

Référence: DSHB3099

Produit :

Milieux B de King

Principe

Milieux de culture pour améliorer la production de fluorescéine par Pseudomonas spp. selon les normes ISO.

Formule * en g/L	
Peptone de viande	10.0
Peptone de caséine	10.0
Dipotassium phosphate	1.5
Magnesium sulfate	1.5
Agar	

pH final 7,2 ±0,2 à 25 °C

Préparation

Suspendre 38 g de poudre dans 1 L d'eau distillée avec 10 mL de glycérol et laisser tremper. Porter à ébullition et répartir dans des récipients appropriés. Stérilisez à l'autoclave à 121 ° C pendant 15 minutes. Laisser le milieu refroidir et se solidifier en position inclinée avec une longue inclinaison.

Description

La gélose King B a été formulé par King, Ward et Raney en 1954 pour améliorer la production de pigment fluorescent vert (pyoverdine) par Pseudomonas fluorescens et P. aeruginosa, dans lesquels la production de pyocyanine est limitée. Les pigments vert-jaunâtre, solubles et fluorescents, définissent Pseudomonas groupe I selon la 9e édition du Bergey Manual of Systematic Bacteriology, et par conséquent, la détection de leur production est critique.

Utilisation

Les tubes inclinés sont inoculés avec des souches de Pseudomona et incubés à 30-32 ° C pendant une période de 2 à 4 jours. Si après cette période une couleur vert-jaunâtre n'apparaît pas sur le milieu, les tubes doivent être gardés sous observation à température ambiante pendant une période supplémentaire de 6 à 20 jours, avant la culture peut être considérée comme négative. Il est à noter que les souches de Pseudomonas aeruginosa et Pseudomonas putida obtenues à partir d'eau, de sol ou de nourriture produisent lentement des pigments.

La pyoverdine n'est pas soluble dans le chloroforme, de sorte que la confirmation de sa présence est généralement effectuée par une vérification de fluorescence caractéristique sous la lumière de Wood (365 µm), en comparant le tube positif suspecté à un autre tube de milieu F non inoculé, qui est considéré comme le contrôle.

Contrôle qualité

Température d'incubation: $30 \pm 1^{\circ}$ C Temps d'incubation: $44 \pm 4h$ Inoculum: Piquer le fond et strier la pente, selon l'ISO 11133:2014/Amd 1:2018 & Adm 2:2020

Micro-organismes	Croissance	Remarques
Pseudomonas fluorescens ATCC® 13525	Bonne à très Bonne	F (+)
Pseudomonas aeruginosa ATCC® 27853	Bonne à très Bonne	Jaune-vert
Pseudomonas aeruginosa ATCC® 9027	Bonne à très Bonne	Jaune-vert
Pseudomonas aeruginosa ATCC® 10145	Bonne à très Bonne	Jaune-vert
Burkholderia cepacia ATCC® 25608	Bonne à très Bonne	sans pigment
Escherichia coli ATCC® 8739	Bonne	F (-)

Références

- · DIN 38411 Standard (1991) Parte 6: Mikrobiologischen Verfahren (Gruppe K) Nachweis von Escherichia coli und coliformen keimen (K6).
- · ISO 16266 Standard (2006) Water Quality. Detection and enumeration of Ps aeruginosa. Method by membrane filtration.
- · ISO 22717 Standard (2015) Cosmetics Microbiology Detection of Pseudomonas aeuruginosa.
- . ISO 11133:2014/ Adm 1:2018/ Adm 2:2020/ Microbiology of food, animal feed and water. Preparation, production, storage and performance testing of culture media.
- · KING, E.O., M.WARD & D.E. RANEY (1954) Two simple media for the demonstration of pyocyanin and fluorescein J. Lab.Clin.Med. 44:30-307.
- · LENNETTE, E.H., E.W. SPAULDING & J.P. TROUANT (1974) Manual of Clinical Microbiology. 2nd ed. ASM. Washington.
- · PALLERONI, N. (1984) The genus Pseudomonas, in Bergey's Manual of Systematic Bacteriology.
- USP (2008) 31th ed. <61> Microbial Limit Tests. US Pharmacopeial Convention Inc. Rockville. MD.

Conservation

Pour usage professionnel uniquement. À conserver fermé, loin de la lumière, dans un endroit frais et sec (+4°C à 30°C).

^{*}Ajuster et/ou compléter au besoin pour répondre aux critères de performance