

Утверждаю
Руководитель Федеральной
службы по надзору в сфере
защиты прав потребителей
и благополучия человека,
Главный государственный
санитарный врач
Российской Федерации
Г.Г.ОНИЩЕНКО
12 июля 2011 года

Дата введения:
с момента утверждения

4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

МЕТОД МИКРОБИОЛОГИЧЕСКОГО ИЗМЕРЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ КЛЕТОК МИКРООРГАНИЗМА *BACILLUS SUBTILIS* 26Д - ОСНОВНОГО ДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА ПРЕПАРАТА ФИТОСПОРИН-М В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ МУК 4.2.2901-11

1. Разработаны ГОУ ВПО РГМУ Росздрава.
2. Методические указания одобрены и рекомендованы секцией "Гигиенические аспекты биотехнологии и микробного загрязнения окружающей среды" Проблемной комиссии "Научные основы гигиены окружающей среды".
3. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 02.06.2011 N 1).
4. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г.Г. Онищенко и введены в действие 12.07.2011.
5. Введены впервые.

1. Общие положения и область применения

1.1. Настоящие Методические указания устанавливают методику проведения микробиологического количественного анализа концентрации клеток штамма *B. subtilis* 26Д в воздухе рабочей зоны в диапазоне концентраций от 50 до 500000 клеток в 1 куб. м воздуха.

1.2. Методические указания разработаны с целью обеспечения микробиологического контроля штамма *Bacillus subtilis* 26Д в воздухе производственных помещений биотехнологического цеха и оценки соответствия уровня его содержания гигиеническим нормативам на основе учета требований ГОСТ 12.1.005-88 "ССБТ. Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования" и ГОСТ 8.563-96 "ГСИ. Методики выполнения измерений".

1.3. Методические указания предназначены для применения в органах и организациях Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, а также могут быть использованы лабораториями других организаций, аккредитованных в установленном порядке на право проведения микробиологических исследований.

2. Биологическая характеристика штамма *B. subtilis* 26Д

Штамм *Bacillus subtilis* 26Д является основным действующим компонентом препарата Фитоспорин-М, обладающего широким спектром действия в отношении фитопатогенных грибов из классов фикомицет, базидиомицет и несовершенных грибов, а также фитопатогенных бактерий.

Препаративная форма представляет собой порошок с концентрацией живых клеток и спор *B. subtilis* 26Д не менее 2 млрд./г. В качестве наполнителя используются гуми (2%) и мел (86 - 91%).

Штамм *B. subtilis* 26Д найден в естественных условиях, выделен из хлопчатника в Шаартузском районе Таджикской ССР в 1986 г. Депонирован во Всероссийской коллекции промышленных микроорганизмов (ГосНИИГенетика).

Культурально-морфологические свойства. Культура представлена грамположительными аэробными спорообразующими палочками, продуцирующими каталазу. Культура на МПА и картофельно-глюкозном агаре растет обильно. На МПА образует округлые шероховатые складчатые колонии светло-кремового цвета с неровными краями. На картофельном агаре вырастают светло-кремовые блестящие колонии вязкой консистенции с ровными краями. Штамм культивируют в термостате при 32 - 37 °С в течение 24 - 36 ч.

В мазках 18 - 24-часовой культуры обнаруживаются прямые палочковидные клетки размером 1,9 x 0,5 мкм, расположенные одиночно, попарно или в цепочках. Клетки подвижны. Эндоспоры эллипсоидные размером 0,9 x 0,5 мкм, в клетке расположены центрально.

Культура ферментирует глюкозу, арабинозу, мальтозу, галактозу, лактозу, сахарозу с образованием кислоты без образования газа. Культура гидролизует казеин, крахмал, желатину, не обладает лецитиназной активностью. Штамм непатогенен.

3. Пределы измерений

Методика обеспечивает выполнения измерений количества клеток микроорганизма в воздухе рабочей зоны в диапазоне концентраций от 50 до 500000 клеток в 1 куб. м воздуха при доверительной вероятности 0,95.

4. Методы измерений

Прямой метод основан на аспирации из воздуха производственных помещений клеток микроорганизма на МПА и подсчета количества выросших колоний по типичным культурально-морфологическим признакам.

