### ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО

#### ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ГОСТ Р 52830— 2007 (ИСО 7251:2005)

# МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ И КОРМОВ

Метод обнаружения и определения количества презумптивных бактерий Escherichia coli. Метод наиболее вероятного числа

ISO 7251:2005

Microbiology of food and animal feeding stuffs —
Horizontal method for the detection and enumeration
of presumptive Escherichia coli —
Most probable number technique
(MOD)

Издание официальное



## 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

- ПОДГОТОВЛЕН ОАО «ВНИИС» совместно с ГУ «Ярославская государственная испытательная лаборатория молочного сырья и продукции» на основе аутентичного перевода 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 27 декабря 2007 г. № 457-ст
- 4 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ИСО 7251:2005 «Микробиология пищевых продуктов и кормов. Метод обнаружения и определения количества презумтивных бактерий Escherichia coli. Метод наиболее вероятного числа» (ISO 7251:2005 «Microbiology of food and animal feeding stuffs — Horizontal method for the detection and enumeration of presumptive Escherichia coli — Most probable number technique»). При этом дополнительные слова, фразы, абзацы, включенные в текст стандарта для учета потребностей национальной экономики Российской Федерации и особенностей российской национальной стандартизации, выделены курсивом.

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2004 (подраздел 3.5)

- 5 ВВЕДЕНВПЕРВЫЕ
- 6 ПЕРЕИЗДАНИЕ, Июнь 2009 г.

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, 2008 © СТАНДАРТИНФОРМ, 2009

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	2
4	Принцип метода	2
	4.1 Метод качественного определения	2
	4.2 Метод количественного определения	2
5	Разведение, питательные среды и реактивы	3
6	Оборудование и лабораторная посуда	4
7	Отбор проб	4
8	Подготовка проб	4
9	Проведение определения	5
	9.1 Метод качественного определения	5
	9.2 Метод количественного определения	5
1	0 Результаты определения	7
	10.1 Метод качественного определения	7
	10.2 Метод количественного определения	7
1	1 Протокол испытания	7
П	риложение А (обязательное) Расчет наиболее вероятного числа (НВЧ)	8
Б	иблиография	1

# НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

### МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ И КОРМОВ

Метод обнаружения и определения количества презумптивных бактерий Escherichia coli.

Метод наиболее вероятного числа

Microbiology of food and feeding stuffs.

Method for the detection and enumeration of presumptive Escherichia coli. Most probable number technique

Дата введения — 2009-01-01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод обнаружения и определения количества презумптивных бактерий Escherichia coli методом культивирования в жидких питательных средах и расчета наиболее вероятного числа (НВЧ) после инкубации при температуре 37 °C и 44 °C.

Настоящий стандарт применяется при исследовании продуктов, предназначенных для употребления в пищу человеком и для кормления животных, а также образцов окружающей среды в местах производства и оборота пищевых продуктов.

Примечание — Некоторые патогенные штаммы Escherichia coli не растут при температуре 44 °C.

# 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р 51426—99 (ИСО 6887—83) Микробиология. Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Общее руководство по приготовлению разведений для микробиологических исследований

ГОСТ Р 51446—99 (ИСО 7218—96) Микробиология. Продукты пищевые. Общие правила микробиологических исследований

ГОСТ Р 51448-99 (ИСО 3100-2—88) Мясо и мясные продукты. Методы подготовки проб для микробиологических исследований

ГОСТ 26668—85 Продукты пищевые и вкусовые. Методы отбора проб для микробиологических анализов

ГОСТ 26669—85 Продукты пищевые и вкусовые. Подготовка проб для микробиологических анализов

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и остретствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом спедует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

## 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

- 3.1 презумптивная Escherichia coli (presumptive Escherichia coli): Бактерия, ферментирующая при температуре 44 °C лактозу с образованием газа и образующая индол из триптофана при проведении опыта в соответствии с методом, указанным в настоящем стандарте.
- 3.2 количество презумптивных бактерий Escherichia coli: Наиболее вероятное число E.coli в см³ или г образца при условии проведения опыта в соответствии с методом, указанным в настоящем стандарте.

