МИНИСТЕРСТВО ЖИЛИЩНО-КОММУНАЛЬНОГО ХОЗЯЙСТВА РСФСР

ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ АКАДЕМИЯ КОММУНАЛЬНОГО ХОЗЯЙСТВА им. К. Д. ПАМФИЛОВА

РУКОВОДСТВО ПО СОВЕРШЕНСТВОВАНИЮ МЕТОДА САНИТАРНО-БАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА СТОЧНЫХ ВОД

Министерство жилищно-коммунального хозяйства РСФСР Ордена Трудового Красного Знамени Академия коммунального хозяйства им. К.Д. Памфилова

Согласовано

Минэправом РСФСР Чисьмо м 07/5-653 эт 29 деклоря 1986 г. Утверждено

Пачильник Главродоминала Минжилкомхора РСФСР Ю.И. Пефелов 30 декабря 1987 г.

РУКОВОДСТВО
ПО СОВЕНЖЕНСТВОВАНИЮ МЕТОДА
САНИТАРНО-ПАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО КОНТРОЛИ
КАЧЕСТВА СТОЧНИХ ВОД

Отдел научно-техническої прустани АКХ. И о с в в с 1 9 8 8

оглавленив	
I. Общие положения	4
 Схема бактериологического контроля качества сточ- 	
ных вод и воды загрязняемых ими водоемов	5
Ш. Применение фильтрующих мембран Владипор марок	
МФА-МА № 5, 6, 7, 8 для определения содержания ЛКП или	
STIGI	7
IV. Применение СИБ иля идентификации ЛКП и БГКП	17

В последиме годи два нових отечественных материала — фильтрующие мембраны Владилор типа МФА-МА и Системы индикаторине бумажные успешно использованы для совершенствования санитарно-бактериологического контроля качества питьевой воды.

С учетом этого општа НИИ коммунального водоснабжения и очистки воды АКХ им. к.Д.Памфилова, трестом Росводоканалнальной, кафедрой коммунальной гигиены I Московского медицинского института им. И.М.Сеченова, Горьковским НИИ эпидемислогии и микробиологии, трестом Мосочиствод проведены (1984—1986 гг.) исследования на сточных водах, которые показали, что вышеназванные материалы целесообразно использовать и при санитарно-бактериологической оценке качества сточных вод. На основании этих и ранее проводившихся методических работ, вплолненных совместно с НИИ общей и коммунальной гигиены им. А.П.Сисина и I Московским медицинским институтом, составлено настоящее руководство.

Руководство предназначено для лабораторий производственних управлений водопроводно-канализационного хозніства, виниолический контроль за работой сооружений по обработке сточных вод и контрольрующих по обязательным сапитарно-сактериологическим показателям эпидейнологическую безонасность прошедшей обработку сточной воды и воды водоема, в который сточная вода сбрасивается. В этсй части руководство может быть использовано и лабораториями сапитарно-энидемиологических станций. Основние положения руководства вилочени в Проект ГОСТ "Охранз природы. Пидросфера. Методы сенитарно-микробнологического анализа питьевих, природних и сточных вод".

I. ORDER HORIZONING

1. При савитарис-бактериологической оценке качества городских сточных вод обязательным ивляется определение колимищекса. Этот контроль проводят по содержание в сточных водах лектозоположительных кишечных налочек (ЛД). Этот же показатель определяют при оценке качества води водосма, в который сбрасивают сточные воды. В тех случаях, когда сточные воды подлежат дальнейшей утилизации в открытых системах технического водоснаожения, кичество их контролируют по содержанию в них бактерий группы кишечных палочек (БГКІ).

Группа ЛКІ или колиформинх бактерий (по международной терминслогии) включает всех представителей семейства Entero-bacteriaceae (грамотрицательные, не образующие спор налочки с отрицательным оксидазным тестом), ферментирующие лактозу до кислоти и газа при температуре 37°С в течение 1-24 ч. Индекс ЛКІ определяют методом мембранных фильтров, бродальным (татрационным) методом или арамым посевом при предполагаемом содержании ЛІІ свине 50 кл/см³.

