食品微生物之檢驗方法—仙人掌桿菌之檢驗修正總說明

為加強食品微生物之管理,並依據食品安全衛生管理法第三十八條規定:「各級主管機關執行食品、食品添加物、食品器具、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗,其檢驗方法,經食品檢驗方法諮議會諮議,由中央主管機關定之」,爰擬具「食品微生物之檢驗方法一仙人掌桿菌之檢驗」,其修正要點如下:

- 一、增列第二部:仙人掌桿菌之 real-time PCR 檢測及參考文獻。
- 二、修正檢驗流程圖及增列三點備註。
- 三、增修訂部分文字。

食品微生物之檢驗方法—仙人掌桿菌之檢驗修正對照表

對照表		
修正規定	現行規定	說明
第一部:仙人掌桿菌之分離、計數及鑑		一、增列第二
<u>别</u>		部:仙人掌
1. 適用範圍:本方法適用於食品中仙	1. 適用範圍:本方法適用於食品中仙	桿菌之
人掌桿菌之檢驗。	人掌桿菌之檢驗。	real-time
2. 檢驗方法:檢體經系列稀釋後,以	2. 檢驗方法:檢體經系列稀釋後,以	PCR 檢測
選擇性培養基培養及計數之方法或以	選擇性培養基培養及計數之方法或以	及參考文
三階三支進行培養,配合 MPN 計數之	三階三支進行培養,配合 MPN 計數之	獻。
方法。	方法。	二、修正檢驗流
2.1. 工作環境:工作平台須寬敞、潔	2.1. 工作環境:工作平台須寬敞、潔	程圖及增
淨、光線良好,操作平台光度為 100 呎	淨、光線良好,操作平台光度 <u>約</u> 為 100 呎燭光,密閉室內換氣良好,儘可能沒	列三點備
燭光 <u>以上</u> ,密閉室內換氣良好,儘可能	有灰塵及流動空氣,每15分鐘落菌數	註。
沒有灰塵及流動空氣,每15分鐘落菌	有次型及流動主紙・母 15 ガ踵浴園数 不得超過 15 CFU/培養皿。	三、增修訂部分
數不得超過 15 CFU/培養皿。	2.2. 器具及材料	文字。
2.2. 器具及材料	2.2.1. 乾熱滅菌器。	
2.2.1. 生物安全操作櫃 (Biological	2.2.2. 高壓滅菌釜。	
safety cabinet, BSC): 第二等級(class	2.2. <u>3</u> . 冰箱:能維持 5±3℃者。	
<u>II)(含)以上者。</u> 2.2. <u>2</u> . 乾熱滅菌器。	2.2.4. 培養箱:能維持內部溫度溫差在	
2.2. <u>3</u> . 高壓滅菌釜。	±1°C以內者。	
2.2.4. 冰箱:能維持 5±3℃者。	2.2. <u>5</u> . 水浴:能維持水溫溫差在±1 以內	
2.2.5. 培養箱:能維持內部溫度溫差在	者。	
±1℃以內者。	2.2. <u>6</u> . 攪拌均質器(Blender)或鐵胃	
2.2.6. 水浴: 能維持水溫溫差在±1 以內	(Stomacher):能適用於無菌操作者。	
者。	2.2. <u>7</u> . 天平:可稱量到 2000 g 者,靈敏	
2.2.7. 攪拌均質器(Blender)或鐵胃	度為 0.1 g; 可稱量到 120 g 者, 靈敏度	
(Stomacher): 適用於無菌操作者。	為 1 mg。	
2.2.8. 天平: 可稱量到 2000 g 者, 靈敏	2.2. <u>8</u> . 旋渦混合器(Vortex mixer)。	
度為 0.1 g; 可稱量到 120 g 者, 靈敏度	2.2. <u>9</u> . 加熱器。	
為 1 mg。	2.2.10. 顯微鏡:能放大至 1000 倍以上	
2.2.9. 顯微鏡:能放大至 1000 倍以上	之一般光學顯微鏡。	
之一般光學顯微鏡。	2.2.11. 光源:日光燈。	
2.2. <u>10</u> . 旋渦混合器(Vortex mixer)。	2.2.12. 吸管:已滅菌 <u>。</u> 1 mL 吸管應有	
2.2. <u>11</u> . <u>酸鹼度</u> 測定儀(pH meter)。	0.01 mL 之刻度; 5 mL 及 10 mL 吸管	
2.2. <u>12</u> . 加熱器。	應有 0.1 mL 之刻度。	
2.2. <u>13</u> . 吸管輔助器(Pipette aid) <u>或微量</u>	2.2.13. 培養皿:已滅菌,內徑約 90	
分注器。	mm,深度約15mm,底皿之內外面應	
2.2. <u>14</u> . 吸管 <u>或吸管尖</u> :已滅菌 <u>,</u> 1 mL	平坦,無氣泡、刮痕或其他缺點。	
吸管應有 0.01 mL 之刻度; 5 mL 及 10	2.2. <u>14</u> . 稀釋用容器:無菌袋或有 1000	
mL 吸管應有 0.1 mL 之刻度。	mL、500 mL、99 mL 或 90 mL 標記附 * (小) 之可述 英度 口流 。	
2.2. <u>15</u> . 培養皿:已滅菌,內徑約 <u>9 cm</u> ,	蓋(栓)之可滅菌廣口瓶。	

