

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО  
11133-2—  
2008

МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ  
И КОРМОВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ  
РУКОВОДЯЩИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ПРИГОТОВЛЕНИЮ И ПРОИЗВОДСТВУ  
КУЛЬТУРАЛЬНЫХ СРЕД

Часть 2

Практические руководящие указания  
по эксплуатационным испытаниям  
культуральных сред

ISO 11133-2:2000

Microbiology of food and animal feeding stuffs — Guidelines on preparation  
and production of culture media — Part 2: Practical guidelines on  
performance testing of culture media  
(IDT)

Издание официальное

Б3.2-2009/706



Москва  
Стандартинформ  
2010

## Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

### Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Государственным учреждением «Научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф. Гамалеи» Российской академии медицинских наук на основе русской версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 335 «Методы испытаний агропромышленной продукции на безопасность»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 18 декабря 2008 г. № 474-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 11133-2:2000 «Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 2. Практические руководящие указания по эксплуатационным испытаниям культуральных сред» (ISO 11133-2:2000 «Microbiology of food and animal feeding stuffs — Guidelines on preparation and production of culture media — Part 2: Practical guidelines on performance testing of culture media»)

### 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет*

© Стандартинформ, 2010

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

**Содержание**

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Термины и определения . . . . .	1
4 Критерии обычного контроля качества . . . . .	1
5 Методы использования эксплуатационных испытаний культуральных сред . . . . .	4
6 Документирование результатов испытаний . . . . .	9
Приложение А (рекомендуемое) Пример таблицы регистрации результатов испытаний культуральных сред, подготовленных лабораторией пользователя . . . . .	10
Приложение В (рекомендуемое) Рекомендуемые тест-микроорганизмы для широко используемых культуральных сред (приводится информация о культуральных средах, условиях содержания сред, тест-микроорганизмах, номере коллекции культур тест-микроорганизмов и ожидаемых реакциях) . . . . .	11
Библиография . . . . .	27

## Введение

Важно, чтобы для проведения микробиологического анализа пищевых продуктов с большой степенью надежности использовались культуральные среды проверенного качества. Для всех сред, описанных в стандартизованных методах, является важным установить минимальные критерии приемлемости, требуемые для обеспечения надежности сред. Рекомендуется, чтобы при определении эксплуатационных характеристик культуральной среды проводились испытания, которые соответствуют настоящим техническим условиям. Это применяется:

- 1) к приготовленным на коммерческой основе обезвоженным средам, готовым к употреблению;
- 2) культуральным средам, приготовленным из основных компонентов в лаборатории пользователя.

Установление широко принятых минимальных критериев эксплуатации для сред должно привести к более однородному качеству продукции на коммерческой основе и тем самым сократить спектр испытаний, которые необходимо проводить в лаборатории пользователя.

Кроме того, минимальные критерии приемлемости, измеряемые методами, установленными в настоящем стандарте, могут использоваться всеми микробиологическими лабораториями для оценки свойств производительности, селективности и/или избирательности культуральной среды.

В микробиологическом анализе пищевых продуктов и кормов для животных требования настоящего стандарта являются приоритетными при оценке качества сред.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ И КОРМОВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ  
РУКОВОДЯЩИЕ УКАЗАНИЯ ПО ПРИГОТОВЛЕНИЮ  
И ПРОИЗВОДСТВУ КУЛЬТУРАЛЬНЫХ СРЕД

Часть 2

Практические руководящие указания по эксплуатационным испытаниям  
культуральных сред

Microbiology of food and animal feeding stuffs. Guidelines on preparation and production of culture media.  
Part 2. Practical guidelines on performance testing of culture media

Дата введения — 2010—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает критерии и методы эксплуатационных испытаний культуральных сред. Настоящий стандарт применяется:

- к коммерческим структурам, производящим и/или распространяющим готовые к употреблению или полуфабрикатные, восстановленные или обезвоженные среды для микробиологических лабораторий;
- некоммерческим структурам, поставляющим среды третьей стороне;
- микробиологическим лабораториям, осуществляющим приготовление культуральных сред для собственного использования и оценивание эксплуатационных характеристик этих сред.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использована ссылка на следующий стандарт:

ИСО 11133-1:2000 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 1. Общие руководящие указания по обеспечению качества приготовления культуральных сред в лаборатории

## 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ИСО 11133-1.

## 4 Критерии обычного контроля качества

### 4.1 Общие критерии качества

#### 4.1.1 Качество культуральных сред

Качество культуральных сред зависит от качества основных компонентов, правильности состава, качества процедур приготовления, устранения загрязняющих микробных агентов и надлежащих условий упаковки и хранения (см. ИСО 11133-1).

Производитель или оператор в лаборатории должен действовать в соответствии с физико-химическими характеристиками культуральных сред, как это установлено в соответствующем стандарте. Кроме того, оценивание качества должно гарантировать, что культуральная среда соответствует установленным рекомендациям, включая следующие характеристики:

- нанесенное количество и/или толщину;

- внешний вид, цвет и гомогенность;
- однородность геля;
- содержание воды;
- значение pH;
- буферную емкость;
- микробное загрязнение.

Индивидуальные компоненты и любые питательные или селективные добавки также должны проходить надлежащие процедуры оценки качества.

#### 4.1.2 Качество основных компонентов сред

Культуральные среды, которые описываются в международных стандартах, рассматриваются как удовлетворительные; вместе с тем, из-за непостоянства их качества для производителей сред может быть приемлемым изменение концентрации некоторых основных биологических компонентов, приведенных ниже:

- пептонов и мясных или дрожжевых экстрактов, питательные свойства которых непостоянны;
- агара, гелеобразующие свойства которого непостоянны;
- буферных веществ;
- желчных солей, желчного экстракта и дезоксихолата, антибактериальных красителей, в зависимости от их селективных свойств;
- антибиотиков, в зависимости от их активности.

#### 4.2 Микробиологические критерии качества

##### 4.2.1 Общие положения

Испытания микробиологических эксплуатационных характеристик следует проводить с использованием пробы, которая является представительной для партии конечного продукта.

##### 4.2.2 Микробное загрязнение

Надлежащее количество, в зависимости от размера партии культуральной среды, должно быть испытано на микробное загрязнение путем инкубации в соответствующих условиях. Намеченные пределы количества загрязненных чашек или емкостей жидкой среды следует установить для каждой среды, или они должны быть установлены производителем. Производители должны составить технические условия, основываясь на компонентах сред, технологических ограничениях и типе упаковки.

##### Приложения

1 Пробы, которые подвергаются испытаниям, должны представлять собой по меньшей мере одну чашку или пробирку либо 1 % чашек или пробирок от начала и одну чашку или пробирку, либо 1 % чашек или пробирок от конца процесса разливки или распределения. Чашки или пробирки следует инкубировать по меньшей мере в течение 18 ч при 37 °С или в условиях инкубации, которые обычно применяются для данной среды в соответствии с конкретным стандартом.

2 Для плана статистической выборки см. ИСО 2859-1.

##### 4.2.3 Рост

###### 4.2.3.1 Общие положения

Для оценивания каждой партии культуральной среды в целом, питательных компонентов или добавок необходимо надлежащим образом оценить рост:

- 1) количественным или
- 2) полуколичественным или
- 3) качественным методом.