Группа БГМІ выдочает всех представителей семейства бистоbackriaceae (грамотрицательные, не образующие спор излочки с отрицательным сксидазным тестом), объединнемых по признаку ферментации глюнози при температуре 37°С с образованием кислоти и газа в течение 1-24 ч. Индекс БГКП определяют методом мембранных фильтров или бродильным (титрационным).

Индекси ЛиІ и БГКІ характеризуют степень фекального загразнения води водных объектов и коспенно — энедемической опасности в отношении возбудителей кишечных инфекций.

2. Развитие в стране промишленного производства фильтруювих мембран Владанор марок МРА-МА № 5, 6, 7, 8 (випускает
Казанское производственное объединение "Тасма" им. В.В.Куйбишева Минхилирома СССР), а также фильтровального анпарата
для микробиологических анализов води (индекс АФ, выпускают
заводы Минжилкомкоза РСРСР) позволяет более ипроко использовать при санитарно-бактериологическом контроле качества
сточних вод нетел исибранных фильтров. Преимущества, кото-

рые предоставляет использование этого метода, наиболее выражены в сравнении с бродильным методом: порышение точности анализа, сокращение его продолжительности, трудосикости,
экономии питательных сред, якобраторной посуды, электроэнергии. Отдельные из перечислениях положений вериц и в сравнении с простым, удобым, точным методом прямого посева: возможность экономии лабораторной посуды, питательных сред.
Однако основным преимуществом перед ным мембранного метода
пелиется возможность концентрирований исследуемых бактерий
на мембрани, т.е. одномоментное исследование большего объема сточной воды, что наиболее существенно при анализе обработанных сточных воды, в их числе и подлежащих утилизации.

3. Применение индикаторных бумажных систем (выпускает экспериментальный завод Горьковского НЛИ эпидемиологии и ымиробиологии Минадрава РСССР) по сравнению с традиционной идентификацией бактерий семейства Enterchacteriaceae дает симжение трудозатрат (в основном в подготовительном периоде), возможность в ряде случаев сокращения продолжительности анализа, оно экономически целесообразно.

П. СХЕЗА БАКТЕРИОЛОТИЧЕСКОГО КОНТРОЈЕ КАЧЕСТВА СТОЧЕЈХ ВОД И ВОЛЫ ЗАТЕЖЕВЈЕЖАХ ИМИ ВОЛОЕМОВ

- 4. Методы выделения и идентификации бактерий, которне возможно использовать при знализе различных сточных вод и воды водоема, в который сбрасываются сточные воды, представлены в таблице.
- 5. Метод мембранных фидьтров (с применением фильтрующих мембран Владипор марок LIA-MA № 5, 6, 7, 8, фильтров мембранных интроцеллялозных № 2, 3 (мытищинских) или других аналогичных мембран) может использоваться для выраления бактерий из необработайной, осветленной, счищенной, очищенной и хлорярованной сточной воды, из воды водоемов.

Примой посев следует применять при исследовании вод с индексом ЛКІ не ниже 10^4 мт/л: несбработанной, осветленной и очищенной сточной воды, а также воды водосмов.

Таблица Применение методов фактериологического анализа для контроля качества сточных вод и водо водоемов

Аналізируемый объект	Анали- зируе- мый по каза- тель	ния юшечных			Метод идентификации кишечных палочек			
			Пря- -мого по- се- ва		Окрас- ка по Граму	СИБ		
						Окси- даза		Глю- коза
Сточная вода								
Необработанная	JIKII	+	+ .	_	-	-	-	-
Оспетленная	ЛКП	+	+	-	-	-	-	-
Очищенная:					Ì		İ	
направляемая на обеззара- живание	ЛКП	+	+	-	-	-	-	-
обрасиваемая в водоем	ЛКП	+	+	-	±	+	±	-
После обеззара- живания:								
сорасываемая в водоем или утилизируе- мая в закры- тых системах техническо- го водоснаб- жения	лкп	+	_	+	± :	+	±.	-
утилизируемая в открытых системах тех- нического во- лоснабжения		+	-	+	+	+	-	+
Вода водоема	ЛКП.	+	+	- '	±	· +	l±	-

Примечания; "-" - целесообразный метод для данного определения; "-" - метод, применение которого для данного определения возможно, но менее целесообразно; "+" - исследование проведится только в сомнительных случаях йли при неблагоприятьой санитарно-эпидемкологической обстановке.

