

中华人民共和国国家标准

GB 4789.34—2016

食品安全国家标准 食品微生物学检验 双歧杆菌检验

2016-12-23 发布 2017-06-23 实施

前 言

本标准代替 GB 4789.34—2012《食品安全国家标准 食品微生物学检验 双歧杆菌的鉴定》。 本标准与 GB 4789.34—2012 相比,主要变化如下:

- ——增加了双歧杆菌的计数方法;
- ——增加了 MRS 培养基;
- ——修改了标准的适用范围;
- ——修改了附录 B 为可选项。

食品安全国家标准 食品微生物学检验 双歧杆菌检验

1 范围

本标准规定了双歧杆菌(Bifidobacterium)的鉴定及计数方法。

本标准适用于双歧杆菌纯菌菌种的鉴定及计数。本标准适用于食品中仅含有单一双歧杆菌的菌种 鉴定。本标准适用于食品中仅含有双歧杆菌属的计数,即食品中可包含一个或多个不同的双歧杆菌 菌种。

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 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃。
- 2.2 冰箱:2℃~5℃。
- 2.3 天平: 感量 0.01 g。
- 2.4 无菌试管:18 mm×180 mm、15 mm×100 mm。
- 2.5 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(200 μ L \sim 1 000 μ L)及 配套吸头。
- 2.6 无菌培养皿:直径 90 mm。

3 培养基和试剂

- 3.1 双歧杆菌培养基:见 A.1。
- 3.2 PYG 培养基:见 A.2。
- 3.3 MRS 培养基:见 A.3。
- 3.4 甲醇:分析纯。
- 3.5 三氯甲烷:分析纯。
- 3.6 硫酸:分析纯。
- 3.7 冰乙酸:分析纯。
- 3.8 乳酸:分析纯。

4 检验程序

双歧杆菌的检验程序见图 1。

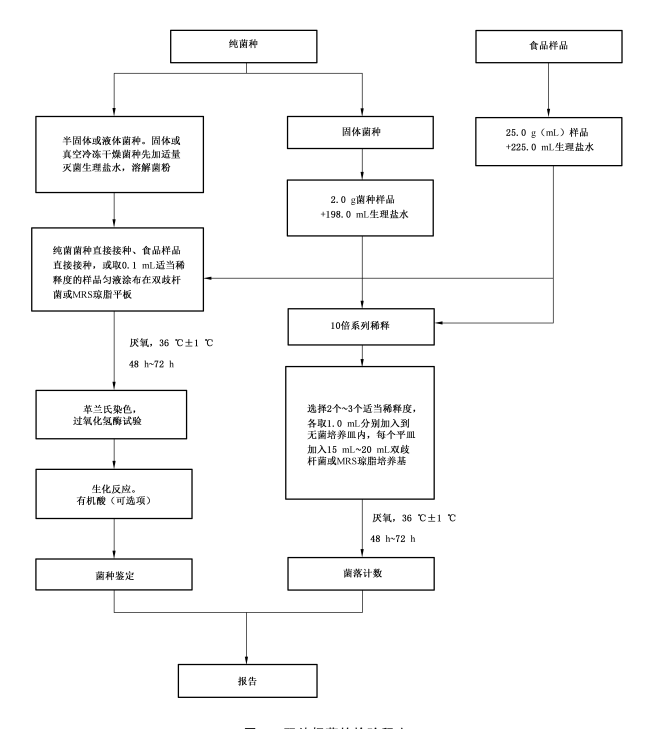


图 1 双歧杆菌的检验程序

5 操作步骤

5.1 无菌要求

全部操作过程均应遵循无菌操作程序。

5.2 双歧杆菌的鉴定

5.2.1 纯菌菌种

- 5.2.1.1 样品处理: 半固体或液体菌种直接接种在双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板。固体菌种或真空冷冻干燥菌种,可先加适量灭菌生理盐水或其他适宜稀释液,溶解菌粉。
- 5.2.1.2 接种:接种于双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板。36 ℃ ± 1 ℃ 厌氧培养 48 h ± 2 h,可延长至 72 h ± 2 h。