深度約15 mm,底皿之內外面應平坦, 無氣泡、刮痕或其他缺點。

2.2.<u>16</u>. 稀釋用容器:無菌袋或有 1000 mL、500 mL、99 mL 或 90 mL標記附蓋(拴)之可滅菌廣口瓶。

2.2.17. 試管: $20 \times 150 \text{ mm}$, $13 \times 100 \text{ mm}$ 試管,或其他適用者。

2.2.<u>18</u>. 無菌濾膜: 孔徑 0.45 μm 或以下 之親水性濾膜。

2.2.19. 無菌棉花棒或塗抹棒。

2.2.<u>20</u>. 載玻片及蓋玻片:適用於染色 及鏡檢者。

2.2.21. 接種針及接種環(直徑約3 mm): 鎳鉻合金、鉑銥或鉻線材質,或可拋棄式者。

2.2.22. 曲<u>玻</u>棒:可滅菌者,直徑 3~4 mm,塗抹區域 45~55 mm。

2.2.23. 研鉢、杵。

2.2.<u>24</u>. 藥勺、剪刀、小刀、鑷子:可滅菌或可拋棄式者。

2.2.25. 濾紙及褐色試藥瓶。

2.2.26. 試藥: 氯化鈉、氫氧化鈉、磷 酸 氫 二 鉀 (K₂HPO₄)、 磷 酸 二 氫 鉀 (KH_2PO_4) 、磷酸氫二鈉 (Na_2HPO_4) 、硝 酸鉀(KNO3,無亞硝酸鹽者)、結晶紫 (crystal violet)、草酸銨(ammonium oxalate)、多粘桿菌素 B 硫酸鹽 (polymyxin B sulfate)、碘化鉀、碘、沙 黄 O (safranin O)、30% 過氧化氫溶液、 冰醋酸 (glacial acetic acid, 1.049 g/mL)、α-萘酚(α-naphthol)、氫氧化鉀、 肌酸(creatine)、酪胺酸(tyrosine)、無水 乙醇、95%乙醇、甲醇、鹽酸、液態石 蠟油、礦物油、磺胺酸(sulfanilic acid)、 鋅粉、孔雀綠(malachite green)、鹼性復 紅(basic fuchsin)、TB 石炭酸復紅 ZN (TB carbolfuchsin ZN) 、 異 丙 醇 (isopropanol)、石炭酸(phenol)、酚紅 (phenol red)、葡萄糖(dextrose)及 D-甘 露糖醇(D-mannitol)均採用化學試藥 級;溶菌酶(lysozyme)、 朊 蛋白腖 (proteose peptone)、胰化酪蛋白 (trypticase)、蛋白腺(peptone)、去血纖 維蛋白綿羊血 (defibrinated sheep $2.2.\underline{15}$. 試管: $20 \times 150 \text{ mm}$, $13 \times 100 \text{ mm}$ 試管或其他適用者。

2.2.<u>16</u>. 無菌濾膜:孔徑 0.45 μm 或以下 之親水性醋酸纖維濾膜。

2.2.17. 無菌棉花棒或塗抹棒。

2.2.18. pH 測定儀。

2.2.<u>19</u>. 載玻片及蓋玻片:適用於染色 及鏡檢者。

2.2.20. 接種針及接種環(直徑約3 mm): 鎮鉻合金、鉑銥或鉻線材質,或可拋棄式者。

2.2.21. <u>針筒、</u>藥勺、剪刀、小刀、鑷子:可滅菌或可拋棄式者。

2.2.<u>22</u>. 吸管輔助器(Pipette aid)<u>或微量</u> 分注器。

2.2.23. <u>塗抹</u>曲棒:可滅菌<u>或拋棄式</u>者,直徑 3~4 mm,塗抹<u>端長</u> 45~55 mm。

2.2.24. 濾紙、研鉢、杵。

2.2.25. 褐色試藥瓶<u>: 可盛裝 300 mL 以</u> 上者。

2.2.28. 試藥: 氯化鈉、氫氧化鈉、磷 酸 氫 二 鉀 (K₂HPO₄)、 磷 酸 二 氫 鉀 (KH₂PO₄)、磷酸氫二鈉(Na₂HPO₄)、硝 酸鉀(KNO3,無亞硝酸鹽者)、結晶紫 (crystal violet)、草酸銨(ammonium oxalate)、多粘桿菌素 B 硫酸鹽 (polymyxin B sulfate)、碘化鉀、碘、沙 黄 O (safranin O)、30% 過氧化氫溶液、 冰醋酸 (glacial acetic acid, 1.049 g/mL)、α-萘酚(α-naphthol)、氫氧化鉀、 肌酸(creatine)、酪胺酸(tyrosine)、無水 乙醇、95%乙醇、甲醇、鹽酸、液態石 蠟油、礦物油、磺胺酸(sulfanilic acid)、 鋅粉、孔雀綠(malachite green)、鹼性復 紅(basic fuchsin)、TB 石炭酸復紅 ZN (TB carbolfuchsin ZN) 、 異 丙 醇 (isopropanol)、石炭酸(phenol)、酚紅 (phenol red)、葡萄糖(dextrose)及 D-甘 露糖醇(D-mannitol)均採用化學試藥 級;溶菌酶(lysozyme)、 朊 蛋白 腖 (proteose peptone)、胰化酪蛋白 (trypticase)、蛋白腖(peptone)、去血纖 維蛋白綿羊血 (defibrinated sheep blood)、酵母抽出物(yeast extract)、牛肉抽出物(beef extract)、洋菜(agar)、胰化酪蛋白腺(trypticase peptone)、植物蛋白腺(phytone peptone)及月示蛋白腺 3號(proteose peptone No.3)均採用微生物級。