Бродильный метод целесообразно использовать при анализе сточной воды, подвергавшейся хлорированию.

6. Идентификацию бактерий, виделенних из необработанной сточной води и на этапах обработки ограничивает учетом по внешнему виду колоний на среде Эндо. Оксидазный тест, окраску по Граму, посеви на сахара не производят.

При идентификации бактерий, выделенных из сточной воды, подлежащей сбросу в водоем или утилизации в закратых системах технического водоснабжения, а также воды водоема, выполняют оксидазный тест. В сомнительных случаях или при неблатоприятной санитарно-эпидемиологической обстановке исследум обсктерии с помощью СИЕ-дактози или посевом в полужилкую среду с лактозой, производят окраску по Граму.

В тех случаях, когда идентифицируют бактерии, виделенние из сточной воды, подлежащей последующей утилизации в откритих системах технического водоснабжения, производят оксиданный тест с СИД-оксидазой или с реактивсм, окраску по Граму, посев на СИБ-глюкозу или в полужидкую среду с глюкозой.

Ниже приводятся рекомендации по определению коли-индекса исследуемих вод с использованием нових материалов — фильтрующих мембран Владинор типа МФА-МА и СИБ.

Другие (традиционные) методы выделения и идентификации бактерий в настоящих рекомендациях не приводятся, поскольку оти изложены ранее в "Методике технологического контроля работы очистных сооружений городской канализации" (М.:Стройнадет, 1977).

EL TIPUMEHERE CHILITPYDLIX MEMIPAH IVIADUROP MAPOK MPA-MA M 5, 8, 7, 8 JUN OTPEHENEHMI COJUPKAHUM JUN KIN KIN ELIKI

1. Мембраны с фильтровальным адпаратом

7. Отбор проб. Сточные води отбирают в стерильные емкости с соблюдением правыл эпидемической безспасности для лиц, осуществляющих отбор проб. При отборе иломированной сточной

води в епкость до ее стеримланани вносит серноватистокислый натрий из ресчета 18-20 мг но 500 см³ проби сточной воды.

Пробы воды водоемов отбирают с соблюдением правил стерильности в стерильные емкости с глубины 10-15 см от поверхности воды или от нижней кромки льда. При необходимости отбора проб на разных глубинах придонные пробы отбирают в 30-50 см от дна. Отбор проб производят в местах, где глубина водоема не менее 0,5 м. Используют различные плавередства, мосты, помосты и т.п. Недопустимо производить отбор проб с берега. Проруби делают, избегая внесения в воду загризнений со льда и инструментов. При отборе нескольких проб одним батометром его каждый раз обеззараживают фламбированием. Отобранцую пробу маркируют. Места отбора проб и кратность устанавливают в соответствии с документами водно-сапитарного законодательства, действующими для каждого объекта.

- 8. Хрансиие проб. Анализ должен быть проведен в пределах 2 ч после отбора пробы. Допускается хранение пробы при температуре $4-\text{LO}^{\text{O}}\text{C}$ в течение 6 ч.
- 9. Транспортирование проб. При транспортировке проби следует предохранять от замерзания, действия примих солнечных дучей, резких толчков и т.д.
- 10. Ашаратура, оборудование, материали, реактиви, коммерческие питательные среди, окраска бактерий по Граму, постановка оксидазного теста с реактивом см. ГОСТ 18963—73 "Вода питьевая. Методи санитарно-бактериологического анализа".
- 11. Приготовление среды Эндо (модификация). Среду готовят из сухого препарата по прописи на этикетке. В готовую и охлажденную до 60-70°С среду перед раздивкой в чашки допускаются для подавления роста посторонних бактерий, препятствующих получению на фильтрах изолированных колоний, прибавлять на 100 см³ среди: 0,2 мл 10%-ного спиртового раствора основного фуксина, 0,4-0,5 см³ 5%-ного водного раствора фенола и 1,8 см³ этилового спирта. Затем среду раздивают в чашки Петри по 15-20 см³. Если на поверхности среды заметны следы влаги, чашки перец посевом необходино подсушить, поместив их с приоткритими пришками в термостат. Срок хранения чешек

со средой не более 2-3 сут в темноте при темнературе $4^{\circ}\mathrm{C}$; добавок — не более 6 мес.

