

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР
ГЛАВНОЕ УПРАВЛЕНИЕ ЛЕЧЕБНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКОЙ
ПОМОЩИ

УТВЕРЖДАЮ
Зам. Начальника
Главного управления
лечебно-профилактической помощи
Минздрава СССР
Г. А. ДОВГИЛЕВИЧ
17 января 1983 г.
№ 10 11—10
28-1-83 г.

ВЫДЕЛЕНИЕ И ИДЕНТИФИКАЦИЯ
ШТАММОВ СИНЕГНОЙНОЙ ПАЛОЧКИ
ИЗ КЛИНИЧЕСКОГО МАТЕРИАЛА

(МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ)

Москва — 1984 г.

Методические рекомендации составлены в Институте эпидемиологии и микробиологии им. Н. Ф. Гамалеи АМН СССР
А. Ф. Мороз, Б. М. Бекбергеновым, Н. Г. Анциферовой.

В настоящее время благодаря широкому повсеместному применению антибиотиков с профилактическими и лечебными целями произошло изменение этиологической структуры многих бактериальных инфекций, вследствие замещения ранее ведущих возбудителей гнойных ран кокковой флоры штаммами, обладающими приобретенной в процессе лечения или природной резистентностью к антибактериальным препаратам. Все более четко намечается стирание грани между патогенными и условнопатогенными или непатогенными для организма человека и животных микробами, наблюдается увеличение числа внутрибольничных и «оппортунистических» инфекций.

В этой сложившейся на сегодняшний день ситуации прослеживается тенденция к значительному возрастанию удельного веса синегнойной палочки на фоне других известных возбудителей серьезных септических осложнений, имеющих место особенно часто у ожоговых и хирургических больных. Синегнойная инфекция у этих контингентов больных носит, как правило, внутрибольничный характер, что доказывается значительным увеличением частоты выделения *Ps. aeruginosa* от больных в процессе пребывания их в стационаре, а также результатами типирования штаммов синегнойной палочки, обнаруженных у больных и во внешней среде отделений.

В настоящее время назрела необходимость унифицировать методы лабораторных исследований по выделению и идентификации этого микроорганизма с учетом ряда рекомендаций подкомитета по *Pseudomonas* и родственным микроорганизмам при Международном комитете по систематике бактерий. Все это послужило основанием для составления настоящих методических рекомендаций по выделению и идентификации клинических штаммов.

Общие сведения о бактериях рода PSEUDOMONAS

Род *Pseudomonas* насчитывает около 200 видов, большинство из которых не представляет никакого значения для медицины. Морфологически бактерии этого рода являются грамотрицательными, подвижными, прямыми или слегка

изогнутыми палочками, не образующими спор напоминающие по своей форме клетки представителей *Enterobacteriaceae*.

Бактерии рода *Pseudomonas* не требовательны к источникам питания. Они хорошо растут на обычных питательных средах и некоторых минеральных средах, не содержащих ростовых факторов и включающих ионы аммония в качестве единственного источника азота и глюкозу в качестве источника углерода и энергии. Меньшее число представителей этого рода нуждается в витаминах в качестве факторов роста.

Представители рода *Pseudomonas* отличаются высокой ферментативной активностью и разлагают разнообразные белки и жиры. Углеводы они ферментируют сравнительно редко и усваивают их путем окисления. Большинство псевдомонад является облигатными аэробами, хотя некоторые из них представляют собой факультативные анаэробы, осуществляющие процесс дыхания в анаэробных условиях в присутствии таких субстратов как аргинин или нитраты (последние являются акцепторами электронов).

Все виды, входящие в этот род, каталазо-положительны, дают отрицательные реакции на индол, не реагируют с метиловым красным и не образуют ацетилметилкарбинола. Большинство представителей рода *Pseudomonas* за небольшим исключением дает строго положительную реакцию на цитохромоксидазу.