Количественное, полуколичественное или качественное определение проводят методами, описанными в настоящим стандарте, или другими общепринятыми методами. Для интерпретации результатов испытаний необходимо проводить сравнение величины роста в испытуемой среде с этой величиной для эталонной среды. Использование конкретной эталонной среды является обязательным для количественного метода (см. соответствующий стандарт или приложение В).

В случае полуколичественного или качественного метода использование конкретной эталонной среды (см. соответствующий стандарт или приложение В) или культуральной среды, дающей «положительную» реакцию, помогает интерпретировать результаты. Эталонная среда должна быть проверенного качества, отобранная из недавно выпущенных партий, или партии другого поставщика, или готовая к употреблению среда и т.п.

Помимо этого, рост целевых штаммов должен быть типичным в плане внешнего вида, размера и морфологии колоний, и рост нецелевых штаммов должен быть частично или полностью ингибирован.

#### 4.2.3.2 Производительность

Твердые, полутвердые или жидкие культуральные среды должны быть инокулированы с использованием подходящего инокулята (см. 5.2.1.1) рабочей культуры каждого определенного тест-микроорганизма при помощи надлежащего устройства.

Производительность должна достичь установленного минимального предела (см. соответствующий стандарт или приложение В).

Для количественного метода коэффициент производительности  $P_R$  вычисляют по формуле

$$P_R = N_S / N_O, \quad (1)$$

где  $N_S$  — общее количество колоний, полученных на данной культуральной среде при испытании (полученных на одной или более чашках);

$N_O$  — общее количество колоний, полученных на определенной эталонной культуральной среде на одной или более чашках; оно должно быть  $\geq 100$  КОЕ (колониеобразующих единиц).

Причина — Коэффициент производительности неселективной среды составляет по меньшей мере 0,7 для микроорганизмов, которые могут легко расти на этой среде.  $P_R$  целевых микроорганизмов на селективной среде должен быть не менее 0,1. Обычно достигаются эти значения, вместе с тем для определенных комбинаций сред и тест-микроорганизмов могут быть приняты менее жесткие критерии (см. соответствующий стандарт или приложение В).

В случае полуколичественных методов результаты подсчета в последовательных секторах чашки с инокуляцией экометрическим методом суммируются для получения показателя роста  $G_r$ , который варьируется в зависимости от культуральной среды. Таким образом, является существенным их сравнение с предыдущими показателями и/или с  $G_r$  эталонной среды и обеспечение того, что имеющиеся вариации не превышают норму. Ожидаемый диапазон вариаций для каждой культуральной среды также может быть установлен, как только будет наработан достаточный опыт применения метода.

Качественные определения проводят визуально путем локализации баллов, характеризующих рост.

#### 4.2.3.3 Селективность

Для количественной оценки селективности селективные культуральные среды и эталонную среду инокулируют с использованием надлежащего инокулята (см. 4.2.1.2) определенного тест-микроорганизма при помощи надлежащего устройства. Селективность должна достичь определенных значений (см. соответствующий конкретный стандарт или приложение В).

Фактор селективности  $S_F$  вычисляют по формуле

$$S_F = D_O - D_S, \quad (2)$$

где  $D_O$  — наибольшее разбавление, демонстрирующее рост по меньшей мере 10 колоний на эталонной среде;

$D_S$  — наибольшее разбавление, демонстрирующее сопоставимый рост на испытуемой среде.

$S_F$ ,  $D_O$  и  $D_S$  выражены в единицах  $\log_{10}$ .

Причина —  $S_F$  нецелевых микроорганизмов на селективной среде должен быть не менее двух. Как правило, достигается это значение. Вместе с тем, для определенных комбинаций сред и тест-микроорганизмов могут быть приняты менее жесткие критерии (см. соответствующий стандарт или приложение В).

Для полуколичественных и качественных методов рост неселективного штамма(ов) должен быть частично или полностью ингибиран.

#### 4.2.4 Биохимические и физиологические характеристики (селективность и специфичность)

Морфология колоний и диагностические особенности вместе со степенью селективности должны быть установлены с целью получения полной картины эксплуатационных характеристик среды.

Необходимо определить и достичь существенные характеристики специфичности. Для дифференциальных сред качество биохимических/физиологических характеристик целевого микроорганизма(ов) и степень ингибирования нецелевых микроорганизмов следует определить с использованием надлежащего набора испытательных штаммов.

#### 4.2.5 Характеристики антимикробных испытаний

Антимикробное действие антибиотиков зависит от характеристик их диффузии в агаре и любых антагонистических влияний присутствующих компонентов. Среды для испытаний присутствия или отсутствия антимикробных веществ в пробах пищевых продуктов должны подходить для эталонных методов.

#### 4.3 Оценивание эксплуатационных характеристик и интерпретация результатов

Партия культуральной среды демонстрирует удовлетворительные эксплуатационные характеристики, если все используемые тест-микроорганизмы ведут себя в соответствии с приведенными в настоящем стандарте. Она должна быть принята в случае, если соблюдаются общие и микробиологические критерии качества.

### 5 Методы использования эксплуатационных испытаний культуральных сред

#### 5.1 Общие положения

Описаны примеры количественного, полукачественного и качественного методов испытаний для твердых культуральных и жидких сред. В большинстве случаев полукачественный и качественный методы, используемые в лаборатории пользователя, должны соответствовать требованиям к эксплуатационным испытаниям партии культуральной среды.

В особых случаях, например, при оценивании новой среды или нового производителя и т.п. количественные методы испытаний следует применять в лаборатории пользователя.

Предполагается, что общепринятые микробиологические методы известны и, следовательно, их полное изложение не приводится.

Релевантные тест-микроорганизмы приведены в приложении В (см. также ИСО 11133-1).

**П р и м е ч а н и е** — В новые и пересматриваемые стандарты по определению или подсчету конкретных микроорганизмов или групп микроорганизмов следует включать описание релевантных тест-микроорганизмов, которые будут использоваться вместе с критериями приемлемости для каждой культуры в стандарте.

Для жидких сред взаимодействия, приводящие к успешному росту микроорганизмов, более сложные; таким образом, устанавливаемые методы эксплуатационных испытаний менее эффективны, чем для твердых сред.

Для успешной изоляции целевых микроорганизмов в многостадийном методе, например, определении *Salmonella*, на каждой стадии роста имеют место несколько сложных взаимодействий. В данном случае следует провести контрольное испытание с использованием надлежащих проб, культуры и эталонных веществ, чтобы продемонстрировать производительность или, соответственно, селективность всего метода. Кроме того, можно продемонстрировать, что каждый компонент среды соответствует целям.

#### 5.2 Тест-микроорганизмы

Релевантные эталонные штаммы целевых (производительность) и нецелевых (селективность) микроорганизмов для каждой культуральной среды приведены в приложении В. Тест-микроорганизмы должны соответствовать требованиям, изложенным в ИСО 11133-1 (пункт 5.2.2), например, речь идет о жизнестойких, медленно растущих, биохимически неактивных или поврежденных штаммах, когда это целесообразно.

**П р и м е ч а н и е** — Методические указания по консервированию и сохранению эталонных штаммов приводятся в приложении В ИСО 11133-2.

