目 錄

前言·		2
名詞定	三義	4
中英文	で 對照表	5
1	謹慎使用抗菌劑	6
	1 何謂抗藥菌	6
	② 何謂謹慎使用	6
	③ 謹慎使用抗菌劑之步驟	7
2	診斷、選擇抗菌劑、驗證效果	9
	1 患病動物之綜合評估	9
	② 診斷與鑑別感染病灶	9
	③ 診斷與鑑別病原微生物	9
	4 選擇抗菌劑	11
	5 驗證效果	13
3	院內感控措施	15
	1 手部衛生	16
	② 穿著手套、防護衣	18
	③ 手術室	19
	④ 院內環境之清潔衛生	19
4	需得到飼主理解同意之事項	21
5	參考資料	23
	1 採集檢體方法	23
	2 革蘭氏染色	25
	③ 藥物敏感性檢測(紙錠擴散法)操作	26
	4 伴侶動物抗菌劑分級清單	34

前言

自然界即存在抗藥菌,人類醫療或農業生產,使用抗菌劑亦可能篩選出抗藥菌,進而影響抗菌劑之有效應用及管理。一旦動物遭受抗藥菌感染,會導致疾病療程延長,或甚至無法取得有效抗菌劑進行治療。而動物若感染抗藥菌,也可能進一步藉由與動物的接觸或食物鏈造成人類健康影響。如何因應新興的抗藥菌威脅,儼然已成為全球面臨的重要公共衛生問題之一。

為因應近年來新興傳染病的相繼出現,全球衛生單位和農政單位達成共同合作防治的共識, 即應以防疫一體(One Health)策略面對微生物之抗菌劑抗藥性(Antimicrobial Resistance, AMR) 。美國聯合諸多先進國家、世界衛生組織(World Health Organization, WHO)、世界動 物衛生組織(World Organization for Animal Health, WOAH)、聯合國糧食及農業組織(Food and Agriculture Organization of the United Nations, FAO) 等, 於 2014 年啟動「全球衛生安 全綱領(Global Health Security Agenda, GHSA)」之「全球傳染病防治計畫」,細菌抗藥性 議題即為首要任務之一。WHO、WOAH、FAO 已組成三方組織,於 2015 年通過國際抗菌劑抗 藥性行動方案(Global Action Plan on Antimicrobial Resistance, GAP-AMR),並訂定 5 大 目標分別為(1)提升對抗藥性之認知與警覺性;(2)監測抗藥性趨勢與抗菌劑使用量;(3)納入預 防和控制作為;(4) 強化正確使用抗菌劑觀念;(5) 提升抗藥性之研究並發展前瞻技術。其中首 要針對民眾、醫師、學生、檢測人員及畜禽養殖業者等利益關係人提升對抗藥性之認知。聯合國 環境署(United Nations Environment Programme, UNEP)於 2020年加入,組成三方加一組 織(Tripartite Plus)。隨後聯合國於 2021 年召開第 75 屆聯合國細菌抗藥性高階會議,細菌抗 藥性亦為重要公共衛生議題,應強化防疫一體策略,採取跨部門合作。近年在 COVID-19 疫情 下,亦彰顯流行病學調查與感染性疾病之管控需透過多方合作。2022 年 FAO、UNEP、WHO 及 WOAH 四方組織共同舉辦「環境中抗藥性」會議,探討細菌抗藥性威脅與風險來源,強調需協 調制定一致性多管齊下之戰略、發展基礎設施及採取緊急措施,以因應公共衛生所面臨挑戰。除 跨部門合作之外,並可透過國際合作將防疫一體策略付諸實施,例如英國政府資助弗萊明基金會 (Fleming Fund),於中低收入國家實施 AMR 相關診斷並進行檢測研究計畫。2023 年四方組織成 立綜合監測抗微生物藥物使用與抗藥性技術小組 (Quadripartite Technical Group on Integrated Surveillance on Antimicrobial Use and Resistance),該技術小組將支持各國結合抗菌劑抗藥性 及其使用量 (Antimicrobial Use, AMU) 兩監測系統,進一步整合成一個綜合性監測系統,以應對 全球細菌抗藥性問題。

為具體落實防疫一體策略,我國於 2019 年由農衛雙方首次提出橫跨人類、動物、植物與環境領域之「國家因應細菌抗藥性行動方案(2021–2025)」,由農業部與衛生福利部(簡稱衛福部)針對細菌抗藥性重要目標,訂定共同推動防範細菌抗藥性之政策作為。該行動方案於 2021年 1月6日由農業部及衛福部會銜函送行政院核備,並經行政院於 2021年 5月 21日核定。

不論是人類、伴侶動物及產食動物之醫療,抗菌劑皆是控制與治療感染性疾病之重要藥物。為瞭解細菌抗藥性情形,我國自2006年起進行動物細菌抗藥性監測,並逐步建立符合國際標準之監測系統。細菌抗藥性檢測對象除牛、羊、豬、雞、鴨等產食動物,亦包括伴侶動物。透過長期抗藥性監測所累積數據,協助政府瞭解抗藥性發展趨勢,面對可能出現之新興抗藥菌問題,研擬更好之預防和管控措施,亦可作為用藥參考依據。透過防疫一體策略,藉由官方與民間共同參與,以減緩細菌抗藥性的發展。在此過程中,獸醫師扮演重要角色,應確保治療動物時能合理使用抗菌劑,並積極參與國家抗藥性監測工作。為使抗菌劑能維持有效性,獸醫師需以謹慎負責任態度選擇適合抗菌劑,並教導飼主依處方正確用藥。本手冊以伴侶動物臨床獸醫師為對象,說明謹慎使用抗菌劑之原則、診斷方式及如何選擇適當之抗菌劑,以及避免抗藥菌傳播之院內感染對策,並提供實驗室檢測之相關參考資料,包含檢體採集方法、革蘭氏染色法及藥物敏感性試驗(紙錠擴散法)操作等。

本手冊係於農業部動植物防疫檢疫署指導下,由財團法人農業科技研究院依據我國國情並 參考 2020 年日本農林水產省出版之《愛玩動物における抗菌薬の慎重使用の手引き》等相關資料,並匯集相關專家學者審查意見編輯而成。手冊僅綜合性說明伴侶動物謹慎使用抗菌劑之建議 原則,各特定疾病使用之抗菌劑及投藥方法等臨床議題,請參閱其他文獻。

名詞定義

名詞	定義
微生物抗藥性	係指抗微生物效力下降或失效,導致對受病原(細菌、真菌、病毒和寄生蟲)感染引起之疾病治療效果不彰。 「本手冊聚焦於細菌,故翻譯為抗菌劑抗藥性 (Antimicrobial Resistance)。」
抗菌劑	可以殺死或抑制細菌生長之藥物。
抗藥菌	對特定抗菌劑具有抗藥性之細菌。
多重抗藥性	對 3 種以上抗菌劑類別具有抗藥性。
藥物敏感性試驗	將標準化濃度細菌加入特定濃度抗菌劑中培養,藉此評估抗 菌劑抑制細菌生長之效力。常見實驗方法分為定性之紙錠擴 散法,以及定量之最小抑菌濃度測定法。
最小抑菌濃度	抗菌劑抑制細菌生長之最小濃度。
升階治療	對於狀況穩定且急迫性低之患病動物,依據藥物敏感性試驗 結果,僅投予療效可能最高之窄效型抗菌劑,無效時再改投 予廣效型抗菌劑或併行治療。
降階治療	對於狀況不佳且急迫性高之患病動物,先投予廣效型抗菌劑。 若無效時, 再依藥物敏感性試驗結果,改用窄效型抗菌劑。
抗菌劑殘留效應	投予抗菌劑後,即使該藥劑從血液中或組織中消失,仍能於 一定期間內抑制病原菌增殖之現象。
全身性抗菌劑治療	指能夠進入全身循環系統,對全身受細菌感染各部位產生治 療作用之抗菌劑。這些抗菌劑通常是口服或靜脈注射投予。