Среди достаточно большого числа микроорганизмов, входящих в род *Pseudomonas* наибольшую важность для медицины и ветеринарии представляют виды *Ps. mallei*, *Ps. aeruginosa*. Большой неожиданностью было установление огромной потенциальной опасности еще одного представителя этого рода — *Ps. pseudomallei*. Другими представителями этого рода, встречающимися в исследуемом материале больных, являются *Ps. fluorescens*, *Ps. ceracia*, *Ps. putida*, *Ps. alcaligenes*.

По сравнению с синегнойной палочкой они характеризуются достаточно низким уровнем вирулентности и ограниченной инвазивностью для организма здорового человека, но с появлением предрасполагающих факторов, ослабляющих защитные силы организма, эти псевдомонады также могут вызывать интенсивные гнойные поражения.

Характеристика и идентификация культур синегнойной палочки

Культуры синегнойной палочки образуют синий или зеленовато-синий, или фиолетовый пигменты, проникающие в

субстраты. Один из них — пиоцианин, дающий синюю или сине-зеленую окраску, растворим в воде. Другой — флюоресцеин — дает зеленовато-желтое окрашивание, флюоресцирующее в проходящем свете и Уф-лучах.

Пиоцианин образуют только штаммы синегнойной палочки, другие представители рода *Pseudomonas* могут образовывать флюоресцеин.

Пиоцианин можно легко экстрагировать из питательного агара или бульона, на которых выращены штаммы синегнойной палочки, с помощью хлороформа.

Для стимуляции синтеза пиоцианина, переходящего в среду и окрашивающего ее в сине-зеленый цвет вокруг колоний синегнойной палочки, применима среда Кинг А. На этой среде образуется также другой пигмент — пиорубин, дающий красное окрашивание. Образование этого пигмента также характерно для некоторых штаммов синегнойной палочки.

При выращивании культур синегнойной палочки на среде Кинг Б усиливается образование пигмента флюоресцеина. В зависимости от условий роста и состава питательной среды эти пигменты образуются в различных количественных соотношениях и поэтому окраска культуральной среды может меняться. Иногда какой-либо из этих пигментов может утрачиваться совсем (чаще пиоцианин).

Способы взятия и посева исследуемого материала

Немаловажную роль при осуществлении анализа микрофлоры играет способ взятия исследуемого материала, подлежащего бактериологическому исследованию. Техника взятия и первичного посева клинического материала на наличие в нем культур синегнойной палочки должны быть те же, что и при лабораторной диагностике возбудителей других бактериальных кишечных и гнойно-воспалительных инфекций. Однако при взятии материала для исследования следует соблюдать и учитывать следующие важные моменты:

1. Брать исследуемый материал желательно до начала лечения больного антибактериальными препаратами или же, если таковое начато, то только после того, как применяемый препарат будет выведен из организма.

2. Материал, предназначенный для бактериологического исследования на присутствующую в нем микрофлору, должен быть взят непосредственно из очага инфекции с соблюдением всех необходимых правил асептики (стерильными инструментами, тампонами, в стерильную посуду и т. д.).

3. В случаях, когда взятие материала непосредственно из очага инфекции осуществить невозможно, но он сообщается с внешней средой, производят исследование соответствующего отделяемого, к примеру мочи при пиелонефрите, мокроты при пневмонии, отделяемого цервикального канала или влагалища при воспалении гениталий и др.

4. Посев взятого от больного материала осуществляется на соответствующий набор элективных питательных сред, предназначенных для выделения различных видов микроорганизмов в виде чистых культур. Это обусловлено прежде всего тем, что нередко в исследуемом материале присутствует главным образом смешанная флора, среди которой важно выявить истинного возбудителя заболевания.

Схема и методика исследования материала

Первый день: Гной, отделяемое ран, мокроту, слизь и др. засевают непосредственно на элективные и селективные среды 5% кровяной агар, агар Эндо, 1,5% МПА, ЦПХ-агар. Смывы с поверхности предметов, рук медперсонала, аппаратуры, инвентаря и др. засевают для накопления в мясо пептонный бульон или бульон Хоттингера при температуре 37° С в течение 18—24 часов. Затем содержимое пробирки в количестве 0,2 мл высевают на чашки с селективными средами, тщательно втирая шпателем.