Дополнительные физиолого-биохимические методы основаны на аспирации из воздуха клеток микроорганизма на поверхность плотной селективной питательной среды:

- тест на казеиназу включает использование желточного агара и подсчета зон гидролиза (просветления) вокруг выросших колоний через 24 - 48 часов. При данном методе на одной чашке Петри после забора пробы может быть учтено не более 50 колоний на чашке, т.к. большее количество колоний на чашке образуют сливающиеся зоны гидролиза, что затрудняет подсчет колоний;

- тест на каталазу проводят путем добавления нескольких капель 3%-й перекиси водорода к колониям штамма, выросшим на МПА. Сразу же наблюдают выделение пузырьков, что означает положительную реакцию.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства и материалы.

5.1. Средства измерений, вспомогательные

устройства, материалы

Импактор микробиологический "Флора-100"	ТУ 9443-001-05031637-2002
Прибор для бактериологического анализа воздуха, модель 818 (щелевой прибор Кротова)	ТУ 64-12791-77
Прибор MAS-100 ЕСО фирмы Merk (Германия) для отбора проб воздуха	
Возможно также использование других аналогов пробоотборника	
Термостаты электрические	ГОСТ 10444.15-94
Автоклав электрический	ГОСТ 9586-75
Бокс, оборудованный бактерицидными лампами	
Холодильник бытовой	ГОСТ 26678-85
Весы лабораторные ВЛКТ-500	ГОСТ 24104-88
Микроскоп биологический с иммерсионной системой типа "Биолам Л-211"	
Лупа с увеличением х10	ГОСТ 25706-83
Чашки Петри бактериологические плоскодонные, стеклянные диаметром 90 мм	ГОСТ 23932-90
Пробирки бактериологические П1 и П2 вместимостью 15 и 20 мл	ГОСТ 25336-82
Пипетки мерные на 1, 5 и 10 мл	ГОСТ 1770-74
Колбы конические вместимостью 250 и 500 мл	ГОСТ 1770-74
Секундомер	ГОСТ 9586-75
Барометр	ГОСТ 24696-79
Марля медицинская	ГОСТ 9412-77
Вата медицинская гигроскопическая	ГОСТ 25556-81

5.2. Реактивы, растворы

Агар микробиологический	ГОСТ 17206-96
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709-72
Спирт этиловый ректификат	ГОСТ 5962-67
Мясо-пептонный бульон	ГОСТ 20730-75
Перекись водорода 3%-я	
Желточный агар (пептон - 20 г, NaHPO ₄ - 2,5 г, NaCl - 1 г, MgSO ₄ 0,5% раствор - 1 мл, глюкоза - 1 г, агар - 12,5 г, дистиллированная вода - 500 мл, 1 желток с соблюдением правил асептики добавляют ex tempore).	

6. Требования безопасности

При выполнении измерений концентрации клеток штамма-продуцента в воздухе рабочей зоны соблюдают следующие требования.

6.1. Санитарные правила СП 1.2.731-99 "Безопасность работы с микроорганизмами III - IV групп патогенности и гельминтами".

6.2. Правила техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.005-88.

6.3. Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79 и инструкции по эксплуатации прибора.

6.4. Руководство "Положение об организации работы по технике безопасности в микробиологической промышленности" (1980), "Инструкции по устройству, требованиям безопасности и личной гигиены при работе в микробиологических лабораториях предприятий микробиологической промышленности" (1977).

6.5. Все виды работ с реактивами проводят только в вытяжном шкафу при работающей вентиляции, работа с биологическим материалом осуществляется в боксе, оборудованном бактерицидными лампами.

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим или средним специальным образованием, прошедших соответствующую подготовку и имеющих навыки работы в области микробиологических исследований.

8. Условия измерений

Процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 +/- 5) °С, атмосферном давлении 740 - 780 мм рт. ст. и влажности воздуха не более 80%.

9. Проведение измерения

9.1. Условия отбора проб воздуха

Для определения концентрации клеток микроорганизма воздух аспирируют при помощи пробоотборника со скоростью 100 л/мин. на поверхность плотной питательной среды. Время аспирации воздуха (1 - 3 мин.) зависит от предполагаемой концентрации клеток штамма.

Аппарат перед каждым отбором пробы воздуха тщательно протирают спиртом. Особенно тщательно обрабатывают поверхность подвижного диска и внутреннюю стенку прибора; наружную и внутреннюю стенки крышки. На подвижный диск устанавливают подготовленную чашку Петри со средой, одновременно снимая с нее крышку. Прибор закрывают. Соприкосновение крышки прибора со средой недопустимо. После отбора пробы воздуха и остановки диска прибор открывают, быстро снимают чашку Петри и закрывают крышкой от данной чашки. На дне чашки Петри стеклографом отмечают точку контроля, время аспирации и дату отбора пробы.