中英文對照表

中文	英文	縮寫
微生物抗藥性	Antimicrobial Resistance	AMR
藥物敏感性試驗	Antimicrobial Susceptibility Testing	AST
歐洲藥物敏感性試驗委員會	European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing	EUCAST
臨床與實驗室標準協會	Clinical and Laboratory Standards Institute	CLSI
最小抑菌濃度	Minimum Inhibitory Concentration	MIC
超廣效性 β- 內醯胺酶	Extended-Spectrum β-lactamase	ESBL
耐二甲苯青黴素葡萄球菌	Methicillin-Resistant Staphylococci	MRS
抗菌劑殘留效應	Postantibiotic Effect	PAE



謹慎使用抗菌劑

1. 何謂抗藥菌

在使用抗菌劑情況下對該抗菌劑不具抗藥性之細菌則無法存活,但具有抗藥性之細菌則會有抵抗性(圖1)。此狀況若發生在遭受抗菌劑污染的環境,篩選壓力會使環境中的抗藥菌成為優勢菌;若發生在接受治療的人或動植物身上,就會導致治療失敗,這種現象稱為微生物之抗菌劑抗藥性(Antimicrobial Resistance, AMR)。

抗藥菌會在人類、動植物和環境間傳播,對人類與動植物的健康福祉造成威脅。不當和過度使用抗菌劑,是產生抗藥菌的主因之一。因此,為維持抗菌劑的有效性,請以謹慎負責任的態度使用抗菌劑,並教導飼主正確用藥建議。

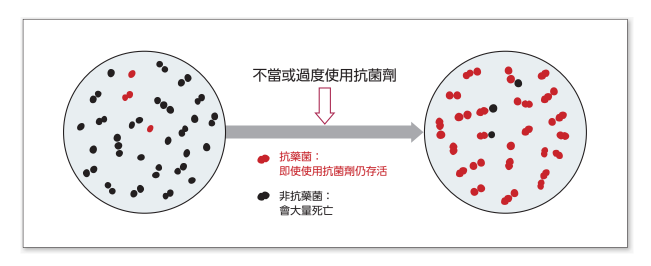


圖 1:不當或過度使用抗菌劑會篩選出抗藥菌

2. 何謂謹慎使用

僅在必須使用抗菌劑時,選擇合適的抗菌劑即投予方式。建議獸醫師在選擇合適抗菌劑時,可參考「伴侶動物抗菌劑分級清單」。一般來說,使用抗菌劑治療前,病例應符合以下條件:

- (1) 確認為細菌感染或臨床上有證據疑似細菌感染。應排除抗菌劑無治療效果的病毒、寄生蟲或 真菌感染症,以免因無效使用而致使抗藥菌產生。
- (2) 若沒有使用抗菌劑,宿主的免疫防禦機制無法抵抗感染。

3. 謹慎使用抗菌劑之步驟

(1) 確認為細菌感染症

透過檢查確認是由細菌引起的感染症,並排除病毒、寄生蟲或真菌感染的可能性,如以下所列之非細菌感染症。請同步參考「章節二、診斷、選擇抗菌劑、驗證效果」。

< 非細菌感染症 >

- a. 病毒性疾病: 犬腺病毒 (Canine Adenovirus Type 2, CAV-2) 、副流感病毒 (Parainfluenza virus, PIV) 、貓卡里西病毒 (Feline Calicivirus, FCV)、貓皰疹病毒 (Feline Herpesvirus Type 1, FHV-1) 、貓白血病 (Feline Leukemia virus, FeLV) 、貓免疫缺陷病毒 (Feline Immunodeficiency Virus, FIV) 等引起之感染,此處不含因病毒感染後,因免疫力低下,導致細菌所造成的繼發感染。
- b. 非傳染性疾病:貓下泌尿道疾病、幼年型陰道炎、炎症性腸病 (Inflammatory Bowel Disease, IBD) 、免疫媒介性疾病、腫瘤、心絲蟲感染、錢癬等。

(2) 評估使用全身性抗菌劑治療之必要性

即使確認或判定可能為細菌感染症,仍需評估是否需要使用抗菌劑、是否有替代療法(例如消毒劑)。

< 不需使用全身性抗菌劑治療 >

- a. 使用消毒劑 * ,或局部使用抗菌劑即可治癒之疾病:輕度皮膚傷口與皮膚炎、輕度感染的創傷或咬傷、牙周病等。
 - * 消毒劑禁用於黏膜。
- b. 預期可自然痊癒之輕症疾病:沙氏桿菌感染、彎曲桿菌屬感染、困難梭狀芽孢桿菌*造成的腸胃炎等,在大多數情況下僅給予支持治療,不需使用抗菌劑治療。因腸胃道問題而投予抗菌劑治療需要仔細評估,不必要的使用會干擾正常的菌叢生長,並可能篩選出抗藥菌。抗菌劑應保留用於病毒性疾病繼發的細菌感染所導致之嚴重黏膜損傷、重症或出現敗血症跡象的病患,並儘可能依據藥物敏感性試驗選擇抗菌劑。
 - * 因上述細菌感染是人畜共通疾病,應提供飼主衛生預防措施上的建議,以減少人畜傳播感染的風險。

(3) 評估抗菌劑治療之緊急性

依照感染病例的複雜性與生命危急性,緊急情況下可依過往的經驗先進行緊急治療,但仍需考量 是否有必要立即進行抗菌劑治療,或根據藥物敏感性試驗結果投予適當的抗菌劑。

(4) 預防性投予抗菌劑

一般來說不建議抗菌劑做為預防性投予藥物,無病原針對性使用抗菌劑或低劑量預防性投予可能 因篩選壓力而產生抗藥菌。

< 不建議抗菌劑預防性投藥 >

- a. 健康動物一般性去除牙結石、刷牙、交配前、離乳時等。
- b. 低感染風險之外科手術 *: 公畜結紮、絕育、乾淨且短時間(不滿 1.5 小時)的外科手術等。
 - *若為手術期間的抗菌劑投予,應在手術前30分~1小時投予。若是3小時以上的手術, 則可視情況於手術中追加投予。



診斷、選擇抗菌劑、驗證效果

1. 患病動物之綜合評估

對動物罹患細菌感染症之原因,需評估是否為原發疾病或因免疫功能受損。泌尿道感染症、皮膚 感染症、耳朵感染症可能由原發疾病引起,也可能因細菌造成繼發性感染。免疫功能低下的動物,可 能會出現多重器官感染、病原菌混合感染或持續性感染。

2. 診斷與鑑別感染病灶

獸醫師親自診療或檢視動物的飼養和照顧狀況,可對感染原因進行初步瞭解。接著進行身體檢查、實驗室檢查與影像診斷,找出可能的感染病灶。

3. 診斷與鑑別病原微生物

為確定是否為細菌感染症,需從診斷或已鎖定的部位採集檢體,獲得細菌感染之科學證據。診斷與鑑別出感染病灶後,需鑑定病原微生物,以制定治療方針及觀察預後狀況。最理想的狀態是能對疑似感染的所有病灶採集檢體,並分離鑑定病原微生物,若因症狀或感染病灶影響,導致難以採集,可參考過去病例報告或文獻等資料,以及動物的相關臨床表現,據以推測病原微生物。

若病況不危急,建議在抗菌劑使用前採集檢體,檢體先進行染色與顯微鏡檢查,染色依照懷疑的致病原進行,最常見的為革蘭氏染色,可觀察是否有細菌、革蘭氏陽性或陰性、球菌或桿菌等。亦可利用市售套組,診斷出念珠菌屬、麴菌屬、馬拉色菌屬等真菌。可同步參考「章節五、參考資料」之革蘭氏染色。

-般染色 (低倍率)

- ◆ 是否觀察到炎症細胞?
- ◆ 是否觀察到變性嗜中性球?