Исследуемый материал, взятый с объектов внешней среды, после его посева на 1,5% МПА, кровяной агар и селективные среды инкубируют 16—18 часов при температуре 42° С. Посевы из раневого отделяемого инкубируют 16—18 часов при температуре 37° С.

Второй день: Отмечают наличие или отсутствие роста культур синегнойной палочки на жидких и плотных питательных средах. При выращивании культур синегнойной палочки в бульоне в течение 18—24 час. образуется гомогенная взвесь с сероватой серебристой пленкой на поверхности среды.

Засеянные накануне исследуемым материалом агаровые чашки просматривают и отмечают колонии, подлежащие дальнейшему изучению. На обычных питательных средах различают 5 морфологических типов колоний синегнойной палочки: 1 — плоские колонии неправильной формы; 2 — колонии, напоминающие кишечную палочку; 3 — складчатые («цветок маргаритки»); 4 — мукоидные — редко дают пигментацию при первичном выделении, а образующийся слизистый налет со временем приобретает зеленую окраску; 5 —

карликовые колонии, формирующиеся при инкубировании посевного материала при 37° С не менее, чем в течение 18 часов. Рост *Ps. aeruginosa* на агаризованной среде часто сопровождается феноменом радужного лизиса, который характеризуется наличием нежного блестящего металлического налета и зон лизиса. В 80—90% случаев вокруг выросших на кровяном агаре колоний синегнойной палочки выявляется четкая зона гемолиза. На среде Эндо культуры синегнойной палочки образуют бледно-розовые колонии небольших размеров.

Примерно 75% выделенных культур *Ps. aeruginosa* можно идентифицировать на второй день по морфологии колоний, наличию роста на селективных средах и образованию сине-зеленого пигмента, являющегося уникальным признаком культур синегнойной палочки. Беспигментные колонии пересевают на среду Кинг А.

Беспигментные колонии (с каждой чашки не менее трех колоний, одинаковых по виду) отбирают и суспендируют в 0,5 мл физиологического раствора, а затем отсевают на следующие среды: Кинг А, на среду Хью Лейвсена или среду Гисса с глюкозой и последующей инкубацией в аэробных и анаэробных условиях, на среды с желатиной, с аргинином (инкубация в аэробных и анаэробных условиях), нитратный и нитритный бульоны, ацетамидный агар и на любую обычную принятую питательную среду с целью выявления способности роста при 42° С и 5° С (для дифференциации культур *Ps. aeruginosa* и *Ps. fluorescens*).

Третий день: Учитывают результаты ряда биохимических тестов. Культуры синегнойной палочки характеризуются цитохромоксидазной активностью (постановку реакции см. в разделе «Приложение») и обладают слабой сахаролитической активностью, расщепляя только глюкозу с образованием кислоты без газа в аэробных условиях, протеолитически активны: разжижают желатину, образуют аммиак из аргинина в аэробных условиях, восстанавливают нитраты и нитриты, а последние редуцируют до газообразного азота. Окончательный учет результатов некоторых биохимических тестов осуществляется в более поздние сроки (см. раздел «Приложение»). Дифференциальные биохимические характеристики, присущие бактериям рода *Pseudomonas* представлены в приложении (табл. 1).

При исследовании материала, взятого не из кишечника, необходимо подробное микроскопическое изучение беспигментных и малопигментированных форм. При просматривании мазков необходимо учитывать, что штаммы синегнойной

палочки грамтрицательны. Размеры клеток. *Ps. aeruginosa* варьируют в пределах 1,5—3,0×0,4—0,6 мкм. В мазках клетки синегнойной палочки располагаются одиночно, парами или короткими цепочками, они подвижны и являются моно- или лофотрихами, спор не образуют, продицируют слизь, окружающую микробную клетку тонким слоем.

Характерным признаком культур синегнойной палочки является образование ими специфического ароматного запаха. Выделяемый клетками *Ps. aeruginosa* триметиламин напоминает запах жасмина у типичных штаммов и может давать неприятный запах с аммиачным оттенком при росте атипичных культур.