5.2.2 食品样品

- 5.2.2.1 样品处理:取样 25.0 g(mL),置于装有 225.0 mL 生理盐水的灭菌锥形瓶或均质袋内,于 8 000 r/min~10 000 r/min 均质 1 min~2 min,或用拍击式均质器拍打 1 min~2 min,制成 1:10 的 样品匀液。冷冻样品可先使其在 2 \mathbb{C} ~5 \mathbb{C} 条件下解冻,时间不超过 18 h;也可在温度不超过 45 \mathbb{C} 的条件解冻,时间不超过 15 min。
- 5.2.2.2 接种或涂布:将上述样品匀液接种在双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板,或取 0.1~mL 适当稀释度的样品匀液均匀涂布在双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板。 $36~\text{℃}\pm1~\text{℃}$ 厌氧培养 $48~\text{h}\pm2~\text{h}$,可延长至 $72~\text{h}\pm2~\text{h}$ 。
- 5.2.2.3 纯培养:挑取 3 个或以上的单个菌落接种于双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板。36 ℃±1 ℃厌氧培养 48 h±2 h,可延长至 72 h±2 h。

5.2.3 菌种鉴定

- 5.2.3.1 涂片镜检:挑取双歧杆菌平板或 MRS 平板上生长的双歧杆菌单个菌落进行染色。双歧杆菌 为革兰氏染色阳性,呈短杆状、纤细杆状或球形,可形成各种分支或分叉等多形态,不抗酸,无芽孢,无 动力。
- 5.2.3.2 生化鉴定:挑取双歧杆菌平板或 MRS 平板上生长的双歧杆菌单个菌落,进行生化反应检测。过氧化氢酶试验为阴性。双歧杆菌的主要生化反应见表 1。可选择生化鉴定试剂盒或全自动微生物生化鉴定系统。

表	1	双歧杆菌菌种主要生化反应
~~		

编号	项目	两歧双歧杆菌 (B. bifidum)	婴儿双歧杆菌 (B.infantis)	长双歧杆菌 (B.longum)	青春双歧杆菌 (B.adolescentis)		短双歧杆菌 (B.breve)
1	L一阿拉伯糖	_	_	+	+	+	_
2	D-核糖	_	+	+	+	+	+
3	D-木糖	_	+	+	d	+	+
4	L-木糖	_	_	_	_	_	_
5	阿东醇	_	_	_	_	_	_
6	D-半乳糖	d	+	+	+	d	+
7	D-葡萄糖	+	+	+	+	+	+
8	D-果糖	d	+	+	d	d	+
9	D-甘露糖	_	+	+	_	_	_
10	L-山梨糖	_	_	_	_	_	_

表 1 (续)

编号	项目	两歧双歧杆菌 (B. bifidum)	婴儿双歧杆菌 (B.infantis)	长双歧杆菌 (B.longum)	青春双歧杆菌 (B.adolescentis)		短双歧杆菌 (B.breve)
	- 67				(D.aaolescentis)	(D.animatis)	
11	L-鼠李糖	_	_	_	_	_	_
12	卫矛醇	_	_	_	_	_	_
13	肌醇	_	_	_	_	_	+
14	甘露醇	_	_	_	a	_	a
15	山梨醇	_	_	_	a	_	a
16	α-甲 基-D-葡 萄 糖甙	_	_	+	_	_	_
17	N-乙 酰-葡 萄 糖胺	_	_	_	_	_	+
18	苦杏仁甙(扁桃 甙)	_	_	_	+	+	_
19	七叶灵	_	_	+	+	+	_
20	水杨甙(柳醇)	_	+	_	+	+	_
21	D-纤维二糖	_	+	_	d	_	_
22	D-麦芽糖	_	+	+	+	+	+
23	D-乳糖	+	+	+	+	+	+
24	D-蜜二糖	_	+	+	+	+	+
25	D-蔗糖	_	+	+	+	+	+
26	D-海藻糖(覃糖)	_	_	_	_	_	_
27	菊糖(菊根粉)	_	a	_	a	_	a
28	D-松三糖	_	_	+	+	_	_
29	D-棉籽糖	_	+	+	+	+	+
30	淀粉	_	_	_	+	_	_
31	肝糖(糖原)	_	_	_	_	_	_
32	龙胆二糖	_	+	_	+	+	+
33	葡萄糖酸钠	_	_	_	+	_	_
注: +表示 90%以上菌株阳性; -表示 90%以上菌株阴性; d表示 11%~89%以上菌株阳性;							

[。]表示某些菌株阳性。

5.2.3.3 有机酸测定:测定双歧杆菌的有机酸代谢产物(可选项),见附录 B。

5.3 双歧杆菌的计数

5.3.1 纯菌菌种

5.3.1.1 固体和半固体样品的制备:以无菌操作称取 2.0 g 样品,置于盛有 198.0 mL 稀释液的无菌均质 杯内,8 000 r/min~10 000 r/min 均质 1 min~2 min,或置于盛有 198.0 mL 稀释液的无菌均质袋中,用 拍击式均质器拍打 1 min~2 min,制成 1:100 的样品匀液。