# 4 Принцип метода

### 4.1 Метод качественного определения

- 4.1.1 Определенное количество первичного разведения образца вносят в пробирку с жидкой селективной обогатительной средой.
- 4.1.2 Пробирку инкубируют до 48 ч при температуре 37 °C. Для обнаружения газообразования пробирку проверяют через 24 и 48 ч инкубации.
- 4.1.3 При обнаружении затемнения, образования хлопьев или вспенивания среды проводят пересев в пробирку с жидкой селективной средой (ЕС-бульон).
- 4.1.4 После пересева согласно 4.1.3 пробирку инкубируют до 48 ч при температуре 44 °C. Для обнаружения газообразования пробирку проверяют через 24 и 48 ч инкубации.
- 4.1.5 При обнаружении вспенивания среды в пробирке после инкубации согласно 4.1.4 проводят пересев в пробирку с безиндольной пептонной водой.
- 4.1.6 После пересева согласно 4.1.5 пробирку инкубируют до 48 ч при температуре 44 °С. Пробирку проверяют для обнаружения образования индола при распаде триптофана в составе пептона.
- 4.1.7 Пробирки с затемнением, образованием хлопьев или газообразованием в жидкой селективной обогатительной среде (см. 4.1.1), при пересеве из которых в ЕС-бульон обнаружилось газообразование и образование индола в пептонной воде при температуре 44 °C, расцениваются как содержащие презумптивную Escherichia coli. Результат выражается как «презумптивная Escherichia coli обнаружена» или «презумптивная Escherichia coli не обнаружена (отсутствует)» в граммах или см³ продукта.

## 4.2 Метод количественного определения

- 4.2.1 Определенное количество первичного разведения образца вносят в три пробирки с жидкой селективной обогатительной средой двойной концентрации.
- 4.2.2. Определенное количество первичного разведения образца вносят в три пробирки с жидкой обогатительной средой одинарной концентрации. Затем в аналогичных условиях определенные количества десятикратного разведения образца вносят в другие три пробирки с жидкой обогатительной средой одинарной концентрации.
- 4.2.3 Пробирки со средами двойной и одинарной концентрации инкубируют до 48 ч при *температуре* 37 °C. После 24 и 48 ч инкубации пробирки исследуют для обнаружения газообразования.
- 4.2.4 Из каждой пробирки со средой двойной концентрации, в которой обнаружено затемнение, образование хлопьев или вспенивание среды, а также из каждой пробирки со средой одинарной концентрации, в которой обнаружено вспенивание, осуществляют пересев в пробирку с жидкой селективной средой (ЕС-бульон).
- 4.2.5 После пересева согласно 4.2.4 пробирки инкубируют до 48 ч при температуре 44 °C. Для обнаружения газообразования пробирки проверяют через 24 и 48 ч инкубации.
- 4.2.6 При обнаружении вспенивания среды в пробирках после инкубации согласно 4.2.5 проводят пересев из них в пробирки с безиндольной пептонной водой.
- 4.2.7 После пересева согласно 4.2.6 пробирку инкубируют до 48 ч при температуре 44 °С. Пробирки проверяют для обнаружения образования индола при распаде триптофана в составе пептона.
- 4.2.8 Наиболее вероятное число Escherichia coli рассчитывают с помощью таблицы НВЧ (приложение А), в зависимости от числа пробирок с селективной обогатительной средой одинарной и двойной концентрации, при пересеве из которых в ЕС-бульон обнаружилось газообразование и образование индола в пептонной воде при температуре 44°C.

## 5 Разведение, питательные среды и реактивы

Для текущей лабораторной практики применяют ГОСТ Р 51446.

#### 5.1 Разведения

В общем случае согласно ГОСТР 51426, для молочных продуктов — [1].

### 5.2 Селективная обогатительная среда (бульон с лаурилсульфатом)

5.2.1 Состав среды — в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1

Состав среды	а) Для среды двояной концентрации	b) <i>Для среды</i> одинарис концентрации		
Ферментативный перевар растительных и животных тканей, г	40,0	20,0		
Лактоза, г	10,0	5,0		
Моногидрофосфат калия (K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> ), г	5,5	2,75		
Дигидрофосфат калия (КH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> ), г	5,5	2,75		
Хлорид натрия, г	10,0	5,0		
Лаурилсульфат натрия [CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>21</sub> OSO <sub>3</sub> Na], г	0,2	0,1		
Вода, см3	1000	1000		

## 5.2.2 Приготовление среды

Растворяют компоненты среды или готовую дегидратированную питательную среду в воде, при необходимости подогревают. Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал  $(6.8 \pm 0.2)$  при meмпературе 25 °C.

