**APENDICE NORMATIVO B.**

**METODOS DE PRUEBA**

**B.1. DETERMINACION DE CAFEINA EN BEBIDAS NO ALCOHOLICAS.**

**B.1.1** Principio del método.

La cafeína es extraída de la muestra con cloroformo y determinada espectrométricamente a una longitud de onda de 276 nm.

**B.1.2** Equipo.

**B.1.2.1** Espectrómetro de UV-Visible disponible para utilizarse a 276 nm.

**B.1.2.2** Balanza analítica con una precisión de 0,1 mg.

**B.1.3** Materiales.

**B 1.3.1** Matraces volumétricos de 100 mL.

**B 1.3.2** Probetas de 100 mL.

**B 1.3.3** Vasos de precipitados de 250 mL.

**B 1.3.4** Embudos de separación de 125 mL.

**B 1.3.5** Pipetas graduadas de 1 y 10 mL.

**B 1.4** Reactivos.

Todos los reactivos deben ser grado analítico a menos que se indique otra especificación y por agua se entiende agua destilada.

**B 1.4.1** Sulfito de sodio anhidro (Na2SO3)

**B 1.4.2** Tiocianato de potasio (KSCN).

**B 1.4.3** Acido fosfórico (H3PO4).

**B 1.4.4** Hidróxido de sodio (NaOH).

**B 1.4.5** Cloroformo (CHCl3).

**B 1.4.6** Cafeína (C8H10N4O2)

**B 1.4.7** Permanganato de potasio (KMnO4).

**B 1.4.8** Solución reductora.

Disolver 5 g de Na2SO3 y 5 g de KSCN en agua y llevar a un volumen de 100 mL.

**B 1.4.9** Solución diluida de ácido fosfórico.

Diluir 15 mL de H3PO4 con 85 mL de agua.

**B 1.4.10** Solución de hidróxido de sodio.

Disolver 25 g de NaOH en 75 mL de agua.

**B 1.4.11** Solución patrón de cafeína de 1 mg/mL.

Disolver exactamente 100 mg de cafeína en cloroformo y llevar a un volumen de 100 mL con el mismo solvente.

**B 1.4.12** Solución de permanganato de potasio al 1,5%.

Pesar 1,5 g de KMnO4 y disolver en 100 mL de agua.

**B 1.5** Procedimiento.

**B 1.5.1** Preparación de la curva patrón.

**B 1.5.1.1** Medir los siguientes volúmenes de solución patrón de cafeína, de acuerdo con la Tabla número 1 y llevar a un volumen de 100 mL con cloroformo.

**Tabla No. 1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Matraz | mL solución patrón de cafeína | mg cafeína/100 mL |
| 1 | 0,00 | Blanco |
| 2 | 0,10 | 0,10 |
| 3 | 0,25 | 0,25 |
| 4 | 0,50 | 0,50 |
| 5 | 1,00 | 1,00 |
| 6 | 1,50 | 1,50 |
| 7 | 2,00 | 2,00 |

**B 1.5.1.2** Determinar la absorbancia de cada una de las soluciones patrón a 276 nm.

**B 1.5.1.3** Elaborar una gráfica de la lectura de absorbancia para cada una de las soluciones patrón en función de su concentración (en mg/100mL). Ajustar la curva mediante regresión lineal (método de mínimos cuadrados). Lo anterior, puede llevarse a cabo en equipos que se programan directamente en los cuales sólo es necesario leer los estándares y marcar su concentración teórica.

**B 1.5.2** Preparación de la muestra.

**B 1.5.2.1** Eliminar el gas de la muestra por agitación o con ultrasonido.

**B 1.5.2.2** Medir 10 mL de muestra en un embudo de separación de 125 mL, adicionar 5 mL de solución de permanganato de potasio al 1,5% y mezclar.

**B 1.5.2.3** Después de exactamente 5 minutos, añadir 10 mL de la solución reductora y mezclar.

**B 1.5.2.4** Adicionar 1 mL de solución diluida de ácido fosfórico, mezclar, añadir 1 mL de solución de hidróxido desodio y mezclar.

**B 1.5.2.5** Extraer con 50 mL de cloroformo durante un minuto. Dejar separar las fases y drenar la fase inferior filtrando a través de papel filtro. Colectar en un matraz volumétrico de 100 mL.

**B 1.5.2.6** Añadir de 2-3 mL de cloroformo al embudo de separación y drenar a través del papel.

**B 1.5.2.7** Lavar el papel con 2-3 mL de cloroformo. Extraer nuevamente con 40 mL de cloroformo filtrando y lavando el papel filtro como se describió anteriormente y diluir al volumen con cloroformo.

**B 1.5.2.8** Determinar la absorbancia a 270 nm.

**B 1.6** Cálculos

De la ecuación de la recta obtenida.

y = mx + b

Donde:

y = Absorbancia obtenida en la muestra ya procesada.

m = Pendiente (coeficiente de absortividad).

x = mg cafeína/100 mL en la muestra.

b = Ordenada al origen.

Despejar “*x”* y obtener directamente los mg de cafeína/100 mL de bebida.

mg cafeína/100 mL = mg de cafeína/100 mL obtenidos de la curva X 100 X F.D.

10

Donde:

F.D. = Factor de dilución.

**B 1.7** Expresión de resultados.

|  |
| --- |
| mg cafeína/100 mL. |

**B 2** **DETERMINACION DE MATERIA EXTRAÑA.**

**B 2.1** Principio del método.

La materia extraña se separa de la muestra mediante flotación o sedimentación de acuerdo a la naturaleza del producto y posteriormente se filtra para su identificación al microscopio.

**B 2.2** Equipo.

**B 2.2.1** Balanza granataria con una precisión de 0.1 g.

**B 2.2.2** Equipo de filtración al vacío.

**B 2.2.3** Microscopio binocular estereoscópico con objetivos que pueden ser de 3, 6, 7 y 10X y oculares apareados de amplio campo visual de 10, 30 y 100X, respectivamente.

**B 2.2.4** Lámpara para el microscopio o luz natural equivalente.

**B 2.2.5** Parrilla de calentamiento con agitación magnética.

**B 2.3** Materiales.

**B 2.3.1** Matraz trampa de Wildman, formado por un matraz Erlenmeyer de 1 o 2 L, provisto de una varilla metálica con un tapón de émbolo de hule en un extremo.

**B 2.3.2** Embudo de Hirsch o Buchner para filtración al vacío.

**B 2.3.3** Caja de Petri.

**B 2.3.4** Papel de filtración rápida del número 8 rayado para conteo o rayado a lápiz con líneas paralelas de aproximadamente 5 mm de separación.

**B 2.3.5** Aguja de disección.

**B 2.3.6** Material de uso común en el laboratorio.

**B 2.4** Reactivos.

Todos los reactivos deben ser grado analítico a menos que se indique otra especificación y por agua se entiende agua destilada.

**B 2.4.1** Heptano (C7H16).

**B 2.4.2** Acido clorhídrico (HCl) de 36,5 a 38,0% de pureza.

**B 2.4.3** Aceite mineral. Aceite de parafina, blanco y ligero. Con un peso específico de 0,840-0,860 (24ºC).

**B 2.4.4** Glicerina (C3H8O3)

**B 2.4.5** Mezcla de glicerina: etanol 1:3 (v/v).

**B 2.4.6** Mezclar un volumen de glicerina con 3 volúmenes de etanol.

**B 2.5** Procedimiento.

**B 2.5.1** Determinación de materia extraña en bebidas no alcohólicas embotelladas o en lata.

**B 2.5.1.1** Homogeneizar bien la muestra y filtrar 250 mL sobre un embudo de succión, preparado con papel filtro para conteo, tratando de verterlo uniformemente.

**B 2.5.1.2** Colocar el filtro con residuo en una caja de Petri, y humedecerla con la mezcla de glicerina/ etanol (opcional). Examinar al microscopio utilizando una luz suficientemente fuerte para que muestre los detalles en el papel filtro.

**B 2.5.1.3** Contar explorando con una aguja de disección sobre toda la superficie del papel, línea por línea, y explorar cada pieza del material, porque algunos fragmentos son irreconocibles a menos que se muevan.

**B 2.5.2** Determinación de materia extraña en concentrados y jarabes.

**B 2.5.2.1** Homogeneizar bien la muestra. En el caso de concentrados y jarabes reconstituir la muestra siguiendo las instrucciones de la etiqueta.

**B 2.5.2.2** En un matraz trampa de Wildman medir 250 mL de muestra, adicionar 15 mL de aceite mineral y agregar agitando vigorosamente suficiente cantidad de agua caliente (70ºC), hasta que la capa de aceite llegue al cuello del matraz. Dejar reposar 30 minutos.

**B 2.5.2.3** Girar suavemente la varilla de metal, para atrapar la capa de aceite, levantándolo   
e introduciéndolo lo más que se pueda en el cuello del matraz.

**B 2.5.2.4** Mantener el émbolo en su lugar y decantar el líquido que está sobre él a un embudo de succión preparado con un filtro para conteo, tratando de verterlo uniformemente.

**B 2.5.2.5** Colocar el filtro con residuo en una caja de Petri, y humedecerla con la mezcla de glicerinaetanol (opcional). Examinar al microscopio utilizando una luz suficientemente fuerte para que muestre los detalles en el papel filtro.

**B 2.5.2.6** Contar explorando con una aguja de disección sobre toda la superficie del papel, línea por línea, y explorar cada pieza del material, porque algunos fragmentos son irreconocibles a menos que se muevan.

**B 2.5.2.7** En caso de que la muestra contenga tejidos de frutas emplear el siguiente procedimiento:

**B 2.5.2.7.1** Pesar en un vaso 100 g de la muestra y adicionar 200 mL de agua caliente (Aprox. a 50ºC). Transferir al matraz trampa, adicionar 10 mL de ácido clorhídrico y hervir por 3 minutos.

**B 2.5.2.7.2** Enfriar a temperatura ambiente, adicionar 25 mL de heptano y agitar perfectamente. Bajar la varilla de metal y el tapón émbolo de hule, añadir el agua necesaria para que la capa de heptano suba al cuello del matraz.

**B 2.5.2.7.3** Dejar reposar por 15 minutos. Girar suavemente la varilla de metal, para remover el sedimento fino que se acumuló en la superficie del tapón émbolo.

**B 2.5.2.7.4** Atrapar la capa de heptano levantándolo e introduciéndolo lo más que se pueda en el cuello del matraz. Mantener el émbolo en su lugar y decantar el líquido que está sobre él a un embudo de succión preparado con un papel filtro para conteo, tratando de verterlo vigorosamente.

**B 2.5.2.7.5** Añadir nuevamente 25 mL de heptano al matraz trampa para hacer una segunda extracción heptano sobre el embudo de succión, lavar la varilla y el cuello del matraz con heptano y verterlo sobre el mismo embudo.

**B 2.5.2.7.6** Examinar al microscopio utilizando una luz suficientemente fuerte para que muestre los detalles en el papel filtro. Contar explorando con una aguja de disección sobre toda la superficie del papel, línea por línea, voletear y explorar cada pieza del material, porque algunos fragmentos son irreconocibles a menos que se muevan. No contar material dudoso.

**B 2.5.3** Determinación de materia extraña en polvos para preparar bebidas.

**B 2.5.3.1** Homogeneizar la muestra. Pesar en un vaso 50 g de muestra y adicionar de 400-500 mL de agua agitar bien hasta que toda la muestra se disuelva y aplicar el mismo procedimiento seguido en B 2.5.1

**B 2.6** Expresión de resultados.

|  |
| --- |
| Presencia o ausencia de insectos enteros, fragmentos de insectos, pelos de roedor, excretas o cualquier materia extraña encontrada en 50 g, 100 g o 250 mL de producto, según corresponda. |

**B 3** **DETERMINACION DE QUININA EN BEBIDAS CARBONATADAS.**

**B 3.1** Principio del método.

La quinina es determinada espectrométricamente en medio ácido a una longitud de onda de 347.5 nm.

**B 3.2** Equipo.

**B 3.2.1** Espectrómetro de UV-Visible disponible para utilizarse a 347.5 nm.

**B 3.2.2** Balanza analítica con una precisión de 0.1 mg.

**B 3.2.3** Agitador magnético.

**B 3.3** Materiales.

**B 3.3.1** Matraces volumétricos de 100 mL.

**B 3.3.2** Probetas de 100 mL.

**B 3.3.3** Vasos de precipitados de 250 mL.

**B 3.4** Reactivos.

Todos los reactivos deben ser grado analítico a menos que se indique otra especificación y por agua se entiende agua destilada.

**B 3.4.1** Quinina (C20H24N2O2). Secada a 100ºC durante 3 horas.

**B 3.4.2** Acido clorhídrico concentrado (HCl).

**B 3.4.3** Solución de ácido clorhídrico 0,5 N.

**B 3.4.4** Solución patrón de quinina de 1 mg/mL. Pesar exactamente 100 mg de quinina en un matraz volumétrico de 100 mL. Adicionar 20 mL de ácido clorhídrico 0,5 N y llevar al volumen con agua. Mezclar.

**B 3.5** Procedimiento.

**B 3.5.1** Preparación de la curva patrón.

**B 3.5.1.1** Medir los siguientes volúmenes de solución patrón de quinina, de acuerdo con la Tabla No. 2, en matraces volumétricos de 100 mL.

**Tabla No.2**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Matraz | mL solución patrón de quinina | mg quinina/L |
| 1 | 0,00 | Blanco |
| 2 | 0,50 | 5,0 |
| 3 | 1,00 | 10,0 |
| 4 | 2,00 | 20,0 |
| 5 | 3,00 | 30,0 |
| 6 | 4,00 | 40,0 |
| 7 | 5,00 | 50,0 |
| 8 | 6,00 | 60,0 |

**B 3.5.1.2** Adicionar a cada matraz 20 mL de ácido clorhídrico 0.5 N. Llevar al volumen con agua y mezclar.

**B 3.5.1.3** Determinar la absorbancia de cada las soluciones patrón a 347,5 nm.

**B 3.5.1.4** Elaborar una gráfica de la lectura de absorbancia para cada una de las soluciones estándar en función de su concentración (en mg/L). Ajustar la curva mediante regresión lineal (método de mínimos cuadrados). Lo anterior, puede llevarse a cabo en equipos que se programan directamente, en los cuales sólo es necesario leer los estándares y marcar su concentración teórica.

**B 3.5.2** Preparación de la muestra.

**B 3.5.2.1** Vaciar el contenido de la botella o lata en un vaso de precipitados. Agitar magnéticamente hasta eliminar el gas.

**B 3.5.2.2** Medir 50 mL de la muestra degasificada en un matraz volumétrico de 100 mL y adicionar 20 mL de ácido clorhídrico 0,5 N y llevar al volumen con agua. Mezclar.

**B 3.5.2.3** Determinar la absorbancia a 347,5 nm.

**B 3.6** Cálculos.

De la ecuación de la recta obtenida.

y = mx + b

Donde:

y = Absorbancia obtenida en la muestra ya procesada.

m = Pendiente (coeficiente de absortividad).

x = mg quinina/L en la muestra.

b = Ordenada al origen.

Despejar “*x”* y obtener directamente de la curva los mg de quinina/L.

Para obtener la cantidad de quinina en la muestra aplicar la siguiente ecuación:

mg quinina/L = mg quinina/L obtenidos de la curva estándar X 100 X F.D. 50

Donde:

F.D. = Factor de dilución.

**B 3.7** Expresión de resultados.

|  |
| --- |
| mg quinina/L. |

**B 4 DETERMINACION DE SULFITOS EN ALIMENTOS. METODO OPTIMIZADO DE   
MONIER-WILLIAMS.**

**B 4.1** Principio del método.

El método mide sulfitos libres más porciones reproducibles de sulfitos ligados, tales como productos carbonílicos, en alimentos. La muestra es calentada con ácido clorhídrico (HCl) en reflujo para convertir el sulfato a SO2 (sulfitos). El nitrógeno introducido a la solución arrastra el SO2 a través del condensador enfriado por agua y pasa a una solución del H2O2 al 3% donde el SO2 se oxida a ácido sulfúrico (H2SO4). El contenido de sulfito es directamente relacionado al H2SO4 generado, el cual es determinado por titulación con hidróxido de sodio (NaOH) estandarizado.

Aplicable para la determinación de 10 ppm de sulfitos en alimentos. Aplicable en presencia de otros compuestos volátiles de azufre, no aplicable a cebollas secas, puerros y calabazas.

**B 4.2** Equipo.

**B 4.2.1** Aparato de Destilación (nota: En este método la presión dentro del aparato está limitada a la presión propia de la solución de H2O2 al 3% encima del extremo del burbujeador, mantener la presión baja para evitar la pérdida del SO2 a través del goteo). Usar una película delgada de vaselina en las superficies que sellan en todas las juntas, excepto en la junta entre el matraz y el embudo de separación. Poner pinza en cada junta para asegurar que sellen completamente.

|  |  |
| --- | --- |
|  | A) Adaptador de entrada  B) Embudo de separación  C) Matraz de fondo redondo  D) Entrada de gas  E) Condensador  F) Burbujeador  G) Probeta |

**B 4.2.2** Ensamblar el aparato según se muestra en la figura siguiente:

**B 4.2.3** Bureta de 10 mL con tubo de sobrellenado y conexiones para tubo Ascarita o el equivalente para permitir mantener una atmósfera libre de CO2 sobre el hidróxido de sodio 0,01N estandarizado.

**B 4.3** Reactivos.

Todos los reactivos deben ser grado analítico a menos que se indique otra especificación y por agua se entiende agua desionizada.

**B 4.3.1** Acido clorhídrico (HCl) acuoso 4N. Para cada análisis, preparar 90 mL de esta solución mezclando 30 mL de HCl y 60 mL de agua desionizada.

**B 4.3.2** Indicador de rojo de metilo. Disolver 250 mg de rojo de metilo en 100 mL de etanol.

**B 4.3.3** Titulante estandarizado. Hidróxido de sodio (NaOH) 0,010N Estandarizar la solución con estándar de ftalato ácido de potasio.

**B 4.3.4** Solución de peróxido de hidrógeno al 3% (H2O2). Para cada análisis, diluir 3 mL de H2O2 al 30% con 30 mL de agua desionizada. Justo antes de usarse, agregar 3 gotas de indicador de rojo de metilo y titular con hidróxido de sodio (NaOH) 0,010N a un punto final amarillo, si el punto final excedió, descartar la solución.

**B 4.3.5** Nitrógeno de alta pureza. Usar un regulador para mantener el flujo de 200 mL/min. Para evitar oxígeno en el nitrógeno se usa una trampa tipo cromatografía de gases.

**B 4.4** Preparación de la muestra.

**B 4.4.1** Sólidos.

Transferir 50g de alimento o la cantidad que contenga de 500 a 1500 g de SO2, a un procesador de alimentos o licuadora. Agregar 100 mL de etanol - agua (5+95 v/v) y mezclar. Licuar sólo hasta que el alimento pueda pasar por la junta 24/40 del matraz.

**B 4.4.2** Líquidos.

Mezclar 50g de muestra, o la cantidad que contenga de 500 a 1500 g de SO2 con 100 mL de la mezcla etanol – agua.

Nota: Llevar a cabo la preparación de la muestra y el análisis tan rápido como sea posible para evitar la pérdida de formas lábiles de sulfito.

**B 4.5** Preparación del sistema.

**B 4.5.1** Usando el aparato ensamblado y el matraz puesto en la manta de calentamiento, agregar 400 mL de agua al matraz.

**B 4.5.2** Cerrar la llave del embudo de separación y agregar 90 mL de HCl 4N.

**B 4.5.3** Empezar con el flujo de nitrógeno. Iniciar el flujo en el refrigerante.

**B 4.5.4** Colocar el recipiente con 30 mL de H2O2, el cual ha sido titulado a punto final amarillo con  
NaOH 0,010N.

**B 4.5.5** Después de 15 min, el aparato y el agua estarán completamente desoxigenadas y la porción de muestras debe ser introducida al sistema.

**B 4.5.6** Remover el embudo de separación y cuantitativamente transferir la muestra al matraz.

**B 4.5.7** Limpiar la junta y rápidamente aplicar grasa de silicón y regresarlo a su lugar.

**B 4.5.8** El flujo de nitrógeno a través de la solución de H2O2 al 3% se reanuda tan pronto como se coloca el embudo en la junta del matraz. Examinar cada junta para asegurar que esté sellado. Usar un bulbo con válvula para aplicar presión sobre el HCl. Abrir la llave y dejar pasar el HCl al matraz. Continuar sosteniendo la válvula para mantener la suficiente presión sobre la solución de ácido para forzarla a pasar. Cerrar la llave antes de que los últimos 2-3 mL drenen para evitar que el SO2 escape hacia el embudo de separación.

**B 4.5.9** Calentar la manta al calentamiento y regular para calentar lo suficiente, obteniendo de 80 a 90 gotas/min del condensador.

**B 4.5.10** Dejar 1 h 45 min y remover el vaso.

**B 4.6** Procedimiento

Inmediatamente titular el contenido del vaso o probeta con hidróxido de sodio 0,010N a punto final amarillo y que persista 20 segundos.

**B 4.7** Cálculos.

Calcular el contenido de sulfitos, como sigue:

|  |  |
| --- | --- |
| g SO2,/g= | 32,03 x VB x N x 1000 |
| peso de muestra |

Donde:

32,03 = peso milequivalente del SO2

VB = Volumen (ML) del NaOH

N = Normalidad del NaOH

1000 = Factor para convertir milequivalentes a microequivalentes

Peso de muestra: cantidad de muestra que se introdujo al matraz

**B 5 DETERMINACION DE SULFITOS POR GRAVIMETRIA (OPCIONAL).**

**B 5.1** Después de la titulación, llevar el contenido del recipiente a un vaso de 400 mL agregar 4 gotas de HCl 1N y un exceso de solución de BaCl2 al 10% y dejar reposar toda la noche.

**B 5.2** Lavar el precipitado por decantación 3 veces con agua caliente a través de un Gooch previamente pesado. Lavar con 20 mL de alcohol etílico y 20 mL de éter y secar a 105°-110°C.

**B 5.3** Determinar el blanco de reactivos para la titulación y para el método gravimétrico y considerarlo en el cálculo de los resultados.

**B 5.4** Preparación del Aparato de Filtración

**B 5.4.1** Unir el receptáculo con un filtro de fibra de vidrio.

**B 5.4.2** Colocar lo anterior en el matraz kitasato.

**B 5.4.3** Lavar el filtro con 10 mL de agua caliente, desionizada y después con 10 mL de etanol  
usando vacío.

**B 5.4.4** Quitar el filtro y secarlo a 110°C durante 12 horas o más. Transferir a desecador para enfriar a temperatura ambiente. Pesar (Wb).

**B 5.4.5** Colocar el filtro en el receptáculo de vidrio.

**B 5.5** Precipitado de BaSO4

**B 5.5.1** Pasar el precipitado por el filtro. Lavar con agua para asegurar que todo ha sido filtrado.

**B 5.5.2** Pasar 10 mL de etanol a través del precipitado y filtrar con vacío.

**B 5.5.3** Remover el filtro y secar en estufa a 110°C durante toda la noche.

**B 5.5.4** Transferir a desecador, enfriar y pesar (Wp).

**B 5.6** Cálculos.

Calcular el contenido de sulfitos como sigue:

|  |  |
| --- | --- |
| g SO2,/g= | (Wp – Wb) x 274,46 |
| g muestra |

Donde:

Wp = Peso de papel filtro con el precipitado de BaSO4 a peso constante

Wb = Peso de papel filtro preparado y puesto a peso constante

**B 5.7** Ensayos de Recuperación.

**B 5.7.1** Para familiarizarse y eficientizar el método antes de realizar la rutina, analizar porciones de muestra que contengan cantidades conocidas de sulfitos.

**B 5.7.2** Realizar los análisis de manera que se omita cualquier pérdida de sulfitos por oxidación o reacción con los componentes en el alimento.

**B 5.7.3** Debido a que los sulfitos son reactivos con el aire y con algunas matrices alimenticias y dado que carecen de estabilidad, se debe fortificar con fuentes estables de sulfitos, no sulfito de sodio o sales similares.

**B 5.7.4** El hidroximetil sulfonato de sodio (HMS), el cual es estructuralmente similar a algunas formas combinadas de sulfitos en alimentos, es útil para preparar porciones de prueba fortificada.

**B 5.7.5** Para el análisis, transferir 50g de muestra de alimento libre de sulfitos al matraz. Agregar una alicuota de solución de la sal sódica de hidroximetil sulfonato. Analizar inmediatamente.

**B 5.7.6** Recuperaciones de 80% del HMS con matrices alimenticias de 10 ppm son recomendables para asegurar una adecuada exactitud analítica.

**B 5.8** Informe de las pruebas.

|  |
| --- |
| g SO2,/g |

**B 6 DETERMINACION DE SODIO (Na) POR ESPECTROFOTOMETRIA DE ABSORCION ATOMICA CON ADITAMENTO DE FLAMA**

**B 6.1** Fundamento

La muestra se somete a una digestión ácida con ácido nítrico concentrado para que el analito liberado sea cuantificado por espectrofotometría de absorción atómica.

**B 6.2** Reactivos

**B 6.2.1** Acido nítrico (HNO3) concentrado grado suprapuro

**B 6.2.2** Acido nítrico (HNO3) concentrado G.R.

**B 6.2.3** Estándar certificado de Na de 1000 g/mL

**B 6.2.4** Agua deionizada

**B 6.3** Materiales

**B 6.3.1** Sistema de reflujo

**B 6.3.2** Material común de laboratorio

**B 6.3.3** Papel filtro No. 1

**B 6.4** Equipo

**B 6.4.1** Balanza analítica con una sensibilidad de 0.1 mg

**B 6.4.2** Espectrofotómetro de absorción atómica con aditamento de flama

**B 6.4.3** Parrilla de calentamiento

**B 6.4.4** Lámpara de cátodo hueco de sodio

**B 6.5** Preparación de la muestra para ensayo

**B 6.5.1** Productos sólidos

Tomar una cantidad representativa de la muestra a analizar. Si es necesario moler el producto mediante un molino o un mortero. Evitar cualquier contaminación durante esta manipulación. Mezclar bien.

**B 6.5.2** Productos líquidos

Mezclar bien el producto antes de abrir el recipiente. A continuación transvertir a un recipiente de vidrio   
o de plástico descontaminado. Guardar en el refrigerador (4°C). Mezclar bien antes del uso.

**B 6.5.3** Descontaminación del material

En una cubeta de polietileno (volumen aproximado de 15L) introducir 10L de mezcla ácido nítrico/agua (1:1). En este baño descontaminar durante una noche todos los matraces aforados, tapones, recipientes de polietileno o de polipropileno, así como todo el material de vidrio necesario. Enjuagar con agua destilada. Secar.

**B 6.6** Procedimiento

**B 6.6.1** Se pesa de 1,0 a 2,0 g de muestra en un matraz de fondo plano de 250 mL con boca esmerilada, se le añaden 10 mL de HNO3 grado suprapuro y se digieren por calentamiento en un sistema de reflujo durante 2 h o hasta digestión completa.

**B 6.6.2** La muestra se enfría y se filtra a través de papel filtro No. 1 y se recibe en un matraz aforado de 100 mL.

**B 6.6.3** Se lava tres veces el matraz de la digestión con tres porciones de 10 mL de agua deionizada y los lavados se filtran y se reciben en el matraz aforado, se lleva a volumen con agua deionizada.

**B 6.6.4** Ajustar el espectrofotómetro de acuerdo a las recomendaciones del fabricante usando un estándar certificado.

**B 6.6.5** Se leen las muestras y se anotan los resultados obtenidos en g/mL, de acuerdo a lo siguiente:

**B 6.6.5.1** Longitud de onda: 589,6 nm

**B 6.6.5.2** Llama: aire-acetileno, oxidante

Nota: Se recomienda meter una muestra añadida para valorarla y hacer un blanco de reactivos para cada serie de digestiones.

**B 6.6.6** Cálculo

|  |  |
| --- | --- |
| mg/kg Na+ = | (A-B) x C |
|  | D |

En donde:

A = g/mL de Na+ en la muestra

B = g/mL de Na+ en el blanco

C = mL de aforo de la muestra

D = peso de la muestra en g tomada para el análisis

**B 6.6.6.1** Sensibilidad del método: 0,15 g/mL para 1% de absorción.

**B 7 ANALISIS MICROBIOLOGICO DE PRODUCTOS OBJETO DE ESTA NORMA**

**B 7.1 Procedimiento para la preparación y dilución de muestras de alimentos para su análisis microbiológico.**

**B 7.1.1** Fundamento

La dilución primaria tiene por objeto obtener una distribución lo más uniforme posible de los microorganismos contenidos en la muestra destinada para el análisis. La preparación de diluciones decimales adicionales, si son necesarias, tiene como objetivo reducir el número de microorganismos por unidad de volumen, para permitir, después de la incubación, la observación de la prueba en el caso de tubos o matraces y la cuenta de colonias en el caso de placas.

**B 7.1.2** Reactivos

Los reactivos que a continuación se mencionan deben ser grado analítico. Cuando se indique agua debe entenderse como agua destilada.

**B 7.1.2.1** Preparación de reactivos

**B 7.1.2.1.1** Solución de hidróxido de sodio 1,0 N

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Hidróxido de sodio | 4,0 g |
| Agua | 100 mL |

Preparación:

Disolver el hidróxido de sodio y llevar a 100 mL con agua.

**B 7.1.2.1.2** Solución reguladora de fosfatos (solución concentrada).

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Fosfato de sodio monobásico | 34,0 g |
| Agua | 1,0 L |

Preparación:

Disolver el fosfato en 500 mL de agua y ajustar el pH a 7,2 con solución de hidróxido de sodio 1,0 N.

Llevar a un litro con agua.

Esterilizar durante 15 minutos a 121° ± 1,0°C.

Conservar en refrigeración (solución concentrada).

Tomar 1,25 mL de la solución concentrada y llevar a un litro con agua (solución de trabajo).

Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL según se requiera.

Esterilizar a 121° ± 1,0°C durante 15 minutos.

Después de la esterilización, el pH y los volúmenes finales de la solución de trabajo deberán ser iguales   
a los iniciales.

**B 7.1.2.1.3** Agua peptonada

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Peptona | 1,0 g |
| Cloruro de sodio | 8,5 g |
| Agua | 1,0 L |

Preparación:

Disolver los componentes en un litro de agua.

Ajustar el pH a 7 ± 0,1 con hidróxido de sodio 1,0 N.

Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL o en cualquier volumen múltiplo de nueve según se requiera.

Esterilizar a 121 ± 1,0°C durante 15 minutos.

Después de la esterilización, el pH y los volúmenes finales de la solución de trabajo deberán ser iguales   
a los iniciales.

Si este diluyente no es usado inmediatamente, almacenar en lugar oscuro a una temperatura entre 0 a 5°C por un tiempo no mayor de un mes, en condiciones tales que no alteren su volumen o composición.

**B 7.1.3** Materiales

**B 7.1.3.1** Pipetas bacteriológicas para distribuir 10 y 1 mL (o si es necesario de 1 mL y 2 mL), con tapón de algodón. Las pipetas pueden ser graduadas en volúmenes iguales a una décima de su volumen total.

**B 7.1.3.2** Frascos de vidrio de 250 mL con tapón de rosca.

**B 7.1.3.3** Tubos de 16 x 150 mm con tapón de rosca.

**B 7.1.3.4** Utensilios esterilizables para la obtención de muestras: cuchillos, pinzas, tijeras, cucharas, espátulas, etc.

**B 7.1.3.5** Todo el material e instrumentos que tengan contacto con las muestras bajo estudio deberán esterilizarse mediante: Horno, durante 2 h a 170 a 175°C o 1 h a 180°C o en autoclave, durante 15 minutos como mínimo a 121 ± 1,0°C.

**B 7.1.3.6** El material de vidrio puede sustituirse por material desechable que cumpla con las especificaciones deseadas. No debe usarse material de vidrio dañado por esterilización repetida y éste debe ser químicamente inerte.

**B 7.1.4** Aparatos e instrumentos

**B 7.1.4.1** Horno para esterilizar que alcance una temperatura mínima de 170°C.

**B 7.1.4.2** Autoclave con termómetro y manómetro, calibrada con termómetro de máximas y mínimas.

**B 7.1.4.3** Baño de agua con control de temperatura y circulación mecánica, provista con termómetro calibrado con divisiones de 0,1°C y que mantenga la temperatura a 45 ± 0,5°C.

**B 7.1.4.4** Licuadora de una o dos velocidades controladas por un reóstato o bien un homogeneizador peristáltico (Stomacher).

**B 7.1.4.5** Vasos para licuadora con tapa esterilizables o bolsas estériles para homogeneizador peristáltico.

**B 7.1.4.6** Balanza granataria con sensibilidad de 0,1 g.

**B 7.1.5** Procedimiento

**B 7.1.5.1** Preparación de la dilución primaria.

**B 7.1.5.1.1** Para muestras congeladas de un alimento originalmente líquido o licuable, fundir por completo en baño de agua de 40 a 45°C un tiempo máximo de 15 minutos y homogeneizar agitando vigorosamente.

**B 7.1.5.1.2** Para la parte líquida de una muestra heterogénea la cual sea considerada suficientemente representativa de la muestra total.

**B 7.1.5.1.2.1** Agitar la muestra manualmente con 25 movimientos de arriba a abajo en un arco de 30 cm efectuados en un tiempo de 7 segundos. Tomar 1 mL de la muestra y diluir con 9 mL del diluyente el cual debe encontrarse a una temperatura similar a ésta, evitando el contacto entre la pipeta y el diluyente.

**B 7.1.5.1.2.2** Siempre que la cantidad de muestra lo permita, tomar alícuotas mayores, por ejemplo volúmenes de 10 u 11 mL, diluidos con 90 o 99 mL, de la misma forma que se describió anteriormente

**B 7.1.5.1.3** A partir de muestras sólidas o semisólidas.

Las muestras sólidas y semisólidas congeladas, deben descongelarse en refrigeración de 4 a 8ºC durante 8 horas y no más de 24 horas antes de proceder a su análisis.

**B 7.1.5.1.3.1** Pesar una cantidad de 10 u 11 g de la muestra por analizar en un recipiente o bolsa plástica estériles de tamaño adecuado.

**B 7.1.5.1.3.2** Adicionar un volumen de 90 a 99 mL del diluyente llevado a una temperatura similar a la de la muestra.

**B 7.1.5.1.3.3** Operar la licuadora o el homogeneizador peristáltico de 1 a 2 minutos hasta obtener una suspensión completa y homogénea según se indique en la técnica correspondiente para cada alimento. Aún en los equipos más lentos, este tiempo no debe exceder de 2,5 minutos.

**B 7.1.5.1.3.4** Permitir que las partículas grandes se sedimenten, y transferir la cantidad deseada tomando de las capas superiores de la suspensión.

**B 7.1.5.1.3.5** Cuando la dilución primaria es muy viscosa o pegajosa, adicionar más diluyente, lo cual debe tomarse en cuenta para las operaciones subsecuentes o expresión de resultados.

**B 7.1.5.1.3.6** El homogeneizador peristáltico (Stomacher) puede no ser adecuado para algunos productos (por ejemplo, aquellos con partículas agudas o constituyentes que no se dispersen fácilmente). Debe ser utilizado sólo cuando exista evidencia (publicada o por ensayos comparativos) de que los resultados obtenidos no difieren significativamente con aquellos obtenidos con licuadora.

**B 7.1.5.2** Preparación de las diluciones decimales adicionales.

**B 7.1.5.2.1** Transferir 1 mL o un múltiplo, por ejemplo, 10 u 11 mL de la dilución primaria 1 + 9 (10-1), en otro recipiente conteniendo nueve veces el volumen del diluyente estéril a la temperatura apropiada, evitando el contacto entre la pipeta y el diluyente.

**B 7.1.5.2.2** Mezclar cuidadosamente cada botella de diluyente siempre de la misma manera que se describe en el punto B 7.1.5.1.

**B 7.1.5.2.3** La selección de las diluciones que se vayan a preparar y de aquellas que se van a inocular, dependen del número esperado de microorganismos en la muestra, con base a los resultados de análisis previos y de la información que se obtenga del personal de inspección que la haya colectado. En ausencia total de información, trabajar con las diluciones de la primera a la sexta.

**B 7.1.5.2.4** Utilizar pipetas diferentes para cada dilución inoculando simultáneamente las cajas que se hayan seleccionado. El volumen que se transfiera nunca debe ser menor al 10% de la capacidad total  
de la pipeta.

**B 7.1.5.2.5** Si la pipeta es terminal y se transfiere un volumen de líquido equivalente a su capacidad total, escurrir aplicando la punta de la pipeta una sola vez en una área de la caja Petri sin líquido.

**B 7.1.5.2.6** Mientras se afora el líquido de la pipeta, la punta de ésta debe apoyarse en el interior del cuello del frasco y mantenerla en posición vertical, para lo cual este último debe inclinarse lo necesario.

**B 7.1.5.2.7** En estudios donde se busca la presencia o ausencia de una determinada especie de microorganismos en 0,1 mL o 0,1 g, no es necesario preparar diluciones mayores.