5.3.1.2 液体样品的制备:以无菌操作量取 1.0 mL 样品,置于 9.0 mL 稀释液中,混匀,制成 1:10 的样品匀液。

5.3.2 食品样品

5.3.2.1 样品处理:取样 25.0 g(mL),置于装有 225.0 mL 生理盐水的灭菌锥形瓶或均质袋内,于 8 000 r/min~10 000 r/min 均质 1 min~2 min,或用拍击式均质器拍打 1 min~2 min,制成 1:10 的 样品匀液。冷冻样品可先使其在 2 \mathbb{C} ~5 \mathbb{C} 条件下解冻,时间不超过 18 h;也可在温度不超过 45 \mathbb{C} 的条件解冻,时间不超过 15 min。

5.3.3 系列稀释及培养

用 1 mL 无菌吸管或微量移液器,制备 10 倍系列稀释样品匀液,于 8 000 r/min~10 000 r/min 均质 1 min~2 min,或用拍击式均质器拍打 1 min~2 min。每递增稀释一次,即换用 1 次 1 mL 灭菌吸管或吸头。根据对样品浓度的估计,选择 2 个~3 个适宜稀释度的样品匀液,在进行 10 倍递增稀释时,吸取 1.0 mL 样品匀液于无菌平皿内,每个稀释度做两个平皿。同时,分别吸取 1.0 mL 空白稀释液加入两个无菌平皿内作空白对照。及时将 15 mL~20 mL 冷却至 46 $\mathbb C$ 的双歧杆菌琼脂培养基或 MRS 琼脂培养基(可放置于 46 $\mathbb C$ 生1 $\mathbb C$ 恒温水浴箱中保温)倾注平皿,并转动平皿使其混合均匀。从样品稀释到平板倾注要求在 15 min 内完成。待琼脂凝固后,将平板翻转,36 $\mathbb C$ 生1 $\mathbb C$ 灰氧培养 48 h生2 h,可延长至 72 h±2 h。培养后计数平板上的所有菌落数。

5.3.4 菌落计数

- 5.3.4.1 可用肉眼观察,必要时用放大镜或菌落计数器,记录稀释倍数和相应的菌落数量。菌落计数以菌落形成单位(colony-forming units,CFU)表示。
- 5.3.4.2 选取菌落数在 30 CFU~300 CFU 之间、无蔓延菌落生长的平板计数菌落总数。低于 30 CFU 的平板记录具体菌落数,大于 300 CFU 的可记录为多不可计。每个稀释度的菌落数应采用两个平板的平均数。
- 5.3.4.3 其中一个平板有较大片状菌落生长时,则不宜采用,而应以无片状菌落生长的平板作为该稀释度的菌落数;若片状菌落不到平板的一半,而其余一半中菌落分布又很均匀,即可计算半个平板后乘以2,代表一个平板菌落数。
- 5.3.4.4 当平板上出现菌落间无明显界线的链状生长时,则将每条单链作为一个菌落计数。

5.3.5 结果的表述

- 5.3.5.1 若只有一个稀释度平板上的菌落数在适宜计数范围内,计算两个平板菌落数的平均值,再将平均值乘以相应稀释倍数,作为每克或每毫升中菌落总数结果。
- 5.3.5.2 若有两个连续稀释度的平板菌落数在适宜计数范围内时,按式(1)计算:

$$N = \frac{\sum C}{(n_1 + 0.1n_2)d}$$
 (1)

式中:

N ——样品中菌落数;

 ΣC —平板(含适宜范围菌落数的平板)菌落数之和;

n₁ ——第一稀释度(低稀释倍数)平板个数;

 n_2 ——第二稀释度(高稀释倍数)平板个数;

d ——稀释因子(第一稀释度)。

5.3.5.3 若所有稀释度的平板上菌落数均大于 300 CFU,则对稀释度最高的平板进行计数,其他平板可

记录为多不可计,结果按平均菌落数乘以最高稀释倍数计算。

- 5.3.5.4 若所有稀释度的平板菌落数均小于 30 CFU,则应按稀释度最低的平均菌落数乘以稀释倍数 计算。
- 5.3.5.5 若所有稀释度(包括液体样品原液)平板均无菌落生长,则以小于1乘以最低稀释倍数计算。
- **5.3.5.6** 若所有稀释度的平板菌落数均不在 30 CFU \sim 300 CFU之间,其中一部分小于 30 CFU或大于 300 CFU时,则以最接近 30 CFU或 300 CFU的平均菌落数乘以稀释倍数计算。