Среду одинарной концентрации разливают по 9 см<sup>3</sup> в пробирки 16 × 160 мм (см. 6.4) с пробирками-поплавками Дарема (*Уленгута*) (см. 6.6), среду двойной концентрации разливают по 10 см<sup>3</sup> в пробирки 18 × 180 мм (см. 6.4) с пробирками-поплавками Дарема (*Уленгута*) (см. 6.6).

Стерилизуют в автоклаве (см. 6.1) 15 мин при температуре 121 °C.

После стерилизации пробирки-поплавки Дарема (Уленгута) не должны содержать пузырьков воздуха.

### 5.3 ЕС-бульон (селективная среда)

#### 5.3.1 Состав:

ферментативный перевар казеина			 į.	į.	Ļ			. 20,0 r;
лактоза			 į			Ļ		. 5,0 r;
желчные соли № 3 [2]	2.7	 	 ž.	į.				. 1,5 r;
моногидрофосфат калия (K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> )								. 4.0 r;
дигидрофосфат калия (КH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )		 						. 1,5 r;
хлорид натрия								
вода	٠.		٠					. 1000 см <sup>3</sup> .

#### 5.3.2 Приготовление среды

Растворяют компоненты среды или готовую дегидратированную питательную среду в воде, при необходимости подогревают. Устанавливают уровень pH, при необходимости, чтобы после стерилизации он соответствовал  $(6.8 \pm 0.2)$  при memnepamype 25 °C.

Среду разливают по 10 см $^3$  в пробирки  $16 \times 160$  мм (см. 6.4) с пробирками-поплавками Дарема (Уленгута) (см. 6.6).

Стерилизуют в автоклаве (см. 6.1) 15 мин при температуре 121 °C.

После стерилизации пробирки-поплавки Дарема (Уленгута) не должны содержать пузырьков воздуха.

5.3.3 Проверка пригодности и обеспечение качества питательных сред согласно [3] и [4].

#### **FOCT P 52830-2007**

#### 5.4 Пептонная вода безиндольная

5.4.1 Состав:

5.4.2 Растворяют компоненты среды или готовую дегидратированную питательную среду в воде, при необходимости подогревают. Доводят pH, если необходимо, до такого значения, чтобы после стерилизации оно составляло  $(7,3\pm0,2)$  при  $memnepamype\ 25\,^{\circ}C$ .

Среду разливают по 5—10 см $^3$  в пробирки 16  $\times$  160 мм (см. 6.4).

Стерилизуют в автоклаве (см. 6.1) 15 мин при температуре 121°C.

### 5.5 Реактив для определения индола (реактив Ковача)

5.5.1 Состав:

#### 5.5.2 Приготовление реактива

Растворяют 4-диметиламинобензальдегид в 2-метилбутан-1-оле или пентан-1-оле при нагревании на водяной бане, поддерживающей температуру от 50 °C до 55 °C.

Охлаждают и добавляют соляную кислоту.

Хранят реактив, защищенный от света, при температуре около 4 °C (ГОСТР 51446).

Цвет реактива должен быть от светло-желтого до светло-коричневого.

Примечание — Допускается использовать готовые коммерческие реактивы.

## 6 Оборудование и лабораторная посуда

П р и м е ч а н и е — При одинаковой спецификации одноразовое оборудование предпочтительнее многоразового.

Обычное лабораторное оборудование, а также следующее:

- Стерилизаторы сухожаровые (печи) или паровые (автоклавы) по ГОСТР 51446.
- 6.2 Термостат, поддерживающий температуру (37  $\pm$  1) °C и (44  $\pm$  1) °C.
- 6.3 Водяная баня, поддерживающая температуру (44 ± 1) °C.
- 6.4 Пробирки размерами 16 × 160 мм и 18 × 180 мм или 20 × 200 мм.
- 6.5 Бактериологическая петля из платино-иридиевого или никель-хромового сплава диаметром около 3 мм, вмещающая за один раз около 10 мм³ среды.
  - б.6 Пробирки-поплавки Дарема (Уленгута), свободно помещающиеся в пробирки (см. 6.4).
  - Пипетки с полным сливом номинальным объемом от 1 до 10 см<sup>3</sup>.
  - 6.8 рН-метр с разрешением 0,01 единиц рН и точностью ± 0,1 рН при температуре 25 °C.

## 7 Отбор проб

В лабораторию направляется представительный образец. Образец не должен быть поврежден или изменен в процессе транспортирования или хранения.

