten Unterschied in der Sterblichkeit von 42 Patienten mit VRE-Infektionen zu 42 Patienten mit VSE-Infektionen, wobei keine Daten zur Art der Infektionen aufgeführt wurden. In dieser Studie wurde eine Vielzahl von Kriterien für die Zusammenstellung der Paare herangezogen, primär mit dem Ziel einen Vergleich der Kosten der Infektion zu erreichen [243]. Kosten für Patienten mit VRE-Infektionen lagen signifikant höher als Kosten für Patienten mit

VSE-Infektionen, was vor allem durch höhere Medikamentenausgaben bedingt war [243].

Outcome bei Sepsis und/oder Bakteriämie. Am häufigsten untersucht wurden die Folgen der Nachweise von VRE in Blutkulturen (Bakteriämien oder Sepsis). 2005 publizierten DiazGranados et al. eine Meta-Analyse von neun Studien mit 1614 Bakteriämien durch Enterokokken (683 VRE-Episoden und 931 VSE-Episoden). Sie fanden ein etwa zweifach erhöhtes Sterblichkeitsrisiko für Patienten mit VRE-Bakteriämien [1].

Es wurde vermutet, dass die höhere Sterblichkeit der VRE-Bakteriämie durch die fehlenden therapeutischen Möglichkeiten bedingt war. Neuere Studien und Meta-Analysen untersuchten daher die Sterblichkeit der VRE-Bakteriämie/Sepsis nach Einführung effektiver Antibiotika, zum Teil in Therapievergleichsstudien, zum Teil in speziellen Patientenpopulationen [244–248]. Eine aktuelle Meta-Analyse von 12 Kohorten und einer Fall-Kontroll-Studie kam zu dem Schluss, dass trotz effektiver zur Verfügung stehender Antibiotika eine VRE-Bakteriämie mit signifikanter Verlängerung des Krankenhausaufenthaltes und signifikant erhöhter Sterblichkeit einherging [248]. Zu dieser Meta-Analyse wurde kritisiert, dass nur ein Teil der eingeschlossenen Studien für Risikofaktoren adjustiert waren und nicht nach Spezies der Enterokokken gepaart wurde.

Outcome bei Harnwegsinfektionen. Für Harnwegsinfektionen und Bakteriurien durch Enterokokken ergab sich kein Unterschied zwischen Vancomycin-resistenten und Vancomycin-sensiblen Fällen hinsichtlich klinischer Präsentation (47 % asymptomatische Bakteriurie, 8 % Zystitis, 25 % Pyelonephritis und 20 % nicht klassifizierte Bakteriurie) oder Outcome (Aufnahme auf eine ITS, Dauer des Krankenhausaufenthaltes oder Sterblichkeit) [249].

Outcome bei Infektionen des ZNS. Infektionen des ZNS durch VRE wurden in einer Fallserie von 38 Patienten in über 80 % durch *E. faecium* ausgelöst [211]. Die Infektion war in mehr als der Hälfte der Fälle

mit einem *in situ* befindlichen Device assoziiert. 18 % der Patienten starben an der Infektion [211]. Eine weitere Fallserie von 39 Patienten, von denen 15 eine Infektion durch VRE hatten, zeigte eine Letalität von 21 % [250]. In beiden Studien wurden keine direkten Vergleiche zwischen VRE und VSE durchgeführt.

Outcome bei VRE-Endokarditis. In einer Serie von 50 Patienten mit VRE-Endokarditis war die Hälfte der Fälle durch *E. faecium* verursacht. Bakteriämien durch *E. faecium* waren im Mittel mit 14 Tagen länger als durch *E. faecalis* verursachte Bakteriämien, welche im Mittel vier Tage dauerten. Die 30-Tage-Sterblichkeit unter den eingeschlossenen Patienten lag bei 38 % und unterschied sich nicht signifikant zwischen *E. faecium* und *E. faecalis* [251]. Ein Vergleich mit der Sterblichkeit der VSE-Endokarditis wurde nicht durchgeführt.

Outcome von Infektionen bei Transplantationspatienten. Eine besondere Bedeutung hat die Kolonisation oder Infektion mit Enterokokken bei Transplantationspatienten. Daten der Schweizer Organtransplantationskohorte zeigten, dass unter Transplantationspatienten die Lebertransplantation mit der höchsten Enterokokken-Infektionsrate verglichen mit Nieren-, Lungen- oder Herztransplantationen einhergeht [252].

Kim et al. verglichen Patienten, die vor Transplantation mit VRE besiedelt waren und Patienten, die nach Transplantation VRE erwarben mit Patienten, die nicht VRE-positiv waren. Sie fanden eine signifikant erhöhte VRE-Infektionsrate und Sterblichkeit bei Patienten, die nach der Transplantation VRE erwarben [253]. Eine Meta-Analyse kam zu dem Schluss, dass die VRE-Besiedelung bei Lebertransplantierten vor und nach Transplantation mit einem 6- bzw. 7-fach erhöhten Risiko für eine Infektion einherging [126].

In einer amerikanischen Kohorte von stammzelltransplantierten Patienten gehörten VRE zu den häufigsten Erregern der Sepsis [254]. Unter den Neutropenie-Patienten verursachten VRE 31 Episoden, die ausschließlich als „break through“-Bakteriämien unter antibiotischer Therapie auftraten. Ein septischer Schock trat

bei 12 % der VRE-Episoden auf, die 7-Tage-Sterblichkeit lag bei 18 % [254].

Wydra et al. fanden eine erhöhte Sterblichkeit unter Patienten mit Enterokokken-Bakteriämie bei Stammzelltransplantationspatienten. Eine vorausgegangene Besiedlung mit VRE vor oder nach der Transplantation erhöhte das Risiko einer Bakteriämie um das 3- bzw. 7-fache. Die 30-Tage-Sterblichkeit lag bei 38 %, wobei es jedoch keinen Unterschied zwischen VRE und VSE gab [255]. Tavazze et al. postulierten in einer Studie zum Outcome von VRE-Bakteriämie unter allogenen Stammzelltransplantierten, in der sie eine Gesamtsterblichkeit von über 88 % (67 von 76 Patienten) unter den Patienten mit VRE-Sepsis beobachteten, dass die VRE-Sepsis nicht Ursache, sondern nur Anzeichen eines komplizierten Verlaufs sei [256]. Ähnlich interpretierten Hefazi et al. ihre Ergebnisse in einer Gruppe von allogenen stammzelltransplantierten Patienten, in der sie eine erhöhte Rate von Bakteriämien unter VRE-Besiedelten fanden, jedoch keine erhöhte Sterblichkeit [221].

Outcome von Infektionen bei pädiatrischen Patienten. Von VRE-Infektionen in der pädiatrischen Patientenpopulation wird seltener berichtet als bei Erwachsenen. In den USA wurde seit 1997 ein signifikanter Anstieg von VRE-Infektionen beobachtet [257]. Pädiatrische Patienten mit VRE-Infektionen waren signifikant länger im Krankenhaus und verursachten höhere Kosten. Sie wiesen jedoch keine höhere Sterblichkeit auf als die Vergleichsgruppe [257].

Outcome in Abhängigkeit von der Enterokokken-Spezies. Der Einfluss der Enterokokken-Spezies wurde mehrfach untersucht [258–260]. Hierbei zeigte sich eine höhere Sterblichkeit der Vancomycin-resistente *E. faecium*-Infektionen. Bei einem Vergleich von 105 Patienten mit einer Bakteriämie durch Vancomycin-resistente *E. faecalis* und 197 Patienten mit einer Bakteriämie durch Vancomycin-resistente *E. faecium* zeigte sich für Vancomycin-resistente *E. faecalis* ein mehr als zweifach geringeres Risiko an der Bakteriämie zu versterben als bei Vancomycin-resistenten *E. faecium* [259]. In einer Untersuchung von Bakteriämien durch

Vancomycin-resistente *E. gallinarum* oder Vancomycin-resistente *E. casseliflavus* lag die 30-Tage-Sterblichkeit bei 10,4 % (5 von 48 Patienten), wobei die Behandlung mit Linezolid oder Daptomycin das Outcome signifikant verbesserte [261].

Outcome in Abhängigkeit vom Resistenztyp. Es konnten keine Studien identifiziert werden, in denen der Einfluss des Van-Typs (VanA versus VanB) auf das Outcome von Infektionen vergleichend untersucht wurde [222]. In den meisten Untersuchungen wurden keine Daten zur Art der Glykopeptid-Resistenz erhoben bzw. angegeben. Cheah et al. führten eine Fall-Kontroll-Studie zu Bakteriämien durch VanB-Typ VRE durch und fanden, dass VanB-Typ VRE im Vergleich zu VSE mit längerer Krankenhausverweildauer und höheren Kosten einherging. Es bestanden keine Unterschiede in der Sterblichkeit [222]. In einer Gruppe von 14 Patienten mit hämato-onkologischen Grunderkrankungen und Infektionen durch VanB-*E. faecium* fanden Worth et al. eine Gesamtsterblichkeit von 21 %, wobei sie nur in einem Fall (7 %) einen direkten Zusammenhang mit der VRE-Sepsis sahen [262].

2.4.3 Outcome bei Infektionen mit Linezolid-resistenten Enterokokken
Bei Infektionen durch LRE konnte im Vergleich zu LSE kein Unterschied bzgl. der Sterblichkeit gezeigt werden, wobei hierzu nur einzelne kleine Studien vorliegen und sich die Datenlage zumeist auf VRE mit zusätzlich bestehender Linezolid-Resistenz bezieht.

Der Einfluss der Linezolid-Resistenz bei Enterokokken auf die klinischen Outcome-Parameter der Patienten wurde in einigen retrospektiven Studien mit teilweise geringen Fallzahlen und unterschiedlichen Studiendesigns (Fall-Kontroll-Studien und Kohortenstudien) sowie heterogenen Patientenkollektiven untersucht. In fünf Studien wurden Patienten mit Linezolid-sensiblen VRE mit Patienten mit Linezolid-resistenten VRE verglichen [263–267], in einer weiteren war dies geplant [268].

In der endemischen Situation hatten Patienten mit LVRE keine erhöhte Sterblichkeit im Vergleich zu Patienten mit LVSE. Die Länge des Krankenhausauf-

Tab. 4 Rationale Ableitung für die Durchführung erweiterter Hygienemaßnahmen bei Infektionen oder Besiedelung mit antibiotikaresistenten Enterokokken

	Verbreitung der resistenten Stämme	Reproduktion im Krankenhaus	Krankenhaus-assoziierte Verbreitung in Deutschland	Infektionsrate	Gegenüber sensiblen Isolaten erhöhte Mortalität
High-level Gentamicin	Klonal und durch horizontalen Gentransfer	Unklar (fehlende Daten)	Unbekannt	Bis 4,1 % [284]	Nein
Vancomycin und Teicoplanin (VanA)	Klonal und durch horizontalen Gentransfer	Besiedelung bei 3–10 % der Kontakte	HA- <i>E. faecium</i>	Infektion bei 10–20 % der Besiedelten	Bis zu zweifach erhöht
Vancomycin (VanB)	Klonal und durch horizontalen Gentransfer	Vermutlich wie VanA	HA- <i>E. faecium</i>	Vermutlich wie VanA	Unklar, eher erhöht
Linezolid	Überwiegend klonal	Unklar (fehlende Daten)	Assoziation mit Einsatz von Linezolid	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)
Vancomycin und Linezolid	Überwiegend klonal	Unklar (fehlende Daten)	Assoziation mit Einsatz von Linezolid	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)
Tigecyclin	Einzelfälle; meist unter Therapie	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)
Daptomycin	Kein horizontaler Gentransfer bekannt	Unklar (fehlende Daten)	Assoziation mit Einsatz von Daptomycin	Unklar (fehlende Daten)	Unklar (fehlende Daten)

enthaltenes insgesamt bzw. nach dem Erstnachweis des Linezolid-resistenten Erregers war in keiner der Studien signifikant erhöht.

Kainer et al. publizierten eine Fall-Kontroll-Studie im Rahmen eines Ausbruchs mit Linezolid-resistenten Enterokokken [269]. Bei einer sehr geringen Fallzahl ($n=15$, davon sieben LVRE) waren sowohl die Sterblichkeit (OR=9,3) als auch die stationäre Verweildauer für die Fallpatienten signifikant erhöht.

2.4.4 Outcome bei Infektionen mit Tigecyclin-resistenten Enterokokken

Aufgrund der derzeitigen Datenlage ist eine Einordnung der klinischen Relevanz der Tigecyclin-Resistenz bei Enterokokken nicht möglich.

Über den klinischen Verlauf bei Patienten mit Tigecyclin-resistenten Enterokokken liegen bisher kaum Informationen vor. Werner et al. beschrieben einen fatalen Ausgang bei einer 65-jährigen abdominalchirurgischen Patientin [107]; ein 65-jähriger, ebenfalls chirurgischer Patient konnte erfolgreich mit Piperacillin/Tazobactam therapiert werden [270].

2.4.5 Outcome bei Infektionen mit Daptomycin-resistenten Enterokokken

Infektionen mit Daptomycin-resistenten Enterokokken wurden bisher über-

wiegend bei Patienten, die Hochrisikokollektiven angehören, nachgewiesen. Die Sterblichkeit in diesen wenigen Fällen war hoch, kann jedoch bei sehr niedrigen Fallzahlen nicht abschließend eingeordnet werden.

Die Daptomycin-Resistenz bei Enterokokken ist nach wie vor niedrig (<0,1 %), dies erklärt möglicherweise das Fehlen vergleichender Studien. In einer Übersichtsarbeit von 2011 stellten die Autoren 150 Fälle mit Infektionen durch Daptomycin-resistente Enterokokken zusammen [271]. Angaben zum Outcome fanden sich jedoch nur in sieben Fällen, bei denen es zum Therapieversagen unter Daptomycin kam [272–278]. Zwei der Patienten mit Vancomycin- und Daptomycin-resistentem *E. faecalis* verstarben trotz eingeleiteter Folgetherapie mit Linezolid [272, 276].

In den Folgejahren wurden einige wenige kleine Fallserien mit Einschluss von 8–18 Patienten überwiegend aus Risikokollektiven (Stammzelltransplantierte, Hämatologisch-onkologische Patienten, Lebertransplantierte) publiziert [279–282]. Die Sterblichkeit lag in diesen Fällen zwischen 21 % [282] und 44 % [280].

Eine Fall-Kontroll-Studie zum Vergleich des Outcomes zwischen 20 Patienten mit Sepsis durch Daptomycin-resistente VRE (Fälle) und 40 Patienten mit Sepsis durch Daptomycin-sensible VRE (Kontrollen) zeigte eine erhöhte Komplika-

tionsrate bei Fällen, aber keinen Unterschied in der Gesamtsterblichkeit [283].

2.5 Zusammenfassung der Bedeutung von Enterokokken mit speziellen Resistenzen

Enterokokken gehören zu den am häufigsten nachgewiesenen Erregern bei nosokomialen Wund- und Harnwegsinfektionen und der katheterassoziierten Sepsis, wobei der Anteil von *E. faecium* stark zugenommen hat. Durch eingeschränkte therapeutische Möglichkeiten sind klinisch die Vancomycin-resistenten *E. faecium* von besonderer Bedeutung. Risikofaktoren für eine Infektion sind Komorbidität, vorausgegangene Antibiotikatherapie und die vorbestehende Kolonisation mit VRE. Je nach betroffener Patientenpopulation können bis zu 20 % der kolonisierten Patienten eine Infektion erleiden. Am häufigsten treten schwerwiegende Infektionen in der Hämatologie-Onkologie, bei lebertransplantierten Patienten und auf Intensivstationen auf.

Die verfügbaren Daten deuten auf eine Übersterblichkeit bei VRE-infizierten Patienten hin, auch wenn die Qualität in Hinblick auf die vorliegenden Studien aufgrund der mitunter fehlenden Berücksichtigung von Störfaktoren limitiert ist. Es gibt Daten, die zeigen, dass sich das Outcome von Infektionen bei unterschiedlichen Enterokokken-Spezies un-

terscheidet, wobei *E. faecium*-Infektionen ein schlechteres Outcome haben. Inwieweit die erworbene Vancomycin-Resistenz innerhalb einer Enterokokken-Spezies das Outcome beeinflusst, ist nicht abschließend geklärt, da ein Großteil der Studien nicht konsequent zwischen verschiedenen Enterokokken-Spezies unterschieden hat.

Von klinischer Bedeutung sind die Vancomycin-Resistenzen vom VanA- und VanB-Typ. Hier sind bislang nicht genügend Daten vorhanden, um einen Unterschied in der klinischen Bedeutung dieser beiden Van-Typen abzuleiten (■ Tab. 4).

Ogleich also noch Fragen bezüglich der klinischen Bedeutung von VRE offen sind, müssen im Zweifelsfall zusätzliche Hygienemaßnahmen in Risikokollektiven umgesetzt werden, um die Patienten vor Infektionen zu schützen. Außerdem erhöht die empirische und gezielte Therapie von VRE den Einsatz von Reserveantibiotika und damit auch den Selektionsdruck auf Linezolid- oder Daptomycin-resistente grampositive Erreger, was es zu verhindern gilt.

Die gesichteten Publikationen weisen bisher nicht eindeutig darauf hin, dass die Linezolid-Resistenz allein oder die kombinierte Resistenz gegenüber Linezolid und Vancomycin eine erhöhte Morbidität oder Mortalität gegenüber der jeweils Linezolid-empfindlichen Variante verursacht. Andererseits sind bisher erst wenige Daten vorhanden. Da Linezolid derzeit das einzige zugelassene und als wirksam betrachtete Reserveantibiotikum für antibiotisch-therapiebedürftige Infektionen durch VRE ist, muss einer Verbreitung der Linezolid-Resistenz frühzeitig entgegengewirkt werden (Schutz der Substanz).

Die Bedeutung der Resistenz gegenüber anderen Reserveantibiotika wie Tigecyclin oder Daptomycin kann noch nicht vollständig eingeschätzt werden, zumal der Stellenwert dieser Antibiotika für die Therapie schwerer Infektionen durch VRE ohnehin kritisch gesehen wird.

3 Präventionsmaßnahmen

Maßnahmen zur Prävention von VRE-Infektionen oder -Kolonisationen wurden praktisch immer in Bündeln untersucht. Die Studienqualität weist dabei

hinsichtlich Design, Setting, Outcome und Studienziel erhebliche Heterogenität auf. In keiner Untersuchung konnte eine erfolgreiche Reduktion von VRE-Infektionen oder -Kolonisationen durch eine einzelne Maßnahme gezeigt werden. Erfolgreiche Bündel bestanden in der Regel aus mehr als zwei verschiedenen Maßnahmenpaketen.

Studien zur Prävention von VRE-Kolonisationen oder -Infektionen wurden von den Mitgliedern der Arbeitsgruppe durch Recherche in Medline identifiziert und hinsichtlich ihrer Relevanz bewertet.

Maßnahmen zur Prävention von Kolonisation und Infektion mit antibiotikaresistenten Enterokokken sind in nahezu allen publizierten Berichten als Bündel von Maßnahmen durchgeführt worden. Damit kann der Beitrag der Einzelmaßnahme zum Gesamterfolg nicht sicher angegeben werden.

Bestandteile der verschiedenen Maßnahmenbündel waren: Aktives oder passives Screening, Unterbringung der Patienten in Einzelzimmern, erweiterte Barrieremaßnahmen (Kittel und Handschuhe), verbesserte Händehygiene, intensiviertere Aufbereitung der Patientenumgebung, antiseptisches Waschen der Patienten und Antibiotic Stewardship (ABS)-Programme.

Hinsichtlich des Studien-Designs, des Settings, der VRE-Raten und vor allem der Qualität der Studien gibt es erhebliche Unterschiede, so dass zusammenfassende Analysen nicht möglich sind.

Ein Großteil der Studien wurde als Vorher/Nachher-Vergleich bei Einführung der Intervention in einem oder mehreren Schritten durchgeführt. Nur in wenigen Fällen wurden zeitgleich Kontrollgruppen mitgeführt. Es wurden zum Teil alle Patienten des Krankenhauses und zum Teil nur die Patienten bestimmter Risikostationen betrachtet. Als Outcome gemessen wurden Raten der Kolonisation oder Neukolonisation, alle oder bestimmte Infektionen, oder der Anteil resistenter Isolate an allen identifizierten Isolaten.

Hinsichtlich des Zieles bzw. des gefundenen Ergebnisses unterschieden sich die Studien in solche, in denen das Ergebnis eine erfolgreiche Reduktion von VRE-Kolonisationen bzw. -Infektionen war, Studien ohne Erfolg der Maßnahmen, Studien,

in denen Maßnahmen ersetzt wurden, ohne dass es zu einer Zunahme von Infektionen oder Kolonisationen kam, und Studien, in denen auf Maßnahmen verzichtet wurde, ohne dass es zu Veränderungen der Infektionsrate kam.

In der Anlage werden publizierte Studien tabellarisch zusammengestellt, um einen Überblick über gewählte Bündel und deren Ergebnisse zu geben. Es ist zu berücksichtigen, dass vielfach nur unzureichend Angaben über alle Rahmenbedingungen der Untersuchungen gemacht wurden. Am häufigsten wurden Studien mit einem positiven Ausgang, d.h. einer Reduktion von Kolonisations- oder Infektionsraten publiziert (■ Tab. 5 in der Anlage). In den meisten der untersuchten Bündel sind eine Reihe von Maßnahmenpaketen (zum Teil vier und mehr) umgesetzt worden.

Weniger häufig wurden Untersuchungen publiziert, in denen es unter der Intervention nicht zu einer Reduktion der VRE-Infektionen oder -Kolonisationen kam, obgleich dies das Ziel der Intervention war (■ Tab. 6 in der Anlage).

In Untersuchungen, in denen geprüft wurde, ob Maßnahmen ersetzt werden können, ohne dass es zu Veränderungen kommt, wurden zunächst die Gleichwertigkeit von gezieltem Tragen von Handschuhen und Kitteln gegenüber dem universellen Gebrauch von Handschuhen untersucht. In jüngerer Zeit wurde überwiegend untersucht, ob das generelle antiseptische Waschen aller Patienten gleichwertig zu Isolierungsmaßnahmen ist (■ Tab. 7 in der Anlage). In neueren Studien wurde untersucht, ob der ersatzlose Verzicht auf bestimmte Maßnahmen mit einer Zunahme der VRE-Infektionen oder -Kolonisationen einhergeht (■ Tab. 8 in der Anlage). Für diese Untersuchungen ist kritisch anzumerken, dass in keinem Fall vorab eine statistische Bewertung vorgenommen wurde, wie groß die Untersuchungsgruppe sein müsste, um mit Sicherheit ausschließen zu können, dass es keine Zunahme gibt.

Im Folgenden werden die jeweils betrachteten Einzelmaßnahmen bzw. Maßnahmenpakete anhand von Untersuchungen bewertet, bei denen die jeweilige Maßnahme ein relevanter Bestandteil des Bündels (Intervention) war.

3.1 Screening

Unter einem mikrobiologischen Screening im engeren Sinne wird die Untersuchung von nicht-invasiv entnommenem Material (hier meist Stuhl oder tiefe Rektalabstriche) von asymptomatischen Patienten verstanden.

Die Zielstellung von Screeninguntersuchungen auf MRE kann darin bestehen,

- durch geeignete Maßnahmen die Weiterverbreitung der MRE im Krankenhaus zu verringern,
- im Falle von akuten Infektionen (z. B. Sepsis) einen Hinweis für die empirische Therapie des gescreenten Patienten zu erhalten,
- das Bestehen einer Kolonisation bereits bei Aufnahme aus forensischen Gründen zu dokumentieren und/oder die Rückverlegung des Patienten abzusichern.

Die folgenden Abschnitte adressieren nur das erstgenannte Ziel, d. h. den Benefit eines Screenings für die anderen Patienten und das Krankenhaus, nicht die klinischen Vorteile für den gescreenten Patienten, die sich aus der Kenntnis des VRE-Status für individuelle Therapieentscheidungen oder Einschätzungen zur individuellen Prognose ergeben können.

3.1.1 Effektivität von Screening

Unter Berücksichtigung der aktuell publizierten Daten ist die Evidenz für systematisches VRE-Screening aller Patienten inkonsistent.

Dennoch waren ein aktives Screening (Untersuchung von für die VRE-Diagnostik gezielt entnommenen Proben) zumindestens von Risikopatienten oder passives Screening (Untersuchung von Proben, die den Patienten ohnehin aus klinischer Indikation entnommen wurden) wesentlicher Bestandteil einer Reihe von erfolgreichen Bündeln zur Prävention von VRE-Kolonisationen und -Infektionen.

Unter aktivem Screening wird mindestens die Untersuchung aller Patienten oder bestimmter Patientengruppen bei Aufnahme in eine medizinische Einrichtung verstanden. Manchmal werden auch während des Aufenthaltes und/oder bei Entlassung entnommene Surveillance-Pro-

ben als Bestandteil des aktiven Screenings angesehen. Im Gegensatz dazu werden bei passivem Screening nur solche Proben auf VRE untersucht, die den Patienten ohnehin aus klinischer Indikation entnommen wurden (auch wenn nicht notwendig vom behandelnden Arzt die Untersuchung auf VRE explizit angefordert war, sondern beispielsweise auf *C. difficile*).

Im Rahmen von VRE-Ausbrüchen wird aktives Screening bei Aufnahme (und teilweise im Verlauf) oft als Element der erfolgreichen Ausbruchkontrolle benannt. Von besonderem Interesse im Rahmen dieses Dokuments ist jedoch die Bewertung von routinemäßig durchzuführenden Screening- und Präventionsmaßnahmen in einem klinischen Setting mit regelmäßigem Neueintrag von VRE (endemisches Setting).

Zwei kontrollierte Interventionsstudien haben die Auswirkung von VRE-Screening und daraus abgeleiteten Hygienemaßnahmen auf die Inzidenz von im Krankenhaus erworbenen VRE untersucht. Eine große Cluster-randomisierte kontrollierte Studie wurde in den USA auf zehn Interventions- und acht Kontroll-Intensivstationen durchgeführt [9]. Auf allen Stationen sollte neben der Basishygiene eine Barrierepflege (Kittel/ Handschuhe, patientenbezogene Medizinprodukte) bei bekannten VRE-Trägern durchgeführt werden. Dies betraf in beiden ITS-Gruppen etwa 4 % der Patienten. Im Rahmen der Studie erfolgte ein Aufnahmescreening auf VRE (und parallel auf MRSA), womit zusätzlich etwa 1,5 % der Patienten als VRE-positiv identifiziert wurden. Diese Ergebnisse waren nach zwei Tagen verfügbar und wurden auf den Interventionsstationen dem Personal mitgeteilt, womit neu diagnostizierte VRE-Träger der Barriereisolation unterworfen werden konnten. Auf den Kontrollstationen wurden die Ergebnisse nicht mitgeteilt. Im Rahmen der Studie erfolgten außerdem auf allen Stationen wöchentliche Surveillancekulturen. Die Inzidenz neuer VRE-Fälle während des Stationsaufenthaltes war in beiden Gruppen nicht signifikant unterschiedlich, die Intervention „aktives VRE-Screening“ brachte also keinen Vorteil. Als Kritik an dieser Studie wurde angeführt, dass die Compliance des medizinischen Perso-

nals mit den Hygienemaßnahmen auf den Interventionsstationen nicht ausreichend gewesen wäre: frische Handschuhe wurden im Median bei 82 % der Patientenkontakte benutzt, Kittel in 77 % und Händedesinfektion nach Patientenkontakt in 69 % der Fälle. Weiterhin eingeschränkt wird die Aussagekraft dieser Studie dadurch, dass auf die Barrieremaßnahmen direkt am Patienten fokussiert wurde und der Aspekt der Flächendesinfektion nicht diskutiert wurde. So bleibt unklar, ob und welche laufenden Desinfektionen oder Schlussdesinfektionen durchgeführt wurden. Dies muss bei einem Erreger mit hoher Persistenz in der Umwelt als deutliche Limitation angesehen werden.

