## **Chromobrit CC**

#### USO

Medio cromogénico selectivo utilizado para el recuento, detección y diferenciación simultánea de Escherichia coli y bacterias del grupo coliforme en muestras de aguas y alimentos.

#### **FUNDAMENTO**

La detección y recuento de bacterias indicadoras de contaminación es de importancia primaria en el control de calidad de aguas y alimentos.

En los últimos años, se han producido avances importantes en la formulación de los medios de cultivo diferenciales con la aparición de medios cromogénicos. Estos medios incluyen en su composición sustratos cromogénicos de enzimas específicas bacterianas. Cuando la enzima actúa sobre estos cromógenos, éstos sufren un cambio en su estructura, formándose una nueva estructura molecular coloreada.

Chromobrit CC, es un medio de cultivo nutritivo, selectivo y diferencial. La presencia de tripteína, peptona de soya, extracto de levadura y piruvato de sodio favorecen el desarrollo de diversos microorganismos, aún de los que sufrieron daño o deterioro por diversos procesos a los que ha sido sometida la muestra a analizar. El lauril sulfato de sodio inhibe el desarrollo de flora acompañante Gram positiva que pudiera estar presente en la muestra.

Por la presencia de los sustratos cromogénicos 5-bromo-4 cloro-3 indolil β-D glucurónido (X-GUD) y 5 bromo-6 cloro-3 indolil β-D galactopiranósido (Magenta GAL) se evidencia mediante el color de las colonias la actividad β-glucuronidasa y β-galactosidasa respectivamente, presente en determinadas especies o grupos microbianos. El isopropil β-D tiogalactopiranósido (IPTG) es el activador de la enzima β-galactosidasa.

La detección de estas actividades enzimáticas, junto con la morfología de la colonia, permite reconocer presuntivamente a Escherichia coli y grupo coliforme.

Las colonias de **Escherichia coli** crecen favorablemente y son detectadas por la aparición de un color azul o azul oscuro a violeta en el centro de la colonia, producido por la ruptura del X-glucurónido por acción de la enzima β-glucuronidasa.

Los coliformes totales (Klebsiella, Enterobacter, Citrobacter), crecen y se observan como colonias con centro rosado-rojizo por la ruptura del sustrato Magenta GAL por la acción de la enzima β-galactosidasa.

Las bacterias del grupo que no poseen  $\beta$  glucuronidasa como la Escherichia coli  $O_{157}H_7$  crecen como colonias con centro rosadorojizo (ya que sí tienen presente la enzima  $\beta$  galactosidasa como todos los coliformes).

Además, el Chromobrit CC contiene L-triptofano y esto permite realizar la prueba de indol, lo que incrementa el valor presuntivo y la sensibilidad del método para detectar Escherichia coli y también la detección de la actividad triptófano deaminasa, presente en miembros de la tribu Proteae.

## **CONTENIDO Y COMPOSICIÓN**

Código B2321431: envase x 10 placas.

#### **FÓRMULA**

TRIPTEÍNA	10.0 g
PIRUVATO DE SODIO	1.0 g
PEPTONA DE SOYA	5.0 g
L-TRIPTOFANO	1.0 g
LAURIL SULFATO DE SODIO	0.2 g
FOSFATO DIPOTÁSICO	2.5 g
EXTRACTO DE LEVADURA	5.0 g
AGAR	
X-GUD	0.1 g
MAGENTA GAL	0.1 g
IPTG	0.1 g
AGUA PURIFICADA	1000 ml
pH FINAL: 7.1 ± 0.2	

## INSTRUCCIONES

Placas listas para usar.

## CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Medio de cultivo color ámbar claro.

## **ALMACENAMIENTO**

Medio de cultivo listo para usar en placas: a 2-8 °C.

### **PROCEDIMIENTO**

Previo al uso, eliminar la humedad que pudiera existir en la superficie del medio de cultivo, ya sea mediante secado a 33-37 °C o bajo flujo laminar durante 10 - 30 minutos.

#### Siembra

- <u>Para propósitos generales</u>: estriar directamente sobre la superficie del medio de cultivo.
- Para recuento bacteriano:

Sembrar hasta 0,1 ml de la muestra directa o de la dilución apropiada dilución apropiada y esparcirla en el medio de cultivo.



## Incubación

En aerobiosis, a 33-37 °C durante 18-48 horas.

## INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

Efectuar el recuento de colonias y tener en cuenta la alícuota de muestra sembrada para realizar el cálculo de UFC/ml.