Основными дифференциальными признаками, различающими между собой штаммы *Ps. aeruginosa* и культуры одного из наиболее распространенных видов флюоресцирующих псевдомонад — *Ps. fluorescens* являются термофильность бактерий вида *Ps. aeruginosa* (наличие роста при 42°С и отсутствие роста при 5°С) и их способность утилизировать ацетамид.

Типирование штаммов синегнойной палочки

После осуществления биохимической идентификации культур *Ps. aeruginosa* с помощью ряда необходимых для этих целей тестов, при необходимости проведения эпидемиологического анализа производится типирование выделенных штаммов. Для типирования клинических культур синегнойной палочки используют 3 основных метода: серо-, пиоцино- и фаготипирования. Сочетанное использование этих методов позволяет с большой точностью (в 90% случаев) установить наличие в клинике госпитальных штаммов *Ps. aeruginosa* и проследить их распространение внутри клинического учреждения.

1. Серологическое типирование культур *Ps. aeruginosa* производится методом агглютинации на стекле с использованием набора, состоящего из поливалентных сывороток к 12 групповым 0-антигенам или с 23 адсорбированными сыворотками к 23 факторам 0-антигена. Сыворотки выпускаются в Днепропетровске предприятием по производству бак. препаратов и используются для типирования в соответствии с «наставлением по применению».

Серологическое типирование культур синегнойной палочки достаточно легко и четко воспроизводимый метод, и дифференция штаммов с его помощью достаточно стабильна из-за моноспецифичности серологических типов. Этот метод исполь-

зуется, главным образом, для следующих целей: 1) выявления наличия или отсутствия штаммов синегнойной палочки преобладающих серотипов; 2) обнаружения идентичности штаммов, выделенных от больных и из окружающей среды; 3) выявление доминирования штаммов специфических серотипов в определенный период времени.

2. Пиоцинотипирование штаммов *Ps. aeruginosa* по продукции ими бактериоцинов — пиоцинов (аеругиноцинам), используя метод Jones, т. е. разделение их на пиоцинотипы, основывается на использовании 2-х основных методических принципов: 1) продукции или активности пиоцинов неизвестных штаммов в отношении набора индикаторных штаммов *Ps. aeruginosa* и 2) по чувствительности неизвестных штаммов к набору индикаторных пиоцинов.

Пиоцинотипирование культур синегнойной палочки базируется на следующих положениях: 1) пиоцины различных штаммов синегнойной палочки по-разному действуют на набор индикаторных штаммов этого возбудителя; 2) штамм-продуцент пиоцина резистентен к продуцируемым им пиоцинам; 3) различные штаммы синегнойной палочки обладают различной чувствительностью к набору индикаторных пиоцинов, а идентичные штаммы должны обладать одинаковой чувствительностью к такому набору. Методы определения активности пиоцинов подразделяются на 2 основные группы в зависимости от способа их получения: в жидкой или на плотной питательных средах. Наиболее часто для этих целей используется метод Farmer и Herman (1969), заключающийся в следующем: выделяемые тест-штаммами синегнойной палочки в питательный бульон пиоцины вносятся в лунки штампа-репликатора и наносятся с его помощью на чашки, засеянные газоном индикаторного штамма *Ps. aeruginosa*. На следующий день учитываются зоны ингибиции роста пиоцинами индикаторных штаммов. Недостатком метода является присутствие бактериофагов в пиоцинолизатах, что затрудняет учет результатов и отрицательно сказывается на репродуктивности метода.