Eine große europäische Cluster-randomisierte kontrollierte Studie (MOSAR WP3) auf 13 Intensivstationen evaluierte einen möglichen Zusatznutzen von MRE-Screening und Isolierung der als MRE-positiv identifizierten Patienten [285]. Dies erfolgte im Rahmen der Studie in einem kontrollierten Setting, in dem während einer vorhergehenden Studienphase eine deutliche Verbesserung der Händehygiene auf über 80 % erreicht und eine allgemeine desinfizierende Körperwaschung aller Patienten mit Chlorhexidin eingeführt wurde. Die Kombination dieser Maßnahmen führte zu einer Reduktion nosokomialer, d. h. auf den Studien-ITS erworbener, VRE-Fälle. In einer weiteren Studienphase wurden Screeningproben bei ITS-Aufnahme entnommen und unter anderem auf VRE untersucht, wobei kulturelle Verfahren bzw. NAAT zum Einsatz kamen. In keiner dieser beiden Verfahren war eine weitere Reduktion nosokomial erworbener VRE-Fälle nachweisbar.

Mittels eines multimodalen VRE-Kontrollprogramms (Isolierungsmaßnahmen mit Barrierepflege, räumliche Isolierung, intensiviertere Flächendesinfektion mit verändertem Desinfektionsmittel zur Schlussdesinfektion und Kontrolle der Reinigungsqualität, generell verbesserte Basis- und insbesondere Händehygiene) in einem Krankenhaus in Singapur konnte die VRE-Inzidenz von 1,5/1000 Aufnahmen auf 0,5/1000 Aufnahmen reduziert werden [286]. Die Studie könnte jedoch für ein endemisches Auftreten nicht repräsentativ sein, da die Mehrzahl der identifizierten Fälle später als 48 Stun-

den nach Aufnahme auftraten und es sich in 80 % der Fälle genotypisch um denselben VRE-Klon handelte. Es hatte sich also möglicherweise um ein epidemisches VRE-Vorkommen im Sinne eines Ausbruches gehandelt [286].

In einem kanadischen Krankenhaus der Maximalversorgung wurden umfangreiche VRE-Kontrollmaßnahmen (aktives Screening aller aufgenommenen Patienten, räumliche Isolierung VRE-positiver Patienten mit Kittel-/Handschuhpflege, wöchentliche Surveillance-Kulturen aller Patienten auf Stationen mit mindestens einem VRE-Patienten sowie teilweise Einrichten einer VRE-Kohorte) reduziert auf risikobasiertes VRE-Screening bei Aufnahme (Aufnahme auf Risikostationen, z. B. Hämatologie-Onkologie, ITS, Neonatologie, oder bei Übernahme aus Einrichtungen mit hoher VRE-Prävalenz) sowie Verlegungen [287]. Nach Reduktion der VRE-Kontrollmaßnahmen kam es zu einem Anstieg der VRE-Bakteriämien von etwa 0–2 Fällen pro Quartal auf 0–6 Fälle pro Quartal sowie zu einer deutlich gestiegenen Zahl von VRE-Kolonisationen [287].

Fokussiert auf die Erwachsenen-Onkologie wurde in den USA ein multimodales VRE-Kontrollprogramm mit den wesentlichen Komponenten Händehygiene, Kohortierung von VRE-Patienten mit Kittel-/Handschuhpflege, räumlicher Isolierung und separatem Personal für VRE-positive/negative Patienten eingeführt [288]. Bei der Zeitreihen-Analyse sank die Inzidenzdichte von VRE-Sepsisfällen von 2,1/1000 Patiententage (PT) auf 0,45/1000 PT; die Rate der VRE-Kolonisationen von 20,7/1000 PT auf 10,3/1000 PT [288].

Bei einem retrospektiven Vergleich zwischen zwei vergleichbaren Krankenhäusern der Maximalversorgung in der Region Chicago war in dem Krankenhaus mit aktivem VRE-Screening (bei Aufnahme auf Intensiv- und Transplantationsstationen) die Inzidenzdichte der VRE-Sepsis mit 8,2/100.000 PT knapp halb so hoch wie die Inzidenzdichte in dem Vergleichskrankenhaus ohne VRE-Screening und ohne Isolierung bekannter VRE-Träger (17/100.000 PT) [289]. Außerdem war in dem Krankenhaus ohne VRE-Screening/-Isolierung bei den aus klinischen Proben isolierten VRE ein oligoklonales

Muster vorherrschend (vier Klone verantwortlich für 75 % der VRE-Bakteriämien), während in dem Haus mit aktivem VRE-Screening und Isolierung nur 37 % zu den Stämmen gehörten, die auch bei anderen Patienten nachweisbar waren und somit wahrscheinlich im Krankenhaus übertragen worden waren. Diese Studie ist jedoch wegen des retrospektiven Designs und fehlender Daten zu Basis-Hygiene- und Isolierungsmaßnahmen nur von eingeschränkter Aussagekraft. Die Ergebnisse des in einem der teilnehmenden Krankenhäusern durchgeführten aktiven VRE-Screenings (Anteil tatsächlich gescreenter Patienten an der zu screenenden VRE-Risikopatientengruppe, VRE-Prävalenz bei Aufnahme in dieser Gruppe) wurden nicht dargestellt, was die Aussagekraft weiter einschränkt.

In einer ländlichen Region der USA traten bis 1996 keine VRE auf, nach ersten Fällen wurde 1997 eine regionale Kontrollstrategie unter Beteiligung der 32 regionalen Krankenhäuser etabliert [290]. Zu den Präventionselementen gehörten aktives VRE-Screening und Isolierung VRE-positiver Patienten. Es gelang, die während des Krankenhausaufenthaltes festgestellte Prävalenz in der Region von 2,2 % (1997) auf 0,5 % (1999) zu senken [290].

Die Prävalenz von VRE kann in Stuhlproben von Patienten mit *C. difficile*-Infektionen signifikant höher sein als in Vergleichsstuhlproben [291, 292]. Daher wurde die Untersuchung von Stuhlproben, die zur Untersuchung auf *C. difficile* eingesandt wurden auf das Vorhandensein von VRE als Screeninginstrument genutzt [292, 293].

In einer Zeitreihenuntersuchung, in der passives Screening von Stuhlproben, die zur Untersuchung auf *C. difficile*-Toxin in einem amerikanischen 1250-Betten-Krankenhaus eingesandt wurden, ausgesetzt und wieder eingeführt wurde, zeigte sich eine signifikante Zunahme der VRE-Infektionsrate in der Zeit ohne passives Screening. Nach Wiedereinführung des passiven Screenings ging die Infektionsrate wieder zurück. VRE-positive Patienten wurden in einem Einzelzimmer mit Kittel und Handschuhen gepflegt [294, 295].

3.1.2 Screeningmethoden

Die Sensitivität der Untersuchung von Rektalabstrichen für Screeningzwecke ist geringer als die von Stuhlproben, sie beträgt ca. 60 % für Rektalabstriche im Vergleich zur Stuhlprobe. Durch wiederholte Untersuchungen kann die Sensitivität erhöht werden. Als Labormethoden stehen die Kultur auf selektiven Screeningmedien oder NAAT aus dem Abstrich zur Verfügung. Es ist zu berücksichtigen, dass ein Direktnachweis des *vanB*-Gens kulturell bestätigt werden muss.

Einen wesentlichen Faktor für den Erfolg eines aktiven Screeningprogrammes stellen mit hoher Wahrscheinlichkeit die eingesetzten Screeningmethoden dar, sofern man davon ausgeht, dass der Erfolg von der Sensitivität der Erkennung von VRE-Trägern abhängt. Die Prävalenz der Besiedelung mit VRE kann schwierig zu erkennen sein, solange die meisten Nachweise und Resistenztestungen im klinischen Alltag nur aus primär sterilen Materialien oder Urin erfolgen [296].

Untersuchungsmaterialien. Die diagnostische Genauigkeit (Sensitivität und Spezifität) der Rektalabstriche mit der Kulturmethode bei der Identifizierung von gastrointestinaler Kolonisation mit VRE ist nicht bekannt. Serielle quantitative Stuhl-, Haut- und Rektalabstriche wurden für Patienten mit VRE-Infektionen durchgeführt, um die falsch-negative Rate der Rektalabstriche und die Prävalenz der Hautkolonisation bei unterschiedlichen VRE-Stuhldichten zu beurteilen [297]. Dabei zeigte sich, dass die Positivrate von Rektalabstrichen von der Dichte der VRE im Stuhl abhängig war. Bei einer VRE-Dichte von $\geq 7,5 \log_{10}$ KBE/g Stuhl lag die Sensitivität bei 100 % und fiel auf 0 % ab bei einer Dichte von $\leq 4,5 \log_{10}$ KBE/g Stuhl. Die VRE-Dichte war dabei unter Antibiotikatherapie des Patienten signifikant höher. Die mittlere Sensitivität von Rektalabstrichen lag bei 58 % [297].

Ein weiterer Einflussfaktor für die Sensitivität der Untersuchung kann die Wahl der Abstrichtupfer sein, da unterschiedliche Tupfer unterschiedlich viele Bakterien aufnehmen bzw. wieder abgeben können [298].

In einer australischen Kohorte von nahezu 2000 Patienten waren vier Abstriche, an verschiedenen Tagen entnommen, notwendig um >90 % der VRE-Träger zu detektieren [299]. Bei der Suche nach Patienten, die durch Kontakt zu VRE-Patienten VRE-Träger geworden sind, konnte der höchste Anteil an positiven Patienten sieben Tage nach dem initialen Kontakt mit einem Indexpatienten gefunden werden [137]. Wurden bei Kontaktpatienten zwei Abstriche im Abstand von sieben Tagen entnommen, so konnte eine Sensitivität von 80 % erreicht werden [136].

Stuhl- und Rektalabstrichproben weisen in der Praxis jeweils relative Vor- und Nachteile für die Erkennung von VRE-besiedelten Patienten auf [300]. Rektalabstriche können jederzeit entnommen werden und sind nützlich, wenn eine große Anzahl von Proben gesammelt werden muss. Andererseits können Stuhlproben leichter vom Patienten selbst gewonnen werden und stellen eine Alternative für bestimmte Situationen (z. B. Chemotherapie, Strahlentherapie, ethische Vorbehalte) dar, in denen Rektalabstriche kontraindiziert bzw. nicht erwünscht sind.

Gelegentlich konnten antibiotikaresistente Enterokokken in der Nase, im Rachen oder in der Mundhöhle, aber nicht im gleichzeitig gewonnenem Rektal- oder Perinealabstrich nachgewiesen werden [301]. Der generelle Nutzen des Nasen- bzw. Rachenabstrichs für Screeningzwecke erscheint jedoch fraglich.

Labormethodik. Der Nachweis von VRE beruht traditionell auf der Kultur, die 24–72, z. T. auch 96 Stunden zur Isolierung, Identifikation und Empfindlichkeitsbestimmung benötigt.

Wird gezielt nach Enterokokken aus Rektalabstrichen oder Stuhlproben gesucht, werden zur Unterdrückung der schneller wachsenden und dominierenden Begleitflora Selektivmedien eingesetzt, welche die natürliche Resistenz der Enterokokken gegen Galle und Äsculin ausnutzen. Zur Selektion von VRE werden den Screeningmedien zudem unterschiedliche Konzentrationen von Vancomycin zugesetzt [302]. Zu berücksichtigen ist, dass die zugesetzte Vancomycin-Konzentration die Sensitivität und Spezifität der Medien beeinflussen kann.

Durch die Verwendung von selektiven chromogenen Nährmedien kann eine schnellere Screeningdiagnostik mit einer erhöhten Sensitivität für den Nachweis von VRE aus Stuhlproben und Rektalabstrichen erzielt werden. Mehrere Formulierungen von kommerziell hergestelltem chromogenen Agar zum Nachweis von VRE sind derzeit im Handel. Alle enthalten Vancomycin zur Selektion von VRE. In verschiedenen Studien wurden herkömmliche Galle-Äsculin-Salz-Nährböden mit Vancomycin gegen verschiedene chromogene Medien, sowie chromogene Medien untereinander verglichen [303–305]. Chromogene Medien zeigen im Allgemeinen eine höhere Sensitivität als herkömmliche Galle-Äsculin-Salz-Nährböden (≥ 90 % gegenüber 85 %), weisen jedoch zum Teil geringfügig geringere Spezifitäten auf (98 % gegenüber 100 %) [87, 305].

Es stehen ebenfalls NAAT für den Nachweis von VRE zur Verfügung, welche unterschiedlich komplizierte Extraktions- und Nachweisverfahren und zum Teil auch einen Kulturschritt erfordern. Einzelne Testverfahren benötigen eine Anreicherungsbouillon bzw. über feste Medien gewonnene Isolate [302]. Dabei erhöht eine Anreicherungsbouillon die Sensitivität, führt aber zur Verzögerung der Diagnostik [306]. Einige molekulargenetische Testverfahren besitzen nur für bestimmte Materialien (z. B. Perianal-/Rektalabstriche) eine Zulassung. Die Sensitivität der NAAT wurde mit 61–100 % angegeben, die Spezifität mit 69,3–99,6 % [87].

Ein Nachteil der NAAT ist die geringe Spezifität für den Nachweis des *vanB*-Gens in Enterokokken, die zu verhältnismäßig häufigen falsch-positiven Testergebnissen führt. Diese Nachweise müssen kulturell bestätigt werden [307, 308]. So liegt die Spezifität für den Nachweis des *vanA*-Gens bei 99 %, während die des *vanB*-Gens bei 87 % liegt [307]. Je nach Prävalenz kann damit der positive Vorhersagewert der NAAT bei nur 30 % liegen [307, 308]. Ggf. kann der hohe negative Vorhersagewert in Populationen mit hohem Kolonisationsrisiko zum Ausschluss der VRE-Besiedelung genutzt werden.

Ein weiteres Problem im Zusammenhang mit der Verwendung von NAAT ist

die fehlende Möglichkeit, die Isolate für ggf. notwendige epidemiologische Untersuchungen bei Häufungen zu sammeln und teilweise auch die mangelnde Differenzierung zwischen *E. faecium* und *E. faecalis* [309]. Eine Zeitersparnis bei direkt aus einer Anreicherungsbouillon durchgeführten *vanA*-/*vanB*-Nachweis mittels NAAT konnte gezeigt werden [310].

Der Vorteil bei Einsatz molekulargenetischer Testverfahren ist vor allem die niedrigere Turnaround-Zeit gegenüber den traditionellen Kulturmethoden. Andererseits können die Kosten signifikant höher sein als die der Kultur. Daten zur epidemiologischen oder klinischen Relevanz einer Zeitersparnis legen nicht vor.

3.2 Isolierung

Durch Unterbringung in Einzelzimmern in Verbindung mit Barrieremaßnahmen (Kontaktisolierung) auf der Basis von Ergebnissen von Screeninguntersuchungen wurde in vielen, aber nicht allen Studien eine Reduktion von VRE-Infektionen und horizontaler Transmission erreicht.

Die alleinige Durchführung von Barrieremaßnahmen (Handschuhe und Schutzkittel) reicht zur Kontrolle der VRE-Transmission nicht aus.

Ein Verzicht auf Screening und auf Kontaktisolation von VRE-positiven Patienten hatte in einigen Studien keinen Einfluss auf die nosokomiale Infektionsrate, Angaben zu nosokomialen Transmissionen wurden nicht gemacht.

Eine Schwierigkeit bei der Interpretation der Untersuchungen zum Stellenwert der Isolierung stellt die wenig einheitliche Verwendung der Begriffe „barrier precaution“ und „contact isolation“ in den Publikationen dar. Oft ist nicht klar zu erkennen, wann die Maßnahme die Unterbringung in einem Einzelzimmer voraussetzte und wann die Maßnahmen zusätzlich zur Unterbringung im Einzelzimmer das Tragen von Handschuhen und Kittel für jeden Kontakt einschlossen. Im Folgenden wird der Begriff Barrieremaßnahmen für die erweiterte Verwendung von Kitteln und Handschuhen bei allen Patientenkontakten und ggf. bei Zutritt zum Zimmer verwendet. Kontaktisolierung bezieht neben den Barriere-

remaßnahmen die Unterbringung im Einzelzimmer mit ein.

In nahezu allen Untersuchungen zum Stellenwert der Isolierung zur Prävention der Weiterverbreitung von VRE waren die Isolierungsmaßnahmen Teil eines Interventionsbündels und wurden zumeist mit intensivierten Screeningmaßnahmen verbunden. Ganz überwiegend wurden Ausbruchsszenarien beschrieben, bei denen für die Intervention keine geeignete Kontrollgruppe zur Verfügung stand.

Exemplarisch seien hier drei Interventionsstudien zur Kontrolle gehäuften VRE-Auftretens erwähnt. Ostrowsky et al. zeigten 2001 in einer dreijährigen Interventionsstudie in 30 US-amerikanischen Institutionen einen Rückgang der VRE-Patienten durch Einzelzimmer- bzw. Kohortenisolierung und Barrieremaßnahmen [290]. Lucet et al. beschrieben die erfolgreiche Beendigung eines VRE-Ausbruchs mit 37 Patienten durch Kohortierung der Patienten auf einer Isolierstation und extensive Screeningmaßnahmen [311]. Fournier et al. verfolgten verschiedene Strategien über einen Zeitraum von sieben Jahren, in dem insgesamt 45 durch *E. faecium* verursachte Ausbrüche in einem Krankenhausverbund auftraten [217]. Während Barrieremaßnahmen ohne räumlich getrennte Unterbringung keinen Erfolg hatten, konnte durch Implementierung eines Maßnahmenbündels mit Unterbringung der Patienten in drei räumlich und organisatorisch getrennten Bereichen (VRE-Patienten/VRE-Kontakte/VRE-freie Patienten) ein signifikanter Rückgang der VRE-Fälle erreicht werden [217].

Price et al. verglichen zwei US-Krankenhäuser hinsichtlich des routinemäßigen Screenings auf VRE [289]. Eine Klinik mit aktivem Screening und Kontaktisolierung positiver Patienten sowie präemptiver Isolierung von Risikopatienten hatte signifikant weniger VRE-Bakteriämien (8,2/100.000 Patiententage vs. 17,1/100.000 Patiententage) und eine größere Vielfalt der typisierten VRE-Stämme im Vergleich zu einer Klinik ohne Screening und Isolierung. Die Autoren folgerten, dass aktive Surveillance und Kontaktisolierung sowohl die Rate der VRE-Bakteriämien als auch die horizontale VRE-Transmission reduziert.

Calfee et al. zeigten, dass die Einführung von Kontaktisolierung kombiniert mit Surveillancekulturen zu einer Senkung der Inzidenzrate der VRE-Besiedelung von einem Peak bei 2,07 % auf 1,25 % führte [216]. Wang et al. stellten in einer deskriptiven Arbeit einen Anstieg der VRE-Infektionsrate von 0,03–0,09/1000 Entlassungen in der Interventionsphase mit Kontaktisolierung auf 0,2/1000 Entlassungen fest, nachdem die Interventionen aufgegeben worden waren [312].

Bearman et al. untersuchten generelles Tragen von Schutzhandschuhen im Vergleich zur Kontaktisolierung auf einer internistischen Intensivstation [313]. Die Autoren sahen signifikant niedrigere (p jeweils $<0,001$) nosokomiale Infektionsraten pro 1000 Device-Tagen für Bakteriämien, Harnwegsinfekte und Beatmungspneumonien, jedoch keine Unterschiede bezüglich der Akquisition von MRSA und VRE. Drei Jahre später publizierten Bearman et al. die Ergebnisse einer vergleichbaren Intervention, diesmal auf einer chirurgischen Intensivstation, ebenfalls ohne signifikante Unterschiede in der Prävalenz von MRSA und VRE [314].

Eine randomisierte Studie von Huskins et al. mit 18 teilnehmenden Intensivstationen postulierte keinen Einfluss von Surveillancekulturen und Isolationsmaßnahmen auf die VRE-Transmissionsrate [9]. Leider erfolgte die Kontaktisolierung VRE-positiver Patienten erst nach Vorlage des Ergebnisses des Aufnahmescreenings (≥ 48 Stunden), so dass bei der Bewertung ein erheblicher Bias durch die Möglichkeit der nosokomialen Übertragung in diesem Zeitraum berücksichtigt werden muss.

Harris et al. untersuchten in einer randomisierten Studie mit 20 teilnehmenden Intensivstationen den Effekt des generellen Tragens von Schutzkleidung (Kittel und Handschuhe) bei allen Patientenkontakten (Interventionsgruppe) im Vergleich zum gezielten Tragen nur bei Patienten mit bekannter MRE-Besiedelung (Kontrollgruppe) [315]. In der Interventionsgruppe kam es zu einem Rückgang der MRSA-Neubesiedelungen, nicht jedoch zu einem Rückgang der VRE-Akquisition. Dies könnte als Hinweis gewertet werden, dass Barrieremaßnahmen allein keinen Effekt auf die Weiterverbreitung von VRE haben.

Mehrere Reviews versuchten, übergreifende Aussagen zum Stellenwert der Kontaktisolierung von Patienten mit multiresistenten Erregern zu treffen [316–318]. Aboelela et al. bewerteten in ihrem Review Publikationen zum Thema und wiesen auf die Inhomogenität der zumeist monozentrischen, retrospektiven Studien hin, die vor allem deskriptive oder „quasi-experimentelle“ Designs aufwiesen [316]. Häufig gab es keine Angaben zur Compliance mit den Interventionsmaßnahmen. In keiner Studie wurde der Effekt einer einzelnen Interventionsmaßnahme wie der Kontaktisolierung unabhängig von begleitenden weiteren Maßnahmen geprüft. Ebenso fehlen häufig Angaben zur tatsächlichen (beobachteten) Compliance mit den Maßnahmen (z. B. Händedesinfektion).

In aktuellen Studien wurde geprüft, welche Konsequenzen der Verzicht auf aktives Screening und auf die generelle Isolierung VRE-positiver Patienten hat. Edmond et al. sahen keinen Einfluss auf die Rate der Device-assoziierten Infektionen nach Beendigung der Kontaktisolierung für MRSA- und VRE-Patienten, wobei die Rate der Isolierungstage nur um 45 % reduziert wurde [319]. Patienten mit einem besonderen Streuungsrisiko (z. B. stark sezernierende Wunden) wurden weiter isoliert. Eine tägliche Chlorhexidin-Waschung aller Patienten wurde in beiden Perioden durchgeführt. Almyroudis et al. untersuchten hämatologisch-onkologische Patienten in einer Abteilung, in der alle Patienten in Einzelzimmern mit eigener Nasszelle untergebracht waren und eine tägliche Chlorhexidin-Waschung erhielten [320]. Die Intervention bestand ausschließlich in der Aufgabe des aktiven Screenings sowie dem Verzicht auf das generelle Tragen von Schutzkleidung. Hierunter stellten sie keinen Anstieg der VRE-Bakteriämien fest [320]. In einer weiteren Studie an einem 800 Betten-Krankenhaus fanden die Autoren ebenfalls keine Zunahme von VRE-Infektionen nach Beenden der Barrieremaßnahmen [321]. Chlorhexidin-Waschungen wurden beibehalten. Alle 140 Intensivbetten der Klinik waren Einzelzimmer und die Compliance mit der Händehygiene lag bei 78 % [321]. Angaben über die Anzahl der nosokomialen Transmissionen/VRE-koloni-

sierten Patienten wurden in den Arbeiten nicht gemacht. Die Untersuchungen waren bezüglich der Fähigkeit, einen Unterschied aufzuzeigen (statistische Power), zu klein.

Eine Meta-Analyse zu sechs Studien, in denen Isolierungsmaßnahmen zur Prävention von VRE-Infektionen aufgegeben wurden, und die die drei oben genannten Studien einschließt, ergab eine signifikante Reduktion von VRE-Infektionen nach Beenden der Isolierungsmaßnahmen [322]. Eine Analyse der stattdessen umgesetzten Maßnahmen wurde nicht vorgenommen. Auffällig ist jedoch, dass die Studien, die über 90 % der Wichtung der Daten einbrachten, in einem Setting mit ausschließlich oder einem hohen Anteil an Einzelzimmern durchgeführt wurden [322].

3.3 Maßnahmen der Basishygiene und Barrieremaßnahmen

Die Einhaltung der Basishygiene ist die wichtigste Präventionsmaßnahme. Sie ist auch bei den bei VRE häufig auftretenden unerkannten Reservoiren in kolonisierten aber unerkannten Patienten oder in der Umwelt wirksam.

In einigen, nicht immer kontrollierten, Studien konnte gezeigt werden, dass insbesondere die Händehygiene sowie in einigen Fällen das über die Basishygiene hinausgehende Tragen von Kitteln und Handschuhen (Barrieremaßnahmen) zur Prävention von VRE-Übertragungen beiträgt.

Händedesinfektion. Sowohl die Berührung des kolonisierten Patienten als auch der Kontakt mit Oberflächen in Räumen, die mit kolonisierten Patienten belegt sind, kann zur Kontamination der Hände führen [162]. Mathematische Modelle zur Übertragungswahrscheinlichkeit und zur Ausbreitung von VRE über die kontaminierten Hände des pflegerischen und ärztlichen Personals weisen darauf hin, dass multimodale Maßnahmen zur Verbesserung der Compliance mit der Hygiene eingesetzt werden müssen, um die gewünschten Ziele zu erreichen [323].

Venkatesh et al. erzielten durch ein elektronisches Alarmsystem eine Erhöhung der Compliance mit der Händehygiene auf 70 %, die gleichzeitig zu einer

Reduktion der Häufigkeit von VRE-Übertragungen führte, die allerdings nicht das statistische Signifikanzniveau erreichte [324]. Eine Meta-Analyse aus dem Jahr 2014 zieht die Schlussfolgerung, dass durch die Implementierung und Überprüfung der regelrechten Durchführung der Händedesinfektion eine 47-prozentige Reduzierung der Kontamination mit VRE erfolgte [318]. Andererseits fanden Jayaraman et al. auf Intensivstationen mit hoher Händehygiene-Compliance (>90 %) keine Assoziation zwischen den Compliance-raten und der Rate von MRE-Nachweisen inklusive VRE [325].

Einmalhandschuhe. Hayden et al. stellten fest, dass bei 52 % der Mitarbeiter VRE auf den Händen nachgewiesen wurde, wenn sie nur den Patienten berührt hatten; dies war bei 70 % der Mitarbeiter der Fall, wenn sie sowohl die Umgebung als auch den Patienten berührt hatten [162]. Das Risiko der Kontamination stieg wenn der Patient unter Durchfall litt und korrelierte mit der Anzahl der direkten Patientenkontakte, mit der Ausdehnung der Kolonisation sowie mit der Lokalisation der Infektion. In einer anderen Studie zeigte sich, dass VRE-Patientenisolate nach dem Ausziehen der Handschuhe auf den Händen der Mitarbeiter nachweisbar waren [326]. Hier reduzierten jedoch Handschuhe das Risiko, sich die Hände direkt mit VRE zu kontaminieren, um 71 % [326].

Schutzkittel und Einwegschrürze. Das Tragen von Einwegschrürze bzw. Schutzkitteln konnte in zwei klinischen Studien mit Crossover-Design bei einem hohen VRE-Kolonisationsdruck das Risiko, intestinale VRE zu erwerben, signifikant reduzieren [327, 328]. Da andere mögliche Einflussfaktoren, wie die Compliance mit der Händehygiene nicht begleitend erfasst wurden, kann nicht ausgeschlossen werden, dass das Tragen der Kittel weitere nicht erfasste Effekte hatte. Dennoch weisen die Untersuchungen auf einen Wert von Kitteln bei der Isolierung von VRE-Patienten hin, sei es durch direkte Reduktion der Übertragung oder durch Verbesserung der Mitarbeit bei weiteren Hygienemaßnahmen.