- 12. Подготовка меморан к работе. На дно сосуда, в котоненневодильные (имперений стакан, эмалированиян кистрыля и т.п.), помещают "сторож дли молоки" или нержавевшую сетку для ограничения бурного кинения. Дистиллированную воду заливают в этот сосуд в небольшом объеме, ограничивающем свободное вращение в ней фильтрующих мембран, но достаточном для того, чтоби предназначение для стерилизации фильтрующие мембраны оказались при погружении покрытими водой. Листиллированную вону доводит в сосуще по 80-90°С и убавляют награв. После этого на поверхность воды по одной номещают фильтрующие мембрани, визуально проверенные на отсутствие трещин, отверстий, нузирей и т.д. Воду с помещеннами в нее мембранами медленно доводят до кипении и кипятят на слабом отне в течение 10-15 мин. Сатем эту воду сливают и замещет небольным количеством (чтобы покрыть фильтрующе мембрани) стерильной дистиликрованной води. После этого фильтрующие мемораны готовы к употреблению. Повторное импячение фильтрующих мембран не требуется.
- 13. Подготовка фильтровального вппарата к анализу. Перед посевом проби води ичейку фильтровального аппарата стериливуют фламбированием после обтирания ватним тампоном, смоченним спиртом, после охлаждения в центр нижней части фильтровального аппарата (столика) филмбированиим пинцетом укладивают вверх рабочей поверхностью (облее блестищей) стерильний мембранний фильтр, прижимают его верхней частью прибора (стаканом, воронкой) и закрешляют фиксирующим устрейством,
 если оно предусмотрено конструкцией прибора.
- 14. Подготовка проб исследуемой води и носету. При выборе объемое посева или необходимого разведении анализируемих под ориснтируются на результати предчиущих исследований и ориентировочную схему посева, приведенную наже. Необходимо, чтоби при анализе не менее чем на двух мемброных виросли изслированиие колонии, среди которых не более 10 изследий ЛКП (или БГКП, если определьют этот показатель). При анализе води

Солект чослещовачие

Сот.ем засовленой води для опроделения колииндекса

Сточние воды: до очистки и обеззараживания после очистки

Сточные воды после очистки и обеззараживания: сбрасываемые в водоем утилизируемые

Водные объекты: в зоне выпуска сточных вод загризняемые сточными вода-

MI

NTE 100000,0-10,0 100000,0-100,0 NTN 10000,0-1 1000,0-1

10-0,00I 40, 10, I или 60, 30, 10

NRN 10.0, 1,0,1 100,0,10,0,1,0 NRN 1,0,1,0,1 10,0,1,0,1

неизвестного качества следует фильтровать не менее 3-4 деситикратных объемов или разведений. Разведения следует готовить в объеме 10 мл. При необходимости допускается для подавления роста посторонних бактерий в подготовление к анализу объеми или разведения проб непосредственно перед их посевом на мембрани вносить добавки из расчета на 10 мл проби 0,2 мл 1%-ного спиртового раствора основного фуксина; 0,4 мл 0,5%-ного водного раствора фенола; 0,18 мл этилового спирта. Раствор фуксина и фенола готовят, разводя в 10 раз их раствори, приготовленные для внесения в среду Эндо. Контакт проб с добавками не должен превишать 10 мин.

15. Тильтрование вощи. В верхною часть (стакан, воронку) подгстовленного к работе фильтровального анпарата наливают точно отмеренный объем воды, затем создают вакуум в нижней части прибора. Для посева каждой пробы используют стерильный фильтровальный аппарат.

^{*}Объем исследуемых проб может быть изменен в зависимости от интенсивности роста посторонных бактерий на фильтрах и величины коли-индекса, по-иускаемого соответствующим нормативом на утилизируемые сточные воды.