2.2.27. 試劑

2.2.<u>27</u>.1. 革 蘭 氏 染 色 液 (Gram stain solution)^(±)

2.2.<u>27</u>.1.1. 哈克氏(Hucker's) 結晶紫液 (初染劑):

溶液 A: 取結晶紫 2 g 溶於 95% 乙醇 20 mL。

溶液 B: 取草酸銨 0.8 g 溶於蒸餾水 80 mL。

將溶液 A 與溶液 B 混合, 靜置 24 小時後以濾紙過濾,取濾液作為初染劑。 2.2.27.1.2. 革蘭氏碘液(媒染劑):

取碘化鉀2g及碘1g置於研缽中,研磨5~10秒,加蒸餾水1mL研磨,次加蒸餾水5 mL研磨,再加蒸餾水10 mL,研磨至碘化鉀和碘完全溶於蒸餾水,將此溶液注入褐色試藥瓶,再以適量蒸餾水洗滌研缽及杵,以此洗液併入,加蒸餾水使成300 mL。

2.2.<u>27</u>.1.3. 哈克氏複染液(複染劑): 取沙黃 O 2.5 g 溶於 95% 乙醇 100 mL, 供作複染原液。使用時,取原液 10 mL 加入蒸餾水 90 mL,作為複染液。

註:革蘭氏染色液因放久可能失效,因此購買成品時,要注意其保存期限;自 行配製者,應檢查其染色效果。

2.2.<u>27</u>.2. 芽孢染色液(Endospore stain solutions):

孔雀綠染色液:取孔雀綠 10 g 溶於蒸餾水 100 mL,以濾紙過濾,去除未完全溶解之染劑。

沙黄 O 染色液: 取沙黄 O 0.25 g 溶於 蒸餾水 100 mL。

2.2.<u>27</u>.3. 鹼 性 復 紅 染 色 液 (Basic fuchsin staining solution): 取鹼性復紅 0.5 g 溶於 95% 乙醇 20 mL,再以蒸餾 水稀釋至 100 mL,染劑未完全溶解 時,以濾紙過濾。

blood)、酵母抽出物(yeast extract)、牛肉抽出物(beef extract)、洋菜(agar)、胰化酪蛋白腺(trypticase peptone)、植物蛋白腺(phytone peptone)及月示蛋白腺 3號(proteose peptone No.3)均採用微生物級。

2.2.29. 試劑

2.2.<u>29</u>.1. 革 蘭 氏 染 色 液 (Gram stain solution)^(±)

2.2.<u>29</u>.1.1. 哈克氏(Hucker's) 結晶紫液 (初染劑):

溶液 A: 取結晶紫 2 g 溶於 95% 乙醇 20 mL。

溶液 B: 取草酸銨 0.8 g 溶於蒸餾水 80 mL。

將溶液 A 與溶液 B 混合, 靜置 24 小時 後以濾紙過濾,取濾液作為初染劑。 2.2.29.1.2. 革蘭氏碘液(媒染劑):

取碘化鉀2g及碘1g置於研缽中,研磨5~10秒,加蒸餾水1mL研磨,次加蒸餾水5 mL研磨,再加蒸餾水10 mL,研磨至碘化鉀和碘完全溶於蒸餾水,將此溶液注入褐色試藥瓶,再以適量蒸餾水洗滌研缽及杵,以此洗液併入,加蒸餾水使成300 mL。

2.2.29.1.3. 哈克氏複染液(複染劑):

取沙黄 O 2.5 g 溶於 95% 乙醇 100 mL, 供作複染原液。使用時,取原液 10 mL 加入蒸餾水 90 mL,作為複染液。

註:革蘭氏染色液因放久可能失效,因此購買成品時,要注意其保存期限;自 行配製者,應檢查其染色效果。

2.2.29.2. 芽孢染色液(Endospore stain solutions):

孔雀綠染色液:取孔雀綠 10 g 溶於蒸 餾水 100 mL,以濾紙過濾,去除未完 全溶解之染劑。

沙黄 O 染色液: 取沙黄 O 0.25 g 溶於 蒸餾水 100 mL。

2.2.<u>29</u>.3. 鹼 性 復 紅 染 色 液 (Basic fuchsin staining solution): 取鹼性復紅 0.5 g 溶於 95% 乙醇 20 mL,再以蒸餾 水稀釋至 100 mL,染劑未完全溶解 時,則以濾紙過濾。

2.2.27.4. TB 石炭酸復紅 ZN 染色液(TB carbolfuchsin ZN stain solutions): 取鹼 性復紅1.7g及石炭酸50g,溶於異丙 醇 95 mL, 再加蒸餾水 905 mL。

2.2.27.5. 歐普氏試驗試劑 (Voges-Proskauer test reagents, VP reagents):

