

# 中华人民共和国国家标准

**GB** 4789.4—2016

# 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验

2016-12-23 发布 2017-06-23 实施

# 前 言

本标准代替 GB 4789.4—2010《食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验》、SN 0170—1992《出口食品沙门氏菌属(包括亚利桑那菌)检验方法》、SN/T 2552.5—2010《乳及乳制品卫生微生物学检验方法 第5部分:沙门氏菌检验》。

整合后的标准与 GB 4789.4—2010 相比,主要变化如下:

- ——修改了检测流程和血清学检测操作程序;
- ——修改了附录 A 和附录 B。

# 食品安全国家标准

# 食品微生物学检验 沙门氏菌检验

#### 1 范围

本标准规定了食品中沙门氏菌(Salmonella)的检验方法。 本标准适用于食品中沙门氏菌的检验。

# 2 设备和材料

除微生物实验室常规灭菌及培养设备外,其他设备和材料如下:

- 2.1 冰箱:2℃~5℃。
- 2.2 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃,42 ℃±1 ℃。
- 2.3 均质器。
- 2.4 振荡器。
- 2.5 电子天平:感量 0.1 g。
- 2.6 无菌锥形瓶:容量 500 mL,250 mL。
- 2.7 无菌吸管: 1 mL(具 0.01 mL 刻度)、10 mL(具 0.1 mL 刻度)或微量移液器及吸头。
- 2.8 无菌培养皿:直径 60 mm,90 mm。
- 2.9 无菌试管:3 mm×50 mm、10 mm×75 mm。
- 2.10 pH 计或 pH 比色管或精密 pH 试纸。
- 2.11 全自动微生物生化鉴定系统。
- 2.12 无菌毛细管。

# 3 培养基和试剂

- 3.1 缓冲蛋白胨水(BPW):见 A.1。
- 3.2 四硫磺酸钠煌绿(TTB)增菌液:见 A.2。
- 3.3 亚硒酸盐胱氨酸(SC)增菌液:见 A.3。
- 3.4 亚硫酸铋(BS)琼脂:见 A.4。
- 3.5 HE 琼脂:见 A.5。
- 3.6 木糖赖氨酸脱氧胆盐(XLD)琼脂:见 A.6。
- 3.7 沙门氏菌属显色培养基。
- 3.8 三糖铁(TSI)琼脂:见 A.7。
- 3.9 蛋白胨水、靛基质试剂:见 A.8。
- 3.10 尿素琼脂(pH 7.2):见 A.9。
- 3.11 氰化钾 (KCN) 培养基:见 A.10。
- 3.12 赖氨酸脱羧酶试验培养基:见 A.11。
- 3.13 糖发酵管:见 A.12。
- **3.14** 邻硝基酚 β-D 半乳糖苷(ONPG)培养基:见 A.13。
- 3.15 半固体琼脂:见 A.14。

- 3.16 丙二酸钠培养基:见 A.15。
- 3.17 沙门氏菌 O、H 和 Vi 诊断血清。
- 3.18 生化鉴定试剂盒。

# 4 检验程序

沙门氏菌检验程序见图 1。

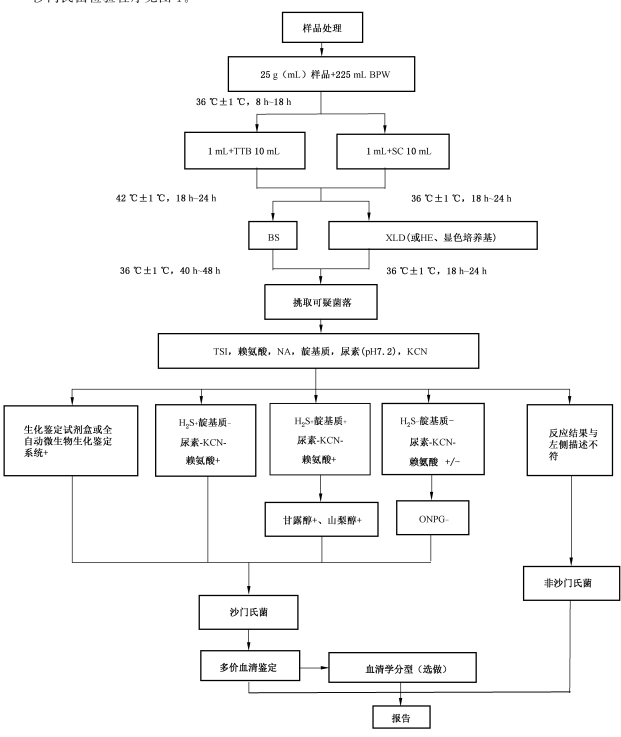


图 1 沙门氏菌检验程序

### 5 操作步骤

# 5.1 预增菌

无菌操作称取 25 g(mL)样品,置于盛有 225 mL BPW 的无菌均质杯或合适容器内,以 8 000 r/min~10 000 r/min均质 1 min~2 min,或置于盛有 225 mL BPW 的无菌均质袋中,用拍击式均质器拍打 1 min~2 min。若样品为液态,不需要均质,振荡混匀。如需调整 pH,用 1 mol/mL 无菌 NaOH 或 HCl 调 pH 至  $6.8\pm0.2$ 。无菌操作将样品转至 500 mL 锥形瓶或其他合适容器内(如均质杯本身具有无 孔盖,可不转移样品),如使用均质袋,可直接进行培养,于 36 °C  $\pm1$  °C 培养 8 h~18 h。

如为冷冻产品,应在 45 ℃以下不超过 15 min,或 2 ℃~5 ℃不超过 18 h 解冻。

### 5.2 增菌

轻轻摇动培养过的样品混合物,移取 1 mL,转种于 10 mL TTB 内,于 42  $\mathbb{C}$  ±1  $\mathbb{C}$  培养 18 h $\mathbb{C}$  4 h。同时,另取 1 mL,转种于 10 mL SC 内,于 36  $\mathbb{C}$  ±1  $\mathbb{C}$  培养 18 h $\mathbb{C}$  4 h。

# 5.3 分离

分别用直径 3 mm 的接种环取增菌液 1 环,划线接种于一个 BS 琼脂平板和一个 XLD 琼脂平板(或 HE 琼脂平板或沙门氏菌属显色培养基平板),于 36  $\mathbb{C}\pm 1$   $\mathbb{C}$ 分别培养 40 h~48 h(BS 琼脂平板)或 18 h~24 h (XLD 琼脂平板、HE 琼脂平板、沙门氏菌属显色培养基平板),观察各个平板上生长的菌落,各个平板上的菌落特征见表 1。

表 1	沙门玉	チ菌屋在え	不同选择	性琼脂亚	板 上的	」菌落特征
12	ונוכו	八四油工	1,157 147 14	·   工 少		

选择性琼脂平板	沙门氏菌
BS 琼脂	菌落为黑色有金属光泽、棕褐色或灰色,菌落周围培养基可呈黑色或棕色;有些菌株形成灰绿色的菌落,周围培养基不变
HE 琼脂	蓝绿色或蓝色,多数菌落中心黑色或几乎全黑色;有些菌株为黄色,中心黑色或几乎全黑色
XLD 琼脂	菌落呈粉红色,带或不带黑色中心,有些菌株可呈现大的带光泽的黑色中心,或呈现全部黑色的菌落;有些菌株为黄色菌落,带或不带黑色中心
沙门氏菌属显色培 养基	按照显色培养基的说明进行判定

# 5.4 生化试验

5.4.1 自选择性琼脂平板上分别挑取 2 个以上典型或可疑菌落,接种三糖铁琼脂,先在斜面划线,再于底层穿刺;接种针不要灭菌,直接接种赖氨酸脱羧酶试验培养基和营养琼脂平板,于 36  $\mathbb{C}$  ±1  $\mathbb{C}$  培养 18 h $\mathbb{C}$ 24 h,必要时可延长至 48 h。在三糖铁琼脂和赖氨酸脱羧酶试验培养基内,沙门氏菌属的反应结果见表 2。

