

Referencia: PA6061 Ficha Técnica

Producto: Legionella Selective (GVPC) Agar

# **Especificación**

Medio sólido usado para la detección, aislamiento y enumeración de *Legionella* en aguas de acuerdo a las normas ISO 11731:1998 y 11731-2:2004.

_								
D	r۵	e	Δ	n	ta	$\sim$	1	n
Г		Э	ㄷ	ш	La	u	v	41

120 PlacasEncajadoCaducidadAlmacenamiento90 mm1 caja con12 paquetes de 10 placas, envueltas por3 meses2-14°C

bolsa de celofán.

### Composición

con: 24 ± 2 ml

Composición (g/l):	
Carbón activado	2,000
Extracto levadura	10.000
Aces buffer	10.000
KOH	2.800
Alfa-ketoglutarato	1,000
Cisteina	0,400
Pirofosfato férrico	0,250
Glicina	3,000
Vancomycina	0,001
Polimixina B	80,000UI
Cicloheximida	0,0800
Agar	.15,000

## Descripción/Técnica

## Descripción:

La actual formulación de este medio se ha hecho de acuerdo a las normas ISO 11731 11731-2, pero el agar BCYE está basado en una modificación de medios descritos anteriormente. En 1979, Freeley y colaboradores describieron el Agar de Carbón y Extracto de Levadura (CYE Agar) como una modificación de Agar F-G. Habían reemplazado el almidón del medio F-G por carbón activo y habían substituido el hidrolizado de caseína por extracto de levadura, consiguiendo una mejor recuperación de *Legionella pmneumophila*. Pasculle, en 1980 informó que el agar CYE podia mejorarse tamponándolo con tampón ACES y un año después, Edelstein aumentaba la sensibilidad del medio añadiendo a-cetoglutarato.

El Agar BCYE consiste en un Medio Basal suplementado por unos factores de crecimiento imprescindibles para las legionelas y la selectividad se consigue suplementando el medio con inhibidores para suprimir la microbiota indeseable acompañante. El extracto de levadura proporciona los nutrientes básicos, ya que el medio no tiene ningún azúcar fermentable. La L-Cysteina, el pirofosfato férrico y el a-glutarato se incorporan porque son factores de crecimiento indispensables para las legionelas. El carbón activo descompone el peroxido de hidrógeno, un producto metabólico tóxico, puede también bloquear el CO<sub>2</sub> y modifica la tensión superficial. La adición del tampón ACES ayuda a mantener el pH adecuado para un crecimiento óptimo. La selectividad se alcanza dosificando vancomicina que es activa contra las bacterias Gram positivas, polimixina B que actúa contra las Gram negativas y cicloheximida o natanamicina que son fungicidas que inhiben bien a las levaduras.

#### Técnica :

Para la obtención de colonias aisladas a partir de las distintas muestras remítase a cualquier metodología normalizada, p. ej. ISO 11731 y 11731-2.

Las placas inoculadas se dejan reposar hasta que han absorbido el inóculo y entonces se incuban, invertidas a 36 ± 1°C hasta 10 días. Para asegurar que la atmósfera esté suficientemente húmeda es recomendable poner un recipiente con agua en la estufa y rellenarla, si es preciso, cada vez que se examinen las placas. La incubación en una atmósfera de aire con un 2,5% (v/v) de CO<sub>2</sub> puede ser muy beneficiosa para el crecimiento de algunas legionelas, pero no es crítico.

Las placas se examinan con una lupa adecuada, al menos en tres ocasiones a intervalos de 2-4 días durante el periodo de incubación, ya que las legionelas son e crecimiento lento y pueden quedar enmascaradas por el crecimiento de otros microorganismos. Anotar el número presente de cada tipo de colonia reconocida.

Las colonias de *Legionella* frecuentemente son de color blanco-grisáceo-azulado-púrpura, pero pueden ser marrones, rojas oscuras, verde-claro e incluso rosadas. Son mucosas, con el borde entero y presentan un aspecto característico de granito de cuarzo. Bajo la luz ultravioleta las colonias de algunas especies presentan una auto-fluorescencia blanca brillante, pero otras son rojas y *Legionella pneumophila* se presenta como verde oscura con tintes amarillentos. En cualquier caso las colonias presuntivas deberán ser confirmadas por métodos culturales, bioquímicos, serológicos y geneticos.

Página 1 / 2 Fecha revisión:05/05/14



Referencia: PA6061 Ficha Técnica

Producto: Legionella Selective (GVPC) Agar

#### Control de Calidad

### Control Físico/Químico

Color : negro pH: 6,9 ± 0,2 a 25°C

#### Control de Fertilidad

Siembra en Espiral con 10-100\* UFC para Productividad o con 1000-10000 UFC para Selectividad

Aerobiosis. Incubación a 36°C, lectura a los 4 días.

MicroorganismoDesarrolloLegionella pneumophila ATCC 33152BuenoStaphylococcus epidermidis ATCC 12228Inhibido

#### Control de Esterilidad

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

#### **Bibliografia**

ATLAS, R.M. & L.C. PARKS (1993) Handbook of Microbiological Media. CRC Press. BocaRaton. Fla. USA.

- · CLESCERI, L.S., A.E. GREENBERG & A.D. EATON (1998) Standard methods for the examination of water and wastewater. 9-106. 20th edition. APHA-AWWA-WEF. Washington DF, USA.
- · EDELSTEIN, P.H., (1981) Improved semiselective medium for the isolation of Legionella pneumoniae from contaminated clinical and environmental specimens. J. Clin Microbiol. 14(3):298.
- · FEELEY, J.C., R.J. GIBSON, G.W. GORMAN, N.C. LANGFORD, J.K. RASHEED, C.D. MACKEL, & W.B. BAINE (1979) Charcoal-Yeast Extract Agar: Primary isolation medium for Legionella pneumophila. J. Clin. Microbiol. 10(4) 437.
- · ISO 11731 Standard (1998) Water Quality Detection and Enumeration of Legionella.
- · ISO 11731-2 Standard (2004) Water Quality Detection and Enumeration of Legionella Part 2: Direct membrane filtration method for waters with low bacterial counts. Williams & Wilkins, Baltimore, Md, USA.
- · ISO/TS 11133-1: 2009. Microbiology of food and animal feeding stuffs.- Guidelines on preparation and production of culture media. Part 1: General guidelines on quality assurance for the preparation of culture media in the laboratory.
- · ISO/TS 11133-2: 2003 Corr. 2004. Microbiology of food and animal feeding stuffs.- Guidelines on preparation and production of culture media. Part 2: Practical guidelines on performance testing of culture media.
- · MacFADDIN, J.F. (1985) Media for Isolation-Cultivation-Identification-Maintenance of Medical Bacteria.
- · PASCULLE, A.W., J.C. FEELEY, R.J. GIBSON, L.G. CORDES, R.L. MYEROWITZ, C.M. PATTON, G.W. GORMAN, C.L. CARMACK, J.W. EZZELL & J.N. DOWLING (1980) Pittsburgh pneumonia agent: Direct isolation from human lung tissue. J. Infect. Dis., 141:727.
- · WARD, K.W. (1995) Processing and interpretation of specimens for Legionella spp. In "Clinical Microbiology Procedures Handbook" Chap. 12.1 edited b H.D. Isenberg. ASM Press. Washington DC, USA.

Página 2 / 2 Fecha revisión:05/05/14