溶液 A:取 α-萘酚 5 g 溶於無水乙醇 100 mL •

溶液 B: 取氫氧化鉀 40 g 溶於蒸餾水 使成 100 mL。

2.2.27.6. 亞硝酸鹽檢測試劑(Nitrite detection reagents):

溶液 A:取磺胺酸 1g溶於 5N 醋酸溶 液 125 mL。

溶液 B: 取 α-萘酚 1 g 溶於 5 N 醋酸溶 液 200 mL。

2.2.<u>27</u>.7. 3%過氧化氫溶液:取 30%過 氧化氫溶液 1 mL,加蒸餾水使成 10 mL,使用時新鮮配製。

2.2.27.8. 液態石蠟油或礦物油:取液態 石蠟油或礦物油 20~50 mL, 裝入附蓋 容器中約 1/2 滿,以 121℃滅菌 30 分鐘。 2.2.27.9.5% 酪胺酸溶液: 取酪胺酸 5 g 溶於蒸餾水 100 mL, 混合均匀, 以 121 ℃滅菌 15 分鐘。

2.2.27.10. 0.01 N 鹽酸溶液: 取鹽酸 8.5 mL,溶於蒸餾水使成 1000 mL。取此 溶液 10 mL, 加水稀釋至 100 mL。

2.2.27.11. 0.1%溶菌酶溶液:取溶菌酶 0.1 g 溶於無菌 0.01 N 鹽酸溶液 65 mL,加熱沸騰 20 分鐘,冷卻後以無菌 0.01 N 鹽酸溶液定容至 100 mL。或取 溶菌酶 0.1 g 溶於蒸餾水 100 mL,混合 均勻,以無菌濾膜過濾,冷藏備用。

2.2.27.12. 5 N 醋酸溶液:取冰醋酸 28.63 mL, 加水使成 100 mL。

2.2.27.13.1 N 氫氧化鈉溶液: 取氫氧化 鈉 40.0 g 溶解於蒸餾水,加蒸餾水使成 1000 mL •

2.2.27.14. 70% 乙醇溶液: 取 95% 乙醇 736.8 mL, 以蒸餾水稀釋至 1000 mL。 2.2.28. 稀釋液

2.2.28.1. 生理食鹽水: 取氯化鈉 8.5 g | 2.2.28.1. 生理食鹽水: 取氯化鈉 8.5 g

2.2.29.4. TB 石炭酸復紅 ZN 染色液(TB carbolfuchsin ZN stain solutions): 取鹼 性復紅1.7g及石炭酸50g,溶於異丙 醇 95 mL, 再加蒸餾水 905 mL。

2.2.29.5. 歐普氏試驗試劑 (Voges-Proskauer test reagents, VP reagents):

溶液 A:取 α-萘酚 5 g 溶於無水乙醇 100 mL •

溶液 B: 取氫氧化鉀 40 g 溶於蒸餾水 使成 100 mL。

2.2.29.6. 亞硝酸鹽檢測試劑(Nitrite detection reagents):

溶液 A: 取磺胺酸 1g 溶於 5N 醋酸溶 液 125 mL。

溶液 B:取 α-萘酚 1 g 溶於 5 N 醋酸溶 液 200 mL。

2.2.29.7. 3%過氧化氫溶液:取 30%過 氧化氫溶液 1 mL,加蒸餾水使成 10 mL,使用時新鮮配製。

2.2.29.8. 液熊石蠟油或礦物油:取液熊 石蠟油或礦物油 20~50 mL, 裝入附蓋 容器中約 1/2 滿,以 121℃滅菌 30 分鐘。 2.2.29.9.5% 酪胺酸溶液: 取酪胺酸 5 g 溶於蒸餾水 100 mL,混合均匀,以 121 °C滅菌 15 分鐘。

2.2.29.10.0.01 N 鹽酸溶液: 取鹽酸 8.5 mL,溶於蒸餾水使成 1000 mL。取此 溶液 10 mL, 加水稀釋至 100 mL。

2.2.29.11. 0.1%溶菌酶溶液:取溶菌酶 0.1 g 溶於無菌 0.01 N 鹽酸溶液 65 mL,加熱沸騰 20 分鐘,冷卻後以無菌 0.01 N 鹽酸溶液定容至 100 mL。或取 溶菌酶 0.1 g 溶於蒸餾水 100 mL, 混合 均匀,以無菌濾膜過濾,冷藏備用。

2.2.29.12. 5 N 醋酸溶液:取冰醋酸 28.63 mL, 加水使成 100 mL。

2.2.29.13.1 N 氫氧化鈉溶液: 取氫氧化 鈉 40.0 g 溶解於蒸餾水,加蒸餾水使成 1 L •

2.2.29.14. 70% 乙醇溶液:取 95% 乙醇 736.8 mL, 以蒸餾水稀釋至 1000 mL。 2.2.28. 稀釋液

溶於蒸餾水 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,經 121°C滅菌 15 分鐘。

2.2.28.2. 磷酸鹽緩衝溶液(Butterfield's phosphate-buffered dilution water): 取磷酸二氫鉀 34 g 溶於蒸餾水 500 mL 中,以 1 N 氫氧化鈉溶液調整 pH 值為 7.2,再加蒸餾水使成 1000 mL,以 121 $^{\circ}$ 滅菌 15 分鐘,貯存於冰箱中,作為原液備用。使用時,取原液 1.25 mL 加入蒸餾水至 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,以 121 $^{\circ}$ 滅菌 15 分鐘。