一般染色 (高倍率)

- ◆ 是否觀察到細菌?
- ◆ 數量多還是少?
- ◆ 細菌為常在菌或非常在菌?
- ◆ 是否觀察到免疫細胞吞噬細 菌的現象?

革蘭氏染色

- ◆ 陽性? 陰性?
- ◆ 球菌? 桿菌?
- ◆ 單一菌種?多種菌種?

圖 2: 以染色標本診斷細菌感染症要點

革蘭氏陽性菌 球菌 糞陽球菌 (Enterococcus faecalis) 金黃色葡萄球菌 (Staphylococcus aureus) 棒狀桿菌屬 (Corynebacterium genus) 產氣莢膜桿菌 (Clostridium perfringens) 白色念珠菌(Candida albicans)

圖 3-1: 常見革蘭氏陽性菌染色

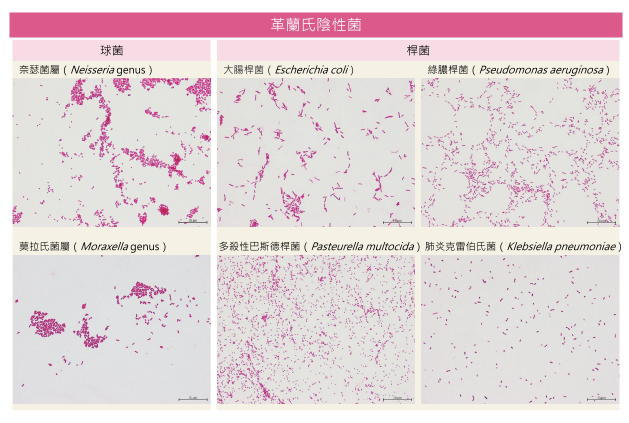


圖 3-2: 常見革蘭氏陰性菌染色

4. 選擇抗菌劑

(1) 選擇窄效型抗菌劑

抗菌劑分為廣效型 (Broad Spectrum) 與窄效型 (Narrow Spectrum)。廣效型抗菌劑之抗菌範圍包含革蘭氏陽性菌與革蘭氏陰性菌。雖可以治療多種細菌感染症,但過度使用仍會造成篩選壓力,會有產生抗藥菌之風險。窄效型抗菌劑之抗菌範圍僅限於特定菌種,依照病徵與初步檢查,應能列舉可能的病原菌,依照這些病原體對藥物敏感性,儘可能使用窄效型抗菌劑,以降低不當使用抗菌劑篩選出產生抗藥菌之風險。

除了依照病原體與藥物敏感性結果投藥,也需要考量患病動物之身體狀態。若患病動物狀態穩定,且屬於低急迫性時,可投予對特定範圍病原菌有效之窄效型抗菌劑。若無治療效果,再替換成廣效型抗菌劑或併行療法,此方法稱為升階式抗菌劑治療法(Escalation Antibiotic Therapy)。

若患病動物狀態不佳,且屬於高急迫性時,採升階治療方法可能會增加危險性,故改採降階式抗菌劑治療法(De-escalation Antibiotic Therapy)。初期進行治療時,即使用對大範圍病原菌有效之廣效型抗菌劑或多種抗菌劑合併使用,但投予抗菌劑前,仍需從感染病灶採集檢體,並同步進行細菌分離鑑定及藥物敏感性試驗,根據試驗結果改投予窄效型抗菌劑,或是投予另一種抗菌劑進行治療。需注意的是,不要為了蒐集檢體進行檢驗而延誤抗菌劑的時機。

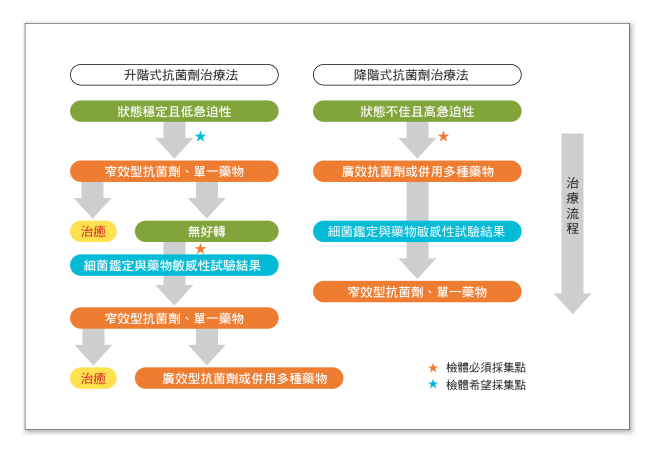


圖 4:升階與降階式抗菌劑治療

(2) 藥物敏感性試驗結果

儘可能對病原菌進行藥物敏感性試驗,其結果可協助判斷治療效果不佳時,使用的抗菌劑是否適切,以及協助選擇接下來使用的抗菌劑。

通常會委託專門檢驗單位進行藥物敏感性試驗,但亦可於動物醫院內實施。(詳情可見「章節 五、參考資料」之藥物敏感性檢測(紙錠擴散法)操作)

(3) 選擇抗菌劑之其他條件

使用抗菌劑時,除要注意對感染症的有效性外,亦需確認其副作用,以及飼主是否遵照醫囑投藥。以下是選擇抗菌劑應考量的條件。

一般性原則:

- a. 動物診療用藥的選擇上,需避免使用人醫的最後一線抗菌劑,以避免人醫臨床治療的困難。
- b. 確認藥物敏感性檢測結果。
- c. 嚴格遵守用法、用量以及持續投藥時間。
- d. 原則上於投藥後第 3 天確認治療效果,若無發揮效果,再選用其他抗菌劑等不同處置。

特定參考原則:

- a. 至感染病灶之穿透性:即使藥物敏感性試驗結果認為某種藥劑有效,但其藥效於生物體內分布至感染病灶的穿透性,會因抗菌劑特性而異。例如對罹患腦膜炎的動物,應投予易通過血腦屏障的抗菌劑。對於尿道感染症,則使用尿路排泄型抗菌劑較為有效。
- b. 按時投藥:以抗菌劑治療時,重點是間隔投予有效劑量,若不能定期投藥,會增加抗藥菌的 篩選風險。若由飼主投藥,需向飼主確認是否能確切投藥。一般來說,貓比狗難投藥,若難 以投藥時,應考慮優先使用嗜口性佳的動物用藥品,或是使用可幫助投藥的各種添加品,但 要避免使用可能與藥物有交互作用風險之添加品。
- c. 濃度依賴性抗菌劑與時間依賴性抗菌劑:抗菌劑大致分為細菌暴露濃度越高,抗菌作用越強的「濃度依賴性抗菌劑」,以及濃度維持在最小抑菌濃度,暴露時間越長,抗菌作用越強的「時間依賴性抗菌劑」。
- d. 遇到腎衰竭動物使用藥物時,需先尋求合適之替代藥物,若必須使用經腎臟排除的抗菌藥物時,則需要酌減劑量以免造成藥物中毒,並需適時檢視臨床治療效果,以利了解是否有抗藥性之產生。