9.2. Выполнение анализа

При выполнении анализа воздуха прямым методом агаризованную среду (МПА) расплавляют, остужают до 50 - 60 °С. Затем тщательно перемешивают и разливают в чашки Петри.

Чашки с застывшей средой помещают в термостат на сутки при температуре 37 °С, после чего проросшие чашки бракуют, стерильные чашки используют для контроля воздуха.

После отбора проб воздуха чашки Петри помещают в термостат с температурой 37 °С. Через 24 - 48 часов производят подсчет выросших колоний по культурально-морфологическим признакам (прямой метод).

При анализе воздуха производственных помещений дополнительными функционально-биохимическими методами пробы воздуха отбирают на чашки Петри с плотной селективной питательной средой (желточный агар, МПА + 3% Н₂О₂).

Желточный агар. Чашки инкубируют в термостате при 37 °С в течение 24 - 48 часов, после чего наблюдают зоны гидролиза (просветления) вокруг выросших колоний *B. subtilis* Ч-13.

МПА + 3% Н₂О₂. Для определения каталазной активности к колониям, выросшим на среде МПА в течение 24 - 48 часов, добавляют несколько капель перекиси водорода. Появление пузырьков газа свидетельствует о каталазной активности штамма.

Ростовые свойства всех используемых питательных сред должны быть проверены в соответствии с "Требованиями к ростовым свойствам питательных сред" (Государственная

Фармакопея СССР, изд. XI, вып. 2, с. 208), что позволит более полно оценить пределы ошибки метода. Для этого эталонный музейный штамм-продуцент высевается на 2 - 3 чашки каждой используемой среды.

Лиофилизированную культуру музейного штамма необходимо использовать 2 - 3 пассажа во избежание потери им заданных ростовых свойств.

10. Вычисление результатов измерения

Расчет концентрации клеток производят по формуле:

$$K = (П \times 1000) \times C \times \tau_{\text{ау}}, \text{ кл./куб. м,}$$

где:

K - концентрация штамма *B. subtilis* 26Д в воздухе, кл./куб. м;

П - количество типичных колоний, выросших на чашке Петри;

1000 - коэффициент перерасчета на 1 куб. м воздуха;

C - скорость аспирации воздуха, л/мин.;

$\tau_{\text{ау}}$ - время аспирации, мин.

11. Оформление результатов измерений

Результаты измерений оформляют протоколом по форме, указанной в Прилож. 1.

Приложение 1

Протокол N
количественного микробиологического анализа штамма
B. subtilis 26Д в воздухе рабочей зоны

1. Дата проведения анализа _____
2. Рабочее место (профессия работающего) _____
3. Место отбора пробы (название и адрес организации, производство, технологическая стадия, точка отбора пробы) _____
3. Вид пробоотборника _____
4. Дата последней метрологической поверки оборудования для отбора проб _____
5. Питательная среда, время инкубации _____
6. Количественная и качественная характеристика выросших колоний (количество типичных колоний, морфологические признаки, окраска по Граму) _____
7. Результаты идентификации микроорганизмов с указанием метода _____
8. Результаты расчета концентрации штамма _____
9. Соотношение полученных результатов с уровнем ПДК _____
р.з.
10. Отбор пробы произведен (Ф.И.О., должность, дата, подпись) _____
11. Идентификация штамма и расчет концентрации произведены (Ф.И.О., должность, дата, подпись) _____

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. ГОСТ 12.1.005-88 "ССБТ. Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования".
2. ГОСТ 8.563-96 "ГСИ. Методики выполнения измерений".
3. Положение об организации работы по технике безопасности в микробиологической промышленности. М., 1980. 27 с.
4. Инструкции по устройству, требованиям безопасности и личной гигиены при работе в микробиологических лабораториях предприятий микробиологической промышленности. М., 1977. 7 с.
5. Государственная Фармакопея СССР, изд. XI, вып. 2. Общие методы анализа. М.: Медицина, 1990.
6. Р 2.2.2006-05 "Руководство по гигиенической оценке факторов рабочей среды и трудового процесса. Критерии и классификация условий труда".
7. Лысак Л.В., Добровольская Т.Г., Скворцова И.В. Методы оценки бактериального разнообразия почв и идентификации почвенных бактерий. М., 2003. С. 120.