##### 5.2.1 Приготовление рабочей культуры

Рабочие культуры следует готовить как чистые культуры со стационарной фазой в неселективном бульоне из эталонных исходных культур.

Могут использоваться различные методы, но они должны гарантировать чистоту инокулята, а также его стандартизацию, которая позволит использовать его в последующей стадии.

**П р и м е ч а н и е** — Замороженные инокуляты можно использовать, если будет показано, что данный микроорганизм способен выживать в течение выбранного периода.

###### 5.2.1.1 Рабочая культура для испытаний на производительность

Для количественных испытаний чашечной среды для требуемых микроорганизмов используется инокулят, содержащий приблизительно  $10^2$  КОЕ.

Для полукачественных или качественных испытаний чашечной среды необходим инокулят, содержащий  $10^3$  —  $10^4$  КОЕ.

Для испытаний на производительность жидких сред используется инокулят, содержащий 10 — 100 КОЕ.

###### 5.2.1.2 Рабочая культура для испытаний на селективность

Для испытаний культуральных сред на селективность в чашку или в пробирку со средой инокулируют суспензию нецелевых микроорганизмов, содержащую от  $10^4$  до  $10^6$  КОЕ.

### 5.2.1.3 Условия инкубации

Инокулированные культуральные среды инкубируют с соблюдением условий, описанных в соответствующем стандарте и приведенных в соответствующих таблицах приложения В.

## 5.3 Методы, применяемые в отношении твердых культуральных сред

### 5.3.1 Метод количественного культивирования

#### 5.3.1.1 Общие положения

Это обычный метод, пригодный для большинства твердых культуральных сред. Он может быть непригодным для испытаний некоторых видов плесневых грибов.

#### 5.3.1.2 Процедура

Используют рабочие культуры в соответствии с 5.2.1.

Отбирают надлежащее число чашек, которые являются представительными для каждой партии, подлежащей испытаниям, и обеспечивают правильное высушивание поверхности каждой чашки. Чашки с эталонной средой готовят аналогичным образом.

По поверхности испытуемых и эталонных чашек распределяют инокулят разбавленной рабочей культуры с целью внесения количества, которое входит в рекомендуемые пределы, приведенные в 5.2.1.

**П р и м е ч а н и е** — Может также использоваться чашечный метод для культуральных сред, обычно применяемых для подсчета таким образом.

Чашки инкубируют в соответствующих условиях, как это установлено в соответствующих стандартах.

Проводят подсчет колоний, присутствующих в каждой чашке или в каждой капле, по обстоятельствам. Оценивают размер и внешний вид колоний

#### 5.3.1.3 Расчеты

Исходя из объема, распределенного на чашках, и фактора разбавления, можно рассчитать среднее количество микроорганизмов в среде. В случае использования капельных методов необходимо принимать во внимание количество капель и их объем.

#### 5.3.1.4 Интерпретация результатов

Для интерпретации результатов следует рассчитать коэффициент производительности  $P_R$  (см. 5.2.3.2) или фактор селективности  $S_F$  (см. 5.2.3.3).

## 5.3.2 Полуколичественный метод штриховой разводки, основанный на экометрии

#### 5.3.2.1 Общие положения

Метод штриховой разводки пригоден для эксплуатационных испытаний твердых и жидких культуральных сред, данный метод является только полуколичественным. Таким образом, показатели роста являются лишь ориентировочными, и он может рассматриваться только как дополнительное испытание твердых культуральных сред.

При использовании данного метода испытуемые культуральные среды необходимо высушить до одной и той же степени, и вся процедура должна быть стандартизована, чтобы можно было сравнивать результаты, полученные для различных партий.

#### 5.3.2.2 Процедура

Чашки с агаром готовят обычным способом, используя около 15 см<sup>3</sup> агара. Среды, обычно используемые в чашечном методе, например агар с чашечным подсчетом, могут также подвергаться испытаниям поверхностным культивированием на затвердевших средах.

Используют рабочие культуры, как это описано в 5.2.1.

В чашки делают посев штрихом, как это показано на рисунке 1, используя петлю на 1 мкл. Проводят четыре параллельные линии петлей с интервалом приблизительно 0,5 см в секторе А. Штриховую разводку повторяют для секторов В и С и завершают в секторе D одной линией. Для помощи в выполнении точной штриховой разводки под чашкой можно использовать шаблон.

Соблюдают время и температуру инкубации, установленные в стандартных методах.

**П р и м е ч а н и е** — В культуру необходимо погружать только петлю, но не проволоку. Петля должна быть полностью заполнена культурой. Избыточную жидкость удаляют трехкратным нажатием на расширенную часть петли, используя край емкости. При нанесении штриховой разводки угол между петлей и поверхностью агара должен быть от 20 °С до 30 °С. Давление петли на поверхность агара и скорость проведения штриховой разводки должны быть всегда соразмерны. Следует избегать погружения петли в культуру, если на поверхности бульона имеются пена и/или пузыри.

Обычно для штриховой разводки всех секторов от А до D используют одну и ту же петлю без обработки в пламени между операциями посева штрихом. В некоторых случаях, когда более низкий показатель роста  $G_r$ , как ожидается, должен продемонстрировать четко выраженные различия, могут быть уместными замена или стерилизация петли между операциями посева штрихом в секторах А и В.

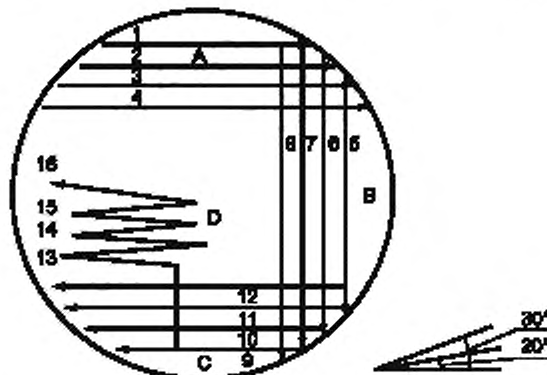


Рисунок 1 — Образец проведения инокуляции при помощи модифицированного метода штриховой разводки и угол наклона петли

### 5.3.2.3 Расчеты

После инкубации оценивают внешний вид, размер колоний и интенсивность роста и вычисляют показатель роста  $G_r$ . Каждой линии посева, которая показывает рост, приписываются 1 балл. Максимальное количество баллов для чашки равно 16. Линии приписываются 0,5 баллов, если рост наблюдается только на половине ее длины. Линия, на которой роста нет или имеется ограниченный рост (менее половины длины), оценивается в 0 баллов. Баллы суммируют с целью получения  $G_r$ . Например, если рост наблюдается в секторах А и В и в половине сектора С,  $G_r$  будет равен 10.

### 5.3.2.4 Интерпретация результатов

Показатель роста  $G_r$ , характеризующий целевой штамм, должен быть по меньшей мере равен 6, чтобы сделать выводы о приемлемости среды. В случае неселективных сред  $G_r$  обычно выше.

Кроме того, рост целевого штамма должен быть типичным, а рост нецелевых штаммов должен быть частично или полностью ингибиран.

### 5.3.3 Качественный метод штриховой разводки

#### 5.3.3.1 Общие положения

Данный метод пригоден для дополнительных эксплуатационных испытаний твердых культуральных сред.

