

中华人民共和国国家标准

GB 4789. 40—2010

食品安全国家标准

食品微生物学检验 阪崎肠杆菌检验

National food safety standard

Food microbiological examination: *Enterobacter sakazakii*

2010-03-26 发布

2010-06-01 实施

中华人民共和国卫生部 发布

前　　言

本标准代替 GB/T 4789.40-2008 《食品卫生微生物学检验 阪崎肠杆菌检验》。

本标准与 GB/T 4789.40-2008 相比，主要变化如下：

——修改了标准的中英文名称；

——删除了附录 A 中 A.3。

本标准的附录 A、附录 B 为规范性附录。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

——GB/T 4789.40-2008。

食品安全国家标准

食品微生物学检验 阪崎肠杆菌检验

1 范围

本标准规定了食品中阪崎肠杆菌 (*Enterobacter sakazakii*) 的检验方法。

本标准适用于婴幼儿配方食品、乳和乳制品及其原料中阪崎肠杆菌的检验。

2 设备和材料

除微生物实验室常规灭菌及培养设备外，其他设备和材料如下：

2. 1 恒温培养箱：25 °C±1 °C，36 °C±1 °C，44 °C±0.5 °C。
2. 2 冰箱：2 °C～5 °C。
2. 3 恒温水浴箱：44 °C±0.5 °C。
2. 4 天平：感量 0.1 g。
2. 5 均质器。
2. 6 振荡器。
2. 7 无菌吸管：1 mL（具 0.01 mL 刻度）、10 mL（具 0.1 mL 刻度）或微量移液器及吸头。
2. 8 无菌锥形瓶：容量 100 mL、200 mL、2000 mL。
2. 9 无菌培养皿：直径 90 mm。
2. 10 pH 计或 pH 比色管或精密 pH 试纸。
2. 11 全自动微生物生化鉴定系统。

3 培养基和试剂

3. 1 缓冲蛋白胨水 (buffer peptone water, BPW)：见附录 A 中 A.1。
3. 2 改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素 (modified lauryl sulfate tryptose broth-vancomycin medium, mLST-Vm)：见附录 A 中 A.2。
3. 3 阪崎肠杆菌显色培养基。
3. 4 胰蛋白胨大豆琼脂 (trypticase soy agar, TSA)：见附录 A 中 A.3。
3. 5 生化鉴定试剂盒。
3. 6 氧化酶试剂：见附录 A 中 A.4。
3. 7 L-赖氨酸脱羧酶培养基：见附录 A 中 A.5。

- 3. 8 L-鸟氨酸脱羧酶培养基：见附录 A 中 A.6。
- 3. 9 L-精氨酸双水解酶培养基：见附录 A 中 A.7。
- 3. 10 糖类发酵培养基：见附录 A 中 A.8。
- 3. 11 西蒙氏柠檬酸盐培养基：见附录 A 中 A.9。

第一法 阪崎肠杆菌的检验

4 检验程序

阪崎肠杆菌检验程序见图 1。

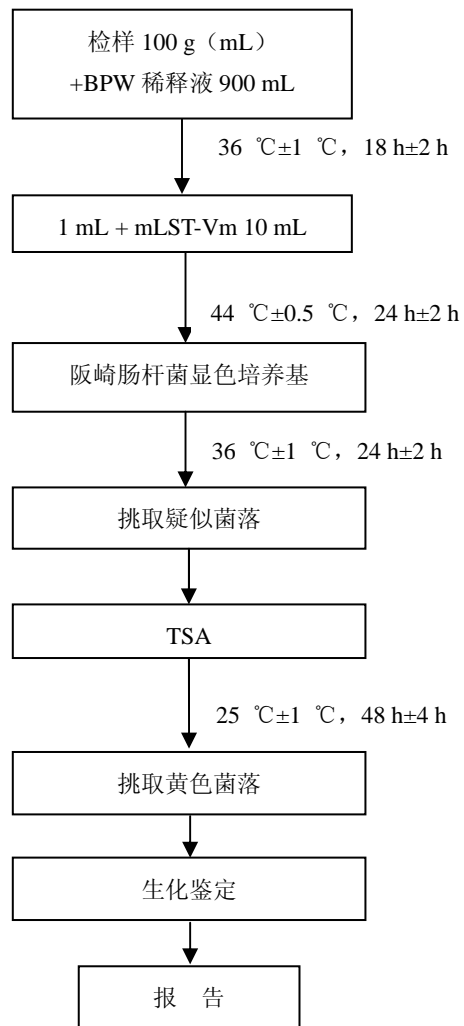


图 1 阪崎肠杆菌检验程序

5 操作步骤

5.1 前增菌和增菌

取检样 100 g (mL) 加入已预热至 44 °C 装有 900 mL 缓冲蛋白胨水的锥形瓶中，用手缓缓地摇动至充分溶解，36 °C±1 °C 培养 18 h±2 h。移取 1 mL 转种于 10 mL mLST-Vm 肉汤，44 °C±0.5 °C 培养 24 h±2 h。