Отбор проб проводят в соответствии с ГОСТ 26668. Рекомендуется достижение соглашения заинтересованных сторон по отбору проб конкретного продукта при отсутствии соответствующего стандарта.

## 8 Подготовка проб

Подготовку проб проводят в соответствии с ГОСТ Р 51448 и ГОСТ 26669. Рекомендуется достижение соглашения заинтересованных сторон по подготовке проб конкретного продукта при отсутствии соответствующего стандарта.

# 9 Проведение определения

#### 9.1 Метод качественного определения

9.1.1 Приготовление пробы и первичного разведения в зависимости от вида продукта согласно ГОСТ Р 51426, ГОСТ Р 51448, ГОСТ 26669, [5], [6] или [7].

Состав ЕС-бульона с лаурилсульфатом при определенной концентрации согласно таблице 1 а) и b).

Добавляют 1 см³ первичного разведения к 9 см³ бульона с лаурилсульфатом одинарной концентрации (0,1 г или 0,1 см³ образца) или 10 см³ первоначального разведения к 10 см³ бульона с лаурилсульфатом двойной концентрации (1 г или 1 см³ образца). Для бо́льших объемов пробы первичное разведение приготавливают добавлением 0,1 см³ или 0,1 г к 9 см³ разбавителя (ГОСТ Р 51426 или [7]), затем добавляют весь объем первичного разведения к '90 см³ бульона с лаурилсульфатом одинарной концентрации. Например, добавляют 5 см³ или 5 г образца к 45 см³ разбавителя, и весь объем начальной суспензии вносят в 450 см³ бульона с лаурилсульфатом одинарной концентрации или вносят пробу в равный объем.

## 9.1.2 Инкубация селективного обогатительного бульона (бульона с лаурилсульфатом)

Инокулированный бульон с лаурилсульфатом одинарной или двойной концентрации (см. 5.2) инкубируют в термостате (см. 6.2), при температуре 37 °C в течение  $(24 \pm 2)$  ч. Если на этой стадии не обнаруживают ни газообразования, ни замутнения среды, затрудняющего определение газообразования, продолжают инкубацию до  $(48 \pm 2)$  ч.

Примечание — Время инкубации пробживых моллюсков должно составлять (48 ± 2) ч.

При исследовании некоторых молочных продуктов (например, казеина) пробирки-поплавки Дарема могут застревать на дне пробирки с селективной обогатительной средой. Если после 48 ч инкубации в пробирке обнаруживается лишь помутнение без газообразования, то также осуществляют пересев в ЕС-бульон согласно 9.1.3.

#### 9.1.3 Инокуляция и инкубация селективной среды (ЕС-бульона)

При обнаружении помутнения, выпадения осадка или видимого газообразования после инкубации (см. 9.1.2) селективной среды двойной концентрации или при обнаружении видимого газообразования после инкубации селективной среды одинарной концентрации с помощью бактериологической петли (см. 6.5) проводят пересев в пробирку с ЕС-бульоном. Инокулированный ЕС-бульон инкубируют на водяной бане (см. 6.3) или в термостате (см. 6.2) (24 ± 2) ч при температуре 44 °C. Если на этой стадии не обнаруживают видимого газообразования в ЕС-бульоне (см. 5.3), то общее время инкубации продлевают до (48 ± 2) ч.

П р и м е ч а н и е — Общее время инкубации проб живых моллюсков должно составлять  $(24\pm2)$  ч.

#### 9.1.4 Инокуляция и инкубация пептонной воды

При обнаружении видимого газообразования после инкубации согласно 9.1.3 с помощью бактериологической петли (см. 6.5) производят пересев в пробирку с пептонной водой (см. 5.4), предварительно прогретой до температуры 44 °C. Инкубируют (48 ± 2) ч при температуре 44 °C.

## 9.1.5 Обнаружение образования индола

В пробирку с пептонной водой (см. 5.4) после инкубации согласно 9.1.4 добавляют 0,5 см<sup>3</sup> реактива на индол (см. 5.5). После интенсивного перемешивания через 1 мин проводят оценку реакции. Красное окрашивание в спиртовой фазе свидетельствует о наличии индола.

#### 9.1.6 Оценка результатов

При обнаружении видимого газообразования в пробирке с ЕС-бульоном и образования индола в пробирке с пептонной водой (см. 9.1.2—9.1.4) селективную обогатительную среду оценивают как положительную (презумптивная Escherichia coli обнаружена).