5.3.6 菌落数的报告

- 5.3.6.1 菌落数小于 100 CFU 时,按"四舍五入"原则修约,以整数报告。
- 5.3.6.2 菌落数大于或等于 100 CFU 时,第 3 位数字采用"四舍五人"原则修约后,取前 2 位数字,后面用 0 代替位数;也可用 10 的指数形式来表示,按"四舍五人"原则修约后,采用两位有效数字。
- 5.3.6.3 称重取样以 CFU/g 为单位报告,体积取样以 CFU/mL 为单位报告。

5.4 结果与报告

根据 5.2.3.1、5.2.3.2,5.2.3.3 结果,报告双歧杆菌属的种名。根据 5.3.6 菌落计数结果出具报告,报告单位以 CFU/g(mL)表示。

附 录 A 培养基和试剂

A.1 双歧杆菌琼脂培养基

A.1.1 成分

蛋白胨 15.0 g 酵母浸膏 2.0 g 葡萄糖 20.0 g 可溶性淀粉 0.5 g氯化钠 5.0 g 西红柿浸出液 400.0 mL 吐温 80 1.0 mL 肝粉 0.3 g琼脂粉 20.0 g 加蒸馏水至 1 000.0 mL

A.1.2 制法

- A.1.2.1 半胱氨酸盐溶液的配制:称取半胱氨酸 0.5 g,加入 1.0 mL 盐酸,使半胱氨酸全部溶解,配制成半胱氨酸盐溶液。
- **A.1.2.2** 西红柿浸出液的制备:将新鲜的西红柿洗净后称重切碎,加等量的蒸馏水在 100 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 水浴中加热,搅拌 90 min,然后用纱布过滤,校正 pH 7.0 ± 0.1 ,将浸出液分装后,121 $^{\circ}$ 高压灭菌 15 min \sim 20 min。
- **A.1.2.3** 制法:将 A.1.1 所有成分加入蒸馏水中,加热溶解,然后加入半胱氨酸盐溶液,校正 pH 至 6.8 ± 0.1 。分装后 121 \mathbb{C} 高压灭菌 15 $\min \sim 20 \min$ 。

A.2 PYG 液体培养基

A.2.1 成分

蛋白胨 10.0 g 葡萄糖 2.5 g 酵母粉 5.0 g 半胱氨酸-HCl 0.25 g盐溶液 20.0 mL 维生素 K₁ 溶液 0.5 mL氯化血红素溶液 5 mg/mL 2.5 mL 加蒸馏水至 500.0 mL

A.2.2 制法

A.2.2.1 盐溶液的配制: 称取无水氯化钙 0.2 g, 硫酸镁 0.2 g, 磷酸氢二钾 1.0 g, 磷酸二氢钾 1.0 g, 碳酸

氢钠 10.0 g,氯化钠 2.0 g,加蒸馏水至 1 000 mL。

- **A.2.2.2** 氯化血红素溶液(5 mg/mL)的配制:称取氯化血红素 0.5 g 溶于 1 mol/L 氢氧化钠 1.0 mL中,加蒸馏水至 100 mL,121 $^{\circ}$ 高压灭菌 15 min $^{\circ}$ 20 min。
- **A.2.2.3** 维生素 K_1 溶液的配制:称取维生素 K_1 1.0 g,加无水乙醇 99.0 mL,过滤除菌,避光冷藏保存。 **A.2.2.4** 制法:除氯化血红素溶液和维生素 K_1 溶液外,A.2.1 其余成分加入蒸馏水中,加热溶解,校正 pH 至 6.0 ± 0.1 ,加入中性红溶液。分装后 121 ℃高压灭菌 15 min~20 min。临用时加热熔化琼脂,加入氯化血红素溶液和维生素 K_1 溶液,冷至 50 ℃使用。

A.3 MRS 培养基

A.3.1 成分

蛋白胨	10.0 g
牛肉粉	5.0 g
酵母粉	4.0 g
葡萄糖	20.0 g
吐温 80	1.0 mL
$K_2 HPO_4 \cdot 7H_2 O$	2.0 g
醋酸钠•3H ₂ O	5.0 g
柠檬酸三铵	2.0 g
$MgSO_4 \cdot 7H_2O$	0.2 g
$MnSO_4 \cdot 4H_2O$	0.05 g
琼脂粉	15.0 g
加蒸馏水至	1 000.0 mL