**B 7.1.5.2.8** El criterio para seleccionar las diluciones a preparar de acuerdo con el número   
de microorganismos esperado es:

**B 7.1.5.2.8.1** Para la técnica del número más probable utilizar tres tubos: donde sea posible demostrar el microorganismo en 10 mL de la dilución más alta.

**B 7.1.5.2.8.2** Para la técnica de cuenta en placa, considerar aquellas en las que se puedan contar de 25 a 250 colonias en un mínimo de una de tres diluciones en el método de cuenta de bacterias aerobias en placa. En el caso de otros grupos microbianos, considerar el número especificado de colonias en la Norma Oficial Mexicana correspondiente.

**B 7.1.6** Duración del procedimiento.

En general, las diluciones de la muestra deben ser preparadas inmediatamente antes del análisis y éstas deben ser usadas para inocular el medio de cultivo dentro de los 20 minutos posteriores a su preparación.

**B 7.2 Método para la cuenta de bacterias aerobias en placa.**

**B 7.2.1** Fundamento

El fundamento de la técnica consiste en contar las colonias, que se desarrollan en el medio de elección después de un cierto tiempo y temperatura de incubación, presuponiendo que cada colonia proviene de un microorganismo de la muestra bajo estudio. El método admite numerosas fuentes de variación, algunas de ellas controlables, pero sujetas a la influencia de varios factores.

**B 7.2.2** Reactivos

Los reactivos que a continuación se mencionan, deben ser grado analítico.

Cuando se indique agua, debe entenderse agua destilada, con pH cercano a la neutralidad.

**B 7.2.3** Medios de Cultivo.

**B 7.2.3.1** Agar Triptona-Extracto de Levadura (agar para cuenta estándar).

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Extracto de levadura | 2,5 g |
| Triptona | 5,0 g |
| Dextrosa | 1,0 g |
| Agar | 15,0 g |
| Agua | 1,0 L |

Preparación del medio de cultivo.

Suspender los componentes del medio deshidratado en un litro de agua. Hervir hasta total disolución.

Distribuir en recipientes de vidrio esterilizables de capacidad no mayor de 500 mL, cantidades de aproximadamente la mitad del volumen del mismo. Esterilizar en autoclave a 121 ± 1,0ºC, durante 15 minutos. El pH final del medio debe ser 7,0 ± 0,2 a 25ºC.

Si el medio de cultivo es utilizado inmediatamente, enfriar a 45ºC ± 1,0 ºC en baño de agua y mantenerlo   
a esta temperatura hasta antes de su uso. El medio no debe de fundirse más de una vez.

En caso de medios deshidratados seguir las instrucciones del fabricante.

El medio de cultivo anterior es el de uso más generalizado. Para algunos alimentos en particular se requerirá de un medio de cultivo especial que se debe indicar al describir la técnica para ese alimento.

**B 7.2.4** Materiales

Todo el material que tenga contacto con las muestras o los microorganismos debe estar estéril.  
 Se requiere, los materiales mencionados en el apartado B 7.1

**B 7.2.5** Aparatos e instrumentos

Se requiere, además de los mencionados en B.7.1, los siguientes:

**B 7.2.5.1** Incubadora con termostato que evite variaciones mayores de ± 1,0ºC, provista con termómetro calibrado.

**B 7.2.5.2** Contador de colonias de campo obscuro, con luz adecuada, placa de cristal cuadriculada y lente amplificador.

**B 7.2.5.3** Registrador mecánico o electrónico.

**B 7.2.5.4** Microscopio óptico.

**B 7.2.5.5** Baño de agua con o sin circulación mecánica, provista con termómetro calibrado con divisiones de hasta 1,0°C y que mantenga la temperatura a 45 ± 1,0°C.

**B 7.2.6** Preparación de la muestra

Para la preparación de la muestra seguir el numeral B 7.1.

**B 7.2.7** Procedimiento

**B 7.2.7.1** Distribuir las cajas estériles en la mesa de trabajo de manera que la inoculación; la adición de medio de cultivo y homogenización, se puedan realizar cómoda y libremente. Marcar las cajas en sus tapas con los datos pertinentes previamente a su inoculación y correr por duplicado.

**B 7.2.7.2** Después de inocular las diluciones de las muestras preparadas según en B 7.1 en las cajas Petri, agregar de 12 a 15 mL del medio preparado, mezclarlo mediante 6 movimientos de derecha a izquierda, 6 en el sentido de las manecillas del reloj, 6 en sentido contrario y 6 de atrás a adelante, sobre una superficie lisa y horizontal hasta lograr una completa incorporación del inóculo en el medio; cuidar que el medio no moje la cubierta de las cajas. Dejar solidificar.

**B 7.2.7.3** Incluir una caja sin inóculo por cada lote de medio y diluyente preparado como testigo  
de esterilidad.

**B 7.2.7.4** El tiempo transcurrido desde el momento en que la muestra se incorpora al diluyente hasta que finalmente se adiciona el medio de cultivo a las cajas, no debe exceder de 20 minutos.

**B 7.2.7.5** Incubar las cajas en posición invertida (la tapa hacia abajo) por el tiempo y la temperatura que se requieran, según el tipo de alimento y microorganismo de que se trate, véase el cuadro 1.

**CUADRO 1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Grupo bacteriano | Temperatura | Tiempo de incubación |
| Termofílicos aerobios | 55 ± 2ºC | 48 ± 2 h |
| Mesofílicos aerobios | 35 ± 2ºC | 48 ± 2 h |
| Psicrotróficos | 20 ± 2ºC | 3 - 5 días |
| Psicrofílicos | 5 ± 2ºC | 7 - 10 días |

**B 7.2.7.6** En la lectura seleccionar aquellas placas donde aparezcan entre 25 a 250 UFC, para disminuir el error en la cuenta.

**B 7.2.7.7** Contar todas las colonias desarrolladas en las placas seleccionadas (excepto las de mohos y levaduras), incluyendo las colonias puntiformes. Hacer uso del microscopio para resolver los casos en los que no se pueden distinguir las colonias de las pequeñas partículas de alimento.

**B 7.2.8** Cálculos del método.

**B 7.2.8.1** Después de la incubación, contar las placas que se encuentren en el intervalo de 25 a 250 colonias, usando el contador de colonias y el registrador. Las placas de al menos una de tres diluciones deben estar en el intervalo de 25 a 250. Cuando sólo una dilución está en el intervalo apropiado, véase el cuadro 2, ejemplo 1. Calcular la cuenta promedio por gramo o mililitro de dicha dilución y reportar.

**B 7.2.8.2** Cuando dos diluciones están en el intervalo apropiado, determinar la cuenta promedio dada por cada dilución antes de promediar la cuenta de las dos diluciones para obtener la cuenta en placa por gramo   
o mililitro, véase el cuadro 2, ejemplo 2.

**B 7.2.8.3** Con el fin de uniformar los criterios para el reporte de las cuentas en ensayos donde las placas presenten situaciones no contempladas en los ejemplos anteriores, se presentan las siguientes guías:

**B 7.2.8.4** Placas con menos de 25 colonias.- Cuando las placas corridas para la menor dilución muestran cuentas de menos de 25 colonias, contar el número de colonias presentes en dicha dilución, promediar el número de colonias y multiplicar por el factor de dilución para obtener el valor estimado de cuenta en placa. Aclarar en su informe esta situación agregando la leyenda "valor estimado", véase el cuadro 2, ejemplo 3.

**B 7.2.8.5** Placas con más de 250 colonias.- Cuando el número de colonias por placa exceda de 250, contar las colonias en aquellas porciones de la placa que sean representativas de la distribución de colonias. Contar por ejemplo, una cuarta parte o una mitad del área de la caja y multiplicar el valor obtenido por 4 ó 2, respectivamente. Si solamente pueden contarse algunos cuadros, considerar que el fondo de una caja Petri de 100 mm de diámetro contiene 65 cuadros de la cuadrícula del contador. Aclarar en el informe esta situación agregando la leyenda "valor estimado", véase el cuadro 2, ejemplo 4.

**B 7.2.8.6** Colonias extendidas.- Las colonias extendidas pueden presentarse en las siguientes formas:

**B 7.2.8.6.1** Cadenas de colonias no separadas claramente entre sí, que parecen ser causadas por la desintegración de un cúmulo de bacterias.

**B 7.2.8.6.2** Colonias que se desarrollan en película entre el agar y el fondo de la caja.

**B 7.2.8.6.3** Colonias que se desarrollan en película en la orilla de la caja sobre la superficie del agar.

**B 7.2.8.6.4** Colonias de crecimiento extendido y en algunas ocasiones acompañadas de inhibición del crecimiento, que en conjunto exceden el 50% de la caja o represión del crecimiento que por sí mismo excede el 25% de la superficie de la caja.

**B 7.2.8.6.5** Cuando es necesario contar en cajas que contienen colonias extendidas que no están incluidas en el numeral B 7.2.8.6.4, contar cualquiera de los demás tipos especificados en el numeral B 7.2.8.6.4, como provenientes de una sola fuente.

**B 7.2.8.6.6** En el caso de las colonias de las que se habla en el primer guion, del numeral B 7.2.8.6.1, si la caja contiene una sola cadena, contar como una sola colonia, si la caja contiene varias cadenas que parecen originarse de fuentes separadas, contar cada cadena como colonia individual. No contar cada colonia de la cadena individualmente.

**B 7.2.8.6.7** Las colonias mencionadas en el primer y tercer guion, generalmente se observan como crecimiento diferenciable de otras colonias y se cuentan como tales. Los crecimientos mencionados en el cuarto apartado, reportarlos como crecimiento extendido. En caso de que una dilución se encuentre dentro del rango y otra dilución presente colonias de crecimiento extendido, reportar la dilución en la que se pueden contar las colonias, véase el cuadro 2, ejemplo 5

**B 7.2.8.7** Placas sin colonias.- Cuando las placas de todas las diluciones no muestran colonias, reportar la cuenta en placa como menor que una vez el valor de la dilución más baja usada, véase el cuadro 2,   
ejemplo 6.

**B 7.2.8.8** Placas corridas por duplicado, una con crecimiento dentro del intervalo adecuado y otra con más de 250 colonias.- Cuando una placa tiene entre 25 y 250 colonias y su duplicado más de 250 colonias, contar ambas placas incluyendo la que está fuera del intervalo para determinar la cuenta en placa, véase el cuadro 2, ejemplo 7.

**B 7.2.8.9** Placas corridas por duplicado, una placa de cada dilución dentro del intervalo de 25 a 250 colonias.- Cuando una placa dentro de diferentes diluciones contiene el número de colonias especificadas en el intervalo, contar el número de colonias de las cuatro placas para calcular la cuenta en placa, véase el cuadro 2, ejemplo 8.

**B 7.2.8.10** Placas corridas por duplicado, ambas placas de una dilución dentro del intervalo de 25 a 250   
y sólo una de la otra dilución dentro del mismo. Contar las cuatro en placa, véase el cuadro 2, ejemplo 9.

**B 7.2.8.11** Después de contabilizar las colonias en las placas seleccionadas, multiplicar por la inversa de la dilución para obtener el número de UFC por mililitro o gramo de la muestra. Redondear la cifra obtenida en la cuenta de manera que sólo aparezcan dos dígitos significativos al inicio de esta cifra. Para redondear, elevar el segundo dígito al número inmediato superior cuando el tercer dígito de la derecha sea cinco o mayor (por ejemplo: 128 redondear a 130). Si el tercer dígito es cuatro o menos, reemplazar el tercer dígito con cero y el segundo dígito mantenerlo igual (Por ejemplo: 2417 a 2400).

**B 7.2.9** Informe de la prueba

Reportar como: Unidades formadoras de colonias, \_\_\_ UFC/g o mL, de bacterias aerobias en placa en agar triptona extracto de levadura o agar para cuenta estándar, incubadas \_\_\_\_\_\_\_\_ horas a \_\_\_\_\_\_\_ ºC.

**CUADRO 2**

**Cálculo de los valores de la cuenta en placa (ensayos por duplicado)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Ejemplo |  | Colonias contadas |  | UFC/g o mL |
| Número | 1:100 | 1:1,000 | 1:10,000 |  |
| 1 | >250 | 178 | 16 | 180,000 |
|  | >250 | 190 | 17 |  |
| 2 | >250 | 220 | 25 | 250,000 |
| 3 | 18 | 2 | 0 | 1,600 |
|  | 14 | 0 | 0 |  |
| 4 | >250 | >250 | 512 | 5,000,000 |
|  | >250 | >250 | 495 |  |
| 5 | >250 | 235 | Crecimiento extendido |  |
| 6 | 0 | 0 | 0 | <100 |
| 7 | >250 | 240 | 24 | 250,000 |
|  | >250 | 268 | 19 |  |
| 8 | >250 | 216 | 23 | 280,000 |
|  | >250 | 262 | 42 |  |
| 9 | >250 | 215 | 20 | 23,000 |
|  | >250 | 235 | 26 |  |
|  | >250 | 275 | 32 | 270,000 |
|  | >250 | 225 | 26 |  |

**B 7.3 Método para la cuenta de microorganismos coliformes totales en placa.**

**B 7.3.1** Fundamento

El método permite determinar el número de microorganismos coliformes presentes en una muestra, utilizando un medio selectivo (agar rojo violeta bilis) en el que se desarrollan bacterias a 35°C en aproximadamente 24 h, dando como resultado la producción de gas y ácidos orgánicos, los cuales viran el indicador de pH y precipitan las sales biliares.

**B 7.3.2** Reactivos

Los reactivos que a continuación se mencionan, deben ser grado analítico y cuando se indique agua debe entenderse como agua destilada.

**B 7.3.2.1** Soluciones diluyentes

Solución reguladora de fosfatos (solución concentrada)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Fosfato monopotásico | 34,0 g |
| Agua | 1,0 l |

Preparación

Disolver el fosfato en 500 mL de agua y ajustar el pH a 7,2 con solución de hidróxido de sodio 1,0 N.

Llevar con agua a un litro.

Esterilizar a 121± 1,0°C durante 15 minutos. Conservar en refrigeración (solución concentrada).

Tomar 1,25 mL de la solución concentrada y llevar a un litro con agua (solución de trabajo).

Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL según se requiera.

Esterilizar durante 15 minutos a 121 ± 1,0°C.

Después de la esterilización, el pH y los volúmenes finales de la solución de trabajo deben ser iguales  
a los iniciales.

Agua peptonada

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Peptona | 1,0 |
| NaCl | 8,5 g |
| Agua | 1,0 l |

Preparación:

Disolver los componentes en un litro de agua.

Ajustar el pH a 7,0 con hidróxido de sodio 1,0 N.

Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL o en cualquier volumen múltiplo de nueve según se requiera.

Esterilizar durante 15 minutos a 121 ± 1,0°C.

Después de la esterilización, los volúmenes finales de la solución de trabajo deben ser iguales a los iniciales.

Si este diluyente no es usado inmediatamente, almacenar en lugar obscuro a una temperatura entre   
0 a 5°C por un tiempo no mayor de un mes, en condiciones tales que no alteren su volumen o composición.

**B 7.3.2.2** Medio de cultivo

Agar-rojo- violeta-bilis -lactosa (RVBA)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidades |
| Peptona | 7,0 g |
| Extracto de levadura | 3,0 g |
| Lactosa | 10,0 g |
| Sales biliares | 1,5 g |
| Cloruro de sodio | 5,0 g |
| Rojo neutro | 0,03 g |
| Cristal violeta | 0,002 g |
| Agar | 15,0 g |
| Agua | 1,0 l |

Preparación:

Mezclar los componentes en el agua y dejar reposar durante algunos minutos.

Mezclar perfectamente y ajustar el pH a 7,4 con ácido clorhídrico 0,1N o con hidróxido de sodio 0,1N   
a 25°C, de forma que después del calentamiento se mantenga en este valor.

Calentar con agitación constante y hervir durante 2 minutos.

Enfriar inmediatamente el medio en un baño de agua hasta que llegue a 45°C.

Evitar el sobrecalentamiento del medio.

No debe esterilizarse en autoclave.

Usar el medio dentro de las tres primeras horas después de su preparación.

En el caso de utilizar medio de cultivo deshidratado, seguir las instrucciones del fabricante.

**B 7.3.3** Materiales

**B 7.3.3.1** Pipetas bacteriológicas para distribuir 10 y 1 mL (o si es necesario de 11 y 2 mL), con tapón   
de algodón.

**B 7.3.3.2** Las pipetas pueden ser graduadas en volúmenes iguales a una décima de su volumen total.

**B 7.3.3.3** Frascos de vidrio de 250 mL con tapón de rosca.

**B 7.3.3.4** Tubos de 16 X 150 mm con tapón de rosca.

**B 7.3.3.5** Utensilios esterilizables para la obtención de muestras: cuchillos, pinzas, tijeras, cucharas, espátulas, etc.

**B 7.3.3.6** Cajas Petri.

**B 7.3.3.7** Todo el material e instrumentos que tengan contacto con las muestras bajo estudio debe esterilizarse mediante:

**B 7.3.3.8** Horno, durante 2 h a 170 - 175°C, o 1 h a 180°C; o en autoclave, durante 15 minutos como mínimo a 121 ± 1,0°C.

**B 7.3.3.9** El material de vidrio puede sustituirse por material desechable que cumpla con las especificaciones deseadas. No debe usarse material de vidrio dañado por las esterilizaciones repetidas y éste debe ser químicamente inerte.

**B 7.3.4** Aparatos e instrumentos

**B 7.3.4.1** Horno para esterilizar que alcance una temperatura mínima de 170°C.

**B 7.3.4.2** Autoclave con termómetro y manómetro, calibrada con termómetro de máximas y mínimas.

**B 7.3.4.3** Baño de agua con control de temperatura y circulación mecánica, provista con termómetro calibrado con divisiones de 0,1°C y que mantenga la temperatura a 45 ± 1,0°C.

**B 7.3.4.4** Licuadora de una o dos velocidades controladas por un reóstato o bien un homogeneizador peristáltico (Stomacher).

**B 7.3.4.5** Vasos para licuadora con tapa esterilizables o bolsas estériles para homogeneizador peristáltico.

**B 7.3.4.6** Incubadora con termostato que evite variaciones mayores de ± 1,0°C, provista con termómetro calibrado.

**B 7.3.4.7** Contador de colonias de campo oscuro, con luz adecuada, placa de cristal cuadriculada y lente amplificador.

**B 7.3.4.8** Registrador mecánico o electrónico.

**B 7.3.4.9** Microscopio óptico.

**B 7.3.4.10** Potenciómetro con una escala mínima de 0,1 unidades de pH a 25 °C.

**B 7.3.5** Preparación de la muestra

La preparación de la muestra debe ser de acuerdo a lo establecido en la sección B 7.1 “*Preparación   
y dilución de muestras de alimentos para su análisis microbiológico*.”

**B 7.3.6** Procedimiento

**B 7.3.6.1** Colocar en cajas Petri por duplicado 1 mL de la muestra líquida directa o de la dilución primaria, utilizando para tal propósito una pipeta estéril.

**B 7.3.6.2** Repetir el procedimiento tantas veces como diluciones decimales se requiera sembrar, utilizando una pipeta estéril diferente para cada dilución.

**B 7.3.6.3** Vertir de 15 a 20 mL del medio RVBA fundido y mantenido a 45 ± 1,0°C en baño de agua. En el caso de utilizar cajas de Petri de plástico se vierte de 10 a 15 mL del medio. El tiempo transcurrido entre la preparación de la dilución primaria y el momento en que se vierte el medio de cultivo, no debe exceder de   
20 minutos.

**B 7.3.6.4** Mezclar cuidadosamente el inóculo con el medio con seis movimientos de derecha a izquierda, seis movimientos en el sentido de las manecillas del reloj, seis movimientos en el sentido contrario al de las manecillas del reloj y seis de atrás para adelante, sobre una superficie lisa y nivelada. Permitir que la mezcla solidifique dejando las cajas Petri reposar sobre una superficie horizontal fría.

**B 7.3.6.5** Preparar una caja control con 15 mL de medio para verificar la esterilidad.

**B 7.3.6.6** Después de que está el medio completamente solidificado en la caja, verter aproximadamente   
4 mL del medio RVBA a 45 ± 1,0°C en la superficie del medio inoculado. Dejar que solidifique.

**B 7.3.6.7** Invertir las placas y colocarlas en la incubadora a 35°C, durante 24 ± 2 horas.

**B 7.3.6.8** Después del periodo especificado para la incubación, contar las colonias con el contador  
de colonias.

**B 7.3.6.9** Seleccionar las placas que contengan entre 15 y 150 colonias. Las colonias típicas son de color rojo oscuro, generalmente se encuentran rodeadas de un halo de precipitación debido a las sales biliares, el cual es de color rojo claro o rosa, la morfología colonial es semejante a lentes biconvexos con un diámetro   
de 0,5 a 2,0 mm.

**B 7.3.7** Cálculos del método

**B 7.3.7.1** Placas que contienen entre 15 y 150 colonias características.

Separar las placas que contienen el número antes mencionado de colonias características en dos diluciones consecutivas. Contar las colonias presentes. Calcular el número de coliformes por mililitro o por gramo de producto, multiplicando el número de colonias por el inverso de la dilución correspondiente, tomando los criterios del punto B 7.2.8.1 *”Método para la Cuenta de Bacterias Aerobias en Placa.”*

**B 7.3.7.2** Placas que contienen menos de 15 colonias características.

Si cada una de las placas tiene menos de 15 colonias características, reportar el número obtenido seguido de la dilución correspondiente.

**B 7.3.7.3** Placas con colonias no características.

Si en las placas no hay colonias características, reportar el resultado como: menos de un coliforme por   
1/d por gramo, en donde d es el factor de dilución.

**B 7.3.8** Informe de la prueba

Informar: UFC/g o mL en placa de agar rojo violeta bilis, incubados a 35°C durante 24 ± 2h. En caso de emplear diluciones y no observar crecimiento, informar utilizando como referencia la dilución más baja utilizada, por ejemplo dilución 10-1. En caso de no observar crecimiento en la muestra sin diluir se informa: "no desarrollo de coliformes por mL".

**B 7.4 Método para la determinación de *Salmonella* spp. en alimentos.**

**(Este capítulo ubicado en el Apéndice Normativo B, quedará sin efectos a los 270 días naturales, de conformidad con el Art. Tercero Transitorio de la NOM-210-SSA1-2014, publicada el 26/VI/2015)**

**~~B 7.4.1~~** ~~Fundamento~~

~~La presente técnica para la detección de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp~~*~~.~~* ~~en alimentos, describe un esquema general que consiste de 5 pasos básicos:~~

**~~B 7.4.1.1~~** ~~Preenriquecimiento, es el paso donde la muestra es enriquecida en un medio nutritivo no selectivo, que permite restaurar las células de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp~~*~~.~~* ~~dañadas a una condición fisiológica estable.~~

**~~B 7.4.1.2~~** ~~Enriquecimiento selectivo, empleado con el propósito de incrementar las poblaciones de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp.~~~~e inhibir otros organismos presentes en la muestra.~~

**~~B 7.4.1.3~~** ~~Selección en medios sólidos, en este paso se utilizan medios selectivos que restringen el crecimiento de otros géneros diferentes a~~ *~~Salmonella~~* ~~spp.~~~~y permite el reconocimiento visual de colonias sospechosas.~~

**~~B 7.4.1.4~~** ~~Identificación bioquímica, este paso permite la identificación genérica de los cultivos de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp. y la eliminación de cultivos sospechosos falsos.~~

**~~B 7.4.1.5~~** ~~Serotipificación, es una técnica serológica que permite la identificación específica de un cultivo.~~

**~~B 7.4.2~~** ~~Reactivos~~

~~En caso de disponerse de fórmulas comerciales deshidratadas, se deben seguir las instrucciones impresas en la etiqueta respectiva para su preparación.~~

~~Las sustancias químicas usadas para preparar los medios de cultivo y los reactivos deben ser grado analítico.~~

**~~B 7.4.2.1~~** ~~Medios de pre-enriquecimiento~~

**~~B 7.4.2.1.1~~** ~~Agua de peptona tamponada~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato sódico dibásico~~ | ~~3,5 g~~ |
| ~~Fosfato potásico monobásico~~ | ~~1,5 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 L~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los componentes en agua, calentando si es necesario.~~

~~Ajustar el pH, si es necesario, después de la esterilización a 7,0.~~

~~Distribuir en recipientes de vidrio esterilizables con la capacidad necesaria para obtener las porciones necesarias para la prueba.~~

~~Esterilizar por 20 min a 121 ± 1ºC.~~

**~~B 7.4.2.1.2~~** ~~Caldo lactosado~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~pH final 6,9 + 0,2~~ | |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en agua, calentando a 65ºC.~~

~~Distribuir en porciones de 225 mL, en frascos de 500 mL.~~

~~Esterilizar durante 15 min a 121ºC ± 1ºC.~~

**~~B 7.4.2.2~~** ~~Medios de enriquecimiento~~

**~~B 7.4.2.2.1~~** ~~Caldo selenito-cistina~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Tristona o polipeptona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~4,0 g~~ |
| ~~Fosfato disódico~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Selenito ácido de sodio~~ | ~~4,0 g~~ |
| ~~L- cistina~~ | ~~0,01 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final 7,0 + 2 a 25 °C~~ |  |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en un litro de agua destilada estéril y distribuir en volúmenes de 10 y 225 mL en recipientes estériles, según se requiera.~~

~~El caldo así preparado es transparente. De preferencia usarlo el mismo día de su preparación.~~

~~Si se desea conservar el medio por varios días, puede exponerse al calor en autoclave por 5 min   
a 110ºC ± 1ºC, tomando entonces un color salmón.~~

**~~B 7.4.2.2.2~~** ~~Caldo tetrationato~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Proteosa peptona o triptona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Sales biliares~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Carbonato de calcio~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio pentahidratado~~ | ~~30,0~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final 7,0 + 0,1~~ | |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en un litro de agua destilada estéril.~~

~~Distribuir, agitando constantemente, en porciones de 10 y 225 mL, en recipientes estériles. Guardar en refrigeración.~~

~~Antes de usar el medio, agregar 2 mL de una solución yodo-yoduro y 1 mL de solución de verde brillante al 0,1% por cada 100 mL de caldo. El medio una vez adicionado de yodo no debe calentarse y debe usarse   
el mismo día de su preparación.~~

**~~B 7.4.2.2.3~~** ~~Vassiliadis-Rappaport~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Solución A~~ | |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Tristona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~8,0 g~~ |
| ~~Fosfato de potasio hidrogenado~~ | ~~1,6 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |

~~Disolver los componentes en agua por calentamiento cercano a 70ºC.~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Solución B~~ | |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Cloruro de magnesio hexahidratado~~ | ~~400 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |

~~Disolver el cloruro de magnesio en agua.~~

~~Como esta sal es muy higroscópica es conveniente disolver el contenido entero de cloruro de magnesio desde un recipiente recientemente abierto de tal modo que la concentración de la solución sea de 0,4 g/mL.~~

~~Conservar en frasco ámbar a temperatura ambiente.~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Solución C~~ | |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Oxalato de verde de malaquita~~ | ~~0,4 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100 mL~~ |

~~Disolver el oxalato de verde de malaquita en agua.~~

~~Conservar en frasco ámbar a temperatura ambiente.~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Medio completo~~ | |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Solución A~~ | ~~1,000 mL~~ |
| ~~Solución B~~ | ~~100 mL~~ |
| ~~Solución C~~ | ~~10 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Adicionar 1 000 mL de la solución A, 100 mL de la solución B y 10 mL de la solución C.~~

~~Ajustar el pH si es necesario, de tal manera que después de la esterilización sea de 5,2.~~

~~Distribuir antes de usar dentro de tubos en cantidades de 10 mL.~~

~~Almacenar en refrigeración.~~

**~~B 7.4.2.2.4~~** ~~Caldo de soya tripticasa~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Tripticasa o triptosa~~ | ~~17,0 g~~ |
| ~~Fitona~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~pH final 7,3 + 0,2~~ | |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en 1 litro de agua destilada, calentando lentamente hasta su disolución completa.~~

~~Distribuir porciones de 225 mL dentro de matraces de 500 mL y esterilizar en autoclave durante 15 min   
a 121ºC ± 1ºC.~~

**~~B 7.4.2.2.5~~** ~~Leche descremada reconstituida~~

~~Suspender 100 g de leche descremada en polvo en un litro de agua destilada. Agitar circularmente hasta disolución. Distribuir en volúmenes de 225 mL en matraces Erlenmeyer de 500 mL. Esterilizar a 121ºC ± 1ºC por 15 min. El volumen final debe corregirse para mantener 225 mL.~~

**~~B 7.4.2.2.6~~** ~~Caldo soya tripticasa estéril adicionado con sulfito de potasio~~

~~Adicionar al caldo soya tripticasa 5 g de sulfito de potasio por cada 1000 mL de medio, quedando una concentración final de sulfito de potasio del 0,5%. Adicionar el sulfito de potasio antes de esterilizar en autoclave en la forma habitual.~~

**~~B 7.4.2.3~~** ~~Medios de aislamiento~~

**~~B 7.4.2.3.1~~** ~~Agar verde brillante (VB)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Polipeptona (proteosa peptona N° 3)~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Sacarosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~0,08 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Verde brillante~~ | ~~0,0125 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final 6,9 ± 0,2~~ | |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en un litro de agua destilada y calentar a ebullición, hasta disolución completa. Ajustar el pH.~~

~~Esterilizar en autoclave por 15 min a 121ºC ± 1ºC. El sobrecalentamiento del medio disminuye su selectividad.~~

~~Enfriar el medio a 50ºC y distribuirlo en cajas de Petri estériles. El aspecto del medio es obscuro, de color marrón.~~

**~~B 7.4.2.3.2~~** ~~Agar con sulfito de bismuto~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne de res~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Mezcla de peptonas~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato disódico (anhidro)~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Sulfato ferroso (anhidro)~~ | ~~0,3 g~~ |
| ~~Sulfito de bismuto~~ | ~~8,0 g~~ |
| ~~Verde brillante~~ | ~~0,025 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~7,6 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en un litro de agua. Calentar hasta su disolución completa, agitando frecuentemente. Ajustar el pH.~~

~~Enfriar a 45ºC y verter en cajas de Petri estériles, distribuyendo de manera homogénea el precipitado propio del medio.~~

~~El aspecto de las placas es opaco, de color verde pálido y deben usarse el mismo día de su preparación. Si la coloración es parda, no deben utilizarse.~~

~~El medio no debe esterilizarse en autoclave; el sobrecalentamiento afecta su selectividad.~~

**~~B 7.4.2.3.3~~** ~~Agar xilosa lisina desoxicolato (XLD)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Xilosa~~ | ~~3,75 g~~ |
| ~~L- lisina~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~lactosa~~ | ~~7,5 g~~ |
| ~~Sacarosa~~ | ~~7,5 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~0,08 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~15,0 g~~ |
| ~~Desoxocolato de sodio~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Citrato férrico- amónico~~ | ~~0,8 g~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio~~ | ~~6,8 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,9 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en un litro de agua destilada, y calentar en baño de agua a 55ºC, agitando frecuentemente, hasta disolución completa. Ajustar el pH.~~

~~Enfriar a 50ºC y verter en cajas de Petri estériles. No se esterilice.~~

~~El sobrecalentamiento produce una precipitación; la reactividad del medio puede ser satisfactoria, pero las colonias suelen ser muy pequeñas.~~

~~El aspecto del medio es claro y de color rojo brillante.~~

**~~B 7.4.2.3.4~~** ~~Agar para~~ *~~Salmonella~~* ~~y~~ *~~Shigella~~* ~~(SS)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Polipeptona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Sales biliares~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Citrato de sodio dihidratado~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio pentahidratado~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Citrato férrico~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~13,5 g~~ |
| ~~Rojo neutro~~ | ~~0,025 g~~ |
| ~~Verde brillante~~ | ~~0,33 mg~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 L~~ |
| ~~pH final 7,0 + 0,2~~ | |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en un litro de agua destilada estéril y calentar a ebullición hasta disolución completa. Ajustar el pH. No esterilizar en autoclave.~~

~~Enfriar a 50ºC y distribuir en cajas de Petri estériles en condiciones asépticas.~~

~~El aspecto del medio fundido es claro y de color rosado.~~

**~~B 7.4.2.3.5~~** ~~Agar entérico Hektoen~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Proteosa peptona~~ | ~~12, 0 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~12,0 g~~ |
| ~~Sacarosa~~ | ~~12,0 g~~ |
| ~~Salicilina~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Sales biliares~~ | ~~9,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Citrato amónico férrico~~ | ~~1,5 g~~ |
| ~~Azul de bromotimol~~ | ~~0,064 g~~ |
| ~~Fascina ácida~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~13,5 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 L~~ |
| ~~pH final~~ | ~~7,5 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en agua destilada, hervir con agitación hasta completa disolución del agar.~~

~~No sobrecalentar.~~

~~Dejar enfriar a 55-60ºC y distribuir en cajas de Petri estériles en condiciones asépticas.~~

**~~B 7.4.2.4~~** ~~Medios para pruebas bioquímicas~~

**~~B 7.4.2.4.1~~** ~~Agar de tres azúcares y hierro (TSI)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona de carne~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Paptona de caseína~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~0,5 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Sacarosa~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~1,3 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~2,5 mg~~ |
| ~~Sulfato ferroso amónico~~  ~~pentahidratado~~ | ~~20,0 mg~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio~~ | ~~20,0 mg~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100 mL~~ |
| ~~pH final 7,3 + 0,2~~ | |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en 100 mL de agua destilada. Calentar a ebullición, agitando ocasionalmente, hasta disolución completa.~~

~~Enfriar a 60ºC y ajustar el pH.~~

~~Distribuir en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm y esterilizar a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

~~Inclinar los tubos de manera que el medio de cultivo en el fondo alcance una altura de 3 cm y una profundidad de 4 cm. El medio es de color rojo.~~

**~~B 7.4.2.4.2~~** ~~Agar de hierro y lisina (LIA)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona de gelatina~~ | ~~0,5 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~0,3 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~L-lisina~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Citrato férrico amónico~~ | ~~50 mg~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio anhidro~~ | ~~4,0 mg~~ |
| ~~Púrpura de bromocresol~~ | ~~2,0 mg~~ |
| ~~Agar~~ | ~~1,5 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100 mL~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,7 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en el agua destilada y mezclar bien, calentar hasta ebullición con agitación frecuente hasta conseguir la disolución completa. Ajustar el pH.~~

~~Distribuir en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm, con tapón de rosca.~~

~~Esterilizar en autoclave a 121ºC ± 1ºC durante 12 min. Dejar que los tubos se enfríen en posición inclinada, de tal modo que se obtengan columnas de medio de 4 cm y una superficie inclinada de 2 cm.~~

~~El medio ya preparado es de color púrpura.~~

**~~B 7.4.2.4.3~~** ~~Agar nutritivo~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~15,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,8 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en agua. Dejar reposar de 5 a 10 min.~~

~~Calentar a ebullición hasta disolución completa. Distribuir en tubos de 13 x 100 mm, en cantidades de 1/3 de su volumen.~~

~~Esterilizar a 121ºC ± 1ºC por 15 min. Inclinar los tubos antes que el agar solidifique.~~

**~~B 7.4.2.4.4~~** ~~Medio de SIM (para Sulfuro, Indol y Movilidad)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~30,0 g~~ |
| ~~Hierro peptonizado~~ | ~~0,20 g~~ |
| ~~Tiosulfato de sodio~~ | ~~0,025 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~7,3 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en el agua destilada, calentar a ebullición agitando frecuentemente hasta lograr una disolución completa.~~

~~Enfriar a 50ºC y ajustar el pH.~~

~~Distribuir el medio en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm y esterilizar en autoclave   
a 121ºC ± 1ºC durante 15 min. Se dejan enfriar los tubos en posición vertical.~~

**~~B 7.4.2.4.5~~** ~~Agar citrato de Simmons~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Fosfato de amonio~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Citrato de sodio~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Sulfato de magnesio~~ | ~~0,20 g~~ |
| ~~Azul de bromotimol~~ | ~~0,08 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~15,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,8 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en el agua destilada, calentar a ebullición agitando frecuentemente hasta lograr una disolución completa.~~

~~Ajustar el pH.~~

~~Distribuir el medio en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm y esterilizar en autoclave   
a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

~~Dejar enfriar los tubos en posición inclinada.~~

**~~B 7.4.2.4.6~~** ~~Caldo MR-VP (Rojo de metilo-Voges Proskauer)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~7,0 g~~ |
| ~~Dextrosa~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Difosfato de potasio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,9 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en el agua destilada, calentar a ebullición agitando frecuentemente hasta lograr una disolución completa.~~

~~Ajustar el pH.~~

~~Distribuir el medio en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm y esterilizar en autoclave   
a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

**~~B 7.4.2.4.7~~** ~~Caldo manitol~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Proteosa peptona~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~0,018 g~~ |
| ~~Manitol~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~7,4 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender 26 g del medio deshidratado en un litro de agua, mezclar y ajustar el pH.~~