In einer kontrollierten, randomisierten Studie zum Vergleich zwischen uni-

versellem Tragen von Kitteln und Handschuhen bei jedem Patientenkontakt und jedem Zugang in ein Zimmer, und dem gezieltem Tragen von Kitteln und Handschuhen für Kontakte zu besiedelten Patienten, fanden sich keine Unterschiede in der Übertragungsrate zwischen beiden Studiengruppen [315].

3.4 Schulung des Personals

Gesonderte Schulungsprogramme für das Personal wurden nur in wenigen Präventionsbündeln dargestellt. Dennoch ist die Schulung des Personals eine Voraussetzung, Bündelmaßnahmen erfolgreich umzusetzen.

Perugini et al. führten im Rahmen eines prolongierten VRE-Ausbruchs ein Präventionsbündel ein, zu dem eine gezielte Schulung des Personals und Fragebogenerhebungen zählten [329]. Obgleich dies nicht zu einer Verbesserung der beobachteten Compliance mit Hygienemaßnahmen führte, wurde eine Reduktion der VRE-Infektionsraten und der Umgebungskontamination mit VRE beobachtet. Wiederum in einer Ausbruchssituation wurde mit Hilfe von Vorträgen und über das Intranet verbreitetem Informationsmaterial als Teil eines größeren Bündels mit weiteren Bestandteilen die Weiterverbreitung von VRE unterbunden [135].

In einer Veröffentlichung von Derde et al. wurde die Schulung zwar nicht als eigene Interventionsstrategie in der endemischen Situation beschrieben, jedoch in der Umsetzung von Maßnahmen, z. B. Verbesserung der Händehygiene vermerkt [285].

3.5 Einbeziehung von Patienten

Patienten wurden erfolgreich in Maßnahmenbündeln zur Reduktion von VRE einbezogen, wobei der Fokus hier auf der Schulung zur Händehygiene lag.

Im Rahmen einer Interventionsstudie zur Reduktion der VRE-Inzidenz wurde ein Maßnahmenbündel implementiert, welches schwerpunktmäßig das Händewaschen vor der Einnahme von Mahlzeiten und oralen Medikamenten beinhaltete [330].

Die Einbeziehung von Patienten in die Umsetzung von Hygienemaßnah-

men erfolgte auch in anderen Bündeln. So wurden Patienten geschult, nach der Benutzung der Toilette die Hände zu desinfizieren [331]. In beiden Studien konnte die Zahl neuer VRE-kolonisierter Patienten gesenkt werden.

3.6 Reinigungs- und Desinfektionsprogramme

Intensivierte Programme zur Reinigung und Desinfektion der Patientenumgebung haben im Rahmen von Präventionsbündeln zur Reduktion der Inzidenz der Kolonisation geführt. In einer Untersuchung war ein Bündel aus intensivierter Umgebungsdekontamination und ABS dem aktiven Screenen und Isolieren in Niedrigrisikobereichen gleichwertig.

Verschiedene Untersuchungen weisen auf eine Rolle der Umgebungscontamination für die Transmission von VRE hin [154, 155, 332]. Dabei kann die Umgebungscontamination bei kolonisierten Patienten größer sein als bei infizierten Patienten [333]. Insbesondere bei Patienten mit Stuhlinkontinenz kann eine erhebliche Kontamination der Umgebung durch Enterokokken auftreten.

Wurden Oberflächen und Geräte nach Patientenkontakt bzw. Verwendung am Patienten desinfiziert, so kam es nur in Einzelfällen zu einer Übertragung auf Patienten, die die Zimmer nachfolgend belegten [334]. Daher wurde der Bedeutung der Reinigung und vor allem der Desinfektion der Patientenumgebung erhöhte Aufmerksamkeit gewidmet.

Im Ergebnis eines systematischen Reviews wurden unter anderem Studien bewertet, die den Einsatz von Wasserstoffperoxid (H_2O_2)-Verneblung zur Prävention von VRE-Übertragungen untersuchten [335]. Durch Reinigung mit nachfolgender Verneblung von H_2O_2 konnte in zwei Fällen ein Ausbruch beherrscht werden [335]. Später zeigten Passaretti et al., dass durch die Verneblung von H_2O_2 die Umgebungscontamination nach Patiententlassung und die Akquisition von VRE signifikant herabgesetzt werden konnte [336]. Horn et al. stellen fest, dass durch den kombinierten Einsatz von H_2O_2 zur Schlussdesinfektion und Verbesserung der Händehygiene die VRE-Rate gesenkt werden kann [337]. Die Häufigkeit von VRE war jedoch insgesamt gering

und weitere Daten zum Umgang mit besiedelten Patienten werden nicht angegeben. Zu berücksichtigen ist, dass eine Raumesinfektion durch Vernebeln mit Peroxiden nur als Ergänzung zur regulären Flächen-desinfektion mittels Wischverfahren sinnvoll ist. Die Limitationen des Verfahrens sind zu berücksichtigen und die reproduzierbare Wirksamkeit der Maßnahme im Rahmen einer Validierung vor Ort zu prüfen [338, 339], was in den zitierten Studien nicht beschrieben wurde. Daneben ist der Aspekt des Mitarbeiter- und Patientenschutzes zu beachten, da zum Teil sehr hohe (toxische) Peroxidkonzentrationen in der Raumluft eingesetzt werden. Dadurch können die Räume ggf. erst nach längeren Lüftungsintervallen wieder genutzt werden [340, 341].

Durch den Einsatz eines Desinfektionsprogramms mit chlorbasierten Produkten (inklusive Schulung der Mitarbeiter und Einstellung von Supervisoren) mit gleichzeitig verstärktem Einsatz alkoholischer Händedesinfektionsmittel wurden in einem australischen Krankenhaus die Kontamination der Umgebung sowie die Inzidenz der Kolonisation und der VRE-Bakteriämien signifikant reduziert [342]. Bryce et al. stellten in einem kanadischen Krankenhaus das VRE-Präventionsprogramm von krankenhausesweitem aktivem Screening mit Kontaktisolierung der positiven Patienten auf ein risikobasiertes System mit Screening und Isolierung nur in Risikobereichen und einem ABS-Programm sowie einem verbesserten Dekontaminationssystem für Umgebung und Medizinprodukte um [343]. Darunter war keine Veränderung der VRE-Infektionsraten nachweisbar [343]. Bestandteile des Dekontaminationssystems waren Reorganisation des Lagersystems, Neuzuweisung der Verantwortlichkeiten und Kennzeichnung aufbereiteter Gegenstände sowie Benennung eines Programm-Managers und regelmäßige Kontrollen.

Weitere Interventionsmöglichkeiten beinhalten die Vermeidung der Kontamination mit der Stuhlflora. So wurde aufgrund steigender VRE-Prävalenz in Bereichen mit erhöhtem Risiko durch den Ersatz des Rektal- durch ein Ohrthermometer innerhalb von neun Monaten ein Rückgang der nosokomialen VRE-Infektionen um 48 % erreicht [344].

3.7 Antiseptisches Waschen der Patienten

Antiseptisches Waschen führt auf Intensivstationen zur Reduktion der VRE-Transmission und VRE-Infektionen, vor allem der ZVK-assoziierten VRE-Sepsis. Ein gleichartiger Effekt konnte für Normalstationen nicht gezeigt werden.

In verschiedenen Studien wurde der Effekt einer täglichen antiseptischen Waschung auf die Transmissionsrate bzw. die Infektionsrate von VRE untersucht [285, 345–347]. In einer Meta-Analyse von zwölf Studien fanden die Autoren eine signifikante Reduktion sowohl der VRE-Infektionsraten als auch der Transmissionsraten [348]. Die Untersuchungen wurden nahezu alle auf Intensivtherapiestationen durchgeführt. Die Intervention bestand aus Waschen der Patienten mit Chlorhexidin in der Konzentration 2–4 %. Eine Studie auf internistischen Normalstationen nutzte in einem quasi-experimentellen Design ein zusammengefasstes Outcome von MRSA- oder VRE-Infektionen und zeigte eine Reduktion dieser zusammengefassten Größe [346]. Dabei veränderten sich neben der eigentlichen Intervention auch die Compliance mit der Händehygiene und den Barrieremaßnahmen. Aus dieser Untersuchung lässt sich herleiten, dass 770 Patienten mit Chlorhexidin gewaschen werden mussten, um eine Infektion zu verhindern (number needed to treat).

Dagegen fanden Dicks et al. in einer Multicenter-Studie an 33 Intensivstationen in insgesamt 17 Krankenhäusern keinen Effekt auf die VRE-Infektionsrate im Vergleich zwischen Stationen, die Chlorhexidinwaschungen vornahmen und Kontrollstationen [349]. Lediglich auf Interventions-ITS mit Waschungen konnte eine Reduktion der VRE-bedingten, ZVK-assoziierten VRE-Sepsis erzielt werden [349]. In einem anderen Ansatz wurden in einem Krankenhaus der Maximalversorgung und einem städtischen Krankenhaus das Waschen aller Patienten mit Chlorhexidin eingeführt und zeitgleich auf die Durchführung von Barrieremaßnahmen verzichtet [350]. Hierbei zeigte sich keine Veränderung der Rate an klinischen VRE-Nachweisen als Indikator für Infektionen. In beiden Häusern

waren nahezu alle Betten in Einzelzimmern aufgestellt.

Bei einer häufigen Anwendung von Chlorhexidin sollte berücksichtigt werden, dass es zur Toleranz von *E. faecium* gegenüber der Substanz kommen kann [351], so dass andere Hautantiseptika von Interesse wären.

Nur in einer Studie wurde für die antiseptische Waschung nicht Chlorhexidin verwendet. Gastmeier et al. führten eine Interventionsstudie auf acht Intensivstationen durch und verwendeten Octenidin zur antiseptischen Waschung [347]. Gleichzeitig durfte auf Screening und Kontaktisolierung der Patienten verzichtet werden, wobei davon nicht alle Stationen Gebrauch machten. Ein Effekt auf nosokomialen VRE-Erwerb oder die Infektionsraten von VRE konnte hier nicht nachgewiesen werden [347].

3.8 Maßnahmen der Eradikation

Versuche einer Eradikation von VRE mit Antibiotika haben sich bisher als unwirksam erwiesen. Erste Untersuchungen zum Einsatz von Probiotika und zur FMT an kleinen Patientengruppen wurden durchgeführt, eine Evaluation in größeren Gruppen steht jedoch aus. Zusammenfassend sind die bisherigen Ergebnisse noch so vorläufig, dass der Einsatz außerhalb von klinischen Studien nur nach gründlicher Abwägung bei kritisch kranken Patienten erfolgen sollte.

Maßnahmen der Eradikation wurden bisher nur in kleinen Fallserien beschrieben. Hierzu kamen verschiedene Antibiotika und Probiotika zum Teil in Kombination zum Einsatz.

Dabei waren die Ergebnisse einer alleinigen Anwendung von Antibiotika unbefriedigend. Die Anwendung von Bacitracin führte zwar zu einer Clearance zwischen 43 % und 100 % [352–355], der Effekt hielt im 3-Wochen Follow-up jedoch nur in 33–53 % der Fälle an [355, 356]. Bei kombinierter Anwendung von Bacitracin und Doxycyclin wurden VRE während zwei Wochen um 3 log/g Stuhl reduziert, stiegen aber danach wieder auf fast 8 log/g Stuhl an [353]. Ähnlich ungünstige Ergebnisse wurden mit der Kombination Bacitracin/Gentamicin erzielt

[357]. Auch nach Anwendung von Ramoplanin war nach anfänglicher Suppression der VRE in 90 % nach weiteren zwei Wochen eine Rekolonisation mit VRE zu beobachten [358, 359]. Ebenso war die kurzzeitige Anwendung von Novobiocin in Kombination mit Tetracyclin oder Doxycyclin unwirksam [360].

Bei Kolonisation mit VRE ist die probiotische Therapie z. B. mit *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) zur Herabsetzung der Kolonisationsdichte bis hin zur Eradikation erfolgversprechend [361]. In einer randomisierten kontrollierten Studie ($n=11$) konnten VRE aus dem Gastrointestinaltrakt bei Nierenkranken nach vierwöchiger Gabe von LGG bei 91 % im Vergleich zu 9 % bei Placebo eradiziert werden [362]. Bei Kindern war VRE nach dreiwöchiger Behandlung (randomisierte single-blind placebokontrollierte Studie) mit LGG bei 62 % ($n=3232$) der Kinder anstatt bei 24 % ($n=29$) in der Placebogruppe signifikant weniger häufig nachweisbar [363]. Allerdings konnte in einem Setting mit hohem antibiotischen Selektionsdruck in einer Crossover-Studie durch Gabe von Probiotika (eine Mischung von *Bifidobacterium*-, *Enterococcus*- und *Lactobacillus*-Stämmen) ab dem Zeitpunkt der Aufnahme bis zur Entlassung die Akquisition multiresistenter Enterokokken nur tendenziell (25 % vs. 20 % in der Kontrolle) beeinflusst werden [364].

In einer randomisierten doppelblinden placebokontrollierten Studie wurde als sekundäres Outcome neben Machbarkeit und Verträglichkeit der 28-tägigen Gabe eines Probiotikums (Mischung von *Bifidobacterium breve*, *B. infantis*, *B. longum*, *Lactobacillus acidophilus*, *L. plantarum*, *L. casei*, *L. bulgaricus* und *Streptococcus thermophilus*) der Nachweis von VRE untersucht [365]. VRE waren zu Studienbeginn in der Placebogruppe bei 4/17 (24 %), in der Interventionsgruppe bei 5/19 (26 %) Patienten im Rektalabstrich nachweisbar. Nach vier Wochen gelang der VRE-Nachweis in der Placebogruppe bei 6/17 (38 %) Patienten, in der Interventionsgruppe bei 4/19 (21 %) Patienten.

Verschiedene Studien sprechen für das Potential von Probiotika zur Prävention einer mikrobiellen Fehlbesiedlung sowie zur Verhinderung der Ansiedlung von multiresistenten Bakterien wie VRE [124].

Sofern Probiotika allerdings bei immunsupprimierten Patienten oder kritisch kranken Patienten eingesetzt werden sollen, ist eine sorgfältige Risikoabwägung vorzunehmen [366–368]. Zudem ist nicht auszuschließen, dass probiotische *E. faecium*-Stämme das *vanA*-Gencluster akquirieren können [369].

Experimentell und epidemiologisch konnte gezeigt werden, dass *Barnesiella spp.* im Darm die Clearance von VRE zu ermöglichen scheint, bzw. Resistenz gegenüber Besiedlung schaffen kann [370]. In ersten Versuchen mit FMT bei besiedelten Patienten konnten Davido et al. bei sieben von acht Patienten nach drei Monaten VRE nicht mehr nachweisen [371]. Hingegen fanden Sohn et al. bei drei VRE-kolonisierten Patienten nach FMT keine verkürzte Kolonisationsdauer [372]. Ergebnisse an größeren Patientengruppen und Langzeitergebnisse stehen jedoch noch aus, so dass der Einsatz nur unter Studienbedingungen und kritischer Abwägung von Nutzen und Risiken erfolgen sollte.

3.9 Antibiotic Stewardship

Auf der Basis der vorliegenden Evidenz ist es nicht möglich, eine abschließende Wertung zur Rolle des Antibiotic Stewardships (ABS) zur Kontrolle von Kolonisation und Infektion mit VRE bei hospitalisierten Patienten zu treffen.

Während Exposition mit Vancomycin ein Risikofaktor für den Erwerb von VRE einzelner Patienten zu sein scheint [373], sind die Auswirkungen des Vancomycin-Gebrauchs auf ganze Gruppen, wie zum Beispiel der Patientenpopulation eines Krankenhauses nicht gut dokumentiert.

In einer Reihe von Untersuchungen zeigte sich eine signifikante Assoziation zwischen einer Kolonisation oder Infektion mit VRE und einer vorausgegangenen Therapie mit Antibiotika [134, 223, 262, 373–375]. Während einige Studien eine Assoziation mit der Verwendung von Vancomycin fanden [262, 375], konnten andere keine Assoziation mit Vancomycin-Gebrauch nachweisen [376]. In einigen Untersuchungen wurde eine Assoziation nur mit anderen Antibiotika, nicht aber Vancomycin nachgewiesen [374, 377].

Leitlinien des CDC zur Kontrolle von VRE beinhalteten den umsichtigen Gebrauch von Vancomycin [378]. Erste Interventionen durch ABS in Bezug auf Vancomycin zur Reduzierung der VRE-Ausbreitung bei hospitalisierten Patienten begannen in den frühen 1990er Jahren sowohl in endemischen [379, 380] als auch in epidemischen Settings [381]. Es fanden sich positive Resultate hinsichtlich der Reduzierung des Gebrauchs von Vancomycin, jedoch sehr kontroverse Ergebnisse bezüglich einer Reduzierung der Verbreitung von VRE. ABS-Programme einschließlich des kontrollierten Einsatzes verschiedener Antibiotikaklassen hatten hinsichtlich der Inzidenz von VRE bei hospitalisierten Patienten kontroverse Ergebnisse [382, 383].

Im Rahmen einer Interventionsstudie in einer hämatologischen Abteilung in Großbritannien wurde bei der empirischen Therapie von Fieber in der Neutropenie in einer ersten Phase Cefotaxim durch Piperacillin/Tazobactam ersetzt – dies stand in Verbindung mit einem intensiven Schulungsprogramm zur Verbesserung der Händehygiene [331]. In einer zweiten Phase folgte die Wiedereinführung von Cefotaxim. Die erste Phase ging mit einer signifikanten Reduktion eines hyperendemischen VRE einher, die zweite Phase hingegen mit einem neuerlichen Anstieg des Vorkommens von VRE. Obwohl die Risikominimierung bezüglich eines Erwerbs von VRE teilweise den verbesserten Hygienemaßnahmen zuzuschreiben war, legt die Rückkehr des Problems nach Wiedereinführung von Cefotaxim nahe, dass Cephalosporine für den angestiegenen Erwerb unter hospitalisierten Patienten verantwortlich waren [331]. Eine Reduktion der VRE-Rate nach der Beschränkung von Breitspektrum-Cephalosporinen wurde darüber hinaus in einer intensivmedizinischen Abteilung für Brandverletzungen beobachtet [384].

Dagegen hatte eine Verbrauchsbeschränkung von Vancomycin bzw. Drittgenerations-Cephalosporinen wenig bis gar keinen Einfluss auf die VRE-Prävalenz im untersuchten Studienort [383, 385–388]. In einer Studie, die zur Bewertung des Einflusses eines eingeschränkten Gebrauchs von Vancomycin und Drittgenerations-Cephalosporinen bezüglich der VRE-Ausbreitung angelegt war, ging der

Gebrauch von Vancomycin nach der Einführung des ABS zunächst um 24 % zurück, stieg aber bis zum Ende der Studie nach zehn Jahren wieder auf das Niveau vor der Intervention an. Der Gebrauch von Drittgenerations-Cephalosporinen verringerte sich dabei um 86 %. Die Prävalenz von VRE stieg während der Studie stetig und signifikant von 17 % auf 30 % an. Der Gebrauch von Clindamycin korrelierte signifikant mit dem Anstieg der VRE-Ausbreitung [385].

Ein systematisches Review umfasste 13 Studien (darunter keine randomisierten kontrollierten Studien), die bis März 2006 publiziert wurden [389]. Lediglich sieben der 13 Studien berichten über statistisch signifikante Reduktionen hinsichtlich des VRE-Erwerbs nach Interventionen. Die Ergebnisse reichten von einer Reduktion des VRE-Erwerbs um 82 % bis zu einem Anstieg um 475 %. Die Studien, die sich auf spezifische Settings fokussierten (wie z. B. immunsupprimierte Patienten), erbrachten eher positive Resultate im Sinne einer Reduktion von VRE im Vergleich zu Studien, die auf das gesamte Klinikum ausgelegt waren. Die Art der Intervention, die epidemiologische Situation in der Einrichtung (z. B. endemisch oder epidemisch), das Studiendesign und die Dauer der Intervention standen in Relation zu deren Effektivität. Nur in sieben Studien wurde die Reduktion des Vancomycin-Verbrauchs als Einzelintervention implementiert, in allen anderen Untersuchungen wurden weitere Interventionen wie Infektionspräventionsmaßnahmen eingeführt oder der Gebrauch anderer Antibiotika reduziert [389]. Als Ergebnis wurden sowohl Prävalenz- als auch Inzidenzraten von Kolonisationen und/oder Infektionen gewählt. Das Studiendesign war so inhomogen, dass die Autoren davon Abstand nahmen, eine Meta-Analyse durchzuführen [389]. Von sechs zitierten Studien, bei denen die Intervention ausschließlich in einer Reduktion des Vancomycin-Gebrauchs bestand, fanden sich nur bei zwei Studien eine signifikante Reduktion von VRE-Infektion und/oder -Kolonisation. Dagegen gelang in fünf von sieben Studien, in denen weitere Präventionsmaßnahmen umgesetzt wurden, eine Reduktion der VRE-Infektion bzw. -Kolonisation [389, 390].

In einem aktuellen systematischen Review zum Einfluss der Implementati-on eines Antibiotic Stewardships auf die Inzidenz von VRE konnten innerhalb der Analyse drei Studien erfasst werden [391]. Angesichts der sehr unterschiedlichen Studien, welche hier verglichen wurden, lässt sich den Ergebnissen dieser Meta-Analyse im Hinblick auf die Effektivität eines „Antibiotic Stewardships“ auf die Verringerung der VRE-Rate kein konklusives Ergebnis entnehmen.

Eine Assoziation zwischen Antibiotikaexposition und VRE scheint sich abzuzeichnen. Welche Intervention einen Effekt auf VRE-Kolonisation oder -Infektion hat ist jedoch noch unklar. Interventionen zur Reduktion des Einsatzes von nicht indizierten Antibiotika sind sinnvoll und reduzieren die Selektion und Induktion von multiresistenten Erregern, wie auch VRE.

4 Internationale Empfehlungen zum Umgang mit VRE

Die vorliegenden internationalen Empfehlungen zur Prävention von Kolonisationen und Infektionen mit VRE weisen eine hohe Heterogenität auf.

Im Hinblick auf die zunehmende internationale Vernetzung der Gesundheitssysteme erscheint es sinnvoll, Empfehlungen zu Präventionsmaßnahmen im internationalen Vergleich zu betrachten.

Aboelela et al. verglichen sechs englischsprachige Guidelines hinsichtlich der Empfehlung zu Isolierungsmaßnahmen von MRE und konstatierten, dass erstens zumeist wenig Evidenz aus publizierten Studien die Grundlage für die Empfehlungen bildete und zweitens Empfehlungen zu VRE häufig analog zu bereits bestehenden Empfehlungen zum Umgang mit MRSA abgeleitet wurden [316].

Ein Konsens zum Umgang mit infizierten oder kolonisierten Patienten scheint nicht zu bestehen. Dies mag verschiedene Gründe haben, z. B. länderspezifische Strukturen des Gesundheitssystems oder unterschiedliche Prävalenz von VRE. Dennoch wurde der Prävention von VRE-Infektionen in vielen Ländern ausreichende Priorität eingeräumt, entsprechende Empfehlungen zur Prävention zu erarbeiten (■ Tab. 9 in der Anlage).

5 Empfehlungen

Vorrangiges Ziel der Empfehlungen ist die Prävention von nosokomialen Infektionen durch Enterokokken mit speziellen Antibiotikaresistenzen.

Aufgrund der unterschiedlichen Häufigkeit des Auftretens der Enterokokken mit speziellen Resistenzen einerseits und den Gegebenheiten in den jeweiligen Einrichtungen andererseits müssen die Maßnahmen individuell für die Einrichtung ausgewählt werden. Dies setzt Kenntnisse über die epidemiologische Situation und die eigenen Risikokollektive voraus.

Bei den vorliegenden Empfehlungen handelt es sich um Handlungsanweisungen, die in Abhängigkeit vom Ergebnis der zuvor durchgeführten infektionsepidemiologischen Analysen umgesetzt werden sollen. Hierfür werden Entscheidungskriterien angeboten, die die Auswahl und Anpassung der Maßnahmen erlauben.

5.1 Erkennen, Erfassung und Bewertung von Infektionen durch Enterokokken

Risikopopulationen für Infektionen durch Enterokokken im eigenen Patientengut können durch Infektionssurveillance auch unabhängig von speziellen Antibiotikaresistenzen erkannt werden. Die folgenden Maßnahmen zur Feststellung der Häufigkeit von Infektionen durch *E. faecium* sowie zur Identifikation von Risikopopulationen sind Gegenstand guter klinischer Praxis bzw. der Surveillance. Sie werden ohne Evidenzkategorie dargestellt.

Die Kommission empfiehlt

- in Zusammenarbeit von Klinikern, Krankenhaushygienikern und Mikrobiologen Art und Umfang der Enterokokkendiagnostik abzustimmen.
- die Patientenpopulationen oder Behandlungsgruppen zu identifizieren, in denen therapiebedürftige Infektionen durch *E. faecium*² (unabhängig von der Antibiotikaresistenz) auftreten.

² Infektionen durch *E. faecium* als alleinigem Erreger oder polymikrobielle Infektionen mit Beteiligung von *E. faecium*, bei denen *E. faecium* bewusst in die antibiotische Therapie einbezogen wurde.

- neben der Surveillance antibiotikaresistenter Enterokokken entsprechend § 23 IfSG eine kontinuierliche Bewertung der Häufigkeit von Infektionen durch *E. faecium*, die antibiotischer Therapie bedürfen, unabhängig von der Antibiotikaresistenz durchzuführen (z. B. durch Bewertung von Erregerstatistiken aus Blutkulturen).
- bei Zunahme von antibiotisch-therapiebedürftigen Infektionen durch *E. faecium* (unabhängig von der Antibiotikaresistenz) die Umsetzung der Maßnahmen der Basishygiene und des Antibiotic Stewardships zu prüfen und ggf. zu intensivieren sowie bei Verdacht auf einen epidemischen Zusammenhang entsprechende darüber hinausgehende Maßnahmen zu ergreifen.

5.2 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch VRE

Die VRE-Kolonisation ist einer der wichtigsten Risikofaktoren für eine Infektion mit VRE.

Da kolonisierte Patienten eine Quelle für VRE sein können, wäre die Erkennung kolonisierter Patienten und entsprechende Umsetzung von Maßnahmen, die Übertragungen ausgehend von kolonisierten Patienten verhindern, ein sinnvolles Vorgehen. Ein solches Vorgehen erscheint in Regionen mit niedriger VRE-Prävalenz zielführend.

Demgegenüber stehen Erfahrungen und Berichte, dass in vielen Regionen Deutschlands bereits eine endemische Situation besteht, so dass schon bei der Aufnahme in die medizinische Einrichtung ein höherer Anteil an Patienten kolonisiert ist. In einem solchen Setting hat es sich in bisherigen Untersuchungen mit den dort umgesetzten Maßnahmen als kaum möglich erwiesen, Übertragungen nachhaltig zu verhindern. Andererseits treten Infektionen durch VRE nur in einem kleineren Teil kolonisierter Patienten und überwiegend in speziellen gefährdeten Patientengruppen auf. **Die Empfehlungen hinsichtlich VRE konzentrieren sich folglich auf die Prävention von antibiotisch-therapiebedürftigen Infektionen.**

Die Kommission empfiehlt

- eine Eingruppierung der Patientenpopulationen oder Behandlungsgruppen hinsichtlich ihres Risikos, Infektionen durch VRE zu erleiden, vorzunehmen (Kat. II).
- die konsequente Umsetzung der Basishygiene, solange in einer definierten Population keine antibiotisch-therapiebedürftigen VRE-Infektionen auftreten, unabhängig von der Anzahl der kolonisierten Patienten (Kat. II).

In Regionen oder Einrichtungen mit niedriger VRE-Prävalenz und ohne Auftreten von VRE-Infektionen kann die Zielsetzung der hygienischen Maßnahmen die Vermeidung von Transmissionen ausgehend von mit VRE besiedelten Patienten sein. Dann können über die Basishygiene hinausgehende Maßnahmen bei Nachweis einer Kolonisation umgesetzt werden. Die Zielsetzung der Maßnahmen sollte interdisziplinär abgestimmt werden.