3. Фаготипирование выделенных культур синегнойной палочки основывается на титровании по чувствительности к наборам типовых бактериофагов. С помощью нескольких предложенных учеными разных стран систем фаготипирования удастся типировать 70—95% культур синегнойной палочки. В большинстве стран фаготипирование выделенных культур *Ps. aeruginosa* проводят с помощью набора 20 типовых бактериофагов системы Lindberg на плотной питательной среде (1,5% МПА) с использованием штампа-репликато-

ра. При отборе фагов, используемых в наборах, обязательно должны учитываться следующие показатели: 1) процент типизируемых с их помощью штаммов; 2) способность данного набора фагов разделять типизируемые штаммы на фаготипы; 3) среднее количество литических реакций на тест-штаммах; 4) воспроизводимость результатов. Bergan в 1972 г. предложил новую схему типирования культур синегнойной палочки, преимуществом которой является то, что фаготип каждого штамма представлен небольшим количеством фагов. Новая схема состоит из основного набора фагов, включающего 15 фагов, лизирующих $12,0 \pm 8,6\%$ культур синегнойной палочки, и дополнительного набора из 5 фагов, лизирующих $31 \pm 11\%$ культур.

Использование с целью типирования культур синегнойной палочки комбинаций 2-х — 3-х методов позволяет получить более достоверные и четкие результаты за счет повышения разделительной способности каждого из них.

Определение чувствительности *Ps. aeruginosa* к антибактериальным веществам

Поскольку штаммы синегнойной палочки характеризуются в целом высокой природной резистентностью к большинству широко применяемых в клинике антибактериальных агентов, что значительно затрудняет лечение инфекций, обусловленных этими возбудителями, то выделенные из клинического материала и идентифицированные по определенным тестам микроорганизмы исследуются на чувствительность к препаратам, имеющим широкий спектр антибактериальной активности. Химиотерапия того или иного заболевания зависит от правильного выбора соответствующего лечебного препарата, поэтому для рационального и своевременного назначения химиотерапевтических препаратов необходимо располагать данными (не только качественными, но и количественными) о чувствительности возбудителя инфекции к набору антибактериальных агентов.

Определение чувствительности *Ps. aeruginosa* к химиотерапевтическим препаратам в настоящее время может осуществляться методом диффузии в агар с применением бумажных дисков или методом серийных разведений препаратов в плотной и жидкой питательных средах. Выбор метода зависит от цели исследования и возможностей лаборатории, выполняющей исследование.

Эти методы, а также схемы приготовления необходимых концентраций антибактериальных веществ методом серийных

разведений и критерии оценки показателей чувствительности или резистентности тест-микробов приведены в методических указаниях «по применению унифицированных методов определения чувствительности микроорганизмов к химиотерапевтическим веществам», утвержденных приказом Министра здравоохранения СССР № 250 от 13 марта 1975 г.

На этом анализ исследуемого клинического материала заканчивают и выдают ответ.

Таким образом, поэтапность идентификации и типирования культур синегнойной палочки может быть кратко представлена следующим образом:

I стадия: — определение рода микроорганизма — *Pseudomonas* (образование цитохромоксидазы, аргининдегидролазы, окисление глюкозы в аэробных условиях).

II стадия — определение вида микроорганизма — *Ps. aeruginosa* (образование пигментов пиоцианина или пиорубина, рост при +42° С, гидролиз ацетамида, восстановление нитратов в нитриты, а последние до газообразного азота).

III стадия — типирование идентифицированных штаммов *Ps. aeruginosa* с эпидемиологическими целями (серо-, пиоцино- и фаготипирование).

IV стадия — определение антибиотикограмм выделенных штаммов *Ps. aeruginosa* (методом диффузии в агар с использованием набора бумажных дисков — качественное определение и методом серийных разведений антибактериальных веществ в бульоне или агаре (количественное определение)).

ПРИЛОЖЕНИЕ

Основные методы, используемые для определения биохимических свойств *PS. AERUGINOSA*

1. **Определение продукции пиоцианина.** Исследуемую культуру засеять в пробирку с 4,0 мл жидкой питательной средой (мясо-пептонный бульон, бульон Хоттингера, 1% пептонную воду) и инкубировать в течение 18—24 часов при 37° С. При слабом помутнении бульона, отсутствии придонного роста и поверхностной серебристой пленки необходимо продолжить инкубирование культуры в термостате до 3-х суток. Затем к бульонной культуре добавить 1—1,5 мл хлороформа и довести рН до 7,8—8,0, после чего пробирку сильно встряхнуть. Синее окрашивание осевших на дно капель хлороформа свидетельствует о наличии пиоцианина и является абсолютным доказательством принадлежности данного микроорганизма в виду *Ps. aeruginosa*.

