

MICRO-DILUCIÓN EN PLACA PARA LA EVALUACIÓN DE LA **ACTIVIDAD ANTIMICROBIANA**

Germán Alberto Téllez Ramírez, Diana Carolina Henao, Lily Johanna Toro

Abstract

Este método es basado en el método clásico de micro-dilución en placa de NCLSS (National Committee of Laboratory Safety and Standards (NCLSS) como fue publicado en Amsterdam, D. 1996. Susceptibility testing of Antimicrobials in liquid media. In 'Antibiotics in Laboratory Medicine', Lorian, V., ed. Fourth Edition, pp.52-111. Williams and Wilkins, Baltimore.

Modificado con respecto a la lectura de la placa utilizando un indicador metabólico para incrementar la sensibilidad de la prueba respecto al crecimiento de las bacterias.

Citation: Germán Alberto Téllez Ramírez, Diana Carolina Henao, Lily Johanna Toro MICRO-DILUCIÓN EN PLACA PARA LA EVALUACIÓN DE LA ACTIVIDAD ANTIMICROBIANA. protocols.io

dx.doi.org/10.17504/protocols.io.iy6cfze

Published: 10 Aug 2017

Guidelines

El siguiente procedimiento consta del crecimiento de las bacterias, preparacion de la muestra, dilucion de las bacterias, incubacion lectura y analisis.

Tiempo estimado 3 días contando la descongelación de las bacterias.

La lectura se puede realizar por turbidez, Absorbancia libre o con resazurin; o fluorecencia de resorufin.

Before start

Medio de cultivo Muller Hinton líquido (15mL por placa aprox)

Medio de cultivo Mueller Hinton Agar (1 plato por bacteria a evaluar)

Resazurin 440 µM (10X): tome 0.011g de resazurin y lleve a 100mL en agua destilada, mezcle en frasco ámbar, filtre por 0.22μm y guarde oculto de la luz 4ºC. (absorbancia máxima resazurin=603nm; absorbancia máxima resorufin=570nm) (excitación 579/Emisión 584)

Antibiótico como control positivo. (Antibiótico antimicótico de cultivo celular 100X= penicilina 10000 unidades/ml streptomicina 10000unidades/mL)

Muestras péptido a evaluar para compuestos puros generalmente se trabajan desde concentraciones finales de 100 µg/mL.

Materials

resazurin <u>189900050</u> by <u>Acros Organics</u> 96-well microtiter plates polypropilene <u>650201</u> by <u>greiner bio-one</u> Mueller Hinton 02-136 by <u>scharlau</u>

Protocol

Preparación de las bacterias

Step 1.

Tome las bacterias a evaluar del banco de células y siga el protocolo de descongelación (siembre en placas de medio selectivo e incube a 37°C por 12-24 horas)

Inocule una de las colonias de las bacterias a evaluar en tubos conicos de 15ml con de 2-5ml de caldo de cultivo Muller Hinton y lleve a 37°C en agitación a 180 rpm deje crecer por 5-8 horas aprox.

Preparación de la muestra

Step 2.

Diluya el péptido a una concentración 10 veces más alta con respecto a la concentración máxima a evaluar (solución stock del péptido).

Realice diluciones seriadas de la solución stock del péptido en agua estéril o medio de cultivo, según corresponda a las diluciones del péptido que se quieren evaluar.

Adicione 10 μ L de cada una de las diluciones del péptido en cada uno de los pozos correspondientes (columnas 1-10).

Adicione 100 μ L de medio Mueller Hinton a la columan 11 como control de medio. y 90 μ L a las filas D y G como control de esterilidad del compuesto.

ANNOTATIONS

Germán Alberto Téllez Ramírez 10 Aug 2017

Si la muestra es valiosa se puede realizar el ensayo con un volumen final de 50 μ L por pozo (5 μ L de peptido y 45 μ L de medio)

Dilución de las bacterias

Step 3.

Tome las bacterias crecidas en el paso 1 y diluya o deje crecer hasta alcanzar una concentración aproximada de 3-6 por 10 a la 8 UFC, lo cual corresponde a una densidad óptica (O.D) de 0,2 a 0,4 a una longitud de onda de 600 nm en celda de 1 cm ó a una O.D de 0,1 a 570 nm en 100 μ L en placa de ELISA de 96 pozos.