Maßnahmen bei Auftreten einer antibiotisch-therapiebedürftigen Infektion durch VRE:

Die Kommission empfiehlt

- die Bewertung der VRE-Infektion hinsichtlich des Orts des Erwerbs der Infektion (nosokomial vs. aus einer anderen Klinik mitgebracht vs. ambulant erworben) (Kat. IV, IfSG).
- bei ambulant erworbenen VRE-Infektionen individuell festgelegte Maßnahmen umzusetzen, die eine Weiterverbreitung ausgehend von infizierten Patienten verhindern (Kat. II).
- bei Patienten mit VRE-Infektionen, die kurz zuvor aus einer anderen Klinik zuverlegt wurden, individuell festgelegte Maßnahmen umzusetzen, die eine Weiterverbreitung von VRE verhindern und die verlegende Klinik zu informieren, so dass dort ggf. weitere Maßnahmen umgesetzt werden können (Kat. II).

Erläuterung: Die Infektion dient als Sentinel-Ereignis, das auf ein mögliches Problem hinweisen kann. Damit solche Probleme nicht übersehen werden, ist es sinnvoll verlegende Kliniken zeitnah darüber zu informieren, dass von dort eine Infektion mitgebracht wurde. Der

Informationsweg sollte zwischen den Kliniken abgestimmt werden.

- bei erstmaligem Auftreten einer nosokomialen Infektion in einer Patientenpopulation mit unbekannter VRE-Prävalenz die Prävalenz der VRE-Besiedelung in der betroffenen Population zu erfassen – mit dem Ziel, auf Basis der Ergebnisse eine Risikobewertung durchzuführen (Kat. II). Dies gilt auch, wenn der Infektionsfall in einer anderen Klinik diagnostiziert wurde, aber wahrscheinlich in der eigenen Klinik erworben worden war.
- konsequente Umsetzung der Basishygiene in der betroffenen Population, wenn im Rahmen der Prävalenzuntersuchung keine weiteren Fälle (besiedelte oder infizierte Patienten) detektiert werden (Kat. II).
- die Information von aufnehmenden Einrichtungen und niedergelassenen Ärzten bei der Verlegung, Überweisung oder Entlassung der Patienten gemäß Länderhygieneverordnung (Kat. IV).

Maßnahmen bei Auftreten einer oder mehrerer antibiotisch-therapiebedürftiger Infektionen in Populationen mit kolonisierten Patienten:

Die Kommission empfiehlt

- die Compliance mit Basishygiene, Bündeln zur Prävention Device-assoziierteter Infektionen und Antibiotic Stewardship-Programmen zu überprüfen und bei ungenügender Compliance Maßnahmen zu deren Verbesserung zu ergreifen (Kat. IV).
- die Einführung, Schulung und Umsetzung eines Maßnahmenbündels, bestehend aus einer Auswahl (mindestens 2) der folgenden Komponenten (Beispiele für Maßnahmenbündel siehe Kapitel 3) (Kat. II):
 - Screening
 - Isolierung
 - Antiseptisches Waschen
 - Einbeziehung der Patienten in Hygienemaßnahmen
 - Intensivierte Reinigung und Desinfektion der Umgebung.
- die Effizienz des Maßnahmenbündels anhand festzulegender geeigneter

Zielgrößen (z. B. zu unterschreitende Inzidenzdichte von VRE-Infektionen) mindestens durch Fortführung der Surveillance regelmäßig zu überprüfen (Kat. IV). Hierbei sollen die Zielgrößen bevorzugt auf eine Reduktion der Infektionen und nicht auf einen Erhalt des Status quo ausgelegt werden.

- bei Überschreiten der Zielwerte das Maßnahmenbündel zu überprüfen und ggf. zu erweitern (Kat. II).
- bei langfristiger Einhaltung der Zielgröße das Maßnahmenbündel weiter beizubehalten und die Surveillance fortzuführen und bei fehlendem Auftreten von nosokomialen antibiotisch-therapiebedürftigen VRE-Infektionen über längere Zeiträume (z. B. mehr als ein Jahr) das Maßnahmenbündel schrittweise zu reduzieren (Kat. II).
- die Information von aufnehmenden Einrichtungen und niedergelassenen Ärzten bei der Verlegung, Überweisung oder Entlassung der Patienten gemäß Länderhygieneverordnung (Kat. IV).

5.3 Mögliche Komponenten von Präventionsbündeln

In Abschnitt 5.2 „Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch VRE“ wird genau definiert, unter welchen Umständen erweiterte Maßnahmenbündel, die über die Basishygiene hinausgehen, anzuwenden sind. Da die Maßnahmen zur Prävention von VRE-Transmissionen oder -Infektionen praktisch immer in Bündeln umgesetzt wurden, kann die Effizienz einzelner Maßnahmen nicht bewertet werden. Im Folgenden wird daher für die einzelnen Komponenten beschrieben, welche Anwendungsmethodik gewählt und von der KRINKO als maßgeblich für den Erfolg eingeschätzt wurde.

5.3.1 Screening

Die Kommission empfiehlt

Wenn Screening als Bestandteil eines Maßnahmenbündels ausgewählt wurde

- ein aktives VRE-Screening auf Risikopopulationen zu fokussieren (Kat. II).
- ggf. zusätzlich zum aktiven Screening das passive Screening aus Stuhlproben durchzuführen, die zur *C. difficile*-Diagnostik eingesandt werden (Kat. II).

- als Untersuchungsmaterial für das Screening Stuhlproben oder Rektalabstriche zu verwenden (Kat. II).
- zum sicheren Ausschluss einer neu erworbenen Besiedelung mindestens drei Proben an verschiedenen Tagen im Zeitraum von mindestens einer Woche (z. B. Tag 2, 5 und 7) zu entnehmen (Kat. II).
- zum Ausschluss einer fortbestehenden Besiedelung mindestens drei Proben an verschiedenen Tagen zu entnehmen (Kat. II). Aufgrund der langdauernden Besiedelung sollen längere Zeiten (z. B. eine Woche) zwischen den Kontrollabstrichen bevorzugt werden (Kat. II).
- die Labornachweismethode (Kultur oder Nukleinsäureamplifikationstechniken) nach Voraussetzungen vor Ort und der Fragestellung zu wählen, da kein nachgewiesener Vorteil für eine Methode besteht (Kat. III).

5.3.2 Isolierung

Die Kommission empfiehlt

Wenn Isolierung als Bestandteil eines Maßnahmenbündels ausgewählt wurde

- für die Isolierung von VRE-Trägern Zimmer mit eigener Nasszelle zu verwenden (Kat. II).
- eine Einzelunterbringung oder eine Unterbringung in einer Kohorte (Kat. II). Ob eine gemeinsame Kohortierung von VanA- und VanB-Trägern möglich ist, ist ungeklärt (Kat. III).
- keine Kohortierung von VRE-Patienten mit MRSA-Patienten oder mit anderen MRE-Patienten (Kat. IB).
- je nach Risikobewertung die Isolierung aller VRE-Träger oder die Isolierung von VRE-Trägern mit erhöhtem Risiko für eine Umgebungscontamination (z. B. ungenügende Compliance mit hygienischen Maßnahmen, akute Diarrhöen, Stuhlinkontinenz) (Kat. II).
- die Verwendung von Schutzkitteln und Handschuhen bei jedem Patientenkontakt (Kat. II).

5.3.3 Antiseptisches Waschen

Die Kommission empfiehlt

Wenn antiseptisches Waschen als Bestandteil eines Maßnahmenbündels ausgewählt wurde

- antiseptische Waschungen zur Prävention von VRE-Infektionen auf Patientenpopulationen mit höherer ZVK-Anwendungsrate zu beschränken, weil bisherige Studien bevorzugt in Patientenpopulationen durchgeführt wurden, in denen ein hoher Patientenanteil einen ZVK hatte (Kat. IB).
- die Waschung mit chlorhexidinhaltingen Antiseptika ($\geq 2\%$ Chlorhexidinguconat) unter Beachtung der Nebenwirkungen durchzuführen (Kat. IB), für andere Antiseptika ist die Datenlage nicht ausreichend, so dass über deren Einsatz lokal nach Risikobewertung entschieden werden muss (Kat. III).

5.3.4 Einbeziehung der Patienten in Hygienemaßnahmen

Die Kommission empfiehlt

Wenn die Einbeziehung von Patienten als Bestandteil eines Maßnahmenbündels ausgewählt wurde

- Schulung der Patienten und ggf. stichprobenartige Beobachtung der Händedesinfektion der Patienten, z. B. nach dem Toilettengang, vor der Nahrungsaufnahme und Medikamenteneinnahme (Kat. II).
- Einbeziehung der Patienten in Maßnahmen zur Reduktion der Kontamination in Sanitäräumen (Kat. II).

5.3.5 Intensivierte Reinigung und Desinfektion der Umgebung

Die Kommission empfiehlt

Wenn intensivierete Reinigung und Desinfektion als Bestandteil eines Maßnahmenbündels ausgewählt wurde

- eine mindestens tägliche Desinfektion der Patientenumgebung mit geprüft wirksamen Flächendesinfektionsmitteln (Kat. II).
- die Anpassung des Personalschlüssels des mit der Reinigung und Flächendesinfektion beauftragten Personals an erhöhte Anforderungen (Kat. II).
- die gezielte und wiederholte Schulung des Reinigungspersonals (Kat. II).
- eine regelmäßige Überprüfung der Qualität der desinfizierenden Reinigung (Kat. II).
- den Einsatz von Raumverneblern zusätzlich zur Schlussdesinfektion nur

nach individueller Kosten-Nutzen-Analyse zu erwägen, da hierfür noch keine ausreichenden Daten vorliegen (Kat. III).

5.4 Weitere Maßnahmen zur Prävention von VRE-Infektionen oder -Transmissionen

5.4.1 Antibiotic Stewardship-Programme

Die Kommission empfiehlt

- die Ausrichtung des ABS-Programms auf Prävention von VRE-Infektionen z. B. durch Reduktion des Vancomycin-Verbrauchs und weiterer Enterokokken-selektionierender Antibiotika wie Cephalosporine und Clindamycin nach lokalen Gegebenheiten zu entscheiden, da die Wirksamkeit eines auf VRE ausgerichteten ABS ungeklärt ist (Kat. III).

5.4.2 Maßnahmen zur Eradikation

Die Kommission empfiehlt

- keine Behandlung mit Antibiotika zur Eradikation einer Besiedelung (Kat. II).
- keinen Einsatz von Probiotika oder einer Stuhltransplantation mit dem Ziel der VRE-Eradikation bevor systematische Untersuchungen vorliegen (Kat. II).

5.5 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch LRE oder LVRE

Die Kommission empfiehlt

- bei jeglichem Nachweis eines LRE oder LVRE bei einem Patienten die Isolierung des Patienten (oder ggf. der Kohorte in einem Zimmer mit eigener Nasszelle und Einhaltung von Barrieremaßnahmen (Kittel und Handschuhe) (Kat. II).
- die Bewertung der Infektion hinsichtlich des Orts des Erwerbs der Infektion (nosokomial vs. zuverlegter Fall vs. ambulant erworben) (Kat. IV, IfSG).
- bei zuverlegten Fällen die zuverlegende Einrichtung/Abteilung zu informieren, so dass dort weitere Maßnahmen umgesetzt werden können (ohne Kat.).

- die Surveillance zu erweitern durch mindestens eine der folgenden Maßnahmen:
 - Systematische Testung aller Enterokokken-Isolate aus klinischen Materialien auf Linezolid-Resistenz (ohne Kat.).
 - Untersuchung der LRE-Prävalenz durch Screening der Patienten.
- Finden sich keine weiteren besiedelten oder infizierten Patienten, so ist von einem Resistenzerwerb unter Therapie auszugehen und, abgesehen von der Isolierung des Patienten, sind keine weiteren Maßnahmen erforderlich (ohne Kat.).
- spätestens bei Auftreten eines zweiten Falles innerhalb von drei Monaten, der nosokomial erworben wurde, eine Prävalenzuntersuchung durchzuführen (ohne Kat.).
- bei Nachweis weiterer Patienten im Prävalenzscreening eine Ausbruchuntersuchung einzuleiten (Kat. IB).
- die Information von aufnehmenden Einrichtungen und niedergelassenen Ärzten bei der Verlegung, Überweisung oder Entlassung der Patienten gemäß Länderhygieneverordnung (Kat. IV).

5.6 Empfehlungen zur Prävention von Infektionen durch Enterokokken mit anderen Antibiotikaresistenzen

Die Kommission empfiehlt

- bei Nachweis von Enterokokken mit high-level Gentamicin-Resistenz die konsequente Umsetzung der Basishygiene (Kat. II). Über die Basishygiene hinausgehende Maßnahmen sind nicht erforderlich.
- bei Nachweis von Enterokokken mit Resistenz gegenüber Tigecyclin oder Daptomycin die Isolate zu asservieren und an ein Referenzlabor, z. B. das NRZ für Enterokokken zu versenden, um die Resistenz bestätigen zu lassen (ohne Kat.).
- bei Nachweis von Enterokokken mit Resistenz gegenüber neueren Reserveantibiotika die Antibiotikaempfindlichkeitsprüfung aller Enterokokken-Isolate der gleichen Spezies aus klinischen Materialien um die ent-

Abkürzungen	
<i>AB</i>	Antibiotikum
<i>ABS</i>	Antibiotic Stewardship
<i>AFLP</i>	Amplified Fragment-Length Polymorphism
<i>CHX</i>	Chlorhexidin
<i>CDC</i>	Centers for Disease Control and Prevention
<i>CI</i>	Konfidenzintervall
<i>CLSI</i>	Clinical and Laboratory Standards Institute
<i>ESBL</i>	Extended Spectrum Beta-Lactamase
<i>EUCAST</i>	European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing
<i>FMT</i>	Fäkale Mikrobiota-Transplantation
<i>H₂O₂</i>	Wasserstoffperoxid
<i>HA</i>	Hospital-Assoziiert
<i>HGT</i>	Horizontaler Gentransfer
<i>HL-GRE</i>	High-level Gentamicin-resistente Enterokokken
<i>IfSG</i>	Infektionsschutzgesetz
<i>ITS</i>	Intensivstation
<i>KBE</i>	Koloniebildende Einheit
<i>LGG</i>	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG
<i>LRE</i>	Linezolid-resistente Enterokokken
<i>LSE</i>	Linezolid-sensible Enterokokken
<i>LVRE</i>	Linezolid Vancomycin-resistente Enterokokken
<i>LVSE</i>	Linezolid Vancomycin-sensible Enterokokken
<i>MALDI TOF MS</i>	Matrix-Assistierte Laser-Desorption-Ionisierung Time of Flight Massenspektrometrie
<i>MHK</i>	Minimale Hemmstoffkonzentration
<i>MP</i>	Medizinprodukt
<i>MRE</i>	Multiresistente Erreger
<i>MLST</i>	Multilocus-Sequenztypisierung
<i>MLVA</i>	Multiple Locus Variable number of tandem repeats Analysis
<i>MRSA</i>	Methicillin-resistenter <i>S. aureus</i>
<i>NAAT</i>	Nukleinsäureamplifikationstechnik
<i>NI</i>	Nosokomiale Infektion
<i>NRZ</i>	Nationales Referenzzentrum
<i>OP-KISS</i>	Modul „Postoperative Wundinfektionen“ des Krankenhaus-Infektions-Surveillance-Systems
<i>OR</i>	Odds Ratio
<i>P</i>	Patient
<i>PT</i>	Patiententage
<i>PCR</i>	Polymerase-Kettenreaktion
<i>RR</i>	Risk Ratio
<i>VR</i>	Vancomycin-Resistenz
<i>VRE</i>	Vancomycin-resistente Enterokokken
<i>VSE</i>	Vancomycin-sensible Enterokokken
<i>ZVK</i>	Zentraler Venenkatheter

sprechende Antibiotikaresistenz zu erweitern (ohne Kat.).

- spätestens bei Auftreten eines zweiten Falles von Enterokokken mit Resistenz gegenüber demselben neuen Reserveantibiotikum innerhalb von drei Monaten eine Prävalenzuntersuchung durchzuführen (ohne Kat.).
- bei Nachweis weiterer Patienten im Prävalenzscreening eine Ausbruchuntersuchung einzuleiten (ohne Kat.).

5.7 Begleitende Maßnahmen im Rahmen der Umsetzung

Die Kommission empfiehlt

- die Information von betroffenen Patienten und Angehörigen über das gewählte Vorgehen in der Einrichtung und wie sie zum Gelingen der Maßnahmen beitragen können (Kat. II).
- Kommunikation über die unterschiedlichen Maßnahmenpakete innerhalb einer Einrichtung und zwischen Einrichtungen (Kat. II) und ggf. den Austausch über die gewählten Maßnahmen innerhalb der Netzwerke.

Interessenkonflikt. Diese Empfehlungen wurden ehrenamtlich und ohne Einflussnahme kommerzieller Interessengruppen im Auftrag der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention erarbeitet von einer Arbeitsgruppe bestehend aus PD Dr. Christian Brandt, Prof. Dr. Axel Kramer, Dr. Annegret Krenz-Weinreich, Prof. Dr. Evelina Tacconelli, Prof. Dr. Heike von Baum und Prof. Dr. Constanze Wendt (Leiterin der Arbeitsgruppe). Vom Robert Koch-Institut waren beteiligt: Prof. Dr. Guido Werner, Prof. Dr. Mardjan Arvand, Dr. Eva Feuerhahn und Melanie Brunke. Die Empfehlung wurde durch die Arbeitsgruppe vorbereitet und nach ausführlicher Diskussion in der Kommission abgestimmt.

6 Anlagen

Tab. 5 Studien zur Prävention von VRE, die über eine Reduktion der Kolonisation bzw. Infektion berichten. Maßnahmen, auf die hier fokussiert wird, sind farblich hervorgehoben

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Puzniak 2002 [327]	Quasi-experimentelle Studie: Universal gloving vs. Handschuh und Kittel bei Kontakt	ITS 7 % VRE bei Aufnahme	+	+	+	+						Signifikante Reduktion der Übertragungsrates
Derde 2014 [285]	Unterbrochene Zeitreihenanalyse/Dreiphasige cluster-randomisierte Studie: Screening und Isolierung vs. antiseptisches Waschen und verbesserte Händehygiene vs. Standard	ITS Wöchentliche Inzidenzrate AB-resistenter Bakterien 0,976	+	+	+	+	+	+				Reduktion der VRE-Inzidenz durch generelle Dekolonisation und verbesserte Händehygiene, aber keine weitere Reduktion durch aktives Screenen
Fischer 2016 [286]	Interventionsstudie: Erweitertes aktives Screening und Markierung bekannter Träger und erweiterte Reinigung (tgl. Chlorbleiche, Reinigungscontrollen und H ₂ O ₂ Verneblung vs. Standard	Krankenhausweit 0,15 % VRE bei Aufnahme	+			+			+		+	Reduktion der VRE-Inzidenz auf 0,05 %
Montecalvo 1999 [288]	Prospektive Kohortenstudie: Neu eingeführtes Bündel aus aktivem Screening, Isolieren (Einzelzimmer, Kittel, Handschuh), Kohortierung von Personal, Patienteninformation , Umgebungsdekontamination und ABS	Hämatologie-Onkologie VRE-Kolonisation 20,7 P/1000 PT	+	+	+	+			+	+	siehe vorne	Signifikanter Rückgang von Kolonisationen und Sepsis

Tab. 5 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Price 2003 [289]	Retrospektive Observationsstudie: Aktives Screening und Kontaktisolierung im Einzelzimmer vs. Standard	Krankenhausweit; zwei Krankenhäuser VRE-Bakteriämie 0,17 P/1000 PT über sechs Jahre	+	+	+	+	+					Signifikante Reduktion der VRE-Sepsis
Ostrowski 2001 [290]	Interventionsstudie: Aktives Screening und Kontaktisolierung im Einzelzimmer vs. Standard	Krankenhausweit; 30 Einrichtungen: VRE-Prävalenz 2,2 % (1997) 1,4 % (1998) 0,5 % (1999)	+	+	+	+		-	-	-		Reduktion neuer VRE-Patienten
Fournier 2012 [217]	Prospektive Multicenter-Studie: Neu eingeführtes aktives Screening und Kontaktisolierung im Einzelzimmer in drei Kohorten (negative, positive, fragile), Zuordnung des Personals und Reporting	Krankenhausweit 2004–2010: 45 Ausbrüche, insg. 533 Fälle in 38 Krankenhäusern	+	+	+	+			+		siehe vorne	Signifikante Reduktion neuer VRE-Fälle
Calfee 2003 [216]	Neu eingeführtes aktives Screening und Kontaktisolierung im Einzelzimmer (inkl. Isolierung von Kontaktpatienten)	Krankenhausweit Kolonisierung 0,82 % VRE bei Aufnahme, Inzidenzrate VRE-Infektion 0,12 P/1000 PT (1994–1999)	+	+	+	+						Reduktion der monatlichen VRE-Inzidenz
Venkatesh 2008 [324]	Prospektive Interventionsstudie: Einfluss einer elektronischen Erinnerungshilfe zur Händedesinfektion auf VRE-Raten	Hämatologie-Onkologie VRE durchschnittl. 3,6 Infektionen/Monat in den zwölf vorangegangenen Monaten	+	-	+	+	+					Reduktion der VRE-Übertragungsrate (nicht signifikant)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Cheng 2016 [330]	Prospektive Observationsstudie: Einfluss eines Bündels aus ABS und Schulung der Patienten in der Händehygiene mit direkter Beobachtung der Händehygiene bei Patienten vor Einnahme der Mahlzeiten und Medikamente	Krankenhausweit, Krankenhausnetzwerk VRE-Inzidenz ca. 0,35 P/1000 PT	+	+	+	+	+		+	+	siehe vorne	Signifikante Reduktion neuer VRE-Fälle
Passaretti 2013 [336]	30-monatige prospektive Kohorten-Interventionsstudie: Zusätzliche Schlussdesinfektion mit H ₂ O ₂ -Vernebelung zu tgl. Desinfektion mit quaternären Ammoniumverbindungen und Supervision der Reinigungskräfte	Hochrisikostationen		+	+	+			+			Signifikante Reduktion von VRE-Fällen unter Patienten, die in Zimmern aufgenommen wurden, in denen zuvor VRE-Patienten lagen
Grabsch 2012 [342]	Einfluss eines erweiterten Reinigungsprogramms (Training zur Reinigung, ein Cleaning Supervisor pro 5–12 Stationen, Umgebungsuntersuchungen, 3 × pro Jahr Grundreinigung mit Bleiche)	Krankenhausweite VRE-Kolonisierung 2,6–3,6 % bei Aufnahme	+	+	+		+					Signifikante Reduktion von Kolonisationen in Hochrisikobereichen und VRE-Sepsis im ganzen Krankenhaus

Tab. 5 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzkittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Bryce 2015 [343]	Quasi-experimentelle Studie: Verzicht auf aktives Screenen und Kontaktisolierung in Niedrigrisikobereichen, aber ABS und verbesserte Umgebungsdekontamination (Organisation und Supervision, Umstrukturierung der Lagerhaltung, Intensivierung der Umgebungsreinigung)	Krankenhausweit Kolonisierung 1,09 P/1000 PT (2008–2009) 1,6 P/1000 PT (2010–2011)	(+)			(+)			+	+		In Hochrisikobereichen (Screenen und Isolation beibehalten) Abnahme der VRE-Sepsis, aber in anderen Bereichen Zunahme
Climo 2013 [392]	Multicenter cluster-randomisierte nicht verblindete Crossover-Studie: Universelle Dekolonisation vs. Standardmaßnahmen (Chlorhexidin 2 %)	ITS VRE-Prävalenz auf neun Stationen: 2,8–21,6 % Gruppe 1, 8,2–27,9 % Gruppe 2	+	+		+		+				Reduktion neuer VRE-Fälle
Bradley 1999 [331]	Prospektive dreiphasige fortlaufende Studie: Mehrphasige Einführung eines Bündels aus Händedesinfektion, Flächendesinfektion, Umstellung von Cefazidim auf Piperacillin/Tazobactam und Schulung der Patienten zu Händehygiene und Flächendesinfektion (WC)	Hämatologie Onkologie Glykopeptidresistente Enterokokken-Prävalenz auf Station: ca. 50 %	+			+	+	-	+	+	siehe vorne	Signifikante Reduktion der Neukolonisation mit VRE mit Wiederzunahme bei Rückkehr zu Cefazidim

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
May 2000 [384]	Einführung eines ABS mit Reduktion von Cephalosporinen zugunsten von Piperacillin/Tazobactam	ITS VRE-Infektionen: 20 % in Trauma-Einheit								+		Signifikante Reduktion von VRE-Infektionen
Musuza 2017 [393]	Deskriptive Analyse: Einführung der universellen Dekolonisation (Chlorhexidin 2 %)	ITS VRE-Prävalenz Mai 2010–Januar 2011: 15,8–1,6 %				+		+				Signifikante Reduktion der Prävalenz der VRE-Kolonisation
de Bruin 2007 [389]	Systematisches Review zu 13 quasi-experimentelle Studien: Einfluss der Vancomycin-Reduktion auf VRE-Raten. Alle Studien mit quasi-experimentellen Design (niedrige Hierarchie), teilweise Ausbrüche	13 Studien								+		7 Studien mit Rückgang von VRE, davon 2 nur mit Vancomycin-Reduktion und 5 mit zusätzlichen Maßnahmen Intervention auf einzelnen Stationen mit schwerkranken Patienten erfolgreicher
Chen 2012 [134]	Meta-Analyse zu T. Fall-Kontroll-Studien zur Reduktion von VRE durch universelle Dekolonisation (Chlorhexidin 2 %)	12 Studien, davon 11 in ITS oder Risikostationen, Ausbrüche						+				Rückgang von VRE-Akquisition (5 Studien) RR=0,53 (CI95 0,37–0,75) Infektion (6 Studien) RR=0,57 (CI95 0,33–0,97)
Munigala 2017 [295]	Follow-up Zeitreihen-Analyse: mit passivem Screening von zur C. difficile-Diagnostik eingeschickten Stuhlproben auf VRE mit zwischenzeitlichem Aussetzen des Screenings	Krankenhausweit Inzidenz VRE: 0,19 P/1000 PT Testperiode, 0,37 P/1000 PT Kontrolle	+	+	+	+						Signifikante Zunahme der VRE-Infektionsrate bei Aussetzen des passiven Screenings

Tab. 5 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzkittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Horn 2015 [337]	Prospektive nicht-randomisierte Interventionsstudie: Einführung von Schlussdesinfektion mit H ₂ O ₂ -Vernebelung bei Patienten mit MRE und Programm zur Verbesserung der Händehygiene	Krankenhausweit „geringe Prävalenz“, Inzidenz 0,21 P/1000 PT					+ (89 %)		+			Signifikanter Rückgang der VRE-Fälle
Frakking 2018 [394]	Follow-up Zeitreihe: Schrittweise Einführung von Kontrollmaßnahmen	Krankenhausweiter Ausbruch über 2 Jahre	+	+	+	+	+		+	+	+	Beendigung des Ausbruchs

Tab. 6 Studien zur Prävention von VRE, in denen es unter zusätzlichen Maßnahmen zu keiner Veränderung oder einer Zunahme der Fälle kam. Maßnahmen, auf die hier fokussiert wird, sind farblich hervorgehoben