#### 9.2 Метод количественного определения

9.2.1 Приготовление пробы и первичного разведения в зависимости от вида продукта согласно ГОСТ Р 51426, ГОСТ Р 51448, ГОСТ 26669, [5], [6] или [7].

Подготавливают достаточное число разведений, чтобы в максимальном разведении с уверенностью получить отрицательный результат.

## 9.2.2 Инокуляция и инкубация селективного обогатительного бульона (бульона с лаурилсульфатом)

- 9.2.2.1 Подготавливают ряд последовательных разведений, по три пробирки на каждое разведение. Для проб живых моллюсков и некоторых других особых продуктов, а также для получения большей точности результатов необходимо использовать по пять пробирок на каждое разведение (см. приложение A).
- 9.2.2.2 Берут три пробирки с селективной обогатительной средой двойной концентрации [см. таблицу 1 а)] и, используя стерильную пипетку (см. 6.7), в каждую пробирку вносят по 10 см<sup>3</sup> первичного разведения. Таким образом, каждая пробирка этого ряда будет содержать по 1 г образца.
- 9.2.2.3 Берут три пробирки с селективной обогатительной средой одинарной концентрации [см. таблицу 1 b)] и, используя новую стерильную пипетку (см. 6.7), в каждую пробирку вносят по 1 см<sup>3</sup> первичного разведения. Таким образом, каждая пробирка этого ряда будет содержать по 0,1 г образца.
- 9.2.2.4 Для каждого последующего разведения (соответствующего 0,01 г, 0,001 г и т.д. продукта на пробирку) повторяют процедуру, как в 9.2.2.3, используя для каждого разведения новую пипетку. Инокулят и среду тщательно перемешивают.
- 9.2.2.5 Инокулированные среды с лаурилсульфатом двойной по 9.2.2.1 или одинарной концентрации по 9.2.2.3 и 9.2.2.4 инкубируют в термостате (см. 6.2) при температуре 37 °C в течение ( $24 \pm 2$ ) ч. Если на этой стадии не обнаруживают ни газообразования, ни замутнения среды, затрудняющего определение газообразования, продолжают инкубацию до  $(48 \pm 2)$  ч.

П р и м е ч а н и е — Время инкубации проб живых моллюсков должно составлять (48 ± 2) ч.

При исследовании некоторых молочных продуктов (например, казеина) пробирки-поплавки Дарема могут застревать на дне пробирки с селективной обогатительной средой. Если после 48 ч инкубации в пробирке обнаруживается лишь помутнение без газообразования, то также осуществляют пересев в ЕС-бульон согласно 9.2.3.

#### 9.2.3 Инокуляция и инкубация селективной среды (ЕС-бульона)

- 9.2.3.1 При обнаружении помутнения, выпадения осадка или видимого газообразования после инкубации селективной среды двойной концентрации [см. таблицу 1 а)] согласно 9.2.2.5 или при обнаружении видимого газообразования после инкубации селективной среды одинарной концентрации [см. таблицу 1 b)] согласно 9.2.2.5 с помощью бактериологической петли (см. 6.5) проводят пересев в пробирку с ЕС-бульоном (см. 5.3).
- 9.2.3.2 Инокулированный согласно 9.2.3.1 EC-бульон инкубируют на водяной бане (см. 6.3) или в термостате (см. 6.2) ( $24 \pm 2$ ) ч при температуре 44 °C. Если на этой стадии не обнаруживают видимого газообразования в EC-бульоне (см. 5.3), то общее время инкубации продлевают до ( $48 \pm 2$ ) ч.

Примечание — Общее время инкубации пробживых моллюсков должно составлять (24 ± 2) ч.

#### 9.2.4 Инокуляция и инкубация пептонной воды

При обнаружении видимого газообразования после инкубации согласно 9.2.3.2 с помощью бактериологической петли (см. 6.5) производят пересев в пробирку с пептонной водой (см. 5.4), предварительно прогретой до температуры 44 °C. Инкубируют (48 ± 2) ч при температуре 44 °C.

## 9.2.5 Обнаружение образования индола

В пробирку с пептонной водой (см. 5.4) после инкубации согласно 9.2.4 добавляют 0,5 см<sup>3</sup> реактива на индол (см. 5.5). После интенсивного перемешивания через 1 мин проводят оценку реакции. Красное окрашивание в спиртовой фазе свидетельствует о наличии индола.