2. **Цитохромоксидазный тест.** а) Приготовить смесь, состоящую из 3-х частей 1% водного раствора диметилпарафенилендиамина гидрохлорида (или парааминодиметиланилина гидрохлорида или оксалата) и 2-х частей 1% спиртового раствора α -нафтола. Приготовленную смесь нанести каплями на выросшие на чашке колонии. Колонии, образующие фермент цитохромоксидазу, в течение 20—30 секунд становятся темно-синими.

б) Суточную агаровую культуру нанести в виде штриха платиновой петлей или стеклянной палочкой на диски или полоски фильтровальной бумаги (ватман 3ММ), пропитанные смесью, состоящей из тетраметилпарафенилендиамина дигидрохлорида — 3 части и α -нафтола — 2 части. При положительной реакции появляется синяя окраска в течение 30 секунд.

3. **Окисление глюкозы.** Для определения способности культур синегнойной палочки к окислительному усвоению глюкозу (окисление без ферментации) исследуемую культуру засеять в 2 пробирки с 4 мл среды Хью Лейвсена или Гисса с глюкозой, в одну из которых предварительно наслаивают 0,5 мл стерильного вазелинового масла. Пробирки инкубировать в течение 24—48 часов, хотя положительная реакция, сопровождающаяся изменением цвета индикатора, в подавляющем большинстве случаев отмечается в первые сутки. Штаммы синегнойной палочки образуют кислоту без газа

в аэробных условиях, в анаэробных условиях ферментации углевода нет.

4. Гидролиз (разжижение) желатины.

а) Исследуемую культуру петлей засеять уколом в столбик питательной желатины. Инкубировать при температуре 22°С в течение 30 дней с ежедневным наблюдением за ростом и наличием эффекта разжижения.

б) Культуру засеять уколом в столбик питательной желатины и инкубировать при 37°С в течение 14 дней. Каждые 2—3 дня пробирку с культурой охлаждать в холодильнике в течение 2 часов и наблюдать наличие разжижения. Параллельно с опытной пробой все те же манипуляции провести с контрольной пробиркой со столбиком желатины, не засеянной тест-культурой.

в) Культуру засеять на косяк или чашку с желатиновым агаром и инкубировать в течение 3-х дней при 37°С. Затем поверхность агара с областью бактериального роста оросить (смочить) 5—10 мл 1% раствора ртутно-хлористой кислоты. Образовавшаяся вокруг выросшей культуры светлая зона свидетельствует о наличии области гидролиза желатины.

5. Восстановление нитратов.

а) Культуру петлей засеять в нитратный бульон и инкубировать в течение 5 суток. Отмечать любое появление газа в поплавке. Добавить 1 мл нитрит-реагента А, затем 1 мл реагента В (Реагент А — 0,8% раствор сульфаниловой кислоты в 5н уксусной кислоте; Реагент В — 0,6% раствор диметил- α -нафтиламина в 5н уксусной кислоте или 0,5% α -нафтиламина в 5н уксусной кислоте; реагенты смешиваются путем легкого нагревания). Красное окрашивание, появившееся после добавления этих реагентов, указывает на присутствие нитритов и выявляет восстановление нитратов. Если красное окрашивание не появляется в течение 5 минут, в пробирку добавить порошкообразный цинк (5 мг на 1 мл) и дать постоять. Наличие красного окрашивания свидетельствует о присутствии нитрата в среде, т. е. его восстановления микроорганизмом не произошло. Если красное окрашивание отсутствует, это указывает на восстановление нитратов до нитритов с дальнейшей редукцией последних до газообразного азота. 5-дневная инкубация в ряде случаев необязательна. Необходимо лишь ежедневно испытывать исследуемый образец и повторно инкубировать в случае восстановления нитрата.

