

## Especificación

Medio de cultivo sólido y selectivo para la prospección de estafilococos en muestras diversas según farmacopeas, normas ISO y DIN.

## Presentación

	Encajado	Caducidad	Almacenamiento
10 Frascos Botella 125 ml con: 90 ± 3 ml	1 caja con 10 botellas de 125 ml, tapón metálico, no inyectable.	12 meses	8-25°C

## Composición

Composición (g/l):

Peptona de caseína.....	10,0
Piruvato sódico.....	10,0
Glicina.....	12,0
Extracto de carne.....	5,00
Cloruro de litio.....	5,00
Extracto de levadura.....	1,00
Agar.....	17,0

## Descripción/Técnica

### Descripción:

El Agar de Baird Parker está especialmente indicado en la detección y enumeración de estafilococos en alimentos y otros materiales, permitiendo una buena diferenciación de las cepas coagulasa positivas. Generalmente la flora acompañante queda inhibida por las elevadas concentraciones de litio, glicina y piruvato. El litio y la glicina exaltan el crecimiento de los estafilococos. Aún presentando una fuerte selectividad que no afecta a los estafilococos, sobre este medio, a veces, puede presentarse crecimiento de algunas especies de *Bacillus* y levaduras, e incluso, en ocasiones *Proteus*.

La presencia de telurito y yema de huevo, que siempre deben añadirse al medio una vez esterilizado, permite la diferenciación de las colonias de estafilococos presuntamente patógenas, ya que se ha demostrado una elevada correlación entre la prueba de la coagulasa y la presencia de halos de lipólisis en este medio, debidos a la lecitinasa estafilocócica. Por otra parte, se ha comprobado que casi el 100% de los estafilococos coagulasa positivos son capaces de reducir el telurito, produciendo colonias negras mientras que los otros estafilococos no lo hacen siempre.

### Técnica:

Fundir el frasco, previamente desenroscado, en microondas o al baño maría a 100°C.

Dispensar asépticamente en placas cuando el medio, mantenido en baño maría, esté a una temperatura de 50 °C y se le haya añadido: 50 ml de una Emulsión de huevo + Telurito Potásico /L medio base.

Una vez sembradas las placas con cualquier método convencional, o siguiendo las indicaciones de la ISO 6888, incubar aerobicamente a 37±1°C durante 24 - 48 horas.

Proceder al recuento de todas las colonias aparecidas y considerar las diluciones realizadas para calcular la carga microbiana en la muestra analizada.

Se seleccionan las colonias negras brillantes y convexas, de bordes regulares que presentan un halo claro de precipitados (Lecitinasa+) y que presuntamente pueden interpretarse como *Staphylococcus aureus* coagulasa positivo. Es recomendable hacer la prueba de Coagulasa en el medio A. RPF Baird Parker, para su confirmación.

**Control de Calidad****Control Físico/Químico**

Color : Amarillo

pH: 7,2 ± 0,2 a 25°C

**Control de Fertilidad**

Añadir Yema de huevo + Telurito - rango práctico 100±20 UFC; Min. 50 UFC (Productividad)/ 10<sup>4</sup>-10<sup>6</sup> UFC (Selectividad).  
Distribuir el medio completo, una vez enfriado a 50°C, en placas.

Aerobiosis. Incubación a 37 ± 1°C, lectura a las 24/44 ± 4h

**Microorganismo***Stph. aureus* ATCC® 25923, WDCM 00034*Escherichia coli* ATCC® 8739, WDCM 00012*Staphylococcus aureus* ATCC® 6538, WDCM 00032*Stph. epidermidis* ATCC® 12228, WDCM 00036*Stph. saprophyticus* ATCC® 15305, WDCM 00159**Desarrollo**

Bueno. Colonias grises/negras con halo. Lecitinasa (+)

Inhibido

Bueno. Colonias grises/negras con halo. Lecitinasa (+)

Colonias negras/grises sin halo. Lecitinasa (-)

Colonias negras/grises sin halo. Lecitinasa (-)

**Control de Esterilidad**

Incubación 48 horas a 30-35°C y 48 horas a 20-25°C: SIN CRECIMIENTO

Verificación a 7 días tras incubación en las mismas condiciones

**Bibliografía**

- ATLAS R.M. & L.C. PARKS (1993) Handbook of Microbiological Media. CRC Press. London.
- BAIRD-PARKER, A.C. (1962) An improved diagnostic and selective medium for isolating coagulase-positive staphylococci. J. Appl. Bact. 25:12.
- COLIPA (1997) Guidelines on Microbial Quality Management (MQM). Brussels.
- DOWNES, F.P. & K. ITO (2001) Compendium of Methods for the Microbiological Examination of Foods. 4<sup>th</sup> ed. APHA. Washington. USA.
- EUROPEAN PHARMAPOEIA (2007) 5<sup>th</sup> ed. Suppl. 5.6 § 2.6.13 Microbiological examination of non-sterile products. EDQM. Council of Europe. Strasbourg.
- FIL-IDF 60:2001 Standard. Lait et produits à base de lait - Detection des staphylocoques à coagulase positive - Technique du nombre le plus probable. Brussels.
- ISO 5944:2001 Standard. Milk and Milk based products - Detection of coagulase positive staphylococci - MPN Technique. Geneva.
- ISO 6888-1:1999/Adm.2:2018. Standard. Microbiology of food and animal feeding stuffs - Horizontal method for the enumeration of coagulase-positive staphylococci ( *Staphylococcus aureus* and other species)- Part 1 Technique using Baird-Parker Agar medium. Adment 2: Inclusion of an alternative confirmation test using RPFA stab method.
- ISO 6888-2:1999 Standard. Microbiology of food and animal feeding stuffs - Horizontal method for the enumeration of coagulase-positive staphylococci - Part 1 Technique using rabbit plasma fibrinogen agar medium. Geneva.
- ISO 11133:2014/ Adm 1:2018. Microbiology of food, animal feed and water. Preparation, production, storage and performance testing of culture media.
- ISO 22718 Standard (2015) . Cosmetics - Microbiology - Detection of *Staphylococcus aureus*.
- USP 31 - NF 26 (2008) <61> Microbial Limit Tests. US Pharmacopoeial Conv. Inc. Rockville. MD. USA.
- ZANGERL, P. & H. ASPERGER (2003) Media used in the detection and enumeration of *Staphylococcus aureus*. In Handbook.