抗菌劑使用參照仿單或指引,若要調整劑量與間隔,必須考慮藥物濃度依賴性與時間依賴性的因素。基本上,時間依賴性抗菌劑是將仿單所示1日量之最高量,分成多次投藥,但長「抗菌劑殘留效應」的藥劑亦可1日投藥1次。濃度依賴性抗菌劑則是依照仿單所示1日量的最高用量,1日投藥1次。

5. 驗證效果

以抗菌劑進行治療的案例,須確認治療效果,瞭解抗菌劑是否有效。雖然改善程度會因感染病灶 與病症嚴重程度有所不同,但以適當的抗菌劑進行治療,多半會在投藥後的 3 至 5 日開始改善。關 於改善指標,肺炎可用呼吸狀態、SpO2 及呼吸次數等當做參考。皮膚則為改善搔癢感、痂皮減少及 傷口治癒等。此外,降低的白血球數與退燒等,亦為感染症症狀改善的指標。若症狀未改善,則需探 究可能原因(圖 5)。 此外,原本認為已治癒,卻在一定期間內再次於同一部位、同一器官出現感染症時,需思考是否 復發,此時需再次分離病原菌,鑑別菌種與進行藥物敏感性檢測,若為跟初次感染時同一菌種,可能 是投予不適切抗菌劑、宿主的易感染性或合併症、病原菌出現抗藥性等,需確認原因,方能應對。

不適切抗菌劑

- 沒進行藥物敏感性試驗
- 檢體採集不適切
- 對於藥物敏感性試驗結果的判讀有誤
- 選用無法分布至感染部位的藥劑
- 病原菌為抗藥菌

不適切投藥

- 投藥期間不適切
- 投藥量不適切

- 投藥間隔不適切
- 雖有說明適切的投藥指示,但飼主未依醫囑投藥

適切投予抗菌劑卻無改善

- 有未發現的原發疾病或併發症
- 動物為易感染性

- 太早進行判定
- 治療中,病原菌出現抗藥性

圖 5:對細菌感染症進行抗菌劑治療卻無改善的可能原因

3

院內感控措施

院內感染是指在醫院內感染細菌或病毒等病原體。由於醫院常使用抗菌劑,院內感染的致病細菌多有抗藥性。院內感染常導致病患死亡與住院期間延長,是人類醫療的重大課題。但於動物醫療方面,也需如同人類醫療一般重視院內感染對策。然而根據日本疫情調查顯示,已有某些動物醫院的病例出現多重抗藥菌,也有在動物醫療從業人員身上分離出多重抗藥菌的例子,所以伴侶動物醫療的院內感染對策亦為重要課題,須要加以實施院內感染對策。

感染控制措施是抑制抗藥菌產生、傳播與擴散的手段,也可應用於其他病原體,如病毒、真菌、寄生蟲及各種人畜共通病原體。另外,因為伴侶動物醫院內的感染不僅限於動物之間,也包含患病動物與動物醫療從業人員之間,以及動物醫療從業人員之間的感染。

感染控制措施也涵蓋這些面向,感染控制也可用於伴侶動物看護、美容師等在動物醫院工作的全體人員。為了能在日常業務中持續實踐認識感染控制的應對方法,需要重視教育訓練,若有查核與稽核更佳。

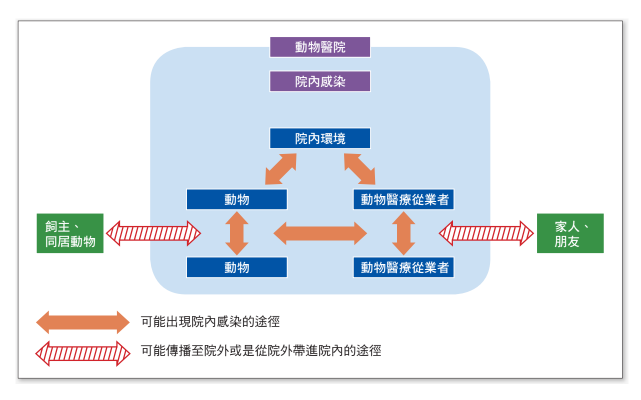


圖 6: 伴侶動物醫院院內感染途徑



圖 7: 防止院內感染管控措施

1. 手部衛生

標準預防措施是為了儘可能降低病原體經由員工於院內傳播的風險,日常必須實施的措施,即以 醫院內的人、動物、物品等已遭受病原體污染做為前提,所實施的基本感染管控對策。標準預防措施 中佔有重要地位的洗手,可依清潔度分為「一般洗手」、「消毒洗手」及「手術洗手」3種。洗手方 法則可分類成「搓洗法」與「擦洗法」2種。

表 1: 洗手清潔度分類

一般洗手	進食前後等日常進行,使用肥皂與沖水洗手。
消毒洗手	於一般醫療行為前後進行,使用消毒劑與沖水洗手,或是以酒精乾洗手。
手術洗手	於手術前進行,配合消毒劑、沖水與酒精乾洗手製品進行的嚴格洗手。

表 2: 洗手方法分類

搓洗法	使用含有洗淨成分的洗手用消毒劑,充分搓洗至出現大量泡沫後,沖
(Scrub Method)	水洗淨的洗手方法。可同時洗淨與消毒。
擦洗法	將酒精擦洗製劑倒至手掌,搓揉至乾燥為止的消毒方法。因不需特殊
(Rubbing Method)	洗手設備,可以簡易地洗手。



圖 8:手部消毒步驟

- * 動物醫院員工與相關從業人員應避免配戴戒指與耳環等首飾、留指甲、貼假指甲。指甲需隨時 修剪,保持清潔。已有文獻報告指出,因護士貼假指甲而爆發綠鵬桿菌感染疫情的案例。
- * 動物醫院員工或相關從業人員於工作中洗手的次數多於其他職業,除了要熟悉具有效果的洗手法之外,因粗糙的手容易成為細菌溫床,可使用護手霜或乳液保養手部。為了避免助長傳播感染的風險,需各自準備個人保濕用品。



圖 9: 洗手方法

2. 穿著手套、防護衣

於動物醫院內需換穿專用衣物,不要穿此專用衣物進食及外出。診療衣需每日或每次被污染時進行更換、清洗。此外,有報告指出,領帶與聽診器(特別是膜面周圍的塑膠部分)可發生污染。

進行高污染風險或可能擴散感染的治療,例如需碰觸可能有感染症的患病動物時,或是可能會接觸傷口、血液、體液及尿液等時,需戴上手套。需於碰觸每隻患病動物前更換手套;同一隻患病動物如果有多個部位需診療,先接觸乾淨部位,再接觸污染部位。同一隻患病動物如果碰觸污染部位後要再碰觸清潔部位前,需更換手套。不要戴著碰觸過患病動物的手套去碰觸門把與鍵盤等。戴手套前及脫下手套後需洗手,不能以手套替代手部衛生。依照病原體與暴露風險不同,需使用其他個人防護用具,如罩袍、口罩、網帽、圍裙、鞋套、防護面罩及護目鏡等。需於接觸不同隻患病動物時,更換個人防護用具,並於走出房間時,先脫下防護用具。

3. 手術室

為了防止因手術或侵入性處置 (例如留置導管等) 造成感染,需注意以下要點:

- (1) 進入手術室之全員皆需穿著手術衣、手術帽、口罩。
- (2) 僅於進行外科手術、處置時使用手術室。
- (3) 為防止創傷感染他處,不要用剃刀進行手術範圍的剃毛,請使用安全的電動剃毛器,並於手術室以外的其他房間進行剃毛。每隻患病動物使用電動剃毛器後,皆需洗淨、消毒。
- (4) 使用有消毒作用的殺菌劑充分清洗手術範圍,擦拭後再以含碘消毒液、含酒精消毒液等消毒。從手術範圍中心向外側單向進行消毒,不要來回擦拭。
- (5) 使用滅菌器具。
- (6) 更換紗布等外傷處理時,需保持清潔狀態。

4. 院內環境之清潔衛生

除了人員直接傳播,醫療器具與環境亦為病原體在院內傳播的途徑,故院內感染應對措施中,整理院內環境與院內衛生管理及標準感染預防措施同等重要。以清潔、消毒、滅菌保持院內環境衛生。 器具滅菌與消毒時,需先充分理解各種滅菌法的特點,以及各消毒劑的抗菌範圍與特性。

人較常接觸到的鍵盤、滑鼠、門把及各種開關,附著病原體的風險也較高,建議每日清掃及消毒 (使用含酒精清潔製品等) 1 次以上。

若有明顯的髒污,如血液、糞便及尿液等有機物,會減弱消毒劑效果,請儘可能除去並洗淨有機物後再予以消毒。

對於醫療器具則以廠商指定方法適切洗淨及消毒。侵入性治療的器具,可以使用滅菌釜、環氧乙 烷氣體等進行消毒,或是使用拋棄式產品。滅菌狀況可以物理性或生物性指標確認。

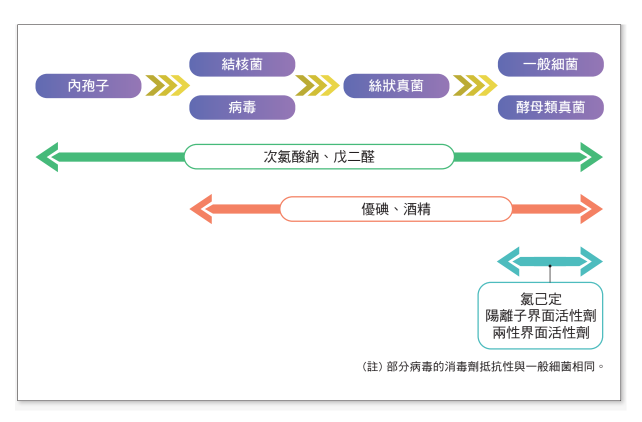


圖 10:消毒劑抗菌範圍

需得到飼主理解同意之事項

對於謹慎使用抗菌劑,需要飼主的理解,以下介紹欲得到飼主理解配合時,可使用的關鍵字。

(1)「要小心使用抗菌劑」

有很多感染症需使用抗菌劑治療,若有抗藥菌問題,可能會影響到人類及動物雙方。 需要飼主與獸醫師共同配合面對此問題。

(2)「有些狀況不需用抗菌劑」

抗菌劑不是對所有的感染症都有效,例如病毒造成的感染症,抗菌劑就無效。受傷、 下痢、皮膚病等,可能不用抗菌劑即可治癒。

(3)「為了治療,檢查很重要」

當獸醫師判斷動物罹患細菌感染症時,為開立正確的抗菌劑,需先進行藥物敏感性試驗。

(4)「請遵照醫囑」

若開立抗菌劑,請依照獸醫師指示投予動物,切勿自己停藥或減量,飼主本人切勿服 用。

(5)「避免過度親密接觸」

即使動物看來健康,也可能帶有對人類有害的細菌,需避免過度親密接觸。處理或接觸動物糞尿後,務必記得用肥皂洗手。



圖 11:宣導海報



參考資料

1. 採集檢體方法

為確保感染之病原菌可順利進行分離鑑定,以適當方法採集檢體是非常重要的,須使用無菌採樣技術從感染病灶採集檢體。表 4 為推薦之檢體採集方法。若委託專門單位進行檢驗,請依照檢驗單位指示保存與運送檢體,一般使用滅菌真空採血管或附有運送用培養基之拭子來保存及運送檢體。通常血液及腦脊髓液以常溫保存,其他則以冷藏保存,採集後請儘速送至檢驗單位。因投予抗菌劑會降低細菌檢出率,請儘可能於投予抗菌劑前採集檢體。

表 4: 推薦檢體採集法

部位	病變 / 疾病	檢體採集方法
皮膚	膿疱	不需表面消毒。用滅菌剪刀去除周圍被毛。用注射針刺膿疱,用滅菌拭子採集吸出的膿。
	痂皮	不需表面消毒。用滅菌鉗子拉起痂皮邊緣,用滅菌拭子擦拭痂皮下面的皮膚。
	錢癬	不需表面消毒。用滅菌剪刀去除周圍被毛。用滅菌拭子擦拭鱗屑下面的皮膚。
外耳道	滲出物	用滅菌拭子擦拭耳道。若外耳道明顯髒污時,先以棉棒擦拭後,再用拭子採集 檢體。
眼	結膜炎等	 一般會先用局部麻醉藥點眼後再採集,但因可能會妨礙某些細菌繁殖,所以從結膜採集的話,應在麻醉前進行。 即使僅有單眼感染,亦儘可能採集雙眼結膜表面與眼分泌物檢體並比較培養結果,可幫助瞭解病因。 於麻醉後採集角膜表面的樣本,用迷你絨刷 (Mini Brush)輕刮會比棉棒拭子好。

部位	病變 / 疾病	檢體採集方法
泌尿道	膀胱炎、腎盂腎炎	 儘可能穿刺膀胱採集尿液,收集至滅菌管或浸片(Dip Slide)培養基等,或是以滅菌之棉棒拭子進行採集。 儘速送至檢驗單位進行細菌培養。 若無法立即開始進行檢驗,或以膀胱穿刺以外方法採集尿液時,為避免雜菌增加,請冷藏保存。
	陰道炎、子宮內膜 炎、子宮蓄膿症等	為降低來自陰道內正常菌叢之污染,用陰道鏡或內視鏡 從陰道深處或子宮採集檢體。
生殖器	乳腺炎	充分洗淨、消毒乳頭及乳腺表面後,採集乳汁至滅菌試管,或是附著於滅菌棉花拭子。
	前列腺炎	採集按摩前列腺得到的前列腺液至滅菌試管(不採集剛流出來的液體),或是附著於滅菌棉花拭子。
呼吸道	上呼吸道疾病	最好經由鼻腔鏡進行棉棒採樣和微生物檢驗,避免外鼻 孔污染。
旷败追	下呼吸道疾病	最好經由支氣管鏡引導,以無菌生理鹽水支氣管肺泡灌 洗來採樣,或者經由支氣管鏡刷拭採樣。
消化道	腸炎	用直腸拭子採集糞便。
血液	敗血症	剃除抽血部位被毛,徹底消毒。進行抽血,注入好氧性與厭氧性的血液培養瓶。以室溫保存,儘速送至檢驗單位。
腦脊髓液	髓膜炎	與採集血液檢體相同,需進行消毒後再採集。運送前需冷藏保存。
關節液	關節炎	與腦脊髓液檢體相同。

2. 革蘭氏染色

革蘭氏染色基本流程如下:

- (1) 塗抹、乾燥、固定
- (2) 初染(革蘭氏陽性菌染色)
- (3) 媒染(固定革蘭氏陽性菌染色)
- (4) 脫色(區分革蘭氏陽性菌、陰性菌)
- (5) 複染(革蘭氏陰性菌染色)