5.2 分离

5.2.1 轻轻混匀 mLST-Vm 肉汤培养物，各取增菌培养物 1 环，分别划线接种于两个阪崎肠杆菌显色

培养基平板, $36\text{ }^{\circ}\text{C}\pm1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $24\text{ h}\pm2\text{ h}$ 。

5.2.2 挑取 1 个~5 个可疑菌落, 划线接种于 TSA 平板。 $25\text{ }^{\circ}\text{C}\pm1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $48\text{ h}\pm4\text{ h}$ 。

5.3 鉴定

自 TSA 平板上直接挑取黄色可疑菌落, 进行生化鉴定。阪崎肠杆菌的主要生化特征见表 1。可选择生化鉴定试剂盒或全自动微生物生化鉴定系统。

表 1 阪崎肠杆菌的主要生化特征

生化试验		特 征
黄色素产生		+
氧化酶		-
L-赖氨酸脱羧酶		-
L-鸟氨酸脱羧酶		(+)
L-精氨酸双水解酶		+
柠檬酸水解		(+)
发酵	D-山梨醇	(-)
	L-鼠李糖	+
	D-蔗糖	+
	D-蜜二糖	+
	苦杏仁甙	+

注: +>99%阳性; ->99%阴性; (+) 90%—99%阳性; (-) 90%—99%阴性。

6 结果与报告

综合菌落形态和生化特征, 报告每 100 g (mL) 样品中检出或未检出阪崎肠杆菌。

第二法 阪崎肠杆菌的计数

7 操作步骤

7.1 样品的稀释

7.1.1 固体和半固体样品: 无菌称取样品 100 g 、 10 g 、 1 g 各三份, 加入已预热至 $44\text{ }^{\circ}\text{C}$ 分别盛有 900 mL 、 90 mL 、 9 mL BPW 中, 轻轻振摇使充分溶解, 制成 $1:10$ 样品匀液, 置 $36\text{ }^{\circ}\text{C}\pm1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $18\text{ h}\pm2\text{ h}$ 。分别移取 1 mL 转种于 10 mL mLST-Vm 肉汤, $44\text{ }^{\circ}\text{C}\pm0.5\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $24\text{ h}\pm2\text{ h}$ 。

7.1.2 液体样品: 以无菌吸管分别取样品 100 mL 、 10 mL 、 1 mL 各三份, 加入已预热至 $44\text{ }^{\circ}\text{C}$ 分别盛有 900 mL 、 90 mL 、 9 mL BPW 中, 轻轻振摇使充分混匀, 制成 $1:10$ 样品匀液, 置 $36\text{ }^{\circ}\text{C}\pm1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $18\text{ h}\pm2\text{ h}$ 。分别移取 1 mL 转种于 10 mL mLST-Vm 肉汤, $44\text{ }^{\circ}\text{C}\pm0.5\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 $24\text{ h}\pm2\text{ h}$ 。

7.2 分离、鉴定

同 5.2, 5.3。

8 结果与报告

综合菌落形态、生化特征, 根据证实为阪崎肠杆菌的阳性管数, 查 MPN 检索表, 报告每 100 g (mL) 样品中阪崎肠杆菌的 MPN 值 (见附录 B 中表 B.1)。

附录A
(规范性附录)
培养基和试剂

A. 1 缓冲蛋白胨水 (BPW)**A. 1. 1 成分**

蛋白胨	10.0g
氯化钠	5.0 g
磷酸氢二钠 ($\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$)	9.0 g
磷酸二氢钾	1.5 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 7.2	

A. 1. 2 制法

加热搅拌至溶解, 调节 pH, 121 °C 高压灭菌 15 min。

A. 2 改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素 (Modified lauryl sulfate tryptose broth-vancomycin medium, mLST-Vm)**A. 2. 1 改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨 (mLST) 肉汤****A. 2. 1. 1 成分**

氯化钠	34.0 g
胰蛋白胨	20.0 g
乳糖	5.0 g
磷酸二氢钾	2.75 g
磷酸氢二钾	2.75 g
十二烷基硫酸钠	0.1 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 6.8±0.2	