~~Distribuir en volúmenes de 2 a 3 mL en tubos de 13 x 100 mm.~~

~~Esterilizar a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

**~~B 7.4.2.4.8~~** ~~Caldo malonato~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Sulfato de amonio~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~0,6 g~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~0,6 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Malonato~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~0,250 g~~ |
| ~~Azul de bromotimol~~ | ~~0,025 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,7 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Suspender los ingredientes en agua, mezclar y ajustar el pH.~~

~~Distribuir en tubos de 13 x 100 mm en cantidades de 3 mL.~~

~~Esterilizar en autoclave a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

**~~B 7.4.2.4.9~~** ~~Caldo urea~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Urea~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~9,10 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~9,5 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~0,01 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,8 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en agua destilada.~~

~~NO CALENTAR. Esterilizar por filtración a través de membrana 0,45 µm o en autoclave de 5 a 8 lb de presión durante 15 min.~~

~~Distribuir asépticamente de 1,5 a 3 mL en tubos estériles de 13 x 100 mm.~~

**~~B 7.4.2.4.10~~** ~~Caldo de urea rápido~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Urea~~ | ~~20, 0 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~0,10 g~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~0,091 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~0,095 g~~ |
| ~~Rojo de fenol~~ | ~~0,010 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~6,8 + 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en agua destilada.~~

~~NO CALENTAR. Esterilizar por filtración a través de membrana 0,45 µm.~~

~~Distribuir asépticamente de 1,5 a 3 mL en tubos estériles de 13 x 100 mm.~~

**~~B 7.4.2.4.11~~** ~~Caldo infusión cerebro corazón~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Infusión cerebro corazón~~ | ~~200,0 g~~ |
| ~~Infusión de corazón de res~~ | ~~250,0 g~~ |
| ~~Proteosa peptona~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato disódico dodecahidratado~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Dextrosa~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 l~~ |
| ~~pH final~~ | ~~7,4 ± 0,2~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en agua destilada, calentar suavemente.~~

~~Distribuir y esterilizar a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

**~~B 7.4.2.5~~** ~~Soluciones~~

**~~B 7.4.2.5.1~~** ~~Solución verde brillante al 0,1% (1:1000)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Verde brillante~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Agua destilada estéril~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver 0,1 g de verde brillante en agua destilada estéril hasta completar 100 mL.~~

**~~B 7.4.2.5.2~~** ~~Solución de yodo-yoduro~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Cristales de yodo~~ | ~~6,0 g~~ |
| ~~Yoduro de potasio~~ | ~~6,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver los cristales y el yoduro de potasio en agua destilada hasta completar 100 mL.~~

~~Conservar en frasco ámbar.~~

**~~B 7.4.2.5.3~~** ~~Solución salina al 0,85%~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~0,85 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver el cloruro de sodio en el agua y esterilizar a 121°C ± 1°C durante 15 min.~~

**~~B 7.4.2.5.4~~** ~~Solución salina formalizada~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Solución de formaldehído (36-38%)~~ | ~~6,0 mL~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1,0 L~~ |

~~Disolver 8,5 g de cloruro de sodio en 1 litro de agua destilada. Esterilizar a 121ºC ± 1ºC durante 15 min.~~

~~Enfriar a temperatura ambiente. Adicionar 6 mL de la solución de formaldehído. No esterilizar después de la adición de formaldehído.~~

**~~B 7.4.2.5.5~~** ~~Reactivo de Kovac~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~p-dimetil-aminobenzaldehído~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Alcohol amílico~~ | ~~75,0 mL~~ |
| ~~Acido clorhídrico concentrado~~ | ~~25,0 mL~~ |

~~Disolver el p-dimetil-aminobenzaldehído en el alcohol amílico y después agregar el ácido clorhídrico lentamente. Conservar en frasco ámbar en refrigeración.~~

**~~B 7.4.2.5.6~~** ~~Solución de alfa-naftol al 5%~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Alfa-naftol~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Alcohol~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver 5 g de alfa-naftol en alcohol hasta completar 100 mL.~~

**~~B 7.4.2.5.7~~** ~~Solución de rojo de metilo~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Rojo de metilo~~ | ~~0,10 g~~ |
| ~~Alcohol etílico~~ | ~~300,0 mL~~ |
| ~~Agua destilada c.b.p.~~ | ~~500,0 mL~~ |

~~Disolver el rojo de metilo en el alcohol etílico y adicionar agua hasta completar 500 mL.~~

**~~B 7.4.2.5.8~~** ~~Solución de hidróxido de potasio al 40%~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Hidróxido de potasio~~ | ~~40,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver 40 g de hidróxido de potasio en agua hasta completar 100 mL.~~

**~~B 7.4.2.5.9~~** ~~Solución de gelatinasa al 5%~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Gelatinasa~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Disolver 5 g de gelatinasa en 100 mL de agua destilada. NO CALENTAR.~~

**~~B 7.4.2.6~~** ~~Antisueros~~

**~~B 7.4.2.6.1~~** ~~Antisuero polivalente somático (O)~~

**~~B 7.4.2.6.2~~** ~~Antisuero polivalente flagelar (H)~~

**~~B 7.4.2.6.3~~** ~~Antisuero Vi~~

**~~B.7.4.3~~** ~~Material~~

**~~B 7.4.3.1~~** ~~Matraces Erlenmeyer de 500 mL~~

**~~B 7.4.3.2~~** ~~Recipientes de boca ancha, de capacidad apropiada para contener las muestras simples   
y compuestas~~

**~~B~~****~~7.4.3.3~~** ~~Angulos de vidrio~~

**~~B 7.4.3.4~~** ~~Cucharas, bisturíes, cuchillos y pinzas~~

**~~B 7.4.3.5~~** ~~Tubos de ensaye de 16 x 150 mm y de 20 x 100 mm~~

**~~B 7.4.3.6~~** ~~Tubos para serología de 10 x 75 mm o de 13 x 100 mm~~

**~~B 7.4.3.7~~** ~~Pipetas bacteriológicas de 10,0 y 5,0 mL, graduadas en 0,1 mL y protegidas con tapón   
de algodón~~

**~~B 7.4.3.8~~** ~~Pipetas de 1 mL, con graduaciones de 0,01 mL~~

**~~B 7.4.3.9~~** ~~Cajas de Petri estériles de vidrio o desechables~~

**~~B 7.4.3.10~~** ~~Rejillas para tubos de ensaye~~

**~~B 7.4.3.11~~** ~~Asa de platino o nicromel de aproximadamente 3 mm de diámetro~~

**~~B 7.4.3.12~~** ~~Papel pH (intervalo de 6-8) con graduaciones máximas de 0,4 unidades de pH para cambios   
de color~~

**~~B 7.4.3.13~~** ~~Todo el material que tenga contacto con las muestras bajo estudio debe esterilizarse mediante:~~

**~~B 7.4.3.14~~** ~~Horno, durante 2 horas a 170-175ºC o autoclave, durante 15 min como mínimo a 121ºC ± 1ºC~~

**~~B 7.4.4~~** ~~Equipo~~

**~~B 7.4.4.1~~** ~~Horno para esterilizar que alcance los 180ºC~~

**~~B 7.4.4.2~~** ~~Incubadora con termostato para evitar variaciones mayores de ± 0,1ºC y termómetro~~

**~~B 7.4.4.3~~** ~~Autoclave con termómetro o manómetro, probado con termómetro de máximas~~

**~~B 7.4.4.4~~** ~~Baño María con termostato y termómetro~~

**~~B 7.4.4.5~~** ~~Balanza granataria con sensibilidad de 0,1 g~~

**~~B 7.4.4.6~~** ~~Licuadora de una o dos velocidades controladas por un reóstato, con vasos esterilizables (vidrio o aluminio)~~

**~~B 7.4.4.7~~** ~~Mecheros Bunsen o Fisher~~

**~~B 7.4.4.8~~** ~~Potenciómetro~~

**~~B.7.4.5~~** ~~Procedimiento~~

~~Los siguientes métodos se basan en el análisis de 25 g de la muestra analítica en una proporción de 1:9 de muestra/caldo. Esta cantidad puede variarse siempre que se mantenga la misma proporción. Se recomienda una muestra de 25 g o más.~~

**~~B 7.4.5.1~~** ~~Procedimiento general para la preparación de muestras~~

**~~B 7.4.5.1.1~~** ~~Pesar asépticamente 25 g de la muestra en un vaso estéril de licuadora o en bolsa estéril para trabajar en homogeneizador peristáltico (stomacher). Adicionar 225 mL del medio de preenriquecimiento estéril (generalmente caldo lactosado, a menos que se indique otro) y licuar si es necesario durante un min.~~

**~~B 7.4.5.1.2~~** ~~Transferir asépticamente la mezcla homogeneizada a un recipiente estéril de boca ancha con tapón de rosca y dejar reposar por 60 min a temperatura ambiente con la tapa bien enroscada. Mezclar bien y determinar el pH aproximado con papel pH. Ajustar, si es necesario, a un pH 6,8 ± 0,2 con hidróxido de sodio 1N o ácido clorhídrico 1N estériles. Mezclar y cubrir el recipiente enroscando suavemente la tapa. Incubar   
24 ± 2 h a 35ºC. Continuar como se indica en el punto i) del numeral 7.4.5.2~~

**~~B 7.4.5.2~~** ~~Aislamiento de~~ *~~Salmonella~~*

**~~B 7.4.5.2.1~~** ~~Cerrar firmemente el tapón de rosca de los matraces con los cultivos de preenriquecimiento y agitar suavemente, transferir respectivamente 1 mL de la mezcla a un tubo que contenga 10 mL de caldo tetrationato y a otro con 10 mL de caldo selenito cistina. Como alternativa, en sustitución del caldo tetrationato puede emplearse el medio Vassiliadis-Rappaport.~~

**~~B 7.4.5.2.2~~** ~~Incubar de 18 a 24 h a 35ºC o, para alimentos fuertemente contaminados a 42ºC por el mismo periodo. Estriar los productos que fueron directamente enriquecidos en medios selectivos.~~

**~~B 7.4.5.2.3~~** ~~Mezclar el tubo con caldo selenito cistina y estriar en agar xilosa lisina desoxicolato (XLD), agar verde brillante (VB) y una tercera caja con cualquiera de los medios selectivos adicionales (agar entérico Hektoen, agar Sulfito de Bismuto o Agar SS). Efectuar el mismo procedimiento para el caldo tetrationato. Incubar las placas 24 ± 2 h a 35ºC.~~

**~~B 7.4.5.2.4~~** ~~Examinar las placas para investigar la presencia de colonias típicas de~~ *~~Salmonella,~~* ~~de acuerdo con las siguientes características:~~

**~~B 7.4.5.2.5~~** ~~Agar XLD: colonias rosas o rojas que pueden ser transparentes con o sin centro negro. En algunos casos las colonias pueden aparecer completamente negras.~~

**~~B 7.4.5.2.6~~** ~~Agar VB: colonias rojas o rosas que pueden ser transparentes rodeadas por medio enrojecido; las bacterias fermentadoras de la lactosa dan colonias amarillas.~~

**~~B 7.4.5.2.7~~** ~~Agar entérico Hektoen: colonias verdes o azulverdes con o sin centro negro. En algunos casos las colonias pueden aparecer completamente negras.~~

**~~B 7.4.5.2.8~~** ~~Agar Sulfito de Bismuto: las colonias típicas de~~ *~~Salmonella~~* ~~pueden ser cafés, grises o negras; con o sin brillo metálico. Generalmente el medio circundante (halo) es café, tornándose posteriormente negro. Algunas cepas producen colonias verdes sin la formación del halo oscuro. Si las placas no muestran colonias típicas o no se observa crecimiento, incubar 24 h adicionales.~~

**~~B 7.4.5.2.9~~** ~~Agar SS: colonias translúcidas, ocasionalmente opacas. Algunas colonias dan centro negro. Las colonias fermentadoras de la lactosa son rojas.~~

**~~B 7.4.5.3~~** ~~Identificación bioquímica~~

**~~B 7.4.5.3.1~~** ~~Seleccionar al menos dos colonias típicas de cada medio selectivo, que se encuentren bien aisladas. Tocar levemente el centro de cada colonia e inocular dos tubos, uno con agar triple azúcar hierro (TSI) y otro con agar hierro lisina (LIA), por estría en la superficie inclinada y por punción en el fondo. Incubar por 24 ± 2 h a 35ºC. Almacenar en refrigeración de 5 a 8ºC las placas con medios selectivos por si es necesario retomar más colonias. Observar el crecimiento en los tubos y considerar presuntivamente positivas para~~ *~~Salmonella~~* ~~las colonias que den las siguientes reacciones:~~

**~~B 7.4.5.3.2~~** ~~Agar TSI, en el fondo del tubo se observa vire del indicador debido a la fermentación de la glucosa; en la superficie del medio se observa un color rojo más intenso que el medio original debido a la no fermentación de la lactosa ni de la sacarosa. En la mayoría de los casos se observa coloración negra a lo largo de la punción debido a la producción de ácido sulfihídrico.~~

**~~B 7.4.5.3.3~~** ~~Agar LIA, se observa intensificación del color púrpura en todo el tubo por la descarboxilación de la lisina. Considerar negativos aquellos cultivos que produzcan claramente color amarillo en el fondo del agar. La mayoría de las cepas de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp.~~~~producen ácido sulfihídrico en este medio con ennegrecimiento a lo largo de la punción.~~

**~~B 7.4.5.3.4~~** ~~Retener todos los cultivos que muestren las reacciones características de~~ *~~Salmonella~~* ~~en los medios TSI y LIA para las pruebas adicionales, indicadas en el punto B.7.4.5.3.5.~~

**~~B 7.4.5.3.5~~** ~~Los cultivos con TSI que no parecen de~~ *~~Salmonella~~* ~~pero que presentan reacciones en LIA típicos, deben trabajarse como cultivos presuntivos positivos, ya que en estos casos, el medio LIA permitirá detectar~~ *~~S. arizonae~~* ~~y cepas atípicas de~~ *~~Salmonella~~* ~~que utilicen lactosa o sacarosa. Descartar solamente los cultivos que muestren reacciones atípicas en ambos medios.~~

**~~B 7.4.5.3.6~~** ~~Continuar el análisis a partir de los tubos de TSI con reacciones típicas. Si el cultivo presenta reacciones atípicas en este medio, tomar colonias adicionales de las placas de donde se obtuvo el cultivo atípico anterior y sembrar las pruebas bioquímicas nuevamente.~~

**~~B 7.4.5.3.7~~** ~~Continuar la identificación bioquímica y serológica a partir de los cultivos recuperados de TSI. Se recomienda trabajar seis cultivos por cada 25 g de unidad analítica seleccionando colonias procedentes de ambos medios de enriquecimiento.~~

**~~B 7.4.5.3.8~~** ~~Prueba de ureasa~~

**~~B 7.4.5.3.8.1~~** ~~Prueba de ureasa (convencional).~~

~~Con un asa estéril, tomar crecimiento del cultivo presumiblemente positivo de cada tubo de medio TSI e inocular tubos de caldo urea. Utilizar un control de medio para comparar el vire púrpura de las reacciones positivas con el color del medio original. Incubar 24 ± 2 h a 35ºC.~~

**~~B 7.4.5.3.8.2~~** ~~Prueba de ureasa (rápida). Tomar dos asadas de crecimiento del cultivo presumiblemente positivo de cada tubo de medio TSI e inocular tubos de caldo urea (rápida). Incubar 2 h a 37 ± 0,5ºC en baño de agua.~~

**~~B 7.4.5.3.8.3~~** ~~Descartar todos los cultivos que den ureasa positiva. Retener los cultivos que den la prueba negativa (sin cambio de color del medio).~~

**~~B 7.4.5.4~~**~~. Identificación serológica~~

**~~B 7.4.5.4.1~~** ~~Ensayo de los antígenos somáticos de~~ *~~Salmonella~~* ~~(Antisuero polivalente O)~~

**~~B 7.4.5.4.1.1~~** ~~Colocar con una asa dos gotas separadas de solución salina estéril sobre un portaobjetos o en dos secciones de una placa para aglutinación. Suspender en cada una de las gotas, una porción del cultivo desarrollado en TSI.~~

**~~B 7.4.5.4.1.2~~** ~~Agregar a una de ellas una gota del antisuero polivalente somático (O) y mezclar con el canto del asa o empleando aplicadores de madera.~~

**~~B 7.4.5.4.1.3~~** ~~Agitar inclinando la lámina hacia atrás y hacia adelante durante aproximadamente un min. Observar bajo buena iluminación sobre un fondo oscuro.~~

**~~B 7.4.5.4.1.4~~** ~~Considerar cualquier grado de aglutinación como positiva.~~

~~La prueba positiva resulta cuando se presenta aglutinación en la gota con el cultivo y el antisuero y no aglutinación en la gota que contiene el cultivo y la solución salina. Si se observa aglutinación en ambas gotas, la prueba no es definitiva y se debe continuar con las pruebas bioquímicas complementarias.~~

**~~B 7.4.5.4.1.5~~** ~~Cuando la aglutinación es positiva con el suero polivalente O, puede determinarse el subgrupo empleando antisueros para los diferentes subgrupos (los grupos B, C, D y E, suelen ser los más frecuentes).~~

**~~B 7.4.5.4.1.6~~** ~~Si la aglutinación con el antisuero O es negativa, utilizar antisuero Vi y efectuar la prueba. Si hay aglutinación con Vi calentar el cultivo a ebullición y repetir la aglutinación con el antisuero polivalente O.~~

**~~B 7.4.5.4.1.7~~** ~~Si no se cuenta con los sueros grupoespecíficos, solicitar la tipificación de la cepa al Laboratorio de Enterobacterias del Centro Nacional de Diagnóstico y Referencia de la Secretaría de Salud   
o al Laboratorio Nacional de Salud Pública.~~

**~~B 7.4.5.4.2~~** ~~Si se requiere, practicar el ensayo de los antígenos flagelares de~~ *~~Salmonella~~* ~~(Antisuero polivalente H).~~

**~~B 7.4.5.4.2.1~~** ~~Inocular el crecimiento del tubo de TSI en agar infusión de cerebro corazón e incubar de 4 a 6 h a 35ºC hasta que se observe crecimiento (para ensayo en el mismo día), o bien, en caldo soya tripticaseína e incubar por 24 ± 2 h a 35ºC (para ensayo al día siguiente). Adicionar 2,5 mL de solución salina formalizada a 5 mL del cultivo en caldo o al cultivo en agar cerebro corazón (BHI).~~

**~~B 7.4.5.4.2.2~~** ~~Colocar 0,5 mL del antisuero polivalente flagelar (H) preparado en un tubo para serología (13 x 100 mm aproximadamente). Adicionar 0,5 mL del cultivo formalizado. Preparar un control de solución salina mezclando 0,5 mL de solución salina formalizada con 0,5 mL del antígeno formalizado. Incubar las mezclas en baño de agua a 48-50ºC. Observar a intervalos de 15 min por espacio de una h. Una prueba positiva es cuando se observa aglutinación en la mezcla de prueba pero no en el control. Debe interpretarse como negativa una prueba en la que ninguna de las mezclas muestre aglutinación. Cuando ambas mezclas se aglutinan, se considera la prueba inespecífica.~~

**~~B 7.4.5.5~~** ~~Pruebas bioquímicas complementarias~~

~~Cuando las pruebas serológicas o bioquímicas iniciales, dan resultados atípicos o no concluyentes, realizar las pruebas que se describen a continuación. Inocular los cultivos positivos provenientes de TSI y LIA en: medio SIM, agar citrato de Simmons, caldo manitol y caldo RM-VP. Usar caldo malonato para confirmar la presencia de la especie~~ *~~S. arizonae.~~*

~~Interpretar los cambios en los medios inoculados conforme lo siguiente:~~

**~~B 7.4.5.5.1~~** ~~Agar citrato Simmons~~

~~Inocular por estría el tubo.~~

~~Incubar 96 ± 2 h a 35 ± 2ºC.~~

~~Prueba positiva: crecimiento acompañado de un cambio de color de verde a azul.~~

~~Prueba negativa: ausencia de crecimiento y sin cambio de color.~~

**~~B 7.4.5.5.2~~** ~~Medio SIM~~

~~Inocular por punción.~~

~~Incubar 24 h a 35 ± 2ºC.~~

**~~B 7.4.5.5.2.1~~** ~~Movilidad.~~

~~Prueba positiva: crecimiento a lo largo de la punción y en el seno del medio de cultivo.~~

~~Prueba negativa: crecimiento a lo largo de la punción exclusivamente.~~

**~~B 7.4.5.5.2.2~~** ~~Producción de ácido sulfihídrico.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de un color negro a lo largo de la punción que puede extenderse a todo   
el medio.~~

~~Prueba negativa: ausencia de color negro.~~

**~~B 7.4.5.5.2.3~~** ~~Producción de indol~~

~~Adicionar al tubo con medio SIM que presente crecimiento de 0,2 a 0,3 mL de reactivo de Kovac.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de un anillo de color rojo.~~

~~Prueba negativa: sin cambio de color.~~

**~~B 7.4.5.5.3~~** ~~Caldo RM-VP~~

~~Inocular un tubo con el medio.~~

~~Incubar 48 ± 2 h a 35 ± 2ºC para la prueba de VP y 96 h para la prueba RM.~~

**~~B 7.4.5.5.3.1~~** ~~Prueba de Voges-Proskauer (VP)~~

~~Transferir a un tubo un mL del cultivo de 48 h.~~

~~Adicionar 0,6 mL de solución de alfa naftol.~~

~~Adicionar 0,2 mL de solución de hidróxido de potasio 40%.~~

~~Adicionar algunos cristales de creatinina (opcional).~~

~~Interpretar los resultados después de incubar 2 h a 35 ± 2ºC o 4 h a temperatura ambiente.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de color rojo ladrillo.~~

~~Prueba negativa: sin cambio de color.~~

~~Reincubar el resto del medio RM-VP 48 h más a 35 ± 2ºC.~~

**~~B 7.4.5.5.3.2~~** ~~Prueba de rojo de metilo (RM)~~

~~Adicionar al medio de cultivo de 96 h de incubación de dos a tres gotas de solución de rojo de metilo.~~

~~Interpretar los resultados inmediatamente.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de color rojo.~~

~~Prueba negativa: desarrollo de color amarillo.~~

**~~B 7.4.5.5.4~~** ~~Caldo malonato~~

~~Inocular un tubo conteniendo el medio.~~

~~Incubar 40 ± 2 h a 35 ± 2ºC.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de color azul.~~

~~Prueba negativa: sin cambio de color.~~

**~~B 7.4.5.5.5~~** ~~Caldo manitol~~

~~Inocular un tubo conteniendo el medio.~~

~~Incubar 24 ± 2 h a 35 ± 2ºC.~~

~~Prueba positiva: desarrollo de color amarillo.~~

~~Prueba negativa: sin cambio de color.~~

**~~B 7.4.5.5.6~~** ~~Consultar los resultados obtenidos en el cuadro 2 para la identificación de los géneros de las bacterias investigadas.~~

~~Nota:~~~~los sistemas bioquímicos comerciales validados pueden ser usados como alternativa para las pruebas bioquímicas convencionales.~~

**~~B 7.4.6~~** ~~Cálculo y expresión de resultados~~

**~~B 7.4.6.1~~** ~~Interpretación de reacciones bioquímicas y serológicas.~~

**~~CUADRO 1~~**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **~~Reacciones bioquímicas~~** | **~~Reacciones serológicas~~** | **~~Interpretación~~** |
| ~~Típica~~ | ~~Antígeno O, Vi o H positivo~~ | ~~Cepas consideradas  como~~ *~~Salmonella~~* ~~spp~~*~~.~~* |
| ~~Típica~~ | ~~Todas las reacciones negativas~~ |
| ~~Típica~~ | ~~No probada~~ | ~~Puede ser~~ *~~Salmonella~~* |
| ~~Reacciones atípicas~~ | ~~Antígeno O, Vi o H positivo~~ |
| ~~Reacciones atípicas~~ | ~~Todas las reacciones negativas~~ | ~~No debe ser considerada~~ *~~Salmonella~~* |

~~Nota: ver figura 1~~

**~~CUADRO 2~~**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **~~Prueba o sustrato~~** | **~~Positivo~~** | **~~Negativo~~** | **~~Reacción~~** |
| ~~Glucosa (TSI)~~ | ~~Amarillo~~ | ~~Rojo~~ | ~~+~~ |
| ~~Lisina descarboxilasa (LIA)~~ | ~~Púrpura~~ | ~~Amarillo~~ | ~~+~~ |
| ~~H~~~~2~~~~S (TSI y LIA)~~ | ~~Negro~~ | ~~No negro~~ | ~~+~~ |
| ~~Ureasa~~ | ~~Rojo-púrpura~~ | ~~No hay cambio de color~~ | ~~-~~ |
| ~~Caldo de lisina descarboxilasa~~ | ~~Púrpura~~ | ~~Amarillo~~ | ~~+~~ |
| ~~Caldo dulcitol rojo de fenol~~ | ~~Amarillo o gas~~ | ~~No hay cambio de color ni gas~~ | ~~+ b~~ |
| ~~Caldo KCN~~ | ~~Crecimiento~~ | ~~No hay crecimiento~~ | ~~-~~ |
| ~~Caldo malonato~~ | ~~Azul~~ | ~~No hay cambio de color~~ | ~~- c~~ |
| ~~Prueba de indol~~ | ~~Superficie color violeta~~ | ~~Superficie color amarillo~~ | ~~-~~ |
| ~~Prueba del antígeno flagelar~~ | ~~Aglutinación~~ | ~~No hay aglutinación~~ | ~~+~~ |
| ~~Prueba del antígeno somático~~ | ~~Aglutinación~~ | ~~No hay aglutinación~~ | ~~+~~ |
| ~~Caldo lactosa rojo fenol~~ | ~~Amarillo o gas~~ | ~~No hay cambio de color ni gas~~ | ~~- c~~ |
| ~~Caldo sacarosa rojo fenol~~ | ~~Amarillo o gas~~ | ~~No hay cambio de color ni gas~~ | ~~-~~ |
| ~~Prueba Voges-Proskauer~~ | ~~De rosa a rojo~~ | ~~No hay cambio de color~~ | ~~-~~ |
| ~~Prueba rojo de metilo~~ | ~~Rojo difuso~~ | ~~Amarillo difuso~~ | ~~+~~ |
| ~~Citrato de Simmons~~ | ~~Crecimiento color azul~~ | ~~No hay crecimiento, no hay cambio de color~~ | ~~v~~ |

~~a +, 90% o más positivos en 1 o 2 días; -, 90% o más negativas en 1 o 2 días; v, variable.~~

~~b La mayoría de los cultivos~~ *~~S. arizonae~~* ~~son negativos.~~

~~c La mayoría de los cultivos~~ *~~S. arizonae~~* ~~son positivos.~~

**~~B 7.4.6.2~~** ~~Informe de resultados~~

~~Informar: presencia o ausencia de~~ *~~Salmonella~~* ~~spp~~*~~.~~* ~~en \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ g o \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ mL de muestra.~~



**B 7.5 Determinación de bacterias coliformes.**

**Técnica del número más probable**

**(Este capítulo ubicado en el Apéndice Normativo B, quedará sin efectos a los 270 días naturales, de conformidad con el Art. Segundo Transitorio de la NOM-210-SSA1-2014, publicada el 26/VI/2015)**

**~~B 7.5.1~~** ~~Fundamento~~

~~El método se basa en que las bacterias coliformes, fermentan la lactosa incubadas a 35 ± 1°C durante 24 a 48 horas, resultando una producción de ácidos y gas el cual se manifiesta en las campanas de fermentación.~~

**~~B 7.5.2~~** ~~Reactivos~~

~~Los reactivos que a continuación se mencionan deben ser grado analítico. Cuando se indique agua debe entenderse como agua destilada con pH cercano a la neutralidad.~~

**~~B 7.5.2.1~~** ~~Soluciones diluyentes~~

**~~B 7.5.2.1.1~~** ~~Solución reguladora de fosfatos (solución concentrada)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~34,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |

~~Preparación:~~

~~Disolver el fosfato en 500 mL de agua y ajustar el pH a 7,2 con solución de hidróxido de sodio 1 N.~~

~~Llevar a un litro con agua.~~

~~Esterilizar durante 15 minutos a 121 ± 1,0°C.~~

~~Conservar en refrigeración (solución concentrada).~~

~~Tomar 1,25 mL de la solución concentrada y llevar a un litro con agua.~~

~~Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL según se requiera.~~

~~Esterilizar durante 15 minutos a 121 ± 1°C.~~

~~Después de la esterilización, el pH y los volúmenes finales de la solución de trabajo deben ser iguales   
a los iniciales.~~

**~~B 7.5.2.1.2~~** ~~Agua peptonada~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |

~~Preparación:~~

~~Disolver los componentes en un litro de agua.~~

~~Ajustar el pH a 7,0 con hidróxido de sodio 1 N.~~

~~Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL o en cualquier volumen múltiplo de nueve según se requiera.~~

~~Esterilizar durante 15 minutos a 121 ± 1,0°C.~~

~~Después de la esterilización los volúmenes finales de la solución de trabajo deben ser iguales a los iniciales. Si este diluyente no es usado inmediatamente, almacenar en lugar obscuro a una temperatura entre 0 a 5°C por un tiempo no mayor de un mes, en condiciones tales que no alteren su volumen o composición.~~

**~~B 7.5.2.2~~** ~~Medios de cultivo.~~

~~Caldo lactosado (medio de enriquecimiento para agua potable y hielo).~~

~~Caldo lauril sulfato triptosa (medio de enriquecimiento selectivo).~~

~~Caldo lactosa bilis verde brillante (medio de confirmación).~~

~~En el caso del análisis de agua potable y hielo puede utilizarse caldo lactosado o caldo lauril sulfato triptosa con púrpura de bromocresol (concentración 0,01 g/l de medio), como alternativa al uso de campanas de fermentación. Los tubos positivos se manifiestan por el vire del indicador a color amarillo.~~

**~~B 7.5.2.2.1~~** ~~Caldo lactosado~~

**~~CUADRO 1~~**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Medio de concentración~~  ~~1,5~~ | ~~Medio de concentración~~  ~~sencilla~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~4,5 g~~ | ~~3,5 g~~ |
| ~~Peptona de gelatina~~ | ~~7,5 g~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~7,5 g~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ | ~~1000 mL~~ |

~~Disolver los ingredientes en 1 l de agua, calentando si es necesario o el medio completo deshidratado, siguiendo las instrucciones del fabricante.~~

~~Ajustar el pH final de tal manera que después de la esterilización éste sea de 6,9 ± 0,2 a 25°C.~~

~~Distribuir en volúmenes de 10 mL en tubos con dimensiones de 16 x 160 mm el medio de concentración sencilla y de 20 mL en tubos de 20 x 200 mm el medio de concentración 1,5, cada tubo debe tener campana de fermentación.~~

~~Esterilizar en autoclave por 15 minutos a 121 ± 1,0°C.~~

~~Enfriar rápidamente para evitar una exposición excesiva al calor. El aspecto del caldo es claro y de   
color beige.~~

~~Se puede utilizar una concentración doble del medio de cultivo, en cuyo caso se emplearán 10 mL del caldo preparado, cuando se agreguen 10 mL de la muestra.~~

**~~B 7.5.2.2.2~~** ~~Caldo lauril sulfato triptosa.~~

**~~CUADRO 2~~**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Medio de concentración 1,5~~ | ~~Medio de concentración sencilla~~ |
| ~~Triptosa~~ | ~~30 g~~ | ~~20 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~7,5 g~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~4,125 g~~ | ~~2,75 g~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~4,125 g~~ | ~~2,75 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~7,5 g~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Laurel sulfato de sodio~~ | ~~0,15 g~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ | ~~1000 mL~~ |

~~Disolver los componentes en 1 l de agua, calentando si es necesario o el medio de cultivo completo deshidratado, siguiendo las instrucciones del fabricante.~~

~~Ajustar el pH de tal manera que después de la esterilización éste sea de 6,8 ± 0,2 a 25°C.~~

~~Distribuir en volúmenes de 10 mL en tubos con dimensiones de 16 x 160 mm el medio de concentración sencilla y de 20 mL en tubos de 20 x 200 mm el medio de concentración 1,5, cada tubo debe tener campana de fermentación.~~

~~Esterilizar en autoclave por 15 minutos a 121 ± 1,0°C.~~

~~Se recomienda almacenar el medio una vez preparado.~~

~~Las campanas de fermentación no deben de contener burbujas de aire después de la esterilización.~~

~~Se puede utilizar una concentración doble del medio de cultivo, en cuyo caso se emplearán 10 mL de caldo preparado, cuando se agreguen 10 mL de muestra.~~

**~~B 7.5.2.2.3~~** ~~Caldo lactosa bilis verde brillante~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidades~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Sales biliares~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Verde brillante~~ | ~~0,013 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 L~~ |

~~Disolver los componentes o el medio completo deshidratado en agua, calentar si es necesario. Ajustar el pH, de tal manera que después de la esterilización éste sea de 7,2 a 25°C.~~

~~Distribuir el medio en cantidades de 10 mL en tubos de 16 X 160 mm conteniendo campana de fermentación. Esterilizar en autoclave por 15 minutos a 121 ± 1,0°C.~~

~~Las campanas de fermentación no deben contener burbujas de aire después de la esterilización.~~

**~~B 7.5.2.3~~** ~~Materiales~~

**~~B 7.5.2.3.1~~** ~~Pipetas bacteriológicas para distribuir 10 y 1 mL (o si es necesario de 11 y 2 mL), con tapón   
de algodón.~~

**~~B 7.5.2.3.2~~** ~~Las pipetas pueden ser graduadas en volúmenes iguales a una décima de su volumen total.~~

**~~B 7.5.2.3.3~~** ~~Frascos de vidrio de 250 mL con tapón de rosca.~~

**~~B 7.5.2.3.4~~** ~~Utensilios esterilizables para la obtención de muestras: cuchillos, pinzas, tijeras, cucharas, espátulas, etc.~~

**~~B 7.5.2.3.5~~** ~~Tubos de cultivo 20 x 200 mm y de 16 x 160 mm con tapones metálicos o de rosca.~~

**~~B 7.5.2.3.6~~** ~~Campanas de fermentación (tubos de Durham).~~

**~~B 7.5.2.3.7~~** ~~Pipetas bacteriológicas graduadas de 10 y 1 mL.~~

**~~B 7.5.2.3.8~~** ~~Gradillas.~~

**~~B 7.5.2.3.9~~** ~~Asa de platino o nicromel de aproximadamente 3 mm de diámetro.~~

**~~B 7.5.2.3.10~~** ~~Todo el material que tenga contacto con las muestras bajo estudio debe esterilizarse mediante:~~

**~~B 7.5.2.3.11~~** ~~Horno, durante 2 horas a 170 a 175°C o 1 h a 180°C o autoclave, durante 15 minutos como mínimo a 121 ± 1,0°C.~~

**~~B 7.5.2.3.12~~** ~~El material de vidrio puede sustituirse por material desechable que cumpla con las especificaciones deseadas. No debe usarse material de vidrio dañado por las esterilizaciones repetidas y éste debe ser químicamente inerte.~~

**~~B 7.5.2.4~~** ~~Aparatos e instrumentos~~

**~~B 7.5.2.4.1~~** ~~Horno para esterilizar que alcance una temperatura mínima de 170°C.~~

**~~B 7.5.2.4.2~~** ~~Incubadora con termostato que evite variaciones mayores de ± 1,0°C, provista con termómetro calibrado.~~

**~~B 7.5.2.4.3~~** ~~Termómetro de máximas y mínimas.~~

**~~B 7.5.2.4.4~~** ~~Autoclave que alcance una temperatura mínima de 121 ± 1,0°C.~~

**~~B 7.5.2.4.5~~** ~~Potenciómetro con una escala mínima de 0,1 unidades de pH a 25°C.~~

**~~B 7.5.2.5~~** ~~Preparación de la muestra~~

~~Seguir el procedimiento como lo indica el punto B.7.1~~ *~~“Procedimiento para la preparación y dilución de muestras de alimentos para su análisis microbiológicos”~~*~~.~~

**~~B 7.5.2.6~~** ~~Procedimiento~~

**~~B 7.5.2.6.1~~** ~~Para agua potable y hielo~~

**~~B 7.5.2.6.1.1~~** ~~Prueba presuntiva~~

**~~B 7.5.2.6.1.1.1~~** ~~Inoculación. Agitar la muestra. Transferir volúmenes de 10 mL de muestra a cada uno de 5 tubos con 20 mL de caldo lactosado de mayor concentración y 1,0 mL y 0,1 mL de muestra a cada uno de los tubos de las series de 5 respectivamente con 10 mL de caldo lactosado de concentración sencilla o caldo laurel sulfato triptosa con púrpura de bromocresol.~~

**~~B 7.5.2.6.1.1.2~~** ~~Incubación. Incubar los tubos a 35°C. Examinar a las 24 ± 2 h y observar si hay formación de gas o la formación de gas no se observa en este tiempo, incubar por 48 ± 2 h.~~

**~~B 7.5.2.6.1.2~~** ~~Prueba confirmativa~~

~~De cada tubo que muestre formación de gas, tomar una azada y sembrar en un número igual de tubos con medio de confirmación, caldo lactosa lauril bilis verde brillante. Incubar a 35 ± 0,5 °C por 24 ± 2 horas o si la formación de gas no se observa en este tiempo, incubar por 48 ± 2 horas.~~