三糖铁琼脂				赖氨酸脱羧酶试验培养基	初步判断	
斜面	底层	产气	硫化氢	<b>炒                                    </b>	か少力劇	
K	A	+(-)	+(-)	+	可疑沙门氏菌属	
K	A	+(-)	+(-)	_	可疑沙门氏菌属	
A	A	+(-)	+(-)	+	可疑沙门氏菌属	
A	A	+/-	+/-	_	非沙门氏菌	
K	K	+/-	+/-	+/-	非沙门氏菌	
注: K	K.产碱,A.产	左酸;十.阳性	生,一:阴性;	+(一):多数阳性,少数阴性;+/一	:阳性或阴性。	

表 2 沙门氏菌属在三糖铁琼脂和赖氨酸脱羧酶试验培养基内的反应结果

5.4.2 接种三糖铁琼脂和赖氨酸脱羧酶试验培养基的同时,可直接接种蛋白胨水(供做靛基质试验)、尿素琼脂(pH 7.2)、氰化钾(KCN)培养基,也可在初步判断结果后从营养琼脂平板上挑取可疑菌落接种。于 36  $\mathbb{C}\pm 1$   $\mathbb{C}$ 培养 18 h $\sim$ 24 h,必要时可延长至 48 h,按表 3 判定结果。将已挑菌落的平板储存

于 2  $\mathbb{C} \sim 5$   $\mathbb{C}$ 或室温至少保留 24 h,以备必要时复查。

表 3	沙广	1氏菌属	14 化反	豆应初步	坚 别 表

反应序号	硫化氢 (H <sub>2</sub> S)	靛基质	pH 7.2 尿素	氰化钾(KCN)	赖氨酸脱羧酶
A1	+	_	_	_	+
A2	+	+	_	_	+
A3	_	_	_	_	+/-
注:+阳性;-阴性;+/-阳性或阴性。					

5.4.2.1 反应序号 A1: 典型反应判定为沙门氏菌属。如尿素、KCN 和赖氨酸脱羧酶 3 项中有 1 项异常,按表 4 可判定为沙门氏菌。如有 2 项异常为非沙门氏菌。

表 4 沙门氏菌属生化反应初步鉴别表

	For the last care can be	46 F7 70 BV VO 76	state about 1. FFI
pH 7.2 尿素	氰化钾(KCN)	赖氨酸脱羧酶	判定结果
_	_	_	甲型副伤寒沙门氏菌(要 求血清学鉴定结果)
_	+	+	沙门氏菌 IV 或 V (要求符合本群生化特性)
+	_	+	沙门氏菌个别变体(要求血清学鉴定结果)
注: +表示阳性; -表示			

- 5.4.2.2 反应序号 A2:补做甘露醇和山梨醇试验,沙门氏菌靛基质阳性变体两项试验结果均为阳性,但需要结合血清学鉴定结果进行判定。
- 5.4.2.3 反应序号 A3:补做 ONPG。ONPG 阴性为沙门氏菌,同时赖氨酸脱羧酶阳性,甲型副伤寒沙门氏菌为赖氨酸脱羧酶阴性。
- 5.4.2.4 必要时按表5进行沙门氏菌生化群的鉴别。

项目	Ι	II	Ш	IV	V	VI
卫矛醇	+	+	_	_	+	_
山梨醇	+	+	+	+	+	_
水杨苷	_	_	_	+	_	_
ONPG	_	_	+	_	+	_
丙二酸盐	_	+	+	_	_	_
KCN	_	_	_	+	+	_
注: +表元	·阳性;一表示阴	性。		-	-	-

表 5 沙门氏菌属各生化群的鉴别

5.4.3 如选择生化鉴定试剂盒或全自动微生物生化鉴定系统,可根据 5.4.1 的初步判断结果,从营养琼脂平板上挑取可疑菌落,用生理盐水制备成浊度适当的菌悬液,使用生化鉴定试剂盒或全自动微生物生化鉴定系统进行鉴定。

# 5.5 血清学鉴定

#### 5.5.1 检查培养物有无自凝性

一般采用 1.2%~1.5%琼脂培养物作为玻片凝集试验用的抗原。首先排除自凝集反应,在洁净的玻片上滴加一滴生理盐水,将待试培养物混合于生理盐水滴内,使成为均一性的混浊悬液,将玻片轻轻摇动 30 s~60 s,在黑色背景下观察反应(必要时用放大镜观察),若出现可见的菌体凝集,即认为有自凝性,反之无自凝性。对无自凝的培养物参照下面方法进行血清学鉴定。

## 5.5.2 多价菌体抗原(O)鉴定

在玻片上划出 2 个约 1 cm×2 cm 的区域,挑取 1 环待测菌,各放 1/2 环于玻片上的每一区域上部,在其中一个区域下部加 1 滴多价菌体(O)抗血清,在另一区域下部加入 1 滴生理盐水,作为对照。再用无菌的接种环或针分别将两个区域内的菌苔研成乳状液。将玻片倾斜摇动混合 1 min,并对着黑暗背景进行观察,任何程度的凝集现象皆为阳性反应。O 血清不凝集时,将菌株接种在琼脂量较高的(如2%~3%)培养基上再检查;如果是由于 Vi 抗原的存在而阻止了 O 凝集反应时,可挑取菌苔于 1 mL 生理盐水中做成浓菌液,于酒精灯火焰上煮沸后再检查。

### 5.5.3 多价鞭毛抗原(H)鉴定

操作同 5.5.2。H 抗原发育不良时,将菌株接种在 0.55% ~ 0.65% 半固体琼脂平板的中央,待菌落蔓延生长时,在其边缘部分取菌检查;或将菌株通过接种装有 0.3% ~ 0.4% 半固体琼脂的小玻管 1 次 ~ 2 次,自远端取菌培养后再检查。

# 5.6 血清学分型(选做项目)

#### 5.6.1 O 抗原的鉴定

用 A~F 多价 O 血清做玻片凝集试验,同时用生理盐水做对照。在生理盐水中自凝者为粗糙型菌株,不能分型。

被  $A \sim F$  多价 O 血清凝集者,依次用 O4;O3、O10;O7;O8;O9;O2 和 O11 因子血清做凝集试验。根据试验结果,判定 O 群。被 O3、O10 血清凝集的菌株,再用 O10、O15、O34、O19 单因子血清做凝集

试验,判定 E1、E4 各亚群,每一个 O 抗原成分的最后确定均应根据 O 单因子血清的检查结果,没有 O 单因子血清的要用两个 O 复合因子血清进行核对。

不被  $A \sim F$  多价 O 血清凝集者, 先用 9 种多价 O 血清检查, 如有其中一种血清凝集,则用这种血清 所包括的 O 群血清逐一检查,以确定 O 群。每种多价 O 血清所包括的 O 因子如下:

- O 多价 1 A,B,C,D,E,F 群 (并包括 6,14 群)
- O多价 2 13,16,17,18,21 群
- O多价3 28,30,35,38,39群
- O多价 4 40,41,42,43 群
- 〇多价 5 44,45,47,48 群
- ○多价 6 50,51,52,53 群
- 〇多价7 55,56,57,58 群
- ○多价 8 59,60,61,62 群
- 〇多价 9 63,65,66,67 群

# 5.6.2 H 抗原的鉴定

属于 A~F 各 O 群的常见菌型,依次用表 6 所述 H 因子血清检查第 1 相和第 2 相的 H 抗原。

O群	第 1 相	第2相
A	a	无
В	g,f,s	无
В	i,b,d	2
C1	k,v,r,c	5, <b>z</b> 15
C2	b,d,r	2,5
D(不产气的)	d	无
D(产气的)	g,m,p,q	无
E1	h,v	6, w, x
E4	g,s,t	无
E4	i	

表 6 A~F 群常见菌型 H 抗原表

不常见的菌型,先用8种多价H血清检查,如有其中一种或两种血清凝集,则再用这一种或两种血清所包括的各种H因子血清逐一检查,以第1相和第2项的H抗原。8种多价H血清所包括的H因子如下:

- H多价1 a,b,c,d,i
- H多价2 eh,enx,enz<sub>15</sub>,fg,gms,gpu,gp,gq,mt,gz<sub>51</sub>
- H 多价 3 k,r,y,z, $z_{10}$ ,lv,lw, $lz_{13}$ , $lz_{28}$ , $lz_{40}$
- H 多价 4  $1,2;1,5;1,6;1,7;z_6$
- H 多价 5  $z_4 z_{23}$ ,  $z_4 z_{24}$ ,  $z_4 z_{32}$ ,  $z_{29}$ ,  $z_{35}$ ,  $z_{36}$ ,  $z_{38}$
- H 多价 6  $\mathbf{z}_{39}$ ,  $\mathbf{z}_{41}$ ,  $\mathbf{z}_{42}$ ,  $\mathbf{z}_{44}$
- H多价7 **z**<sub>52</sub>,**z**<sub>53</sub>,**z**<sub>54</sub>,**z**<sub>55</sub>
- H 多价 8  $\mathbf{z}_{56}$ ,  $\mathbf{z}_{57}$ ,  $\mathbf{z}_{60}$ ,  $\mathbf{z}_{61}$ ,  $\mathbf{z}_{62}$

每一个 H 抗原成分的最后确定均应根据 H 单因子血清的检查结果,没有 H 单因子血清的要用两个 H 复合因子血清进行核对。

检出第1相 H 抗原而未检出第2相 H 抗原的或检出第2相 H 抗原而未检出第1相 H 抗原的,可

在琼脂斜面上移种1代~2代后再检查。如仍只检出一个相的 H 抗原,要用位相变异的方法检查其另一个相。单相菌不必做位相变异检查。

位相变异试验方法如下:

简易平板法:将 0.35%~0.4%半固体琼脂平板烘干表面水分,挑取因子血清 1 环,滴在半固体平板表面,放置片刻,待血清吸收到琼脂内,在血清部位的中央点种待检菌株,培养后,在形成蔓延生长的菌苔边缘取菌检查。

小玻管法:将半固体管(每管约 1 mL~2 mL)在酒精灯上溶化并冷至 50  $\mathbb{C}$ ,取已知相的 H 因子血清 0.05 mL~0.1 mL,加入于溶化的半固体内,混匀后,用毛细吸管吸取分装于供位相变异试验的小玻管内,待凝固后,用接种针挑取待检菌,接种于一端。将小玻管平放在平皿内,并在其旁放一团湿棉花,以防琼脂中水分蒸发而干缩,每天检查结果,待另一相细菌解离后,可以从另一端挑取细菌进行检查。培养基内血清的浓度应有适当的比例,过高时细菌不能生长,过低时同一相细菌的动力不能抑制。一般按原血清 1:200~1:800 的量加入。

小倒管法:将两端开口的小玻管(下端开口要留一个缺口,不要平齐)放在半固体管内,小玻管的上端应高出于培养基的表面,灭菌后备用。临用时在酒精灯上加热溶化,冷至 50 °C,挑取因子血清 1 环,加入小套管中的半固体内,略加搅动,使其混匀,待凝固后,将待检菌株接种于小套管中的半固体表层内,每天检查结果,待另一相细菌解离后,可从套管外的半固体表面取菌检查,或转种 1% 软琼脂斜面,于 36 °C 培养后再做凝集试验。

#### 5.6.3 Vi 抗原的鉴定

用 Vi 因子血清检查。已知具有 Vi 抗原的菌型有:伤寒沙门氏菌,丙型副伤寒沙门氏菌,都柏林沙门氏菌。

#### 5.6.4 菌型的判定

根据血清学分型鉴定的结果,按照附录 B 或有关沙门氏菌属抗原表判定菌型。

# 6 结果与报告

综合以上生化试验和血清学鉴定的结果,报告25g(mL)样品中检出或未检出沙门氏菌。

# 附 录 A 培养基和试剂

# A.1 缓冲蛋白胨水(BPW)

# A.1.1 成分

蛋白胨10.0 g氯化钠5.0 g磷酸氢二钠(含 12 个结晶水)9.0 g磷酸二氢钾1.5 g蒸馏水1 000 mL

# A.1.2 制法

将各成分加入蒸馏水中,搅混均匀,静置约 10 min,煮沸溶解,调节 pH 至  $7.2\pm0.2$ ,高压灭菌  $121 \text{ }\mathbb{C}$ , 15 min。

# A.2 四硫磺酸钠煌绿(TTB)增菌液

# A.2.1 基础液

蛋白胨10.0 g牛肉膏5.0 g氯化钠3.0 g碳酸钙45.0 g蒸馏水1 000 mL

除碳酸钙外,将各成分加入蒸馏水中,煮沸溶解,再加入碳酸钙,调节 pH 至 7.0 $\pm$ 0.2,高压灭菌 121  $^{\circ}$ 0, 20 min。

# A.2.2 硫代硫酸钠溶液

硫代硫酸钠(含5个结晶水) 50.0 g

蒸馏水 加至 100 mL

高压灭菌 121 ℃,20 min。

### A.2.3 碘溶液

碘 片20.0 g碘化钾25.0 g蒸馏水加至 100 mL

将碘化钾充分溶解于少量的蒸馏水中,再投入碘片,振摇玻瓶至碘片全部溶解为止,然后加蒸馏水至规定的总量,贮存于棕色瓶内,塞紧瓶盖备用。

# A.2.4 0.5% 煌绿水溶液

煌绿 0.5 g

蒸馏水 100 mL

溶解后,存放暗处,不少于1d,使其自然灭菌。

# A.2.5 牛胆盐溶液

 牛胆盐
 10.0 g

 蒸馏水
 100 mL

加热煮沸至完全溶解,高压灭菌 121 ℃,20 min。

#### A.2.6 制法

基础液900 mL硫代硫酸钠溶液100 mL碘溶液20.0 mL煌绿水溶液2.0 mL牛胆盐溶液50.0 mL

临用前,按上列顺序,以无菌操作依次加入基础液中,每加入一种成分,均应摇匀后再加入另一种成分。

# A.3 亚硒酸盐胱氨酸(SC)增菌液

### A.3.1 成分

蛋白胨5.0 g乳糖4.0 g磷酸氢二钠10.0 g亚硒酸氢钠4.0 gL-胱氨酸0.01 g蒸馏水1 000 mL

# A.3.2 制法

除亚硒酸氢钠和 L-胱氨酸外,将各成分加入蒸馏水中,煮沸溶解,冷至 55 °C以下,以无菌操作加入亚硒酸氢钠和 1 g/L L-胱氨酸溶液 10 mL(称取 0.1 gL-胱氨酸,加 1 mol/L 氢氧化钠溶液 15 mL,使溶解,再加无菌蒸馏水至 100 mL 即成,如为 DL-胱氨酸,用量应加倍)。摇匀,调节 pH 至  $7.0\pm0.2$ 。

### A.4 亚硫酸铋(BS)琼脂

# A.4.1 成分

蛋白胨10.0 g牛肉膏5.0 g葡萄糖5.0 g硫酸亚铁0.3 g磷酸氢二钠4.0 g

煌绿 0.025 g 或 5.0 g/L 水溶液 5.0 mL

柠檬酸铋铵 2.0 g

亚硫酸钠 6.0 g

琼脂 18.0 g~20.0 g

蒸馏水 1 000 mL

# A.4.2 制法

将前三种成分加入 300 mL 蒸馏水(制作基础液),硫酸亚铁和磷酸氢二钠分别加入 20 mL 和 30 mL 蒸馏水中,柠檬酸铋铵和亚硫酸钠分别加入另一 20 mL 和 30 mL 蒸馏水中,琼脂加入 600 mL 蒸馏水中。然后分别搅拌均匀,煮沸溶解。冷至 80  $\mathbb{C}$ 左右时,先将硫酸亚铁和磷酸氢二钠混匀,倒入基础液中,混匀。将柠檬酸铋铵和亚硫酸钠混匀,倒入基础液中,再混匀。调节 pH 至 7.5±0.2,随即倾入琼脂液中,混合均匀,冷至 50  $\mathbb{C}$ ~55  $\mathbb{C}$ 。加入煌绿溶液,充分混匀后立即倾注平皿。