2.2.28.3. 0.1% 蛋白腺稀釋液(0.1% peptone diluent):取蛋白腺1 g 溶於蒸餾水使成1000 mL,分裝於稀釋用容器中,經121°C 滅菌15 分鐘,最終 pH 值為 7.0 ± 0.1 。

2.2.28.4. 蛋白腺緩衝液 (Buffered peptone water): 取蛋白腺 10 g、氯化鈉 5 g、磷酸氫二鈉 3.5 g 及磷酸二氫鉀 1.5 g,溶於蒸餾水使成 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,經 121° C滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.2 ± 0.2 。

2.2.29. 培養基

2.2.29.1. 甘露糖醇-蛋黄-多粘桿菌素 培養基(Mannitol- egg yolk - polymyxin agar, MYP)

基礎培養基:

牛肉抽出物(beef extract)	1 g
蛋白腖(peptone)	10 g
D-甘露糖醇(D-mannitol)	10 g
氯化鈉	10 g
酚紅(phenol red)	0.025 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

50%蛋黃液(50% Egg yolk emulsion): 蛋洗淨後,浸入 70%乙醇溶液中 1 小時,以無菌操作方式破殼,續以無菌針筒或廣口吸管無菌操作,取出蛋黃,加入等量之無菌生理食鹽水,混勻後冷藏備用。

1 萬 unit/mL 多黏桿菌素 B 硫酸鹽溶液 (Polymyxin B sulfate solution):

取 50 萬 unit 之多黏桿菌素 B 硫酸鹽 1 g,溶於蒸餾水 50 mL,以無菌濾膜過

溶於蒸餾水 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,經 121°C滅菌 15 分鐘。

2.2.28.2. 磷酸鹽緩衝溶液(Butterfield's phosphate-buffered dilution water): 取磷酸二氫鉀 34 g 溶於蒸餾水 500 mL 中,以 1 N 氫氧化鈉溶液調整 pH 值為 7.2,再加蒸餾水使成 1000 mL,以 121 $^{\circ}$ 滅菌 15 分鐘,貯存於冰箱中,作為原液備用。使用時,取原液 1.25 mL 加入蒸餾水至 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,以 121 $^{\circ}$ 滅菌 15 分鐘。

2.2.28.3. 0.1% 蛋 白 腖 稀 釋 液 (0.1% peptone diluent):取蛋白腖 1 g 溶於蒸 餾水使成 1000 mL,分裝於稀釋用容器中,經 121° C滅菌 15 分鐘,最終 pH 值 為 7.0 ± 0.1 。

2.2.29. 培養基

2.2.29.1. 甘露糖醇-蛋黄-多粘桿菌素 培養基(Mannitol- egg yolk - polymyxin agar, MYP)

基礎培養基:

牛肉抽出物(beef extract)	1 g
蛋白腖(peptone)	10 g
D-甘露糖醇(D-mannitol)	10 g
氯化鈉	10 g
酚紅(phenol red)	0.025 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

50%蛋黃液(50% Egg yolk emulsion): 蛋洗淨後,浸入 70%乙醇溶液中 1 小時,以無菌操作方式破殼,續以無菌針筒或廣口吸管無菌操作,取出蛋黃,加入等量之無菌生理食鹽水,混勻後冷藏備用。

1 萬 unit/mL 多黏桿菌素 B 硫酸鹽溶液 (Polymyxin B sulfate solution):

取 50 萬 unit 之多黏桿菌素 B 硫酸鹽 1 g,溶於蒸餾水 50 mL,以無菌濾膜過

濾,冷藏備用。

完全培養基:

基礎培養基加熱溶解後,以121℃滅菌15分鐘,最終pH值為7.2±0.2。冷卻至約50℃,加入50%蛋黄液50 mL及1萬unit/mL多粘桿菌素B硫酸鹽溶液10 mL,搖動混合,使絮狀沈澱物分散均勻,搖動時應避免產生氣泡,每一培養皿約倒入15~18 mL,使用前培養基表面應保持乾燥。

2.2.29.2. 胰化酪蛋白-大豆-多粘桿菌素培養液(Trypticase - soy- polymyxin broth, TSPB)

胰化酪蛋白腺(trypticase	17 g
peptone)	
植物蛋白腖(phytone	3 g
peptone)	
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鉀(K ₂ HPO ₄)	2.5 g
葡萄糖(dextrose)	2.5 g
蒸餾水	1000 mL

1.5 萬 unit/mL 多黏桿菌素 B 硫酸鹽溶液:

取 50 萬 unit 之多黏桿菌素 B 硫酸鹽 lg,溶於蒸餾水 33.3 mL,以無菌濾膜 過濾,冷藏備用。

完全培養基:

基礎培養基加熱溶解後,取 15 mL 注 15 mL 证 15 mL $15 \text mL$ 15 mL 15 mL

2.2.29.3. 營養培養基(Nutrient agar, NA)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腖(peptone)	5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分裝於試管及三角瓶,以 121°C滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 6.8±0.2。分裝於試管者,做成斜面培養 基;三角瓶者,分裝於培養皿,每一培 養皿倒入 15-18 mL,做成平板培養基, 使用前培養基表面應保持乾燥。 濾,冷藏備用。