La detección de la actividad enzimática bacteriana, junto con la morfología de la colonia, permite reconocer presuntivamente a:

#### Escherichia coli: colonias azul-violáceas.

 $\beta$ -glucuronidasa: positivo.  $\beta$ -galactosidasa: positivo.

## Grupo Coliforme: colonias rosadas-rojizas.

 $\beta$ -glucuronidasa: negativo.  $\beta$ -galactosidasa: positivo.

## Proteus-Morganella-Providencia: colonias amarronadas.

Triptofano deaminasa: positivo. β-glucuronidasa: negativo. β-galactosidasa: negativo.

Indol positivo: Proteus vulgaris, Morganella spp., Providencia spp.

Indol negativo: Proteus mirabilis.

Otras bacterias Gram negativas: colonias incoloras-blancas.

# Staphylococcus spp. y Enterococcus spp: crecimiento inhibido.

## En caso de realizar la prueba de indol, proceder de la siguiente manera:

En un papel de filtro agregar una gota del Reactivo Cinamaldehído (p-dimetilaminocinamaldehído).

Mediante el uso de un ansa estéril tomar la colonia en estudio y depositarla donde se encuentra el reactivo.

CONTROL DE CALIDAD		
MICROORGANISMOS	CARACTERÍSTICAS Y COLOR	PRUEBA DE
IMIOROGICA II NOMOO	DE LAS COLONIAS	INDOL
Escherichia coli	Colonias con centro	+
ATCC 25922	azul oscuro a violáceo	
Escherichia coli	Colonias con centro	+
ATCC 8739	azul oscuro a violáceo	
Escherichia coli O <sub>157</sub> H <sub>7</sub>	Colonias con centro	+
ATCC 700728	rosado-rojizo	
Klebsiella pneumoniae	Colonias con centro	-
ATCC 700603	rosado-rojizo	
Proteus mirabilis	Colonias blancas - amarronadas	-
ATCC 43071		
Morganella morganii	Colonias blancas - amarronadas	+
ATCC 25830		
Salmonella typhimurium	Colonias blancas	-
ATCC 14028		
Salmonella enteritidis	Colonias blancas	-
ATCC 13076		
Shigella flexneri	Colonias blancas	-
ATCC 12022		
Pseudomonas aeruginosa	Colonias blancas	
ATCC 27853		
Staphylococcus aureus	Crecimiento inhibido	
ATCC 25923		
Enterococcus faecalis	Crecimiento inhibido	
ATCC 29212		
CONTROL DE ESTERILIDAD		RESULTADO
Medio sin inocular	,	Sin cambios
wedio SIII IIIoculai		SIII Cambios



#### LIMITACIONES

- Entre el 95-98 % de las cepas de Escherichia coli presentan la enzima β-glucuronidasa.
- Algunas cepas de Salmonella spp., Shigella spp., Citrobacter freundii y Yersinia sp. presentan la enzima  $\beta$ -glucuronidasa.
- Con excepción de Escherichia coli  $\beta$  glucuronidasa positivo, es necesario realizar pruebas bioquímicas adicionales para la identificación definitiva del microorganismo hallado.
- Las cepas típicas de Escherichia coli  $O_{157}H_7$  no poseen la enzima ß glucuronidasa.

## **MATERIALES NECESARIOS NO PROVISTOS**

Equipos y material de laboratorio, microorganismos para control de calidad, reactivos y medios de cultivo adicionales según requerimiento.

#### **PRECAUCIONES**

- Solamente para uso diagnóstico in vitro. Uso profesional exclu-
- No utilizar el producto si al recibirlo su envase está abierto o dañado.

- No utilizar el producto si existen signos de contaminación o deterioro, así como tampoco si ha expirado su fecha de vencimiento.
- Utilizar guantes y ropa protectora cuando se manipula el produc-
- Considerar las muestras como potencialmente infecciosas y manipularlas apropiadamente siguiendo las normas de bioseguridad establecidas por el laboratorio.
- Las características del producto pueden alterarse si no se conserva apropiadamente.
- Descartar el producto que no ha sido utilizado y los desechos del mismo según reglamentaciones vigentes.

#### **REFERENCIAS**

- Manafi M., W Kneifel, and S. Bascomb. 1991. Fluorogenic and chromogenic substrates used in bacterial diagnostics. Microbiol Rev. 55:335-348.

## INDICACIONES AL CONSUMIDOR

Utilizar el producto hasta su fecha de vencimiento. Conservar el producto según las indicaciones del rótulo.

## SÍMBOLOS UTILIZADOS











DETERMINACIONES





VENCIMIENTO





LÍMITE DE TEMPERATURA

INSTRUCCIONES DE USO