

Agar Lisina Hierro

Cat. 1044 Para estudios de la descarboxilación de lisina para la rápida diferenciación de Salmonella arizonae

Información práctica

Aplicaciones Categorias Diferenciación Enterobacterias Diferenciación Salmonella arizonae

Industria: Alimentación



Principios y usos

Agar Hierro Lisina se utiliza para la rápida diferenciación de Enterobacteriaceae, especialmente Salmonella arizonae, sobre la base de la decarboxilación y deaminación de la lisina, y la producción de H2S. Este medio es muy útil para la rápida diferenciación de Salmonella arizonae de Citrobacter y Proteus spp.

Las cepas que fermentan la lactosa rápidamente producen una gran cantidad de ácido, cambiando el color púrpura original del medio al amarillo. Algunas cepas de S. arizonae pueden fermentar rápidamente lactosa y formar colonias incoloras o de rosadas a rojas en medios tales como MacConkey Agar (Cat. 1052) o Desoxycholate Agar (Cat. 1020). Lisina Iron Agar está especialmente formulado para evitar esta confusión.

La peptona de gelatina y el extracto de levadura proporcionan las fuentes de nutrientes para el crecimiento: nitrógeno, vitaminas, minerales y aminoácidos. La dextrosa es un carbohidrato fermentable cuya reacción de degradación genera ácido, lo cual se manifiesta con el cambio de color de rojo a amarillo. El tiosulfato de sodio proporciona azufre y el citrato de amonio férrico es el indicador de la producción de H2S en condiciones alcalinas. Las bacterias que descarboxilan la L-lisina en cadaverina, como Salmonella arizonae, se identifican por la presencia de un color rojo púrpura debido a la elevación del pH. El púrpura de bromocresol es el indicador de pH. El agar bacteriológico es el agente solidificante.

Fórmula en g/L

Agar bacteriológico	13,5	Púrpura de bromocresol	0,02
Dextrosa	1	Citrato de amonio férrico	0,5
Peptona de gelatina	5	L-Lisina	10
Tiosulfato de sodio	0,04	Extracto de levadura	3

Fórmula típica g / L * Ajustada y/o suplementada según sea necesario para cumplir con los criterios de rendimiento.

Preparación

Suspender 33 gramos de medio en un litro de agua destilada. Mezclar bien y disolver calentando con agitación frecuente. Hervir durante un minuto hasta disolver por completo. Dispensar en tubos y esterilizar en autoclave a 121 ° C durante 12 minutos. Dejar enfriar en posición inclinada.

Instrucciones de uso

Inocular e incubar a 35±2 °C durante 18-48 horas.

Los cultivos que producen rápidamente lisina descarboxilasa provocan una reacción alcalina (color púrpura) en todo el medio. Los organismos que no descarboxilan la lisina producen un plano inclinado alcalino y un fondo ácido (color amarillo). Proteus y Providencia producen un color naranja-rojo característico en el plano inclinado, mientras que el fondo es amarillo por la producción de ácido a partir de la desaminación de la lisina.

Control de calidad

Solubilidad	Apariencia	Color del medio deshidratado	Color del medio preparado	Final pH (25°C)
Sin restos	Polvo fino	Beige claro	Morado	6,7±0,2

Test microbiológico

Condiciones de incubación: (35±2°C) y (18-48 h)

Microrganismos	Especificación	Reacción característica	
Shigella flexneri ATCC 12022	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo-morado, Fondo amarillo, H2S (-)	
Salmonella arizonae ATCC 13314	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo-morado, Fondo rojo-morado, H2S (+)	
Salmonella typhimurium ATCC 14028	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo-morado, Fondo rojo-morado, H2S (+)	
Escherichia coli ATCC 25922	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo-morado, Fondo rojo-morado, H2S (-)	
Proteus mirabilis ATCC 25933	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo oscuro, Fondo amarillo, H2S (-)	
Citrobacter freundii ATCC 8090	Buen crecimiento	Plano inclinado rojo-morado, Fondo amarillo, H2S (+)	

Almacenamiento

Temp. Min.:2 °C Temp. Max.:25 °C

Bibliografía

Edwards and Fite Applied Microbiol. 9:478, 1961.

Edwards and Ewing. Identification of Enterobacteriaceae. Burgess Publishing Co. Minneapolis, Minn., 1962.