A. 2. 1. 2 制法

加热搅拌至溶解, 调节 pH。分装每管 10 mL, 121 °C 高压灭菌 15 min。

A. 2. 2 万古霉素溶液**A. 2. 2. 1 成分**

万古霉素	10.0 mg
蒸馏水	10.0 mL

A. 2. 2. 2 制法

10.0 mg 万古霉素溶解于 10.0 mL 蒸馏水, 过滤除菌。万古霉素溶液可以在 0 °C~5 °C 保存 15 天。

A. 2. 3 改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素 (Modified lauryl sulfate tryptose broth-vancomycin medium, mLST-Vm)

每 10 mL mLST 加入万古霉素溶液 0.1 mL, 混合液中万古霉素的终浓度为 10 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

注: mLST-Vm 必须在 24 h 之内使用。

A. 3 胰蛋白胨大豆琼脂 (TSA)**A. 3. 1 成分**

胰蛋白胨	15.0 g
植物蛋白胨	5.0 g
氯化钠	5.0 g
琼脂	15.0 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 7.3±0.2	

A. 3. 2 制法

加热搅拌至溶解，煮沸 1 min，调节 pH，121 °C高压 15 min。

A. 4 氧化酶试剂

A. 4. 1 成分

<i>N,N,N',N'</i> -四甲基对苯二胺盐酸盐	1.0 g
蒸馏水	100 mL

A. 4. 2 制法

少量新鲜配制，于冰箱内避光保存，在 7 d 之内使用。

A. 4. 3 试验方法

用玻璃棒或一次性接种针挑取单个特征性菌落，涂布在氧化酶试剂湿润的滤纸平板上。如果滤纸在 10 s 之内未变为紫红色、紫色或深蓝色，则为氧化酶试验阴性，否则即为氧化酶实验阳性。

注：实验中切勿使用镍/铬材料。

A. 5 L-赖氨酸脱羧酶培养基

A. 5. 1 成分

L-赖氨酸盐酸盐 (L-lysine monohydrochloride)	5.0 g
酵母浸膏	3.0 g
葡萄糖	1.0 g
溴甲酚紫	0.015 g
蒸馏水	1 000 mL

pH 6.8±0.2

A. 5. 2 制法

将各成分加热溶解，必要时调节 pH。每管分装 5 mL，121 °C高压 15 min。

A. 5. 3 实验方法

挑取培养物接种于 L-赖氨酸脱羧酶培养基，刚好在液体培养基的液面下。30 °C±1 °C培养 24 h±2 h，观察结果。L-赖氨酸脱羧酶试验阳性者，培养基呈紫色，阴性者为黄色。

A. 6 L-鸟氨酸脱羧酶培养基

A. 6. 1 成分

L-鸟氨酸盐酸盐 (L-ornithine monohydrochloride)	5.0 g
酵母浸膏	3.0 g
葡萄糖	1.0 g
溴甲酚紫	0.015 g
蒸馏水	1 000 mL

pH 6.8±0.2

A. 6. 2 制法

将各成分加热溶解，必要时调节 pH。每管分装 5 mL。121 °C高压 15 min。

A. 6. 3 实验方法

挑取培养物接种于 L-鸟氨酸脱羧酶培养基，刚好在液体培养基的液面下。30 ℃±1 ℃培养 24 h±2 h，观察结果。L-鸟氨酸脱羧酶试验阳性者，培养基呈紫色，阴性者为黄色。

A. 7 L-精氨酸双水解酶培养基

A. 7. 1 成分

L-精氨酸盐酸盐 (L-arginine monohydrochloride)	5.0 g
酵母浸膏	3.0 g
葡萄糖	1.0 g
溴甲酚紫	0.015 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 6.8±0.2	

A. 7. 2 制法

将各成分加热溶解，必要时调节 pH。每管分装 5 mL。121 ℃高压 15 min。

A. 7. 3 实验方法

挑取培养物接种于 L-精氨酸脱羧酶培养基，刚好在液体培养基的液面下。30 ℃±1 ℃培养 24 h±2 h，观察结果。L-精氨酸脱羧酶试验阳性者，培养基呈紫色，阴性者为黄色。

A. 8 糖类发酵培养基

A. 8. 1 基础培养基

A. 8. 1. 1 成分

酪蛋白 (酶消化)	10.0 g
氯化钠	5.0 g
酚红	0.02 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 6.8±0.2	