~~En esta Norma Oficial Mexicana, para el análisis de agua potable, agua purificada así como hielo, se emplea la serie de 5 tubos inoculados, 5 tubos con 10 mL, 5 tubos con 1 mL y 5 tubos con 0,1 mL, véase el cuadro 4.~~

**~~B 7.5.2.6.2~~** ~~Para sólidos.~~

~~Preparar suficiente número de diluciones para asegurar que todos los tubos correspondientes a la última dilución rindan un resultado negativo.~~

**~~B 7.5.2.6.2.1~~** ~~Prueba presuntiva~~

**~~B 7.5.2.6.2.1.1~~** ~~Inoculación. Tomar tres tubos de medio de enriquecimiento de mayor concentración. Usar una pipeta estéril para transferir a cada tubo 10 mL de la muestra si es líquida o 10 mL de la dilución primaria inicial, en el caso de otros productos.~~

**~~B 7.5.2.6.2.1.2~~** ~~Tomar tres tubos de concentración sencilla del medio selectivo de enriquecimiento. Usar una pipeta estéril para transferir a cada uno de estos tubos 1 mL de la muestra si es líquida o 1 mL de la dilución primaria en el caso de otros productos.~~

**~~B 7.5.2.6.2.1.3~~** ~~Para las diluciones subsecuentes, continuar como se indica en el párrafo anterior, usando una pipeta diferente para cada dilución. Mezclar suavemente el inóculo con el medio.~~

**~~B 7.5.2.6.2.1.4~~** ~~Incubación. Incubar los tubos a 35 ± 0,5°C por 24 ± 2 horas y observar si hay formación de gas, en caso contrario prolongar la incubación hasta 48 ± 2 horas.~~

**~~B 7.5.2.6.2.2~~** ~~Prueba confirmativa~~

~~De cada tubo que muestre formación de gas, tomar una azada y sembrar en un número igual de tubos con medio de confirmación. Incubar a 35 ± 0,5°C por 24 ± 2 horas o si la formación de gas no se observa en este tiempo, prolongar la incubación por 48 ± 2 horas.~~

~~En esta Norma Oficial Mexicana se considera una combinación de tres tubos por cada dilución de la serie. Para algunos productos y siempre que se requiera una mayor precisión en los resultados, será necesario inocular una serie de cinco o diez tubos.~~

**~~B 7.5.2.7~~** ~~Expresión de los resultados~~

~~Tomar la serie de tubos de la prueba confirmativa que dé formación de gas después del periodo de incubación requerido y buscar el NMP en los cuadros correspondientes.~~

**~~B 7.5.2.7.1~~** ~~El cuadro 3 muestra algunos ejemplos que se pueden presentar.~~

~~Ejemplos: Ejemplo 1. Cuando sólo una dilución muestra tres tubos positivos, elegir ésta y las diluciones mayores posteriores.~~

**~~B 7.5.2.7.2~~** ~~Ejemplo 2. Cuando más de una dilución muestra tres tubos positivos y la última da menos de tres, elegir esta última y las dos diluciones anteriores más bajas.~~

**~~B 7.5.2.7.3~~** ~~Ejemplo 3. Cuando en ninguna dilución hay tres tubos positivos y éstos se encuentran en más de tres diluciones, seleccionar las dos diluciones mayores positivas y la siguiente.~~