注:本培养基不需要高压灭菌,在制备过程中不宜过分加热,避免降低其选择性,贮于室温暗处,超过 48 h 会降低其 选择性,本培养基宜于当天制备,第二天使用。

# A.5 HE 琼脂(Hektoen Enteric Agar)

### A.5.1 成分

蛋白胨	12.0 g
牛肉膏	3.0 g
乳糖	12.0 g
蔗糖	12.0 g
水杨素	2.0 g
胆盐	20.0 g
氯化钠	5.0 g
琼脂	18.0 g∼20.0 g
蒸馏水	1 000 mL
0.4%溴麝香草酚蓝溶液	16.0 mL
Andrade 指示剂	20.0 mL
甲液	20.0 mL
乙液	20.0 mL

# A.5.2 制法

将前面七种成分溶解于 400~mL 蒸馏水内作为基础液;将琼脂加入于 600~mL 蒸馏水内。然后分别搅拌均匀,煮沸溶解。加入甲液和乙液于基础液内,调节 pH 至  $7.5\pm0.2$ 。再加入指示剂,并与琼脂液合并,待冷至  $50~\text{C}\sim55~\text{C}$  倾注平皿。

注:①本培养基不需要高压灭菌,在制备过程中不宜过分加热,避免降低其选择性。

②甲液的配制

硫代硫酸钠34.0 g柠檬酸铁铵4.0 g蒸馏水100 mL

③乙液的配制

 去氧胆酸钠
 10.0 g

 蒸馏水
 100 mL

④Andrade 指示剂

酸性复红 0.5 g

 1 mol/L 氢氧化钠溶液
 16.0 mL

 蒸馏水
 100 mL

将复红溶解于蒸馏水中,加入氢氧化钠溶液。数小时后如复红褪色不全,再加氢氧化钠溶液  $1~\text{mL}\sim 2~\text{mL}_{\circ}$ 

# A.6 木糖赖氨酸脱氧胆盐(XLD)琼脂

# A.6.1 成分

酵母膏	3.0 g
L-赖氨酸	5.0 g
木糖	3.75 g
乳糖	7.5 g
蔗糖	7.5 g
去氧胆酸钠	2.5 g
柠檬酸铁铵	0.8 g
硫代硫酸钠	6.8 g
氯化钠	5.0 g
琼脂	15.0 g
酚红	0.08 g
蒸馏水	$1\ 000\ mL$

# A.6.2 制法

除酚红和琼脂外,将其他成分加入 400 mL 蒸馏水中,煮沸溶解,调节 pH 至 7.4 $\pm$ 0.2。另将琼脂加入 600 mL 蒸馏水中,煮沸溶解。

将上述两溶液混合均匀后,再加入指示剂,待冷至50℃~55℃倾注平皿。

**注**:本培养基不需要高压灭菌,在制备过程中不宜过分加热,避免降低其选择性,贮于室温暗处。本培养基宜于当 天制备,第二天使用。

# A.7 三糖铁(TSI)琼脂

# A.7.1 成分

蛋白胨	20.0 g
牛肉膏	5.0 g
乳糖	10.0 g
蔗 糖	10.0 g
葡萄糖	1.0 g
硫酸亚铁铵(含6个结晶水)	0.2 g
酚红	0.025 g 或 5.0 g/L 溶液 5.0 mL
氯化钠	5.0 g
硫代硫酸钠	0.2 g
琼脂	12.0 g
蒸馏水	1 000 mL

### A.7.2 制法

除酚红和琼脂外,将其他成分加入 400~mL 蒸馏水中,煮沸溶解,调节 pH 至  $7.4\pm0.2$ 。另将琼脂加入 600~mL 蒸馏水中,煮沸溶解。

将上述两溶液混合均匀后,再加入指示剂,混匀,分装试管,每管约 2 mL~4 mL,高压灭菌 121  $^{\circ}$  10 min 或 115  $^{\circ}$  15 min,灭菌后制成高层斜面,呈桔红色。

### A.8 蛋白胨水、靛基质试剂

# A.8.1 蛋白胨水

蛋白胨(或胰蛋白胨)20.0 g氯化钠5.0 g蒸馏水1 000 mL

将上述成分加入蒸馏水中,煮沸溶解,调节 pH 至 7.4±0.2,分装小试管,121 ℃高压灭菌 15 min。

# A.8.2 靛基质试剂

A.8.2.1 柯凡克试剂:将5g对二甲氨基甲醛溶解于75mL戊醇中,然后缓慢加入浓盐酸25mL。

A.8.2.2 欧-波试剂:将1g对二甲氨基苯甲醛溶解于95 mL95%乙醇内。然后缓慢加入浓盐酸20 mL。

### A.8.3 试验方法

挑取小量培养物接种,在  $36 \text{ C} \pm 1 \text{ C}$ 培养  $1 \text{ d} \sim 2 \text{ d}$ ,必要时可培养  $4 \text{ d} \sim 5 \text{ d}$ 。加入柯凡克试剂约 0.5 mL,轻摇试管,阳性者于试剂层呈深红色;或加入欧-波试剂约 0.5 mL,沿管壁流下,覆盖于培养液表面,阳性者于液面接触处呈玫瑰红色。

注:蛋白胨中应含有丰富的色氯酸。每批蛋白胨买来后,应先用已知菌种鉴定后方可使用。

# A.9 尿素琼脂(pH 7.2)

# A.9.1 成分

蛋白胨 1.0 g 氯化钠 5.0 g 葡萄糖 1.0 g 磷酸二氢钾 2.0 g 0.4%酚红 3.0 mL 琼脂 20.0 g 蒸馏水 1 000 mL 20%尿素溶液 100 mL

#### A.9.2 制法

除尿素、琼脂和酚红外,将其他成分加入 400 mL 蒸馏水中,煮沸溶解,调节 pH 至  $7.2\pm0.2$ 。另将琼脂加入 600 mL 蒸馏水中,煮沸溶解。

将上述两溶液混合均匀后,再加入指示剂后分装,121 ℃高压灭菌 15 min。冷至 50 ℃~55 ℃,加

入经除菌过滤的尿素溶液。尿素的最终浓度为2%。分装于无菌试管内,放成斜面备用。

# A.9.3 试验方法

挑取琼脂培养物接种,在  $36 \% \pm 1 \%$ 培养 24 h,观察结果。尿素酶阳性者由于产碱而使培养基变为红色。

### A.10 氰化钾(KCN)培养基

## A.10.1 成分

蛋白胨10.0 g氯化钠5.0 g磷酸二氢钾0.225 g磷酸氢二钠5.64 g蒸馏水1 000 mL0.5%氰化钾20.0 mL

# A.10.2 制法

将除氰化钾以外的成分加入蒸馏水中,煮沸溶解,分装后 121  $\mathbb{C}$  高压灭菌 15 min。放在冰箱内使其充分冷却。每 100 mL 培养基加入 0.5%氰化钾溶液 2.0 mL(最后浓度为 1:10 000),分装于无菌试管内,每管约 4 mL,立刻用无菌橡皮塞塞紧,放在 4  $\mathbb{C}$ 冰箱内,至少可保存两个月。同时,将不加氰化钾的培养基作为对照培养基,分装试管备用。

# A.10.3 试验方法

将琼脂培养物接种于蛋白胨水内成为稀释菌液,挑取 1 环接种于氰化钾(KCN)培养基。并另挑取 1 环接种于对照培养基。在 36  $\mathbb{C}\pm1$   $\mathbb{C}$ 培养 1 d $\sim$ 2 d,观察结果。如有细菌生长即为阳性(不抑制),经 2 d 细菌不生长为阴性(抑制)。

注: 氰化钾是剧毒药,使用时应小心,切勿沾染,以免中毒。夏天分装培养基应在冰箱内进行。试验失败的主要原因是封口不严,氰化钾逐渐分解,产生氢氰酸气体逸出,以致药物浓度降低,细菌生长,因而造成假阳性反应。试验时对每一环节都要特别注意。

# A.11 赖氨酸脱羧酶试验培养基

# A.11.1 成分

蛋白胨5.0 g酵母浸膏3.0 g葡萄糖1.0 g蒸馏水1 000 mL1.6 %溴甲酚紫-乙醇溶液1.0 mL

L-赖氨酸或 DL-赖氨酸 0.5 g/100 mL 或 1.0 g/100 mL

# A.11.2 制法

除赖氨酸以外的成分加热溶解后,分装每瓶 100 mL,分别加入赖氨酸。L-赖氨酸按 0.5%加入,

DL-赖氨酸按 1%加入。调节 pH 至  $6.8\pm0.2$ 。对照培养基不加赖氨酸。分装于无菌的小试管内,每管 0.5 mL,上面滴加一层液体石蜡,115 ℃高压灭菌 10 min。