完全培養基:

基礎培養基加熱溶解後,以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.2±0.2。冷卻 至約 50℃,加入 50%蛋黄液 50 mL 及 1 萬 unit/mL 多粘桿菌素 B 硫酸鹽溶液 10 mL,搖動混合,使絮狀沈澱物分散均勻,搖動時應避免產生氣泡,每一培養皿約倒入 15~18 mL,使用前培養基表面應保持乾燥。

2.2.29.2. 胰化酪蛋白-大豆-多粘桿菌素培養液(Trypticase - soy- polymyxin broth, TSPB)

胰化酪蛋白腖(trypticase	17 g
peptone)	
植物蛋白腖(phytone	3 g
peptone)	
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鉀(K ₂ HPO ₄)	2.5 g
葡萄糖(dextrose)	2.5 g
蒸餾水	1000 mL

1.5 萬 unit/mL 多黏桿菌素 B 硫酸鹽溶液:

取 50 萬 unit 之多黏桿菌素 B 硫酸鹽 1g,溶於蒸餾水 33.3 mL,以無菌濾膜 過濾,冷藏備用。

完全培養基:

2.2.29.3. 營養培養基(Nutrient agar,

NA)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腖(peptone)	5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分裝於試管及三角瓶,以 121°C滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 6.8±0.2。分裝於試管者,做成斜面培養 基;三角瓶者,分裝於培養皿,每一培 養皿倒入 15-18 mL,做成平板培養基, 使用前培養基表面應保持乾燥。

2.2.29.4. 營養培養液(Nutrient broth, NB)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腖(peptone)	5 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 2.5 mL 注入試管內,以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 6.8±0.2。

2.2.29.5. 酚紅葡萄糖培養液(Phenol red glucose broth)

际蛋白腖 3 號(proteose	10 g
peptone No.3)	
牛肉抽出物(beef extract)	1 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
酚紅(phenol red)	0.018 g
氯化鈉	5 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 2.5 mL 注入試管內,以 118℃滅菌 10 分鐘,最終 pH 值為 7.4±0.2。

2.2.29.6. 硝酸鹽培養液(Nitrate broth)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腺(peptone)	5 g
硝酸鉀(KNO3,無亞硝酸	1 g
鹽者)	
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 5 mL 注入試管內, 以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.0±0.2。

2.2.29.7. 酪胺酸培養基(Tyrosine agar) 取 2.2.29.3. 節已滅菌營養培養基 100 mL,冷卻至 48℃,加入 5%酪胺酸溶液 10 mL,一面混合均匀,一面無菌分取 3.5 mL 注入已滅菌之試管,並迅速冷卻做成斜面,以避免酪胺酸之析出。 2.2.29.8. 溶菌酶培養液

取 2.2.29.4.節已滅菌營養培養液 99 mL,冷卻後加入 0.1%溶菌酶溶液 1 mL,混合均匀,再分取 2.5 mL 至已滅菌之試管。

2.2.29.9. 歐普氏培養液

(Voges-Proskauer medium)

<u>(</u>	
朊蛋白腖(proteose	7 g
peptone)	

2.2.29.4. 營養培養液(Nutrient broth, NB)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腖(peptone)	5 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 2.5 mL 注入試管內,以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 6.8 ± 0.2 。

2.2.29.5. 酚紅葡萄糖培養液(Phenol red glucose broth)

肝蛋白腖 3 號(proteose	10 g
peptone No.3)	
牛肉抽出物(beef extract)	1 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
酚紅(phenol red)	0.018 g
氯化鈉	5 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 2.5 mL 注入試管 內,以 118℃滅菌 10 分鐘,最終 pH 值 為 7.4±0.2。

2.2.29.6. 硝酸鹽培養液(Nitrate broth)

牛肉抽出物(beef extract)	3 g
蛋白腺(peptone)	5 g
硝酸鉀(KNO3,無亞硝酸	1 g
鹽者)	
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 5 mL 注入試管內, 以 121°C 滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.0±0.2。

2.2.29.7. 酪胺酸培養基(Tyrosine agar) 取 2.2.30.3.節已滅菌營養培養基 100 mL,冷卻至 48° C,加入 5%酪胺酸溶液 10 mL,一面混合均匀,一面無菌分取 3.5 mL 注入已滅菌之試管,並迅速冷卻做成斜面,以避免酪胺酸之析出。 2.2.29.8. 溶菌酶培養液

取 2.2.30.3. 節已滅菌營養培養液 99 mL,冷卻後加入 0.1%溶菌酶溶液 1 mL,混合均匀,再分取 2.5 mL 至已滅菌之試管。

2.2.29.9. 歐普氏培養液

(Voges-Proskauer medium)

标蛋白腖(proteose	7 g
peptone)	

氯化鈉	5 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
蒸餾水	1000 mL

溶解後,分取 2.5 mL 注入試管內,以 121°C減菌 10 分鐘,最終 pH 值為 6.5±0.2。

2.2.29.10. 胰化酪蛋白-大豆-綿羊血培養基(Trypticase soy sheep blood agar) 基礎培養基:胰化酪蛋白大豆培養基(Trypticase soy agar, TSA)