Tome las bacterias del paso anterior y diluya 1:1000 en medio líquido Muller Hinton para llevar a una concentración de 3-5 por 10 a la 5 UFC (solución de trabajo de bacterias)

Adicione 90 µL de la solución de trabajo de bacterias a todos los pozos de la placa de microtitulación menos fila D, H y columna 11 como se indica en la Tabla 1.

Tabla 1

μg/ml		250	125	62,5	31,25	15,62	7,81	3,91	1,95	0,98	0,49	C- C+
Replicas		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 12
Replica 1 de cada tratamiento	Α											
Replica 2 de cada tratamiento	В											
Replica 3 de cada tratamiento	С											
Ctrl esterilidad péptidos	D											
Replica 1 de cada tratamiento	Ε											
Replica 2 de cada tratamiento	F											
Replica 3 de cada tratamiento	G											
Ctrl esterilidad péptidos												

Deje incubar por 12-16 horas (crítico: no más de 16 horas) a 37ºC sin agitación.

Análisis

Step 4.

Para leer por turbidimetria lea la absorbancia a 570nm

Análisis

Step 5.

Para leer por Absorbancia con resazurin: adicione 10 μ L de solución de 440 μ M rezasurin para una concentración final de 44 μ M. a cada pozo

Incube por 2 horas a 37°C

Lea las placas en espectrofotómetro a 570 y 603nm

Realizar delta: por cada pozo reste la absorbancia de 570nm menos 603 nm

Delta = A570nm-A603nm

A partir del grupo de datos del delta calcula:

Blancos: calcula la mediana del grupo de blancos C- (medio de cultivo).

Blanco = Mediana (11A:11C)

Reste el blanco a los valores del delta de cada pozo

A partir del grupo de datos del delta menos el blanco calcula:

Creminiento de bacterias: calcula la mediana del grupo de crecimiento de bacterias C+.

ControlBacterias = Mediana(12A:12C)

A partir de estos valores calcula el porcentaje de crecimiento de cada pozo haciendo una relacion directa.

%Crecimiento= (X/Control de bacterias)*100

X= Valor de delta menos el blanco de cada pozo.

Análisis

Step 6.

Para leer por Fluorescencia

Adicione resazurin a concentración final desde 4 a 44 µM.

Deje incubar por 2 horas.

Lea la placa ext/emisión 579/584 (filtros ext 565/10; em 600/40)

Tome los valores de FLuorescencia y calcula:

Blancos: calcula la mediana del grupo de blancos C- (medio de cultivo).

Blanco = Mediana (11A:11C)

Resta el valor del blanco a todos lo pozos.

Creminiento de bacterias: calcula la mediana del grupo de crecimiento de bacterias C+.

ControlBacterias = Mediana(12A:12C)

A partir de estos valores calcula el porcentaje de crecimiento de cada pozo haciendo una relacion directa.

%Crecimiento= (X/Control de bacterias)*100

X= Valor fluorescencia menos el blanco

CBM

Step 7.

Para calcular la concentración bactericida mínima (C.B.M)

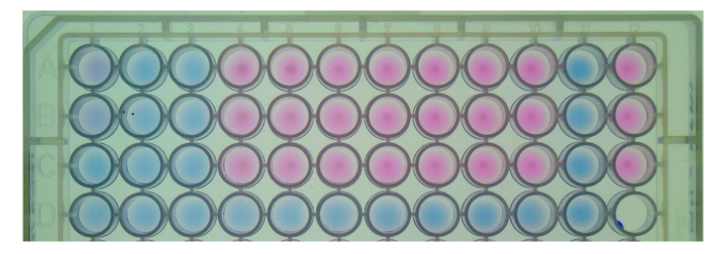
Tome 10 μ L de hasta 3 concentraciones por triplicado sin crecimiento viable y siembre en platos de agar mueller Hinton.

Incube por 18 a 24 h a 37°C. y cuente las colonias

La C.B.M es considerada como la concentración más baja que previene la formación de colonias residuales.

Análisis

Step 8.



M DATASET

Microdilución 🖸

Warnings

Maneje todas las normas de bioseguridad microbiológica dependiendo de la muestra y la bacteria a utilizar (cepas de referencia, aislados clínicos, patogénicos).