**~~B 7.5.2.7.4~~** ~~Ejemplos 4 y 5. Cuando los tubos positivos sólo se encuentran en la muestra sin diluir (10 mL o 1 g) y en la primera dilución (1 mL o 10-1 g), seleccionar las tres primeras diluciones para el cálculo del número más probable. En cada caso se obtiene un número de tres cifras, lo cual es representado en los cuadros 4 al 7, según corresponda. En la columna que indica el número de tubos positivos se busca el índice del NMP. La técnica de NMP puede admitir gran cantidad de variaciones. Los resultados obtenidos con esta técnica deben ser utilizados con precaución. Los límites de confianza están representados en los cuadros 4 al 7. Por ejemplo, para una muestra sólida con un NMP de 70 coliformes por gramo, los límites de confianza en el 95% de los casos variarán de 10 a 230 coliformes por gramo (ejemplo 3 del cuadro 3) y en un producto con 24 de NMP de coliformes por gramo, los límites de confianza son de 3,6 a 130 coliformes por gramo (ejemplo 2 cuadro 3).~~

~~~~

**~~CUADRO 4. Indice del NMP y límites de confianza 95% para varias combinaciones de resultados positivos cuando son usados varios números de tubos.~~**

**~~(Diluciones 10, 1,0 y 0,1 g)~~**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~Combinación de positivos~~** | **~~Indice del NMP por g~~** | **~~3 tubos por dilución  95% límites de confianza~~** | | **~~5 tubos por dilución Indice del NMP por g~~** | **~~95% límites de confianza~~** | |
| **~~bajo~~** | **~~alto~~** | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |
| ~~0-0-0~~ | ~~<0,03~~ | ~~<0,005~~ | ~~<0,09~~ | ~~<0,02~~ | ~~<0,005~~ | ~~<0,07~~ |
| ~~0-0-1~~ | ~~0,03~~ | ~~<0,005~~ | ~~<0,09~~ | ~~0,02~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,07~~ |
| ~~0-1-0~~ | ~~0,03~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,13~~ | ~~0,02~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,07~~ |
| ~~0-2-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~0,04~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,11~~ |
| ~~1-0-0~~ | ~~0,04~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,20~~ | ~~0,02~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,07~~ |
| ~~1-0-1~~ | ~~0,07~~ | ~~0,01~~ | ~~0,21~~ | ~~0,04~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,11~~ |
| ~~1-1-0~~ | ~~0,07~~ | ~~0,01~~ | ~~0,23~~ | ~~0,04~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,11~~ |
| ~~1-1-1~~ | ~~0,11~~ | ~~0,03~~ | ~~0,36~~ | ~~0,06~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,15~~ |
| ~~1-2-0~~ | ~~0,11~~ | ~~0,03~~ | ~~0,36~~ | ~~0,06~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,15~~ |
| ~~2-0-0~~ | ~~0,09~~ | ~~0,01~~ | ~~0,36~~ | ~~0,05~~ | ~~<0,005~~ | ~~0,13~~ |
| ~~2-0-1~~ | ~~0,14~~ | ~~0,03~~ | ~~0,37~~ | ~~0,07~~ | ~~0,01~~ | ~~0,13~~ |
| ~~2-1-0~~ | ~~0,15~~ | ~~0,03~~ | ~~0,44~~ | ~~0,07~~ | ~~0,01~~ | ~~0,17~~ |
| ~~2-1-1~~ | ~~0,20~~ | ~~0,07~~ | ~~0,89~~ | ~~0,09~~ | ~~0,02~~ | ~~0,17~~ |
| ~~2-2-0~~ | ~~0,21~~ | ~~0,04~~ | ~~0,47~~ | ~~0,09~~ | ~~0,02~~ | ~~0,21~~ |
| ~~2-2-1~~ | ~~0,28~~ | ~~0,10~~ | ~~1,50~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~0,21~~ |
| ~~2-3-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~0,12~~ | ~~0,03~~ | ~~--~~ |
| ~~3-0-0~~ | ~~0,23~~ | ~~0,04~~ | ~~1,20~~ | ~~0,08~~ | ~~0,01~~ | ~~0,28~~ |
| ~~3-0-1~~ | ~~0,39~~ | ~~0,07~~ | ~~1,3~~ | ~~0,11~~ | ~~0,02~~ | ~~0,19~~ |
| ~~3-0-2~~ | ~~0,64~~ | ~~0,15~~ | ~~3,80~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-1-0~~ | ~~0,43~~ | ~~0,07~~ | ~~2,1~~ | ~~0,11~~ | ~~0,02~~ | ~~0,25~~ |
| ~~3-1-1~~ | ~~0,75~~ | ~~0,14~~ | ~~2,3~~ | ~~0,14~~ | ~~0,04~~ | ~~0,34~~ |
| ~~3-1-2~~ | ~~1,20~~ | ~~0,30~~ | ~~3,3~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-2-0~~ | ~~0,93~~ | ~~0,15~~ | ~~3,80~~ | ~~0,14~~ | ~~0,04~~ | ~~0,34~~ |
| ~~3-2-1~~ | ~~1,50~~ | ~~0,30~~ | ~~4,40~~ | ~~0,17~~ | ~~0,05~~ | ~~0,46~~ |
| ~~3-2-2~~ | ~~2,10~~ | ~~0,35~~ | ~~4,70~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-0~~ | ~~2,40~~ | ~~0,36~~ | ~~13,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-1~~ | ~~4,60~~ | ~~0,71~~ | ~~24,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-2~~ | ~~11,0~~ | ~~1,50~~ | ~~48,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-3~~ | ~~>11,0~~ | ~~>1,50~~ | ~~>48~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~4-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,13~~ | ~~0,03~~ | ~~0,31~~ |
| ~~4-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,17~~ | ~~0,05~~ | ~~0,46~~ |
| ~~4-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,17~~ | ~~0,05~~ | ~~0,46~~ |
| ~~4-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,21~~ | ~~0,07~~ | ~~0,63~~ |
| ~~4-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,26~~ | ~~0,09~~ | ~~0,78~~ |
| ~~4-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,22~~ | ~~0,07~~ | ~~0,,67~~ |
| ~~4-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,26~~ | ~~0,09~~ | ~~0,78~~ |
| ~~4-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,27~~ | ~~0,09~~ | ~~0,80~~ |
| ~~4-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,33~~ | ~~0,11~~ | ~~0,93~~ |
| ~~4-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,34~~ | ~~0,12~~ | ~~0,93~~ |
| ~~5-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,23~~ | ~~0,07~~ | ~~0,70~~ |
| ~~5-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,31~~ | ~~0,11~~ | ~~0,89~~ |
| ~~5-0-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,43~~ | ~~0,15~~ | ~~1,14~~ |
| ~~5-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,33~~ | ~~0,11~~ | ~~0,93~~ |
| ~~5-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,46~~ | ~~0,16~~ | ~~1,2~~ |
| ~~5-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,63~~ | ~~0,21~~ | ~~1,5~~ |
| ~~5-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,49~~ | ~~0,17~~ | ~~1,3~~ |
| ~~5-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,70~~ | ~~0,23~~ | ~~1,7~~ |
| ~~5-2-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,94~~ | ~~0,28~~ | ~~2,2~~ |
| ~~5-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~0,79~~ | ~~0,25~~ | ~~1,9~~ |
| ~~5-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,10~~ | ~~0,31~~ | ~~2,5~~ |
| ~~5-3-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,4~~ | ~~0,37~~ | ~~3,4~~ |
| ~~5-3-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,80~~ | ~~0,44~~ | ~~5,0~~ |
| ~~5-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,30~~ | ~~0,35~~ | ~~3,0~~ |
| ~~5-4-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,70~~ | ~~0,43~~ | ~~4,9~~ |
| ~~5-4-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,20~~ | ~~0,57~~ | ~~7,0~~ |
| ~~5-4-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,80~~ | ~~0,90~~ | ~~8,5~~ |
| ~~5-4-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,50~~ | ~~1,20~~ | ~~10,0~~ |
| ~~5-5-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,40~~ | ~~0,68~~ | ~~7,5~~ |
| ~~5-5-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,50~~ | ~~1,60~~ | ~~10,0~~ |
| ~~5-5-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~5,40~~ | ~~1,80~~ | ~~14,0~~ |
| ~~5-5-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~9,20~~ | ~~3,0~~ | ~~32,0~~ |
| ~~5-5-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~16,09~~ | ~~6,40~~ | ~~58,0~~ |
| ~~5-5-5~~ | ~~---~~ |  |  | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |

**~~CUADRO 5. Indice del NMP y límites de confianza 95% para varias combinaciones de resultados positivos cuando son usados varios números de tubos.~~**

**~~(Diluciones 1,0, 0,1 y 0,01 g)~~**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~Combinación de positivos~~** | **~~Indice del NMP por g~~** | **~~3 tubos por dilución  95% límites de confianza~~** | | **~~5 tubos por dilución Indice del NMP por g~~** | **~~95% límites de confianza~~** | |
|  |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |
| ~~0-0-0~~ | ~~<0,3~~ | ~~<0,05~~ | ~~<0,9~~ | ~~<0,2~~ | ~~<0,05~~ | ~~<0,7~~ |
| ~~0-0-1~~ | ~~0,3~~ | ~~<0,05~~ | ~~<0,9~~ | ~~0,2~~ | ~~<0,05~~ | ~~0,7~~ |
| ~~0-1-0~~ | ~~0,3~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,3~~ | ~~0,2~~ | ~~<0,05~~ | ~~0,7~~ |
| ~~0-2-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~0,4~~ | ~~<0,05~~ | ~~0,11~~ |
| ~~1-0-0~~ | ~~0,4~~ | ~~<0,05~~ | ~~2,0~~ | ~~0,2~~ | ~~<0,05~~ | ~~0,7~~ |
| ~~1-0-1~~ | ~~0,7~~ | ~~0,1~~ | ~~2,0~~ | ~~0,4~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,1~~ |
| ~~1-1-0~~ | ~~0,7~~ | ~~0,1~~ | ~~2,3~~ | ~~0,4~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,1~~ |
| ~~1-1-1~~ | ~~1,1~~ | ~~0,3~~ | ~~3,6~~ | ~~0,6~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,5~~ |
| ~~1-2-0~~ | ~~1,1~~ | ~~0,3~~ | ~~3,6~~ | ~~0,6~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,5~~ |
| ~~2-0-0~~ | ~~0,9~~ | ~~0,1~~ | ~~3,6~~ | ~~0,5~~ | ~~<0,05~~ | ~~1,3~~ |
| ~~2-0-1~~ | ~~1,4~~ | ~~0,3~~ | ~~3,7~~ | ~~0,7~~ | ~~0,1~~ | ~~1,7~~ |
| ~~2-1-0~~ | ~~1,5~~ | ~~0,3~~ | ~~4,4~~ | ~~0,7~~ | ~~0,1~~ | ~~1,7~~ |
| ~~2-1-1~~ | ~~2,0~~ | ~~0,7~~ | ~~8,9~~ | ~~0,9~~ | ~~0,2~~ | ~~2,1~~ |
| ~~2-2-0~~ | ~~2,1~~ | ~~0,4~~ | ~~4,7~~ | ~~0,9~~ | ~~0,2~~ | ~~2,1~~ |
| ~~2-2-1~~ | ~~2,8~~ | ~~1,0~~ | ~~15,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~2-3-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~1,2~~ | ~~0,3~~ | ~~2,8~~ |
| ~~3-0-0~~ | ~~2,3~~ | ~~0,4~~ | ~~12,0~~ | ~~0,8~~ | ~~0,1~~ | ~~1,9~~ |
| ~~3-0-1~~ | ~~3,9~~ | ~~0,7~~ | ~~13,0~~ | ~~1,1~~ | ~~0,2~~ | ~~2,5~~ |
| ~~3-0-2~~ | ~~6,4~~ | ~~1,5~~ | ~~38,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-1-0~~ | ~~4,3~~ | ~~0,7~~ | ~~21,0~~ | ~~1,1~~ | ~~0,2~~ | ~~2,5~~ |
| ~~3-1-1~~ | ~~7,5~~ | ~~1,4~~ | ~~23,0~~ | ~~1,4~~ | ~~0,4~~ | ~~3,4~~ |
| ~~3-1-2~~ | ~~12,0~~ | ~~3,0~~ | ~~38,0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-2-0~~ | ~~9,3~~ | ~~1,5~~ | ~~38,0~~ | ~~1,4~~ | ~~0,4~~ | ~~3,4~~ |
| ~~3-2-1~~ | ~~15,0~~ | ~~3,0~~ | ~~44~~ | ~~1,7~~ | ~~0,5~~ | ~~4,6~~ |
| ~~3-2-2~~ | ~~21,0~~ | ~~3,5~~ | ~~47~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~---~~ |
| ~~3-3-0~~ | ~~24,0~~ | ~~3,6~~ | ~~130~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~---~~ |
| ~~3-3-1~~ | ~~46,0~~ | ~~7,1~~ | ~~240~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~---~~ |
| ~~3-3-2~~ | ~~110~~ | ~~15,0~~ | ~~480~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~---~~ |
| ~~3-3-3~~ | ~~>110~~ | ~~>15,0~~ | ~~>480,0~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~---~~ |
| ~~4-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,3~~ | ~~0,3~~ | ~~3,1~~ |
| ~~4-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,7~~ | ~~0,5~~ | ~~4,6~~ |
| ~~4-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1,7~~ | ~~0,5~~ | ~~4,6~~ |
| ~~4-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,1~~ | ~~0,7~~ | ~~6,3~~ |
| ~~4-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,6~~ | ~~0,9~~ | ~~7,8~~ |
| ~~4-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,2~~ | ~~0,7~~ | ~~6,7~~ |
| ~~4-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,6~~ | ~~0,9~~ | ~~7,8~~ |
| ~~4-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,7~~ | ~~0,9~~ | ~~8,0~~ |
| ~~4-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,3~~ | ~~1,1~~ | ~~9,3~~ |
| ~~4-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,4~~ | ~~1,2~~ | ~~9,3~~ |
| ~~5-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~2,3~~ | ~~0,7~~ | ~~7,0~~ |
| ~~5-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,1~~ | ~~1,1~~ | ~~8,9~~ |
| ~~5-0-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~4,3~~ | ~~1,5~~ | ~~11,4~~ |
| ~~5-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~3,3~~ | ~~1,1~~ | ~~9,3~~ |
| ~~5-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~4,6~~ | ~~1,6~~ | ~~12,0~~ |
| ~~5-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~6,3~~ | ~~2,1~~ | ~~15,0~~ |
| ~~5-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~4,9~~ | ~~1,7~~ | ~~13,0~~ |
| ~~5-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~7,0~~ | ~~2,3~~ | ~~17,0~~ |
| ~~5-2-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~9,4~~ | ~~2,8~~ | ~~22,0~~ |
| ~~5-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~7,9~~ | ~~2,5~~ | ~~19,0~~ |
| ~~5-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~11,0~~ | ~~3,1~~ | ~~25,0~~ |
| ~~5-3-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~14,0~~ | ~~3,7~~ | ~~34,0~~ |
| ~~5-3-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~18,0~~ | ~~4,4~~ | ~~50,0~~ |
| ~~5-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~13,0~~ | ~~3,5~~ | ~~30,0~~ |
| ~~5-4-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~17,0~~ | ~~4,3~~ | ~~49,0~~ |
| ~~5-4-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~22,0~~ | ~~5,7~~ | ~~70,0~~ |
| ~~5-4-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~28,0~~ | ~~9,0~~ | ~~85,0~~ |
| ~~5-4-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~35,0~~ | ~~12,0~~ | ~~100,0~~ |
| ~~5-5-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~24,0~~ | ~~6,8~~ | ~~75,0~~ |
| ~~5-5-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~35,0~~ | ~~12,0~~ | ~~100,0~~ |
| ~~5-5-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~54,0~~ | ~~18,0~~ | ~~140,0~~ |
| ~~5-5-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~92,0~~ | ~~30,0~~ | ~~320,0~~ |
| ~~5-5-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~161,0~~ | ~~64,0~~ | ~~580,0~~ |
| ~~5-5-5~~ | ~~---~~ |  |  | ~~>161,0~~ | ~~>64,0~~ | ~~>580,0~~ |

**~~CUADRO 6. Indice del NMP y límites de confianza 95% para varias combinaciones de resultados positivos cuando son usados varios números de tubos.~~**

**~~(Diluciones 0,1, 0,01 y 0,001 g)~~**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~Combinación de positivos~~** | **~~Indice del NMP por g~~** | **~~3 tubos por dilución  95% límites de confianza~~** | | **~~5 tubos por dilución Indice del NMP por g~~** | **~~95% límites de confianza~~** | |
|  |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |
| ~~0-0-0~~ | ~~<3~~ | ~~<0,5~~ | ~~<9~~ | ~~<2~~ | ~~<0,5~~ | ~~<7~~ |
| ~~0-0-1~~ | ~~3~~ | ~~<0,5~~ | ~~9~~ | ~~2~~ | ~~<0,5~~ | ~~7~~ |
| ~~0-1-0~~ | ~~3~~ | ~~<0,5~~ | ~~13~~ | ~~2~~ | ~~<0,5~~ | ~~7~~ |
| ~~0-2-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~4~~ | ~~<0,5~~ | ~~11~~ |
| ~~1-0-0~~ | ~~4~~ | ~~<0,5~~ | ~~20~~ | ~~2~~ | ~~<0,5~~ | ~~7~~ |
| ~~1-0-1~~ | ~~7~~ | ~~1~~ | ~~21~~ | ~~4~~ | ~~<0,5~~ | ~~11~~ |
| ~~1-1-0~~ | ~~7~~ | ~~1~~ | ~~23~~ | ~~4~~ | ~~<0,5~~ | ~~11~~ |
| ~~1-1-1~~ | ~~11~~ | ~~3~~ | ~~36~~ | ~~6~~ | ~~<0,5~~ | ~~15~~ |
| ~~1-2-0~~ | ~~11~~ | ~~3~~ | ~~36~~ | ~~6~~ | ~~<0,5~~ | ~~15~~ |
| ~~2-0-0~~ | ~~9~~ | ~~1~~ | ~~36~~ | ~~5~~ | ~~<0,5~~ | ~~13~~ |
| ~~2-0-1~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~37~~ | ~~7~~ | ~~1,0~~ | ~~17~~ |
| ~~2-1-0~~ | ~~15~~ | ~~3~~ | ~~44~~ | ~~7~~ | ~~1,0~~ | ~~17~~ |
| ~~2-1-1~~ | ~~20~~ | ~~7~~ | ~~89~~ | ~~9~~ | ~~2,0~~ | ~~21~~ |
| ~~2-2-0~~ | ~~21~~ | ~~4~~ | ~~47~~ | ~~9~~ | ~~2,0~~ | ~~21~~ |
| ~~2-2-1~~ | ~~28~~ | ~~10~~ | ~~150~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~2-3-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~12~~ | ~~3,0~~ | ~~28~~ |
| ~~3-0-0~~ | ~~23~~ | ~~4~~ | ~~120~~ | ~~8~~ | ~~1,0~~ | ~~19~~ |
| ~~3-0-1~~ | ~~39~~ | ~~7~~ | ~~13~~ | ~~11~~ | ~~2,0~~ | ~~25~~ |
| ~~3-0-2~~ | ~~64~~ | ~~15~~ | ~~380~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-1-0~~ | ~~43~~ | ~~7~~ | ~~210~~ | ~~11~~ | ~~2,0~~ | ~~25~~ |
| ~~3-1-1~~ | ~~75~~ | ~~14~~ | ~~230~~ | ~~14~~ | ~~4,0~~ | ~~34~~ |
| ~~3-1-2~~ | ~~120~~ | ~~30~~ | ~~380~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-2-0~~ | ~~93~~ | ~~15~~ | ~~380~~ | ~~14~~ | ~~4,0~~ | ~~34~~ |
| ~~3-2-1~~ | ~~150~~ | ~~30~~ | ~~440~~ | ~~17~~ | ~~5,0~~ | ~~46~~ |
| ~~3-2-2~~ | ~~210~~ | ~~35~~ | ~~470~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-0~~ | ~~240~~ | ~~36~~ | ~~130~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-1~~ | ~~460~~ | ~~71~~ | ~~240~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-2~~ | ~~1100~~ | ~~150~~ | ~~480~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-3~~ | ~~>1100~~ | ~~>150~~ | ~~>480~~ | ~~---~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~4-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~13~~ | ~~3,0~~ | ~~31~~ |
| ~~4-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~17~~ | ~~5,0~~ | ~~46~~ |
| ~~4-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~17~~ | ~~5,0~~ | ~~46~~ |
| ~~4-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~21~~ | ~~7,0~~ | ~~63~~ |
| ~~4-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~26~~ | ~~9,0~~ | ~~78~~ |
| ~~4-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~22~~ | ~~7,0~~ | ~~67~~ |
| ~~4-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~26~~ | ~~9,0~~ | ~~78~~ |
| ~~4-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~27~~ | ~~9,0~~ | ~~80~~ |
| ~~4-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~33~~ | ~~11,0~~ | ~~93~~ |
| ~~4-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~34~~ | ~~12,0~~ | ~~93~~ |
| ~~5-0-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~23~~ | ~~7,0~~ | ~~70~~ |
| ~~5-0-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~31~~ | ~~11,0~~ | ~~89~~ |
| ~~5-0-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~43~~ | ~~15,0~~ | ~~114~~ |
| ~~5-1-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~33~~ | ~~11,0~~ | ~~93~~ |
| ~~5-1-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~46~~ | ~~16,0~~ | ~~120~~ |
| ~~5-1-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~63~~ | ~~21,0~~ | ~~150~~ |
| ~~5-2-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~49~~ | ~~17,0~~ | ~~130~~ |
| ~~5-2-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~70~~ | ~~23,0~~ | ~~170~~ |
| ~~5-2-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~94~~ | ~~28,0~~ | ~~220~~ |
| ~~5-3-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~79~~ | ~~25,0~~ | ~~190~~ |
| ~~5-3-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~110~~ | ~~31,0~~ | ~~250~~ |
| ~~5-3-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~140~~ | ~~37,0~~ | ~~340~~ |
| ~~5-3-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~180~~ | ~~44,0~~ | ~~500~~ |
| ~~5-4-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~130~~ | ~~35,0~~ | ~~300~~ |
| ~~5-4-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~170~~ | ~~43,0~~ | ~~490~~ |
| ~~5-4-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~220~~ | ~~57,0~~ | ~~700~~ |
| ~~5-4-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~280~~ | ~~90,0~~ | ~~850~~ |
| ~~5-4-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~350~~ | ~~120,0~~ | ~~1000~~ |
| ~~5-5-0~~ | ~~---~~ |  |  | ~~240~~ | ~~68,0~~ | ~~750~~ |
| ~~5-5-1~~ | ~~---~~ |  |  | ~~350~~ | ~~120~~ | ~~1000~~ |
| ~~5-5-2~~ | ~~---~~ |  |  | ~~540~~ | ~~180~~ | ~~1400~~ |
| ~~5-5-3~~ | ~~---~~ |  |  | ~~920~~ | ~~300~~ | ~~3200~~ |
| ~~5-5-4~~ | ~~---~~ |  |  | ~~1600~~ | ~~640~~ | ~~5800~~ |
| ~~5-5-5~~ | ~~---~~ |  |  | ~~>1600~~ | ~~>640~~ | ~~>5800~~ |

**~~CUADRO 7. Indice del NMP y límites de confianza 95% para varias combinaciones de resultados positivos cuando son usados varios números de tubos.~~**

**~~Diluciones 0,01, 0,001 y 0,0001 g)~~**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~Combinación de positivos~~** | **~~Indice del NMP por g~~** | **~~3 tubos por dilución  95% límites de confianza~~** | | **~~5 tubos por dilución Indice del NMP por g~~** | **~~95% límites de confianza~~** | |
|  |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |  | **~~bajo~~** | **~~alto~~** |
| ~~0-0-0~~ | ~~<30~~ | ~~<5~~ | ~~<90~~ | ~~<20~~ | ~~<5~~ | ~~<70~~ |
| ~~0-0-1~~ | ~~30~~ | ~~<5~~ | ~~<90~~ | ~~20~~ | ~~<5~~ | ~~70~~ |
| ~~0-1-0~~ | ~~30~~ | ~~<5~~ | ~~130~~ | ~~20~~ | ~~<5~~ | ~~70~~ |
| ~~0-2-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~40~~ | ~~<5~~ | ~~110~~ |
| ~~1-0-0~~ | ~~40~~ | ~~<5~~ | ~~200~~ | ~~20~~ | ~~<5~~ | ~~70~~ |
| ~~1-0-1~~ | ~~70~~ | ~~10~~ | ~~210~~ | ~~40~~ | ~~<5~~ | ~~110~~ |
| ~~1-1-0~~ | ~~70~~ | ~~10~~ | ~~230~~ | ~~40~~ | ~~<5~~ | ~~110~~ |
| ~~1-1-1~~ | ~~110~~ | ~~30~~ | ~~360~~ | ~~60~~ | ~~<5~~ | ~~150~~ |
| ~~1-2-0~~ | ~~110~~ | ~~30~~ | ~~360~~ | ~~60~~ | ~~<5~~ | ~~150~~ |
| ~~2-0-0~~ | ~~90~~ | ~~10~~ | ~~360~~ | ~~50~~ | ~~<5~~ | ~~130~~ |
| ~~2-0-1~~ | ~~140~~ | ~~30~~ | ~~370~~ | ~~70~~ | ~~10~~ | ~~170~~ |
| ~~2-1-0~~ | ~~150~~ | ~~30~~ | ~~440~~ | ~~70~~ | ~~10~~ | ~~170~~ |
| ~~2-1-1~~ | ~~200~~ | ~~70~~ | ~~890~~ | ~~90~~ | ~~20~~ | ~~210~~ |
| ~~2-2-0~~ | ~~210~~ | ~~40~~ | ~~470~~ | ~~90~~ | ~~20~~ | ~~210~~ |
| ~~2-2-1~~ | ~~280~~ | ~~100~~ | ~~1500~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~2-3-0~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~120~~ | ~~30~~ | ~~280~~ |
| ~~3-0-0~~ | ~~230~~ | ~~40~~ | ~~1200~~ | ~~80~~ | ~~10~~ | ~~190~~ |
| ~~3-0-1~~ | ~~390~~ | ~~70~~ | ~~1300~~ | ~~110~~ | ~~20~~ | ~~250~~ |
| ~~3-0-2~~ | ~~640~~ | ~~150~~ | ~~3800~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-1-0~~ | ~~430~~ | ~~70~~ | ~~2100~~ | ~~110~~ | ~~20~~ | ~~250~~ |
| ~~3-1-1~~ | ~~750~~ | ~~140~~ | ~~2300~~ | ~~140~~ | ~~40~~ | ~~340~~ |
| ~~3-1-2~~ | ~~1200~~ | ~~300~~ | ~~3800~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-2-0~~ | ~~930~~ | ~~150~~ | ~~3800~~ | ~~140~~ | ~~40~~ | ~~340~~ |
| ~~3-2-1~~ | ~~1500~~ | ~~300~~ | ~~4400~~ | ~~170~~ | ~~50~~ | ~~460~~ |
| ~~3-2-2~~ | ~~2100~~ | ~~350~~ | ~~4700~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-0~~ | ~~2400~~ | ~~360~~ | ~~13000~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-1~~ | ~~4600~~ | ~~710~~ | ~~24000~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-2~~ | ~~11000~~ | ~~1500~~ | ~~48000~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~3-3-3~~ | ~~>11000~~ | ~~>1500~~ | ~~>48000~~ | ~~--~~ | ~~--~~ | ~~--~~ |
| ~~4-0-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~130~~ | ~~30~~ | ~~310~~ |
| ~~4-0-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~170~~ | ~~50~~ | ~~460~~ |
| ~~4-1-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~170~~ | ~~50~~ | ~~460~~ |
| ~~4-1-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~210~~ | ~~70~~ | ~~630~~ |
| ~~4-1-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~260~~ | ~~90~~ | ~~780~~ |
| ~~4-2-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~220~~ | ~~70~~ | ~~670~~ |
| ~~4-2-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~260~~ | ~~90~~ | ~~780~~ |
| ~~4-3-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~270~~ | ~~90~~ | ~~800~~ |
| ~~4-3-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~330~~ | ~~110~~ | ~~930~~ |
| ~~4-4-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~340~~ | ~~120~~ | ~~930~~ |
| ~~5-0-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~230~~ | ~~70~~ | ~~700~~ |
| ~~5-0-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~310~~ | ~~110~~ | ~~890~~ |
| ~~5-0-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~430~~ | ~~150~~ | ~~1140~~ |
| ~~5-1-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~330~~ | ~~110~~ | ~~930~~ |
| ~~5-1-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~460~~ | ~~160~~ | ~~1200~~ |
| ~~5-1-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~630~~ | ~~210~~ | ~~1500~~ |
| ~~5-2-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~490~~ | ~~170~~ | ~~1300~~ |
| ~~5-2-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~700~~ | ~~230~~ | ~~1700~~ |
| ~~5-2-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~940~~ | ~~280~~ | ~~2200~~ |
| ~~5-3-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~790~~ | ~~250~~ | ~~1900~~ |
| ~~5-3-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~1100~~ | ~~310~~ | ~~2500~~ |
| ~~5-3-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~1400~~ | ~~370~~ | ~~3400~~ |
| ~~5-3-3~~ | ~~--~~ |  |  | ~~1800~~ | ~~440~~ | ~~5000~~ |
| ~~5-4-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~1300~~ | ~~350~~ | ~~3000~~ |
| ~~5-4-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~1700~~ | ~~430~~ | ~~4900~~ |
| ~~5-4-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~2200~~ | ~~570~~ | ~~7000~~ |
| ~~5-4-3~~ | ~~--~~ |  |  | ~~2800~~ | ~~900~~ | ~~8500~~ |
| ~~5-4-4~~ | ~~--~~ |  |  | ~~3500~~ | ~~1200~~ | ~~10000~~ |
| ~~5-5-0~~ | ~~--~~ |  |  | ~~2400~~ | ~~680~~ | ~~7500~~ |
| ~~5-5-1~~ | ~~--~~ |  |  | ~~3500~~ | ~~1200~~ | ~~10000~~ |
| ~~5-5-2~~ | ~~--~~ |  |  | ~~5400~~ | ~~1800~~ | ~~14000~~ |
| ~~5-5-3~~ | ~~--~~ |  |  | ~~9200~~ | ~~3000~~ | ~~32000~~ |
| ~~5-5-4~~ | ~~--~~ |  |  | ~~16000~~ | ~~6400~~ | ~~58000~~ |
| ~~5-5-5~~ | ~~--~~ |  |  | ~~>16000~~ | ~~>6400~~ | ~~>58000~~ |

**~~B 7.5.2.8~~** ~~Informe de la prueba~~

**~~B 7.5.2.8.1~~** ~~Informar "Número más probable (NMP) de coliformes por gramo o mililitro de muestra".~~

**~~B 7.5.2.8.2~~** ~~En caso de muestras de agua informar NMP/100 mL.~~

**B 7.6 De la estimación de la densidad microbiana por la técnica del número más probable. Determinación de bacterias coliformes, coliformes fecales y *Escherichia coli* por la técnica de diluciones en tubo múltiple.**

**(Este capítulo ubicado en el Apéndice Normativo B, quedará sin efectos a los 270 días naturales, de conformidad con el Art. Segundo Transitorio de la NOM-210-SSA1-2014, publicada el 26/VI/2015)**

**~~B 7.6.1~~** ~~Fundamento.~~

~~Se basa en la dilución de la muestra en tubos múltiples, de tal forma que todos los tubos de la menor dilución sean positivos y todos los tubos de la dilución más alta sean negativos. El resultado positivo se demuestra por la presencia de gas o crecimiento microbiano.~~

~~Para obtener el Número Más Probable (NMP) en los resultados se aplica la teoría de la probabilidad, lo cual tiene como condición lo siguiente:~~

**~~B 7.6.1.1~~** ~~Una distribución aleatoria de las bacterias que existen en la muestra.~~

**~~B 7.6.1.2~~** ~~Las bacterias se encuentran como entidades no agrupadas.~~

**~~B 7.6.1.3~~** ~~Los microorganismos presentes en la muestra crecerán en el medio, cuando son incubados y se mantengan en las condiciones adecuadas para su desarrollo.~~

~~Si se espera una cuenta microbiana alta, la muestra deberá diluirse para dar cumplimiento a las condiciones. La forma más común de realizar esta prueba es mediante diluciones decimales y usando un inóculo en series de 3, 5 o 10 tubos en serie. A medida que el número de tubos inoculados para cada dilución aumentan se reducen los límites de confianza.~~

**~~B 7.6.2~~** ~~Procedimientos.~~

**~~B 7.6.2.1~~** ~~Uso de tablas de NMP con 95% de límite de confianza.~~

**~~B 7.6.2.1.1~~** ~~Las tablas 1-3 presentan la estimación estadística de los valores del NMP que corresponden al 95% de límite de confianza cuando se utilizan 3, 5 y 10 tubos. Otras combinaciones de resultados positivos y negativos no encontrados en estas tablas, tienen muy baja probabilidad de que se presenten. Si los resultados no están incluidos en las tablas, se~~ **~~deberá repetir la prueba a partir~~** ~~de la muestra original. Si no es posible, el NMP se puede obtener (para las combinaciones de 3 y 5 tubos) de las tablas 4 y 5; también se puede aplicar una ecuación para obtener el NMP aproximado.~~

**~~B 7.6.2.1.2~~** ~~El intervalo del 95% de confianza se interpreta como sigue: si el analista supone que el número real de microorganismos cae dentro de los límites, entonces se asume que será correcto el 95% de las veces. El valor del NMP tabulado representa un intervalo y no un valor absoluto.~~

**~~B 7.6.2.1.3~~** ~~Cuando se preparan más de 3 diluciones de una muestra, el NMP deberá determinarse a partir de tres diluciones consecutivas (usando tablas 1-3). Primero, para todas las diluciones que tengan todos los tubos positivos, seleccionar la dilución mayor. Después usar las 2 siguientes diluciones mayores (A y B en las tablas 6 y 7). Cuando en ninguna de las diluciones probadas hubiera crecimiento en todos los tubos, seleccionar (si es posible) las primeras tres diluciones consecutivas (volumen de muestra) para que la dilución media contenga resultados positivos (C de tablas 6 y 7).~~

**~~B 7.6.2.1.4~~** ~~Con frecuencia es necesario el NMP desde el inicio con volúmenes diferentes de los enlistados en las tablas 1-5. Si el volumen de muestra es mayor que 0,01 g multiplicar el NMP enlistado en la tabla por 10. El resultado de una determinación de 5 tubos que dé 3 tubos positivos en 0,01 g; 2 tubos positivos en 0,001 g y 1 tubo positivo en 0,0001 g (3-2-1) leer en la tabla No. 2 como 17 y multiplicar por 10 para así obtener 170 como el NMP actual por gramo de muestra. De igual forma si la cantidad más grande utilizada para la tabla de referencia es 1 g en lugar de 0,1 g, dividir el NMP derivado de la tabla entre 10. Por ejemplo el resultado de la determinación del NMP en 3 tubos para~~ *~~Salmonella~~* ~~spp~~~~que dé 3 tubos positivos en 1 g; 1 tubo positivo en 0,1 g y ningún positivo en 0,01 g (3-1-0) leer en la tabla 1 como 43 y dividir entre 10, lo que da 4,3 como el NMP presuntivo por gramo de muestra.~~

**~~B 7.6.2.1.5~~** ~~Un método alternativo para obtener el número más probable es usando la siguiente fórmula:~~

~~(NMP/g de la tabla - 100) X factor de dilución del tubo de en medio = NMP/g~~

~~Para calcular el NMP/100 g multiplicar por 100.~~

**~~B 7.6.2.2~~** ~~Cálculo aproximado del NMP y 95% de límite de confianza.~~

~~Debido a la inherente complejidad para calcular los límites de confianza del NMP lo más común es el uso de tablas. Generalmente estas tablas están limitadas al uso de 3, 5 y 10 tubos por dilución, incluso usando un método aceptado, pueden presentarse datos irregulares o accidentes de laboratorio que causan pérdida de 1 o más tubos de dilución. En este caso una serie de diluciones de por ejemplo: 5,4,4 puede dar una lectura de 5-2-0. Para estos casos se puede aplicar una fórmula sencilla, la cual no corresponde exactamente con los resultados obtenidos teóricamente; sin embargo, las desviaciones generalmente son pequeñas, esta fórmula no debe ser aplicada para fines de regulación. La fórmula no restringe el número de tubos o las diluciones y puede aplicarse para todo tipo de pruebas. El cálculo aproximado está dado por la siguiente ecuación: NMP/g = P/(N T)~~~~1/2~~

~~Donde: P es el número de tubos positivos, N es la cantidad total de muestra (g) en todos los tubos negativos y T es la cantidad total de muestra (g) en todos los tubos.~~

~~Por ejemplo, considerando que se tuvieran serie de diluciones al doble:~~

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ~~MUESTRA (g)~~ | ~~No. DE TUBOS~~ | ~~No. DE TUBOS POSITIVOS~~ |
| ~~8~~  ~~4~~  ~~2~~  ~~1~~  ~~0,5~~  ~~0,25~~ | ~~5~~  ~~5~~  ~~5~~  ~~5~~  ~~5~~  ~~5~~ | ~~5~~  ~~4~~  ~~2~~  ~~0~~  ~~1~~  ~~0~~ |

~~El número de tubos positivos es: P = (5 + 4 + 2+ 1) = 12; N = (8x0) + (4x1) + (2x3) + (1x5) + (0,5x4) + (0,25x5) = 18,25; y T = 5 (8+4+2+1+0,5+0,25) = 78,75~~

~~NPM/g = 12/(18,25 x 78,75)~~~~1/2~~ ~~= 0,32/g o 32/100 g~~

~~Los límites de confianza del 95% estimados, pueden obtenerse del antilogaritmo de base 10 con la siguiente ecuación:~~

~~log (NMP/g) 1,08 (log a)/n)~~~~1/2~~

~~Donde: a es el radio de dilución y n es el número de tubos por dilución. Esta expresión asume que el radio de dilución es diferente de 1:10 (por ejemplo 1:2). Para diluciones de 1:10, la cantidad por restar o sumar deberá ser de 1,14(n)~~~~½~~ ~~para la mejor estimación. Si el número de tubos por dilución (n~~~~i~~~~) es desigual (por ejemplo: un accidente de laboratorio) para la dilución k reemplazar n por la expresión n~~~~H~~ ~~(media armónica) por el número de tubos por dilución (n~~~~i~~~~).~~

~~La media armónica se define como:~~

~~n~~~~H~~ ~~= k / (1/ n~~~~i~~ ~~)~~

~~k es el número de diluciones. Por ejemplo: Suponiendo que el resultado de 3 diluciones en n~~~~i~~ ~~fuera 5-4-4.~~

~~Por lo tanto n~~~~H~~ ~~= 3/~~~~(1/5) + (1/4) + (1/4)~~~~½~~ ~~= 3/0,70 = 4,3~~~~i~~

~~Para el ejemplo anterior el NMP con n = 5 y un límite de confianza aproximado de 95% será el siguiente:~~

~~log 0,32 (1,08) (log 2)/5)~~~~½~~

~~-0,495~~~~0,265~~

~~Entonces el límite inferior es el antilogaritmo (-0-76) = 0.17/g o 17/100 g y el límite inferior es el antilogaritmo (-0,23) = 0,59/g o 59/100 g. Cuando se compara con las tablas el NMP podría ser 0,31/g con límites de confianza de 0,16/g y 0,57/g.~~

**~~Tabla No. 1 Selección del NMP con un límite de confianza de 95% para la prueba de fermentación utilizando 3 tubos: con porciones de 0,1, 0,01 y 0,001 g (mL) de muestra.~~**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de tubos positivos~~** | | |  | **~~95% de límite de confianza~~** | |
| ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP/g (mL)~~~~b~~ | ~~Inferior~~ | ~~Superior~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~3+~~ | ~~1~~ | ~~17~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~21~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~7+~~ | ~~2~~ | ~~27~~ |
| ~~1~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~7~~ | ~~2~~ | ~~28~~ |
| ~~1~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~11+~~ | ~~4~~ | ~~35~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~9~~ | ~~2~~ | ~~38~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~14+~~ | ~~5~~ | ~~48~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~15~~ | ~~5~~ | ~~50~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~20+~~ | ~~7~~ | ~~60~~ |
| ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~21~~ | ~~8~~ | ~~62~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~23~~ | ~~9~~ | ~~130~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~39~~ | ~~10~~ | ~~180~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~43~~ | ~~10~~ | ~~210~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~75~~ | ~~20~~ | ~~280~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~93~~ | ~~30~~ | ~~380~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~150~~ | ~~50~~ | ~~500~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~210+~~ | ~~80~~ | ~~640~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~240~~ | ~~90~~ | ~~1400~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~460~~ | ~~100~~ | ~~2400~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1100~~ | ~~300~~ | ~~4800~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~1100~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |

~~a~~ ~~Los resultados normales, obtenidos en un 95% de las pruebas no están seguidos por un símbolo más (+). Menos del 4% de los resultados de las pruebas obtenidos están marcados por un símbolo más (+). Combinaciones de tubos positivos no encontrados en esta tabla se presentan en menos del 1% de las pruebas y si se presentaran con mayor frecuencia indican un error de técnica o que el valor del número más probable se encuentra en el límite. El NMP de combinaciones que no aparecen en la tabla, se puede obtener por extrapolación a la combinación cercana más elevada.~~

~~b~~ ~~Multiplicar todos los valores de NMP/g (mL) por 100 para expresarlos como NMP/100 g (mL).~~

**~~Tabla No. 2 Selección del NMP con un límite de confianza de 95% para la prueba de fermentación utilizando 5 tubos: con porciones de 0,1, 0,01 y 0,001 g (mL) de muestra~~~~a~~~~.~~**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de tubos positivos~~** | | |  | **~~95% de límite de confianza~~** | |
| ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP/g (mL)~~~~b~~ | ~~Inferior~~ | ~~Superior~~ |
|  |  |  |  |  |  |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~2+~~ | ~~1~~ | ~~10~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~10~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~11~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~4+~~ | ~~1~~ | ~~15~~ |
| ~~1~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~15~~ |
| ~~1~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~6+~~ | ~~2~~ | ~~18~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~17~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~7+~~ | ~~2~~ | ~~20~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~7~~ | ~~2~~ | ~~21~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~9+~~ | ~~3~~ | ~~25~~ |
| ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~9~~ | ~~3~~ | ~~25~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~8~~ | ~~3~~ | ~~24~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~11~~ | ~~4~~ | ~~29~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~11~~ | ~~4~~ | ~~30~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~14+~~ | ~~6~~ | ~~35~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~14~~ | ~~6~~ | ~~35~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~17+~~ | ~~7~~ | ~~40~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~17+~~ | ~~7~~ | ~~41~~ |
| ~~4~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~13~~ | ~~5~~ | ~~38~~ |
| ~~4~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~7~~ | ~~45~~ |
| ~~4~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~7~~ | ~~46~~ |
| ~~4~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~21~~ | ~~9~~ | ~~55~~ |
| ~~4~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~22~~ | ~~9~~ | ~~56~~ |
| ~~4~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~26+~~ | ~~12~~ | ~~65~~ |
| ~~4~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~27~~ | ~~12~~ | ~~67~~ |
| ~~4~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~33+~~ | ~~15~~ | ~~77~~ |
| ~~4~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~34+~~ | ~~16~~ | ~~80~~ |
| ~~5~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~23~~ | ~~9~~ | ~~68~~ |
| ~~5~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~31~~ | ~~13~~ | ~~110~~ |
| ~~5~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~33~~ | ~~14~~ | ~~120~~ |
| ~~5~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~46~~ | ~~20~~ | ~~150~~ |
| ~~5~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~63+~~ | ~~22~~ | ~~180~~ |
| ~~5~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~49~~ | ~~21~~ | ~~170~~ |
| ~~5~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~70~~ | ~~30~~ | ~~210~~ |
| ~~5~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~94+~~ | ~~40~~ | ~~250~~ |
| ~~5~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~79~~ | ~~30~~ | ~~250~~ |
| ~~5~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~110~~ | ~~40~~ | ~~300~~ |
| ~~5~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~140~~ | ~~60~~ | ~~360~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~130~~ | ~~50~~ | ~~390~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~170~~ | ~~70~~ | ~~480~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~220~~ | ~~100~~ | ~~580~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~280+~~ | ~~120~~ | ~~690~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~350+~~ | ~~160~~ | ~~820~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~240~~ | ~~100~~ | ~~940~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~350~~ | ~~100~~ | ~~1300~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~540~~ | ~~220~~ | ~~2000~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~920~~ | ~~300~~ | ~~2900~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~1600~~ | ~~600~~ | ~~5300~~ |
| ~~5~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~1600~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |

~~a~~~~Los resultados normales, obtenidos en un 95% de las pruebas, no están seguidos por un símbolo más(+). Menos del 4% de los resultados de las pruebas obtenidos están marcados por un símbolo más (+). Combinaciones de tubos positivos no encontrados en esta tabla se presentan en menos del 1% de las pruebas y si se presentaran con mayor frecuencia indican un error de técnica o que el valor del número más probable se encuentra en el límite. El NMP de combinaciones que no aparecen en la tabla, se pueden obtener por extrapolación a la combinación cercana más elevada.~~

~~b~~ ~~Multiplicar todos los valores de NMP/g (mL) por 100 para expresarlos como NMP/100 g (mL).~~

**~~Tabla No. 3 Selección del NMP con un límite de confianza de 95% para la prueba de fermentación utilizando 10 tubos: con porciones de 0,1, 0,01 y 0,001 g (mL) de muestra~~~~a~~~~.~~**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de tubos positivos~~** | | |  | **~~95% de límite de confianza~~** | |
| ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP/g (mL)~~~~b~~ | ~~Inferior~~ | ~~Superior~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1+~~ | ~~1~~ | ~~5~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~5~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~2+~~ | ~~1~~ | ~~7~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~5~~ |
| ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~2+~~ | ~~1~~ | ~~7~~ |
| ~~1~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~7~~ |
| ~~1~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~3+~~ | ~~1~~ | ~~8~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~7~~ |
| ~~2~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~3+~~ | ~~1~~ | ~~9~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~9~~ |
| ~~2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~4+~~ | ~~1~~ | ~~10~~ |
| ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~10~~ |
| ~~2~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~5+~~ | ~~2~~ | ~~12~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~9~~ |
| ~~3~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~11~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~11~~ |
| ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~5+~~ | ~~2~~ | ~~13~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~13~~ |
| ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~6+~~ | ~~3~~ | ~~14~~ |
| ~~3~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~6+~~ | ~~3~~ | ~~14~~ |
| ~~4~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~12~~ |
| ~~4~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~6~~ | ~~2~~ | ~~13~~ |
| ~~4~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~6~~ | ~~2~~ | ~~14~~ |
| ~~4~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~7~~ | ~~3~~ | ~~15~~ |
| ~~4~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~7~~ | ~~3~~ | ~~15~~ |
| ~~4~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~8~~ | ~~4~~ | ~~17~~ |
| ~~4~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~8~~ | ~~4~~ | ~~17~~ |
| ~~4~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~9+~~ | ~~5~~ | ~~19~~ |
| ~~5~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~6~~ | ~~2~~ | ~~15~~ |
| ~~5~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~7~~ | ~~3~~ | ~~16~~ |
| ~~5~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~7~~ | ~~3~~ | ~~17~~ |
| ~~5~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~9~~ | ~~4~~ | ~~18~~ |
| ~~5~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~9~~ | ~~4~~ | ~~18~~ |
| ~~5~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~10+~~ | ~~5~~ | ~~20~~ |
| ~~5~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~10~~ | ~~5~~ | ~~20~~ |
| ~~5~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~11+~~ | ~~6~~ | ~~22~~ |
| ~~5~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~11+~~ | ~~6~~ | ~~22~~ |
| ~~6~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~8~~ | ~~3~~ | ~~18~~ |
| ~~6~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~9~~ | ~~4~~ | ~~20~~ |
| ~~6~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~9~~ | ~~4~~ | ~~20~~ |
| ~~6~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~11~~ | ~~5~~ | ~~22~~ |
| ~~6~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~11~~ | ~~5~~ | ~~22~~ |
| ~~6~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~12~~ | ~~6~~ | ~~24~~ |
| ~~6~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~12~~ | ~~6~~ | ~~25~~ |