Данный метод является только качественным, и, таким образом, оценка дается только приблизительная.

#### 5.3.3.2 Процедура

Чашки с агаром готовят обычным способом, используя около  $15 \text{ см}^3$  агара. Среды, обычно используемые в чашечном методе, например агар с чашечным подсчетом, могут также подвергаться испытаниям поверхностным культивированием на затвердевших средах.

Используют рабочие культуры, как это описано в 5.2.1.

Тест-микроорганизмы наносят прямыми параллельными линиями, используя петлю на 1 мкл, на поверхность испытуемой среды. В одной и той же чашке можно осуществлять посев штрихом нескольких тест-микроорганизмов, не смешивая их.

При мечаниe — Возможно применение других стандартизованных методов штриховой разводки.

#### 5.3.3.3 Интерпретация результатов

Рост, наблюдаемый в чашках после инкубации, оценивается следующим образом:

- 0 соответствует нулевому росту;
- 1 соответствует слабому росту и
- 2 соответствует значительному росту.

Целевые микроорганизмы должны оцениваться в 2 балла и иметь типичный внешний вид, размер и морфологию колоний. Рост нецелевых микроорганизмов должен быть частично или полностью ингиби-рован (0 или 1).

#### 5.4 Методы, применяемые в отношении жидких культуральных сред

##### 5.4.1 Общие положения

Для определения производительности жидкой среды необходимо использовать подходящий инокулят. Количество, полуколичество и качественный методы, описанные ниже, позволяют оценить производительность и селективность. Предлагаемые методы регистрируют степень роста после надлежащей инкубации путем культивирования или штрихового посева из жидких сред на агаровые среды и подсчета колонииобразующих единиц (КОЕ) или вычисления баллов для жидкой среды. В случае качественных методов для жидких сред характеристические реакции оценивают визуально.

##### 5.4.2 Количествоенный метод разбавления для целевых и нецелевых микроорганизмов

Данный метод также пригоден для оценивания новых культуральных сред или разбавителей.

###### 5.4.2.1 Процедура

Отбирают нужное число пробирок или порций по 10 см<sup>3</sup> каждой партии испытуемой жидкой среды.

Инокуляция целевых микроорганизмов: инокулируют испытуемый бульон и эталонный бульон, используя каждый тест-микроорганизм с малым содержанием (например, от 10 до 100 КОЕ в каждой пробирке; о приготовлении инокулята см. 5.2.1), и перемешивают.

Инокуляция нецелевых микроорганизмов: инокулируют испытуемый бульон и эталонный бульон, используя каждый тест-микроорганизм с более высоким содержанием (> 1000 КОЕ в каждой пробирке; о приготовлении инокулята см. 5.2.1), и перемешивают.

Инокуляция целевых и нецелевых микроорганизмов как смешанной культуры: для испытаний смешанных культур в селективных средах инокулируют испытуемый бульон и эталонный бульон малым количеством целевых микроорганизмов (например, от 10 до 100 КОЕ на каждую пробирку; о приготовлении инокулята см. 5.2.1) и в ту же пробирку вносят значительное количество нецелевых микроорганизмов (> 1000 КОЕ в каждую пробирку; о приготовлении инокулята см. 5.2.1), и перемешивают.

Инокуляция целевых и нецелевых микроорганизмов в разбавителях и транспортных средах: инокулируют разбавители тест-микроорганизмами (например, от 100 до 1000 КОЕ в каждую пробирку; о приготовлении инокулята см. 5.2.1) и перемешивают.

Соблюдают время и температуру инкубации, установленные в стандартных методах.

Разбавители должны инкубироваться в течение 45 мин при комнатной температуре и затем быть разлиты по чашкам. Транспортные среды должны инкубироваться при соответствующей температуре и нужное время в соответствии с обычным использованием и затем быть разлиты по чашкам.

Берут аликовотный объем или, при необходимости, разбавление каждого бульона после инкубации и распределяют в чашке с неингибирующим агаром, как это описано в 5.3.1.

**П р и м е ч а н и е** — Для испытаний смешанных культур необходимо проводить распределение, когда это возможно, на чашках с неселективным агаром, которое позволяет достичь дифференциации микроорганизмов в смешанной культуре (например, для подсчета видов *Escherichia coli* и *Salmonella* используется агар с чашечным подсчетом с MUG). В случае, когда невозможно различить смешанные культуры на неселективном агаре, следует использовать среды с селективным агаром при условии, что были предварительно испытаны их эксплуатационные характеристики.

###### 5.4.2.2 Снятие результатов, расчеты и интерпретация

После инкубации проводят подсчет колоний целевых и нецелевых микроорганизмов, в случае, если в смешанных культурах можно различить разные типы. Расчеты и интерпретацию следует проводить с учетом цели исследования:

1) сравнительная интерпретация между эталонным и испытуемым бульонами, используя значения  $P_R$  и  $S_F$ , как это описано в 4.2.3.2 и 4.2.3.3:

- для целевых микроорганизмов  $P_R$  не должен быть < 0,1 (разница в росте не превышает одного порядка величины);

- для нецелевых микроорганизмов  $S_F$  должен достигать по меньшей мере 2;

- в смешанных культурах рост целевых микроорганизмов не должен ингибироваться нецелевыми микроорганизмами, т.е. целевые микроорганизмы должны всегда быть доминирующей популяцией;

2) в других случаях, когда достигается фиксированное минимальное количество целевых микроорганизмов и максимальное количество нецелевых микроорганизмов, более уместно, что:

- содержание целевых микроорганизмов должно достигать от 10<sup>6</sup> КОЕ/см<sup>3</sup> до 10<sup>8</sup> КОЕ/см<sup>3</sup>;

- содержание нецелевых микроорганизмов не должно превышать 10<sup>4</sup> КОЕ/см<sup>3</sup> в селективном бульоне;

3) в случае разбавителей и транспортных сред не требуется ни пониженное, ни повышенное количество целевых и/или нецелевых микроорганизмов. Число микроорганизмов после инкубации в данных средах должно быть в пределах  $\pm 50\%$  от исходного количества.

**П р и м е ч а н и е** — Качество жидкой среды в плане свойств оптимального роста проявляется наиболее обстоятельно на ранней стадии роста. Анализ продолжительности лог-фазы и роста в начале лог-фазы дает наиболее точную информацию относительно производительности и селективности целевых и нецелевых микроорганизмов соответственно в испытуемом и эталонном бульонах. Таким образом, если пытаются обнаружить только минимальные различия в качестве сред, следует провести штриховой посев из жидких сред в чашках после сокращенного периода инкубации продолжительностью, например 6 или 12 ч.

#### **5.4.3 Полуколичественный метод с одной пробиркой для целевых, нецелевых и смешанных микроорганизмов**

##### **5.4.3.1 Процедура**

Отбирают нужное количество пробирок или порций по 10 мл каждой испытуемой партии.

Инокуляция целевых и нецелевых микроорганизмов как смешанной культуры: инокулируют одну пробирку испытуемого бульона примерно от 10 до 100 КОЕ целевых микроорганизмов и в туже пробирку инокулируют повышенное число нецелевых микроорганизмов ( $> 1000$  КОЕ на каждую пробирку) и перемешивают.