### 9.2.6 Оценка результатов

При обнаружении видимого газообразования в пробирке с ЕС-бульоном и образования индола в пробирке с пептонной водой (см. 9.2.2—9.2.4) селективную обогатительную среду оценивают как положительную (презумптивная Escherichia coli обнаружена).

Для каждого разведения определяют число положительных результатов для среды двойной концентрации [см. таблицу 1 a)] и одинарной концентрации [см. таблицу 1 b)].

# 10 Результаты определения

#### 10.1 Метод качественного определения

Исходя из оценки результатов (см. 9.1.6), конечный результат определения выражают как «презумптивная Escherichia coli обнаружена» или «не обнаружена (отсутствует)» в данном объеме пробы, указывая массу пробы в граммах или объем пробы в см<sup>3</sup>.

#### 10.2 Метод количественного определения

Расчет НВЧ проводят согласно приложению А.

Пример — При исследовании твердого образца и использовании трех пробирок на разведение для 95 % случаев доверительный интервал составляет от 13 до 200 презумптивных Escherichia coli в грамме при НВЧ 7,4 × 10 презумптивных Escherichia coli в грамме и от 4 до 99 презумптивных Escherichia coli в грамме при НВЧ 2,4 × 10 презумптивных Escherichia coli в грамме.

## 11 Протокол испытания

В протоколе испытания указывают:

- всю информацию, необходимую для полной идентификации образца;
- метод отбора пробы, если известен;
- использованный метод испытания со ссылкой на настоящий стандарт;
- все детали исследования, не оговариваемые в настоящем стандарте, или рассматриваемые как необязательные, а также детали иного свойства, могущие оказать влияние на результаты исследований:
  - полученные результаты.

# Приложение A (обязательное)

# Расчет наиболее вероятного числа (НВЧ)

- А.1 Расчет НВЧ при использовании трех пробирок по ГОСТР 51446.
- А.2 Расчет НВЧ при использовании пяти пробирок представлен в таблице А.1

Таблица А.1

Число положительных пробирок трех выбранных разведений			ШБШ	Категория* оценки для одновременно провнализированных проб в количестве						Действительное число микроорганизмов в 1 г (см <sup>3</sup> ) с вероятностью						
			noq					95	%	99 %						
1,0	0,1	0,01		1	2	3	3 5 10		om	đo	om	до				
ø	O	0	< 0,18	-	-		1 -	7-	0,00	0,65	0,00	0,93				
0	0	1	0,18	2	2	2	1	1	0,00	0,65	0,00	0,93				
0	1	0	0,18	2	2	2	1	1	0,01	0.65	0,00	0,93				
0	1	1	0,36	3	3	3	2	2	0,07	0,99	0,02	1,40				
0	2	0	0,37	3	2	2	2	1	0,07	0,99	0,02	1,40				
0	2	1	0,55	0	0	0	3	3	0,17	1,40	0,09	2,10				
0	3	0	0,56	0	3	3	3	3	0,17	1,40	0,09	2,10				
1	0	0	0,20	1	1	1	1	1	0,02	0,99	0,01	1,40				
1	0	1	0.40	2	1	1	1	1	0,07	1,00	0,02	1,40				
1	0	2	0,60	0	0	3	3	3	0,17	1,40	0.09	2,10				
1	1	0	0,40	1	1	1	1	1	0.07	1,10	0.03	1,40				
1	1	1	0.61	3	2	2	2	1	0,17	1,40	0,09	2,10				
1	1	2	0,81	0	0	0	0	3	0,33	2,20	0,20	2,80				
1	2	.0	0,61	2	1	1	1	1	0,18	1,40	0,09	2,10				
1	2	1	0,82	3	3	3	3	2	0,33	2,20	0,20	2,80				
1	3	0	0,83	3	3	3	3	2	0,33	2,20	0,20	2,80				
1	3	1	1,0	0	0	0	0	3	0,3	2,2	0,2	2,8				
1	4	0	1,1	0	0	0	0	3	0,3	2,2	0,2	2,8				
2	0	0	0.45	1	1	1	1	1	0,08	1,4	0,04	2,10				
2	0	1	0.68	2	- 1	1	1	1	0,18	1,50	0,09	2,10				
2	0	2	0,91	0	3	3	3	3	0.33	2,20	0,20	2,80				
2	1	0	0,68	1	1	1	1	1	0.19	1,70	0,10	2,30				
2	1	1	0,92	2	2	1	1	1	0.33	2,20	0,20	2,80				
2	1	2	1,2	0	0	3	3	3	0,4	2,5	0,2	3,4				
2	2	0	0,93	1	1	1	1	1	0.34	2,20	0,20	2,80				
2	2	. 1	1,2	3	3	2	2	2	0,4	2.5	0,2	3,4				
2	2	2	1,4	Ö	0	0	0	3	0,6	3,4	0,4	4,4				
2	3	0	1,2	3	2	2	2	1	0,4	2,5	0,2	3,4				
2	3	1	1,4	0	3	3	3	3	0,6	3,4	0,4	4.4				
2	4	0	1,5	0	3	3	3	3	0,6	3,4	0,4	4.4				