### A.11.3 试验方法

从琼脂斜面上挑取培养物接种,于  $36 \% \pm 1 \%$  培养  $18 \text{ h} \sim 24 \text{ h}$ ,观察结果。氨基酸脱羧酶阳性者由于产碱,培养基应呈紫色。阴性者无碱性产物,但因葡萄糖产酸而使培养基变为黄色。对照管应为黄色。

# A.12 糖发酵管

# A.12.1 成分

牛肉膏5.0 g蛋白胨10.0 g氯化钠3.0 g磷酸氢二钠(含 12 个结晶水)2.0 g0.2%溴麝香草酚蓝溶液12.0 mL蒸馏水1 000 mL

#### A.12.2 制法

**A.12.2.1** 葡萄糖发酵管按上述成分配好后,调节 pH 至  $7.4\pm0.2$ 。按 0.5%加入葡萄糖,分装于有一个倒置小管的小试管内,121 ℃高压灭菌 15 min。

A.12.2.2 其他各种糖发酵管可按上述成分配好后,分装每瓶 100 mL,121 ℃高压灭菌 15 min。另将各种糖类分别配好 10 %溶液,同时高压灭菌。将 5 mL 糖溶液加入于 100 mL 培养基内,以无菌操作分装小试管。

注: 蔗糖不纯,加热后会自行水解者,应采用过滤法除菌。

# A.12.3 试验方法

从琼脂斜面上挑取小量培养物接种,于 36 ℃±1 ℃培养,一般 2 d~3 d。迟缓反应需观察 14 d~ 30 d。

# A.13 邻硝基酚 β-D 半乳糖苷(ONPG)培养基

# A.13.1 成分

邻硝基酚 β-D 半乳糖苷(ONPG)
 (O-Nitrophenyl-β-D-galactopyranoside)
 0.01mol/L 磷酸钠缓冲液(pH 7.5)
 1%蛋白胨水(pH 7.5)
 30.0 mL

# A.13.2 制法

将 ONPG 溶于缓冲液内,加入蛋白胨水,以过滤法除菌,分装于无菌的小试管内,每管 0.5 mL,用 橡皮塞塞紧。

# A.13.3 试验方法

自琼脂斜面上挑取培养物 1 满环接种于 36  $\mathbb{C}\pm 1$   $\mathbb{C}$ 培养 1 h $\sim$ 3 h 和 24 h 观察结果。如果 β-半乳糖苷酶产生,则于 1 h $\sim$ 3 h 变黄色,如无此酶则 24 h 不变色。

# A.14 半固体琼脂

### A.14.1 成分

牛肉膏0.3 g蛋白胨1.0 g氯化钠0.5 g琼脂 $0.35 g \sim 0.4 g$ 

蒸馏水 100 mL

# A.14.2 制法

按以上成分配好,煮沸溶解,调节 pH 至 7.4±0.2。分装小试管。121  $^{\circ}$  高压灭菌 15 min。直立凝固备用。

注:供动力观察、菌种保存、H 抗原位相变异试验等用。

# A.15 丙二酸钠培养基

# A.15.1 成分

酵母浸膏 1.0 g 硫酸铵 2.0 g 磷酸氢二钾 0.6 g 磷酸二氢钾 0.4 g氯化钠 2.0 g 丙二酸钠 3.0 g 0.2%溴麝香草酚蓝溶液 12.0 mL 蒸馏水 1 000 mL

# A.15.2 制法

除指示剂以外的成分溶解于水,调节 pH 至  $6.8\pm0.2$ ,再加入指示剂,分装试管,121  $^{\circ}$  高压灭菌 15 min。

### A.15.3 试验方法

用新鲜的琼脂培养物接种,于 36 ℃±1 ℃培养 48 h,观察结果。阳性者由绿色变为蓝色。

# 附 录 B 常见沙门氏菌抗原

常见沙门氏菌抗原见表 B.1。

表 B.1 常见沙门氏菌抗原表

菌名	拉丁費力	O抗原	H 抗原		
困名	拉丁菌名	U 抗原	第1相	第2相	
	A	群			
甲型副伤寒沙门氏菌	S .ParatyphiA	1,2,12	a	[1,5]	
	В	群			
基桑加尼沙门氏菌	S.Kisangani	<u>1</u> ,4,[5],12	a	1,2	
阿雷查瓦莱塔沙门氏菌	S.Arechavaleta	4,[5],12	a	1,7	
马流产沙门氏菌	S.Abortusequi	4,12	_	e,n,x	
乙型副伤寒沙门氏菌	S.Paratyphi B	1,4,[5],12	b	1,2	
利密特沙门氏菌	S.Limete	1,4,12,[27]	b	1,5	
阿邦尼沙门氏菌	S.Abony	1,4,[5],12,27	b	e,n,x	
维也纳沙门氏菌	S.Wien	<u>1</u> ,4,12,[27]	b	1, w	
伯里沙门氏菌	S.Bury	4,12,[27]	С	<b>z</b> 6	
斯坦利沙门氏菌	S.Stanley	1,4,[5],12,[27]	d	1,2	
圣保罗沙门氏菌	S.Saintpaul	1,4,[5],12	e,h	1,2	
里定沙门氏菌	S.Reading	1,4,[5],12	e,h	1,5	
彻斯特沙门氏菌	S.Chester	1,4,[5],12	e,h	e,n,x	
德尔卑沙门氏菌	S.Derby	<u>1</u> ,4,[5],12	f,g	[1,2]	
阿贡纳沙门氏菌	S.Agona	<u>1</u> ,4,[5],12	f,g,s	[1,2]	
埃森沙门氏菌	S.Essen	4,12	g,m	_	
加利福尼亚沙门氏菌	S.California	4,12	g,m,t	$[\mathbf{z}_{67}]$	
金斯敦沙门氏菌	S.Kingston	1,4,[5],12,[27]	g,s,t	[1,2]	
布达佩斯沙门氏菌	S.Budapest	<u>1</u> ,4,12,[27]	g,t	_	
鼠伤寒沙门氏菌	S.Typhimurium	1,4,[5],12	i	1,2	
拉古什沙门氏菌	S.Lagos	<u>1</u> ,4,[5],12	i	1,5	
布雷登尼沙门氏菌	S.Bredeney	<u>1</u> ,4,12,[27]	1, v	1,7	
基尔瓦沙门氏菌Ⅱ	S.Kilwa II	4,12	l,w	e,n,x	
海德尔堡沙门氏菌	S. Heidelberg	1,4,[15],12	r	1,2	
印地安纳沙门氏菌	S.Indiana	1,4,12	z	1,7	

表 B.1 (续)