Инокуляция нецелевых микроорганизмов: инокулируют одну пробирку испытуемого бульона микроорганизмами с повышенным содержанием ( $> 1000$  КОЕ) и перемешивают.

Соблюдают время и температуру инкубации, установленные в стандартных методах.

Отбирают 10 мкл смешанной культуры и проводят штриховой посев в чашке с конкретной селективной средой для целевых микроорганизмов.

Отбирают одну петлю (10 мкл) культуры нецелевых микроорганизмов и проводят штриховой посев в чашке с неселективной средой (например с триптиказо-соевым агаром).

Инкубируют обе чашки в надлежащих условиях необходимое время, как это установлено в соответствующих стандартах.

##### **5.4.3.2 Расчеты и интерпретация результатов**

Производительность испытуемого жидкого бульона является удовлетворительной, если по меньшей мере 10 колоний целевых микроорганизмов выросли в чашке с селективным агаром.

Селективность испытуемого жидкого бульона является удовлетворительной, если не наблюдалось никакого роста (или менее 10 КОЕ) нецелевых микроорганизмов в чашке с неселективным агаром.

#### **5.4.4 Качественный метод с одной пробиркой**

##### **5.4.4.1 Общие положения**

Данный метод пригоден для эксплуатационных испытаний жидких культуральных сред. Метод является только качественным, и оценки, таким образом, приблизительные. Для испытания мутных сред, например тетратионатный бульон, этот метод не применим.

##### **5.4.4.2 Процедура**

Для эксплуатационных испытаний жидких культуральных сред рабочие культуры непосредственно инокулируют в испытуемую среду, используя петлю на 1 мкл.

Соблюдают время и температуру инкубации, установленные в стандартных методах.

##### **5.4.4.3 Интерпретация результатов**

Качественное определение следует проводить визуально путем определения баллов роста, например, от 0 до 2.

Для пробирок и бутылок

- 0 соответствует нулевой мутности;
- 1 соответствует очень слабой мутности;
- 2 соответствует удовлетворительной мутности.

Число баллов для целевых микроорганизмов должно быть равно 2.

#### **П р и м е ч а н и я**

1 Иногда рост микроорганизмов можно наблюдать только как агрегацию, осаждение клеток на дне пробирки или бутылки. В этом случае оценивание и интерпретацию может улучшить тщательное встряхивание.

2 Данный метод позволяет также оценить другие характеристики, такие как образование газа, изменение цвета и т.п.

## 6 Документирование результатов испытаний

### 6.1 Информация, предоставляемая производителем

Производитель или поставщик культуральных сред должен по запросу предоставлять сведения о характеристиках конкретного микробиологического роста и общую информацию, касающуюся конкретной партии культуральной среды.

### 6.2 Прослеживаемость

Все данные обычных эксплуатационных испытаний должны быть задокументированы надлежащим образом и храниться в течение достаточного периода времени в соответствии с действующей системой качества. Рекомендуется использование контрольных листов для документирования и оценивания результатов испытаний (см. приложение А).

Приложение А  
(рекомендуемое)Пример таблицы регистрации результатов испытаний культуральных сред,  
приготовленных лабораторией пользователя

Таблица А.1 — Пример таблицы

Контрольная таблица для внутренних испытаний на качество культуральных сред				
Культуральная среда:		Приготовленный объем:	Дата добавления:	Внутренний номер партии:
Обезвоженная среда (и код):	Поставщик:	Партия	Количество:	Дата/подпись:
Добавка:	Поставщик:	Партия	Количество:	Дата/подпись:
Подробности процесса				
Физический контроль качества				
Ожидаемое значение pH.	Измеренный pH:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дефекты:	Дата/подпись:
Ожидаемое заполняющее количество и/или толщина слоя:	Наблюдается:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дефекты:	Дата/подпись:
Ожидаемый цвет:	Наблюдается:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дефекты:	Дата/подпись:
Ожидаемая прозрачность/ присутствие оптических ар- тефактов:	Наблюдается:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дефекты:	Дата/подпись:
Ожидаемые стабильность/ постоянство/влажность геля:	Наблюдается:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дефекты:	Дата/подпись:
Микробное загрязнение				
Номера испытуемых чашек или пробирок: Инкубация:	Результат:	Качество подтверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Номера загрязненных чашек или пробирок	Дата/подпись:
Микробиологический рост — Производитель- ность		Метод контроля: Количественный <input type="checkbox"/> Качественный <input type="checkbox"/>		
Штаммы: Инкубация: Эталонная среда:	Критерии:	Результат:	Качество под- тверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дата/подпись:
Микробиологический рост — Селективность		Метод контроля: Количественный <input type="checkbox"/> Качественный <input type="checkbox"/>		
Штаммы: Инкубация: Эталонная среда:	Критерии:	Результат:	Качество под- тверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дата/подпись:
Микробиологический рост — Специфичность		Метод контроля: Количественный <input type="checkbox"/> Качественный <input type="checkbox"/>		
Штаммы: Инкубация: Эталонная среда:	Критерии:	Результат:	Качество под- тверждено: да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>	Дата/подпись:
Выпуск партии				
Подробности хранения		Выпуск партии да <input type="checkbox"/> , нет <input type="checkbox"/>		Дата/подпись:

Приложение В  
(рекомендуемое)

**Рекомендуемые тест-микроорганизмы для широко используемых культуральных сред  
(приводится информация о культуральных средах, условиях содержания сред,  
тест-микроорганизмах, номере коллекции культур тест-микроорганизмов  
и ожидаемых реакциях)**

Таблицы В.1 — В.6 составлены, принимая во внимание контрольные штаммы, используемые в Европейской фармакопее, и рекомендации фармакопеи, касающиеся микробиологии пищевых продуктов в отношении культуральных сред (Рабочая группа Международного комитета по микробиологии пищевых продуктов и гигиене). Данные критерии предстоит включить в соответствующие стандарты при их подготовке или пересмотре в будущем (новый стандарт или пересмотр). Утвержденная партия среды — это партия среды, которая показала удовлетворительные эксплуатационные характеристики. Допускается использование тех же штаммов из других эталонных коллекций (например, NCTC, CIP и др.). Все приводимые среды описаны в стандартах ЕН и ИСО.