Продолжение таблицы А.1

Числе попожительных пробирок трех выбранных				4 2 3 3		ценки для с анных про		Действительное число микроорганизмов в 1 г (см³) с вероятностью					
,	разведени	ū.	нвч				95 %		99 %				
1,0	0,1	0,01	T (u)	1	2	3	5	10	om	дo	om	да	
3	0	0	0,78	1	1	1	1	1	0,21	2,20	0,12	2,80	
3	0	1	1,1	1	1	1	1	1	0,4	2,2	0,2	2,9	
3	0	2	1,3	3	3	3	2	2	0,6	3,4	0,4	4,4	
3	1	0	1,1	1	1	1	1	1	0,4	2,5	0,2	3,4	
3	1	1	1,4	2	1	1	1	1	0,6	3,4	0,4	4,4	
3	1	2	1,7	3	3	3	3	2	0,6	3,4	0,4	4,4	
3	2	0	1,4	1	1	1	1	1	0,6	3,4	0,4	4,4	
3	2	1	1,7	2	2	2	1	1	0.7	3,9	0,5	5,1	
3	2	2	2,0	0	3	3	3	3	0,7	9,8	0,5	5,2	
3	3	0	1,7	2	2	1	1	1	0.7	3,9	0,5	5,2	
3	3	1	2,1	3	3	3	2	2	0,7	3,9	0.5	5,2	
3	3	2	2,4	0	0	0	3	3	1,0	6,6	0,7	9,4	
3	4	0	2,1	3	3	2	2	2	0.7	4,0	0,5	5,2	
3	4	1	2,4	0	3	3	3	3	1,0	6,6	0,7	9,4	
3	5	0	2,5	0	0	0	3	3	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	0	0	1,3	1	1	1	1	1	0,4	3,4	0,3	4,4	
4	0	1	1,7	1	1	1	1	1	0,5	3,4	0,4	4,4	
4	0	2	2,1	3	2	2	2	2	0.7	3,9	0,5	5,2	
4	0	3	2,5	0	0	0	0	3	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	1	0	1,7	1	1	1	1	1	0,6	3,9	0,4	5,1	
4	1	1	2,1	1	1	1	1	1	0,7	4,1	0,5	5,3	
4	1	2	2,6	3	3	2	2	2	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	1	3	3,1	0	0	0	0	3	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	2	0	2,2	1	1	1	1	1	0.7	4,8	0,5	6,1	
4	2	1	2,6	2	1	1	1	1	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	2	2	3,2	3	3	3	2	2	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	2	3	3,8	0	0	0	0	3	1,3	10,0	0,9	14,7	
4	3	0	2,7	1	1	- 1	1	1	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	3	1	3,3	2	2	1	1	. 1	1,0	6,6	0,7	9,4	
4	3	2	3,9	3	3	3	3	2	1,3	10,0	0,9	14.7	
4	4	0	3,4	2	2	1	1	1	1,3	10,0	0,9	14,7	
4	4	1	4,0	3	3	2	2	2	1,3	10,0	0,9	14,7	
4	4	2	4,7	0	0	0	3	3	1,4	11,3	0,9	14,7	
4	5	. 0	4,1	3	3	3	3	2	1,3	10,0	0,9	14,7	
4	5	1	4,8	0	0	3	3	3	1,4	11,3	0,9	14,7	
5	Ō	0	2,3	1	1	1	1	1	0,7	6,6	0,5	9,4	
5	0	1	3,1	1	1	1	1	1	1,0	6,6	0,7	9,4	