б) Вrough использовал небольшие объемы (1 мл в пробирке размерами 75×10 мм) среды (0,1% KNO_3 в питательном бульоне), которую необходимо нагреть до 37°С перед

засевом густой суспензии исследуемой культуры и после этого быстро помещать в водяную баню при 37° С. Через 15 минут испытывают, добавляя 3 капли сульфанилового и 3 капли α -нафтиламинового реагентов.

в) Микрометод. Приготовить суспензии из предварительно выраженных в течение 18—24 часов на одной из плотных питательных исследуемых штаммов и добавить 0,04 мл их к смеси следующего состава: 0,05% NaNO_3 —0,04 мл, 0,025М фосфатный буфер рН=6,8—0,04 мл. Полученную смесь инкубировать в водяной бане при 37° С в течение 1 часа, после чего добавить 0,06 мл реагента А для испытания нитритов и 0,06 мл реагента В (диметил- α -нафтиламина). Встряхнуть и наблюдать 1—2 минуты за появлением розового окрашивания, свидетельствующего о наличии нитритов. При осуществлении этой реакции в качестве контрольного используется образец бездобавления микробной взвеси для исключения наличия примесей нитритов в субстрате.

6. Восстановление нитритов.

Суточную агаровую тест-культуру засеять петлей в нитритный бульон (0,1% KNO_2 в питательном бульоне) и инкубировать в течение 7—12 дней. Затем добавить реагенты, рекомендованные выше для выявления нитритов. В случае появления красного окрашивания реакция отрицательная. Отсутствие окрашивания указывает на восстановление нитритов данным микроорганизмом.

Рекомендуемые питательные среды

1. Среда с желатиной

а) Желатиновый агар

Желатина	— 4,0 г
Дистиллированная вода	— 100 мл
Питательный агар	— 1000,0 мл

Желатину поместить в дистиллированную воду и оставить для набухания на 15—30 минут. Медленно нагревая, растворить желатину и раствор прибавить к расплавленному питательному агару. Довести рН до 7,0, разлить в пробирки по 5,0 мл и стерилизовать при 115° С в течение 20 минут.

б) Питательная желатина:

Мясной экстракт	— 3,0 г
Пептон	— 5,0 г
Желатина	— 120,0 г
Вода дистиллированная	— 1000,0 мл

Добавить желатину к воде и оставить для набухания в течение 15—30 минут. Медленно нагревая, растворить желатину, добавить и растворить остальные компоненты среды. Довести рН до 7,0, разлить по 5,0 мл в пробирки и стерилизовать при 115° С в течение 20 минут.

2. Среда для усиления пигментообразования:

Среда Кинг А (для образования пиоцианина)

Пептон	— 20 г
Глицерин	— 10 г
Калий сернокислый	— 10 г
Магний хлористый	— 1,4 г
Агар-агар	— 20 г
Вода дистиллированная	— 1000 мл

Среду стерилизуют при 115° С в течение 20 минут

3. Среда с ацетамидом

Натрий хлористый	— 5,0 г
Магний сернокислый	— 0,2 г
Аммоний фосфорнокислый однозамещенный	— 1,0 г
Калий фосфорнокислый двухзамещенный	— 1,0 г
Ацетамид	— 20,0 г
Агар-агар	— 15,0 г
Вода дистиллированная	— 1000,0 мл
рН=6,7±0,1	

Стерилизовать в автоклаве при 120° С 20 минут

Тесты для определения аргининдегидролазы, лизиндекарбоксылазы и орнитиндекарбоксылазы:

Полоски бумаги (ватман 3 М) размером 0,5×5,0 см пропитываются 0,03 М растворами аминокислот и подсушиваются.