При посеве нескольких объемов одной проби следует фильтровать через один фильтровальный аппарат (без дополнительного фламбирования) сначала меньшие, затем больше объеми води, меняя каждый раз фильтри. Разведения одной проби фильтруют через один фильтровальный аппарат (без дополнительного
фламбирования), начиная с больших разведений; при фильтровании каждого последующего разведения меняют фильтры.

При фильтровании I см 3 исследуемой води или ее разбавления в воронку следует предварительно налить 5-10 см 3 стерильного раствора или разбавлений, а затем внести анализируемую воду.

После окончания фильтрования воронку снимают, фильтрующую мембрану осторожно приподнимают за край фламбиреванним пинцетом при сохранении вакуума для тщательного удаления остатков води на инжней стороне фильтра (подсушивания), а затем переносят сго, не переворачивая, на питательную среду,
разлитую в чашки Петри, избегая передвижения мембрани по поверхности среди, пузирыков воздуха между средой и фильтром.
Поверхность фильтра с осевшими на ней бактериями должна бить
обращена вверх. Под каждым фильтром на дне чашки делают надпись с указанием объема профильтрованной воды, даты посева,
номера пробы. На одну чашку можно поместить 4-5 мембран с
условием, чтобы они не соприкасались.

Если исследуемая вода содержит большое количество взвешенных веществ, то ее фильтруют сначала через предварительный мембранный фильтр для удаления крупной взвеси, который помещают в фильтровальный прибор, накладывая на фильтр для бактериологического анализа. После окончания фильтрования оба фильтра переносят на плотную питательную среду (раздельно) и при вычислении результатов анализа учитизают колонии, выросшие на обоих фильтрах.

16. Проведение знализа. Выбраниве и подготовлениие к анализу объеми води фильтруют через мембрани Владипор марок МФА-МА № 5, 6, 7 или 8. Хорошо подсущениле мембрани помеща-ют на среду Энде, ставят в термостат вном вверх, инкубируют

при температуре $37 \pm 0.5^{\circ}$ С в течение 18-28 ч, после чего приступают к учету результатов.

17. Учет результатов при определении ЛИП. К учету приступают через 18-24 ч при наличии на мембранних фильтрах колоний, характерных для ЛИП (темно-красные и красные, с металлическим блеском и без него, розовые с красным центром, розовые слизистые крупные выпуклые, дакеме красные или темнокрасные отпечатки на обратной стороне фильтра). Если на
фильтрах нет роста или имеются нехарактерные для ЛКП колонии
(пленчатне, губчатие, с неровными кражым и новерхностью,
плесневые и т.д.), к учету результатое приступают через 24 ч,
дают отрицательный ответ: ЛКП отсутствуют в анализируемом
объеме.

Если рост ЛКП обнаружен, подсчет их количества производят на тех фильтрах, где впросли изолированные колонии и число колоний, характерных для ЛКП, не более 30. Допустимо вести учет на фильтрах с числом колоний более 30 или по одному фильтру, но с обязательной оговоркой об этом в приложении к протоколу анализа.

В соответствующих случаях (см. н. 6) анализ завержается на этом этоме, производится вичисление индекса ЛКТ.

При необходимости идентијикации бактерий (см. п. 6) после подсчета количества колоний, характерных для ЛИП, выполняют оксидазный тест с СИБ-оксидазой (п. 21) или с реактивом по ГОСТ 18963-73 "Вода питьевая. Методы сапитарно-бактериологического анализа" или путем накапивания в соответствии с "Методическими указапиями по сапитарно-микробиологическому анализу воды поверхностных водоемов" (утверждены
приказом Минздрава СССР № 2285-81 от 19.01.81). Все колонии,
которые полностые или частично (ободск) приобрели сине-фиолетовую окраску, исключают из учета. Подсчитывают количество характерных для ЛКП колоний, окраска которых не меняется.
Если Гальнейшая идентификация не требуется, вичисляют индекс
ЛПП.