Таблица В.1—Селективные среды для подсчета микробиогенных змов

Среда	Тип	Микробиогенные стандарты	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эпапольные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция
Барда- Паркера	S <sup>a</sup>	ЕН ИСО 6888-1	Коагулазо- положительные страфиллококки	Произоди- тельность	24—48 ч/37 °С	<i>S. aureus</i> ATCC 6538 <i>S. aureus</i> ATCC 25923 <sup>b</sup>	Трептика- ззоевый атар (TSA)	Количест- венный	PR ≥ 0,5	Черные/серые колонии с чет- ким ореолом (реакция про- светления яич- ного желтка)
				Селектив- ность	48 ч/37 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качествен- ный	Полное ингиби- рование	—
				Специфи- чность	24—48 ч/37 °С	<i>S. epidermidis</i> ATCC 12228 <sup>b</sup>	—	Качествен- ный	—	Черные/серые колонии без ре- акции просвет- ления яичного желтка
				Селектив- ность	24—48 ч/37 °С	<i>S. aureus</i> ATCC 6538 <i>S. aureus</i> ATCC 25923 <sup>b</sup>	TSA	Количест- венный	PR ≥ 0,5	Черные/серые колонии с тем- ным ореолом
RPFA	S	ЕН ИСО 6888-2	Коагулазо- положительные страфиллококки	Произоди- тельность	48 ч/37 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качествен- ный	Полное ингиби- рование	—
				Селектив- ность	24—48 ч/37 °С	<i>S. epidermidis</i> ATCC 12228 <sup>b</sup>	—	Качествен- ный	—	Черные/серые колонии без темного ореола
				Селектив- ность	3—5 дн/25 °С	<i>S. epidermidis</i> ATCC 12228 <sup>b</sup>	—	Качествен- ный	—	Черные/серые колонии без темного ореола
				Селектив- ность	3—5 дн/25 °С	<i>S. albus</i> ATCC 10223 <i>A. niger</i> ATCC 16404 <sup>b</sup> <i>P. corylophilum</i> ATCC 16025 <i>S. cerevisiae</i> ATCC 9763 <sup>b</sup>	SDA, OGA или хло- рамфени- коп агар	Количест- венный	PR > 0,5	Характерные колонии в соот- вествии с каж- дым видом
Хлор-ам- феникол или OGA (OGY)	S	Дрожжепес- чевые грибы	ИСО 7954	Произоди- тельность	3—5 дн/25 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup> <i>B. subtilis</i> ATCC 6933	—	Качествен- ный	Полное ингиби- рование	—

Продолжение таблицы В.1

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этalonные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция
MRS	S	Молочнокислые бактерии	ISO 15214	Производительность	72 ч/30 °С	L. sake ATCC 15521 <sup>b</sup> Ped. damnosus ATCC 29358 Lc. lactis ATCC 19435 <sup>b</sup>	Парожи среды MRS, уже утвержденные	Количественный	PR ≥ 0,5	Характерные колонии в соответствии с каждым видом
				Селективность	72 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	Полное ингиби-рование	—
MYP	S	Bacillus cereus	EN ISO 7932	Производительность	24—48 ч/30 °С	V. cereus ATC C 11778 <sup>b</sup>	TSA	Количественный	PR ≥ 0,7	Розовые колонии с осадкой
				Селективность	48 ч/37 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	Полное ингиби-рование	—
				Специфичность	48 ч/37 °С	V. subtilis ATCC 6633 <sup>b</sup>	—	—	—	Желтые колонии без осадка
Oxford	S	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290	Производительность	48 ч/37 °С	L. monocytogenes ATCC 19111	TSA	Количественный	PR ≥ 0,5	Черно-серые колонии с черным осадком
				Селективность	48 ч/37 °С	L. monocytogenes ATCC 13932 <sup>b</sup>	—	Качественный	Полное ингиби-рование	—
						E. faecalis ATCC 28212 или 19433	—			
						C. albicans ATCC 10231	—			

Среда	Тип	Микроорганизм	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапы среды	Метод контроля	Критерий	Характерная реакция
PALCAM	S	<i>Listeria monocytogene-</i> nes	ЕН ИСО 11290	Производительность	48 ч/37 °С	<i>L. monocytogenes</i> ATCC 19111	TSA	Количественный	PR ≥ 0,5	Серо-зеленые и черные коло-ничи с черным ореолом
				Селективность	72 ч/30 °С	<i>L. monocytogenes</i> ATCC 13932 <sup>b</sup> или 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	—	Полное ингиби-рование
TS(C)	S	<i>Clostridium perfringens</i>	ЕН ИСО 7937	Производительность	20 ч/37 °С (анаэробная атм.)	<i>Clostridium perfringens</i> ATCC 13124 или 19433	Партия сре-ды TS(C), уже утверж-денная	Количественный	PR ≥ 0,7	Черные коло-ничи
				Селективность TS	20 ч/37 °С (анаэробная атм.)	<i>Clostridium perfringens</i> ATCC 12816	—	Количественный	—	Полное ингиби-рование
VRBG	S	<i>Enterovibrio</i> - <i>faecale</i>	ИСО 7402, ИСО 8523	Производительность	24 ч/37 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	TSA	Количественный	—	Белые коло-ничи
				Селективность	24 ч/37 °С	<i>Salmonella</i> ATCC 14028	—	Качественный	—	Розово-корас-тные колонии с ореолом или без ореола осадка
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>	—	Полное ингиби-рование	—	—

## Продолжение таблицы В.1

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапы контроля среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция
VRBL	S	C <sub>oliform</sub> s	ИСО 4832	Производительность	24 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	TSA	Колиност-венный	PR ≥ 0,5	Гурунгные колонии с ореолом или без ореола осадка
				Селективность	24 ч/30 °С	E. faecalis ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>	—	Качест-венный	Полное ингиби-рование	—
				Специфич-ность	24 ч/30 °С	Ps. aeruginosa ATCC 27853	—	Качест-венный	—	Бесцветные или бежевые колонии
СТ-SMAC	S	Escherichia coli O 157	ИСО 16654	Производительность	24 ч/37 °С	E. coli O 157:H7 ATCC 43894 или 43895 <sup>b</sup> (не токсикоген-ные)	TSA	Колиност-венный	PR ≥ 0,5	Прозрачные колонии с бледной желто-ат-корич-невой крас-кой и диамет-ром около 1 мм
				Селектив-ность	24 ч/37 °С	S. aureus ATCC 6538 или 25923 <sup>b</sup>	—	Качест-венный	Полное ингиби-рование	—
				Специфич-ность	24 ч/37 °С	E. coli ATCC 11775 или 25922 <sup>b</sup>	—	Качест-венный	—	Розовые коло-ни
BGBLB	L <sup>a</sup>	C <sub>oliform</sub> s	ИСО 4831	Производительность	24—48 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup> C. freundii ATCC 43864	—	Полуко-личест-венный	Мут-ность 2 + газ в 1/3 про-бужд. до рез-ма	Образование газа и мут-ность
				Селектив-ность	24—48 ч/30 °С	E. faecalis ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>	—	Качест-венный	—	Отсут-ствие роста

Окончание таблицы В.1

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапы в среды	Метод контроля	Критерии	Характеристика реакции	
LST	L	Coliforms	ISO 4831	Производительность	24—48 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 и шт. 8739 <sup>b</sup> S. freundii ATCC 43864	—	Полуколичественный	Мутность 2 + газ в 1/3 пробирки Доржмана	Образование газа и мутность	
EC	L	Escherichia coli	ISO 7251	Производительность	24—48 ч/44 °С	E. coli ATCC 25922 и шт. 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	Отсутствие роста	—	
PCA	S <sup>a</sup>	Общая флора	ISO 4833	Производительность	72 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 и шт. 8739 <sup>b</sup> S. aureus ATCC 6538 и шт. 6538 Р B. Subtilis ATCC 6633 <sup>b</sup>	—	Качественный	Отсутствие роста	—	Образование газа и мутность

<sup>a</sup> S = твердая среда.<sup>b</sup> Штаммы, предназначенные для использования в лаборатории пользователя (минимум).<sup>c</sup> L = жидкая среда

П р и м е ч а н и е — Для твердых культивальных сред возможно также использование полуколичественного метода культивирования.