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Srinivasan 2002 [328]	Prospektive Studie: Universal gloving vs. Handschuh und Kittel bei Kontakt	ITS		-	+	+						Signifikanter Anstieg der Übertragungsrates
Huskins 2011 [9]	Cluster-randomisierte Studie: Aktives Screening und Isolierung im Einzelzimmer vs. Standardvorgehen	ITS Kolonisierung 4–4,3 %	+	+	+	+	+	-				Keine Veränderung der Inzidenz neuer Fälle, aber Umsetzung der Isolierung erst bei Vorliegen der Ergebnisse (48 Std.) und Compliance mit Isolierungsmaßnahmen mäßig
Harris 2013 [315]	Cluster-randomisierte Studie: Tragen von Kitteln und Handschuhen bei allen Patienten vs. Barrieremaßnahmen nur bei MRE-Patienten	ITS MRSA- oder VRE-Akquisitionen: 21/1000 PT	?	+	+	+	+					Keine Veränderung der Inzidenz neuer VRE-Fälle
Derde 2014 [285]	Unterbrochene Zeitreihenanalyse/Dreiphasige cluster-randomisierte Studie Screening und Isolierung vs. antiseptisches Waschen und verbesserte Händehygiene vs. Standard	ITS Wöchentliche Inzidenzrate AB-resistenter Bakterien 0,976	+	+	+	+	+	+				Reduktion der VRE-Inzidenz durch generelle Dekolonisation und verbesserte Händehygiene aber keine weitere Reduktion durch aktives Screenen
Bryce 2015 [343]	Quasi-experimentelle Studie: Verzicht auf aktives Screenen und Kontaktisolierung in Niedrigrisikobereichen aber ABS und verbesserte Umgebungsdekontamination <i>(Organisation und Supervision, Umstrukturierung der Lagerhaltung, Intensivierung der Umgebungsreinigung)</i>	Krankenhausweit Kolonisierung 1,09 P/1000 PT (2008–2009) 1,6 P/1000 PT (2010–2011)	(+)			(+)			+	+	+	In Hochrisikobereichen (Screenen und Isolation beibehalten) Abnahme der VRE-Sepsis, aber in anderen Bereichen Zunahme
Kassakian 2011 [346]	Quasi-experimentelle Studie: Universelle Dekolonisation vs. Standardmaßnahmen (Chlorhexidin 2 %)	Krankenhausweit		+	+	+		+				Keine Reduktion von VRE-Kolonisationen oder -Infektionen

Tab. 6 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Lautenbach 2003 [385]	Quasi-experimentelle Studie: Einführung eines ABS mit Einschränkung von Vancomycin und 3. Gen. Cephalosporinen	Krankenhausweit	+	+	+	-				+		Keine Assoziation zwischen Antibiotikaverbrauch und Vancomycin-Resistenzrate
Arda 2007 [386]	Quasi-experimentelle Studie: Einführung eines ABS mit Gabe von Vancomycin, Teicoplanin, Meropenem, Imipenem, Piperacillin/Tazobactam, Ticarcillin/Clavulansäure, nur nach Rücksprache Infektologie	Krankenhausweit zwei VRE-Epidemien, 6 % der Enterokokken VRE								+		Keine Reduktion des Anteils der VRE-Resistenz bei Enterokokken-Isolaten in Blutkulturen
Smith 2008 [383]	Einführung von antibiotic cycling alle drei Monate (Vancomycin und Linezolid als firstline-Therapie)	ITS	+	+	+	+				+		Keine Veränderung der Inzidenz von VRE-Infektionen
Jaggi 2012 [388]	Retrospektive Analyse und prospektive quasi-experimentelle Studie: Verbesserung der Compliance mit Isoliervorgaben durch Schulung und mehrstufiges ABS-Programm (Einführung von Hausleitlinien und ABS-Kommission)	Krankenhausweit 6,58 % aller grampositiven klinischen Isolate VRE	+	+	+				+	+		Zunahme der VRE-Rate an Enterokokken-Isolaten
de Bruin 2007 [389]	Systematisches Review zu 13 quasi-experimentellen Studien: Einfluss der Vancomycin-Reduktion auf VRE-Raten. Alle Studien mit quasi-experimentellen Design (niedrige Hierarchie), teilweise Ausbrüche	13 Studien								+		6 Studien ohne Rückgang von VRE, 7 Studien mit Rückgang VRE, davon 2 nur mit Vancomycin-Reduktion und 5 mit zusätzlichen Maßnahmen, Intervention auf einzelnen Stationen mit schwerkranken Patienten erfolgreicher

Tab. 7 Studien zur Prävention von VRE, in denen Maßnahmen ersetzt wurden, ohne dass es zu signifikanten Veränderungen oder Unterschieden in den Untersuchungsgruppen kam. Maßnahmen, auf die hier fokussiert wird, sind farblich hervorgehoben

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Slaughter 1996 [395]	Nicht-randomisierte klinische kontrollierte Studie: Universal gloving vs. Handschuh und Kittel bei Kontakt	ITS 14,8–16,1 % VRE positiv bei Stationaufnahme		-	+	+	+	-	+	-		Keine Veränderung der Übertragungsrate
Bearman 2007 [313]	Kontrollierte Studie: Universal gloving vs. Handschuh und Kittel bei Kontakt	ITS 0,5 % positiv für VRE bei ITS-Aufnahme		-	+	+	+	-		+		Keine Veränderung der Übertragungsrate (Compliance Händehygiene 50 %)
Bearman 2010 [314]	Prospektive vorher-nachher Studie: Universal gloving vs. Handschuh und Kittel bei Kontakt	ITS 4 % bzw. 5,2 % positiv bei Beginn Phase 1 bzw. Phase 2		-	+	+	+	-				Keine Veränderung der Übertragungsrate (Compliance Händehygiene 63 %)
Harris 2013 [315]	Cluster-randomisierte Studie: Tragen von Kitteln und Handschuhen bei allen Patienten vs. Barrieremaßnahmen nur bei MRE-Patienten	ITS MRSA- oder VRE-Akquisitionen: 21/1000 PT	?	+	+	+	+					Keine Veränderung der Inzidenz neuer VRE-Fälle
Almyroudis 2016 [320]	Prospektive quasi-experimentelle Studie: Universelle Dekolonisation und ABS statt aktives Screening und Barrieremaßnahmen	Hämatologie-Onkologie VRE Bakteriämie 2,32/1000 PT	+	-	-	-		+	+	+		Keine signifikante Veränderung der VRE-Sepsisrate
Bryce 2015 [343]	Verzicht auf aktives Screenen und Kontaktisolierung in Niedrigrisikobereichen und verbesserte Umgebungsdekontamination (Organisation und Supervision, Umstrukturierung der Lagerhaltung, Intensivreinigung der Umgebungsreinigung)	Krankenhausweit Kolonisierung 1,09 P/1000 PT (2008–2009) 1,6 P/1000 PT (2010–2011)	(+)			(+)			+	+	+	In Hochrisikobereichen (Screenen und Isolation beibehalten) Abnahme der VRE-Sepsis, aber in anderen Bereichen Zunahme

Tab. 7 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Derde 2014 [285]	Unterbrochene Zeitreihenanalyse/Dreiphasige cluster-randomisierte Studie: Screening und Isolierung vs. antiseptisches Waschen und verbesserte Händehygiene vs. Standard	ITS Wöchentliche Inzidenzrate AB-resistenter Bakterien 0,976	+	+	+	+	+	+				Reduktion der VRE-Inzidenz durch generelle Dekolonisation und verbesserte Händehygiene
Gastmeier 2016 [347]	Observationsstudie: Screening und Isolierung vs. universelle Dekolonisation (Octenisept) Screening von Hochrisikopatienten	ITS Inzidenzdichte Enterokokken 1,04, VRE 0,6	(+)	(+)	+	+		+				Keine Veränderung der VRE-Infektionsrate, wobei Isolierung in vielen Stationen weitergeführt wurde
Dicks 2016 [349]	Unterbrochene Zeitreihenanalyse: Screening und Isolierung vs. universelle Dekolonisation (Chlorhexidin 2%)	ITS Inzidenz 0,07 – 0,13 Inf./1000 PT						+				Nicht-signifikante Reduktion der VRE-Infektionen
Martin 2016 [350]	Retrospektive, nicht-randomisierte quasi-experimentelle Observationsstudie: Ersetzen von Kontaktisolierung außer bei Patienten mit sezernierenden Wunden durch universelle Dekolonisation (Chlorhexidin 2%)	Krankenhausweit 0,4–0,48 Kulturpositiv auf VRE bei Aufnahme	+	-	-	+	+(84–96%)	+				Keine signifikante Veränderung der Rate von VRE-Fällen, bei fraglicher statistischer Power der Untersuchung. Bemerkung: Anteil Einzelzimmer 90% der Betten

Tab. 8 Studien zur Prävention von VRE, in denen auf Maßnahmen verzichtet wurde. Maßnahmen, auf die hier fokussiert wird, sind farblich hervorgehoben

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Popiel 2014 [287]	Retrospektive Analyse: Verringertes Screening (nur Risikopatienten, nicht alle Aufnahmen, wöchentlich) und Verzicht auf VRE-Isolierstation	Krankenhausweit VRE-Prävalenz unklar	+	+	+	(+)						Anstieg der VRE-Infektionen um das Fünffache
Wang 2004 [312]	Beenden von aktivem Screening und Kontaktisolierung	Krankenhausweit Nosokom. VRE-Infektionen: 0,03–0,09/1000 Entlassungen (1999–2000)	-			-			+			Zunahme der VRE-Infektionen, aber nicht signifikant, bei fraglicher statistischer Power der Untersuchung
Edmond 2015 [319]	Quasi-experimentelle Studie: Verzicht auf aktives Screenen und Kontaktisolierung außer bei Patienten mit sezernierenden Wunden und verbesserte Umgebungsdekontamination	Krankenhausweit VRE-Prävalenz unklar	(+)	-	-	-	+		+			Keine signifikante Veränderung der ZVK-assoziierten VRE-Sepsis-Inzidenz, bei fraglicher statistischer Power der Untersuchung
Bardossy 2017 [321]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie (vorher-nachher Analyse): Verzicht auf Kontaktisolierung	Krankenhausweit (alle ITS-Betten in Einzelzimmern) Infektionen: 0,03/1000 Devicetage	(+)	-	-							Keine signifikante Veränderung der Inzidenz ZVK-assoziiierter VRE-Sepsis und von katheterassoziierten Harnwegsinfektionen, bei fraglicher statistischer Power der Untersuchung
Almyroudis 2016 [320]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie: (vorher-nachher Analyse) Verzicht auf aktives Screening und Kontaktisolierung	Hämatologie-Onkologie (alle Betten in Einzelzimmern) VRE-Bakteriämien: 2,32/1000 PT	+	-	-							Keine signifikante Veränderung der Inzidenz der VRE-Sepsis bei fraglicher statistischer Power der Untersuchung

Tab. 8 (Fortsetzung)

Quelle	Studiendesign und Fragestellung	Setting und epidemiologischer Hintergrund	Einzelzimmer	Schutzmittel	Handschuhe (Compliance)	Aktive Surveillance	Händehygiene (Compliance)	Universelle Dekolonisation	Umgebungsdekontamination	ABS	Sonstiges	Ergebnis
Gandra 2014 [396]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie: (vorher-nachher Analyse)	Krankenhausweit ohne Pädiatrie, Geburtshilfe und Psychiatrie, Erwerbsrate VRE 1,39 Fälle/1000 Patienten	?			+						VRE: 1,39 vorher, monatliches Absinken um 0,016/1000 PT während der Studienzeit, keine signifikante Veränderung
Rupp 2017 [397]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie: (vorher-nachher Analyse) Verzicht auf Kontaktisolierung bei MRSA und VRE, beibehalten bei MRGN und <i>C. difficile</i> sowie bei sezernierenden Wunden	Krankenhausweit, VRE Bakteriämien 0,07/1000 PT	+			-	+		+			Keine Veränderung der HA-VRE-Rate: 0,45/1000 PT auf 0,32/1000 PT
Martin 2016 [350]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie: (vorher-nachher Analyse) Verzicht auf Kontaktisolierung bei MRSA und VRE, beibehalten bei MRGN und <i>C. difficile</i>	Zwei Krankenhäuser, VRE-Rate bei Aufnahme, 0,48/100 Aufnahmen	+	+	+	+	+(84–96%)					Krankenhaus A: Kein Effekt bei VRE-HAI-Raten; Krankenhaus B: Kein Effekt bei VRE-BSI-Raten. VRE-Raten: 0,48/100 Aufnahmen vorher, 0,40/100 Aufnahmen nachher
Lemieux 2016 [398]	Retrospektive quasi-experimentelle Studie: (vorher-nachher Analyse) Verzicht auf VRE-Screening und Kontaktisolierung, bei sezernierenden Wunden beibehalten.	Vier Krankenhäuser, Baseline VRE-Kolonisierungsrate 0,09/1000 PT				-						Signifikant mehr VRE-Infektionen und Bakteriämien in der Hämatologie-Onkologie (jeweils $n = 0$ vorher, 8 nachher, $p < 0,01$, 0 vorher, 9 nachher, $p < 0,01$). Signifikant weniger VRE-Infektionen Signifikant (n = 14 vorher, 6 nachher, $p < 0,01$) und Bakteriämien (n = 5 vorher, 3 nachher, $p < 0,02$) in der Organtransplantation. Keine signifikante Veränderung der VRE-attribuierten Mortalität.

Tab. 9 Vergleich internationaler Empfehlungen zur Prävention von Kolonisation oder Infektion mit VRE

	USA Muto et al. (SHEA), 2003 [399]	USA Siegel et al. (HICPAC), 2006 [400]	Australien SA Health, 2017 [401]	Frankreich Lepelletier et al., 2015 [402]	Niederlande Kluytmans et al., 2005 [403]	Großbritannien Cookson et al., 2006 [404]
Titel	SHEA Guideline for Preventing Nosocomial Transmission of Multidrug-Resistant Strains of <i>Staphylococcus aureus</i> and <i>Enterococcus</i>	Management of multidrug-resistant organisms in health care settings	Management of Patients with Vancomycin-resistant Enterococci (VRE) – Clinical Guideline	French recommendations for the prevention of emerging extensively drug-resistant bacteria (eXDR) cross-transmission	Dutch Guideline for Preventing Nosocomial Transmission of Highly Resistant Microorganisms (HRMO)	Guidelines for the control of glycopeptide-resistant Enterococci in hospitals
Empfehlung zum Screening	Aufnahmescreening und periodisches wöchentliches Screening für Patienten mit hohem Kolonisationsrisiko. Risikofaktoren: ITS/Antibiotikatherapie/Grunderkrankung/Dauer des Krankenhausaufenthaltes. Frequenz des Screenings abhängig von der Prävalenz	Aktives Screening zu erwägen in Situationen, wo andere Maßnahmen ineffektiv waren. Risikopatienten und Risikostationen sollen lokal festgelegt werden.	Aufnahmescreening auf ITS (adult), auf renalen oder Transplantations-einheiten, in Abh. von der epidemiologischen Lage auf neonat., pädiatr. ITS bzw. auf hämatologisch-onkologischen ITS. Periodisches Screening (wöchentlich und bei Entlassung)	Aufnahmescreening von Patienten, die aus ausländischem Krankenhäusern kommen/in ausländischen Krankenhäusern innerhalb des letzten Jahres versorgt wurden/ Trägerstatus hatten oder Kontaktpatient waren	Aktives Screening von Kontaktpatienten, ITS-Patienten, die von einem anderen niederländischen Krankenhaus von einer Station mit bekanntem Ausbruch verlegt wurden, ITS-Patienten, die in einem ausländischen Krankenhaus in den letzten zwei Monaten behandelt wurden.	Screening in Ausbruchssituationen
Räumliche Unterbringung	keine Aussage	Einzelzimmer	„Acute health care facility“: bevorzugt Einzelzimmer mit eigener Nasszelle; „small acute health care hospital“ oder anderes Setting: variabel	Einzelzimmer	Einzelzimmer	bei Diarrhoe bzw. Inkontinenz bevorzugt Einzelzimmer
Über Basis-hygiene hinausgehende Maßnahmen	<ul style="list-style-type: none"> – Kontakt- oder Kohortenisolierung, – bei Betreten des Zimmers von kolonisierten/infizierten Patienten Anlegen von Handschuhen – Anlegen von Kitteln bei Patienten- und Umgebungskontakt – bei Patienten mit ausstehendem Screening-Ergebnis: generelle Kittel- und Handschuhpflicht oder generelle Handschuhpflicht 	<ul style="list-style-type: none"> – Kittel und Handschuhe bei Betreten des Zimmers/ Nische – Ablegen von Kittel und Handschuhen vor Verlassen des Zimmers/ Nische 	<ul style="list-style-type: none"> – Handschuhe bei Patienten- und Oberflächenkontakt bis zum Verlassen des Patientenzimmers bzw. Patientenbereichs – Wechsel der Handschuhe bei Tätigkeiten an demselben Patienten – flüssigkeitsdichte Einmalkittel/-schürze bei direktem Patientenkontakt, Patientenumgebung und bei Körperflüssigkeiten 	<ul style="list-style-type: none"> – Kontaktisolation bis zur Diagnose und darüber hinaus – Einmalschürzen – Einmalhandschuhe – Händedesinfektion 	<ul style="list-style-type: none"> – Kontaktisolation nach Diagnose bis zur Entlassung 	keine Aussage

Tab. 9 (Fortsetzung)						
	USA Muto et al. (SHEA), 2003 [399]	USA Siegel et al. (HICPAC), 2006 [400]	Australien SA Health, 2017 [401]	Frankreich Lepelletier et al., 2015 [402]	Niederlande Kluytmans et al., 2005 [403]	Großbritannien Cookson et al., 2006 [404]
Umgang mit Medizinprodukten (MP) und Bedarfsgegenständen	patientenbezogene Benutzung von unkritischen Instrumenten oder systematische Aufbereitung nach jeder Benutzung	patientenbezogene Verwendung von unkritischen Instrumenten	<ul style="list-style-type: none"> — bevorzugt unkritische Untersuchungsgeräte patientenbezogen einsetzen — alternativ routinemäßige Aufbereitung von Instrumenten vor Verwendung an neuem Patienten 	patientenbezogene Benutzung von MP oder systematische Aufbereitung nach jeder Benutzung	keine Aussage	keine Aussage
Spezielle Zuordnung von Personal zu VRE-Patienten (nicht-Ausbruchsituation)	keine Aussage	Wenn die Transmission hoch ist, trotz guter Compliance mit Basishygiene, Barrieremaßnahmen und Kohortierung: spezielles Pflegeteam	keine Aussage	bei jedem positiven Patienten	keine Aussage	keine Aussage
Empfehlung zur täglichen Ganzkörperwaschung mit CHX	keine Aussage	keine Aussage	Mögliche Strategie für Hochrisikostationen mit hoher Prävalenz	keine Aussage	keine Aussage	keine Aussage
Sonstiges	keine Aussage	keine Aussage	Empfehlung beinhaltet Maßnahmen für verschiedene Funktionsbereiche („acute health care facility, perioperative setting, non-inpatient setting, community health-care, residential care facility“).	Spezielle Definition Kontaktpatient: Patient, der Kontakt zum Indexpatienten hatte. Darüber hinaus zählt als Kontaktpatient auch ein Patient der von einem Pfleger/Arzt behandelt wurde, der zu einem Indexfall direkten Kontakt hatte.	keine Aussage	keine Aussage

Literatur

1. DiazGranados CA, Zimmer SM, Mitchel K, Jernigan JA (2005) Comparison of mortality associated with vancomycin-resistant and vancomycin-susceptible enterococcal bloodstream infections: a meta-analysis. *Clin Infect Dis* 41(3):327–333
2. Spera RV Jr, Farber BF (1992) Multiply-resistant *Enterococcus faecium*. The nosocomial pathogen of the 1990s. *JAMA* 268(18):2563–2564
3. Acar J, Casewell M, Freeman J, Friis C, Goossens H (2000) Avoparcin and virginiamycin as animal growth promoters: a plea for science in decision-making. *Clin Microbiol Infect* 6(9):477–482
4. Marshall BM, Levy SB (2011) Food animals and antimicrobials: impacts on human health. *Clin Microbiol Rev* 24(4):718–733
5. Remschmidt C, Schröder C, Behnke M, Gastmeier P, Geffers C, Kramer TS (2018) Continuous increase of vancomycin resistance in enterococci causing nosocomial infections in Germany—10 years of surveillance. *Antimicrob Resist Infect Control* 7(1):54
6. Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL), Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. (PEG) (2016) GERMAP 2015. Bericht über den Antibiotikaverbrauch und die Verbreitung von Antibiotikaresistenzen in der Human- und Veterinärmedizin in Deutschland. *Antimicrob Resist Intell*: Rheinbach. <http://www.p-e-g.org/econtext/germap>. Zugegriffen: 22. März 2018
7. World Health Organization (WHO) (2017) Global priority list of antibiotic-resistant bacteria to guide research, discovery, and development of new antibiotics. http://www.who.int/entity/medicines/publications/WHO-PPL-Short_Summary_25Feb-ET_NM_WHO.pdf. Zugegriffen: 22. März 2018
8. von Baum H, Dettenkofer M, Fahr AM, Heeg P, Wendt C (2006) Umgang mit Patienten mit Glykopeptid-resistenten Enterokokken (GRE)/Vancomycin-resistenten Enterokokken (VRE). *Hyg Med* 31(1):30–32
9. Huskins WC, Huckabee CM, O'grady NP et al (2011) Intervention to reduce transmission of resistant bacteria in intensive care. *N Engl J Med* 364(15):1407–1418
10. Mutters NT, Mersch-Sundermann V, Mutters R, Brandt C, Schneider-Brachert W, Frank U (2013) Kontrolle von Vancomycin-resistenten Enterokokken im Krankenhaus. *Epidemiologischer Hintergrund und klinische Relevanz*. *Dtsch Arztebl Int* 110(43):725–731
11. Sprague E, Reynolds S, Brindley P (2016) Patient isolation precautions: are they worth it? *Can Respir J*. <https://doi.org/10.1155/2016/5352625>
12. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2005) Infektionsprävention in Heimen. *Bundesgesundheitsblatt* 48(9):1061–1080
13. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2002) Ausbruchmanagement und strukturiertes Vorgehen bei gehäuftem Auftreten nosokomialer Infektionen. *Bundesgesundheitsblatt* 45(2):180–186
14. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2015) Infektionsprävention im Rahmen der Pflege und Behandlung von Patienten mit übertragbaren Krankheiten. Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut. *Bundesgesundheitsblatt* 58(10):1151–1170
15. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2016) Händehygiene in Einrichtungen des Gesundheitswesens. *Bundesgesundheitsblatt* 59(9):1189–1220
16. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2004) Empfehlung zu den Anforderungen an die Hygiene bei der Reinigung und Desinfektion von Flächen. *Bundesgesundheitsblatt* 4(7):51–61
17. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2010) Anforderungen an die Hygiene bei der medizinischen Versorgung von immunsupprimierten Patienten. *Bundesgesundheitsblatt* 53(4):357–388
18. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2007) Empfehlung zur Prävention nosokomialer Infektionen bei neonatologischen Intensivpflegepatienten mit einem Geburtsgewicht unter 1500 g. *Bundesgesundheitsblatt* 50(10):1265–1303
19. Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) (2010) Die Kategorien in der Richtlinie für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention – Aktualisierung der Definitionen. Mitteilung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention. *Bundesgesundheitsblatt* 53(7):754–756
20. Magiorakos AP, Srinivasan A, Carey RB et al (2011) Multidrug-resistant, extensively drug-resistant and pandrug-resistant bacteria: an international expert proposal for interim standard definitions for acquired resistance. *Clin Microbiol Infect* 18(3):268–281
21. Teixeira LM, Carvalho MGS, Facklam RR, Shewmaker PL (2015) Enterococcus. In: Jorgensen HJ, Pfaller MA, Carrol KC et al (Hrsg) *Manual of clinical microbiology*, 11. Aufl. ASM Press, Washington, S 403–421
22. Lytsy B, Engstrand L, Gustafsson A, Kaden R (2017) Time to review the gold standard for genotyping vancomycin-resistant enterococci in epidemiology: comparing whole-genome sequencing with PFGE and MLST in three suspected outbreaks in Sweden during 2013–2015. *Infect Genet Evol* 54:74–80
23. Robert Koch-Institut (RKI) (2013) Surveillance nosokomialer Infektionen sowie die Erfassung von Krankheitserregern mit speziellen Resistenzen und Multiresistenzen. Fortschreibung der Liste der gemäß § 4 Abs. 2 Nr. 2 Buchstabe b in Verbindung mit § 23 Abs. 4 IfSG zu erfassenden nosokomialen Infektionen und Krankheitserregern mit speziellen Resistenzen und Multiresistenzen. *Bundesgesundheitsblatt* (56):580–583
24. Köhler W (2007) The present state of species within the genera *Streptococcus* and *Enterococcus*. *Int J Med Microbiol* 297(3):133–150
25. Tedim AP, Ruiz-Garbajosa P, Corander J et al (2015) Population biology of intestinal enterococcus isolates from hospitalized and nonhospitalized individuals in different age groups. *Appl Environ Microbiol* 81(5):1820–1831
26. Noble CJ (1978) Carriage of group D streptococci in the human bowel. *J Clin Pathol* 31(12):1182–1186
27. Fisher K, Phillips C (2009) The ecology, epidemiology and virulence of *Enterococcus*. *Microbiology* 155(Pt 6):1749–1757
28. McBride SM, Fischetti VA, Leblanc DJ, Moellering RC Jr, Gilmore MS (2007) Genetic diversity among *Enterococcus faecalis*. *PLoS ONE* 2(7):e582
29. Kuch A, Willems RJ, Werner G et al (2012) Insight into antimicrobial susceptibility and population structure of contemporary human *Enterococcus faecalis* isolates from Europe. *J Antimicrob Chemother* 67(3):551–558
30. Zischka M, Kunne CT, Blom J et al (2015) Comprehensive molecular, genomic and phenotypic analysis of a major clone of *Enterococcus faecalis* MLST. *BMC Genomics* 16(175):T40
31. Leavis H, Top J, Shankar N et al (2004) A novel putative enterococcal pathogenicity island linked to the esp virulence gene of *Enterococcus faecium* and associated with epidemicity. *J Bacteriol* 186(3):672–682
32. Werner G, Fleige C, Geringer U, van Schaik W, Klare I, Witte W (2011) IS element IS16 as a molecular screening tool to identify hospital-associated strains of *Enterococcus faecium*. *BMC Infect Dis* 11:80
33. Heikens E, van Schaik W, Leavis HL, Bonten MJ, Willems RJ (2008) Identification of a novel genomic island specific to hospital-acquired clonal complex 17 *Enterococcus faecium* isolates. *Appl Environ Microbiol* 74(22):7094–7097
34. Top J, Willems R, Blok H et al (2007) Ecological replacement of *Enterococcus faecalis* by multiresistant clonal complex 17 *Enterococcus faecium*. *Clin Microbiol Infect* 13(3):316–319
35. Lester CH, Sandvang D, Olsen SS et al (2008) Emergence of ampicillin-resistant *Enterococcus faecium* in Danish hospitals. *J Antimicrob Chemother* 62(6):1203–1206
36. Lebreton F, van Schaik W, McGuire AM et al (2013) Emergence of epidemic multidrug-resistant *Enterococcus faecium* from animal and commensal strains. *MBio* 4(4):e00534-13
37. McCracken M, Wong A, Mitchell R et al (2013) Molecular epidemiology of vancomycin-resistant enterococcal bacteraemia: results from the Canadian Nosocomial Infection Surveillance Program, 1999–2009. *J Antimicrob Chemother* 68(7):1505–1509
38. Raven KE, Reuter S, Reynolds R et al (2016) A decade of genomic history for healthcare-associated *Enterococcus faecium* in the United Kingdom and Ireland. *Genome Res* 26(10):1388–1396
39. McAuley CM, Gobius KS, Britz ML, Craven HM (2012) Heat resistance of thermophilic enterococci isolated from milk. *Int J Food Microbiol* 154(3):162–168
40. Renner P, Peters J (1999) Resistance of enterococci to heat and chemical agents. *Zentralbl Hyg Umweltmed* 202(1):41–50
41. Kearns AM, Freeman R, Lightfoot NF (1995) Nosocomial enterococci: resistance to heat and sodium hypochlorite. *J Hosp Infect* 30(3):193–199
42. Martinez S, Lopez M, Bernardo A (2003) Thermal inactivation of *Enterococcus faecium*: effect of growth temperature and physiological state of microbial cells. *Lett Appl Microbiol* 37(6):475–481
43. Bale MJ, Bennett PM, Beringer JE, Hinton M (1993) The survival of bacteria exposed to desiccation on surfaces associated with farm buildings. *J Appl Bacteriol* 75(6):519–528
44. Noskin GA, Stosor V, Cooper I, Peterson LR (1995) Recovery of vancomycin-resistant enterococci on fingertips and environmental surfaces. *Infect Control Hosp Epidemiol* 16(10):577–581