Есль необходимо продолжение исследования (см. п. 6), по 2-3 изолированных колонии каждого типа из числа оксидаво-12 отрицательних карактерних для ЛКП колоний подвергают дальнейшей идентификации: готовят мазки для исследования по Граму и одновременно делают посев в пентонную воду с СИБлактозой (гл. 4) или в полуждикую среду с лактозой. Посев необходимо делать как можно бистрее, не позднее 5 мин после проявления оксилазной реакции, так как реактив для оксиданого теста обладает бактерицидностью. Учитывают колонии, которые ферментируют лактозу до кислоти и газа. Подсчитывают сумму колоний таких типов. Если при выборочной проверке колоний одного типа получены неодинаковые результаты, то для вычисления количества лактозоположительных колоний этого типа в данном объеме используют формулу а с/В, где а — общее число колоний данного типа; В — число проверенных из них; с — число проверенных колоний с положительных результатом. Впенсляют ищекс ЛКП.

Для вичисления индекса ЛКП (количество ЛКП в I дм³ воды) сумимруют количество колоний ЛКП и делят на объем воды, профильтрованной через эти фильтры, вираженный в кубических дециметрах.

При отсутствии на фильтрах колоний кишечных палочек индекс ЛКІ будет меньше той величини, которая была би определена в случае обнаружения в анализируемом объеме одной колонии кишечной палочим, например, при посеве I мл не выросло ни одной колонии. Индекс ЛКІ будет менее 1000, он вичисляется следующим образом:

I кол.:0,001 дм^3 =1000 или (I кол.х1000 см^3):I см^3 =1000.

Если колонии выросли на одном из нескольких фильтров, то в расчет принимают объем воды, профильтрованный через все фильтры. Например, если при посеве I, 10, 40 см³ воды на 3 фильтра на одном из них выросло 3 колония ЛКП, на двух дру-

^{*}Нечеткие результаты окраски по Граму могут бить уточнени: исследуемую культуру суспенцируют в машле 5%-ного раствора КОН на предметном стекле. Если бактерии грамотридательни, жидкость в капле стачовится вязкой, за бистериологической петлей тянутся нити на 0,5-2 см. Учет более удобен на темном боне.

гих роста нет, то индекс ЛКІ равен 3 кол.: 0,051 μ M³ = 58 или (3 кол. х 1000 см³): 51 см³ = 58. Если при посеве I и 10 см³ води на одном фильтре виросла I колония ЛКІ, на другом - 5 колоний, то индекс ЛКІ равен (I+5 кол.):0,011 μ M³ = 545 или (6 кол. х 1000 см³): 11 см³ = 545.

В случаях, котда на одном или нескольких фильтрах получен сплошной рост бактерий и подсчет колоний невозможен, в расчет принимают объем води, профильтрованный через фильтры, на которих удалось провести учет. Например, если при посеве 10 см^3 сплошной рост, а при посеве $1 \text{ см}^3 - 12 \text{ лкц}$, то индекс лкП равен 12 кол.: $0.001 \text{ цн}^3 = 12000 = 1.2 \cdot 10^4$ или $(12 \times 1000 \text{ см}^3)$: $1 \text{ см}^3 = 12000 = 1.2 \cdot 10^4$.

18. Учет результатов при определении БТМ1. К учету приступают при отсутствии роста колоний через 24-28 ч, при наличии колоний, характерных для БГМ1, через 18-24 ч.

При отсутствии каких-либо колоний на фильтрах или при росте нехарактерных для иншечных палочек колоний (пленчатых, губчатых, с неровными краими или поверхностью, плесневых и т.д.) дают отрицательный ответ на присутствие БГКІ в знализируемом объеме.

При наличии на фильтрах колоний, характерных для ЕГНІ (темно-красных с металлическим блеском и без него, красных, розовых с красным центром, розовых, бесцветных и др.) выполняют оксидазный тест с помощью СПБ-оксидазы (п. 21) или с реактивом. Положительная реакция (синый цвет колоник или ее краев) всех колоний поэволиет дать отрицательный ответ.

При наличии на мембранных фильтрах колоний, характерных для ETMI с отрицательным оксидазним тестом, подсчитивают раздельно число колоний каждого типа. Темно-красные с металлическим блеском и без него (лактозоположительные) колонии с четким отнечатком на обратной стороне фильтра, оксичазоотрицательные асследуют по Граму^ж. Убедившись в том, что эти колонии образованы грамотрицательными палочкими, их относят к

^{*}Возмомен уточнивший тест с КСН (см. п. 17).