A. 8. 1. 2 制法

将各成分加热溶解，必要时调节 pH。每管分装 5 mL。121 ℃高压 15 min。

A. 8. 2 糖类溶液 (D-山梨醇、L-鼠李糖、D-蔗糖、D-蜜二糖、苦杏仁甙)

A. 8. 2. 1 成分

糖	8.0 g
蒸馏水	100 mL

A. 8. 2. 2 制法

分别称取 D-山梨醇、L-鼠李糖、D-蔗糖、D-蜜二糖、苦杏仁甙等糖类成分各 8 g，溶于 100 mL 蒸馏水中，过滤除菌，制成 80 mg/mL 的糖类溶液。

A. 8. 3 完全培养基

A. 8. 3. 1 成分

基础培养基	875 mL
糖类溶液	125 mL

A. 8. 3. 2 制法

无菌操作，将每种糖类溶液加入基础培养基，混匀；分装到无菌试管中，每管 10 mL。

A. 8. 4 实验方法

挑取培养物接种于各种糖类发酵培养基，刚好在液体培养基的液面下。30 ℃±1 ℃培养 24 h±2 h，观察结果。糖类发酵试验阳性者，培养基呈黄色，阴性者为红色。

A. 9 西蒙氏柠檬酸盐培养基

A. 9. 1 成分

柠檬酸钠	2.0 g
氯化钠	5.0 g
磷酸氢二钾	1.0 g
磷酸二氢铵	1.0 g
硫酸镁	0.2 g
溴百里香酚蓝	0.08 g
琼脂	8.0 g~18.0 g
蒸馏水	1 000 mL
pH 6.8±0.2	

A. 9. 2 制法

将各成分加热溶解，必要时调节 pH。每管分装 10 mL，121 °C 高压 15 min，制成斜面。

A. 9. 3 实验方法

挑取培养物接种于整个培养基斜面，36 °C±1 °C 培养 24 h±2 h，观察结果。阳性者培养基变为蓝色。

附录 B
(规范性附录)
阪崎肠杆菌最可能数 (MPN) 检索表

B. 1 阪崎肠杆菌最可能数 (MPN) 检索表

每 100 g (mL) 检样中阪崎肠杆菌最可能数 (MPN) 的检索见表 B.1。

表 B. 1 阪崎肠杆菌最可能数 (MPN) 检索表

阳性管数			MPN	95% 可信限		阳性管数			MPN	95% 可信限	
100	10	1		下限	上限	100	10	1		下限	上限
0	0	0	<0.3	--	0.95	2	2	0	2.1	0.45	4.2
0	0	1	0.3	0.015	0.96	2	2	1	2.8	0.87	9.4
0	1	0	0.3	0.015	1.1	2	2	2	3.5	0.87	9.4
0	1	1	0.61	0.12	1.8	2	3	0	2.9	0.87	9.4
0	2	0	0.62	0.12	1.8	2	3	1	3.6	0.87	9.4
0	3	0	0.94	0.36	3.8	3	0	0	2.3	0.46	9.4
1	0	0	0.36	0.017	1.8	3	0	1	3.8	0.87	11
1	0	1	0.72	0.13	1.8	3	0	2	6.4	1.7	18
1	0	2	1.1	0.36	3.8	3	1	0	4.3	0.9	18
1	1	0	0.74	0.13	2	3	1	1	7.5	1.7	20
1	1	1	1.1	0.36	3.8	3	1	2	12	3.7	42
1	2	0	1.1	0.36	4.2	3	1	3	16	4	42
1	2	1	1.5	0.45	4.2	3	2	0	9.3	1.8	42
1	3	0	1.6	0.45	4.2	3	2	1	15	3.7	42
2	0	0	0.92	0.14	3.8	3	2	2	21	4	43
2	0	1	1.4	0.36	4.2	3	2	3	29	9	100
2	0	2	2	0.45	4.2	3	3	0	24	4.2	100
2	1	0	1.5	0.37	4.2	3	3	1	46	9	200
2	1	1	2	0.45	4.2	3	3	2	110	18	410
2	1	2	2.7	0.87	9.4	3	3	3	>110	42	--

注 1：本表采用 3 个检样量 [100 g(mL)、10 g(mL) 和 1 g(mL)]，每个检样量接种 3 管。

注 2：表内所列检样量如改用 1 000 g(mL)、10 g(mL)、和 1 g(mL) 时，表内数字应相应降低 10 倍；如改用 10 g(mL)、1 g(mL)、和 0.1 g(mL) 时，则表内数字应相应增高 10 倍，其余类推。