新規利権	菌名	<b>补</b> 丁盐 5	0 拉匠	H 抗原	
佐田里沙门氏菌		14. 1 困 石	0 加尿	第1相	第2相
大田	斯坦利维尔沙门氏菌	S.Stanleyville	1,4,[5],12,[27]	$\mathbf{z}_4$ , $\mathbf{z}_{23}$	[1,2]
実所請沙门氏菌         S.Oslo         6.7.14         a         e.n.x           愛丁保沙门氏菌         S.Edinburg         6.7.14         b         1.5           布隆力丹沙门氏菌目         S.Bloemfontein目         6.7         b         [e.n.x]:z <sub>1</sub> :           所型副伤寒沙门氏菌         S.Paratyphi C         6.7.[VI]         c         1.5           第舊龍沙门氏菌         S.Choleraesuis         6.7         c         1.5           第舊龍沙门氏菌         S.Lomita         6.7         c         1.5           事件能勢行氏菌         S.Lomita         6.7         c         1.5           事件能夠可氏菌         S.Lomita         6.7         c         1.5           事件能夠可氏菌         S.Lomita         6.7         c         n.6           事件能夠可氏菌         S.Lomita         6.7         c.h         n.5           要用作的可以自己。         S.Rissen         6.7.14         f.g.m.Lp].s         [1,2.7]           里去外沙门氏菌         S.Montevideo         6.7.14         m.t         [2.5.7]           里去外沙门氏菌         S.Rissen         6.7         n.t         [1.2.7]           更出了後沙门氏菌         S.Oranieburg         6.7.14         m.t         [2.5.7]           更出了後沙门氏菌         S.Oritamerin         6.7         i.n.v	伊图里沙门氏菌	S.Ituri	<u>1</u> ,4,12	$\mathbf{z}_{10}$	1,5
受了保砂门氏菌 S.Bdinburg 6.7.14 b 1.5  布隆方丹砂门氏菌 S.Bloemfontein II 6.7 b [e+n-x]: z <sub>1</sub> : z <sub>2</sub> :		C1	群		
本権方月沙口氏菌	奥斯陆沙门氏菌	S.Oslo	6,7,14	a	e,n,x
万型剛伤寒沙门氏菌	爱丁保沙门氏菌	S.Edinburg	6,7,14	b	1,5
著畫乱沙门氏菌	布隆方丹沙门氏菌Ⅱ	$S.$ Bloemfontein ${ m I\hspace{1em}I}$	6,7	b	[e,n,x]:z <sub>42</sub>
第伤寒沙门氏菌 S.Typhisuis 6.7 c 1.5  罗米他沙门氏菌 S.Lomita 6.7 e.h 1.5  布伦登卢普沙门氏菌 S.Braenderup 6.7.14 e.h e.n.z <sub>15</sub> 里森沙门氏菌 S.Rissen 6.7.14 f.g	丙型副伤寒沙门氏菌	S.Paratyphi C	6,7,[Vi]	С	1,5
一次   一次   一次   一次   一次   一次   一次   一次	猪霍乱沙门氏菌	S.Choleraesuis	6,7	С	1,5
年代登卢普沙门氏菌	猪伤寒沙门氏菌	S.Typhisuis	6,7	С	1,5
里森沙门氏菌	罗米他沙门氏菌	S.Lomita	6,7	e,h	1,5
蒙得維的亚沙门氏菌 S.Montevideo 6.7.14 g,m.[p].s [1,2,7] 里吉尔沙门氏菌 S.Riggil 6.7 g.[t] 一 奥雷宁堡沙门氏菌 S.Oranieburg 6.7.14 m.t [2.5.7] 奥里塔蔓林沙门氏菌 S.Oritamerin 6.7 i 1.5 汤卜逊沙门氏菌 S.Thompson 6.7.14 k 1.5 康科德沙门氏菌 S.Concord 6.7 l.v 1.2 伊鲁木沙门氏菌 S.Irumu 6.7 l.v 1.2 伊鲁木沙门氏菌 S.Mkamba 6.7 l.v 1.6 波思沙门氏菌 S.Bonn 6.7 l.v e.n.x 波茨坦沙门氏菌 S.Potsdam 6.7.14 l.v e.n.x 波茨坦沙门氏菌 S.Potsdam 6.7.14 l.v e.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌 S.Gdansk 6.7.14 l.v c.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌 S.Infantis 6.7.14 r 1.2 婴儿沙门氏菌 S.Infantis 6.7.14 r 1.5 巴布亚沙门氏菌 S.Papuana 6.7 r e.n.z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌 S.Patriford 6.7 y e.n.z <sub>15</sub> 哈特福德沙门氏菌 S.Bareilly 6.7.14 y 1.5 哈特福德沙门氏菌 S.Hartford 6.7 y e.n.x 三河岛沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7.14 y e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7.14 y e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7.14 y e.n.z <sub>15</sub>	布伦登卢普沙门氏菌	S.Braenderup	6,7, <u>14</u>	e,h	e,n,z <sub>15</sub>
型音が沙门氏菌 S.Riggil 6.7 g.[t] 一	里森沙门氏菌	S.Rissen	6,7,14	f,g	_
奥雷宁堡沙门氏菌         S.Oranieburg         6.7.14         m.t         [2.5,7]           奥里塔蔓林沙门氏菌         S.Oritamerin         6.7         i         1.5           汤卜逊沙门氏菌         S.Thompson         6.7.14         k         1.5           康科德沙门氏菌         S.Concord         6.7         l.v         1.2           伊鲁木沙门氏菌         S.Irumu         6.7         l.v         1.5           颇卡巴沙门氏菌         S.Mkamba         6.7         l.v         e.n.x           波恩沙门氏菌         S.Bonn         6.7         l.v         e.n.x           波茨坦沙门氏菌         S.Potsdam         6.7.14         l.v         e.n.z <sub>lis</sub> 格但斯克沙门氏菌         S.Gdansk         6.7.14         l.v         z <sub>0</sub> 维尔肖沙门氏菌         S.Urichow         6.7.14         r         1.5           巴布亚沙门氏菌         S.Papuana         6.7         r         e.n.z <sub>lis</sub> 巴希亚沙门氏菌         S.Bareilly         6.7.14         y         1.5           哈特福德沙门氏菌         S.Hartford         6.7         y         e.n.z <sub>lis</sub> 姆班台卡沙门氏菌         S.Mikawasima         6.7.14         y         e.n.z <sub>lis</sub> 姆班台卡沙门氏菌         S.Moandaka         6.7.14         z <sub>20</sub>	蒙得维的亚沙门氏菌	S.Montevideo	6,7,14	g,m,[p],s	[1,2,7]
奥里塔夏林沙门氏菌       S.Oritamerin       6.7       i       1.5         汤卜逊沙门氏菌       S.Thompson       6.7.14       k       1.5         康科德沙门氏菌       S.Concord       6.7       l.v       1.2         伊鲁木沙门氏菌       S.Irumu       6.7       l.v       1.5         姆卡巴沙门氏菌       S.Mkamba       6.7       l.v       e.n.x         波思沙门氏菌       S.Bonn       6.7       l.v       e.n.x         波茨坦沙门氏菌       S.Potsdam       6.7.14       l.v       e.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌       S.Gdansk       6.7.14       l.v       z <sub>6</sub> 维尔肖沙门氏菌       S.Virchow       6.7.14       r       1.2         婴儿沙门氏菌       S.Infantis       6.7.14       r       1.5         巴布亚沙门氏菌       S.Papuana       6.7       r       e.n.z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6.7.14       y       e.n.z <sub>15</sub> 哈特福德沙门氏菌       S.Mikawasima       6.7.14       y       e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6.7.14       z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub> 伊森沙门氏菌       S.Papuana       6.7.14       z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub>	里吉尔沙门氏菌	S.Riggil	6,7	g,[t]	_
汤卜逊沙门氏菌         S.Thompson         6.7・14         k         1.5           康科德沙门氏菌         S.Concord         6.7         1.v         1.2           伊鲁木沙门氏菌         S.Irumu         6.7         1.v         1.5           姆卡巴沙门氏菌         S.Mkamba         6.7         1.v         1.6           波恩沙门氏菌         S.Bonn         6.7         1.v         e.n.x           波茨坦沙门氏菌         S.Potsdam         6.7・14         1.v         e.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌         S.Gdansk         6.7・14         r         1.2           婴儿沙门氏菌         S.Virchow         6.7・14         r         1.5           巴布亚沙门氏菌         S.Papuana         6.7・14         r         1.5           巴累利沙门氏菌         S.Bareilly         6.7・14         y         e.n.x           三河島沙门氏菌         S.Mikawasima         6.7・14         y         e.n.x           無務         S.Mikawasima         6.7・14         z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌         S.Mbandaka         6.7・14         z <sub>29</sub> [1・2・7]           布伦登卢普沙门氏菌         S.Braenderup         6.7・14         e.h         e.h         e.n.z <sub>15</sub>	奥雷宁堡沙门氏菌	S.Oranieburg	6,7,14	m,t	[2,5,7]