A.3.2 制法

将 A.3.1 所有成分加入蒸馏水中,加热溶解,调节 pH 至 6.2±0.1,分装后 121 ℃高压灭菌 15 min~ 20 min。

附 录 B 双歧杆菌的有机酸代谢产物检测方法

B.1 双歧杆菌培养液制备

挑取双歧杆菌琼脂平板或 MRS 琼脂平板上纯培养的双歧杆菌接种于 PYG 液体培养基,同时用未接种菌的 PYG 液体培养基做空白对照,厌氧,36 ℃±1 ℃培养 48 h。

B.2 标准液的配制

- **B.2.1** 乙酸标准溶液:准确吸取分析纯冰乙酸 5.7 mL,加水稀释至 100.0 mL,摇匀,进行标定,配成约 1.0 mol/L 的乙酸标准溶液。标定方法为:准确称取乙酸 3.0 g,加水 15.0 mL,酚酞指示液 2 滴,用 1.0 mol/mL 氢氧化钠溶液滴定,并将滴定结果用空白试验校正。1.0 mL 1 mol/mL 氢氧化钠溶液相当于 60.05 mg 的乙酸。
- **B.2.2** 乙酸使用液:将经标定的乙酸标准溶液用水稀释至 20.0 mmol/L。
- B.2.3 乳酸标准溶液:吸取分析纯乳酸 8.4 mL,加水稀释至 100.0 mL,摇匀,进行标定,配成约 1.0 mol/L 的乳酸标准溶液。标定方法为:准确称取乳酸 1.0 g,加水 50.0 mL,加入 1 mol/mL 氢氧化钠滴定液 25.0 mL,煮沸 5 min,加入酚酞指示液 2 滴,同时用 0.5 mol/mL 硫酸滴定液滴定,并将滴定结果用空白试验校正。1.0 mL 1 mol/mL 氢氧化钠溶液相当于 90.08 mg 的乳酸。
- B.2.4 乳酸使用液:将乳酸标准溶液用水稀释至 20.0 mmol/L。

B.3 方法

B.3.1 乙酸的处理

取双歧杆菌培养液 $2.0 \text{ mL} \sim 3.0 \text{ mL}$ 放入 10 mL 离心管中,加入 0.2 mL 50% 硫酸溶液 (体积分数),混匀,加入 2.0 mL 丙酮,混匀后加过量氯化钠,剧烈振摇 1 min,再加入 2.0 mL 乙醚,振摇 1 min 后,于3 000 r/min 离心 5 min,将上清液转入另一试管中,下层溶液用 2.0 mL 丙酮和 2.0 mL 乙醚重复提取2次,合并有机相,于 $40 \text{ \mathbb{C}}$ 水浴中用氮气吹至尽干,用 20 mmol/L 的磷酸二氢钠溶液 (pH 2.0)-乙腈(99+1)溶解并定容至 1.0 mL,混匀后备用。同样操作步骤处理乙酸标准和空白培养液。

B.3.2 乳酸的处理

取双歧杆菌培养液 $2.0~\text{mL}\sim3.0~\text{mL}$ 放入 10~mL 比色管中,100~C 水浴 10~min,加入 0.2~mL 50% (体积分数) 硫酸溶液,混匀,加入 1.0~mL 甲醇,于 58~C 水浴 30~min 后加水 1.0~mL,加三氯甲烷 1.0~mL,振摇 3~min,3~000~r/min 离心 5~min,取三氯甲烷层分析。同样操作步骤处理乳酸标准和空白培养液。

B.3.3 液相色谱条件

色谱柱:ZorbaxSb-Aq 液相色谱柱($4.6 \times 150 \text{ mm}$,5 μ m)或其他等效色谱柱;流动相:20 mmol/L的磷酸二氢钠溶液(pH 2.0)-乙腈(99+1),等度洗脱,流速 1 mL/min;柱温箱:35 °C;紫外检测波长:210 nm;外标定量。

B.4 结果计算

式中:

X ——样品培养液中乙酸或乳酸的含量,单位为微摩尔每毫升(μmol/mL);

A_# ——样品培养液中乙酸或乳酸的峰面积;

 A_{2} ——空白培养液中乙酸或乳酸的峰面积;

A_标——乙酸标准或乳酸标准的峰面积;

c ——乙酸标准或乳酸标准的浓度,单位为微摩尔每毫升(μmol/mL)。

B.5 允许差

相对相差≤15%。

B.6 结果判定

如果乙酸(μ mol/mL)与乳酸(μ mol/mL)比值大于 1,可判定为是双歧杆菌的有机酸代谢产物。

10