45. Wendt C, Wiesenthal B, Dietz E, Ruden H (1998) Survival of vancomycin-resistant and vancomycin-susceptible enterococci on dry surfaces. *J Clin Microbiol* 36(12):3734–3736
46. Neely AN (2000) A survey of gram-negative bacteria survival on hospital fabrics and plastics. *J Burn Care Rehabil* 21(6):523–527
47. Neely AN, Maley MP (2000) Survival of enterococci and staphylococci on hospital fabrics and plastic. *J Clin Microbiol* 38(2):724–726
48. Robine E, Derangere D, Robin D (2000) Survival of a *Pseudomonas fluorescens* and *Enterococcus faecalis* aerosol on inert surfaces. *Int J Food Microbiol* 55(1–3):229–234
49. Wagenvoort JH, De Brauwier EI, Penders RJ, Willems RJ, Top J, Bonten MJ (2011) Environmental survival of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *J Hosp Infect* 77(3):282–283
50. Ruiz-Garbajosa P, Bonten MJ, Robinson DA et al (2006) Multilocus sequence typing scheme for *Enterococcus faecalis* reveals hospital-adapted genetic complexes in a background of high rates of recombination. *J Clin Microbiol* 44(6):2220–2228
51. Zhang X, Paganelli FL, Bierschenk D et al (2012) Genome-wide identification of ampicillin resistance determinants in *Enterococcus faecium*. *Plos Genet* 8(6):e1002804
52. Galloway-Pena JR, Rice LB, Murray BE (2011) Analysis of *BBP5* of early U.S. isolates of *Enterococcus faecium*: sequence variation alone does not explain increasing ampicillin resistance over time. *Antimicrob Agents Chemother* 55(7):3272–3277
53. Rice LB, Carias LL, Hutton-Thomas R, Sifaoui F, Gutmann L, Rudin SD (2001) Penicillin-binding protein 5 and expression of ampicillin resistance in *Enterococcus faecium*. *Antimicrob Agents Chemother* 45(5):1480–1486
54. Sifaoui F, Arthur M, Rice L, Gutmann L (2001) Role of penicillin-binding protein 5 in expression of ampicillin resistance and peptidoglycan structure in *Enterococcus faecium*. *Antimicrob Agents Chemother* 45(9):2594–2597
55. García-Solache M, Lebreton F, McLaughlin RE, Whiteaker JD, Gilmore MS, Rice LB (2016) Homologous recombination within large chromosomal regions facilitates acquisition of β -lactam and vancomycin resistance in *Enterococcus faecium*. *Antimicrob Agents Chemother* 60(10):5777–5786
56. Robert Koch-Institut (RKI) (2017) ARS - Antibiotika-Resistenz-Surveillance. Resistenzentwicklung. <https://ars.rki.de/Content/Database/ResistanceDevelopment.aspx>. Zugegriffen: 22. März 2018
57. Robert Koch-Institut (RKI), Klare I, Werner G (2015) Eigenschaften, Häufigkeit und Verbreitung von Vancomycin-resistenten Enterokokken (VRE) in Deutschland. Update 2013/2014. *Epid Bull* 40:439–435
58. Werner G, Coque TM, Hammerum AM et al (2008) Emergence and spread of vancomycin resistance among enterococci in Europe. *Euro Surveill* 13(47):pii: 19046
59. Willems RJ, van Schaik W (2009) Transition of *Enterococcus faecium* from commensal organism to nosocomial pathogen. *Future Microbiol* 4(9):1125–1135
60. European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC) (2016) Data from the ECDC Surveillance Atlas - antimicrobial resistance. <https://ecdc.europa.eu/en/antimicrobial-resistance/surveillance-and-disease-data/data-ecdc>. Zugegriffen: 22. März 2018
61. Hodel-Christian SL, Murray BE (1991) Characterization of the gentamicin resistance transposon Tn5281 from *Enterococcus faecalis* and comparison to staphylococcal transposons Tn4001 and Tn4031. *Antimicrob Agents Chemother* 35(6):1147–1152
62. Naser SM, Vancanneyt M, Hoste B, Snauwaert C, Vandemeulebroecke K, Swings J (2006) Reclassification of *Enterococcus flavescens* Pompei et al. 1992 as a later synonym of *Enterococcus casseliflavus* (ex Vaughan et al. 1979) Collins et al. 1984 and *Enterococcus saccharominus* Vancanneyt et al. 2004 as a later synonym of *Enterococcus italicus* Fortina et al. 2004. *Int J Syst Evol Microbiol* 56(Pt 2):413–416
63. Freitas AR, Tedim AP, Francia MV et al (2016) Multilevel population genetic analysis of *vanA* and *vanB* *Enterococcus faecium* causing nosocomial outbreaks in 27 countries (1986–2012). *J Antimicrob Chemother* 71(12):3351–3366
64. Conlan S, Thomas PJ, Deming C et al (2014) Single-molecule sequencing to track plasmid diversity of hospital-associated carbapenemase-producing Enterobacteriaceae. *Sci Transl Med* 6(254):254ra126
65. Sivertsen A, Billstrom H, Melefors O et al (2014) A multicentre hospital outbreak in Sweden caused by introduction of a *vanB2* transposon into a stably maintained *pRUM*-plasmid in an *Enterococcus faecium* ST192 clone. *PLoS ONE* 9(8):e103274
66. Holmes NE, Ballard SA, Lam MM et al (2013) Genomic analysis of teicoplanin resistance emerging during treatment of *vanB* vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* infections in solid organ transplant recipients including donor-derived cases. *J Antimicrob Chemother* 68(9):2134–2139
67. Werner G, Fleige C, Ewert B, Laverde-Gomez JA, Klare I, Witte W (2010) High-level ciprofloxacin resistance among hospital-adapted *Enterococcus faecium* (CC17). *Int J Antimicrob Agents* 35(2):119–125
68. Willems RJ, Top J, van Schaik W et al (2012) Restricted gene flow among hospital subpopulations of *Enterococcus faecium*. *MBio* 3(4):e00151–12
69. Willems RJ, Homan W, Top J et al (2001) Variant *esp* gene as a marker of a distinct genetic lineage of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* spreading in hospitals. *Lancet* 357(9259):853–855
70. Rice LB, Carias L, Rudin S et al (2003) A potential virulence gene, *hylEfm*, predominates in *Enterococcus faecium* of clinical origin. *J Infect Dis* 187(3):508–512
71. Raven KE, Gouliouris T, Brodrick H et al (2017) Complex routes of nosocomial Vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* transmission revealed by genome sequencing. *Clin Infect Dis* 64(7):886–893
72. Bender JK, Kalmbach A, Fleige C, Klare I, Fuchs S, Werner G (2016) Population structure and acquisition of the *vanB* resistance determinant in German clinical isolates of *Enterococcus faecium* ST192. *Sci Rep* 6:21847
73. Klare I, Konstabel C, Mueller-Bertling S et al (2005) Spread of ampicillin/vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* of the epidemic-virulent clonal complex-17 carrying the genes *esp* and *hyl* in German hospitals. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 24(12):815
74. Ballard SA, Pertile KK, Lim M, Johnson PD, Grayson ML (2005) Molecular characterization of *vanB* elements in naturally occurring gut anaerobes. *Antimicrob Agents Chemother* 49(5):1688–1694
75. Graham M, Ballard SA, Grabsch EA, Johnson PD, Grayson ML (2008) High rates of fecal carriage of nonenterococcal *vanB* in both children and adults. *Antimicrob Agents Chemother* 52(3):1195–1197
76. Klare I, Fleige C, Geringer U, Witte W, Werner G (2012) Performance of three chromogenic VRE screening agars, two Etest® vancomycin protocols, and different microdilution methods in detecting *vanB* genotype *Enterococcus faecium* with varying vancomycin MICs. *Diagn Microbiol Infect Dis* 74(2):171–176
77. European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC) (2017) Annual surveillance reports on antimicrobial resistance. <https://ecdc.europa.eu/en/antimicrobial-resistance/surveillance-and-disease-data/report>. Zugegriffen: 22. März 2018
78. Robert Koch-Institut (RKI) (2017) ARS - Antibiotika-Resistenz-Surveillance. <https://ars.rki.de/>. Zugegriffen: 22. März 2018
79. Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V.(PEG), Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen und Resistenz (2017) Resistenzdaten. <http://www.p-e-g.org/econtext/resistenzdaten>. Zugegriffen: 22. März 2018
80. Surveillance der Antibiotika-Anwendung und bakteriellen Resistenzen auf Intensivstationen (SARI) (2018) SARI - Resistenzdaten. <http://sari.eu-burden.info/rr.php>. Zugegriffen: 22. März 2018
81. Noll I, Schweickert B, Abu SM, Feig M, Claus H, Eckmanns T (2012) Daten zur Antibiotikaresistenzlage in Deutschland. Vier Jahre Antibiotika-Resistenz-Surveillance (ARS). *Bundesgesundheitsblatt* 55(11–12):1370–1376
82. Werner G, Klare I, Fleige C et al (2012) Vancomycin-resistant *vanB*-type *Enterococcus faecium* isolates expressing varying levels of vancomycin resistance and being highly prevalent among neonatal patients in a single ICU. *Antimicrob Resist Infect Control* 1(1):21
83. Whelton E, Lynch C, O'Reilly B et al (2016) Vancomycin-resistant enterococci carriage in an acute Irish hospital. *J Hosp Infect* 93(2):175–180
84. de Niederhäusern S, Bondi M, Messi P et al (2011) Vancomycin-resistance transferability from *VanA* enterococci to *Staphylococcus aureus*. *Curr Microbiol* 62(5):1363–1367
85. Centers for Disease Control and Prevention (CDC) (2002) *Staphylococcus aureus* resistant to vancomycin - United States, 2002. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 51(26):565–567
86. Walters MS, Eggers P, Albrecht V et al (2015) Notes from the Field: Vancomycin-Resistant *Staphylococcus aureus* - Delaware, 2015. *Mmwr Morb Mortal Wkly Rep* 64(37):1056
87. Faron ML, Ledebuer NA, Buchan BW (2016) Resistance mechanisms, epidemiology, and approaches to screening for Vancomycin-resistant *Enterococcus* in the health care setting. *J Clin Microbiol* 54(10):2436–2447
88. Melo-Cristino J, Resina C, Manuel V, Lito L, Ramirez M (2013) First case of infection with vancomycin-resistant *Staphylococcus aureus* in Europe. *Lancet* 382(9888):205

89. Norrby R (2001) Linezolid - a review of the first oxazolidinone. *Expert Opin Pharmacother* 2(2):293–302
90. Burdette SD, Trotman R (2015) Tedizolid: the first once-daily Oxazolidinone class antibiotic. *Clin Infect Dis* 61(8):1315–1321
91. Tewhey R, Gu B, Kelesidis T et al (2014) Mechanisms of linezolid resistance among coagulase-negative staphylococci determined by whole-genome sequencing. *MBio* 5(3):e894–14
92. Gu B, Kelesidis T, Tsiodras S, Hindler J, Humphries RM (2013) The emerging problem of linezolid-resistant *Staphylococcus*. *J Antimicrob Chemother* 68(1):4–11
93. Bender J, Strommenger B, Steglich M et al (2015) Linezolid resistance in clinical isolates of *Staphylococcus epidermidis* from German hospitals and characterization of two cfr-carrying plasmids. *J Antimicrob Chemother* 70(6):1630–1638
94. Cuny C, Arnold P, Hermes J et al (2017) Occurrence of cfr-mediated multiresistance in staphylococci from veal calves and pigs, from humans at the corresponding farms, and from veterinarians and their family members. *Vet Microbiol* 200:88–94
95. Liu Y, Wang Y, Schwarz S et al (2014) Investigation of a multiresistance gene cfr that fails to mediate resistance to phenicols and oxazolidinones in *Enterococcus faecalis*. *J Antimicrob Chemother* 69(4):892–898
96. Bender JK, Fleige C, Klare I et al (2016) Detection of a cfr(B) variant in German *Enterococcus faecium* clinical isolates and the impact on Linezolid resistance in *Enterococcus* spp. *PLoS ONE* 11(11):e167042
97. Klare I, Fleige C, Geringer U et al (2015) Increased frequency of linezolid resistance among clinical *Enterococcus faecium* isolates from German hospital patients. *J Glob Antimicrob Resist* 3(2):128–131
98. Rubinstein E, Vaughan D (2005) Tigecycline: a novel glycylcycline. *Drugs* 65(10):1317–1336
99. Frampton JE, Curran MP (2005) Tigecycline. *Drugs* 65(18):2623–2635
100. Entenza JM, Moreillon P (2009) Tigecycline in combination with other antimicrobials: a review of in vitro, animal and case report studies. *Int J Antimicrob Agents* 34(1):8.e1–8.e9
101. Jenkins I (2007) Linezolid- and vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* endocarditis: successful treatment with tigecycline and daptomycin. *J Hosp Med* 2(5):343–344
102. Polidori M, Nuccorini A, Tascini C et al (2011) Vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* (VRE) bacteremia in infective endocarditis successfully treated with combination daptomycin and tigecycline. *J Chemother* 23(4):240–241
103. Jaspan HB, Brothers AW, Campbell AJ et al (2010) Multidrug-resistant *Enterococcus faecium* meningitis in a toddler: characterization of the organism and successful treatment with intraventricular daptomycin and intravenous tigecycline. *Pediatr Infect Dis J* 29(4):379–381
104. Shen F, Han Q, Xie D, Fang M, Zeng H, Deng Y (2015) Efficacy and safety of tigecycline for the treatment of severe infectious diseases: an updated meta-analysis of RCTs. *Int J Infect Dis* 39:25–33
105. Fiedler S, Bender JK, Klare I et al (2016) Tigecycline resistance in clinical isolates of *Enterococcus faecium* is mediated by an upregulation of plasmid-encoded tetracycline determinants tet(L) and tet(M). *J Antimicrob Chemother* 71(4):871–881
106. Niebel M, Quick J, Prieto AM et al (2015) Deletions in a ribosomal protein-coding gene are associated with tigecycline resistance in *Enterococcus faecium*. *Int J Antimicrob Agents* 46(5):572–575
107. Werner G, Gfrörer S, Fleige C, Witte W, Klare I (2008) Tigecycline-resistant *Enterococcus faecalis* strain isolated from a German intensive care unit patient. *J Antimicrob Chemother* 61(5):1182–1183
108. Lee SY, Fan HW, Kuti JL, Nicolau DP (2006) Update on daptomycin: the first approved lipopeptide antibiotic. *Expert Opin Pharmacother* 7(10):1381–1397
109. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) (2016) Guidance document on use of daptomycin to treat enterococcal endocarditis. http://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/General_documents/EUCAST_daptomycin_guidance_note_20160302.pdf. Zugegriffen: 22. März 2018
110. Ceron I, Munoz P, Marin M et al (2014) Efficacy of daptomycin in the treatment of enterococcal endocarditis: a 5 year comparison with conventional therapy. *J Antimicrob Chemother* 69(6):1669–1674
111. Shukla BS, Shelburne S, Reyes K et al (2016) Influence of minimum inhibitory concentration in clinical outcomes of *Enterococcus faecium* Bacteremia treated with Daptomycin: is it time to change the breakpoint? *Clin Infect Dis* 62(12):1514–1520
112. Snyder AH, Werth BJ, Barber KE, Sakoulas G, Rybak MJ (2014) Evaluation of the novel combination of daptomycin plus ceftriaxone against vancomycin-resistant enterococci in an in vitro pharmacokinetic/pharmacodynamic simulated endocardial vegetation model. *J Antimicrob Chemother* 69(8):2148–2154
113. Hindler JA, Wong-Beringer A, Charlton CL et al (2015) In vitro activity of daptomycin in combination with beta-lactams, gentamicin, rifampin, and tigecycline against daptomycin-nonsusceptible enterococci. *Antimicrob Agents Chemother* 59(7):4279–4288
114. Desai H, Wong R, Pasha AK (2016) A novel way of treating multidrug-resistant *Enterococci*. *N Am J Med Sci* 8(5):229–231
115. Chuang YC, Chen PY, Lin CY, Chen YC, Wang JT, Chang SC (2018) A retrospective clinical comparison of daptomycin vs daptomycin and a beta-lactam antibiotic for treating vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* bloodstream infections. *Sci Rep* 8(1):1632
116. Tran TT, Munita JM, Arias CA (2015) Mechanisms of drug resistance: daptomycin resistance. *Ann N Y Acad Sci* 1354:32–53
117. Werth BJ, Steed ME, Ireland CE et al (2014) Defining daptomycin resistance prevention exposures in vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* and *E. faecalis*. *Antimicrob Agents Chemother* 58(9):5253–5261
118. Tran TT, Panesso D, Gao H et al (2013) Whole-genome analysis of a daptomycin-susceptible *Enterococcus faecium* strain and its daptomycin-resistant variant arising during therapy. *Antimicrob Agents Chemother* 57(1):261–268
119. Arias CA, Panesso D, McGrath DM et al (2011) Genetic basis for in vivo daptomycin resistance in enterococci. *N Engl J Med* 365(10):892–900
120. Lellek H, Franke GC, Ruckert C et al (2015) Emergence of daptomycin non-susceptibility in colonizing vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* isolates during daptomycin therapy. *Int J Med Microbiol* 305(8):902–909
121. Donskey CJ, Chowdhry TK, Hecker MT et al (2000) Effect of antibiotic therapy on the density of vancomycin-resistant enterococci in the stool of colonized patients. *N Engl J Med* 343(26):1925–1932
122. Ubeda C, Taur Y, Jenq RR et al (2010) Vancomycin-resistant *Enterococcus* domination of intestinal microbiota is enabled by antibiotic treatment in mice and precedes bloodstream invasion in humans. *J Clin Invest* 120(12):4332–4341
123. Taur Y, Xavier JB, Lipuma L et al (2012) Intestinal domination and the risk of bacteremia in patients undergoing allogeneic hematopoietic stem cell transplantation. *Clin Infect Dis* 55(7):905–914
124. Buffie CG, Pamer EG (2013) Microbiota-mediated colonization resistance against intestinal pathogens. *Nat Rev Immunol* 13(11):790–801
125. Hooton TM, Roberts PL, Cox ME, Stapleton AE (2013) Voided midstream urine culture and acute cystitis in premenopausal women. *N Engl J Med* 369(20):1883–1891
126. Ziakas P, Pliakos E, Zervou F, Knoll B, Rice L, Mylonakis E (2014) MRSA and VRE colonization in solid organ transplantation: a meta-analysis of published studies. *Am J Transplant* 14(8):1887–1894
127. Ong DS, Bonten MJ, Safdari K et al (2015) Epidemiology, management, and risk-adjusted mortality of ICU-acquired Enterococcal Bacteremia. *Clin Infect Dis* 61(9):1413–1420
128. Dupont H, Friggeri A, Touzeau J et al (2011) Enterococci increase the morbidity and mortality associated with severe intra-abdominal infections in elderly patients hospitalized in the intensive care unit. *J Antimicrob Chemother* 66:2379–2385
129. Kaffarnik MF, Urban M, Hopt UT, Utzolino S (2012) Impact of enterococcus on immunocompetent and immunosuppressed patients with perforation of the small or large bowel. *Technol Health Care* 20(1):37–48
130. Jindai K, Strerath M, Hess T, Safdar N (2014) Is a single positive blood culture for *Enterococcus* species representative of infection or contamination? *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 33(11):1995–2003
131. Grundmann H, Bärwolff S, Tami A et al (2005) How many infections are caused by patient-to-patient transmission in intensive care units? *Crit Care Med* 33(5):946–951
132. Kola A, Schwab F, Bärwolff S et al (2010) Is there an association between nosocomial infection rates and bacterial cross transmissions? *Crit Care Med* 38(1):46–50
133. Erb S, Frei R, Dangel M, Widmer AF (2017) Multidrug-resistant organisms detected more than 48 hours after hospital admission are not necessarily hospital-acquired. *Infect Control Hosp Epidemiol* 38(1):18–23
134. Cheng VC, Tai JW, Ng ML et al (2012) Extensive contact tracing and screening to control the spread of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* ST414 in Hong Kong. *Chin Med J* 125(19):3450–3457
135. Kurup A, Chlebicki M, Ling M et al (2008) Control of a hospital-wide vancomycin-resistant

- Enterococci outbreak. *Am J Infect Control* 36(3):206–211
136. Kaki R, Yu Y, O'Neill C, Lee C, Mertz D (2014) Vancomycin-resistant enterococci (VRE) transmission and risk factors in contacts of VRE carriers. *Infect Control Hosp Epidemiol* 35(07):876–879
 137. Zhou Q, Moore C, Eden S, Tong A, McGeer A (2008) Factors associated with acquisition of vancomycin-resistant enterococci (VRE) in roommate contacts of patients colonized or infected with VRE in a tertiary care hospital. *Infect Control Hosp Epidemiol* 29(05):398–403
 138. Austin DJ, Bonten MJ (1998) Vancomycin-resistant enterococci in intensive care hospital settings. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 93(5):587–588
 139. Duckro AN, Blom DW, Lyle EA, Weinstein RA, Hayden MK (2005) Transfer of vancomycin-resistant enterococci via health care worker hands. *Arch Intern Med* 165(3):302–307
 140. Bonten MJ, Hayden MK, Nathan C et al (1996) Epidemiology of colonisation of patients and environment with vancomycin-resistant enterococci. *Lancet* 348(9042):1615–1619
 141. Gray J, George R (2000) Experience of vancomycin-resistant enterococci in a children's hospital. *J Hosp Infect* 45(1):11–18
 142. McCarthy K, Van Nierop W, Duse A et al (2000) Control of an outbreak of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in an oncology ward in South Africa: effective use of limited resources. *J Hosp Infect* 44(4):294–300
 143. Hanna H, Umphrey J, Tarrand J, Mendoza M, Raad I (2001) Management of an outbreak of vancomycin-resistant enterococci in the medical intensive care unit of a cancer center. *Infect Control Hosp Epidemiol* 22(04):217–219
 144. Martinez JA, Ruthazer R, Hansjosten K, Barefoot L, Snyderman DR (2003) Role of environmental contamination as a risk factor for acquisition of vancomycin-resistant enterococci in patients treated in a medical intensive care unit. *Arch Intern Med* 163(16):1905–1912
 145. Lemmen S, Häfner H, Zolldann D, Stanzel S, Lütticken R (2004) Distribution of multi-resistant Gram-negative versus Gram-positive bacteria in the hospital inanimate environment. *J Hosp Infect* 56(3):191–197
 146. Rhinehart E, Smith NE, Wennersten C et al (1990) Rapid dissemination of β -Lactamase-producing, Aminoglycoside-resistant *Enterococcus faecalis* among patients and staff on an infant-toddler surgical ward. *N Engl J Med* 323(26):1814–1818
 147. Boyce JM, Opal SM, Chow JW et al (1994) Outbreak of multidrug-resistant *Enterococcus faecium* with transferable vanB class vancomycin resistance. *J Clin Microbiol* 32(5):1148–1153
 148. Schulz-Stübner S, Schmidt-Warnecke A, Hwang JH (2013) VRE transmission via the reusable breathing circuit of a transport ventilator: outbreak analysis and experimental study of surface disinfection. *Intensive Care Med* 39(5):975–976
 149. Golan Y, Doron S, Sullivan B, Snyderman DR (2005) Transmission of vancomycin-resistant enterococci in a neonatal intensive care unit. *Pediatr Infect Dis J* 24(6):566–567
 150. Porwancher R, Sheth A, Remphey S, Taylor E, Hinkle C, Zervos M (1997) Epidemiological study of hospital-acquired infection with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*: possible transmission by an electronic ear-probe thermometer. *Infect Control Hosp Epidemiol* 18(11):771–773
 151. Livornese LL Jr, Dias S, Samel C et al (1992) Hospital-acquired infection with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* transmitted by electronic thermometers. *Ann Intern Med* 117(2):112–116
 152. Lee SC, Wu MS, Shih HJ et al (2013) Identification of vancomycin-resistant enterococci clones and inter-hospital spread during an outbreak in Taiwan. *BMC Infect Dis* 13:163
 153. Falk PS, Winnike J, Woodmansee C, Desai M, Mayhall CG (2000) Outbreak of vancomycin-resistant enterococci in a burn unit. *Infect Control Hosp Epidemiol* 21(9):575–582
 154. Huang SS, Datta R, Platt R (2006) Risk of acquiring antibiotic-resistant bacteria from prior room occupants. *Arch Intern Med* 166(18):1945–1951
 155. Drees M, Snyderman DR, Schmid CH et al (2008) Prior environmental contamination increases the risk of acquisition of vancomycin-resistant enterococci. *Clin Infect Dis* 46(5):678–685
 156. Noble MA, Isaac-Renton JL, Bryce EA et al (1998) The toilet as a transmission vector of vancomycin-resistant enterococci. *J Hosp Infect* 40(3):237–241
 157. Wendt C, Ruden H, Edmond M (1998) Vancomycin-resistente Enterokokken Epidemiologie, Risikofaktoren und Prävention. *Dtsch Arztebl* 95(25):A-1604–A1610
 158. Gerba CP, Wuollet AL, Raisanen P, Lopez GU (2016) Bacterial contamination of computer touch screens. *Am J Infect Control* 44(3):358–360
 159. Schultz M, Gill J, Zubairi S, Huber R, Gordin F (2003) Bacterial contamination of computer keyboards in a teaching hospital. *Infect Control Hosp Epidemiol* 24(4):302–303
 160. Koroglu M, Gunal S, Yildiz F, Savas M, Ozer A, Altindis M (2015) Comparison of keypads and touch-screen mobile phones/devices as potential risk for microbial contamination. *J Infect Dev Ctries* 9(12):1308–1314
 161. Kandel CE, Simor AE, Redelmeier DA (2014) Elevator buttons as unrecognized sources of bacterial colonization in hospitals. *Open Med* 8(3):e81–86
 162. Hayden MK, Blom DW, Lyle EA, Moore CG, Weinstein RA (2008) Risk of hand or glove contamination after contact with patients colonized with vancomycin-resistant enterococci or the colonized patients' environment. *Infect Control Hosp Epidemiol* 29(2):149–154
 163. Morgan DJ, Rogawski E, Thom KA et al (2012) Transfer of multidrug-resistant bacteria to healthcare workers' gloves and gowns after patient contact increases with environmental contamination. *Crit Care Med* 40(4):1045
 164. Whitman MS, Pitsakis PG, DeJesus E, Osborne AJ, Levison ME, Johnson CC (1996) Gastrointestinal tract colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in an animal model. *Antimicrob Agents Chemother* 40(6):1526–1530
 165. Dancer SJ (2014) Controlling hospital-acquired infection: focus on the role of the environment and new technologies for decontamination. *Clin Microbiol Rev* 27(4):665–690
 166. Monteserin N, Larson E (2016) Temporal trends and risk factors for healthcare-associated vancomycin-resistant enterococci in adults. *J Hosp Infect* 94(3):236–241
 167. Humphreys H (2014) Controlling the spread of vancomycin-resistant enterococci. Is active screening worthwhile? *J Hosp Infect* 88(4):191–198
 168. Cohen MJ, Adler A, Block C et al (2009) Acquisition of vancomycin-resistant enterococci in internal medicine wards. *Am J Infect Control* 37(2):111–116
 169. Rabinowitz RP, Kufera JA, Makley MJ (2012) A hidden reservoir of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant *Enterococcus* in patients newly admitted to an acute rehabilitation hospital. *PM R* 4(1):18–22
 170. Carmeli Y, Eliopoulos GM, Samore MH (2002) Antecedent treatment with different antibiotic agents as a risk factor for vancomycin-resistant *Enterococcus*. *Emerging Infect Dis* 8(8):802–807
 171. Paterson DL, Muto CA, Ndirangu M et al (2008) Acquisition of rectal colonization by vancomycin-resistant *Enterococcus* among intensive care unit patients treated with piperacillin-tazobactam versus those receiving cephalosporin-containing antibiotic regimens. *Antimicrob Agents Chemother* 52(2):465–469
 172. Hayakawa K, Marchaim D, Palla M et al (2013) Epidemiology of vancomycin-resistant *Enterococcus faecalis*: a case-case-control study. *Antimicrob Agents Chemother* 57(1):49–55
 173. Ajao AO, Harris AD, Roghmann M-C et al (2011) Systematic review of measurement and adjustment for colonization pressure in studies of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*, vancomycin-resistant enterococci, and *Clostridium difficile* acquisition. *Infect Control Hosp Epidemiol* 32(5):481
 174. Tacconelli E, Karchmer AW, Yokoe D, D'agata EM (2004) Preventing the influx of vancomycin-resistant enterococci into health care institutions, by use of a simple validated prediction rule. *Clin Infect Dis* 39(7):964–970
 175. Decker BK, Lau AF, Dekker JP et al (2017) Healthcare personnel intestinal colonization with multidrug-resistant organisms. *Clin Microbiol Infect* 24(1):82.e1–82.e4
 176. Baran J Jr, Ramanathan J, Riederer KM, Khatib R (2002) Stool colonization with vancomycin-resistant enterococci in healthcare workers and their households. *Infect Control Hosp Epidemiol* 23(1):23–26
 177. Montecalvo MA, de Lencastre H, Carraher M et al (1995) Natural history of colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Infect Control Hosp Epidemiol* 16(12):680–685
 178. Kim AS (2011) Using the good to beat out the bad: probiotics for eliminating vancomycin-resistant enterococci colonization. *J Clin Gastroenterol* 45(10):844–845
 179. Baden L, Thiemke W, Skolnik A et al (2001) Prolonged colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in long-term care patients and the significance of "clearance". *Clin Infect Dis* 33(10):1654–1660
 180. Shenoy ES, Paras ML, Noubary F, Walensky RP, Hooper DC (2014) Natural history of colonization with methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) and vancomycin-resistant *Enterococcus* (VRE): a systematic review. *BMC Infect Dis* 14(1):177
 181. Sohn KM, Peck KR, Joo EJ et al (2013) Duration of colonization and risk factors for prolonged carriage of vancomycin-resistant enterococci after discharge from the hospital. *Int J Infect Dis* 17(4):e240–246
 182. Karki S, Land G, Aitchison S et al (2013) Long-term carriage of vancomycin-resistant enterococci in patients discharged from hospital.