| ~~6~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~14+~~ | ~~7~~ | ~~27~~ |
| ~~6~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~14+~~ | ~~7~~ | ~~27~~ |
| ~~6~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~15+~~ | ~~8~~ | ~~29~~ |
| ~~7~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~10~~ | ~~5~~ | ~~22~~ |
| ~~7~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~12~~ | ~~6~~ | ~~24~~ |
| ~~7~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~13+~~ | ~~7~~ | ~~27~~ |
| ~~7~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~12~~ | ~~6~~ | ~~25~~ |
| ~~7~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~13~~ | ~~7~~ | ~~27~~ |
| ~~7~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~15+~~ | ~~8~~ | ~~30~~ |
| ~~7~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~13~~ | ~~7~~ | ~~27~~ |
| ~~7~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~15~~ | ~~8~~ | ~~30~~ |
| ~~7~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~17+~~ | ~~9~~ | ~~32~~ |
| ~~7~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~15~~ | ~~8~~ | ~~30~~ |
| ~~7~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~9~~ | ~~33~~ |
| ~~7~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~9~~ | ~~33~~ |
| ~~7~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~19+~~ | ~~10~~ | ~~36~~ |
| ~~7~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~19+~~ | ~~10~~ | ~~36~~ |
| ~~8~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~13~~ | ~~6~~ | ~~28~~ |
| ~~8~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~15~~ | ~~7~~ | ~~31~~ |
| ~~8~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~17+~~ | ~~8~~ | ~~34~~ |
| ~~8~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~15~~ | ~~7~~ | ~~31~~ |
| ~~8~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~9~~ | ~~34~~ |
| ~~8~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~19+~~ | ~~10~~ | ~~37~~ |
| ~~8~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~9~~ | ~~35~~ |
| ~~8~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~19~~ | ~~10~~ | ~~38~~ |
| ~~8~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~21+~~ | ~~12~~ | ~~42~~ |
| ~~8~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~19~~ | ~~10~~ | ~~39~~ |
| ~~8~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~21~~ | ~~12~~ | ~~42~~ |
| ~~8~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~24+~~ | ~~13~~ | ~~46~~ |
| ~~8~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~22~~ | ~~12~~ | ~~43~~ |
| ~~8~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~24~~ | ~~13~~ | ~~46~~ |
| ~~8~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~24~~ | ~~13~~ | ~~47~~ |
| ~~8~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~27+~~ | ~~15~~ | ~~51~~ |
| ~~8~~ | ~~6~~ | ~~0~~ | ~~27+~~ | ~~15~~ | ~~52~~ |
| ~~9~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~8~~ | ~~37~~ |
| ~~9~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~19~~ | ~~10~~ | ~~41~~ |
| ~~9~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~22+~~ | ~~11~~ | ~~46~~ |
| ~~9~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~19~~ | ~~10~~ | ~~42~~ |
| ~~9~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~22~~ | ~~11~~ | ~~47~~ |
| ~~9~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~25+~~ | ~~13~~ | ~~52~~ |
| ~~9~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~22~~ | ~~12~~ | ~~47~~ |
| ~~9~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~25~~ | ~~13~~ | ~~53~~ |
| ~~9~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~28+~~ | ~~15~~ | ~~58~~ |
| ~~9~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~25~~ | ~~13~~ | ~~54~~ |
| ~~9~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~29~~ | ~~15~~ | ~~60~~ |
| ~~9~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~32+~~ | ~~18~~ | ~~66~~ |
| ~~9~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~29~~ | ~~16~~ | ~~61~~ |
| ~~9~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~33~~ | ~~18~~ | ~~67~~ |
| ~~9~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~37+~~ | ~~20~~ | ~~74~~ |
| ~~9~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~33~~ | ~~18~~ | ~~69~~ |
| ~~9~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~37~~ | ~~20~~ | ~~76~~ |
| ~~9~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~42+~~ | ~~23~~ | ~~83~~ |
| ~~9~~ | ~~6~~ | ~~0~~ | ~~38~~ | ~~21~~ | ~~77~~ |
| ~~9~~ | ~~6~~ | ~~1~~ | ~~43+~~ | ~~24~~ | ~~85~~ |
| ~~9~~ | ~~7~~ | ~~0~~ | ~~44+~~ | ~~24~~ | ~~87~~ |
| ~~10~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~23~~ | ~~12~~ | ~~58~~ |
| ~~10~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~27~~ | ~~14~~ | ~~67~~ |
| ~~10~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~31+~~ | ~~16~~ | ~~77~~ |
| ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~27~~ | ~~14~~ | ~~69~~ |
| ~~10~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~32~~ | ~~17~~ | ~~79~~ |
| ~~10~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~38~~ | ~~20~~ | ~~92~~ |
| ~~10~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~33~~ | ~~17~~ | ~~83~~ |
| ~~10~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~39~~ | ~~20~~ | ~~96~~ |
| ~~10~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~50~~ | ~~20~~ | ~~110~~ |
| ~~10~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~50+~~ | ~~30~~ | ~~120~~ |
| ~~10~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~40~~ | ~~20~~ | ~~100~~ |
| ~~10~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~50~~ | ~~20~~ | ~~120~~ |
| ~~10~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~60+~~ | ~~30~~ | ~~130~~ |
| ~~10~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~70+~~ | ~~30~~ | ~~150~~ |
| ~~10~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~50~~ | ~~30~~ | ~~120~~ |
| ~~10~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~60~~ | ~~30~~ | ~~140~~ |
| ~~10~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~70~~ | ~~30~~ | ~~160~~ |
| ~~10~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~80+~~ | ~~40~~ | ~~170~~ |
| ~~10~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~60~~ | ~~30~~ | ~~150~~ |
| ~~10~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~70~~ | ~~40~~ | ~~170~~ |
| ~~10~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~90~~ | ~~40~~ | ~~190~~ |
| ~~10~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~100~~ | ~~50~~ | ~~210~~ |
| ~~10~~ | ~~6~~ | ~~0~~ | ~~80~~ | ~~40~~ | ~~180~~ |
| ~~10~~ | ~~6~~ | ~~1~~ | ~~90~~ | ~~50~~ | ~~200~~ |
| ~~10~~ | ~~6~~ | ~~2~~ | ~~110~~ | ~~50~~ | ~~230~~ |
| ~~10~~ | ~~6~~ | ~~3~~ | ~~120~~ | ~~60~~ | ~~250~~ |
| ~~10~~ | ~~6~~ | ~~4~~ | ~~140+~~ | ~~70~~ | ~~270~~ |
| ~~10~~ | ~~7~~ | ~~0~~ | ~~100~~ | ~~50~~ | ~~220~~ |
| ~~10~~ | ~~7~~ | ~~1~~ | ~~120~~ | ~~60~~ | ~~250~~ |
| ~~10~~ | ~~7~~ | ~~2~~ | ~~140~~ | ~~70~~ | ~~280~~ |
| ~~10~~ | ~~7~~ | ~~3~~ | ~~150~~ | ~~80~~ | ~~310~~ |
| ~~10~~ | ~~7~~ | ~~4~~ | ~~170+~~ | ~~90~~ | ~~340~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~0~~ | ~~130~~ | ~~60~~ | ~~280~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~1~~ | ~~150~~ | ~~80~~ | ~~320~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~2~~ | ~~170~~ | ~~90~~ | ~~360~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~3~~ | ~~200~~ | ~~100~~ | ~~400~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~4~~ | ~~220~~ | ~~120~~ | ~~440~~ |
| ~~10~~ | ~~8~~ | ~~5~~ | ~~250+~~ | ~~140~~ | ~~480~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~0~~ | ~~170~~ | ~~90~~ | ~~380~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~1~~ | ~~200~~ | ~~100~~ | ~~430~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~2~~ | ~~230~~ | ~~120~~ | ~~490~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~3~~ | ~~260~~ | ~~140~~ | ~~560~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~4~~ | ~~300~~ | ~~160~~ | ~~640~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~5~~ | ~~350~~ | ~~180~~ | ~~720~~ |
| ~~10~~ | ~~9~~ | ~~6~~ | ~~400+~~ | ~~210~~ | ~~820~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~0~~ | ~~240~~ | ~~120~~ | ~~610~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~290~~ | ~~150~~ | ~~750~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~2~~ | ~~350~~ | ~~170~~ | ~~910~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~3~~ | ~~400~~ | ~~200~~ | ~~1100~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~4~~ | ~~500~~ | ~~300~~ | ~~1400~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~5~~ | ~~700~~ | ~~300~~ | ~~1700~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~6~~ | ~~900~~ | ~~400~~ | ~~2100~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~7~~ | ~~1120~~ | ~~600~~ | ~~2700~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~8~~ | ~~1160~~ | ~~800~~ | ~~3700~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~9~~ | ~~2300~~ | ~~1100~~ | ~~6000~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~10~~ | ~~2300~~ | ~~-~~ | ~~-~~ |

~~a~~ ~~Los resultados normales, obtenidos en un 95% de las pruebas, no están seguidos por un símbolo más (+). Menos del 4% de los resultados de las pruebas obtenidos están marcados por un símbolo más(+). Combinaciones de tubos positivos no encontrados en esta tabla se presentan en menos del 1% de las pruebas y si se presentaran con mayor frecuencia indican un error de~~~~técnica o que el valor del número más probable se encuentra en el límite. El NMP de combinaciones que no aparecen en la tabla, se pueden obtener por extrapolación a la combinación cercana más elevada.~~

~~b~~ ~~Multiplicar todos los valores de NMP/g (mL) por 100 para expresarlos como NMP/100 g (mL).~~

**~~Tabla No. 4 Número más probable (NMP) para 1g de muestra cuando se usan 3 tubos con porciones de 0,1, 0,01 y 0,001g.~~**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~Tubos Positivos~~** | | | | **~~Tubos Positivos~~** | | | | **~~Tubos Positivos~~** | | | | **~~Tubos Positivos~~** | | | |
| ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP~~ | ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP~~ | ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP~~ | ~~0,1~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~NMP~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3,6~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~9,1~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~23~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~7,2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~39~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~6~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~11~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~20~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~64~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~9~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~26~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~95~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~7,3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~15~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~43~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~6,1~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~11~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~20~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~75~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~9,2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~27~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~120~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~12~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~19~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~34~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~160~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~6,2~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~11~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~21~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~93~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~9,3~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~28~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~150~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~12~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~20~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~35~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~210~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~16~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~24~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~42~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~290~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~9,4~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~16~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~29~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~240~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~13~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~20~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~36~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~460~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~16~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~24~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~44~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1100~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~19~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~29~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~53~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~1100~~ |

**~~Tabla No. 5 Número más probable (NMP) para 100 mL de muestra cuando se usan 5 porciones   
en cada una de 3 diluciones con series geométricas.~~**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | | **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | | **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | | **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | | **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | | **~~No. de Tubos Positivos~~** | | | |
| ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  | ~~10~~ | ~~1~~ | ~~0,1~~ |  |
| ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~mL~~ | ~~NMP~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~0~~ |  | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~4,5~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~7,8~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~13~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~0~~ | ~~23~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1,8~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~6,8~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~11~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~1~~ | ~~31~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~3,6~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~6~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~9,1~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~13~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~21~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~2~~ | ~~43~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~5,4~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~8~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~12~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~16~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~25~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~3~~ | ~~58~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~7,2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~10~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~20~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~30~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~76~~ |
| ~~0~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~9,0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~12~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~16~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~23~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~36~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~5~~ | ~~95~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~1,8~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~6,8~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~11~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~0~~ | ~~33~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~3,6~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~6,1~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~9,2~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~14~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~21~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~46~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~5,5~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~8,1~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~12~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~17~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~26~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~64~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~7,3~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~10~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~20~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~31~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~84~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~9,1~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~12~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~17~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~23~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~35~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~110~~ |
| ~~0~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~11~~ | ~~1~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~14~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~19~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~27~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~42~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~130~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~3,7~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~6,1~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~9,3~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~14~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~22~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~0~~ | ~~49~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~5,5~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~8,2~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~12~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~26~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~1~~ | ~~70~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~7,4~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~10~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~20~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~32~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~95~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~9,2~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~12~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~17~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~24~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~38~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~120~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~11~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~19~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~27~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~44~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~150~~ |
| ~~0~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~13~~ | ~~1~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~17~~ | ~~2~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~22~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~31~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~50~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~180~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~5,6~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~8,3~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~12~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~27~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~0~~ | ~~79~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~7,4~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~10~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~14~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~21~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~33~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~1~~ | ~~110~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~9,3~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~13~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~17~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~24~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~39~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~2~~ | ~~140~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~11~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~20~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~28~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~45~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~180~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~13~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~17~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~22~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~31~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~52~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~210~~ |
| ~~0~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~15~~ | ~~1~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~19~~ | ~~2~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~25~~ | ~~3~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~35~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~59~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~250~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~7,5~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~11~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~15~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~21~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~34~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~0~~ | ~~130~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~9,4~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~13~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~17~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~24~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~40~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~1~~ | ~~170~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~11~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~20~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~28~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~47~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~2~~ | ~~220~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~13~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~17~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~23~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~32~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~54~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~3~~ | ~~280~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~15~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~19~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~25~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~36~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~62~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~350~~ |
| ~~0~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~17~~ | ~~1~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~22~~ | ~~2~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~28~~ | ~~3~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~40~~ | ~~4~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~69~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~430~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~9,4~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~13~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~17~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~25~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~41~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~0~~ | ~~240~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~11~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~15~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~20~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~29~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~48~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~1~~ | ~~350~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~13~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~17~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~23~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~32~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~56~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~2~~ | ~~540~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~15~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~19~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~26~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~37~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~64~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~3~~ | ~~920~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~17~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~22~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~29~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~41~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~72~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~4~~ | ~~1600~~ |
| ~~0~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~19~~ | ~~1~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~24~~ | ~~2~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~32~~ | ~~3~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~45~~ | ~~4~~ | ~~5~~ | ~~5~~ | ~~81~~ |  |  |  |  |

**~~Tabla No. 6 Ejemplos para determinar el NMP estimado en series de tres tubos con 1g (mL) de  
 muestra por tubo.~~**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | ~~Cantidad de muestra (g o mL)~~~~a~~ | | | | | ~~Valores positivos reportados~~ | ~~NMP estimado/g o mL~~~~b~~ |
| ~~Ejemplo~~ | ~~0,10~~ | ~~,001~~ | ~~0,001~~ | ~~0,0001~~ | ~~0,00001~~ |  |  |
| ~~A~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~2/3~~ | ~~0/3~~ | ~~0/3~~ | ~~3-2-0~~ | ~~930~~ |
| ~~B~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~2/3~~ | ~~0/3~~ | ~~3-2-0~~ | ~~9300~~ |
| ~~C~~ | ~~0/3~~ | ~~0/3~~ | ~~1/3~~ | ~~0/3~~ | ~~0/3~~ | ~~0-1-0~~ | ~~30~~ |
| ~~D~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~2/3~~ | ~~1/3~~ | ~~1/3~~ | ~~3-2-2~~ | ~~2100~~ |
| ~~E~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~3/3~~ | ~~3-3-3~~ | ~~110000~~ |

~~a~~ ~~Numerador/denominador = número de tubos positivos/número de tubos inoculados.~~

~~b~~ ~~Multiplicar todos los valores de NMP/g (mL) por 100 para expresarlos como NMP/100 g (mL).~~

**~~Tabla No. 7 Ejemplos para determinar el NMP estimado en series de 5 tubos con 1 g (mL) de   
muestra por tubo.~~**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | ~~Cantidad de muestra (g o mL)~~~~a~~ | | | | | ~~Valores positivos~~ | ~~NMP estimado/g o mL~~~~b~~ |
| ~~Ejemplo~~ | ~~0,1,~~ | ~~0,01~~ | ~~0,001~~ | ~~0,0001~~ | ~~0,00001~~ | ~~reportados~~ |  |
| ~~A~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~2/5~~ | ~~0/5~~ | ~~0/5~~ | ~~5-2-0~~ | ~~490~~ |
| ~~B~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~2/5~~ | ~~0/5~~ | ~~5-2-0~~ | ~~4900~~ |
| ~~C~~ | ~~0/5~~ | ~~0/5~~ | ~~1/5~~ | ~~0/5~~ | ~~0/5~~ | ~~0-1-0~~ | ~~20~~ |
| ~~D~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~3/5~~ | ~~1/5~~ | ~~1/5~~ | ~~5-2-2~~ | ~~1400~~ |
| ~~E~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~5/5~~ | ~~5-5-5~~ | ~~160000~~ |

~~a~~ ~~Numerador/denominador = número de tubos positivos/número de tubos inoculados.~~

~~b~~ ~~Multiplicar todos los valores de NMP/g (mL) por 100 para expresarlos como NMP/100 g (mL).~~

**~~B 7.6.3~~** ~~Determinación de bacterias coliformes, coliformes fecales y~~ *~~Escherichia coli~~* ~~por la técnica de diluciones en tubo múltiple.~~

**~~B 7.6.3.1~~** ~~Fundamento~~

~~Este método se basa en la propiedad de los microorganismos coliformes para producir gas a partir de glucosa y fermentación de lactosa dentro de las 48 horas de incubación a 35 0,5°C (coliformes) y 44,50,2°C (coliformes fecales y~~ *~~E. coli~~*~~).~~

**~~B 7.6.3.2~~** ~~Equipo~~

~~Además de los mencionados en el método Preparación y dilución de muestras de alimentos para análisis microbiológico, lo siguiente:~~

**~~B 7.6.3.2.1~~** ~~Baño de agua con agitación continua cubierto y con termostato que evite variaciones mayores a 0,1°C.~~

**~~B 7.6.3.2.2~~** ~~Termómetro calibrado y verificado 1/10~~

**~~B 7.6.3.2.3~~** ~~Tubos de cultivo de 20x200 y de 16x160 mm con tapón de rosca~~

**~~B 7.6.3.2.4~~** ~~Campanas de fermentación (tubos de Durham)~~

**~~B 7.6.3.2.5~~** ~~Gradillas~~

**~~B 7.6.3.2.6~~** ~~Asas bacteriológicas de 3 mm de diámetro~~

**~~B 7.6.3.2.7~~** ~~Lámpara de luz ultravioleta de longitud amplia 4 watts.~~

**~~B 7.6.3.2.8~~** ~~Lentes protectores.~~

**~~B 7.6.3.3~~** ~~Reactivos y medios de cultivo~~

**~~B 7.6.3.3.1~~** ~~Medios de cultivo~~

**~~B 7.6.3.3.1.1~~** ~~Caldo lauril~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Bacto triptosa~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Bacto lactosa~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato potásico, dibásico~~ | ~~2,75 g~~ |
| ~~Fosfato potásico, monobásico~~ | ~~2,75 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Lauril sulfato de sodio~~ | ~~0,1 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |

~~pH final: 6,8 0,2 a 25°C.~~

~~Preparación:~~

~~Disolver los ingredientes en un litro de agua destilada.~~

~~Ajustar el pH.~~

~~Distribuir en tubos de ensaye con campanas de Durham.~~

~~Adicionar 10 mL de medio para cada tubo.~~

~~Esterilizar en autoclave durante 15 minutos a 121°C.~~

~~Antes de abrir el autoclave, dejar bajar la temperatura a 75°C para que no queden burbujas en las campanas de Durham.~~

~~Preparación del caldo lauril triptosa~~

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ~~INOCULO (mL)~~ | ~~CANTIDAD DE MEDIO POR TUBO (mL)~~ | ~~VOLUMEN DE MEDIO MAS INOCULO (mL)~~ | ~~CALDO LAURIL TRIPTOSA REQUERIDO g/L~~ |
| ~~1~~ | ~~10 o más~~ | ~~11 o más~~ | ~~35,6~~ |
| ~~10~~ | ~~10~~ | ~~20~~ | ~~71,2~~ |
| ~~10~~ | ~~20~~ | ~~30~~ | ~~53,4~~ |
| ~~20~~ | ~~10~~ | ~~30~~ | ~~106,8~~ |
| ~~100~~ | ~~50~~ | ~~150~~ | ~~106,8~~ |
| ~~100~~ | ~~35~~ | ~~135~~ | ~~137,1~~ |
| ~~100~~ | ~~20~~ | ~~120~~ | ~~213,6~~ |

**~~B 7.6.3.3.1.2 Caldo EC (~~*~~E. coli~~*~~)~~**

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Bacto triptosa~~ | ~~20.0 g~~ |
| ~~Bacto lactosa~~ | ~~5.0 g~~ |
| ~~Bacto sales biliares No. 3~~ | ~~1.5 g~~ |
| ~~Fosfato dipotásico~~ | ~~4.0 g~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~1.5 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5.0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |

~~pH final: 6,9 0,2 a 25°C.~~

~~Preparación:~~

~~Disolver los ingredientes en un litro de agua destilada y calentar ligeramente para que se disuelva por completo.~~

~~Ajustar el pH.~~

~~Distribuir en tubos de ensaye con campanas de Durham.~~

~~Adicionar 10 mL de medio para cada tubo.~~

~~Esterilizar en autoclave durante 15 minutos a 121°C.~~

~~Antes de abrir el autoclave, dejar bajar la temperatura a 75°C para evitar que queden burbujas en las campanas de Durham.~~

**~~B 7.6.3.3.1.3~~** ~~Agar McConkey~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Proteasa peptona o polipeptona~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Peptona o gelizante~~ | ~~17,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Sales biliares No. 3~~ | ~~1,5 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Rojo neutro~~ | ~~0,03 g~~ |
| ~~Cristal violeta~~ | ~~0,001 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~13,5 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000,0 mL~~ |

~~pH final: 7,1 0,2 a 25°C~~

~~Preparación:~~

~~Disolver los ingredientes en un litro de agua destilada.~~

~~Calentar hasta ebullición para disolver por completo.~~

~~Ajustar el pH.~~

~~Esterilizar a 121°C durante 15 minutos.~~

~~Enfriar a 50-60°C y vaciar en cajas Petri.~~

**~~B 7.6.3.3.1.4~~** ~~Agar eosina azul de metileno de Levin (EMB-L)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Lactosa~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~K~~~~2~~~~HPO~~~~4~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Eosina Y~~ | ~~0,4 g~~ |
| ~~Azul de metileno~~ | ~~0,065 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |

~~pH final: 7,1 0,2~~

~~Disolver la peptona, el fosfato y el agar en un litro de agua.~~

~~Calentar hasta ebullición para la disolución completa.~~

~~Distribuir en porciones de 100 o 200 mL y esterilizar a no más de 121°C por 15 minutos.~~

~~Fundir antes de su uso y adicionar a cada porción de 100 mL:~~

~~a) 5 mL de solución de lactosa al 20%~~

~~b) 2 mL de solución acuosa de eosina al 2%~~

~~c) 4,3 mL de solución acuosa de azul de metileno al 0,15%.~~

~~Cuando se use el producto deshidratado, disolver todos los ingredientes de acuerdo con las instrucciones del fabricante.~~

**~~B 7.6.3.3.1.5~~** ~~Caldo triptona al 1% (triptófano)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Triptona o tripticasa~~ | ~~10 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |
| ~~pH final: 6,9~~ |  |

~~Disolver los ingredientes~~

~~Distribuir en porciones de 5 mL en tubos de ensaye de 16 x 125 o 16 x 150 mm.~~

~~Esterilizar a 121°C por 15 minutos.~~

**~~B 7.6.3.3.1.6~~** ~~Caldo MR-VP~~

~~Medio 1~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Peptona tamponada~~ | ~~7 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~5 g~~ |
| ~~K~~~~2~~~~HPO~~~~4~~ | ~~5 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |

~~pH final: 6.9~~

~~Disolver los ingredientes con calentamiento suave si es necesario.~~

~~Distribuir en volúmenes de 10 mL en tubos de ensaye de 16x150 mm.~~

~~Esterilizar a 121°C por 15 minutos.~~

**~~B 7.6.3.3.1.7~~** ~~Caldo citrato de Koser~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~NaNH~~~~4~~~~HPO~~~~4~~ ~~•4H~~~~2~~~~O~~ | ~~1,5 g~~ |
| ~~KH~~~~2~~~~PO~~~~4~~ ~~(monobásico)~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~MgSO~~~~4~~ ~~•7H~~~~2~~~~O~~ | ~~0,2 g~~ |
| ~~Citrato de sodio~~~~•2H~~~~2~~~~O~~ | ~~3,0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~1000 mL~~ |

~~pH final: 6,7 0,2.~~

~~Distribuir preferentemente en tubos de ensaye con tapa de rosca.~~

~~Esterilizar a 121°C por 15 minutos.~~

~~Esta formulación se recomienda en los Métodos de Análisis Oficial de AOAC y en los Métodos Estándares para el Análisis de Agua y Aguas de Desecho (APHA). Este difiere de la composición del medio deshidratado disponible comercialmente y es recomendable su uso.~~

**~~B 7.6.3.3.2~~** ~~Reactivos.~~

**~~B 7.6.3.3.2.1~~** ~~Reactivo de Kovacs~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~p-imetilaminobenzaldehído~~ | ~~5 g~~ |
| ~~Alcohol amílico (normal)~~ | ~~75 mL~~ |
| ~~HCI concentrado~~ | ~~25 mL~~ |

~~Disolver el p-Dimetilaminobenzaldehído en alcohol amílico normal.~~

~~Adicionar lentamente el HCl. Almacenar a 4°C.~~

~~Para la prueba de indol~~

~~Adicionar 0,2-0,3 mL del reactivo a 5 mL del cultivo de bacteria en caldo triptona.~~

~~Se considera una prueba positiva cuando desarrolla un color rojo en la superficie del tubo.~~

**~~B 7.6.3.3.2.2~~** ~~Reactivo de Voges-Proskauer (VP)~~

~~Solución 1~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~alfa-naftol~~ | ~~5 g~~ |
| ~~Alcohol absoluto~~ | ~~100 g~~ |

~~Solución 2~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Hidróxido de potasio~~ | ~~40 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~para llevar a 100 mL~~ |

~~Prueba de Voges-Proskauer (VP).~~

~~Transferir 1 mL del cultivo a probar con 48 horas de incubación a un tubo de ensaye.~~

~~Adicionar 0,6 mL de la solución 1 y 0,2 mL de la solución 2.~~

~~Agitar después de la adición de cada solución.~~

~~Para intensificar y acelerar la reacción adicionar unos cuantos cristales de creatina y mezclar.~~

~~Dejar a temperatura ambiente.~~

~~Leer resultados después de 4 horas de adicionar los reactivos.~~

~~El desarrollo de una coloración rosa es una prueba positiva.~~

**~~B 7.6.3.3.2.3~~** ~~Reactivos para la coloración de Gram~~

~~Cristal violeta~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Solución A~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Cristal violeta (colorante 90%)~~ | ~~2 g~~ |
| ~~Etanol 95%~~ | ~~20 mL~~ |

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Solución B~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Oxalato de amonio~~ | ~~8.0 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~80 mL~~ |

~~Indicador rojo de metilo (R44)~~

~~Mezclar la solución A y B. Almacenar por 24 horas~~

~~Filtrar a través de un papel filtro áspero.~~

**~~B 7.6.3.3.2.4~~** ~~lodo de Gram~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~lodo~~ | ~~1g~~ |
| ~~Ioduro de potasio (Kl)~~ | ~~2 g~~ |
| ~~Agua destilada~~ | ~~300 mL~~ |

~~Colocar el Kl en un mortero.~~

~~Adicionar el yodo.~~

~~Triturar con el pistilo por 5-10 segundos.~~

~~Adicionar 1 mL de agua y triturar~~

~~Adicionar 5 mL de agua y triturar~~

~~Adicionar 10 mL de agua y triturar~~

~~Vaciar esta solución en una botella de reactivo.~~

~~Enjuagar el mortero y el pistilo con la cantidad de agua necesaria para completar 300 mL.~~

**~~B 7.6.3.3.2.5~~** ~~Colorante de contraste (solución concentrada)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes:~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Safranina O~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Etanol al 95%~~ | ~~100 mL~~ |

~~Solución de trabajo: Adicionar 10 mL de la solución concentrada a 90 mL de agua destilada.~~

**~~B 7.6.3.3.2.6~~** ~~Procedimiento para la tinción de Gram~~

~~Fijar con calor moderado los frotis de la muestra a teñir.~~

~~Adicionar la solución de cristal violeta al frotis.~~

~~Dejar actuar por un minuto.~~

~~Lavar con agua corriente y escurrir.~~

~~Aplicar la solución de yodo por un minuto.~~

~~Lavar con agua corriente y escurrir.~~

~~Decolorar con etanol al 95% hasta que la coloración azul deje de fluir (aproximadamente 30 segundos).~~

~~Inmediatamente después enjuagar con agua corriente.~~

~~Escurrir.~~

~~Aplicar el colorante de contraste (safranina) por 30 segundos.~~

~~Enjuagar, escurrir y secar al aire. Examinar al microscopio.~~

**~~B 7.6.3.3.2.7~~** ~~Medio EC-MUG~~

~~Preparar el caldo EC y adicionar 50 mg de 4-metilumbelliferyl-beta-D-glucurónido (MUG) por litro antes de esterilizar (121°C por 15 minutos). El caldo EC-MUG está comercialmente disponible.~~

**~~B 7.6.3.4~~** ~~Procedimiento~~

**~~B 7.6.3.4.1~~** ~~Agua y hielo~~

**~~B 7.6.3.4.1.1~~** ~~Prueba presuntiva~~

**~~B 7.6.3.4.1.1.1~~** ~~Agitar la muestra y transferir volúmenes de 10 mL a cada uno de 5 tubos con 20 mL de caldo lauril sulfato triptosa de doble concentración, 5 tubos con 1 mL y 5 tubos con 0,1 mL de caldo lauril sulfato triptosa de concentración sencilla o las siguientes porciones: 10 tubos con 10 mL de muestra; 5 tubos con 20 mL de muestra o una porción de 100 mL, consultar la tabla del inciso 2 en la preparación del “caldo lauril triptosa” para la concentración de caldo lauril triptosa requerido. Los tubos deben contener una campana de fermentación (Durham).~~

**~~B 7.6.3.4.1.1.2~~** ~~Incubar los tubos a 35 0,5°C. Examinar los tubos a las 24 horas y observar si hay formación de gas; si la formación de gas no se observa, incubar 24 horas más.~~

**~~B 7.6.3.4.1.2~~** ~~Prueba confirmativa~~

**~~B 7.6.3.4.1.2.1~~** ~~De cada tubo que muestre formación de gas, tomar una asada y sembrar en un número igual de tubos con medio de confirmación, para la determinación de bacterias coliformes referirse al método de Determinación de bacterias coliformes. Técnica del Número más probable, para la determinación de bacterias coliformes fecales, sembrar en caldo EC. Inocular a dos tubos con caldo EC una cepa de~~ *~~E. coli~~* ~~como control positivo y una de~~ *~~Enterobacter~~**~~aerogenes~~* ~~como control negativo e incubar con las muestras.~~

**~~B 7.6.3.4.1.2.2~~** ~~Para la determinación de coliformes fecales incubar los tubos a 44,5 0,2°C en baño de agua con agitación durante 24 horas, observar si hay formación de gas; si la formación de gas no se observa, continuar la incubación 24 horas más, hacer la lectura. Utilizar estos resultados para calcular el número más probable (NMP) de coliformes fecales.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3~~** ~~Prueba confirmativa para~~ *~~Escherichia coli~~* ~~(por identificación bioquímica)~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.1~~** ~~Tomar una asada de cada uno de los tubos positivos y sembrar por estría cruzada en agar EMB-L para su aislamiento.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.2~~** ~~Incubar las placas invertidas a 35°C por 18-24 horas.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.3~~** ~~Seleccionar dos colonias de cada placa con la siguiente morfología colonial: Colonias con centro negro, planas con o sin brillo metálico y sembrarlas en agar cuenta estándar para realizar las pruebas de morfología microscópica y pruebas bioquímicas. Incubar las placas a 35°C por 18-24 horas.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.4~~** ~~Si no hay colonias con morfología típica, probar una o más colonias lo más parecido~~ *~~E. coli~~* ~~de cada placa.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.5~~** ~~Hacer un frotis y teñirlo por Gram. Observar al microscopio la presencia de bacilos cortos o cocobacilos Gram-negativos.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6~~** ~~Pruebas bioquímicas Indol, Rojo de metilo, Voges Proskauer, Citrato (IMViC).~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6~~**~~.~~**~~1~~** ~~Producción~~~~de indol~~

~~Inocular un tubo en caldo triptona e incubarlo a 35°C por 24 horas. Adicionar 0,2-0,3 mL de reactivo de Kovacs. La presencia de una coloración en la superficie del tubo se considera una prueba positiva.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6.2~~** ~~Voges-Proskauer (VP)~~

~~Inocular un tubo con caldo MR-VP e incubar a 35°C por 48 horas. Transferir 1 mL a un tubo de 13X100 mm. Adicionar 0,6 mL de solución de alfa naftol y 0,2 mL de hidróxido de potasio al 40% y agitar. Se considera una prueba positiva cuando se desarrolla un color rosa.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6.3~~** ~~Rojo de metilo~~

~~Inocular un tubo adicional con caldo MR-VP e incubar a 35°C por 48 horas. Adicionar 5 gotas de solución de rojo de metilo. Se considera una prueba positiva cuando se desarrolla un color rojo. Un color amarillo es una prueba negativa.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6.4~~** ~~Citrato~~

~~Inocular un tubo con caldo citrato de Koser un inóculo ligero para evitar turbiedad en el tubo. Incubar a 35°C por 96 horas. El desarrollo del cultivo que se observa con la turbiedad del medio, se considera una prueba positiva.~~

**~~B 7.6.3.4.1.3.6.5~~** ~~Interpretación de resultados~~

~~Todos los cultivos que: 1. Fermenten la lactosa con producción de gas dentro de las 48 horas a 35°C; 2. Sean bacilos o cocobacilos Gram negativos no esporulados y 3. Se obtenga las siguientes combinaciones para el IMVIC:~~

~~Biotipo 1--, o Biotipo 2---, son consideradas como~~ *~~E. coli.~~* ~~Calcular el NMP de~~ *~~E. coli~~* ~~basada en la proporción de los tubos positivos de caldo EC.~~