(1) 塗抹、乾燥、固定

將檢體或細菌塗抹於載玻片後,使其自然乾燥,使用以下2法固定:

a. 甲醇固定:將載玻片浸入甲醇內 1 分鐘固定後,予以乾燥。

b. 火焰固定:將載玻片通過瓦斯噴燈或酒精燈火焰約3次。

(2) 初染

使用結晶紫進行初染,染色部位主要為細胞壁上的肽聚醣。

(3) 媒染

使用碘液進行媒染。媒染時,結晶紫會形成不溶於酒精的複合物,留在細胞中。

(4) 脫色

用酒精分辨革蘭氏陽性菌與陰性菌之步驟。若為革蘭氏陽性菌,結晶紫與碘之複合物會被厚細胞壁留住,維持紫色。而革蘭氏陰性菌因細胞壁較薄,且富含脂肪的外膜構造容易被酒精破壞,導致脫色。

(5) 複染

因使用酒精使革蘭氏陰性菌脫色,因此需再使用番紅(Safranin)或品紅(Fuchsine)進行染色,如此可讓革蘭氏陰性菌染成紅色,而革蘭氏陽性菌則為紫色。

雖然以此方法進行染色可使革蘭氏陽性菌染成紫色,陰性菌染成紅色,但扁平上皮細胞與白血球等細胞成分也會被染成紅色。因此製作標本時,需注意塗抹厚度,以避免影響染色結果,一般而言,若可透視未染色標本來閱讀文字,代表厚度適中。

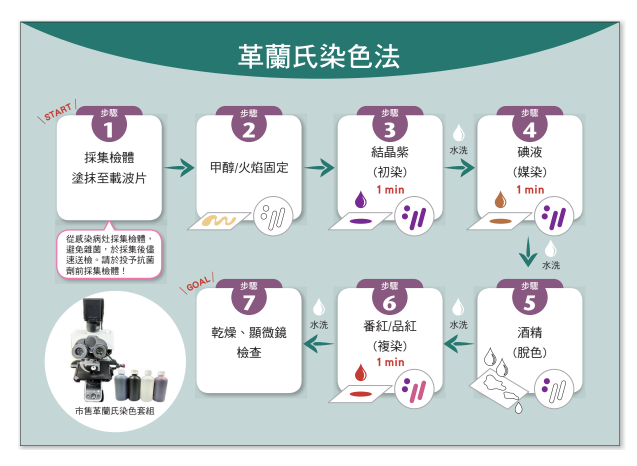


圖 12: 革蘭氏染色法

3. 藥物敏感性檢測(紙錠擴散法)操作

儘量於不易受雜菌污染的場所,動物醫院內亦可進行藥物敏感性檢測,優點是會比委託檢驗單位 能更快得到結果,但缺點是院內僅能培養好氧菌以及營養要求不高之細菌。若病原菌可能是厭氧菌或 需要使用特殊培養基的細菌時,則需委託檢驗單位。

藥物敏感性檢測大致分成紙錠擴散法及液態稀釋法,在此介紹較為簡便,能於動物醫院內實施的紙錠擴散法。

財團法人農業科技研究院製作藥物敏感性檢測影片,可直接輸入以下網址 https://www.youtube.com/ watch?v=lgaZGl1KRQ8,或是於 YouTube 搜尋「藥物敏感性試驗 – 紙錠擴散法」。



(1) 所需器具與材料

準備培養基、接種環、恆溫培養器、滅菌釜、0.9% 生理食鹽水,滅菌棉棒(長的)、McFarland 標準液、試管震盪混合器 (Vortex Mixer)、M-H 培養基 (Müller- Hinton Agar)、抗生素紙錠、微量吸管及鑷子。



圖 13: 所需器具與材料 (照片: 農科院提供)

(2) 檢測操作

a. 使用接種環挑選於洋菜培養基培養一晚的菌落,將菌落懸浮於 0.9% 生理食鹽水,於試管後方墊上濁度卡(Wickerham Turbidity Card)或印有黑線的紙,可利於比較判斷。將菌液調整至與 0.5 McFarland 標準液相同濁度。



圖 14:調整菌液 (照片:農科院提供)

b. 將無菌棉棒浸入調整好濁度的菌液中,取出時於內壁擠壓棉棒,塗抹時需將菌液均勻塗抹至 培養基表面,每次旋轉培養皿 60 度,共重複 3 次,以確保塗抹均勻,最後擦拭邊緣一圈。

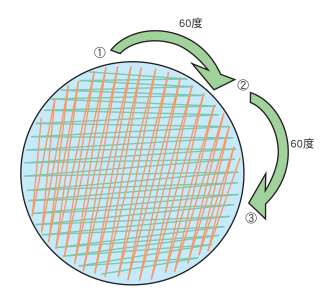


圖 15: 塗抹菌液

- c. 塗抹好菌液的培養基靜置 3-5 分鐘後,用鑷子將藥物敏感性紙錠放在於培養基表面,從上輕輕向下壓(紙錠與紙錠間要隔 24 mm 以上,普通的培養皿最多可放 4 片紙錠),一但放上紙錠就不可再移動,避免藥效擴散。於 15 分鐘內將培養基朝上,放入 35~37℃培養箱進行培養。
- d. 培養 16~18 小時後(培養時間可能隨菌種不同而異),測量紙錠周圍形成的抑菌圓圈直徑,並依紙錠的臨床判定點,分類成 S(Susceptible:敏感性)、I(Intermediate:中間性)、R(Resistant:抗藥性)。

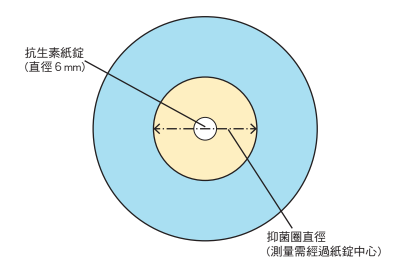


圖 16: 判定法

(3) 藥物敏感性檢測結果判讀

藥物敏感性檢測結果區分成 S(敏感性)、I(中間性)、R(抗藥性)等 3 類。藥物敏感性檢測結果僅為體外培養(In Vitro)的結果,關於是否能在生物體內(In Vivo)發揮治療效果,會受各種條件影響,如該抗菌劑在體內如何代謝、如何分布等,須加注意。

此外,對於藥物敏感性檢測的判定,亦可參考以下判定基準、指針。

- a. CLSI (美國臨床與實驗室標準協會) 提供可免費下載的指引等 (https://clsi.org/all-free-resources/)
- b. EUCAST(歐洲藥物敏感性試驗委員會)內有附照片的詳細解說,不知如何判定時可以參考 (http://www.eucast.org/ast_of_bacteria/disk_diffusion_methodology/) 。

(4) 何謂抗藥菌

細菌可因許多機轉產生對抗菌劑的抗藥性。雖會因抗菌劑與菌種而異,抗藥機轉大致分成4類。

- 降低通透性:減少細菌細胞膜渗透性,使抗菌藥物無法進入細胞內。
- 排出抗菌劑:利用幫浦排出,讓已進入菌體內的抗菌劑被排出菌體外。
- 使抗菌劑失去活性:細菌可分泌出使抗菌劑失去活性的酵素。
- 改變藥物作用目標:透過細菌自身發生突變或是產生特殊的酵素來改變抗菌劑的作用目標, 使抗菌劑無法或不易發揮作用。