Таблица В.2 — Неселективные среды для подсчета микроорганизмов

Среды	Тип	Микроорганизмы	Стандарт	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапы в среды	Метод контроля	Критерии	Характеристика реакции
PCA	S <sup>a</sup>	Общая флора	ISO 4833	Производительность	72 ч/30 °С	E. coli ATCC 25922 и шт. 8739 <sup>b</sup> S. aureus ATCC 6538 и шт. 6538 Р B. Subtilis ATCC 6633 <sup>b</sup>	TSA	Количественный	PR ≥ 0,7	—

<sup>a</sup> S = твердая среда.<sup>b</sup> Штаммы, предназначенные для использования в лаборатории пользователя (минимум).

Таблица В.3 — Обогащенные селективные среды

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эталонные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция целевых микроорга-низмов
EE	L	Enteroviruses	ISO 7402 ISO 8523	Производительность	24 ч/37 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup> и <i>S. typhimurium</i> ATCC 14028	—	Полуколо- нист- ственный	Более 10 колоний на VRGB	Розово-крас- ные колонии или безре- акции осадка
				Селектив- ность	24 ч/37 °С	+ <i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>	—	Полуко- нист- ственный	Полное ин- гибирование	
Hall-Fraser	L	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290-1	Производи- тельность	24 ч/30 °С	<i>L. monocytogenes</i> ATCC 19111	—	Полуко- нист- ственный	> 10 коло- ний на Oxford или PALCAM	Серо-черные колонии с черным оре- лом
						<i>and L. monocytogenes</i> ATCC 13932 <sup>b</sup>				
						+ <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				
						+ <i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>				
						<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полуко- нист- ственный	Полное ин- гибирование	
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433 <sup>b</sup>	—	Полуко- нист- ственный	< 100 коло- ний на TSA	
						<i>L. monocytogenes</i> ATCC 19111	—	Полуко- нист- ственный	> 10 коло- ний на Oxford или PALCAM	Серо-черные колонии с черным оре- лом
Fraser	L	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290-1	Производи- тельность	48 ч/37 °С					

38 *Журнал археологии*

## Продолжение таблицы В.3

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапные среды	Метод колонии	Критерии	Характерная реакция цепочечных микробогаников
Park & Sander	L	Сальмоколастиг	ISO 10272	Производительность	См. стандарт	C. coli ATCC 43478*	—	Полуколониальный	< 10 колоний на среде Кагталь или любой другой среде (см. стандарт)	Характерные колонии со-глазко-дной среды станов-дарт
Preston	L	Сальмоколастиг	ISO 10272	Производительность	См. стандарт	C. coli ATCC 43478*	18 ч/42 °С	Полуколониальный	< 10 колоний на среде Кагталь или любой другой среде по выбору	Характерные колонии со-глазко-дной среды станов-дарт
						или C. jejuni ATCC 33291 или 29428*				
						+ E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				
						+ P. mirabilis ATCC 29906 <sup>b</sup>				
						Селективность	См. стандарт	Полуколониальный	Полное ингибирование на TSA	—
						+ E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—			
						P. mirabilis ATCC 29906				
						Селективность	См. стандарт	Полуколониальный	Полное ингибирование на TSA	—
						+ E. coli ATCC 33291 или 29428*				
						+ E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				

## Продолжение таблицы В.3

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эпагонные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция целевых микроорганизмов
PSB	L	Yersinia enterocolitica	ИСО 10273	Селективность	18 ч/42 °С	+ <i>P. mirabilis</i> ATCC 29906 <sup>b</sup> + <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полуколи- чественны	Полное ин- гибирование на TSA	—
						+ <i>P. mirabilis</i> ATCC 29906	—			
						+ <i>Y. enterocolitica</i> ATCC 23715 или 9610 <sup>b</sup>	—	Полуколи- чественны	> 10 коло- ний на CIN или S SDC	Характерные колонии со- гласно каж- дой среде (см. стан- дарт)
						+ <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—			
						+ <i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>	—	Полуколи- чественны	Полное ин- гибирование на TSA	—
						+ <i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>	—			
MКТП	L	Salmonella	ИСО 6579	Селективность	3—5 дней/25 °С	+ <i>P. mirabilis</i> ATCC 29906	—	Полуколи- чественны	> 10 коло- ний на XLD или другой среде по выбору	Характерные колонии со- гласно каж- дой среде (см. стан- дарт)
						+ <i>S. enteritidis</i> ATCC 13076 <sup>b</sup>	—			
						+ <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—			

Продолжение таблицы В.3

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Этапоные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция целевых микроорганизмов
					+ <i>Ps. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>					
				Селективность	24 ч/37 °C	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полуколичественный	Полное ингибирование на TSA	—
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433	—	—	< 10 колоний на TSA	—
Rappaport Vassiliadis	L	<i>Salmonella</i>	ЕН 12624	Производительность	24 ч/41,5 °C	<i>S. typhimurium</i> ATCC 14028 <sup>b</sup>	—	Полуколичественный	< 10 колоний на XGA или другой среде по выбору	Характерные колонии со-глазно как для среды стандарт
						или <i>S. enteritidis</i> ATCC 13076 <sup>b</sup>	—	—	—	—
						+ <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				
						+ <i>Ps. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>				
				Селективность	24 ч/41,5 °C	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полуколичественный	Полное ингибирование на TSA	—
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433	—	—	< 10 колоний на TSA	—
RVS	L	<i>Salmonella</i>	ИСО 6579	Производительность	24 ч/41,5 °C	<i>S. typhimurium</i> ATCC 14028	—	Полуколичественный	> 10 колоний на XLD или другой среде по выбору	Характерные колонии со-глазно как для среды стандарт

## Окончание таблицы В.3

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эталонные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция целевых микроборгов-нинзиков
						<u>ИПК</u> <i>S. enteritidis</i> ATCC 13076 <sup>a</sup> + <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				
						+ <i>Ps. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>	—	—	—	
					24 ч/41,5 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полученность-видимый	Полноценный на <i>TSA</i>	—
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433	—		< 10 колоний на <i>TSA</i>	—
Selenite-cystine	L	<i>Salmonella</i>	ЕН 12894	Производительность	24 ч/37 °С	<i>S. typhimurium</i> ATCC 14028 <sup>b</sup>	—	Полученность-видимый	< 10 колоний на <i>VGGA</i> или другой среде по Ван-Бору	Характерные колонии со-глазко-каждой среде (см. стандарт)
						<u>ИПК</u> <i>S. enteritidis</i> ATCC 13076 <sup>a</sup> + <i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>				
						+ <i>Ps. aeruginosa</i> ATCC 27853 <sup>b</sup>				
					Селективность	24 ч/37 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Полученность-видимый	< 100 колоний на <i>TSA</i>
						<i>E. faecalis</i> ATCC 29212 или 19433				

<sup>a</sup> L = Жидкая среда.<sup>b</sup> Штаммы, предназначенные для использования в лаборатории пользователем (минимум).