## **FOCT P 52830-2007**

Окончание таблицы А.1

Число положительных пробирок трех выбранных разведений			upu			енки для анных про		Действительное число микроорганизмов в 1 г (см³) с вероятностью					
,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		нвч				95	%	99 %				
1,0	0,1	0,01		1	2	3	5	10	om	до	om	до	
5	0	2	4,3	3	2	2	2	1	0,3	10,0	0,9	14.7	
5	0	3	5,8	0	0	0	3	3	2.1	14,9	1,4	20,0	
5	1	0	3,3	1	1	1	1	1	1,0	10,0	0,7	14,7	
5	1	1	4,6	1	1	1	1	1	1,4	11,3	0,9	14.7	
5	1	2	6,3	2	2	1	1	1	2,1	14,9	1,4	20.0	
5	1	3	8,4	3	3	3	3	2	3,4	11,0	2,1	27,0	
5	2	0	4,9	1	1	1	1	1	1,5	14,9	0,9	20,0	
5	2	1	7,0	1	-1	1	1	1	2,2	16,8	1,4	23,0	
5	2	2	9,4	2	2	1	1	1	3,4	22,0	2,1	28,0	
5	2	3	12	3	3	2	2	2	3	24	2	32	
5	2	4	15	0	0	0	0	3	6	35	4	45	
5	3	0	7,9	1	1	1	1	1	2,3	22,0	1,5	27.0	
5	3	1	11	1	1	1	1	1	3	24	2	32	
5	3	2	14	1	1	1	1	1	5	35	3	45	
5	3	3	17	3	2	2	2	1	7	39	4	51	
5	3	4	21	3	3	3	3	2	7	39	4	51	
5	4	0	13	1	1	1	1	1	3	35	3	45	
5	4	1	17	1	1	1	1	1	6	39	4	51	
5	4	2	22	1	1	1	1	1	7	44	4	57	
5	4	3	28	2	1	1	1	1	10	70	6	92	
5	4	4	35	2	2	2	1	1	10	70	6	92	
5	4	5	43	0	0	3	3	3	15	106	9	150	
5	5	0	24	1	1	1	1	1	7	70	4	92	
5	5	1	35	1	1	1	1	- 1	10	106	6	150	
5	5	2	54	1	1	1	1	1	15	166	10	223	
5	5	3	92	1	- 1	1	1	1	23	253	15	338	
5	5	4	160	1	1	1	1	1	40	460	20	620	
5	5	5	> 160	1	1	1	1	1	_	_	-	-	

<sup>\*</sup> Для объяснения категорий см. ГОСТ Р 51446.

Примечание — Приведенные результаты основаны на данных источника [8].

# Библиография

[1] MCO 8261:2001	Молоко и молочные продукты. Общие руководящие указания по приготовлению проб для испытаний, исходных суспензий и растворов, разведенных 1/10, для микробиологических исследований
[2] ICMSF Microorganisms in	Food, 1988, Vol. 1, p. 280, University of Toronto Press, Toronto, Canada
[3] UCO/TS 11133-1:2000	Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 1. Общие руково- дящие указания по обеспечению качества приготовления культуральных сред в лаборатории
[4] UCO/TS 11133-2:2003	Микробиология лищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 2. Практические руководящие указания по эксплуатационным испытаниям культуральных сред
[5] MCO 6887-3:2003	Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Подготовка образцов для испытания, исходной суспензии и десятичных разведений для микро- биологических исследований. Часть 3. Специальные правила для подготовки рыбы и рыбопродуктов
[6] ИСО 6887-4:2003	Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Подготовка образцов для испытания, исходной суспензии и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 4. Специальные правила для подготовки продуктов, кроме молока и молочных продуктов, мяса и мясных продуктов и рыбы и рыбопродуктов
[7] ИСО 8261:2001	Молоко и молочные продукты. Общие руководящие указания по приготовлению проб для испытаний, исходных суспензий и растворов, разведенных 1/10, для микробиологических исследований

[8] De Man, J.C. MPN tables, corrected. Eur. J. Appl. Biotechnol., 1983, 17, pp. 301-305

УДК 663/664.777:006.354

OKC 67.040, 65.120 H09

Ключевые слова: пищевые продукты, корма, микробиология, горизонтальный метод обнаружения, презумптивные бактерии, наиболее вероятное число, Escherichia coli

> Редактор М.И. Максимова Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор Т.И. Кононенко Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Подписано в лечать 31.07,2009. Формат 60 × 84  $\frac{1}{8}$ . Бумага офсетная. Гарнитура Ариал. Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,30. Тираж 108 экз. Зак. 480.