**~~B 7.6.3.4.1.4~~** ~~Prueba confirmativa para~~ *~~Escherichia~~**~~coli~~* ~~(por el método de EC-MUG)~~

**~~B 7.6.3.4.1.4.1~~** ~~Fundamento.~~

~~Alrededor del 94% de las cepas de~~ *~~E. coli~~* ~~incluso las cepas no productoras de gas producen la enzima beta-glucuronidasa (GUD), la cual rompe el sustrato específico 4-metilumbelliferyl-beta-D-glucurónido (MUG) en 4-metilumbelliferona (MU), que al ser expuesto a una fuente de luz ultravioleta (UV) de onda larga (365 nm) produce una fluorescencia azul, fácil de observar. Cuando el MUG es incorporado al caldo EC se puede identificar~~ *~~E. coli~~*~~.~~

**~~B 7.6.3.4.1.4.2~~** ~~Prueba presuntiva.~~

~~Seguir lo indicado en el punto B.7.6.3.4.1~~

**~~B 7.6.3.4.1.4.3~~** ~~Prueba confirmativa~~

~~De cada tubo que muestre formación de gas, tomar una asada y sembrar en un número igual de tubos con medio de confirmación EC-MUG. Inocular dos tubos con caldo EC-MUG una cepa de~~ *~~E. coli~~* ~~como control positivo y~~ *~~K. pneumoniae~~* ~~como control negativo. Incubar a estos tubos con uno adicional de caldo EC-MUG sin inocular a 44,5 0,5°C en baño de agua con los tubos de las muestras durante 24 horas, observar si hay formación de gas; si la formación de gas no se observa continuar la incubación 24 horas más. Irradiar los tubos con una fuente de luz UV, observar fluorescencia y hacer la lectura. Utilizar estos resultados para calcular el número más probable (NMP) de~~ *~~E. coli~~*~~.~~

**~~B 7.6.3.4.2~~** ~~Alimentos~~

**~~B 7.6.3.4.2.1~~** ~~Prueba presuntiva.~~

~~Preparar la muestra como se indica en el método “~~*~~Preparación y dilución de muestras de alimentos para análisis microbiológico;”~~* ~~y de acuerdo con el tipo de producto, utilizar las diluciones apropiadas, según se indica en el procedimiento de la densidad microbiana por la técnica del número más probable. Utilizar como medio de enriquecimiento caldo lauril triptosa y continuar como en el punto B.7.6.3.4.1.1~~

**~~B 7.6.3.4.2.2~~** ~~Prueba confirmativa.~~

~~Continuar como en el punto B.7.6.3.4.1.2 y confirmar la presencia de~~ *~~Escherichia coli~~* ~~en por lo menos el 10% de las pruebas con resultados positivos a coliformes fecales por cultivo en placas de agar McConkey a partir de los tubos que demostraron la presencia de gas en la prueba confirmativa. Incubar las placas a 35 0,5°C durante 24 horas, observar las colonias típicas fermentadoras de color rojo rodeadas de un halo opaco de precipitación de sales biliares. Seleccionar 1 o más colonias aisladas y pasar a tubos de fermentación con caldo lauril triptosa, continuar como se indica en B.7.6.3.4.1.2. Hacer tinción de Gram para observación de la morfología microscópica.~~

**~~B 7.6.3.5~~** ~~Interpretación de resultados.~~

~~La formación de gas en el tubo de fermentación secundario dentro de las 48 horas y la demostración de bacilos Gram (-) no esporulados confirma un resultado positivo de la prueba demostrándose la presencia del grupo coliforme.~~

**~~B 7.6.3.6~~** ~~Cálculos~~

~~Calcular la densidad microbiana en número más probable conforme al procedimiento señalado anteriormente, para estimar la población de bacterias coliformes y bacterias coliformes fecales de acuerdo con las diluciones empleadas y expresar en NMP/g o mL para alimentos y NMP/100 mL para agua. En el caso de usar volúmenes de 20 mL de muestras de agua en 5 tubos o 10 mL de muestras de agua en 10 tubos, utilizar las siguientes tablas:~~

**~~TABLA 1. Indice del NMP con 95% de límite de confianza para varias combinaciones de resultados positivos y negativos cuando se usan 5 tubos con 20 mL de muestra de agua o hielo.~~**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de Tubos~~** |  | **~~95% de Límite de Confianza (aproximado)~~** | |
| ~~Positivos~~ | ~~NMP/100 mL~~ | ~~Inferior~~ | ~~Superior~~ |
| ~~0~~ | ~~1,1~~ | ~~0~~ | ~~3,0~~ |
| ~~1~~ | ~~1,1~~ | ~~0,05~~ | ~~6,3~~ |
| ~~2~~ | ~~2,6~~ | ~~0,3~~ | ~~9,6~~ |
| ~~3~~ | ~~4,6~~ | ~~0,8~~ | ~~14,7~~ |
| ~~4~~ | ~~8,0~~ | ~~1,7~~ | ~~26,4~~ |
| ~~5~~ | ~~8,0~~ | ~~4,0~~ | ~~Infinito~~ |

**~~TABLA 2. Indice del NMP con 95% de límite de confianza para varias combinaciones de resultados positivos y negativos cuando se usan 10 tubos con 10 mL de muestra de agua o hielo.~~**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **~~No. de Tubos Positivos~~** | **~~NMP/100 mL~~** | **~~95% de Límite de Confianza (aproximado)~~** | |
| **~~Inferior~~** | **~~Superior~~** |
| ~~0~~ | ~~1,1~~ | ~~0,0~~ | ~~3,0~~ |
| ~~1~~ | ~~1,1~~ | ~~0,03~~ | ~~5,9~~ |
| ~~2~~ | ~~2,2~~ | ~~0,26~~ | ~~8,1~~ |
| ~~3~~ | ~~3,6~~ | ~~0,69~~ | ~~10,6~~ |
| ~~4~~ | ~~5,1~~ | ~~1,3~~ | ~~13,4~~ |
| ~~5~~ | ~~6,9~~ | ~~2,1~~ | ~~16,8~~ |
| ~~6~~ | ~~9,2~~ | ~~3,1~~ | ~~21,1~~ |
| ~~7~~ | ~~12,0~~ | ~~4,3~~ | ~~27,1~~ |
| ~~8~~ | ~~16,1~~ | ~~5,9~~ | ~~36,8~~ |
| ~~9~~ | ~~23,0~~ | ~~8,1~~ | ~~59,5~~ |
| ~~10~~ | ~~23,0~~ | ~~13,5~~ | ~~Infinito~~ |

**B 7.7 Técnicas y procedimientos para la investigación de V*ibrio cholerae***

**B 7.7.1** Material y equipo

**B 7.7.1.1** Licuadora y vasos de licuadora estériles.

**B 7.7.1.2** Frascos de vidrio de boca ancha tipo tarro de 500 mL de capacidad con tapa de rosca.

**B 7.7.1.3** Varilla de vidrio de 3 mm de diámetro y 20 cm de largo, con un doblez terminal en ángulo recto de 4 cm.

**B 7.7.1.4** Balanza granataria de 2000 g de capacidad y 0,2 g de sensibilidad.

**B 7.7.1.5** Balanza analítica de 120 g de capacidad y 5 mg de sensibilidad.

**B 7.7.1.6** Incubadoras de 39-40°C.

**B 7.7.1.7** Baño de agua de 42 ± 0,2°C y 35-37°C.

**B 7.7.1.8** Cucharas estériles u otros instrumentos apropiados para transferir muestras de alimentos.

**B 7.7.1.9** Cajas Petri estériles de 15 x 100 mm de plástico.

**B 7.7.1.10** Pipetas estériles de 1 mL con graduación de 0,01 mL, de 5 y 10 mL con graduación de 0,1 mL.

**B 7.7.1.11** Asas bacteriológicas de 3 mm de diámetro de nicromel o platino.

**B 7.7.1.12** Tubos de cultivo o de ensayo de 16 x 150 mm y 20 x 150 mm.

**B 7.7.1.13** Tubos para bioquímicas o ensaye de 10 x 75 mm o 13 x 100 mm.

**B 7.7.1.14** Tijeras y pinzas estériles.

**B 7.7.1.15** Lámpara (para observar reacciones serológicas).

**B 7.7.1.16** Mecheros.

**B 7.7.1.17** Papel pH (rango 1-14) con un máximo de graduación de 0,4 unidades de pH por cambio   
de color.

**B 7.7.1.18** Potenciómetro.

**B 7.7.1.19** Bolsas de polietileno de 28 x 37 cm con tapa resellable.

**B 7.7.1.20** Aparato de filtración y membranas de 0,45 micras.

**B 7.7.2** Medios de cultivo

**B 7.7.2.1** Agua Peptonada Alcalina (APW)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 10 g |
| Cloruro de Sodio | 10 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Disolver los ingredientes. Ajustar el pH de tal forma que después de esterilizar éste sea de 8,5 ± 0,2. Esterilizar en autoclave 10 minutos a 121°C.

**B 7.7.2.2** Agar Tiosulfato, Citrato, Sales Biliares y Sacarosa (TCBS)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Extracto de levadura | 5 g |
| Proteosa peptona | 10 g |
| Sacarosa | 20 g |
| Tiosulfato de sodio·5H2O | 10 g |
| Citrato de sodio·2H2O | 10 g |
| Sales biliares | 3 g |
| Bilis de buey | 5 g |
| Cloruro de sodio | 10 g |
| Citrato férrico | 1 g |
| Azul de bromotimol | 40 mg |
| Azul de timol | 40 mg |
| Agar | 15 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Preparar en un matraz por lo menos tres veces más grande que el volumen requerido de medio. Adicionar los ingredientes en agua destilada tibia y calentar con agitación constante hasta ebullición e inmediatamente retirar del calor. No esterilizar. Enfriar a 50°C y colocar en cajas de Petri. Dejar secar las placas de 37-45°C antes de usar.

**B 7.7.2.3** Agar modificado con Celobiosa, Polimixina B y Colistina (mCPC)

|  |  |
| --- | --- |
| SOLUCION 1 | Cantidad |
| Peptona | 10 g |
| Extracto de carne | 5 g |
| Cloruro de sodio | 20 g |
| Solución Stock de colorante 1 000 | 1 mL |
| Agar | 15 g |
| Agua destilada | 900 mL |

Ajustar el pH a 7,6. Hierva hasta que se disuelva el Agar.

Esterilizar por autoclave 15 minutos a 121°C. Enfríe de 48-55°C.

|  |  |
| --- | --- |
| SOLUCION STOCK DE  COLORANTES 1 000 X : | Cantidad |
| Azul de Bromotimol | 4 g |
| Rojo de cresol | 4 g |
| Etanol al 95% | 100 mL |

Para obtener un color firme del medio usar una solución colorante stock en lugar de estar pesando repetidamente los colorantes en polvo. Disuelva el colorante en etanol hasta obtener una solución al 4% (peso/volumen). Agregue 1 mL de esta solución a cada litro de agar mCPC, la cual tendrá al final 40 mg de Azul de Bromotimol y 40 mg de Rojo Cresol por litro.

|  |  |
| --- | --- |
| SOLUCION 2: | Cantidad |
| Celobiosa | 10 g |
| Colistina | 400 000 Ul |
| Polimixina B | 100 000 UI |
| Agua destilada | 100 mL |

Disuelva la celobiosa por calentamiento en agua destilada. Enfríe y agregue los antibióticos. Esterilice por filtración, agregue la solución 2 a la solución 1 mezcle y distribuya en cajas Petri.

**B 7.7.2.4** Agar T1N1 (Agar Triptona y Sal)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Triptona o tripticasa | 10 g |
| Cloruro de sodio | 10 g |
| Agar | 20 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspenda los ingredientes y hierva hasta disolución del agar, si lo desea inclinado, distribuya en tubos. Esterilice en autoclave 15 minutos a 121°C. Deje solidificar los tubos inclinados, para placas enfríe el medio de 45-50°C y distribuya en cajas Petri estériles.

**B 7.7.2.5** Agar Gelatina (GA)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 4 g |
| Extracto de levadura | 1 g |
| Gelatina | 15 g |
| Agar | 15 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspenda los ingredientes y hierva hasta disolución de la gelatina y el agar, ajuste el pH a 7,2 ± 0.2. Esterilice en autoclave 15 minutos a 121°C. Enfríe de 45-50°C y distribuya en cajas Petri estériles.

**B 7.7.2.6** Agar Gelatina con Sal (GS)

Preparar agar gelatina (GA), pero adicionando 30 g de Cloruro de Sodio por cada litro. Suspenda los ingredientes y hierva hasta disolver la gelatina y el agar. Ajuste el pH de 7,2 ± 0,2. Esterilice en autoclave 15 minutos a 121°C. Enfríe de 45-50°C, coloque en cajas Petri. Si es necesario para inhibir la diseminación de *Vibrio* spp. tal como *V. alginolyticus*, use de 25-30 g de agar por litro.

**B 7.7.2.7** Caldo Glucosa de Hugh-Leifson

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 2 g |
| Extracto de levadura | 0,5 g |
| Cloruro de Sodio | 20 g |
| Dextrosa | 10 g |
| Púrpura de Bromocresol | 0,015 g |
| Agar | 3 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspenda los ingredientes y hierva hasta disolver el agar. Ajuste el pH a 7,4 ± 0,2. Coloque en tubos y esterilice en autoclave 15 minutos a 121°C.

**B 7.7.2.8** Medio Base de Descarboxilasa (Arginina, Lisina y Ornitina)

|  |  |
| --- | --- |
| BASE | Cantidad |
| Peptona | 5 g |
| Extracto de levadura | 3 g |
| Dextrosa (D-glucosa) | 1 g |
| Púrpura de Bromocresol | 0.02 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Para caldo de Arginina, Lisina y Ornitina, adicione 5 g de L-aminoácido a 1 litro de base. Como control, use base sin suplemento (aminoácido). Para *Vibrio* spp. halofílicos, adicionar 15 g de Cloruro de Sodio por litro. Ajuste el pH de tal manera que después de la esterilización sea de 6,5 ± 0,2. Distribuya en tubos   
y esterilice en autoclave 10 minutos a 121°C.

**B 7.7.2.9** Caldo Triptona y Caldos Triptona Sal T1N0,T1N1,T1N3

T1N6,T1N8 y T1N10

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Triptona o Tripticasa | 10 g |
| Cloruro de Sodio | 0, 10, 30, 60, 80, ó 100 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Disuelva los ingredientes en agua destilada, para T1N0 no agregue Cloruro de Sodio, para T1N1 use   
10 g de Cloruro de Sodio (1% w/v concentración de Cloruro de Sodio); así respectivamente. Para T1N3 usar 30 g de NaCl por litro (3% w/v concentración de Cloruro de Sodio) Distribuya en tubos de tapón de rosca de 16 x 150 mm, tape los tubos. Esterilice en autoclave durante 15 minutos a 121°C. Ajuste el pH a 7,2 ± 0,2.

**B 7.7.2.10** Caldo Soya Tripticasa (TSB)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona de Tripticasa (Triptona) | 17 g |
| Peptona de fitona (Soytona) | 3 g |
| Cloruro de Sodio | 5 g |
| Fosfato dipotásico | 2,5 g |
| Dextrosa | 2,5 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspenda los ingredientes en agua destilada y caliente hasta disolución. Distribuya 225 mL en matraces de 500 mL o tubos. Esterilice en autoclave durante 15 minutos a 121°C. El pH final debe ser de 7,2 ± 0,2.

**B 7.7.2.11** Agar Soya Tripticasa (TSA)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona de fitona (Soytona) | 5 g |
| Peptona tripticasa (Triptona) | 15 g |
| Cloruro de Sodio | 5 g |
| Agar | 15 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspenda los ingredientes en agua destilada y hierva durante un minuto hasta disolución del agar. Para *Vibrio* spp. halofílicos, agregar 15 g de Cloruro de Sodio. Distribuya dentro de tubos o matraces. Esterilice en autoclave durante 15 minutos a 121°C. Deje solidificar los tubos inclinados o deje enfriar de 45-50°C y distribuya en cajas Petri. El pH final debe ser de 7,3 ± 0,2.

**B 7.7.2.12** Agar de Hierro Kligler (KIA)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona polipeptona | 20 g |
| Dextrosa | 1 g |
| Citrato férrico amoniacal | 0.5 g |
| Lactosa | 20 g |
| Cloruro de Sodio | 5 g |
| Tiosulfito de sodio | 0.5 g |
| Rojo de fenol | 0.025 g |
| Agar | 15 g |
| Agua destilada | 1000 mL |

Suspender los ingredientes y hervir hasta disolución del agar. Distribuir en tubos de tapón de rosca. Esterilizar en autoclave durante 15 minutos a 121°C. Dejar solidificar los tubos inclinados. Ajustar el pH de  
7,4 ± 0,2.

**B 7.7.2.13** Agar Arginina Glucosa Inclinado (AGS)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 5 g |
| Extracto de levadura | 3 g |
| Tristona | 10 g |
| Cloruro de Sodio | 20 g |
| Glucosa | 1 g |
| L-Arginina (hidrocloruro) | 5 g |
| Citrato férrico amónico | 0,5 g |
| Tiosulfato de Sodio | 0,3 g |
| Púrpura de Bromocresol | 0,2 g |
| Agar | 13,5 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Suspender los ingredientes en agua destilada, hervir hasta disolución del agar, y distribuir en cantidades de 5 mL a tubos de 13 x 100 mm. Ajustar el pH de 6,8 a 7,0. Esterilizar en autoclave de 10 a 12 minutos a 121°C. Deje solidificar el medio inclinado.

**B 7.7.2.14** Agar Triple Azúcar y Hierro (TSI)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Polipeptona | 20 g |
| Cloruro de Sodio | 5 g |
| Lactosa | 10 g |
| Sacarosa | 10 g |
| Glucosa | 1 g |
| Sulfato ferroso amónico | 0,2 g |
| Tiosulfato de Sodio | 0,2 g |
| Rojo de fenol | 0,025 g |
| Agar | 13 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Disolver los ingredientes en agua destilada. Mezclar bien y calentar a ebullición, agitando ocasionalmente hasta completa disolución. Enfríar a 60°C y ajuste el pH de 7,3 ± 0,1.

**B 7.7.2.15** Agar de Hierro y Lisina (LIA)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona o gelisato | 5,0 g |
| Extracto de levadura | 3,0 g |
| Glucosa | 1,0 g |
| L-Lisina | 10,0 g |
| Citrato férrico amónico | 0,5 g |
| Tiosulfato de sodio | 0,04 g |
| Púrpura de bromocresol | 0,02 g |
| Agar | 15,0 g |
| Agua destilada | 1 000 mL |

Disolver los ingredientes en el agua destilada y mezclar bien; calentar hasta ebullición con agitación frecuente hasta conseguir la disolución completa. Esterilizar en autoclave 12 minutos a 121°C. Enfriar de   
50-60°C y ajustar el pH de 6,7 ± 0,1. Distribuir en volúmenes de 3 mL en tubos de 13 x 100 mm. Los tubos se enfrían en posición inclinada, de tal modo que se obtengan columnas de medio de 3 cm y una parte inclinada de 2 cm.

**B 7.7.2.16** Caldo Rojo de Metilo y Vogues Proskauer(RM-VP)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 7 g |
| Glucosa | 5 g |
| Fosfato dipotásico | 5 g |
| Agua destilada | 1000 mL |

Disolver los ingredientes en 800 mL de agua tibia. Para *Vibrio spp* halofílicos, agregar 15 g más de Cloruro de Sodio (para una concentración final del 2%). Filtrar, enfríar a 20°C y diluir a 1 litro. Distribuya en tubos. Esterilizar en autoclaves durante 12 - 15 minutos a 121°C. Ajustar el pH de 6,9 +/- 0,2.

**B 7.7.2.17** Medio para prueba de movilidad (Semisólida)

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Peptona | 10 g |
| Extracto de carne | 3 g |
| Cloruro de Sodio | 5 g |
| Agar | 4 g |
| Agua destilada | 1000 mL |

Calentar con agitación y hervir de 1 a 2 minutos hasta disolución del agar. Para *Vibrio spp* halofílicos agregar 15 g más de Cloruro de Sodio (para una concentración final del 2%). Distribuir en tubos con tapón de rosca. Esterilizar en autoclave 15 minutos a 121°C. Ajustar el pH de 7,4 ± 0,2.

**B 7.7.3** Soluciones y reactivos para pruebas bioquímicas

**B 7.7.3.1** Prueba de Rojo de Metilo.

|  |  |
| --- | --- |
| Ingredientes | Cantidad |
| Rojo de metilo | 0,1 g |
| Alcohol etílico | 300 mL |
| Agua destilada | 200 mL |

Disolver el Rojo de Metilo en el alcohol y diluir con el agua destilada, para llevar a cabo la prueba, añadir 5 gotas de la solución a 5 mL del cultivo problema.

Resultados: Un color rojo demuestra un pH menor a 4,5 y la prueba es Positiva. Un color amarillo se reporta como prueba Negativa.

**B 7.7.3.2** Prueba de Vogues-Proskauer.

Esta prueba es para comprobar la presencia del Diacetilo.

|  |  |
| --- | --- |
| Soluciones | Cantidad |
| Alfa Naftol | 5 g |
| Alcohol Etílico absoluto | 100 mL |

Añadir 0,6 mL de la solución de Alfa Naftol y 0,2 mL de una solución acuosa al 40% de KOH a 1 mL de cultivo.

Resultados: El desarrollo de una coloración roja en 15 minutos constituye una reacción POSITIVA.

**B 7.7.3.3** Prueba de Oxidasa.

|  |  |
| --- | --- |
| Soluciones | Cantidad |
| N,N,N,N-Tetrametil-p-Fenilendiamino | 0,5 g |
| Agua destilada | 100 mL |

Conservar en frasco oscuro a 5-10°C. El reactivo se conserva durante 14 días.

Sembrar en un tubo de base de gelosa para sangre. Incubar 18 horas a 35°C. Agregar 0,3 mL de reactivo.

Resultado: La reacción positiva se observa por la producción de un color azul en un minuto.

**B 7.7.3.4** Reacción de Indol.

REACTIVO DE KOVAC

|  |  |
| --- | --- |
| Soluciones | Cantidad |
| p-dimetilaminobenzaldehído | 5.0 g |
| Alcohol amílico o alcohol isoamílico | 750 mL |
| Acido clorhídrico concentrado | 25 mL |

Disolver el p-dimetilaminobenzaldehído en el alcohol amílico y agregar el ácido clorhídrico lentamente, gota a gota y agitando. Debe conservarse en frasco ámbar con tapón esmerilado; el color del reactivo va del amarillo al café claro. Se debe conservar a 4°C.

Sembrar un tubo con 5 mL de caldo triptona. Incubar 48 horas a 35°C. Agregar de 0,2 a 0,3 mL del reactivo. El desarrollo de un color intenso, constituye una prueba Positiva para indol.

**B 7.7.4** Toma de muestra

La toma de muestra para análisis microbiológicos, se deberá hacer en condiciones asépticas y en recipientes estériles.

**B 7.7.5** Preparación de la muestra*.*

**B 7.7.5.1** Líquidos.

De cada muestra tomar 25 mL e introducirlas en un matraz que contenga 225 mL de agua peptonada alcalina (APW) y homogeneizar por 2 min. Esta es la dilución 1:10. De esta dilución preparar la dilución 1:100 y 1:1000, en 9 o 90 mL de agua peptonada alcalina.

Incubar las tres diluciones de 35 a 37°C.

**B 7.7.5.2** Sólidos.

De cada muestra pesar 50 g y colocar en un matraz que contenga 450 mL de agua peptonada alcalina (APW). Esto hace la dilución 1:10. Preparar dos series de diluciones de 1:100 y 1:1000. Por lo tanto tenemos dos series de 3 diluciones. Incubar una serie de 35 a 37°C y la otra a 42°C.

**B 7.7.6** Resembrar

Después de la incubación, y sin agitar, transferir el inóculo de la película (crecimiento superficial) con un asa de 3-5 mm de diámetro a una placa por lo menos, de cada uno de los medios de cultivo selectivos: Agar con tiosulfato, citrato, sales biliares y sacarosa (TCBS) o al agar modificado con celobiosa, polimixina B y colistina (mCPC), la polimixina inhibe al biotipo Clásico de *V. cholerae*. Incubar el agar TCBS durante 18 a 24 horas de 35-37°C y el agar mCPC durante 18 a 24 horas de 39-40°C.

**B 7.7.6.1** Morfología colonial.

Examinar las placas a fin de determinar si se presentan las características coloniales que a continuación se describen, seleccionar por lo menos 3 colonias sospechosas de cada placa y aplicarlas con estría cruzada para aislar en agar T1N1 o en agar soya tripticasa con sal (al 2% de concentración de NaCl) e incubar durante 12-18 horas a 35-37°C. Es necesario hacer un cultivo en un medio no selectivo a fin de garantizar la pureza de las colonias, antes de las pruebas bioquímicas, se puede inocular a los agares gelatina (GA) y gelatina sal (GS) en el segundo día. Los resultados serán confiables si las placas de aislamiento muestran colonias puras.

**B 7.7.6.1.1** Agar TCBS. Las colonias de *V. cholerae* (El Tor y Clásico) son grandes, lisas, amarillas (positivas para la fermentación de la sacarosa) y ligeramente achatadas, con el centro opaco y los bordes translúcidos.

Nota: Las especies de *Vibrio* no producen colonias pequeñas de color crema en agar TCBS. Las colonias de *V. mimicus*, que están estrechamente relacionadas con la especie anterior, son verdes (sacarosa negativas). La mayoría de las demás especies de *Vibrio* crecen en agar TCBS y producen colonias amarillas   
y verdes.

**B 7.7.6.1.2** Agar mCPC**.** Las colonias de *V. cholerae* El Tor son púrpuras (negativas para la fermentación de la celobiosa). El *V. vulnificus* produce colonias amarillas achatadas, con el centro opaco y los bordes translúcidos. La mayoría de las demás especies de *Vibrio* no crecen fácilmente en agar mCPC.

**B 7.7.6.2** Diferenciación.

Diferenciación de los vibrios sospechosos de los microorganismos que no son vibrios.

**B 7.7.6.2.1** TSI,KIA y agar inclinado de Arginina y Glucosa (AGS). Inocular las colonias individuales en medios de cultivo TSI (Agar de Triple Azúcar y Hierro), KIA (Agar de Hierro Kliger) y AGS, picar y estriar en el agar inclinado. Incubar los tubos inoculados, con el tapón no muy apretado, durante 18 a 24 horas   
de 35-37°C. Se recomiendan estos medios porque las reacciones permiten efectuar una diferenciación presuntiva entre la mayoría de las especies de *Vibrio*, *Aeromonas*, *Plesiomonas,* *Shigella* y otras bacterias.

**B 7.7.6.2.2** Caldo triptona al 3% de NaCl (T1N3). Inocular las colonias en los caldos T1N0 y T1N3 e incubar durante 18 a 24 horas de 35-37°C. El *V. cholerae* y el *V. mimicus* crecerán en T1N0 y T1N3. Algunas especies de bacterias que no son vibrios y que presentan reacciones similares a las de *V. cholerae* en medios de TSI y LIA no crecen en T1N3. La mayoría de las especies *Vibrio* spp, incluyen algunos *V. cholerae* No. 01, crecerán en T1N3 únicamente de la familia *Vibrionaceae* crece solamente en T1N3.

**B 7.7.6.2.3** Una alternativa consiste en usar agar gelatina (GA) y agar gelatina con 3% de NaCl (GS) para determinar la tolerancia de los cultivos puros a la sal. Dividir las placas en ocho sectores, inocular una línea recta en el centro de un sector de las placas, tanto de GA como de GS con cada cultivo puro. Incubar durante 18 a 24 horas de 35 - 37°C. El *V. cholerae* y el *V. mimicus* crecerán. El *Vibrio* spp halofílico crecerá en ambas placas, porque ellos no requieren de sal. Sólo en la placa con GS. Para leer la reacción de la gelatinasa sostener la placa sobre una superficie negra, observará un halo opaco alrededor de la colonia de los microorganismos gelatinasa positivos.

**B 7.7.6.2.4** Caldo glucosa de Hugh-Leifson. Inocular colonias individuales en tubos duplicados con caldo de glucosa de Hugh-Leifson. Recubrir un tubo con una capa de aceite mineral estéril o vapor líquido (50% de petrolato y 50% de parafina) unos dos centímetros de grueso. Incubar ambos tubos durante 18 a 24 horas   
de 35-37°C. Las especies de *Vibrio* spp utilizan la glucosa tanto para la oxidación como para la fermentación. Las especies de *Pseudomonas* que comúnmente se aíslan del pescado y los mariscos con métodos de enriquecimiento que se usan para las especies de *Vibrio*, utilizan la glucosa sólo para la oxidación.

**B 7.7.6.2.5** Prueba de oxidasa. Realizar la prueba de oxidasa con cultivos puros de agar soya tripticasa (2% de NaCl) u otro medio que no contenga carbohidratos fermentables. Un método fácil consiste en colocar un círculo de papel filtro en una caja de Petri y humedecerlo con algunas gotas de reactivo de oxidasa. Con un palito aplicador de madera, un mondadientes o una asa de platino estéril, sacar un poco de cultivo de la placa y tocar el papel humedecido, si hay microorganismos oxidasa positivos, el papel se tornará púrpura oscura o azul en pocos segundos. Las especies patógenas de *Vibrio* spp. son oxidasa positivas (excepto el *V. metschnnikovii*).

**B 7.7.6.3** Identificación y Confirmación de *V. cholerae* 01, *V.cholerae* NO 01 y *V. mimicus*.

**B 7.7.6.3.1** Leer los resultados de las prueba bioquímicas de TSI, KIA, AGS, T1N0 y T1N3 o GA Y GS, y caldo glucosa de Hugh-Leifson.

**B 7.7.6.3.2** Hacer una tinción de Gram a un cultivo de 18 a 24 horas en caldo o agar.

NOTA: Los cultivos puros que se someterán a las demás pruebas serológicas y bioquímicas para   
el ***V.*** *cholerae* son sacarosa positivos (amarillo) en agar TCBS y sacarosa negativos (verdes) en el caso de *V. mimicus* o son celobiosa negativos (verde-púrpura) en agar mCPC, crecen en caldo T1N0 o en placas con GA; presentan reacciones características en TSI, KIA y AGS. Son gelatina y oxidasa positivos, son bacilos curvos gram negativos y producen ácido a partir de la glucosa, tanto en la oxidación como en la fermentación, en el caldo de cultivo de Hugh-Leifson.

**B 7.7.6.3.3** Pruebas bioquímicas. Las reacciones bioquímicas para identificación de *V. cholerae* y otras especies bacterianas afines figuran en el cuadro anexo. La fórmula para todos los medios bioquímicos deberá contener por lo menos un 2% de NaCl. En vez de medios convencionales se pueden usar tiras AP120E, con 2% de NaCl como diluyente. Para el *V. cholerae* se puede usar solución salina fisiológica (0,85% de NaC1) como diluyente.

**B 7.7.6.3.4** Prueba serológica de aglutinación. Usar antisuero de diagnóstico del grupo 01 y del subgrupo Inaba (factores AC) y Ogawa (Factores AB) para el antígeno del serotipo 01. Usar cultivos de 16 a 24 horas producidos en TSA. Incluir cultivos positivos y negativos, y los controles salinos para cada antisuero usado. Seguir las instrucciones del antisuero. Como es posible que los antígenos de los antisueros estén relacionados entre sí, hay que realizar pruebas bioquímicas para confirmar que el cultivo puro sea de *V. cholerae* 01 o No 01.

Nota: Anticuerpos monoclonales están disponibles, pero el anti-B y anti-C reaccionan opuestamente con bacterias de otras especies. Uso de anticuerpos policlonales y/o monoclonales será para el antígeno del complejo 01.

**B 7.7.6.3.4.1** Los cultivos que aglutinan con el antisuero del grupo 01, pero no en solución salina fisiológica simple, son de *V. cholerae* del grupo 01 si las reacciones bioquímicas confirman que el cultivo puro es de *V. cholerae*. Los cultivos que se aglutinan con este antisuero para grupos específicos pueden ser clasificados según el subtipo con anticuerpos Inaba y Ogawa.

**B 7.7.6.3.4.2** Los cultivos que aglutinan con el suero polivalente (grupo 01) y con los antisueros Inaba y Ogawa, tienen los 3 factores (A, B y C) y son del serotipo Hikojima.

**B 7.7.6.3.4.3** Los cultivos que aglutinan con el antisuero polivalente pero no aglutinan con antisueros Inaba y Ogawa, no se pueden tipificar con estos antisueros.

**B 7.7.6.3.4.4** Los cultivos de *V. cholerae* cuya identidad se haya confirmado con métodos bioquímicos y que no aglutinen con el antisuero del grupo 01 son *V. cholerae* No 01. El suero para la clasificación de *V. cholerae* No 01 según el tipo se puede obtener de R.J. Siebeling.

**B 7.7.6.3.4.5** Los cultivos que se aglutinan en el antisuero del grupo 01 y en solución salina, no se pueden clasificar según el tipo. Sin embargo, si se usa un medio más rico, como en TSA o agar infusión cerebro corazón (BHI), se puede eliminar esta autoaglutinación.

**B 7.7.6.3.5** Características mínimas para la identificación de *V. cholerae*.

Las características que permiten suponer la presencia de *V. cholerae* como mínimo son las siguientes:

**B 7.7.6.3.5.1** Morfología.

**B 7.7.6.3.5.2** Bacilo o bacilo encorvado, esporogénico y gram negativo.

**B 7.7.6.3.5.3** Aspecto en TSI.

**B 7.7.6.3.5.4** Estría ácido, picadura ácido, gas negativo y H2S negativo.

**B 7.7.6.3.5.5**. Prueba de Hugh-Leifson.

**B 7.7.6.3.5.6** Fermentación de la glucosa y oxidación positiva.

**B 7.7.6.3.5.7** Citocromo-oxidasa positivo.

**B 7.7.6.3.5.8** Prueba de la Dihidrolasa arginina: negativo.

**B 7.7.6.3.5.9** Prueba de la Lisinadescarboxilasa: positivo.

**B 7.7.6.3.5.10** Prueba de VP: Positivo El Tor, negativo Clásico y *V. mimicus*.

Crecimiento a 42°C: positivo.

**B 7.7.6.3.5.11** Prueba de halofilia con NaCl. 0%: positivo, 3%: positivo, 6%: usualmente negativo. Algunas cepas de *V. cholerae* NO 01 se desarrollan a 0% de NaCl.

**B 7.7.6.3.5.12** Fermentación de la sacarosa: positivo para *V. cholerae* (negativo para *V. mimicus*).

**B 7.7.6.3.5.13** Prueba de ONPG: positivo.

**B 7.7.6.3.5.14** Fermentación de la arabinosa: negativo.

**B 7.7.6.3.5.15** 0/129 sensitiva: sensible para 10 y 150 µg 0/129

**REACCIONES DE ALGUNOS *Vibrio* spp. Y GENEROS RELACIONADOS EN AGAR KIA, TSI Y AGS.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Microorganismos** | **KIA** | | **TSI** | | **AGS** | |
| **Estría** | **Picadura** | **Estría** | **Picadura** | **Estría** | **Picadura** |
| *V. cholerae* | K | A | A(K)\* | A | K | a |
| *V. mimicus* | K | A | K(A)\* | A | K | A |
| *V. parahaemolyticus* | K | A | K | A | K | A |
| *V. alginolyticus* | K | A | A | A | K | A |
| *V. vulnificus* | K o A | A | K(A)\* | A | K | A |
| *Aeromonas*  *hidrophyla* | K o A | A | K o A | A | K | K |
| *Plesiomonas shigelloides* | K o A | A | K o A | A | N | N |

\* = Raramente K = Alcalino A = Acido a = Ligeramente ácido N = Neutro

Ninguna de las especies enumeradas produce sulfuro de hidrógeno en medios KIA, TSI o AGS, ni una cantidad perceptible de gas a partir de glucosa en medios KIA, TSI o AGS. Algunas especies de *Aeromonas* spp. Pueden producir gas a partir de glucosa en estos medios.

**B 7.8 Método para la determinación de *Staphylococcus aureus***

**(Este capítulo ubicado en el Apéndice Normativo B, quedará sin efectos a los 270 días naturales, de conformidad con el Art. Tercero Transitorio de la NOM-210-SSA1-2014, publicada el 26/VI/2015)**

**~~B 7.8.1~~** ~~Fundamento~~

~~Este método permite hacer una estimación del contenido de~~ *~~Staphylococcus aureus~~* ~~en alimentos, se efectúa directamente en placas de medio de cultivo selectivo y diferencial, con la confirmación mediante las pruebas de coagulasa y termonucleasa. Este método es adecuado para el análisis de alimentos en los cuales se esperen más de 100 células de~~ *~~Staphylococcus aureus~~* ~~por g.~~

**~~B 7.8.2~~** ~~Reactivos~~

~~En caso de disponerse de fórmulas comerciales deshidratadas, para su preparación se deben seguir las instrucciones impresas en la etiqueta respectiva.~~

~~Cuando se mencione agua debe entenderse que se trata de "agua destilada".~~

~~Los reactivos a emplear en el método objeto de esta norma deben ser grado analítico.~~

**~~B 7.8.2.1~~** ~~Soluciones diluyentes~~

**~~B 7.8.2.2~~** ~~Solución reguladora de fosfatos (Solución concentrada)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Fosfato monopotásico~~ | ~~34,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1 L~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver el fosfato en 500 mL de agua y ajustar el pH a 7,2 con solución de hidróxido de sodio 1 N, aforar con agua a 1 L.~~

~~Esterilizar durante 15 min a 121ºC ± 1, conservar en refrigeración (solución concentrada).~~

~~Tomar 1,25 mL de la solución concentrada y llevar a 1 L con agua (solución de trabajo).~~

~~Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL según se requiera.~~

~~Esterilizar a 121ºC ± 1 durante 15 min.~~

~~Después de la esterilización, los volúmenes finales y el pH de la solución de trabajo deben ser iguales a los iniciales.~~

**~~B 7.8.2.3~~** ~~Agua peptonada~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Peptona~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~8,5 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1 L~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los componentes en un litro de agua.~~

~~Ajustar el pH a 7,0 con solución de hidróxido de sodio 1N.~~

~~Distribuir en porciones de 99, 90 y 9 mL según se requiera.~~

~~Esterilizar a 121ºC ±1 durante 15 min.~~

~~Después de la esterilización los volúmenes finales y el pH de la solución de trabajo deben ser iguales a los iniciales.~~

**~~B 7.8.2.4~~** ~~Medios de cultivo~~

**~~B 7.8.2.5~~** ~~Medio de Baird-Parker~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Medio base~~  ~~(numeral B 7.8.2.6)~~ | ~~95,0 mL~~ |
| ~~Solución de telurito de potasio (numeral B 7.8.2.7)~~ | ~~1,0 mL~~ |
| ~~Emulsión de yema de huevo (numeral B 7.8.2.9)~~ | ~~5,0 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Cuando el medio base esté a 45ºC, agregar los demás ingredientes y mezclar.~~

~~Colocar de 15 a 20 mL del medio completo, enfriar y dejar solidificar.~~

~~Las placas pueden almacenarse por 48 h a temperatura de 0 a 5ºC.~~

**~~B 7.8.2.6~~** ~~Medio base de Baird-Parker~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Tripona~~ | ~~10 g~~ |
| ~~Extracto de levadura~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Extracto de carne~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Glicina~~ | ~~12,0 g~~ |
| ~~Cloruro de litio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Piruvato de sodio~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~20,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 l~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes o el agar base en agua y calentar con agitación constante y hervir durante 1 min. Esterilizar a 121ºC ± 1 durante 15 min.~~

~~Enfriar y mantener el medio a 45ºC.~~

**~~B 7.8.2.7~~** ~~Solución de telurito~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Telurito de potasio~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver el telurito de potasio en agua y esterilizar.~~

~~La solución puede ser almacenada por varios meses a temperatura de 0 a 5ºC.~~

**~~B 7.8.2.8~~** ~~Solución salina isotónica~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~0,85 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~100,0 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver el ingrediente en agua y esterilizar a 121ºC ± 1 durante 15 min.~~

**~~B 7.8.2.9~~** ~~Emulsión de yema de huevo~~

~~Preparación~~

~~Lavar con agua y jabón los huevos frescos que sean necesarios y limpiarlos con una solución de tintura de yodo (solución alcohólica al 2%) o sumergirlos en solución de cloruro mercúrico (1:1000). Enjuagar con agua estéril y secar con gasa estéril.~~

~~En campana de flujo laminar o en condiciones asépticas, abrir los huevos y vaciarlos en un separador de claras estéril. Transferir las yemas a una probeta hasta un volumen de 60 mL y completar a 90 mL con solución salina isotónica.~~

~~Verter la emulsión a un matraz Erlenmeyer con perlas de vidrio estéril y agitar fuertemente para formar  
la emulsión.~~

~~Filtrar a través de gasa.~~

~~Las placas deben utilizarse dentro de las 48 h siguientes a su preparación.~~

**~~B 7.8.2.9~~** ~~Caldo de infusión cerebro-corazón (BHI)~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Infusión de cerebro de ternera~~ | ~~200,0 mL~~ |
| ~~Infusión de corazón de res~~ | ~~250,0 mL~~ |
| ~~Peptona de gelatina~~ | ~~10,0 g~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~5,0 g~~ |
| ~~Fosfato disódico dodecahidratado~~ | ~~2,5 g~~ |
| ~~Glucosa~~ | ~~2,0 g~~ |
| ~~Agua~~ | ~~1,0 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes en agua y calentar ligeramente si es necesario.~~

~~Distribuir y esterilizar durante 15 min a 121ºC ± 1.~~

**~~B 7.8.2.10~~** ~~Acido desoxirribonucleico helicoidal de timo de ternera.~~

|  |  |
| --- | --- |
| ~~Ingredientes~~ | ~~Cantidad~~ |
| ~~Acido desoxirribonucléico helicoidal de timo de ternera o equivalente~~ | ~~0,03 g~~ |
| ~~Agar~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Cloruro de calcio anhídro (solución 0,01 M) (numeral B 7.8.2.11)~~ | ~~0,10 mL~~ |
| ~~Cloruro de sodio~~ | ~~1,0 g~~ |
| ~~Azul de toluidina (solución 0,1 M) (numeral B 7.8.2.12)~~ | ~~0,30 mL~~ |
| ~~Tris-(hidroximetil-aminometano) (Tris solución 0,05 M, pH 9)~~  ~~(numeral B 7.8.2.13)~~ | ~~100 mL~~ |

~~Preparación~~

~~Disolver los ingredientes, excepto el azul de toluidina agitando hasta completar la disolución del ácido desoxirribonucleico y calentar a ebullición.~~

~~Agregar el azul de toluidina. Distribuir en frascos pequeños con tapón de hule. No es necesario esterilizar.~~

~~Este medio es estable a temperatura ambiente hasta 4 meses y funciona perfectamente aun después de fundirlo varias veces.~~

~~Tomar un portaobjetos limpio y agregar 3 mL del medio fundido esparciéndolo por la superficie.~~

~~Cuando el agar solidifique, hacer orificios con la punta de una pipeta Pasteur.~~

~~Conservar en refrigeración para evitar la deshidratación.~~

**~~B 7.8.2.11~~** ~~Solución de cloruro de calcio anhidro 0,01 M~~

~~Cloruro de calcio PM = 110,99~~

~~Disolver 0,1199 g de cloruro de calcio en 100 mL de agua.~~

**~~B 7.8.2.12~~** ~~Solución de azul de toluidina 0,1 M~~

~~Disolver 3,05 g de azul de toluidina en 100 mL de agua.~~

**~~B 7.8.2.13~~** ~~Solución amortiguadora 0,05 M Tris-(hidroximetilaminometano)~~

~~(Tris pH 9) PM = 121,1~~

~~Disolver 6,055 g de Tris en 100 mL de agua.~~

**~~B 7.8.2.14~~** ~~Plasma de conejo~~

~~Emplear plasma deshidratado o rehidratado de conejo siguiendo las instrucciones del fabricante y agregar ácido etilendiaminotetracético (EDTA) en solución al 0,1% en plasma rehidratado. Si se utiliza plasma deshidratado diluir con agua estéril en proporción de 1:3.~~

~~Puede emplearse plasma de conejo liofilizado adicionado de EDTA. No debe emplearse sangre citratada.~~

**~~B 7.8.3~~** ~~Materiales~~

~~Todos los instrumentos que se utilicen para trabajar la muestra deben esterilizarse mediante horno, durante 2 h de 170-175ºC o como alternativa en autoclave durante 15 min como mínimo a 121ºC ± 1.~~

**~~B 7.8.3.1~~** ~~Cuchillos, pinzas, tijeras, cucharas, espátulas y separador de huevo.~~

**~~B 7.8.3.2~~** ~~Tubos de cultivo de 16 mm x 150 mm o frascos de 125 a 250 mL de capacidad.~~

**~~B 7.8.3.3~~** ~~Tubos de cultivo de 10 mm x 75 mm.~~

**~~B 7.8.3.4~~** ~~Cajas Petri de 90 a 100 mm de diámetro.~~

**~~B 7.8.3.5~~** ~~Pipetas bacteriológicas de 1 mL y 10 mL de capacidad graduadas en 0,1 mL y 1 mL, respectivamente y diámetro de 2 a 3 mm.~~

**~~B 7.8.3.6~~** ~~Pipetas Pasteur.~~

**~~B 7.8.3.7~~** ~~Probetas.~~

**~~B 7.8.3.8~~** ~~Varillas de vidrio de 3,5 mm de diámetro aproximadamente y 20 cm de largo dobladas en  
ángulo recto.~~

**~~B 7.8.3.9~~** ~~Matraz Erlenmeyer con perlas de vidrio~~

**~~B 7.8.3.10~~** ~~Cámara húmeda: consiste en una caja Petri en la cual se coloca una varilla de vidrio en forma de "V" rodeada de algodón humedecido con agua.~~

**~~B 7.8.4~~** ~~Aparatos~~

**~~B 7.8.4.1~~** ~~Horno para esterilizar que alcance 180°C.~~

**~~B 7.8.4.2~~** ~~Autoclave con termómetro.~~

**~~B 7.8.4.3~~** ~~Baño de agua con regulador de temperatura de 35 ± 0,5ºC.~~

**~~B 7.8.4.4~~** ~~Baño de agua con regulador de temperatura de 45 ± 0,5ºC.~~

**~~B 7.8.4.5~~** ~~Balanza con capacidad no mayor de 2,500 g y sensibilidad de 0,1 g.~~

**~~B 7.8.4.6~~** ~~Incubadora a 35 ± 1ºC.~~

**~~B 7.8.5~~** ~~Preparación de la muestra~~

~~La preparación de la muestra se debe realizar de acuerdo a lo establecido en B 7.1~~~~"Preparación y Dilución de Muestras de Alimentos para su Análisis Microbiológico".~~

**~~B 7.8.6~~** ~~Procedimiento~~

**~~B 7.8.6.1~~** ~~Utilizando diferentes pipetas de 1 mL para cada dilución, depositar 0,1 mL sobre la superficie de las placas de agar Baird-Parker.~~

**~~B 7.8.6.2~~** ~~Distribuir el inóculo sobre la superficie del agar con varillas estériles de vidrio en ángulo recto, utilizando una para cada dilución.~~

**~~B 7.8.6.3~~** ~~Mantener las placas en su posición hasta que el inóculo sea absorbido por el agar.~~

**~~B 7.8.6.4~~** ~~Invertir las placas e incubar de 45 a 48 h a 35ºC.~~

**~~B 7.8.6.5~~** ~~Seleccionar las placas que tengan entre 15 y 150 colonias típicas de~~ *~~Staphylococcus aureus~~*~~; si no es posible, seleccionar las placas de las diluciones más altas no obstante tengan más de 150 colonias.~~

**~~B 7.8.6.6~~** ~~Cuando las placas tengan menos de 15 colonias típicas también pueden ser utilizadas y al informe se debe agregar la nota de "valor estimado".~~

**~~B 7.8.6.7~~** ~~Las colonias típicas son negras, circulares, brillantes, convexas, lisas, de diámetro de 1 a 2 mm y muestran una zona opaca y un halo claro alrededor de la colonia.~~

**~~B 7.8.6.8~~** ~~Seleccionar las colonias de acuerdo con el siguiente cuadro para realizar las pruebas de coagulasa y termonucleasa:~~

**~~CUADRO 1~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Número de colonias  sospechosas en caja~~** | **~~Número de colonias  por probar~~** |
| ~~Menos de 50~~ | ~~3~~ |
| ~~51 a 100~~ | ~~5~~ |
| ~~101 a 150 o más~~ | ~~7~~ |

**~~B 7.8.6.9~~** ~~Seleccionar el número de colonias y sembrar cada una en tubos con 0,5 mL de caldo de infusión cerebro-corazón.~~

**~~B 7.8.6.10~~** ~~Incubar a 35ºC durante 24 h.~~

**~~B 7.8.6.11~~** ~~Inocular en la misma forma cepas conocidas de~~ *~~Staphylococcus aureus~~* ~~y~~ *~~Staphylococcus epidermidis~~* ~~como testigos positivo y negativo.~~

**~~B 7.8.6.12~~** ~~Después del periodo de incubación pasar con una pipeta de 1 mL, 0,3 mL de cada cultivo a otro tubo de 10 mm x 75 mm y conservarlo para la prueba de termonucleasa. El resto del cultivo se usa para la prueba de coagulasa.~~

**~~B 7.8.6.13~~** ~~Prueba de coagulasa~~

**~~B 7.8.6.13.1~~** ~~Agregar a los 0,2 mL del cultivo anterior, 0,2 mL de plasma de conejo diluido volumen a volumen con solución salina estéril.~~

**~~B 7.8.6.13.2~~** ~~Incubar en baño de agua de 35 a 37ºC y observar durante 6 h a intervalos de 1 h; si no hay formación de coágulo, observar a las 24 h. Considerar positiva la prueba si hay formación de coágulo.~~

**~~B 7.8.6.13.3~~** ~~Para comprobar la coagulabilidad del plasma de conejo se añade una gota de cloruro de calcio al 5% a 0,5 mL de plasma reconstituido empleado, formándose un coágulo en 10-15 seg.~~

**~~B 7.8.6.14~~** ~~Prueba de termonucleasa~~

**~~B 7.8.6.14.1~~**~~Calentar durante 15 min, 0,3 mL de cultivo en caldo de infusión cerebro-corazón en baño de agua hirviendo.~~

**~~B 7.8.6.14.2~~** ~~Pasar una gota de cada cultivo por medio de una pipeta Pasteur a un orificio del medio, incluye testigo.~~

**~~B 7.8.6.14.3~~** ~~Incubar a 35ºC en cámara húmeda de 4 a 24 h.~~

**~~B 7.8.6.14.4~~** ~~La aparición de un halo color rosa extendido de por lo menos 1 mm alrededor de la perforación se califica como positiva.~~

**~~B 7.8.7~~** ~~Cálculo y expresión de resultados~~

**~~B 7.8.7.1~~** ~~Cálculo~~

~~Hacer el cálculo del contenido de microorganismos en el producto tomando en cuenta el número de colonias totales, el número de colonias confirmadas, la dilución y el volumen inoculado (0,1 mL).~~