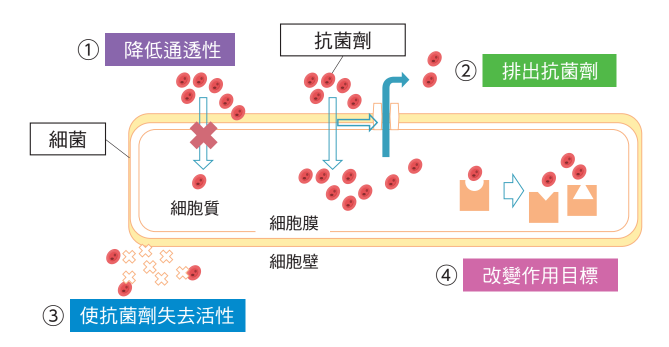


圖 17:細菌抗藥機轉

有些細菌對某抗菌藥具有多種抗藥機轉,也有些細菌是以單一抗藥機轉抵抗多種抗菌劑。多重抗藥性是指對 3 種以上不同類別抗菌劑出現抗藥性,一般是因具有多種抗藥機轉所導致。「多重抗藥性細菌」會使能用於治療的抗菌劑變少,使治療變得更加困難。

a. 超廣效 β- 內醯胺酶 (ESBL) 細菌

超廣效性 β - 內醯胺酶(Extended-Spectrum Beta-Lactamase) 簡稱為 ESBL。ESBL 包括由革蘭氏陰性菌產生的酶,這種酶可以讓多種 β - 內醯胺酶類抗生素失去活性,並且可以被 β - 內醯胺酶抑制劑所抑制。此類超廣效性 β - 內醯胺酶大腸桿菌對第 3 代以下頭孢子素類(3rd Cephalosporins)有很強的抗藥性。因此,具有產 ESBL 能力之細菌是會讓很多抗菌劑失效的多重抗藥性細菌。即便菌種相同,也會因是否具備產 ESBL 能力,而導致菌種特性有所不同。

臨床上最常從犬與貓分離出的產 ESBL 細菌為大腸桿菌,其次是克雷伯氏菌屬。而最常分離出產 ESBL 細菌的感染症為泌尿道感染症,須在治療時須多加注意此類多重抗藥性細菌。

b. 耐二甲苯青黴素葡萄球菌 (MRS)

二甲苯青黴素(Methicillin)是用於治療葡萄球菌感染的抗菌劑,對二甲苯青黴素(Methicillin)有抗藥性的葡萄球菌,即稱為耐二甲苯青黴素葡萄球菌(Methicillin—Resistant Staphylococci,MRS)。臨床上最常從犬與貓分離出的 MRS 菌種為假中間葡萄球菌($Staphylococcus pseudintermedius)。雖然假中間葡萄球菌是犬皮膚的常在菌,但有時會是皮膚或泌尿道感染的病原菌。MRS 會生成二甲苯青黴素敏感菌株沒有的新型細胞壁合成酵素,對許多<math display="inline">\beta$ —內醯胺類(β —lactams)抗菌劑具有抗藥性。除 β —內醯胺類外,MRS 還對氟喹諾酮類(Fluoroquinolone)、胺基糖苷類(Aminoglycoside)、大環內酯(Macrolides)、四環黴素(Tetracycline)類等多種類型的抗菌劑具有抵抗性。

臨床上最容易從犬與貓分離出 MRS 的感染症為皮膚感染症,特別是犬膿皮症,治療時必須考量 MRS 的影響。



圖 18:開立抗菌劑檢核表(Check-list)



圖 19:避免院內感染措施

4. 伴侶動物抗菌劑分級清單

表 5: 伴侶動物抗菌劑依分級排序

分級	抗菌劑類別	抗菌劑
	Aminoglycosides	Spectinomycin
	Aminoponicilling	Amoxicillin
	Aminopenicillins	Ampicillin
		Cefadroxil
	Cephalosporins (1st generation)	Cefazolin
		Cephalexin
	David Wine	Benzathine Penicillin
	Penicillins	Penicillin G
	Penicillins: anti-staphylococcal penicillins	Dicloxacillin
	(β-lactamase-resistant penicillins)	Oxacillin
		Sulfadiazine
	Sulfonamides	Sulfadimethoxine
		Sulfadoxine
CM 1		Sulfaguanidine
		Sulfamethazine
		Sulfamethoxazole
		Sulfamonomethoxine
		Sulfaquinoxaline
		Sulfisomezole
		sulfisomidine
		Sulfisoxazole
		Trimethoprim
		Chlortetracycline
		Doxycycline
	Tetracyclines	Minocycline
		Oxytetracycline
		Tetracycline

		Amikacin
		7 1111111111111111111111111111111111111
		Dihydrostreptomycin
		Framycetin
	Aminaglyaggidas	Gentamicin
	Aminoglycosides	Kanamycin
		Neomycin
		Streptomycin
		Tobramycin
	Aminopenicillins in combination with β-lactamase	Amoxicillin/Clavulanate
CM 2	inhibitors	Ampicillin/Sulbactam
	Amphenicols	Florfenicol
	Cephalosporins (2 nd generation)	Cefaclor
	Cephalosporms (2 generation)	Cefuroxime
	Cyclic polypeptides	Bacitracin
	Lincosamides	Clindamycin
	Lincosamides	Lincomycin
		Erythromycin
	Macrolides	Spiramycin
		Tylosin
	Quinolones	Nalidixic acid
	Cephalosporins (3 rd and 4 th generation)	Cefovecin
	Cephalosporms (o and + generation)	Ceftiofur
СМЗ	Polymyxins	Colistin
	1 Olymyaliis	Polymyxin B
	Quinolones	Enrofloxacin
	Carbohydrazide	Isoniazid
	Ethanolamines	Ethambutol
CM4	Penicillins: carboxypenicillins and ureidopenicillins,	Piperacillin
OIVI	including combinations with β-lactamase inhibitors	Piperacillin/Tazobactam
	Rifamycins	Rifampin
	Sulfones	Dapsone

CM: Companion Medicine

表 6: 伴侶動物抗菌劑依字母排序

抗菌劑	抗菌劑類別	分級
Amikacin	Aminoglycosides	CM2
Amoxicillin	Aminopenicillins	CM1
Amoxicillin/Clavulanate	Aminopenicillins in combination with β-lactamase inhibitors	CM2
Ampicillin	Aminopenicillins	CM1
Ampicillin/Sulbactam	Aminopenicillins in combination with β-lactamase inhibitors	CM2
Bacitracin	Cyclic polypeptides	CM2
Benzathine Penicillin	Penicillins	CM1
Cefaclor	Cephalosporins (2 nd generation)	CM2
Cefadroxil	Cephalosporins (1st generation)	CM1
Cefazolin	Cephalosporins (1st generation)	CM1
Cefovecin	Cephalosporins (3 rd and 4 th generation)	СМЗ
Ceftiofur	Cephalosporins (3 rd and 4 th generation)	СМЗ
Cefuroxime	Cephalosporins (2 nd generation)	CM2
Cephalexin	Cephalosporins (1st generation)	CM1
Chlortetracycline	Tetracyclines	CM1
Clindamycin	Lincosamides	CM2
Colistin	Polymyxins	СМЗ
Dapsone	Sulfones	CM4
5	Penicillins: anti-staphylococcal penicillins	0.11
Dicloxacillin	(β-lactamase-resistant penicillins)	CM1
Dihydrostreptomycin	Aminoglycosides	CM2
Doxycycline	Tetracyclines	CM1
Enrofloxacin	Fluoroquinolone	СМЗ
Erythromycin	Macrolides	CM2
Ethambutol	Ethanolamines	CM4
Florfenicol	Amphenicols	CM2
Framycetin	Aminoglycosides	CM2
Gentamicin	Aminoglycosides	CM2
Isoniazid	Carbohydrazide	CM4
Kanamycin	Aminoglycosides	CM2
Lincomycin	Lincosamides	CM2
Minocycline	Tetracyclines	CM1
Nalidixic acid	Quinolones	CM2
Neomycin	Aminoglycosides	CM2