БГКП без подтверждающего этапа. Эти колонии проведенит не способность ферментировать глюкозу только в арбитрижных и сомнительных случаях.

Если на фильтре виросли только такие лактозопоможительные колонии, то их количество подсчитивают и дают положительный ответ на наличие БГИІ в исследуемом объеме нольк.

При наличии на фильтрах колоний других типов (ирисинж, розовых, бесцветных) для подтверждения их принадлежности и БГКП берут по 2-3 изолированных колонии каждого типи, поттевят мазки с последующей окраской по Граму и одновременно делают посев в пептонную воду с СИБ-глюкозой (гл. 5)) или на полужидкую среду с глюкозой. Посев необходимо делать ванк можно бистрее, не позднее 5 мин после проявления оксиданный реакции, так как реактив для оксидазного теста облацает биктерицидностью.

В тех случаях, когда при выборочной проверке колоний одного какого-либо типа получены веодинаковые результены, но-личество БГИІ среди колоний этого типа в исследовинном объесме воды вычисляют по формуле a·c/B, где а — общее числю колоний данного типа; В — число проверенных из них; с — числю колоний, ферментирующих глюкозу до кислоты и газа...

Количество БГКІ на фильтре определяют по сумме дантиноположительных колоний и колоний других типов, ображованных грамотрицательными оксидазоположительными палочками, федментирующими глюкозу до кислоты и газа при температуре ЗУН ±0,5°C в течение 24 ч.

Результат анализа выражают индексом БГЮ (колинистию Нінні в І дм³ воды). Для подсчета индекса число колоний Нінц, подсчитанных на фильтрах, делят на объем проўмльтрованной чецено эти фильтры воды, выраженный в кубических цециметциях (подобно тому, как вычисляют индекс ЛКП).

2. Мембрани без фильтровального ашпарита

Подготовка, проведение и учет акадеза исли-миденом отлиной воды методом меморанных фильтров баз фальтровилиново аннирата в основном соответствует описанному в гл. І. Исключение составляют п. ІЗ (не требуется подготовка фильтровальновы аппарата) и п. ІЗ (фильтрование води проводится иначе). Дополнительные сведения приводится ниже.

19. Подготонка фильтрующих подложек. Несколько слоев (18-110) фильтровальной бумаги (марка "розовая лента", "белая пента" или другая, бистро впитивающая воду фильтровальная бумага) с имощады большей, чем илощады фильтрующей мембрани, заворанивают в оберточную бумагу или укладивают в чащки педри. Затем их стерилизуют автоклавированием при температуре 120 н 20 (1061а) І ч или сухим жаром при температуре 160°С в тенение 1-2 ч. При необходимости можно стерилизовать только 1-2 верхних слоя фильтровальной бумаги.

26. Фильтрование води. Простерилизование кипячением мемфранине фильтри укладивают вберх рабочей поверхностью (бонее блистиней) на 8-10 слоев фильтровальной бумаги (1-2 верхних слов обявательно прецварительно простерилизовани). Пиниемкой наканивают равномерно на поверхность мембрани стдельние порции предназначенного для исследования сбъема води
бне более 5 мл), не допуская ее растексния за предели фильтруждей мембрини. Нужно бить особенно внимательными и не спешиль при фильтрации первых капель проби. Когда мембрана хорошо "приняжет" к нодложке из фильтровальной бумаги, процесс
фильтрации ускорится и наканивать пробу на мембрану можно чашел.

Для лосена каждой проби используют стерильные подложки из фильтровальной бумаги.

при посеве нескольких объемов одной проби следует на одной подножке фильтровать сначала меньшле, а затем большие выслем неси, меняя каждый раз мембрани. При исследовании разпедений одной проби их фильтруют на одной подложке, начиная с обольных гравпедений, каждый раз меняя фильтри.

Занончив фильтрование, дождавшись удаления влаги с мембраны, се перакладивают, не переворачивая, на питательную среду, фазлитую в чашки Петри, избегая передвижения мембрани не поверхности среди, пузирыхов воздуха между средой и фильтром. Поверхность фильтра с осениям на ней бинтериний должна бить обращена вверх. Под каждым фильтром на дне чаи-ки делают надпись с указанием объема профильтрованной ноли, дати посева, номера проби. На одну чашку можно поместить.