- tals: a 12-year retrospective cohort study. *J Clin Microbiol* 51(10):3374–3379
183. Nourse C, Byrne C, Murphy H, Kaufmann M, Clarke A, Butler K (2000) Eradication of vancomycin resistant *Enterococcus faecium* from a paediatric oncology unit and prevalence of colonization in hospitalized and community-based children. *Epidemiol Infect* 124(01):53–59
 184. Henning KJ, Delencastre H, Eagan J et al (1996) Vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* on a pediatric oncology ward: duration of stool shedding and incidence of clinical infection. *Pediatr Infect Dis J* 15(10):848–854
 185. Schuster F, Graubner UB, Schmid I, Weiss M, Belohradsky BH (1998) Vancomycin-resistant-*enterococci*-colonization of 24 patients on a pediatric oncology unit. *Klin Padiatr* 210(04):261–263
 186. Hopkins HA, Sinkowitz-Cochran RL, Rudin BA, Keyserling HL, Jarvis WR (2000) Vancomycin use in pediatric hematology-oncology patients. *Infect Control Hosp Epidemiol* 21(01):48–50
 187. Lister DM, Tan K, Carse E, Stuart RL (2016) Clearance of infant vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* carriage after a neonatal inpatient outbreak. *Am J Infect Control* 44(10):1172–1173
 188. Ghosh A, Jiao L, Al-Mutawa F et al (2014) Value of an active surveillance policy to document clearance of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant *enterococci* amongst inpatients with prolonged admissions. *J Hosp Infect* 88(4):230–233
 189. Behne M, Hansen S, Leistner R et al (2013) Nosocomial infection and antibiotic use. *Dtsch Arztebl Int* 110:627–633
 190. Nationales Referenzzentrum für die Surveillance von nosokomialen Infektionen (NRZ) (2017) Deutsche nationale Punkt-Prävalenzerhebung zu nosokomialen Infektionen und Antibiotika-Anwendung, 2016. Abschlussbericht. http://www.nrz-hygiene.de/fileadmin/nrz/download/pps2016/PPS_2016_Abschlussbericht_20.07.2017.pdf. Zugegriffen: 22. März 2018
 191. Orsi G, Ciorba V (2013) Vancomycin resistant *enterococci* healthcare associated infections. *Ann Ig* 25(6):485–492
 192. Gudiol C, Ayats J, Camoez M et al (2013) Increase in bloodstream infection due to vancomycin-susceptible *Enterococcus faecium* in cancer patients: risk factors, molecular epidemiology and outcomes. *PLoS ONE* 8(9):e74734
 193. Kresken M, Groll AH, Lass-Flörl C, Körber-Irrgang B (2013) PEG-Resistenzstudie. Epidemiologie und Resistenzsituation bei *Candida*-Isolaten aus Blut und anderen primär sterilen Körperregionen gegenüber Antimykotika. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2010. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.paul-ehrlich-gesellschaft.de/econtext/Poster%20Publikationen>. Zugegriffen: 22. März 2018
 194. Kresken M, Hafner D (1999) Prävalenz der Antibiotikaresistenz bei klinisch wichtigen Infektionserregern in Mitteleuropa. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft "Resistenz" in der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 1998. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 195. Kresken M, Hafner D, Körber-Irrgang B für die Studiengruppe (2013) PEG-Resistenzstudie. Epidemiologie und Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern aus dem Hospitalbereich gegenüber Antibiotika. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2010. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 196. Kresken M, Hafner D, Körber-Irrgang B für die Studiengruppe (2013) PEG-Resistenzstudie. Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern aus dem ambulanten Versorgungsbereich gegenüber Antibiotika. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2010. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 197. Kresken M, Hafner D, Körber-Irrgang B für die Studiengruppe (2016) PEG-Resistenzstudie. Epidemiologie und Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern aus dem Hospitalbereich gegenüber Antibiotika. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2013. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 198. Kresken M, Hafner D, Körber-Irrgang B für die Studiengruppe (2016) PEG-Resistenzstudie. Epidemiologie und Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern aus dem ambulanten Versorgungsbereich gegenüber Antibiotika. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2013. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 199. Kresken M, Hafner D, Schmitz FJ, Wichelhaus TA für die Studiengruppe (2003) PEG-Resistenzstudie. Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern gegenüber Antibiotika in Deutschland und im mitteleuropäischen Raum. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2001. *Antiinfectives Intelligence: Bonn*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 200. Kresken M, Hafner D, Schmitz F-J, Wichelhaus TA für die Studiengruppe (2006) PEG-Resistenzstudie. Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern gegenüber Antibiotika in Deutschland und im mitteleuropäischen Raum. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2004. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 201. Kresken M, Hafner D, Schmitz F-J, Wichelhaus TA für die Studiengruppe (2009) PEG-Resistenzstudie. Resistenzsituation bei klinisch wichtigen Infektionserregern gegenüber Antibiotika in Deutschland und im mitteleuropäischen Raum. Bericht über die Ergebnisse einer multizentrischen Studie der Arbeitsgemeinschaft Empfindlichkeitsprüfungen & Resistenz der Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie e.V. aus dem Jahre 2007. *Antiinfectives Intelligence: Rheinbach*. <http://www.p-e-g.org/econtext/Berichte%20der%20Studien>. Zugegriffen: 22. März 2018
 202. Nationales Referenzzentrum für Surveillance von nosokomialen Infektionen (2017) KISS Krankenhaus-Infektions-Surveillance-System. Modul OP-KISS. Referenzdaten. Berechnungszeitraum: Januar 2012 bis Dezember 2016. http://www.nrz-hygiene.de/fileadmin/nrz/module/op/201201_201612_OPRef.pdf. Zugegriffen: 22. März 2018
 203. Pochhammer J, Kramer A, Schaffer M (2017) Enterokokken und postoperative Wundinfektionen. Verursacher oder harmloser Kommensale? *Chirurg* 88(5):377–384
 204. Nationales Referenzzentrum für Surveillance von nosokomialen Infektionen (2017) KISS Krankenhaus-Infektions-Surveillance-System. Infektionssurveillance im Modul ITS-KISS. Referenzdaten. Berechnungszeitraum: Januar 2012 bis Dezember 2016. http://www.nrz-hygiene.de/fileadmin/nrz/module/its/201201_201612_ALLE_ITSRef.pdf. Zugegriffen: 22. März 2018
 205. Heyde A (2014) Befunde, prädisponierende Faktoren und klinische Verläufe der infektiösen Endokarditis unter Berücksichtigung des Lebensalters. Dissertation, Medizinischen Fakultät Charité – Universitätsmedizin Berlin
 206. Guerrero MLF, Goyenechea A, Verdejo C, Roblas RF, de Górgolas M (2007) Enterococcal endocarditis on native and prosthetic valves: a review of clinical and prognostic factors with emphasis on hospital-acquired infections as a major determinant of outcome. *Medicine (Baltimore)* 86(6):363–377
 207. Bandyk DF, Novotny ML, Back MR, Johnson BL, Schmach DC (2001) Expanded application of in situ replacement for prosthetic graft infection. *J Vasc Surg* 34(3):411–420
 208. Yogev R (2001) Antibiotic therapy of an enterococcal ventriculoperitoneal shunt infection. *Pediatr Infect Dis J* 20(8):816–817
 209. Barequet IS, Sullivan Baker A, Schein OE (2000) Ocular infections. In: Waldvogel FA, Bisno AL (Hrsg) *Infections associated with indwelling medical devices*, 3. Aufl. American Society of Microbiology, Washington DC, S 287–306
 210. Bachleda P, Kalinova L, Utikal P, Kolar M, Hricova K, Stosova T (2012) Infected prosthetic dialysis arteriovenous grafts: a single dialysis center study. *Surg Infect (Larchmt)* 13(6):366–370
 211. Wang JS, Muzevich K, Edmond MB, Bearman G, Stevens MP (2014) Central nervous system infections due to vancomycin-resistant *enterococci*: case series and review of the literature. *Int J Infect Dis* 25:26–31
 212. Deutsche Gesellschaft für Anästhesiologie und Intensivmedizin (DGAI), Deutsche Gesellschaft für Infektiologie (DGI), Deutsche Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie (DGHM), Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin (DGP), Paul-Ehrlich Gesellschaft für Chemotherapie (PEG) (2012) S3-Leitlinie

- 020/013 - Epidemiologie, Diagnostik und Therapie erwachsener Patienten mit nosokomialer Pneumonie (gültig bis 30.09.2017). <http://www.awmf.org/leitlinien/detail/II/020-013.html>. Zugegriffen: 22. März 2018
213. Johnston PB, Litzow MR, Elliott MA et al (2000) Colonization with vancomycin-resistant enterococcus correlates with poor outcome in patients undergoing allogeneic blood and marrow transplants. *Blood* 96(11):786a–786a
214. Patel R (2003) Clinical impact of vancomycin-resistant enterococci. *J Antimicrob Chemother* 51(Suppl 3):iii13–iii21
215. Goetz AM, Rihs JD, Wagener MM, Muder RR (1998) Infection and colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in an acute care Veterans Affairs Medical Center: a 2-year survey. *Am J Infect Control* 26(6):558–562
216. Calfee DP, Giannetta ET, Durbin LJ, Germanson TP, Farr BM (2003) Control of endemic vancomycin-resistant *Enterococcus* among inpatients at a university hospital. *Clin Infect Dis* 37(3):326–332
217. Fournier S, Brossier F, Fortineau N et al (2012) Long-term control of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* at the scale of a large multihospital institution: a seven-year experience. *Euro Surveill* 17(30):11–17
218. Datta R, Huang SS (2010) Risk of postdischarge infection with vancomycin-resistant enterococcus after initial infection or colonization. *Infect Control Hosp Epidemiol* 31(12):1290–1293
219. Caballero-Granado FJ, Cisneros J, Luque R et al (1998) Comparative study of Bacteremias caused by *Enterococcus* spp. with and without high-level resistance to Gentamicin. *J Clin Microbiol* 36(2):520–525
220. Jiang HL, Zhou Z, Wang LS, Fang Y, Li YH, Cs C (2017) The risk factors, costs, and survival analysis of invasive VRE infections at a medical center in eastern Taiwan. *Int J Infect Dis* 54:18–24
221. Hefazi M, Damlaj M, Alkhateeb HB et al (2016) Vancomycin-resistant *Enterococcus* colonization and bloodstream infection: prevalence, risk factors, and the impact on early outcomes after allogeneic hematopoietic cell transplantation in patients with acute myeloid leukemia. *Transpl Infect Dis* 18(6):913–920
222. Cheah A, Spelman T, Liew D et al (2013) Enterococcal bacteraemia: factors influencing mortality, length of stay and costs of hospitalization. *Clin Microbiol Infect* 19(4):E181–E189
223. Furtado GH, Mendes RE, Pignatari AC, Wey SB, Medeiros EA (2006) Risk factors for vancomycin-resistant *Enterococcus faecalis* bacteremia in hospitalized patients: an analysis of two case-control studies. *Am J Infect Control* 34(7):447–451
224. Flokas ME, Karageorgos SA, Detsis M, Alevizakos M, Mylonakis E (2017) Vancomycin-resistant enterococci colonisation, risk factors and risk for infection among hospitalised paediatric patients: a systematic review and meta-analysis. *Int J Antimicrob Agents* 49(5):565–572
225. Sutcu M, Akturk H, Acar M et al (2016) Impact of vancomycin-resistant enterococci colonization in critically ill pediatric patients. *Am J Infect Control* 44(5):515–519
226. Lautenbach E, Bilker WB, Brennan PJ (1999) Enterococcal bacteremia: risk factors for vancomycin resistance and predictors of mortality. *Infect Control Hosp Epidemiol* 20(05):318–323
227. Vergis EN, Hayden MK, Chow JW et al (2001) Determinants of vancomycin resistance and mortality rates in enterococcal bacteremia. A prospective multicenter study. *Ann Intern Med* 135(7):484–492
228. Husni R, Hachem R, Hanna H, Raad I (2002) Risk factors for Vancomycin-Resistant *Enterococcus* (VRE) infection in colonized patients with cancer. *Infect Control Hosp Epidemiol* 23(2):102–103
229. Morris JG, Shay DK, Hebden JN et al (1995) Enterococci resistant to multiple antimicrobial agents, including vancomycin: establishment of endemicity in a university medical center. *Ann Intern Med* 123(4):250–259
230. Akturk H, Sutcu M, Somer A et al (2016) Results of four-year rectal Vancomycin-resistant Enterococci surveillance in a pediatric hematology-oncology ward: from colonization to infection. *Turk J Haematol* 33(3):244–247
231. Institut für Hygiene und Umweltmedizin, Charité Berlin (2017) Outbreak Database. Worldwide Database for Nosocomial Outbreaks. <https://www.outbreak-database.com>. Zugegriffen: 22. März 2018
232. Kritsotakis EI, Christidou A, Roubelaki M, Tselentis Y, Gikas A (2008) The dynamic relationship between antibiotic use and the incidence of vancomycin-resistant *Enterococcus*: time-series modelling of 7-year surveillance data in a tertiary-care hospital. *Clin Microbiol Infect* 14(8):747–754
233. Clutter DS, Dubrovskaya Y, Merl MY, Teperman L, Press R, Safdar A (2013) Fidaxomicin versus conventional antimicrobial therapy in 59 recipients of solid organ and hematopoietic stem cell transplantation with *Clostridium difficile*-associated diarrhea. *Antimicrob Agents Chemother* 57(9):4501–4505
234. Akturk H, Sutcu M, Somer A et al (2016) Vancomycin-resistant enterococci colonization in a neonatal intensive care unit: who will be infected? *J Matern Fetal Neonatal Med* 29(21):3478–3482
235. Safdar N, Maki DG (2002) The commonality of risk factors for nosocomial colonization and infection with antimicrobial-resistant *Staphylococcus aureus*, enterococcus, gram-negative bacilli, *Clostridium difficile*, and *Candida*. *Ann Intern Med* 136(11):834–844
236. Papadimitriou-Olivgeris M, Drougka E, Fligou F et al (2014) Risk factors for enterococcal infection and colonization by vancomycin-resistant enterococci in critically ill patients. *Infection* 42(6):1013–1022
237. Shaked H, Carmeli Y, Schwartz D, Siegman-Igra Y (2006) Enterococcal bacteraemia: epidemiological, microbiological, clinical and prognostic characteristics, and the impact of high level gentamicin resistance. *Scand J Infect Dis* 38(11–12):995–1000
238. Watanakunakorn C, Patel R (1993) Comparison of patients with enterococcal bacteremia due to strains with and without high-level resistance to gentamicin. *Clin Infect Dis* 17(1):74–78
239. Jang HC, Lee S, Song KH et al (2010) Clinical features, risk factors and outcomes of bacteremia due to enterococci with high-level gentamicin resistance: comparison with bacteremia due to enterococci without high-level gentamicin resistance. *J Korean Med Sci* 25(1):3–8
240. McBride S, Upton A, Roberts S (2010) Clinical characteristics and outcomes of patients with vancomycin-susceptible *Enterococcus faecalis* and *Enterococcus faecium* bacteraemia—a five-year retrospective review. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 29(1):107–114
241. Tripathi A, Shukla S, Singh A, Prasad K (2016) Prevalence, outcome and risk factor associated with vancomycin-resistant *Enterococcus faecalis* and *Enterococcus faecium* at a Tertiary Care Hospital in Northern India. *Indian J Med Microbiol* 34(1):38
242. Jung E, Byun S, Lee H, Moon SY, Lee H (2014) Vancomycin-resistant *Enterococcus* colonization in the intensive care unit: clinical outcomes and attributable costs of hospitalization. *Am J Infect Control* 42(10):1062–1066
243. Puchter L, Chaberny IF, Schwab F, Vonberg RP, Bange FC, Ebadi E (2018) Economic burden of nosocomial infections caused by vancomycin-resistant enterococci. *Antimicrob Resist Infect Control* 7:1
244. Britt NS, Potter EM, Patel N, Steed ME (2015) Comparison of the effectiveness and safety of linezolid and daptomycin in vancomycin-resistant enterococcal bloodstream infection: a national cohort study of Veterans Affairs patients. *Clin Infect Dis* 61(6):871–878
245. Chuang Y, Wang J, Lin H, Chang S (2014) Daptomycin versus linezolid for treatment of vancomycin-resistant enterococcal bacteremia: systematic review and meta-analysis. *BMC Infect Dis* 14(1):687
246. Balli EP, Venetis CA, Miyakis S (2014) Systematic review and meta-analysis of linezolid versus daptomycin for treatment of vancomycin-resistant enterococcal bacteremia. *Antimicrob Agents Chemother* 58(2):734–739
247. Ornstein MC, Mukherjee S, Keng M et al (2015) Impact of vancomycin-resistant enterococcal bacteremia on outcome during acute myeloid leukemia induction therapy. *Leuk Lymphoma* 56(9):2536–2542
248. Prematunge C, MacDougall C, Johnstone J et al (2016) VRE and VSE bacteremia outcomes in the era of effective VRE therapy: a systematic review and meta-analysis. *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(01):26–35
249. Khair H, VanTassel P, Henderson J, Warren D, Marschall J, Program CPE (2013) Vancomycin resistance has no influence on outcomes of enterococcal bacteriuria. *J Hosp Infect* 85(3):183–188
250. Pintado V, Cabellos C, Moreno S, Meseguer MA, Ayats J, Viladrich PF (2003) Enterococcal meningitis: a clinical study of 39 cases and review of the literature. *Medicine (Baltimore)* 82(5):346–364
251. Forrest GN, Arnold RS, Gammie JS, Gilliam BL (2011) Single center experience of a vancomycin resistant enterococcal endocarditis cohort. *J Infect* 63(6):420–428
252. Bucheli E, Kralidis G, Boggian K et al (2014) Impact of enterococcal colonization and infection in solid organ transplantation recipients from the Swiss transplant cohort study. *Transpl Infect Dis* 16(1):26–36
253. Kim YJ, Kim SI, Choi JY, Yoon SK, You YK, Kim DG (2015) Clinical significance of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant enterococci colonization in liver transplant recipients. *Korean J Intern Med* 30(5):694–704
254. Satlin MJ, Soave R, Racaneli AC et al (2014) The emergence of vancomycin-resistant enterococcal bacteremia in hematopoietic

- stem cell transplant recipients. *Leuk Lymphoma* 55(12):2858–2865
255. Vydra J, Shanley RM, George I et al (2012) Enterococcal bacteremia is associated with increased risk of mortality in recipients of allogeneic hematopoietic stem cell transplantation. *Clin Infect Dis* 55(6):764–770
256. Tavadze M, Rybicki L, Mossad S et al (2014) Risk factors for vancomycin-resistant enterococcus bacteremia and its influence on survival after allogeneic hematopoietic cell transplantation. *Bone Marrow Transplant* 49(10):1310–1316
257. Adams DJ, Eberly MD, Goudie A, Nylund CM (2016) Rising Vancomycin-resistant Enterococcus infections in hospitalized children in the United States. *Hosp Pediatr* 6(7):404–411
258. Chou YY, Lin TY, Lin JC, Wang NC, Peng MY, Chang FY (2008) Vancomycin-resistant enterococcal bacteremia: comparison of clinical features and outcome between Enterococcus faecium and Enterococcus faecalis. *J Microbiol Immunol Infect* 41(2):124–129
259. Hayakawa K, Marchaim D, Martin ET et al (2012) Comparison of the clinical characteristics and outcomes associated with vancomycin-resistant Enterococcus faecalis and vancomycin-resistant E. faecium bacteremia. *Antimicrob Agents Chemother* 56(5):2452–2458
260. Hayakawa K, Martin ET, Gudur UM et al (2014) The impact of different antimicrobial therapies on clinical and fiscal outcomes of patients with bacteremia due to vancomycin-resistant enterococci. *Antimicrob Agents Chemother* 58(7):3968–3975
261. Britt NS, Potter EM (2016) Clinical epidemiology of vancomycin-resistant Enterococcus gallinarum and Enterococcus casseliflavus bloodstream infections. *J Glob Antimicrob Resist* 5:57–61
262. Worth LJ, Thursky KA, Seymour JF, Slavin MA (2007) Vancomycin-resistant Enterococcus faecium infection in patients with hematologic malignancy: patients with acute myeloid leukemia are at high-risk. *Eur J Haematol* 79(3):226–233
263. Pogue JM, Paterson DL, Pasculle AW, Potoski BA (2007) Determination of risk factors associated with isolation of Linezolid-resistant strains of Vancomycin-resistant Enterococcus. *Infect Control Hosp Epidemiol* 28(12):1382–1388
264. Malczynski M, Qi C (2010) Differences in clinical outcomes in patients with vancomycin-resistant enterococci according to linezolid susceptibility. *Pharmacotherapy* 30(12):1221–1228
265. Santayana EM, Grim SA, Janda WM, Layden JE, Lee TA, Clark NM (2012) Risk factors and outcomes associated with vancomycin-resistant Enterococcus infections with reduced susceptibilities to linezolid. *Diagn Microbiol Infect Dis* 74(1):39–42
266. Hayakawa K, Marchaim D, Pogue JM et al (2012) Predictors and outcomes of linezolid-resistant vancomycin-resistant Enterococcus: a case-case-control study. *Am J Infect Control* 40(10):e261–263
267. Jia X, Ma W, Xu X, Yang S, Zhang L (2015) Retrospective analysis of hospital-acquired linezolid-nonsusceptible enterococci infection in Chongqing, China, 2011–2014. *Am J Infect Control* 43(12):e101–e106
268. Pai MP, Rodvold KA, Schreckenberger PC, Gonzales RD, Petrolatti JM, Quinn JP (2002) Risk factors associated with the development of infection with linezolid-and vancomycin-resistant Enterococcus faecium. *Clin Infect Dis* 35(10):1269–1272
269. Kainer MA (2007) Response to emerging infection leading to outbreak of Linezolid-resistant Enterococci. *Emerging Infect Dis* 13(7):1024–1030
270. Cordina C, Hill R, Deshpande A, Hood J, Inkster T (2012) Tigecycline-resistant Enterococcus faecalis associated with omeprazole use in a surgical patient. *J Antimicrob Chemother* 67(7):1806–1807
271. Kelesidis T, Humphries R, Uslan DZ, Pegues DA (2011) Daptomycin nonsusceptible enterococci: an emerging challenge for clinicians. *Clin Infect Dis* 52(2):228–234
272. Hidron AI, Schuetz AN, Nolte FS, Gould CV, Osborn MK (2008) Daptomycin resistance in Enterococcus faecalis prosthetic valve endocarditis. *J Antimicrob Chemother* 61(6):1394–1396
273. Kanafani ZA, Federspiel JJ, Fowler VG Jr (2007) Infective endocarditis caused by daptomycin-resistant Enterococcus faecalis: a case report. *Scand J Infect Dis* 39(1):75–77
274. Green MR, Anasetti C, Sandin RL, Rolfe NE, Greene JN (2006) Development of daptomycin resistance in a bone marrow transplant patient with vancomycin-resistant Enterococcus durans. *J Oncol Pharm Pract* 12(3):179–181
275. Sabol K, Patterson JE, Lewis JS, Owens A, Cadena J, Jorgensen JH (2005) Emergence of daptomycin resistance in Enterococcus faecium during daptomycin therapy. *Antimicrob Agents Chemother* 49(4):1664–1665
276. Munoz-Price LS, Lolans K, Quinn JP (2005) Emergence of resistance to daptomycin during treatment of vancomycin-resistant Enterococcus faecalis infection. *Clin Infect Dis* 41(4):565–566
277. Long JK, Choueiri TK, Hall GS, Avery RK, Sekeres MA (2005) Daptomycin-resistant Enterococcus faecium in a patient with acute myeloid leukemia. *Mayo Clin Proc* 80(9):1215–1216
278. Arias CA, Torres HA, Singh KV et al (2007) Failure of daptomycin monotherapy for endocarditis caused by an Enterococcus faecium strain with vancomycin-resistant and vancomycin-susceptible subpopulations and evidence of in vivo loss of the vanA gene cluster. *Clin Infect Dis* 45(10):1343–1346
279. Kamboj M, Cohen N, Gilhuley K, Babady NE, Seo SK, Sepkowitz KA (2011) Emergence of daptomycin-resistant VRE: experience of a single institution. *Infect Control Hosp Epidemiol* 32(04):391–394
280. Kelesidis T, Humphries R, Uslan D, Pegues D (2012) De Novo Daptomycin-Nonsusceptible Enterococcal Infections. *Emerging Infect Dis* 18(4):674–676
281. Wudhikarn K, Gingrich RD, de Magalhaes Silverman M (2013) Daptomycin nonsusceptible enterococci in hematologic malignancy and hematopoietic stem cell transplant patients: an emerging threat. *Ann Hematol* 92(1):129–131
282. Lewis J, Enfield K, Cox H, Mathers A, Sifri C (2016) A single-center experience with infections due to daptomycin-nonsusceptible Enterococcus faecium in liver transplant recipients. *Transpl Infect Dis* 18(3):341–353
283. Herc ES, Kauffman CA, Marini BL, Perissinotti AJ, Miceli MH (2017) Daptomycin nonsusceptible vancomycin resistant Enterococcus bloodstream infections in patients with hematological malignancies: risk factors and outcomes. *Leuk Lymphoma* 58(12):2852–2858
284. Chenoweth CE, Bradley SF, Terpenning MS et al (1994) Colonization and transmission of high-level gentamicin-resistant enterococci in a long-term care facility. *Infect Control Hosp Epidemiol* 15(11):703–709
285. Derde LPG, Cooper BS, Goossens H et al (2014) Interventions to reduce colonisation and transmission of antimicrobial-resistant bacteria in intensive care units: an interrupted time series study and cluster randomised trial. *Lancet Infect Dis* 14(1):31–39
286. Fisher D, Pang L, Salmon S et al (2016) A successful vancomycin-resistant enterococci reduction bundle at a Singapore hospital. *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(01):107–109
287. Popiel KY, Miller MA (2014) Evaluation of Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE)–Associated Morbidity Following Relaxation of VRE Screening and Isolation Precautions in a Tertiary Care Hospital. *Infect Control Hosp Epidemiol* 35(07):818–825
288. Montecalvo MA, Jarvis WR, Uman J et al (1999) Infection-control measures reduce transmission of vancomycin-resistant enterococci in an endemic setting. *Ann Intern Med* 131(4):269–272
289. Price CS, Paule S, Noskin GA, Peterson LR (2003) Active surveillance reduces the incidence of vancomycin-resistant enterococcal bacteremia. *Clin Infect Dis* 37(7):921–928
290. Ostrowsky BE, Trick WE, Sohn AH et al (2001) Control of vancomycin-resistant enterococcus in health care facilities in a region. *N Engl J Med* 344(19):1427–1433
291. Garbutt JM, Littenberg B, Evanoff BA, Sahn D, Mundy LM (1999) Enteric carriage of vancomycin-resistant Enterococcus faecium in patients tested for Clostridium difficile. *Infect Control Hosp Epidemiol* 20(10):664–670
292. Özsoy S, Ilki A (2017) Detection of vancomycin-resistant enterococci (VRE) in stool specimens submitted for Clostridium difficile toxin testing. *Braz J Microbiol* 48(3):489–492
293. Leber AL, Hindler JF, Kato EO, Bruckner DA, Pegues DA (2001) Laboratory-based surveillance for vancomycin-resistant enterococci: utility of screening stool specimens submitted for Clostridium difficile toxin assay. *Infect Control Hosp Epidemiol* 22(3):160–164
294. Bodily M, McMullen KM, Russo AJ, Kittur ND, Hoppe-Bauer J, Warren DK (2013) Discontinuation of reflex testing of stool samples for vancomycin-resistant enterococci resulted in increased prevalence. *Infect Control Hosp Epidemiol* 34(8):838–840
295. Munigala S, McMullen KM, Russo AJ et al (2017) Reinstatement of reflex testing of stool samples for Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE) resulted in decreased incidence of hospital-associated VRE. *Infect Control Hosp Epidemiol* 38(5):619–621
296. Cetinkaya Y, Falk P, Mayhall CG (2000) Vancomycin-resistant enterococci. *Clin Microbiol Rev* 13(4):686–707
297. D’Agata EMD, Gautam S, Green WK, Tang Y-W (2002) High rate of false-negative results of the rectal swab culture method in detection of gastrointestinal colonization with vancomycin-resistant enterococci. *Clin Infect Dis* 34(2):167–172
298. Warnke P, Warning L, Podbielski A (2014) Some are more equal – A comparative study on swab uptake and release of bacterial suspensions. *PLoS ONE* 9(7):e102215
299. Pearman JW (2006) 2004 Lowbury Lecture: the Western Australian experience with vanco-