康科德沙门氏菌 S.Concord 6.7 l.v 1.2  伊鲁木沙门氏菌 S.Irumu 6.7 l.v 1.5  姆卡巴沙门氏菌 S.Mkamba 6.7 l.v 1.6  波恩沙门氏菌 S.Bonn 6.7 l.v e.n.x  波茨坦沙门氏菌 S.Potsdam 6.7,14 l.v e.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌 S.Gdansk 6.7,14 l.v z <sub>6</sub> 维尔肖沙门氏菌 S.Virchow 6.7,14 r 1.2  婴儿沙门氏菌 S.Infantis 6.7,14 r 1.5  巴布亚沙门氏菌 S.Papuana 6.7 r e.n.z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌 S.Bareilly 6.7,14 y 1.5  哈特福德沙门氏菌 S.Hartford 6.7 y e.n.x  三河岛沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7,14 y e.n.x  三河岛沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7,14 z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌 S.Mikawasima 6.7,14 z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub> 加斯西沙门氏菌 S.Tennessee 6.7,14 z <sub>20</sub> [1,2,7]  布伦登卢普沙门氏菌 S.Braenderup 6.7,14 e.h e.n.z <sub>15</sub>	奥里塔蔓林沙门氏菌	S.Oritamerin	6,7	i	1,5
### 日野 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日	汤卜逊沙门氏菌	S.Thompson	6,7,14	k	1,5
姆卡巴沙门氏菌       S.Mkamba       6.7       1,v       1.6         波恩沙门氏菌       S.Bonn       6.7       1,v       e.n.x         波茨坦沙门氏菌       S.Potsdam       6.7.14       1,v       e.n.z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌       S.Gdansk       6.7.14       1,v       z <sub>6</sub> 维尔肖沙门氏菌       S.Virchow       6.7.14       r       1,2         婴儿沙门氏菌       S.Infantis       6.7.14       r       1,5         巴布亚沙门氏菌       S.Papuana       6.7       r       e·n.z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6.7.14       y       e.n.x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6.7.14       y       e.n.z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6.7.14       z <sub>10</sub> e.n.z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6.7.14       z <sub>29</sub> [1,2.7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6.7.14       e,h       e.n.z <sub>15</sub>	康科德沙门氏菌	S.Concord	6,7	1, v	1,2
波恩沙门氏菌       S.Bonn       6,7       l,v       e,n,x         波茨坦沙门氏菌       S.Potsdam       6,7,14       l,v       e,n,z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌       S.Gdansk       6,7,14       l,v       z <sub>6</sub> 维尔肖沙门氏菌       S.Virchow       6,7,14       r       1,2         婴儿沙门氏菌       S.Infantis       6,7,14       r       1,5         巴布亚沙门氏菌       S.Papuana       6,7       r       e,n,z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6,7,14       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6,7,14       y       e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6,7,14       z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6,7,14       z <sub>29</sub> [1,2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6,7,14       e,h       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	伊鲁木沙门氏菌	S.Irumu	6,7	1, v	1,5
波茨坦沙门氏菌       S.Potsdam       6.7.14       l,v       e,n,z <sub>15</sub> 格但斯克沙门氏菌       S.Gdansk       6.7.14       l,v       z <sub>6</sub> 维尔肖沙门氏菌       S.Virchow       6.7.14       r       1.2         婴儿沙门氏菌       S.Infantis       6.7.14       r       1.5         巴布亚沙门氏菌       S.Papuana       6.7       r       e,n,z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6.7.14       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Hartford       6.7       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6.7.14       y       e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6.7.14       z <sub>29</sub> [1.2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6.7.14       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	姆卡巴沙门氏菌	S.Mkamba	6,7	1, v	1,6
格但斯克沙门氏菌 S.Gdansk 6.7,14 1,v z <sub>6</sub> 4年 年 1,2	波恩沙门氏菌	S.Bonn	6,7	l,v	e,n,x
# 年	波茨坦沙门氏菌	S.Potsdam	6,7,14	l,v	e,n,z <sub>15</sub>
婴儿沙门氏菌       S.Infantis       6,7,14       r       1,5         巴布亚沙门氏菌       S.Papuana       6,7       r       e,n,z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6,7,14       y       1,5         哈特福德沙门氏菌       S.Hartford       6,7       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6,7,14       y       e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6,7,14       z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6,7,14       z <sub>29</sub> [1,2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6,7,14       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	格但斯克沙门氏菌	S.Gdansk	6,7, <u>14</u>	1, v	$\mathbf{z}_6$
世布亚沙门氏菌 S.Papuana 6,7 r e,n,z <sub>15</sub> 巴累利沙门氏菌 S.Bareilly 6,7,14 y 1,5  哈特福德沙门氏菌 S.Hartford 6,7 y e,n,x  三河岛沙门氏菌 S.Mikawasima 6,7,14 y e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌 S.Mbandaka 6,7,14 z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌 S.Tennessee 6,7,14 z <sub>29</sub> [1,2,7]  布伦登卢普沙门氏菌 S.Braenderup 6,7,14 e,h e,n,z <sub>15</sub>	维尔肖沙门氏菌	S. Virchow	6,7,14	r	1,2
巴累利沙门氏菌       S.Bareilly       6,7,14       y       1,5         哈特福德沙门氏菌       S.Hartford       6,7       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6,7,14       y       e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6,7,14       z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6,7,14       z <sub>29</sub> [1,2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6,7,14       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	婴儿沙门氏菌	S.Infantis	6,7,14	r	1,5
哈特福德沙门氏菌       S.Hartford       6,7       y       e,n,x         三河岛沙门氏菌       S.Mikawasima       6,7,14       y       e,n,z <sub>15</sub> 姆班达卡沙门氏菌       S.Mbandaka       6,7,14       z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6,7,14       z <sub>29</sub> [1,2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6,7,14       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	巴布亚沙门氏菌	S.Papuana	6,7	r	e,n,z <sub>15</sub>
三河岛沙门氏菌 $S.$ Mikawasima $6,7,14$ $y$ $e,n,z_{15}$ $y$ $e,n,z_{15}$ $y$	巴累利沙门氏菌	S.Bareilly	6,7,14	у	1,5
姆班达卡沙门氏菌     S.Mbandaka     6,7,14     z <sub>10</sub> e,n,z <sub>15</sub> 田纳西沙门氏菌     S.Tennessee     6,7,14     z <sub>29</sub> [1,2,7]       布伦登卢普沙门氏菌     S.Braenderup     6,7,14     e,h     e,n,z <sub>15</sub>	哈特福德沙门氏菌	S. Hartford	6,7	у	e,n,x
田纳西沙门氏菌       S.Tennessee       6,7,14       z <sub>29</sub> [1,2,7]         布伦登卢普沙门氏菌       S.Braenderup       6,7,14       e,h       e,n,z <sub>15</sub>	三河岛沙门氏菌	S.Mikawasima	6,7, <u>14</u>	у	e,n,z <sub>15</sub>
布伦登卢普沙门氏菌 S.Braenderup 6,7, <u>14</u> e,h e,n,z <sub>15</sub>	姆班达卡沙门氏菌	S.Mbandaka	6,7, <u>14</u>	<b>Z</b> <sub>10</sub>	e,n,z <sub>15</sub>
_	田纳西沙门氏菌	S.Tennessee	6,7,14	$\mathbf{z}_{29}$	[1,2,7]
耶路撒冷沙门氏菌 $S.$ Jerusalem $6,7,\underline{14}$ $\mathbf{z}_{10}$ $\mathbf{l},\mathbf{w}$	布伦登卢普沙门氏菌	S.Braenderup	6,7,14	e,h	e,n,z <sub>15</sub>
	耶路撒冷沙门氏菌	S.Jerusalem	6,7,14	<b>Z</b> <sub>10</sub>	l,w