4-5 мембран с условием, чтоби они не сопряжаеались.

IY. IIPUMEHERUE CUG JUR UJEHTUMKALINI JIKI U KIKI

3. Определение оксидазной активности сактерый:

- 21. Постановка оксидазного теста при виделении бактерий методом мембранных фильтров. Мембранный фыльтр с выроспими: на нем изолированиями колониями переносят шинпетси: не переворачивая, на помещенный в чистур чашку Петои диск СИНоксидазы, предварительно смоченный небольшим количеством: (0.5-0.8 см³) листиллированной воды. Все посинениие колонии: а также колонии с синни ободком не относятся к семейству Enterobacteriaceae. их не учитывают. Мембранный бильно спензу же после четкого проявления реаглии возвращают на сперт Эндо, быстро подсчитивают оксидазоотрицательные колоник (не изменившие цвета), имеющие морфологию, характерную для бактерий семейства Enterobacteriaceae. При необходимовти: дальнейшего исследования немедленно (не позднее: 5 млн)) пересевают оксинавоотрицательные колонии по 2-3 колонии: клиного тина для определения ферментации лактози или глимовии.
- 22. Постановка оксидазного теста при виделении биктерый ородильным (титрационны) методом или прямым посеном. По 2-3 изолированные колонии каждого типа, виросшие не сикторах чашки со средой Эндо, частично снимают петлей и наносит штрихом на помещенный в чистую чашку Петри шиск СИБ-оксицизм, предварительно смоченный небольшим количеством (Т.Б.О.В см. 3) дистиллированной воды. Оставшуюся часть колонии используют или изучения ферментации лактозы или глокозы. При положительной оксидазной реакции в месте нанесения культуры буманкая синеет в течение 1-2 мин; при отрущательной реакции ее цвет не меняется. Подсчитивают на секторах часты со средой Энцо.

жининии жинемо тех типов, которые оказались оксидазоотрищажельными и имеют морфологию, характерную для бактерий семейства Еписповастегіасеае.

В некоторых случаях оксидазный тест бактерий, выросших на среже Эндо, проявляется недостаточно четко, особенно при иссмеденнии жолоний, окращенных в темно-красный цвет. В таких случаем нужно пересеять колонии со среды Эндо на питательний анар, после подращивания в течение 3-5 ч при температуре 37 н 0,50 пробу на оксидазную активность повторить.

4. Определение ферментации лактози

В прибирки с 1 мл 0,5%-ной пентонной воды (или питательнымо бульсина), имеющей рН 7,4-7,8, предварительно подогретый до температуры 37 ± 0,5°С и с небольшим кусочком ваши, яносит цетлей изучаемую колонию (или часть ее) с мембранного фильтра или со среди Эндо, профламбированным пинцетом шопружают диск СИБ-лактозы. Среда в пробирке приобретает врасный цвет. Посеви инкубируют при температуре 37 ± 0,5°С. При ферментации лактози с образованием кислоти и газа среда приобретает желтый или оранженый цвет, а пузырьки газа скапщиностретает желтый или оранженый цвет, а пузырьки газа скапшинымиюм между волокнами вати. В качестве контроли использущит пребирки со средой и СИБ-лактозой без культури. В сравнении с окраской среди в этих пробирках оценивают окраску среди в опытных пробирках.

Всерчиваем учитывают в течение 1-5 ч. Скорость реакции зажисит от посевной дози и ферментативной активности бактерий. При общивовании кислоты и газа результат считается положительным. При отсутствии кислоты и газа, а также при наличии тожно вислоты пробирки оставляют в термостате. Окончательный учет преизводит через 24 ч. Отсутствие в пробирках кислоты и изна, так же как и отсутствие только кислоты или только изна, через 24 ч позволяет дать окончательный отрицательный ответ, непление кислоты и газа — положительный.

5. Определение Берментации глюкозы

жин имживнования аналогичен изложенному в гл. 4, но вмесжо СПБ-инкимен используют СПБ-глокозу.