Таблица В.4 — Обогащенные неселективные среды

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эталонные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция
ВН1	L <sup>a</sup>	Staphylococcus	ИСО 6888	Прокра-дигель-ность	24 ч/37 °C	S. aureus ATCC 25923 <sup>b</sup>	—	Качест-венный	Мутность 1—2	—
Внисса	L	Сальмовистер	ИСО 10272	Прокра-дигель-ность	2—5 дней/25 °C	C. coli ATCC 43478	—	Качест-венный	Мутность 1—2	—
Реаген- сальт (ней- токовая соль)	L	Dilution liquids (разбавитель)	ИСО 6787	Раство- ритель	45 мин/20 °C—25 °C	C. jejuni ATCC 33291 или 29428 <sup>b</sup>	—	Качест- венный	Мутность 1—2	—
Thioglycol- late	L	Clostridium perfringens	ИСО 3937	Прокра-дигель-ность	24 ч/37 °C	Clo. perfringens ATCC 13124 <sup>b</sup>	—	Качест- венный	Мутность 1—2	—
TSYEB	L	Listeria monocytogenes	ИСО 11290	Прокра-дигель-ность	24 ч/25 °C	L. monocytogenes ATCC 19111	—	Качест- венный	Мутность 1—2	—
						L. monocytogenes ATCC 13832 <sup>b</sup>	—	—	—	—

<sup>a</sup> L = жидкая среда.<sup>b</sup> Штаммы, пред назначенны для использования в лаборатории пользователя (минимум).

Таблица В.5 — Селективные разделятельные среды

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штамки	Этапы среды	Метод контроля	Критерий	Характер реакции
Модифицированная среда Bifidog	S <sup>a</sup>	Саптрубастер	ИСО 10272	Промозо-дительность	24—72 ч/42 °С	<i>C. coli</i> ATCC 43478	—	Качественный	Хороший рост (2)	Характерные колонии согласно каждой среде (см. стандарт)
CCDA	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Karmali	—	—	—	—	—	<i>C. jejuni</i> ATCC 33291 или 29428 <sup>b</sup>	—	—	—	—
Preston	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Skirrow	—	—	—	Селек- тивность	24—72 ч/42 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	Полное или частичное ингибирование (0—1)	Не обнаруживается никаких характерных колоний
						<i>S. aureus</i> ATCC 25923	—	—	Полное ингибирование (0)	—
CIN	S	<i>Yersinia enterocolitica</i>	ИСО 10273	Промозо-дительность	24 ч/30 °С	<i>Y. enterocolitica</i> ATCC 23715 или 9610 <sup>b</sup>	—	Качественный	Хороший рост (2)	Характерные колонии согласно каждой среде (см. стандарт)
SSDC	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
				Селек- тивность	24 ч/30 °С	<i>E. coli</i> ATCC 25922 или 8739 <sup>b</sup>	—	Качественный	Полное или частичное ингибирование (0—1)	Не обнаруживается никаких характерных колоний
						<i>S. aureus</i> ATCC 25923	—	—	Полное ингибирование (0)	—

## Окончание таблицы В.5

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандартата	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эталонные штаммы	Метод контроля	Критерии	Характерные реакции
Агар с бриллиантовым зеленым (BGA)	S	Salmonella	ЕН 12824/ ИСО 6579	Производительность	24—48 ч/37 °С	S. typhimurium ATCC 14028 <sup>в</sup>	—	Качественный	Хороший рост (2)	Характерные колоночные сплассы, каждая среда (см стандарты)
XLD	—	—	—	Селективность	24—48 ч/37 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>в</sup>	—	Качественный	Полное ингибирование или медленный рост (0—1)	Не обнаруживается никаких характерных колоний
						E. faecalis ATCC 29212 или 15433	—	—	Полное ингибирование (0)	—

<sup>a</sup> S = твердая среда.<sup>b</sup> Штаммы, предназначенные для использования в лаборатории пользователя (минимум).

Таблица В.6 — Неселективные разделятельные среды

Среда	Тип	Микроорганизмы	Обозначение стандарта	Функция	Инкубация	Контрольные штаммы	Эмульсионные среды	Метод контроля	Критерии	Характерная реакция
Питатель-ный агар	S <sup>a</sup>	Enterobacteriaceae	ISO 7402, ISO 8523	Производит пектины	24 ч/37 °С	E. coli ATCC 25922 или 8739 <sup>o</sup>	—	Качественный	Хороший рост (2)	—
—	—	Salmonella	EN ISO 6579	—	24 ч/37 °С	S. typhimurium ATCC 14028 <sup>o</sup>	—	—	—	—
—	—	Yersinia enterocolitica	ISO 10273	—	24 ч/30 °С	Y. enterocolitica ATCC 23715 или 9610 <sup>o</sup>	—	—	—	—
Агар TSYE <sub>A</sub>	S	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290	Производит пектины	24 ч/37 °С	L. monocytogenes ATCC 19111 или L. monocytogenes ATCC 13932 <sup>o</sup>	1/2a	Качественный	Хороший рост (2)	—

<sup>a</sup> S — твердая среда.<sup>b</sup> Штаммы, предназначенные для использования в лаборатории пользователя (минимум).<sup>c</sup> Промывочные штаммы в зависимости от использованного метода.

## Библиография

- [1] ЕН ИСО 6887-1 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление испытательных образцов, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологического исследования. Часть 1. Общие правила для подготовки исходных суспензий и десятичных разведений (ИСО 6887-1:1999)
- [2] ЕН ИСО 8261 Молоко и молочные продукты. Общие руководящие указания по приготовлению проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований (ИСО 8261:2001)
- [3] ЕН ИСО 6887-2 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 2. Специальные правила для приготовления мяса и мясных продуктов (ИСО/ФДИС 6887-2:2003)
- [4] пр. ЕН ИСО 6887-3 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 3. Специальные правила для приготовления рыбы и рыбных продуктов (ИСО/ФДИС 6887-3:2003)
- [5] пр. ЕН ИСО 6887-4 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 4. Специальные правила для приготовления продуктов, кроме молока и молочных продуктов, мяса и мясных продуктов и рыбы и рыбопродуктов (ИСО/ФДИС 6887-4:2003)
- [6] ИСО 7218:1996 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Общие правила микробиологических исследований
- [7] ИСО 2859-1:1999 Процедуры выборочного контроля по альтернативному признаку. Часть 1. Планы выборочного контроля с указанием приемлемого уровня качества (AQL) для поспециального контроля партий
- [8] Corry JEL, Curtis GDW, Baird RM, 1995, Культуральные среды для микробиологии пищевых продуктов. Лондон: Elsevier Science, Том 34
- [9] Апол. 1998., Int. J. Food Microbiol. 45, 65
- [10] ИСО 11133-1:2000 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 1. Общие руководящие указания по обеспечению качества приготовления культуральных сред в лаборатории (ИСО/Т О 11133-1:2000)

УДК 576.8:006.354

ОКС 07.100.30

Н09

ОКСТУ 9209,  
9210

Ключевые слова: пищевые продукты, корма, обеспечение качества, питательная среда, культуральная среда, штамм

---

Редактор *Л.В. Коротникова*

Технический редактор *В.Н. Прусакова*

Корректор *М.С. Кабашова*

Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 15.12.2009. Подписано в печать 21.01.2010. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 3,72. Уч.-изд. л. 2,90. Тираж 293 экз. Зак. 32.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.