表 B.1 (续)

菌名	拉丁菌名	() 抗原	Нŧ	H 抗原	
			第1相	第2相	
	C2	群			
习志野沙门氏菌	S.Narashino	6.8	a	e,n,x	
名古屋沙门氏菌	S.Nagoya	6,8	b	1,5	
加瓦尼沙门氏菌	S.Gatuni	6,8	b	e,n,x	
慕尼黑沙门氏菌	S.Muenchen	6,8	d	1,2	
曼哈顿沙门氏菌	S.Manhattan	6,8	d	1,5	
纽波特沙门氏菌	S.Newport	6,8,20	e,h	1,2	
科特布斯沙门氏菌	S.Kottbus	6,8	e,h	1,5	
茨昂威沙门氏菌	S.Tshiongwe	6,8	e,h	e, n, z <sub>15</sub>	
林登堡沙门氏菌	S.Lindenburg	6,8	i	1,2	
塔科拉迪沙门氏菌	S.Takoradi	6,8	i	1,5	
波那雷恩沙门氏菌	S.Bonariensis	6,8	i	e,n,x	
利齐菲尔德沙门氏菌	S.Litchfield	6,8	1, v	1,2	
病牛沙门氏菌	S.Bovismorbificans	6,8, <u>20</u>	r,[i]	1,5	
查理沙门氏菌	S.Chailey	6,8	$\mathbf{z}_4$ , $\mathbf{z}_{23}$	e,n,z <sub>15</sub>	
	C3	群			
巴尔多沙门氏菌	S.Bardo	8	e,h	1,2	
依麦克沙门氏菌	S.Emek	8,20	g,m,s	_	
肯塔基沙门氏菌	S.Kentucky	8,20	i	$\mathbf{z}_6$	
	D	群			
仙台沙门氏菌	S.Sendai	<u>1</u> ,9,12	a	1,5	
伤寒沙门氏菌	S.Typhi	9,12,[Vi]	d	_	
塔西沙门氏菌	S.Tarshyne	9,12	d	1,6	
伊斯特本沙门氏菌	S.Eastbourne	<u>1</u> ,9,12	e,h	1,5	
以色列沙门氏菌	S.Israel	9,12	e,h	e, n, z <sub>15</sub>	
肠炎沙门氏菌	S.Enteritidis	<u>1</u> ,9,12	g,m	[1,7]	
布利丹沙门氏菌	S.Blegdam	9,12	g,m,q		
沙门氏菌 Ⅱ	$S$ almonella ${ m II}$	<u>1</u> ,9,12	g,m,[s],t	[1,5,7]	
都柏林沙门氏菌	S.Dublin	<u>1</u> ,9,12,[Vi]	g,p		
芙蓉沙门氏菌	S.Seremban	9,12	i	1,5	
巴拿马沙门氏菌	S.Panama	<u>1</u> ,9,12	l,v	1,5	
戈丁根沙门氏菌	S.Goettingen	9,12	1, v	e,n,z <sub>15</sub>	
爪哇安纳沙门氏菌	S.Javiana	1,9,12	L, z <sub>28</sub>	1,5	

表 B.1 (续)

菌名	拉丁菌名	() 抗原	H 抗原	
			第1相	第2相
鸡-雏沙门氏菌	S.Gallinarum-Pullorum	1,9,12	_	_
	E1	群		
奥凯福科沙门氏菌	S.Okefoko	3,10	С	$\mathbf{z}_6$
瓦伊勒沙门氏菌	S.Vejle	3,{10},{15}	e,h	1,2
明斯特沙门氏菌	S.Muenster	3,{10}{15}{15,34}	e,h	1,5
鸭沙门氏菌	S.Anatum	3, {10}{15}{15,34}	e,h	1,6
纽兰沙门氏菌	S.Newlands	3,{10},{15,34}	e,h	e,n,x
火鸡沙门氏菌	S.Meleagridis	3, {10}{15}{15,34}	e,h	1, w
雷根特沙门氏菌	S.Regent	3,10	f,g,[s]	[1,6]
西翰普顿沙门氏菌	S.Westhampton	3,{10}{15}{15,34}	g,s,t	_
阿姆德尔尼斯沙门氏菌	S.Amounderness	3,10	i	1,5
新罗歇尔沙门氏菌	S.New-Rochelle	3,10	k	1, w
恩昌加沙门氏菌	S.Nchanga	3,{10}{15}	l,v	1,2
新斯托夫沙门氏菌	S.Sinstorf	3,10	l, v	1,5
伦敦沙门氏菌	S.London	3,{10}{15}	l,v	1,6
吉韦沙门氏菌	S.Give	3,{10}{15}{15,34}	l,v	1,7
鲁齐齐沙门氏菌	S.Ruzizi	3,10	l,v	e,n,z <sub>15</sub>
乌干达沙门氏菌	S.Uganda	3,{10}{15}	l, z <sub>13</sub>	1,5
乌盖利沙门氏菌	S.Ughelli	3,10	r	1,5
韦太夫雷登沙门氏菌	S.Weltevreden	3,{10}{15}	r	$\mathbf{z}_6$
克勒肯威尔沙门氏菌	S.Clerkenwell	3,10	z	1, w
列克星敦沙门氏菌	S.Lexington	3,{10}{15}{15,34}	$\mathbf{z}_{10}$	1,5
	E4	群	-	
萨奥沙门氏菌	S.Sao	1,3,19	e,h	e, n, z <sub>15</sub>
卡拉巴尔沙门氏菌	S.Calabar	1,3,19	e,h	1, w
山夫登堡沙门氏菌	S.Senftenberg	1,3,19	g,[s],t	_
斯特拉特福沙门氏菌	S.Stratford	1,3,19	i	1,2
塔克松尼沙门氏菌	S.Taksony	1,3,19	i	$\mathbf{z}_6$
索恩保沙门氏菌	S.Schoeneberg	1,3,19	z	e,n,z <sub>15</sub>
	F	群	-	
昌丹斯沙门氏菌	S.Chandans	11	d	[e,n,x]
阿柏丁沙门氏菌	S.Aberdeen	11	i	1,2
布里赫姆沙门氏菌	S.Brijbhumi	11	i	1,5

表 B.1 (续)

菌名	拉丁菌名	() 抗原	H 抗原	
			第1相	第2相
威尼斯沙门氏菌	S.Veneziana	11	i	e,n,x
阿巴特图巴沙门氏菌	S.Abaetetuba	11	k	1,5
鲁比斯劳沙门氏菌	S.Rubislaw	11	r	e,n,x
	其他	群		
浦那沙门氏菌	S.Poona	<u>1</u> ,13,22	z	1,6
里特沙门氏菌	S.Ried	1,13,22	$\mathbf{z}_4$ , $\mathbf{z}_{23}$	[e,n,z <sub>15</sub> ]
密西西比沙门氏菌	S.Mississippi	1,13,23	b	1,5
古巴沙门氏菌	S.Cubana	1,13,23	$\mathbf{z}_{29}$	_
苏拉特沙门氏菌	S.Surat	[1],6,14,[25]	r,[i]	e,n,z <sub>15</sub>
松兹瓦尔沙门氏菌	S.Sundsvall	[1],6,14,[25]	z	e,n,x
非丁伏斯沙门氏菌	S. Hvittingfoss	16	b	e,n,x
威斯敦沙门氏菌	S.Weston	16	e,h	$\mathbf{z}_6$
上海沙门氏菌	S.Shanghai	16	l,v	1,6
自贡沙门氏菌	S.Zigong	16	l,w	1,5
巴圭达沙门氏菌	S.Baguida	21	$\mathbf{z}_4$ , $\mathbf{z}_{23}$	_
迪尤波尔沙门氏菌	S.Dieuoppeul	28	i	1,7
卢肯瓦尔德沙门氏菌	S.Luckenwalde	28	$\mathbf{z}_{10}$	e,n,z <sub>15</sub>
拉马特根沙门氏菌	S.Ramatgan	30	k	1,5
阿德莱沙门氏菌	S.Adelaide	35	f,g	_
旺兹沃思沙门氏菌	S.Wandsworth	39	b	1,2
雷俄格伦德沙门氏菌	S.Riogrande	40	b	1,5
莱瑟沙门氏菌	S.Lethe [[	41	g,t	_
达莱姆沙门氏菌	S.Dahlem	48	k	e,n,z <sub>15</sub>
沙门氏菌Ⅲb	Salmonella ∭ b	61	1, v	1,5,7

# 注:关于表内符号的说明:

- $\{\}=\{\}$ 内 O 因子具有排他性。在血清型中 $\{\}$ 内的因子不能与其他 $\{\}$ 内的因子同时存在,例如在 O:3,10 群中当菌株产生 O:15 或 O:15,34 因子时它替代了 O:10 因子。
- [] =  $O(\mathbb{E} \times \mathbb{E})$  回  $O(\mathbb{E$
- \_=下划线时表示该 O 因子是由噬菌体溶原化产生的。