~~Ejemplo 1:~~

~~Si la caja tiene 80 colonias en la dilución 1:1000~~

~~Se toman 5 colonias para la prueba, de éstas dan 4 positivas, el cálculo es:~~

|  |
| --- |
| ~~80 x 4 = 64 x 1000 x 10 = 640 000~~ |
| ~~5~~ |

~~Ejemplo 2:~~

~~Si la caja tiene 14 colonias en la dilución 1:10~~

~~Se toman 3 colonias para la prueba, de éstas dan 2 positivas, el cálculo es:~~

|  |
| --- |
| ~~14 x 2 = 9,3 x 10 x 10 = 930~~ |
| ~~3~~ |

**~~B 7.8.7.2~~** ~~Expresión de los resultados:~~

~~Según ejemplo 1:~~

~~Informar como~~ *~~Staphylococcus aureus~~* ~~640 000 UFC/g~~

~~Según ejemplo 2:~~

~~Informar como~~ *~~Staphylococcus aureus~~* ~~930 UFC/g valor estimado~~

~~Si las pruebas confirmativas resultan negativas en todas las colonias probadas, informar como:~~

~~0 UFC/g en muestras directas~~

~~-10 UFC/g en muestras de dilución 1:10~~

~~-100 UFC/g en muestras de dilución 1:100~~

~~En la práctica los resultados pueden variar, esto dependerá del técnico que trabaje el método y el grado de confiabilidad del mismo, que en el 95% de los casos es de ± 16% a ± 52%.~~

**B 7.9 Determinación de enterotoxina estafilocóccica por el método de ELISA**.

**B 7.9.1** Principio del método.

Este método se basa en un inmunoensayo visual el cual proporciona una prueba rápida (4 h), sensible   
(1,0 ng o más por mL o g), y específica para la identificación de las enterotoxinas A-E estafilocóccicas. Sin embargo, con esta prueba no se identifican los serotipos de enterotoxina, en forma individual. La prueba de Elisa se realiza en configuración de “sandwich”.

**B 7.9.2** Materiales y Equipo

**B 7.9.2.1** Algodón absorbente.

**B 7.9.2.2** Micropipetas de 50-200 L y 5-20 L.

**B 7.9.2.3** Puntas de plástico para micropipeta.

**B 7.9.2.4** Plástico para envolver o sellar recipientes de plástico.

**B 7.9.2.5** Papel pH (intervalo 0-14).

**B 7.9.2.6** Frascos de plástico de 500 mL.

**B 7.9.2.7** Jeringas de plástico de 25 mL.

**B 7.9.2.8** Tubos para centrífuga.

**B 7.9.2.9** Tubos de polipropileno de 12 x 75 mm.

**B 7.9.2.10** Polietilen glicol (PEG, peso molecular de 15,000-20,000).

**B 7.9.2.11** Tubo de diálisis (12,000-14,000 peso molecular exclusión).

**B 7.9.2.12** Vasos de precipitados de 250 mL.

**B 7.9.2.13** Filtros tipo jeringa(para filtrar los alimentos). Preparar jeringas de plástico desechables  
(0,25 mL) e insertar suficiente cantidad de algodón absorbente, para hacer un empaque de 0,5 cm. Pasar 5,0 mL de agua destilada, presionar con el émbolo para asegurarse de formar un paquete firme. Preparar inmediatamente antes de filtrar los extractos de alimento, para tratar con el aditivo provisto con el equipo.

**B 7.9.2.14** Placa de 48 o 96 pozos recubiertos con el grupo de antisueros \*.

**B 7.9.2.15** Soporte para sostener la placa \*.

**B 7.9.2.16** Instructivo del método \*.

**B 7.9.2.17** Comparador de color \*.

**B 7.9.2.18** Hoja de resultados \*.

\*Materiales suministrados por el fabricante.

**B 7.9.2.19** Equipo TECRATM.

**B 7.9.2.20** Incubadora a 35-37°C.

**B 7.9.2.21** Omnimixer, licuadora (o equivalente) para la preparación de los extractos de alimentos.

**B 7.9.2.22** Centrífuga a 1000 -3000 x g.

**B 7.9.2.23** Agitador de microplacas (opcional).

**B 7.9.2.24** Lector de microplacas (opcional).

**B 7.9.2.25** Balanza.

**B 7.9.3** Reactivos.

Los reactivos que a continuación se mencionan deben ser grado analítico a menos que se indique otra especificación y por agua debe entenderse agua destilada.

**B 7.9.3.1** Solución amortiguadora Tris 0,25 M (30,28 g TRIS/L, pH 8,0).

**B 7.9.3.2** Solución de hidróxido de sodio 1,0 N (NaOH).

**B 7.9.3.3** Acido clorhídrico (HCl).

**B 7.9.3.4** Agua destilada o deionizada.

**B 7.9.3.5** Hipoclorito de sodio.

**B 7.9.3.6** BHI con 0,7% de agar (m/v).

**B 7.9.3.7** Solución de lavado. Contiene: 1,5 g de tris(hidroximetil) aminometano (Tris), 6g de NaCl, 2,0 g polioxietilen sorbitan monolaurato (Tween 20), y 0,001 g de timerosal en 25,0 mL de H2O \*

**B 7.9.3.8** Aditivo para la muestra. Es una solución que contiene: 2 g de Tween 20 y 0,001 g de timerosal en 6,0 mL de H2O \*.

**B 7.9.3.9** Control positivo: Diluir 25 L de control positivo concentrado (toxina estafilocóccica tipo B, 0,1 g Na2B4O7, 0,1 g de NaCl y 0,001 g de timerosal en 4,0 mL de H2O), en 2,5 mL de sol. de lavado (7.10.5.1) \*.

**B 7.9.3.10** Control negativo. Contiene: 0,0072 g de Tris, 0,1 g de NaCl, 0,001 g de timerosal y 0,01 g de Tween 20 en 6,0 mL de H2O \*.

**B 7.9.3.11** Diluyente del Conjugado. Contiene: 0,2 g Na2B4O7, 0,1 g de NaCl, 0,1 g de gelatina, y 0,001 g de timerosal en 13,5 mL de H2O \*.

**B 7.9.3.12** Conjugado liofilizado. Un frasco que contiene antisuero polivalente (A-E) liofilizado, conjugado; 0,003g de Na2B4O7, 0,002 g de CaCl2, y 0,0001 g de timerosal. Para su uso, agregar al frasco 13 mL del diluyente del párrafo anterior\*.

**B 7.9.3.13** Aditivo para la muestra Diluyente del Substrato. Cada 26 mL de H2O contienen 0,2 g de ácido acético y 0,01 g de H2O2\*.

**B 7.9.3.14** Substrato.Un frasco de liofilizado que contiene; 0,01 g de 2,2´-di-azino(sulfonato de 3-etil benzotiazolin), 0,01 g de EDTA, y 0,1 g de NaH2PO4. Para su uso, agregar al frasco 26mL del diluyente del substrato.

**B 7.9.3.15** Solución para detener la reacción (solución stop). Cada 6,0 mL contienen; 1,5 g de NaF en 6,0 mL de agua

\*Reactivos suministrados por el fabricante

**B 7.9.4** Procedimiento.

**B 7.9.4.1** Preparación de las muestras.

**B 7.9.4.1.1** Productos fluidos y productos deshidratados.

Pesar 25 g de leche deshidratada y agregar 125 mL de solución Tris 0,25 M pH 8.0 Solución amortiguadora Tris. Continuar como se indica para leche fluida. En muestras de 5,0 mL, verificar que el pH esté en un intervalo de 7,0-8,0. Agregar 50 L de Aditivo para la muestra. En el caso de extractos más claros, ajustar el pH a 4,0 con HCl concentrado. Para muestras de leche de 50 mL, verificar que el pH esté en un intervalo de 7,0-8,0. Agregar 50 L de aditivo Aditivo para la muestra. Centrifugar la muestra 10 min a   
1000-3000 x g. Decantar el extracto y pasar 5,0 mL aproximadamente, a través de una jeringa empacada con algodón absorbente humedecido previamente, y recibir en un tubo de polipropileno. Ajustar nuevamente el pH a 7,0-8,0 (usar papel pH). Agregar 50 L de aditivo Aditivo para la muestra y mezclar.

**B 7.9.4.1.2** Ingredientes deshidratados.

Agregar 125 mL de solución Tris 0,25 M pH 8,0 a 25 g de muestra, homogeneizar en licuadora (a velocidad alta), durante 3 min. Centrifugar la muestra 10 min a 1000-3000 x g y recoger el extracto (sobrenadante). Quitar el émbolo de la jeringa de plástico que contiene el empaque de algodón absorbente humedecido previamente y con cuidado, pasar el extracto a través del empaque y recibir el eluido. Tomar 5,0 mL de eluido y ajustar el pH a 7,0-8,0. Agregar 50 L de aditivo, y mezclar.

**B 7.9.4.1.3** Otros alimentos.

Agregar 50 mL de solución Tris 0,25 M pH 8,0 a 25 g de muestra, y homogeneizar en licuadora durante 3 min a velocidad alta. Centrifugar la muestra durante 10 min a 1000-3000 x g. Quitar el émbolo de la jeringa de plástico que contiene el empaque de algodón absorbente humedecido previamente, y pasar 5,0 mL   
de extracto a la jeringa, insertar el émbolo y con cuidado presionar el émbolo y recoger el eluido. Tomar 5 mL del eluido, ajustar a pH 7,0-8,0, si es necesario; agregar 50 L de aditivo, y mezclar.

**Nota 1:** Preparar los extractos de alimentos inmediatamente antes de realizar la prueba.

Precauciones generales.

En caso de alimentos crudos fermentados, procesados o enlatados, con evidentes defectos; o de cultivos fluidos obtenidos en el laboratorio, que pudieran dar como resultado el crecimiento de microorganismos productores de peroxidasa, es necesario, antes de hacer la determinación de toxina, verificar si los extractos de alimentos o preparados a partir del cultivo en el laboratorio, contienen peroxidasa, debido a que esta enzima podría interferir con la interpretación de los resultados.

Para determinar la presencia de peroxidasa, agregar 50 L del substrato, en una placa de microtitulación sin tratar (no contiene anticuerpos para la enterotoxina estafilocóccica). Dejar en reposo 10 min. Si el color cambia a azul o azulverdoso, indica que la muestra contiene peroxidasa intrínseca; la cual debe inactivarse. Si la muestra permanece incolora (o con el color original), realizar el análisis de enterotoxina. Para inactivar la peroxidasa intrínseca, preparar una solución al 30% (m/v) de azida de sodio y agregar 1 mL de esta solución a 4 mL de muestra (la concentración final de la azida de sodio es de 6% (m/v). Mezclar y agregar un poco de aditivo, dejar en reposo 1-2 min a temperatura del laboratorio(20-25ºC). Repetir la prueba para determinar presencia de peroxidasa, como se describió anteriormente. Si la reacción es incolora o presenta el color original, continuar con la prueba.

**Nota 2:** Para alimentos crudos (ejemplo: verduras), seguir las precauciones generales señaladas anteriormente.

**B 7.9.4.2** Preparación de reactivos.

**B 7.9.4.2.1** Reconstitución de la solución de lavado.

Diluir, en un frasco de reactivos la solución concentrada (como lo indique el fabricante), con agua destilada o deionizada, para obtener 2 L. Utilizar esta "solución de lavado" para lavar los pozos y diluir el control positivo. Es recomendable el uso de pizeta. Almacenar a 4°C, cuando no se use.

**B 7.9.4.2.2** Preparación del conjugado.

Agregar el diluyente del conjugado y rehidratar a temperatura del laboratorio. Mezclarsuavemente. Esta preparación es el "Conjugado reconstituido".

**B 7.9.4.2.3** Preparación del substrato.

Disolver el substrato con el diluyente asegurarse que el contenido se haya disuelto completamente. Dejar a la temperatura del laboratorio (20-25°C), antes de su uso.

**B 7.9.4.2.4** Precauciones generales:

**B 7.9.4.2.4.1** Observar la fecha de caducidad del equipo adquirido. Es la última fecha en la cual el producto debe utilizarse. Preparar todos los reactivos con cuidado y anotar la fecha de reconstitución, en la etiqueta externa de la caja. Usar los reactivos dentro de los 65 días a la fecha anotada en la etiqueta. Refrigerar todos los componentes (2-8°C) cuando no estén en uso. NO CONGELAR.

**B 7.9.4.2.4.2** El equipo de inmunoensayo visual está preparado para utilizarse como una unidad integral; por tanto, no se deben mezclar los componentes de diferentes lotes.

**B 7.9.4.2.4.3** Utilizar puntas nuevas para cada muestra de alimento. Evitar la contaminación cruzada al llenar los pozos. Si se usan propipetas de plástico para distribuir el conjugado y el substrato, se deben mantener siempre por separado. Asegurarse de no confundir las tapas de los reactivos.

**B 7.9.4.2.4.4** Usar controles positivos y negativos en cada prueba.

**B 7.9.4.2.4.5** Preparar recipientes con solución al 2% de hipoclorito de sodio para desechar todas las muestras y materiales que contengan toxina.

Mantener los pozos removibles que no se usen dentro del paquete y volver a sellar con cinta, después de cada uso.

**B 7.9.4.5** Determinación de la enterotoxina.

**B 7.9.4.5.1** Preparación de los pozos.

Tomar del paquete el número necesario de pozos; uno para cada muestra, uno para control positivo y uno para control negativo. Si se requiere, pueden utilizarse pozos adicionales (control positivo y negativo en alimento).

**B 7.9.4.5.2** Prelavado.

Con la ayuda de una piceta llenar cada pozo con solución de lavado y dejar en reposo durante 10 minutos a la temperatura de laboratorio (20-25ºC). Vaciar los pozos por inversión rápida del soporte (placa); eliminar completamente todo residuo de líquido, golpeando varias veces, firmemente hacia abajo la placa, sobre una toalla de papel absorbente.

**B 7.9.4.5.3** Colocación de las muestras.

Pasar alícuotas de 200 L de los controles y muestras (extractos de alimento o de cultivos) dentro de pozos individuales. Registrar la posición de cada muestra en la hoja de registro específica. Golpear suavemente la placa para asegurarse de la distribución homogénea y del contacto de las muestras con las paredes de los pozos; el uso de un agitador de microplacas durante 30 segundos, es opcional. Cubrir los pozos con una película plástica, estirable, autoadherible o sello especial de microplacas; para evitar la evaporación. Incubar 2 hrs. a 35-37°C.

**B 7.9.4.5.4** Segundo lavado.

Presionar firmemente los pozos en la placa e invertir rápidamente. Vaciar el contenido de los pozos en el recipiente de desecho (con hipoclorito de sodio al 2%). Eliminar el residuo de líquido golpeando enérgicamente, varias veces la placa invertida, sobre una toalla de papel absorbente; llenar completamente los pozos con solución de lavado, y repetir el lavado en la misma forma, de 2 a 3 veces más y finalmente vaciar los pozos.

**Nota 3:** El lavado profundo de los pozos es un paso crítico y asegurará una clara interpretación de los resultados.

**B 7.9.4.5.5** Adición de conjugado.

Agregar 200 L del conjugado reconstituido (enzima) a cada pozo. Volver a cubrir la placa e incubar 1 h a temperatura de laboratorio (20-25°C). Vaciar las placas y lavar profundamente, 5 veces, como se describió anteriormente en el segundo lavado.

**B 7.9.4.5.6** Adición del substrato.

Agregar, a cada pozo, 200 L del substrato reconstituido. Dejar a temperatura del laboratorio (20-25°C) durante 30 min, como mínimo, hasta que el control positivo alcance la máxima absorbancia (mayor a 1,0) o al color más intenso que el número 4 del comparador de color. El desarrollo de color tiende a concentrarse alrededor de las orillas de los pozos. Para obtener resultados más precisos, golpee con suavidad los extremos de la placa, con el propósito de que el contenido de los pozos se mezcle bien antes de la lectura. Agregar a cada pozo 20 L de solución stop; golpear con suavidad, para mezclar los contenidos.

**B 7.9.4.5.7** Determinar los resultados visualmente o mediante un lector de microtitulación.

**B 7.9.4.6** Interpretación de los resultados:

Colocar la placa que sostiene los pozos sobre un fondo blanco. Comparar el color de cada pozo con el comparador de color. El control positivo de toxina (y el control positivo de alimento, si se usó) deben dar un color verde intenso, lo que indica que todos los reactivos han funcionado. Si el control negativo es significativamente más oscuro que el representado en comparador de color, significa que hubo, probablemente, un lavado inadecuado y la prueba debe repetirse.

La muestra se considera positiva, si cumple los siguientes criterios:

**B 7.9.4.6.1** El control negativo está dentro del intervalo de color negativo, representado en el comparador de color, y las muestras presentan un color verde o azul más oscuro que el intervalo negativo representado en el comparador de color.

La prueba de enterotoxina se considera negativa, si se cumplen los siguientes criterios:

**B 7.9.4.6.2** El control negativo está dentro del intervalo de color negativo, representado en el comparador de color, y

**B 7.9.4.6.3** La muestra es incolora o tiene el color dentro del intervalo negativo, representado en el comparador de color.

**B 7.9.4.7** Expresión de resultados.

|  |
| --- |
| Prueba positiva o negativa para enterotoxina estafilocóccica |

**B 8 Método de prueba para la determinación de cadmio, arsénico, plomo, estaño, cobre, fierro, zinc y mercurio en alimentos.**

**B 8.1** Fundamento

El método de absorción atómica se basa en hacer pasar un haz de luz monocromática de una frecuencia tal que puede ser absorbido por el analito que se encuentra presente en forma de vapor atómico. La medida de la intensidad luminosa antes y después de su paso por el vapor atómico permite determinar el por ciento de absorción.

La cantidad de absorción aumenta con la concentración de los átomos en el medio absorbente, es decir, la medida de la absorción aumenta con la concentración del elemento en la muestra, ya sea que esté en su condición original o sujeta a pretratamiento.

**B 8.2** Reactivos

Soluciones estándares de referencia certificadas de cada uno de los metales.

Agua, debe ser destilada deionizada, con un grado máximo de conductividad de 1 mho/cm a 25ºC.

**B 8.2.1** Acido nítrico (densidad específica 1,41), grado suprapuro.

**B 8.2.2** Acido nítrico (densidad específica 1,41), contenido de mercurio muy bajo.

**B 8.2.3** Acido perclórico (densidad específica 1,67), grado suprapuro.

**B 8.2.4** Acido clorhídrico (densidad específica 1,19), grado suprapuro.

**B 8.2.5** Acido sulfúrico (densidad específica 1,84), grado suprapuro.

**B 8.2.6** Acido sulfúrico 1 N a partir de la solución grado suprapuro.

**B 8.2.7** Acido nítrico 65% v/v grado RA.

**B 8.2.8** Peróxido de hidrógeno (densidad específica 1,12).

**B 8.2.9** Hidróxido de sodio granalla reactivo RA.

**B 8.2.10** Aire comprimido seco y limpio.

**B 8.2.11** Gases: acetileno, óxido nitroso, argón y nitrógeno, grado absorción atómica.

**B 8.2.12** Solución de Nitrato de Magnesio hexahidratado al 7% p/v. Disolver 70 g de Mg(NO3)2·6H2O en 1000 mL de HCl 1 N.

**B 8.2.13** Acido clorhídrico 1 N. Diluir 8,3 mL de HCl y llevar a 100 mL de agua.

**B 8.2.14** Acido nítrico al 50% v/v. Diluir 50 mL de HNO3 al 65% v/v grado suprapuro en 50 mL de agua.

**B 8.2.15** Acido clorhídrico 8 M. Diluir 66,0 mL de HCl y llevar a 100 mL con agua.

**B 8.2.16** Acido clorhídrico 0,5 N. Diluir 4,15 mL de HCl y llevar a 100 mL con agua.

**B 8.2.17** Solución de Yoduro de Potasio al 15% p/v. Disolver 15 g de KI en 100 mL de agua (esta solución debe prepararse en el momento de usarse).

**B 8.2.18** Solución de Yoduro de Potasio al 20% p/v. Disolver 20 g de KI en 100 mL de agua (esta solución debe prepararse en el momento de usarse).

**B 8.2.19** Solución de Cloruro de Potasio (10 mg/mL de K). Disolver 1,91 g de KCl en agua y diluir a 100 mL con agua.

**B 8.2.20** Solución de Nitrato de Magnesio al 50% p/v. Disolver 50 g de Mg(NO3)2.6H2O en 100 mL de agua.

**B 8.2.21** Solución de ácido clorhídrico al 1,5% p/v. Diluir 1,5 mL de HCl en 100 mL de agua destilada deionizada.

**B 8.2.22** Solución de hidróxido de sodio al 1% p/v. Pesar 1 g de hidróxido de sodio y diluir a 100 mL con agua destilada deionizada.

**B 8.2.23** Solución de borohidruro de sodio al 4% p/v en solución de hidróxido de sodio al 1% p/v. Pesar 4 g de borohidruro de sodio en 100 mL de una solución de hidróxido de sodio al 1% p/v. Filtrar al vacío.

**B 8.2.24** Solución reductora para mercurio. Mezclar 50 mL de ácido sulfúrico concentrado con aproximadamente 300 mL de agua. Enfriar a temperatura ambiente y disolver 15 g de cloruro de sodio, 15 g de sulfato o cloruro de hidroxilamina y 25 g de cloruro o sulfato estanoso en solución.

**B 8.2.25** Diluir a 500 mL. Solución de dilución para mercurio. En un matraz de 1 L, conteniendo de 300 a 500 mL de agua destilada deionizada, agregar 58 mL de ácido nítrico concentrado de muy baja concentración de mercurio y 67 mL de ácido sulfúrico concentrado. Diluir al volumen con agua.

**B 8.2.26** Solución de trabajo de As de 1 g/mL. Diluir 1 mL de la solución patrón de 1000 g/mL a 1 L con ácido sulfúrico 1N preparada a partir de la solución grado suprapuro. Preparar fresca cada día.

**B 8.3** Materiales

**B 8.3.1** Matraces Kjeldahl de 500 mL y 800 mL.

**B 8.3.2** Sistema de reflujo con refrigerante.

**B 8.3.3** Crisoles Vycor de 40 a 50 mL de capacidad.

**B 8.3.4** Crisoles de platino de 40 a 50 mL de capacidad.

**B 8.3.5** Matraces Erlenmeyer de diferentes capacidades.

**B 8.3.6** Matraces volumétricos de diferentes capacidades.

**B 8.3.7** Matraces redondos de fondo plano de 50 mL.

**B 8.3.8** Bombas Parr.

**B 8.3.9** Micropipetas o pipetas de Eppendorf de diferentes capacidades.

**B 8.3.10** Puntas de plástico para micropipetas.

**B 8.3.11** Papel filtro Whatman No. 2.

**B 8.3.12** Perlas de ebullición.

**B 8.3.13** Varillas de plástico.

**B 8.3.14** Tubos de ensayo graduados de propilen o propileno de 15 mL.

**B 8.3.15** Recipientes de propilen o propileno.

**B 8.3.16** Embudos de filtración de diferentes capacidades.

**B 8.3.17** Material común de laboratorio.

**B 8.3.18** Todo el material utilizado debe someterse a lavado de acuerdo con las siguientes instrucciones:

**B 8.3.19** El jabón que se use debe ser de preferencia neutro.

**B 8.3.20** Enjuagar perfectamente con agua corriente.

**B 8.3.21** Sumergir el material de vidrio o plástico en un recipiente (de preferencia plástico) que contenga una solución de ácido nítrico grado RA al 30%.

**B 8.3.22** Dejarlo tapado y reposando por un lapso de 24 horas.

**B 8.3.23** Quitar el exceso de ácido nítrico con varios enjuagues (5 o 6 veces) con agua deionizada.

**B 8.3.24** Dejar escurrir y secar.

**B 8.3.25** Guardar en cuanto esté seco para evitar contaminación por partículas en el aire.

**B 8.4** Aparatos e instrumentos

**B 8.4.1** Aparatos

**B 8.4.1.1** Lámparas de cátodo hueco o de descarga sin electrodos para determinar arsénico, cadmio, cobre, estaño, fierro, mercurio, plomo y zinc.

**B 8.4.1.2** Fuente de radiofrecuencia en caso de usar lámparas de descarga.

**B 8.4.1.3** Automuestreador y recirculador de agua.

**B 8.4.1.4** Placa de calentamiento con regulador que alcance una temperatura de 400 a 450 ºC.

**B 8.4.1.5** Horno de microondas.

**B 8.4.1.6** Autoclave que alcance 121 ± 5ºC o 15 lb de presión.

**B 8.4.1.7** Centrífuga de laboratorio capaz de mantener 1600 rpm.

**B 8.4.2** Instrumentos

Los instrumentos que a continuación se indican deben estar calibrados y ajustados antes de su operación.

**B 8.4.2.1** Espectrómetro de absorción atómica equipado con los accesorios para flama, horno de grafito, generador de hidruros o vapor frío, dependiendo del método a seguir.

**B 8.4.2.2** Balanza analítica con sensibilidad de 0,1 mg.

**B 8.4.2.3** Mufla capaz de mantener una temperatura de 550 ± 10ºC.

**B 8.4.2.4** Horno de calentamiento (estufa) con intervalo de temperatura de 120 ± 5ºC.

**B 8.5** Preparación de la muestra

**B 8.5.1** Digestión para la determinación de Cd, Cu, Fe, Pb y Zn.

**B 8.5.1.1** Digestión por vía húmeda.

**B 8.5.1.1.1** Pesar con precisión de ± 0,1 mg, una cantidad apropiada de muestra.

Para la determinación por el método de absorción por flama pesar como máximo 40 g de jugo o bebida, 20 g de alimentos que contengan del 50 al 75% de agua y 10 g de alimentos sólidos o semisólidos. Límite el contenido de grasa o aceite a un máximo de 4 g y el total de materia orgánica a 5 g.

**B 8.5.1.1.2** Añadir 10 mL de ácido nítrico concentrado y dejar reposar toda la noche o iniciar directamente la digestión.

**B 8.5.1.1.3** Usar matraz de Kjeldhal o matraz conectado al sistema de refrigerantes.

**B 8.5.1.1.4** Calentar suavemente.

**B 8.5.1.1.5** Digerir la muestra 3 horas o más tiempo si es necesario (algunas muestras requieren la adición de mayor cantidad de ácido nítrico) hasta la aparición del color traslúcido, si queda ámbar, adicionar peróxido de hidrógeno gota a gota con agitación continua (reacción exotérmica).

**B 8.5.1.1.6** Enfriar.

**B 8.5.1.1.7** Recuperar, filtrar y llevar a un volumen conocido en matraz volumétrico.

**B 8.5.1.1.8** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.1.9** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica por flama u horno de grafito).

**B 8.5.1.2** Digestión por vía seca.

**B 8.5.1.2.1** Pesar con precisión de ± 0,1 mg, una cantidad apropiada de muestra.

**B 8.5.1.2.2** Para la determinación por el método de absorción por flama pesar como máximo 40 g de jugo o bebida, 20 g de alimentos que contengan del 50 al 75% de agua y 10 g de alimentos sólidos y semisólidos. Limite el contenido de grasa o aceite a un máximo de 4 g y el total de materia orgánica a 5 g.

**B 8.5.1.2.3** Añadir 10 mL de ácido nítrico concentrado y dejar reposar toda la noche o iniciar directamente la digestión. En productos con alta concentración de proteínas adicionar una solución de nitrato de magnesio al 7,0% p/v y mezclar completamente, llevar a sequedad aproximadamente durante 6 horas en estufa a una temperatura de 90 a 95ºC.

**B 8.5.1.2.4** Colocar la muestra en una mufla y elevar la temperatura lentamente de 2 a 4ºC por minuto hasta 350°C. Mantener la temperatura hasta que cesen los humos.

**B 8.5.1.2.5** Elevar gradualmente la temperatura de 500 a 550ºC para evitar que la muestra se incinere y mantener esa temperatura durante 16 horas o toda la noche.

**B 8.5.1.2.6** Apagar la mufla y dejar enfriar.

**B 8.5.1.2.7** Un segundo paso de calcinación puede ser requerido para remover algunos residuos de carbón, mediante el siguiente procedimiento:

**B 8.5.1.2.8** Lavar las paredes del crisol con 2 mL de ácido nítrico al 50%. Colocar la muestra en una placa de calentamiento puesta a 120ºC para remover el exceso de ácido. Colocar la muestra en una mufla fría y elevar la temperatura gradualmente de 500 a 550ºC, manteniéndola por el tiempo necesario. Repetir este procedimiento cuantas veces sea necesario hasta que quede libre de carbón remanente.

**B 8.5.1.2.9** Disolver las cenizas completamente en 5 mL de ácido clorhídrico 1N, transferir la muestra disuelta a un tubo de propileno o a un matraz de volumen conocido, enjuagar el crisol con dos alícuotas de 5 mL de ácido clorhídrico 1 N y transferir al mismo tubo o matraz para obtener un volumen de 15 mL en el primero y llevar al aforo en el segundo, tapar y mezclar, si existe presencia de partículas o materia insoluble, filtrar en papel Whatman No. 2, antes de la determinación.

**B 8.5.1.2.10** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.2.11** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica: flama u horno de grafito).

**B 8.5.1.3** Digestión por vía húmeda para la determinación de Sn.

**B 8.5.1.3.1** Proceder igual que en el punto I) de B 8.5.1.1

**B 8.5.1.3.2** No adicionar ácido nítrico si no se lleva cabo la digestión total en el mismo día.

**B 8.5.1.3.3** Adicionar 30 mL de ácido nítrico concentrado al matraz y calentar suavemente por 15 minutos en campana para iniciar la digestión, evitando una excesiva producción de espuma.

**B 8.5.1.3.4** Hervir suavemente hasta tener un remanente de 3 a 6 mL o hasta que la muestra empiece a secarse en el fondo. No dejar que la muestra se calcine.

**B 8.5.1.3.5** Retirar la muestra del calor.

**B 8.5.1.3.6** Al mismo tiempo correr dos blancos de reactivos.

**B 8.5.1.3.7** Adicionar 25 mL de ácido clorhídrico concentrado, calentar suavemente durante aproximadamente 15 minutos, hasta que todo el cloro sea liberado. Aumentar la temperatura gradualmente hasta ebullición.

**B 8.5.1.3.8** Evaporar hasta obtener de 10 a 15 mL, usando un matraz similar con 15 mL de agua como patrón de volumen.

**B 8.5.1.3.9** Adicionar aproximadamente 40 mL de agua.

**B 8.5.1.3.10** Agitar y pasar a un matraz de 100 mL y enjuagar con 10 mL de agua.

**B 8.5.1.3.11** Cuando el ácido clorhídrico está presente en la digestión, las muestras se pueden quedar toda la

**B 8.5.1.3.12** noche o por más tiempo.

**B 8.5.1.3.13** Agregar 1 mL de solución de cloruro de potasio en cada matraz.

**B 8.5.1.3.14** Enfriar a temperatura ambiente.

**B 8.5.1.3.15** Diluir con agua y agregar más agua para compensar el volumen de grasa en el matraz.

**B 8.5.1.3.16** Mezclar perfectamente y filtrar de 30 a 50 mL a través de un papel filtro Whatman No. 2 y recoger el filtrado en un recipiente de propileno, polipropileno o polietileno.

**B 8.5.1.3.17** No filtrar los blancos. Tapar las botellas durante el análisis. Las soluciones son estables por varios meses.

**B 8.5.1.3.18** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.3.19** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica: flama u horno de grafito).

**B 8.5.1.4** Digestión por vía húmeda para la determinación de Hg.

**B 8.5.1.4.1** Sistema de reflujo.

**B 8.5.1.4.1.1** Pesar con precisión de ± 0,1 mg, la cantidad apropiada de muestra, dependiendo el tipo de ésta, en un matraz de digestión y adicionar perlas de ebullición.

**B 8.5.1.4.1.2** Conectar el matraz al sistema de reflujo y agregar poco a poco la cantidad necesaria de ácido nítrico concentrado y calentar durante media hora o hasta que no se observen cambios en la digestión.

**B 8.5.1.4.1.3** Dejar enfriar y agregar una mezcla de ácido nítrico y ácido sulfúrico concentrados (1 + 1).

**B 8.5.1.4.1.4** Calentar y agregar más ácido nítrico gota a gota sobre las paredes del recipiente, hasta que el color obscuro de la solución desaparezca.

**B 8.5.1.4.1.5** Enfriar.

**B 8.5.1.4.1.6** Si existe grasa o cera filtrar la solución.

**B 8.5.1.4.1.7** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.4.1.8** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica de vapor frío).

**B 8.5.1.4.2** Sistema cerrado.

**B 8.5.1.4.2.1** Pesar con precisión de ± 0,1 mg, la cantidad apropiada de muestra, dependiendo el tipo de ésta, en el recipiente de digestión.

**B 8.5.1.4.2.2** Agregar la cantidad necesaria de ácido nítrico concentrado.

**B 8.5.1.4.2.3** Tapar y sellar perfectamente el recipiente de digestión.

**B 8.5.1.4.2.4** Si el recipiente de digestión es un matraz Erlenmeyer, colocar éste en una autoclave a 15 lb por 30 minutos. Si se utiliza bomba Parr, calentar en parrilla controlando la temperatura a un máximo de 300ºC por 30 minutos.

**B 8.5.1.4.2.5** Enfriar a temperatura ambiente.

**B 8.5.1.4.2.6** En caso de que la digestión no sea completa adicionar peróxido de hidrógeno y repetir la digestión.

Filtrar en caso de que exista grasa o cera y analizar el contenido de Hg.

**B 8.5.1.4.2.7** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.4.2.8** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica de vapor frío).

**B 8.5.1.5** Digestión para la determinación de As.

**B 8.5.1.5.1** Digestión por vía húmeda-seca.

**B 8.5.1.5.1.1** Proceder como en el punto 8.4.3.2 hasta que la digestión sea completa y posteriormente continuar con los siguientes pasos.

**B 8.5.1.5.1.2** Con una pipeta tomar una alícuota de la solución de muestra digerida y colocarla en un crisol Vycor o vaso de precipitados.

**B 8.5.1.5.1.3** Añadir 1 mL de solución de nitrato de magnesio al 7% p/v y calentar en una parrilla a temperatura baja, hasta sequedad.

**B** **8.5.1.5.1.4** Incrementar el calor de la placa a un máximo de 375ºC.

**B 8.5.1.5.1.5** Colocar el matraz en la mufla a 450ºC para oxidar cualquier residuo de carbón y descomponer el exceso de nitrato de magnesio, por un tiempo mayor o igual a 30 minutos.

**B 8.5.1.5.1.6** Enfriar y disolver el residuo en 2,0 mL de ácido clorhídrico 8 M.

**B 8.5.1.5.1.7** Añadir 0,1 mL de yoduro de potasio al 20% p/v para reducir el As(V) a As(III).

**B 8.5.1.5.1.8** Dejar reposar por un tiempo mayor a 2 minutos y transferir a un matraz y llevar al aforo   
con agua.

**B 8.5.1.5.1.9** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.5.1.10** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica con adaptación para horno de grafito o generador de hidruros).

**B 8.5.1.5.2** Digestión por vía seca.

**B 8.5.1.5.2.1** Pesar con precisión de ± 0,1 mg, la cantidad necesaria de muestra en un crisol Vycor o   
de platino.

**B 8.5.1.5.2.2** Añadir el volumen necesario de nitrato de magnesio al 50% p/v.

**B 8.5.1.5.2.3** Homogeneizar con una varilla limpia de plástico extendiendo la mezcla en el crisol.

**B 8.5.1.5.2.4** Colocar la muestra en una mufla subiendo gradualmente la temperatura hasta 300ºC por 2 horas. Posteriormente subir gradualmente la temperatura hasta 500ºC por 16 horas o durante toda la noche.

**B 8.5.1.5.2.5** Enfriar a temperatura ambiente y humedecer las cenizas con ácido nítrico al 50% v/v.

**B 8.5.1.5.2.6** Calentar en parrilla hasta la eliminación del ácido.

**B 8.5.1.5.2.7** Llevar los crisoles a una mufla elevando gradualmente la temperatura de 23 a 500ºC, manteniendo ésta 30 min hasta evaporación total.

**B 8.5.1.5.2.8** Transferir las cenizas del crisol a un matraz aforado usando una porción de 10 mL de ácido clorhídrico 0,5 N.

**B 8.5.1.5.2.9** Enjuagar los crisoles con 5 mL de agua destilada y transferir al matraz, añadir 1 mL de solución de yoduro de potasio al 15% y mezclar.

**B 8.5.1.5.2.10** Dejar reposar durante 15 minutos y llevar al aforo.

**B 8.5.1.5.2.11** Correr un blanco de reactivos y muestra fortificada por cada serie de digestión.

**B 8.5.1.5.2.12** Leer en el aparato de elección (espectrómetro de absorción atómica con adaptación para horno de grafito o generador de hidruros).

**B 8.5.1.6**.Digestión para la determinación de Cd, As, Pb, Sn, Cu, Fe, Zn y Hg por horno de microondas.

Pesar con precisión de ± 0,1 mg, 0,500 g como máximo de muestra, añadir 6 mL de ácido nítrico concentrado y 2 mL de agua oxigenada al 30%, cerrar perfectamente el envase de reacción y proceder según el manual del fabricante.

**B 8.5.1.7** Determinación de metales en agua potable y agua purificada.

Las muestras incoloras, transparentes e inodoras y de una sola fase, pueden analizarse directamente por espectrometría de absorción atómica, sin digestión.

Previo a dicho análisis, adicionar a 100 mL de muestra, 1 mL de ácido nítrico, en caso de que se observe un precipitado, realizar una digestión adicionando 1 mL más de ácido nítrico concentrado, calentar a 85ºC hasta reducir el volumen a 20 mL cuidando de que no hierva. Calentar a reflujo 30 minutos y transferir a un matraz volumétrico de 50 mL. Centrifugar a 1600 rpm por 30 minutos o dejar reposar toda la noche y analizar el sobrenadante.

**B 8.6** Procedimiento

**B.8.6.1** Espectrometría de absorción atómica por flama.

**B.8.6.1.1** Calibración.

Es necesario comprobar que se tiene una calibración inicial y periódica aceptable.

**B 8.6.1.1.1** Se inicia la configuración operacional del instrumento y en el sistema de adquisición de datos.

**B 8.6.1.1.2** Permitir un periodo no menor a 30 minutos para el calentamiento de las lámparas de descarga sin electrodos.

**B 8.6.1.1.3** Se debe verificar la estabilidad del instrumento mediante el análisis de una solución estándar 20 veces más concentrada que el límite de detección del instrumento (LDI) para el analito, leída un mínimo de cinco veces y calculando la desviación estándar resultante, la cual debe ser menor al 5%.

**B 8.6.1.1.4** El instrumento debe calibrarse para el analito a determinar usando el blanco de calibración y los estándares de calibración preparados a 3 o 4 niveles de concentración dentro del intervalo dinámico de concentración del analito.

**B 8.6.1.1.5** Ajustar el instrumento a 0 con el blanco de calibración. Introducir los estándares de calibración del analito de menor a mayor concentración y registrar al menos tres réplicas de la absorbancia de cada uno.

**B 8.6.1.1.6** Elaborar una curva de calibración graficando absorbancia en función de la concentración.

**B 8.6.1.1.7** Lo anterior puede llevarse a cabo en equipos que se programan directamente, en los cuales sólo es necesario introducir los estándares y marcar su concentración teórica.

**B.8.6.1.2** Operación del instrumento.

El desempeño del instrumento se verifica mediante el empleo de blancos de calibración, estándares de calibración y una muestra de control de calidad (MCC).

**B 8.6.1.2.1** Después de que se ha realizado la calibración, se debe verificar que el instrumento trabaje adecuadamente para el analito. Para ello se analiza una muestra de control de calidad. Si las mediciones varían en ± 10% o más, al valor establecido para la MCC, el análisis debe interrumpirse y buscar la posible causa de error, el instrumento se debe recalibrar y verificar la nueva calibración.

**B 8.6.1.2.2** Para verificar que el instrumento no presenta deriva, por cada 10 análisis se debe analizar el blanco de calibración. Si el valor verdadero del analito difiere ± 10% o más, el instrumento debe recalibrarse. Si el error persiste debe identificarse el problema y corregirse.

**B 8.6.1.2.3** Si la matriz de la muestra es responsable de la deriva o afecta la respuesta del analito puede ser necesario trabajar por adiciones estándar.

**B 8.6.1.2.4** La demostración de la operatividad inicial del instrumento se hace estableciendo los límites de detección del método (LDM) para el analito y el intervalo de calibración lineal. Para determinar el LDM se usa un blanco de reactivos fortificado con una concentración del analito equivalente de 2 a 5 veces el límite de detección estimado. Se hacen al menos 4 réplicas de lectura de absorbancia del blanco de reactivos fortificado procesado a través de todo el método analítico. Los LDM se calculan de acuerdo a:

LDM= t x s donde: t = valor de la "T" de Student a un intervalo de confianza de 99% y una desviación estándar estimada para n-1 grados de libertad. t = 3,14 para 7 réplicas. s = desviación estándar de las réplicas del análisis.

**B 8.6.1.2.5** El intervalo lineal de calibración se establece a partir de por lo menos 4 estándares de diferente concentración, uno de los cuales debe estar próximo al límite superior del intervalo lineal.

**B 8.6.1.3** Determinación

**B 8.6.1.3.1** Ajustar el instrumento de absorción atómica en las condiciones adecuadas para la determinación del analito de acuerdo a las indicaciones del manual del instrumento.

**B 8.6.1.3.2** Introducir el blanco de reactivos y la muestra a analizar y registrar los valores de absorbancia. Se debe analizar al menos un blanco de reactivos con cada grupo de muestras. Los valores obtenidos ponen de manifiesto la calidad de los reactivos usados y el grado de contaminación del laboratorio.

**B 8.6.1.3.3** En los equipos que pueden programarse, la lectura obtenida da directamente la concentración del elemento en las unidades de concentración utilizadas.

**B 8.6.1.3.4** Se debe analizar al menos un blanco de reactivos fortificado para cada grupo de muestras. Se calcula la exactitud como el porciento de recuperación.

**B 8.6.1.3.5** Se debe fortificar al menos una muestra por grupo o el 10% de ellas lo que resulte mayor. La concentración añadida debe ser de aproximadamente 0,1 unidades de absorbancia.

**B 8.6.1.3.6** Se debe calcular el porciento de recuperación para el analito, de acuerdo a:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| R = | CM - C | x 100 |
| CA |

R = % recuperación

CM = Concentración de la muestra fortificada

C = Concentración de la muestra

CA = Concentración equivalente de analito añadido a la muestra.

Si la recuperación del analito en la muestra fortificada está fuera del intervalo previamente establecido y el blanco de reactivos fortificado está correcto, puede existir un problema relacionado con la matriz de la muestra. Los datos se deben verificar por el método de las adiciones estándar.

**B 8.6.2** Espectrometría de absorción atómica por horno de grafito.

**B 8.6.2.1** Calibración.

**B 8.6.2.1.1** Proceder de acuerdo al punto B.8.6.1.1

**B 8.6.2.1.2** Elaborar una curva de calibración graficando área de pico o altura máxima contra concentración del analito.

**B 8.6.2.1.3** La calibración mediante el uso de una computadora o una calculadora basada en el ajuste sobre los datos de concentración respuesta es aceptada.

**B 8.6.2.1.4** Lo anterior puede llevarse a cabo en equipos que se programan directamente, en los cuales sólo es necesario introducir los estándares y marcar su concentración teórica.

**B 8.6.2.2** Operación del instrumento.

Proceder de acuerdo a B.8.6.1.2

**B 8.6.2.3** Determinación.

**B 8.6.2.3.1** Ajustar el instrumento de absorción atómica en las condiciones adecuadas para la determinación del analito, de acuerdo a las recomendaciones del manual del instrumento.

**B 8.6.2.3.2** El programa de temperaturas para el horno de grafito puede variar dependiendo de la matriz de la muestra. En el caso de existir interferencias no específicas (absorción molecular o dispersión de la luz), se recomienda consultar la bibliografía existente en cuanto a los métodos disponibles para eliminarlas, así como en el caso de interferencias de matriz.

**B 8.6.3** Espectrometría de absorción atómica por generador de hidruros.

**B 8.6.3.1**Calibración.

**B 8.6.3.1.1** Proceder de acuerdo al punto B.8.6.1.1

**B 8.6.3.1.2** A partir de la solución estándar de As de 1000 mg/L, preparar una solución de As de 1 mg/L en ácido clorhídrico de concentración apropiada al método. Trazar una curva de calibración de absorbancia (máximo de la altura de pico) en función de la concentración del analito para un intervalo de concentración

**B 8.6.3.1.3** de 0 a 10 g/L de As bajo las mismas condiciones de la matriz de la muestra.

**B.8.6.3.2** Operación del instrumento.

**B 8.6.3.2.1** Proceder de acuerdo al punto B.8.6.1.2

**B 8.6.3.3** Determinación.

**B 8.6.3.3.1** Ajustar el instrumento de absorción atómica en las condiciones adecuadas para la determinación de As: longitud de onda de 193,7 nm y lámpara de descarga sin electrodos. Colocar y ajustar la celda de absorción de acuerdo al manual del fabricante. Ajustar el flujo de gas (nitrógeno o argón).

**B 8.6.3.3.2** Ajustar a 0 de absorbancia con el blanco de calibración de ácido clorhídrico al 1,5% siguiendo las instrucciones del manual del fabricante.

**B 8.6.3.3.3** Optimizar con un estándar de calibración la respuesta del instrumento al analito (por lo general, 10 mL de una solución de 5 g/l de As da una absorbancia de 0,2), ajustando el tiempo de purga I, el tiempo de reacción y el tiempo de purga II.

**B 8.6.3.3.4** Tomar un volumen conocido de la muestra dirigida y seguir el mismo procedimiento que con los estándares de calibración.

**B 8.6.4** Espectrometría de absorción atómica por vapor frío.

**B 8.6.4.1** Calibración.

**B 8.6.4.1.1** Proceder de acuerdo al punto B.8.6.1.1

**B 8.6.4.1.2** A partir de la solución de trabajo de 1 g/mL preparar estándares de calibración que contengan 0, 0,2, 0,4, 0,6, 0,8 y 1,0 g de Hg a frascos de reacción. A cada frasco agregar 100 mL de la solución de dilución y 20 mL de la solución de reducción. Trazar la curva de calibración de absorbancia (altura máxima de pico) en función de la concentración del analito.

**B 8.6.4.2** Operación del instrumento.

**B 8.6.4.2.1** Proceder de acuerdo al punto B.8.6.1.2

**B 8.6.4.3** Determinación.

**B 8.6.4.3.1** Ajustar el instrumento de absorción atómica en las condiciones adecuadas para la determinación de Hg: longitud de onda de 253,6 nm, slit 0,7 nm y lámpara de cátodo hueco. Colocar y ajustar la celda de absorción de acuerdo al manual del fabricante. Ajustar el flujo de gas (nitrógeno o argón).

**B 8.6.4.3.2** Ajustar a 0 de absorbancia con el blanco de calibración (solución de dilución y de reducción) siguiendo las instrucciones del manual del fabricante.

**B 8.6.4.3.3** Optimizar con un estándar de calibración la respuesta del instrumento al analito.

**B 8.6.4.3.4** Tomar 25 mL de la muestra digerida y seguir el mismo procedimiento que con los estándares de calibración.

**B 8.7** Expresión de resultados

**B 8.7.1** Método de cálculo.

Interpolar los valores de absorbancia o altura de pico de la muestra analizada en la curva de calibración y obtener los mg/kg del elemento en la muestra y realizar los cálculos empleando la siguiente fórmula:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| mg/ kg = | A x B |  |
| C |

en donde:

A = Concentración en mg/kg de la muestra a interpolar en la curva de calibración.

B = Volumen final al que se llevó la muestra (mL).

C = Peso de la muestra (g) o volumen de la muestra (mL) en el caso de agua.

En los equipos que pueden programarse, la lectura obtenida da directamente la concentración del elemento en mg/kg o g/kg.

**B 8.7.2** Informe de la prueba

Los resultados se informarán en mg/kg o g/kg del elemento a determinar.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_