- mycin-resistant enterococci - from disaster to ongoing control. *J Hosp Infect* 63(1):14–26
300. Drews SJ, Johnson G, Gharabaghi F et al (2006) A 24-hour screening protocol for identification of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *J Clin Microbiol* 44(4):1578–1580
 301. Wade JJ (1995) The emergence of *Enterococcus faecium* resistant to glycopeptides and other standard agents - a preliminary report. *J Hosp Infect* 30:483–493
 302. Novicki TJ, Schapiro JM, Ulness BK et al (2004) Convenient selective differential broth for isolation of vancomycin-resistant *Enterococcus* from fecal material. *J Clin Microbiol* 42(4):1637–1640
 303. Stamper PD, Shulder S, Bekalo P et al (2010) Evaluation of BBL CHROMagar VanRE for detection of vancomycin-resistant *Enterococci* in rectal swab specimens. *J Clin Microbiol* 48(11):4294–4297
 304. Malhotra-Kumar S, Haccuria K, Michiels M et al (2008) Current trends in rapid diagnostics for methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and glycopeptide-resistant enterococcus species. *J Clin Microbiol* 46(5):1577–1587
 305. Suwantarant N, Roberts A, Prestidge J et al (2014) Comparison of five chromogenic media for recovery of vancomycin-resistant enterococci from fecal samples. *J Clin Microbiol* 52(11):4039–4042
 306. Brown DF, Walpole E (2003) Evaluation of selective and enrichment media for isolation of glycopeptide-resistant enterococci from faecal specimens. *J Antimicrob Chemother* 51(2):289–296
 307. Werner G, Serr A, Schütt S et al (2011) Comparison of direct cultivation on a selective solid medium, polymerase chain reaction from an enrichment broth, and the BD GeneOhm™ VanR Assay for identification of vancomycin-resistant enterococci in screening specimens. *Diagn Microbiol Infect Dis* 70(4):512–521
 308. Papadimitriou-Olivigeris M, Filippidou S, Kolonitsiou F et al (2016) Pitfalls in the identification of *Enterococcus* species and the detection of vanA and vanB genes. *Lett Appl Microbiol* 63(3):189–195
 309. Babady NE, Gilhuley K, Ciancimino-Bordelon D, Tang YW (2012) Performance characteristics of the Cepheid Xpert vanA assay for rapid identification of patients at high risk for carriage of vancomycin-resistant *Enterococci*. *J Clin Microbiol* 50(11):3659–3663
 310. Franke GC, Klupp EM, Mirwald N et al (2015) Real life evaluation of VRE vanA/vanB real-time PCR for surveillance of vancomycin-resistant enterococci in rectal swab samples. P0767. Poster session presented at the meeting of the ESCMID, Copenhagen.
 311. Lucet JC, Armand-Lefevre L, Laurichesse JJ et al (2007) Rapid control of an outbreak of vancomycin-resistant enterococci in a French university hospital. *J Hosp Infect* 67(1):42–48
 312. Wang JT, Chen YC, Chang SC et al (2004) Control of vancomycin-resistant enterococci in a hospital: a five-year experience in a Taiwanese teaching hospital. *J Hosp Infect* 58(2):97–103
 313. Bearman GM, Marra AR, Sessler CN et al (2007) A controlled trial of universal gloving versus contact precautions for preventing the transmission of multidrug-resistant organisms. *Am J Infect Control* 35(10):650–655
 314. Bearman G, Rosato AE, Duane TM et al (2010) Trial of universal gloving with emollient-impregnated gloves to promote skin health and prevent the transmission of multidrug-resistant organisms in a surgical intensive care unit. *Infect Control Hosp Epidemiol* 31(5):491–497
 315. Harris AD, Pineles L, Belton B et al (2013) Universal glove and gown use and acquisition of antibiotic-resistant bacteria in the ICU: a randomized trial. *JAMA* 310(15):1571–1580
 316. Aboelela SW, Saiman L, Stone P, Lowy FD, Quiros D, Larson E (2006) Effectiveness of barrier precautions and surveillance cultures to control transmission of multidrug-resistant organisms: a systematic review of the literature. *Am J Infect Control* 34(8):484–494
 317. Cohen C, Cohen B, Shang J (2015) Effectiveness of contact precautions against multidrug-resistant organism transmission in acute care: a systematic review of the literature. *J Hosp Infect* 90(4):275–284
 318. De Angelis G, Cataldo MA, De Waure C et al (2014) Infection control and prevention measures to reduce the spread of vancomycin-resistant enterococci in hospitalized patients: a systematic review and meta-analysis. *J Antimicrob Chemother* 69(5):1185–1192
 319. Edmond MB, Masroor N, Stevens MP, Ober J, Bearman G (2015) The impact of discontinuing contact precautions for VRE and MRSA on device-associated infections. *Infect Control Hosp Epidemiol* 36(8):978–980
 320. Almyroudis NG, Osawa R, Samonis G et al (2016) Discontinuation of systematic surveillance and contact precautions for Vancomycin-Resistant *Enterococcus* (VRE) and its impact on the incidence of VRE faecium Bacteremia in patients with hematologic malignancies. *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(4):398–403
 321. Bardossy AC, Alsafadi MY, Starr P et al (2017) Evaluation of contact precautions for methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant *Enterococcus*. *Am J Infect Control* 45(12):1369–1371
 322. Marra AR, Edmond MB, Schweizer ML, Ryan GW, Diekema DJ (2018) Discontinuing contact precautions for multidrug-resistant organisms: a systematic literature review and meta-analysis. *Am J Infect Control* 46(3):333–340
 323. Armeanu E, Bonten MJ (2005) Control of vancomycin-resistant enterococci: one size fits all? *Clin Infect Dis* 41(2):210–216
 324. Venkatesh AK, Lankford MG, Rooney DM, Blachford T, Watts CM, Noskin GA (2008) Use of electronic alerts to enhance hand hygiene compliance and decrease transmission of vancomycin-resistant *Enterococcus* in a hematology unit. *Am J Infect Control* 36(3):199–205
 325. Jayaraman SP, Klompas M, Bascom M et al (2014) Hand-hygiene compliance does not predict rates of resistant infections in critically ill surgical patients. *Surg Infect (Larchmt)* 15(5):533–539
 326. Tenorio AR, Badri SM, Sahgal NB et al (2001) Effectiveness of gloves in the prevention of hand carriage of vancomycin-resistant enterococcus species by health care workers after patient care. *Clin Infect Dis* 32(5):826–829
 327. Puzniak LA, Leet T, Mayfield J, Kollef M, Mundy LM (2002) To gown or not to gown: the effect on acquisition of vancomycin-resistant enterococci. *Clin Infect Dis* 35(1):18–25
 328. Srinivasan A, Song X, Ross T, Merz W, Brower R, Perl TM (2002) A prospective study to determine whether cover gowns in addition to gloves decrease nosocomial transmission of vancomycin-resistant enterococci in an intensive care unit. *Infect Control Hosp Epidemiol* 23(8):424–428
 329. Perugini MR, Nomi SM, Lopes GK et al (2011) Impact of the reduction of environmental and equipment contamination on vancomycin-resistant enterococcus rates. *Infection* 39(6):587–593
 330. Cheng VC, Tai JW, Chau P et al (2016) Successful control of emerging vancomycin-resistant enterococci by territory-wide implementation of directly observed hand hygiene in patients in Hong Kong. *Am J Infect Control* 44(10):1168–1171
 331. Bradley SJ, Wilson AL, Allen MC, Sher HA, Goldstone AH, Scott GM (1999) The control of hyperendemic glycopeptide-resistant *Enterococcus* spp. on a haematology unit by changing antibiotic usage. *J Antimicrob Chemother* 43(2):261–266
 332. Cohen B, Cohen CC, Loyland B, Larson EL (2017) Transmission of health care-associated infections from roommates and prior room occupants: a systematic review. *Clin Epidemiol* 9:297–310
 333. Knelson LP, Williams DA, Gergen MF et al (2014) A comparison of environmental contamination by patients infected or colonized with methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* or vancomycin-resistant enterococci: a multi-center study. *Infect Control Hosp Epidemiol* 35(7):872–875
 334. Ford CD, Lopanski BK, Gazdik MA et al (2016) Room contamination, patient colonization pressure, and the risk of vancomycin-resistant *Enterococcus* colonization on a unit dedicated to the treatment of hematologic malignancies and hematopoietic stem cell transplantation. *Am J Infect Control* 44(10):1110–1115
 335. Falagas M, Thomaidis P, Kotsantis I, Sgouros K, Samonis G, Karageorgopoulos D (2011) Airborne hydrogen peroxide for disinfection of the hospital environment and infection control: a systematic review. *J Hosp Infect* 78(3):171–177
 336. Passarelli CL, Otter JA, Reich NG et al (2013) An evaluation of environmental decontamination with hydrogen peroxide vapor for reducing the risk of patient acquisition of multidrug-resistant organisms. *Clin Infect Dis* 56(1):27–35
 337. Horn K, Otter JA (2015) Hydrogen peroxide vapor room disinfection and hand hygiene improvements reduce *Clostridium difficile* infection, methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*, vancomycin-resistant enterococci, and extended-spectrum beta-lactamase. *Am J Infect Control* 43(12):1354–1356
 338. Reichenbacher D, Thanheiser M, Krüger D (2010) Aktueller Stand zur Raumdekontamination mit gasförmigem Wasserstoffperoxid Status quo of room decontamination by vaporized hydrogen peroxide. *Hyg Med* 35(6):204–208
 339. Robert Koch-Institut (RKI) (2017) 3.3. Raumdesinfektion. In: Robert Koch-Institut (RKI) Liste der vom Robert Koch-Institut geprüften und anerkannten Desinfektionsmittel und -verfahren (17. Ausgabe). *Bundesgesundheitsblatt* 60(11):1274–1297
 340. Byrns G, Fuller TP (2011) The risks and benefits of chemical fumigation in the health care environment. *J Occup Environ Hyg* 8(2):104–112
 341. Popp W (2014) Probleme bei der Etablierung eines Wasserstoffperoxid-Verneblers. *Hyg Med* 39(3):77–80
 342. Grabsch EA, Mahony AA, Cameron DR et al (2012) Significant reduction in vancomycin-

- resistant enterococcus colonization and bacteraemia after introduction of a bleach-based cleaning-disinfection programme. *J Hosp Infect* 82(4):234–242
343. Bryce E, Grant J, Scharf S et al (2015) Horizontal infection prevention measures and a risk-managed approach to vancomycin-resistant enterococci: an evaluation. *Am J Infect Control* 43(11):1238–1243
344. Brooks S, Khan A, Stoica D et al (1998) Reduction in vancomycin-resistant *Enterococcus* and *Clostridium difficile* infections following change to tympanic thermometers. *Infect Control Hosp Epidemiol* 19(5):333–336
345. Climo MW, Sepkowitz KA, Zuccotti G et al (2009) The effect of daily bathing with chlorhexidine on the acquisition of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*, vancomycin-resistant *Enterococcus*, and healthcare-associated bloodstream infections: results of a quasi-experimental multicenter trial. *Crit Care Med* 37(6):1858–1865
346. Kassakian SZ, Mermel LA, Jefferson JA, Parenteau SL, Machan JT (2011) Impact of Chlorhexidine bathing on hospital-acquired infections among general medical patients. *Infect Control Hosp Epidemiol* 32(3):238–243
347. Gastmeier P, Kämpf K-P, Behnke M, Geffers C, Schwab F (2016) An observational study of the universal use of octenidine to decrease nosocomial bloodstream infections and MDR organisms. *J Antimicrob Chemother* 71(9):2569–2576
348. Chen WS, Li SQ, Li LH, Wu X, Zhang WH (2013) Effects of daily bathing with chlorhexidine and acquired infection of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant *Enterococcus*: a meta-analysis. *J Thorac Dis* 5(4):518–524
349. Dicks KV, Lofgren E, Lewis SS, Moehring RW, Sexton DJ, Anderson DJ (2016) A multicenter pragmatic interrupted time series analysis of Chlorhexidine Gluconate bathing in community hospital intensive care units. *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(7):791–797
350. Martin EM, Russell D, Rubin Z et al (2016) Elimination of routine contact precautions for endemic Methicillin-resistant staphylococcus aureus and Vancomycin-Resistant *Enterococcus*: a retrospective quasi-experimental study. *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(11):1323–1330
351. Guzman Prieto AM, Wijngaarden J, Braat JC et al (2017) The two-component system ChtRS contributes to Chlorhexidine tolerance in *Enterococcus faecium*. *Antimicrob Agents Chemother* 61(5):e02122-16
352. O'Donovan CA, Fan-Havard P, Tecson-Tumang FT, Smith SM, Eng RH (1994) Enteric eradication of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* with oral bacitracin. *Diagn Microbiol Infect Dis* 18(2):105–109
353. Weinstein MR, Dedier H, Brunton J, Campbell I, Conly JM (1999) Lack of efficacy of oral bacitracin plus doxycycline for the eradication of stool colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Clin Infect Dis* 29(2):361–366
354. Brossier F, Lefrançois S, Paute J et al (2010) Decolonisation for early control of an outbreak of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in a geriatric rehabilitation care facility. *J Hosp Infect* 76(4):368–369
355. Chia JK, Nakata MM, Park SS, Lewis RP, McKee B (1995) Use of bacitracin therapy for infection due to vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Clin Infect Dis* 21(6):1520
356. Mondy KE, Shannon W, Mundy LM (2001) Evaluation of zinc bacitracin capsules versus placebo for enteric eradication of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Clin Infect Dis* 33(4):473–476
357. Hachem R, Raad I (2002) Failure of oral antimicrobial agents in eradicating gastrointestinal colonization with vancomycin-resistant enterococci. *Infect Control Hosp Epidemiol* 23(1):43–44
358. Wong MT, Kauffman CA, Standiford HC et al (2001) Effective suppression of vancomycin-resistant *Enterococcus* species in asymptomatic gastrointestinal carriers by a novel glycolipodepsipeptide, ramoplanin. *Clin Infect Dis* 33(9):1476–1482
359. Montecalvo MA (2003) Ramoplanin: a novel antimicrobial agent with the potential to prevent vancomycin-resistant enterococcal infection in high-risk patients. *J Antimicrob Chemother* 51(Suppl 3):iii31–iii35
360. Montecalvo MA, Horowitz H, Wormser GP, Seiter K, Carbonaro CA (1995) Effect of novobiocin-containing antimicrobial regimens on infection and colonization with vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Antimicrob Agents Chemother* 39(3):794
361. Heineman J, Bubenik S, McClave S, Martindale R (2012) Fighting fire with fire: is it time to use probiotics to manage pathogenic bacterial diseases? *Curr Gastroenterol Rep* 14(4):343–348
362. Manley KJ, Fraenkel MB, Mayall BC, Power DA (2007) Probiotic treatment of vancomycin-resistant enterococci: a randomised controlled trial. *Med J Aust* 186(9):454–457
363. Szachta P, Ignys I, Cichy W (2011) An evaluation of the ability of the probiotic strain *Lactobacillus rhamnosus* GG to eliminate the gastrointestinal carrier state of vancomycin-resistant enterococci in colonized children. *J Clin Gastroenterol* 45(10):872–877
364. de Regt MJ, Willems RJ, Hene RJ et al (2010) Effects of probiotics on acquisition and spread of multiresistant enterococci. *Antimicrob Agents Chemother* 54(7):2801–2805
365. Warrack S, Ziegler M, Duster M, Panjkar P, Safdar N (2016) A pilot randomized trial to determine the tolerability of a Probiotic in patients colonized with Vancomycin-resistant *Enterococcus*. *J Prob Health* 4(2):142
366. Doron S, Snyderman DR (2015) Risk and safety of probiotics. *Clin Infect Dis* 60(Suppl 2):S129–S134
367. Haghhighat L, Crum-Cianflone NF (2016) The potential risks of probiotics among HIV-infected persons: Bacteraemia due to *Lactobacillus acidophilus* and review of the literature. *Int J STD Aids* 27(13):1223–1230
368. Zbinden A, Zbinden R, Berger C, Arlettaz R (2015) Case series of *Bifidobacterium longum* bacteremia in three preterm infants on probiotic therapy. *Neonatology* 107(1):56–59
369. Lund B, Edlund C (2001) Probiotic *Enterococcus faecium* strain is a possible recipient of the vanA gene cluster. *Clin Infect Dis* 32(9):1384–1385
370. Ubeda C, Bucci V, Caballero S et al (2013) Intestinal microbiota containing *Barnesiella* species cures vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* colonization. *Infect Immun* 81(3):965–973
371. Davido B, Batista R, Fessi H, Salomon J, Dinh A (2017) Impact of faecal microbiota transplantation to eradicate vancomycin-resistant enterococci (VRE) colonization in humans. *J Infect* 75(4):376–377
372. Sohn KM, Cheon S, Kim YS (2016) Can Fecal Microbiota Transplantation (FMT) Eradicate Fecal Colonization With Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE)? *Infect Control Hosp Epidemiol* 37(12):1519–1521
373. Tacconelli E, De Angelis G, Cataldo MA et al (2009) Antibiotic usage and risk of colonization and infection with antibiotic-resistant bacteria: a hospital population-based study. *Antimicrob Agents Chemother* 53(10):4264–4269
374. McKinnell JA, Kunz DF, Chamot E et al (2012) Association between vancomycin-resistant *Enterococci* bacteremia and ceftriaxone usage. *Infect Control Hosp Epidemiol* 33(7):718–724
375. Gouliouris T, Warne B, Cartwright EJP et al (2018) Duration of exposure to multiple antibiotics is associated with increased risk of VRE bacteraemia: a nested case-control study. *J Antimicrob Chemother* 73(6):1692–1699
376. Mauldin PD, Salgado CD, Durkalski VL, Bosso JA (2008) Nosocomial infections due to methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and vancomycin-resistant enterococcus: relationships with antibiotic use and cost drivers. *Ann Pharmacother* 42(3):317–326
377. McKinnell JA, Kunz DF, Moser SA et al (2016) Patient-level analysis of incident vancomycin-resistant enterococci colonization and antibiotic days of therapy. *Epidemiol Infect* 144(8):1748–1755
378. Hospital Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC) (1995) Recommendations for preventing the spread of vancomycin resistance. *MMWR Recomm Rep* 44(RR-12):1–13
379. Belliveau PP, Rothman AL, Maday CE (1996) Limiting vancomycin use to combat vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Am J Health Syst Pharm* 53(13):1570–1575
380. Shaikh ZH, Osting CA, Hanna HA, Arbuckle RB, Tarr JJ, Raad II (2002) Effectiveness of a multifaceted infection control policy in reducing vancomycin usage and vancomycin-resistant enterococci at a tertiary care cancer centre. *J Hosp Infect* 51(1):52–58
381. Anglim AM, Klym B, Byers KE, Scheld WM, Farr BM (1997) Effect of a vancomycin restriction policy on ordering practices during an outbreak of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium*. *Arch Intern Med* 157(10):1132–1136
382. Meyer E, Schwab F, Schroeren-Boersch B, Gastmeier P (2010) Dramatic increase of third-generation cephalosporin-resistant *E. coli* in German intensive care units: secular trends in antibiotic drug use and bacterial resistance, 2001 to 2008. *Crit Care* 14(3):R113
383. Smith RL, Evans HL, Chong TW et al (2008) Reduction in rates of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infection after introduction of quarterly linezolid-vancomycin cycling in a surgical intensive care unit. *Surg Infect (Larchmt)* 9(4):423–431
384. May AK, Melton SM, McGwin G, Cross JM, Moser SA, Rue LW (2000) Reduction of vancomycin-resistant enterococcal infections by limitation of broad-spectrum cephalosporin use in a trauma and burn intensive care unit. *Shock* 14(3):259–264
385. Lautenbach E, LaRosa LA, Marr AM, Nachamkin I, Bilker WB, Fishman NO (2003) Changes in the prevalence of vancomycin-resistant enterococci in response to antimicrobial formulary

- interventions: impact of progressive restrictions on use of vancomycin and third-generation cephalosporins. *Clin Infect Dis* 36(4):440–446
386. Arda B, Sipahi OR, Yamazhan T et al (2007) Short-term effect of antibiotic control policy on the usage patterns and cost of antimicrobials, mortality, nosocomial infection rates and antibacterial resistance. *J Infect* 55(1):41–48
387. Peto Z, Benko R, Matuz M, Csullog E, Molnar A, Hajdu E (2008) Results of a local antibiotic management program on antibiotic use in a tertiary intensive care unit in Hungary. *Infection* 36(6):560–564
388. Jaggi N, Sissodia P, Sharma L (2012) Control of multidrug resistant bacteria in a tertiary care hospital in India. *Antimicrob Resist Infect Control* 1(1):23
389. de Bruin MA, Riley LW (2007) Does vancomycin prescribing intervention affect vancomycin-resistant enterococcus infection and colonization in hospitals? A systematic review. *BMC Infect Dis* 7:24
390. Tacconelli E (2009) Antimicrobial use: risk driver of multidrug resistant microorganisms in health-care settings. *Curr Opin Infect Dis* 22(4):352–358
391. Baur D, Gladstone BP, Burkert F et al (2017) Effect of antibiotic stewardship on the incidence of infection and colonisation with antibiotic-resistant bacteria and *Clostridium difficile* infection: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Infect Dis* 17(9):990–1001
392. Climo MW, Yokoe DS, Warren DK et al (2013) Effect of daily Chlorhexidine bathing on hospital-acquired infection. *N Engl J Med* 368(6):533–542
393. Musuza JS, Sethi AK, Roberts TJ, Safdar N (2017) Implementation of daily chlorhexidine bathing to reduce colonization by multidrug-resistant organisms in a critical care unit. *Am J Infect Control* 45(9):1014–1017
394. Frakking FNJ, Bril WS, Sinnige JC et al (2018) Recommendations for the successful control of a large outbreak of vancomycin-resistant *Enterococcus faecium* in a non-endemic hospital setting. *J Hosp Infect.* <https://doi.org/10.1016/j.jhin.2018.02.016>
395. Slaughter S, Hayden MK, Nathan C et al (1996) A comparison of the effect of universal use of gloves and gowns with that of glove use alone on acquisition of vancomycin-resistant enterococci in a medical intensive care unit. *Ann Intern Med* 125(6):448–456
396. Gandra S, Barysaukas C, Mack DA, Barton B, Finberg R, Ellison RT III (2014) Impact of contact precautions on falls, pressure ulcers and transmission of MRSA and VRE in hospitalized patients. *J Hosp Infect* 88(3):170–176
397. Rupp ME, Fitzgerald T, Hayes K et al (2017) Effect of cessation of contact isolation for endemic methicillin-resistant staphylococcus aureus and vancomycin-resistant enterococci. *Infect Control Hosp Epidemiol* 38(8):1005–1007
398. Lemieux C, Gardam M, Evans G et al (2017) Longitudinal multicenter analysis of outcomes after cessation of control measures for vancomycin-resistant enterococci. *Infect Control Hosp Epidemiol* 38(1):24–30
399. Muto CA, Jernigan JA, Ostrowsky BE et al (2003) SHEA guideline for preventing nosocomial transmission of multidrug-resistant strains of *Staphylococcus aureus* and enterococcus. *Infect Control Hosp Epidemiol* 24(5):362–386
400. Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L (2007) Management of multidrug-resistant organisms in health care settings, 2006. *Am J Infect Control* 35(10 Suppl 2):S165–S193
401. Government of South Australia (SA Health) (2017) Management of Patients with Vancomycin-resistant Enterococci (VRE) Clinical Guideline. Version 6.2. <http://www.sahealth.sa.gov.au/wps/wcm/connect/public+content/sa+health+internet/resources/policies/vancomycin-resistant+enterococci+vre+patient+management+clinical+guideline>. Zugegriffen: 22. März 2018
402. Lepelletier D, Berthelot P, Lucet JC, Fournier S, Jarlier V, Grandbastien B (2015) French recommendations for the prevention of 'emerging extensively drug-resistant bacteria' (eXDR) cross-transmission. *J Hosp Infect* 90(3):186–195
403. Kluytmans-VandenBergh MFQ, Kluytmans JAJW, Voss A (2005) Dutch guideline for preventing nosocomial transmission of highly resistant microorganisms (HRMO). *Infection* 33(5-6):309–313
404. Cookson BD, Macrae MB, Barrett SP et al (2006) Guidelines for the control of glycopeptide-resistant enterococci in hospitals. *J Hosp Infect* 62(1):6–21