Аргинин-НСl — 63 мг + 10 мл фосфатного буфера 0,0125 М
рН=5,0

Лизин-НСl — 54 мг + 10 мл То же

Орнитин-НСl — 40 мг + 10 мл — » —

Приготовление фосфатного буфера:

1,19 г $\text{NaHPO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$ + 100 мл дист. воды (I) 1/15 М р-р

900 мг KH_2PO_4 + 100 мл дист. воды (II) 1/15 М р-р

2 мл (I) + 18 мл (II) — фосфатный буфер рН 5,91 (III)
1/15 М

10 мл (III) + 40 мл дист. воды — 50 мл 0,0125 М р-р рН=5,0

Ход реакции:

Приготовить густую суспензию исследуемой культуры и разлить ее в 3 агглютинационные пробирки. Затем в эти пробирки поместить бумажные полоски, пропитанные соответственно аргинином, лизином или орнитином и инкубировать при 37° С в термостате в течение 2-х часов, после чего в каждую пробирку добавить по 1—2 капли 0,04% раствора индикатора бромкрезол-пурпура. В случае ферментации аминокислоты окраска фильтровальной бумажки становится фиолетовой, в отрицательном случае — желтой.

5. Среда Хью Лейвсена

Пептон	— 2,0 г
Натрий хлористый	— 5,0 г
Калий фосфорнокислый двузамещенный	— 0,3 г
Агар-агар	— 3,0 г
Вода дистиллированная	— 1000,0 мл
Бромтимоловый голубой	— 15,0 мл 0,2% водного раствора.

Стерилизовать при 115° С 20 минут. Добавить стерильный раствор глюкозы (или другого углевода) до концентрации 1%, тщательно смешать и разлить по 10 мл в пробирки диаметром не более 10 мм.

6. Селективная среда для выделения культур

Ps. aeruginosa

(А. Ф. Мороз, Б. М. Бекбергенов, Г. Е. Афиногенов. 1976)

Пептон ферментативный	— 20,0 г
Калий сернокислый	— 7,0 г
Магний хлористый	— 1,5 г
Магний сернокислый	— 1,5 г
N-цетилпиридиний хлорид (Киевский з-д РИАП)	— 2,0 г
Агар-агар	— 10,0 г
Вода дистиллированная	— 1000,0 мл
	pH=6,8—7,0

Среду довести до кипения, кипятить 2—3 минуты и разлить по чашкам.

ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНО-ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ БАКТЕРИЙ РОДА PSEUDOMONAS

Тест		Вид бактерий									
		<i>Ps. aeruginosa</i>	<i>Ps. fluorescens</i>	<i>Ps. cepacia</i>	<i>Ps. putida</i>	<i>Ps. stutzeri</i>	<i>Ps. maltophilia</i>	<i>Ps. diminuta</i>	<i>Ps. mallei</i>	<i>Ps. pseudomallei</i>	<i>Ps. alcaligenes</i>
Подвижность		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Пиоцианин		+	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Флуоресценн		+	+	-	±	-	+	-	-	-	-
Оксидаза (индофенолаксидаза)		+	+	+	+	+	-	+	+	±	+
Разжижение желатины		+	+	±	-	-	+	+	-	+	±
Гемолиз		+	±	-	-	-	-	-	-	±	-
Рост при 5° С		-	+	-	±	±	-	-	-	-	-
Рост при 42° С		+	-	±	-	-	+	-	-	+	+
Рост на ацетамидном агаре		+	-	+	-	-	-	-	-	+	±
Образование кис- лоты из углеводов	Глюкоза	+	+	-	+	+	+	-	+	+	+
	Лактоза	-	-	+	-	-	-	-	±	+	-
	Маннит	±	+	+	±	+	-	-	+	+	-
	Мальтоза	-	±	±	±	+	-	±	+	±	±
	Галактоза	±	+	+	+	+	-	-	+	+	-
	Фруктоза	±	+	±	+	+	+	-	+	+	-
Восстановление нитратов до нитритов		+	-	±	-	±	±	-	±	±	±
Восстановление нитратов до азота		+	-	-	-	+	-	-	-	+	-
Аргининдегидролаза		+	+	-	+	-	-	-	+	+	-
Лизиндекарбоксилаза		-	-	+	-	-	+	-	-	-	-
Орнитиндекарбоксилаза		-	-	±	-	-	-	-	-	-	-

Л-79531 от 21.12.1983 г.

Зак. 125

Тир. 1000.

Типография Министерства здравоохранения СССР