抗菌劑	抗菌劑類別	分級	
Oxacillin	Penicillins: anti-staphylococcal penicillins	CM1	
Oxaciiiii	(β-lactamase-resistant penicillins)	Olvii	
Oxytetracycline	Tetracyclines	CM1	
Penicillin G	Penicillins	CM1	
Diagrapillia	Penicillins: carboxypenicillins and ureidopenicillins,	CN 4.4	
Piperacillin	including combinations with β-lactamase inhibitors	CM4	
Dia ara cillia /Tanah a atawa	Penicillins: carboxypenicillins and ureidopenicillins,	CN 4.4	
Piperacillin/Tazobactam	including combinations with β-lactamase inhibitors	CM4	
Polymyxin B	Polymyxins	СМЗ	
Rifampin	Rifamycins	CM4	
Spectinomycin	Aminoglycosides	CM1	
Spiramycin	Macrolides	CM2	
Streptomycin	Aminoglycosides	CM2	
Sulfadiazine	Sulfonamides	CM1	
Sulfadimethoxine	Sulfonamides	CM1	
Sulfadoxine	Sulfonamides	CM1	
Sulfaguanidine	Sulfonamides	CM1	
Sulfamethazine	Sulfonamides	CM1	
Sulfamethoxazole	Sulfonamides	CM1	
Sulfamonomethoxine	Sulfonamides	CM1	
Sulfaquinoxaline	Sulfonamides	CM1	
Sulfisomezole	Sulfonamides	CM1	
sulfisomidine	Sulfonamides	CM1	
Sulfisoxazole	Sulfonamides	CM1	
Tetracycline	Tetracyclines	CM1	
Tobramycin	Aminoglycosides	CM2	
Trimethoprim	Sulfonamides	CM1	
Tylosin	Macrolides	CM2	

CM: Companion Medicine

參考文獻

- 1. 農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課「愛がん動物における抗菌薬の慎重使用に関するワーキンググループ」。2020。愛玩動物における抗菌剤の慎重使用の手引き。
- 2. 農林水産省。2013。畜産物生産における動物用抗菌性物質製剤の慎重使用に関する基本的な考え方。
- 3. 動物用抗菌剤研究会。2013。動物用抗菌剤マニュアル第2版。
- 4. さっぽろ獣医師会 MRSA 検討委員会。2017。動物病院における MRSA 院内感染対策マニュアル第 2 版。
- 5. American Animal Hospital Association/ American Association of Feline Practitioners (AAHA/AAFP). 2014. Basic Guidelines of Judicious Therapeutic Use of Antimicrobials.
- 6. American Veterinary Medical Association (AVMA). Clinic Posters, Be Careful with Antibiotics. https://www.avma.org/resources-tools/clinic-posters-be-careful-antibiotics
- 7. Anderson M.E.C. 2015. Contact precautions and hand hygiene in veterinary clinics. *Vet Clin North America, Small Animal Practice* 45(2), 343–360.
- 8. Companion Animal Group, Danish Veterinary Association. 2018. Antibiotic Use Guidelines for Companion Animal Practice, 2nd ed.
- 9. Davies, J.A., G.K. Anderson, T.J. Beveridge, et al. 1983. Chemical mechanism of the gram stain and synthesis of a new electronopaque maker for electron microscopy which replaces the iodine mordant of the stain. *J Bacteriol* 156, 837–845.
- 10. Ewers C., Bethe A., Semmler T., et al. 2012. Extended–spectrum β-lactamase–producing and AmpC–producing *Escherichia coli* from livestock and companion animals, and their putative impact on public health: a global perspective. *Clin Microbiol Infect* 18, 646–655.
- Federation of European Companion Animal Veterinary Association (FECAVA). 2013.
 FECAVA Advice to Companion Animal Owners on Responsible use of Antibiotics and Infection Control.
- 12. FECAVA. 2018. FECAVA Recommendation for Appropriate Antimicrobial Therapy.
- 13. Kurita G., Tsuyuki Y., Murata Y., et al. 2019. Reduced rates of antimicrobial resistance in *Staphylococcus* intermedius group and *Escherichia coli* isolated from diseased companion animals in an animal hospital after restriction of antimicrobial use. *J Infect Chemother* 25, 531–536.
- 14. Shimizu T., Harada K., Tsuyuki Y., et al. 2017. In vitro efficacy of 16 antimicrobial drugs against a large collection of β-lactamase-producing isolates of extraintestinal pathogenic *Escherichia coli* from dogs and cats. *J Med Microbiol* 60, 1085–1091.

伴侶動物謹慎使用抗菌劑手冊= Basic Guideline for the Prudent Use of Antimicrobials in Companion Animals / 農業部動植物防疫檢疫署編.--第一版.--臺北市 :農業部防檢署, 2023.12

面; 公分

ISBN 978-626-7368-85-5 (平裝) 1. 藥品管理 2. 抗生素 3. 抗菌劑

本手冊係於農業部動植物防疫檢疫署指導下,由財團法人農業科技研究院依據我國國情 並參考 2020 年日本農林水產省出版之《愛玩動物における抗菌薬の慎重使用の手引き》 等相關資料編輯,且承相關專家學者審查並貢獻知識而成。

編 者:農業部動植物防疫檢疫署 出版機關:農業部動植物防疫檢疫署

地 址:台北市中正區和平西路二段 100 號 9 樓

電 話:02-23431401

網 址:https://www.aphia.gov.tw/

發 行 人:邱垂章

策 劃:林念農、張瑛愷、馬英萍、黃怡銘、戴佩珊

專案執行單位:財團法人農業科技研究院動物科技研究所編 輯:陳正文、李秀岑、張惠茹、吳秀慧、黃靜芳

審閱專家:譚大倫、詹東榮、葉光勝、陳德勛、郭書辰、張照勤、王尚麟(依筆劃排序)

製版印刷:彩藝得印刷有限公司 037-470111

出版年月: 2023 年 12 月版 次:第一版

本手冊同時刊載於農業部動植物防疫檢疫署網站

國際標準書號 (ISBN): 978-626-7368-85-5 政府出版品統一編號 (GPN): 1011201954

The guideline was developed under supervision by Animal and Plant Health Inspection Agency, Ministry of Agriculture. The Agricultural Technology Research Institute (ATRI) translated, edited, and revised the content using the Japanese Ministry of Agriculture, Forestry, and Fisheries (JMAFF) document named "愛玩動物における抗菌薬の慎重使用の手引き" as one of the resources to ensure its compliance with our country's situation. The work was scrutinized by an expert panel.

Publishing Date: December 2023

First Published: 2023

Publisher: Animal and Plant Health Inspection Agency, Ministry of Agriculture

9F., No. 100, Sec. 2, Heping W. Rd., Zhongzheng Dist., Taipei City 100060, Taiwan, R.O.C.

Phone: 886-2-23431401

Copyright Holder: Animal and Plant Health Inspection Agency, Ministry of Agriculture

Website: https://www.aphia.gov.tw/

ISBN: 978-626-7368-85-5 GPN: 1011201954