胰化酪蛋白腺(trypticase	15 g
peptone)	
植物蛋白腺(phytone	5 g
peptone)	
氯化鈉	5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,以 121°C滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.3 ± 0.2 。冷卻至約 50°C,加入去血纖維蛋白綿羊血 50 mL,搖動混合均勻,每一培養皿倒入 15-18 mL。 2.2.29.11. 運動性試驗培養基(Motility medium)

胰化酪蛋白(trypticase)	10 g
酵母抽出物(yeast extract)	2.5 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
磷酸氫二鈉(Na2HPO4)	3 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取2mL注入試管中,以121℃滅菌15分鐘,最終pH值為7.4±0.2,使用前培養基表面應保持乾燥。

2.3. 檢液之調製

- 2.3.1. 固態檢體:將檢體切碎混合均勻後,取50g,加入稀釋液450mL,混合均勻,作為10倍稀釋檢液。
- 2.3.2. 粉狀、粒狀或其他易於粉碎之檢體:使用已滅菌之藥勺或其他用具將檢體粉碎後,混合均勻,取50g,以下步驟同2.3.1.節之操作。
- 2.3.3. 液態檢體:將檢體振搖均勻混合,取50 mL,作為原液,以下步驟同2.3.1.節之操作。
- 2.3.4. 冷凍檢體:須解凍者,如冷凍

氯化鈉	5 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
蒸餾水	1000 mL

溶解後,分取 2.5 mL 注入試管內,以 121°C滅菌 10 分鐘,最終 pH 值為 6.5±0.2。

2.2.29.10. 胰化酪蛋白-大豆-綿羊血培養基(Trypticase soy sheep blood agar) 基礎培養基:胰化酪蛋白大豆培養基 (Trypticase soy agar, TSA)

(Jr	
胰化酪蛋白腺(trypticase	15 g
peptone)	
植物蛋白腺(phytone	5 g
peptone)	
氯化鈉	5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.3±0.2。冷卻至約 50℃,加入去血纖維蛋白綿羊血 50 mL,搖動混合均勻,每一培養皿倒入 15-18 mL。2.2.29.11. 運動性試驗培養基(Motility medium)

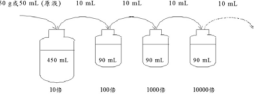
胰化酪蛋白(trypticase)	10 g
酵母抽出物(yeast extract)	2.5 g
葡萄糖(dextrose)	5 g
磷酸氫二鈉(Na2HPO4)	3 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,分取 2 mL 注入試管中,以 121℃滅菌 15 分鐘,最終 pH 值為 7.4±0.2,使用前培養基表面應保持乾燥。

2.3. 檢液之調製

- 2.3.1. 固態檢體:將檢體切碎混合均勻 後,取50g,加入稀釋液450mL,混 合均勻,作為10倍稀釋檢液。
- 2.3.2. 粉狀、粒狀或其他易於粉碎之檢體:使用已滅菌之藥勺或其他用具將檢體粉碎後,混合均勻,取50g,以下步驟同2.3.1.節之操作。
- 2.3.3. 液態檢體:將檢體振搖均勻混合,取 50 mL,作為原液,以下步驟同 2.3.1.節之操作。
- 2.3.4. 冷凍檢體:須解凍者,如冷凍

魚、禽畜肉、蔬果、水餃等,應在冷藏 之溫度下解凍(如2~5℃,18小時內即 可解凍完全);亦可使用較高溫度快速 解凍(置於 45℃以下之水浴中,可在 15 分鐘內解凍之檢體適用之)。解凍時應 經常搖動檢體,以加速解凍。俟檢體解 凍後,再予以切碎並混合均匀。不須解 凍者,如食用冰塊、冰棒等冰類製品, 應速先行使成適當小塊;再依 2.3.1. 節,製成10倍稀釋檢液。如檢驗工作 無法立即進行,應將檢體貯存於-20℃。 2.3.5. 凝態及濃稠液態檢體:如布丁、 煉乳、海苔醬等,經攪拌均勻後,取 50 g,以下步驟同 2.3.1.節之操作。 2.3.6. 系列稀釋檢液:使用已滅菌之吸 管,吸取上述之10倍稀釋檢液10mL, 加至稀釋液 90 mL 中,依序作成一系 列適當之 100 倍、1000 倍、10000 倍等



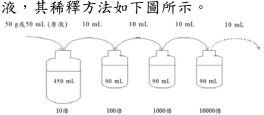
稀釋檢液,其稀釋方法如下圖所示。

2.3.7. 塗抹物(Swab)檢體:將塗抹棒之頭部置於已滅菌試管內,以無菌操作折(剪)斷塗抹物木柄,添加蛋白腺緩衝液5 mL後,將試管蓋旋緊,於10秒內來回叩擊手心使其劇烈振盪(振盪幅度需達15公分)50次,或以旋渦混合器充分振盪至塗抹物頭部之棉絮鬆開,取溶出液供作檢液。

註: 1.除肉製品使用蛋白腖稀釋液外,其他檢體以磷酸鹽緩衝溶液作為稀釋液。

- 2.檢體總量不足50 g (mL)時,應依檢體量,添加適量之稀釋液,作成10倍稀釋檢液。
- 3.處理含油脂量多,不易勻散及易起泡沫之檢體時,應加入適量已滅菌之乳化劑(如 1% Tween 80),並充分振搖,使之乳化。
- 2.4. 鑑別試驗
- 2.4.1. 分離培養

魚、禽畜肉、蔬果、水餃等,應在冷藏 之溫度下解凍(如2~5℃,18小時內即 可解凍完全);亦可使用較高溫度快速 解凍(置於 45℃以下之水浴中,可在 15 分鐘內解凍之檢體適用之)。解凍時應 經常搖動檢體,以加速解凍。俟檢體解 凍後,再予以切碎並混合均匀。不須解 凍者,如食用冰塊、冰棒等冰類製品, 應速先行使成適當小塊;再依 2.3.1. 節,製成10倍稀釋檢液。如檢驗工作 無法立即進行,應將檢體貯存於-20℃。 2.3.5. 凝態及濃稠液態檢體:如布丁、 煉乳、海苔醬等,經攪拌均勻後,取 50 g,以下步驟同 2.3.1.節之操作。 2.3.6. 系列稀釋檢液:使用已滅菌之吸 管,吸取上述之10倍稀釋檢液10mL, 加至稀釋液 90 mL 中,依序作成 100



倍、1000倍、10000倍等一系列稀釋檢

2.3.7. 塗抹物(Swab)檢體:將塗抹棒之頭部置於已滅菌試管內,以無菌操作折(剪)斷塗抹物木柄,添加蛋白腺緩衝液5 mL後,將試管蓋旋緊,於10秒內來回叩擊手心使其劇烈振盪(振盪幅度需達15公分)50次,或以旋渦混合器充分振盪至塗抹物頭部之棉絮鬆開,其溶出液可供作檢液。

註: 1.除肉製品使用<u>0.1%</u>蛋白腖稀釋液外,其他檢體以磷酸鹽緩衝溶液作為稀釋液,其次為生理食鹽水。

- 2.檢體總量不足50 g (mL)時,應依檢體量,添加適量之稀釋液,作成10倍稀釋檢液。
- 3.處理含油脂量多,不易勻散及易起泡沫之檢體時,應加入適量已滅菌之乳化劑(如 Tween 80,使其於檢液中濃度為1%),並充分振搖,使之乳化。
- 2.4. 鑑別試驗
- 2.4.1. 分離培養

2.4.1.1. 直接平板法(Direct plate count | 2.4.1.1.平板計數法: method)

2.4.1.1.1. 將 2.3.節之稀釋檢液及(或)原 液充分搖動,混合均勻。

2.4.1.1.2. 各吸取每一稀釋檢液及(或) 原液 0.1 mL,分別置入 MYP 培養基平 板,每一檢液至少做二重複,以塗抹曲 棒均勻塗抹乾後,倒置於 30℃,培養 24~48 小時,觀察所形成菌落之生長 狀態,必要時,應再行純化。

2.4.1.1.3. 仙人掌桿菌在 MYP 培養基 的典型菌落為菌落中間部份通常為白 色,邊緣為半透明、菌落周圍有濃厚沈 澱之環帶(表示有卵磷脂酶之活性),背 景有明顯之粉紅色者為可疑仙人掌桿 菌。

2.4.1.1.4. 選取含 15~150 個可疑仙人 掌桿菌菌落之 MYP 培養基予以計數, 並由前述培養基各鉤取至少 5 個可疑 菌落,分別接種於 NA 斜面培養基,置 於30℃,培養24小時,供後續試驗使 用。

2.4.1.2. 最確數(Most Probable

Number, 簡稱 MPN)計數法:預期檢體 中仙人掌桿菌數低於 100 CFU/g 或 10 CFU/mL 時使用。

2.4.1.2.1. 將 2.3.節之稀釋檢液及(或)原 液分别充分混合均匀。

2.4.1.2.2. 分別吸取1 mL接種於已裝有 15 mL之TSPB培養液之試管中,每一檢 液各接種3支(三階三支);為原液、10 倍、100倍稀釋檢液時,每階試管含檢 體量1,0.1,0.01 (g或mL);為10倍、100 倍、1000倍稀釋檢液時,每階試管含檢 體量0.1, 0.01, 0.001 (g或mL), 於30℃培 養48±2小時。

2.4.1.2.3. 從2.4.1.2.2.節每一支呈混濁 (細菌生長的現象)之TSPB培養液試管 中各取一接種環菌量,劃線於MYP培 養基,於30℃培養24~48小時。

2.4.1.2.4. 由每個有細菌生長的平板 中,依照2.4.1.1.4.節鉤取至少5個可疑 菌落,分別接種於NA斜面培養基,置 於30℃,培養24小時。

2.4.1.1.1.將 2.3.節之各系列稀釋檢液及 (或)原液充分搖動,混合均勻後,分別 吸取 0.1 mL, 置入 MYP 培養基,每一 稀釋檢液至少做二重複,以塗抹曲棒均 勻塗抹培養基表面乾後,倒置於30℃, 培養 24~48 小時,觀察所形成菌落之 生長狀態,必要時,應再行純化。仙人 掌桿菌在 MYP 培養基的典型菌落為菌 落中間部份通常為白色,邊緣為半透 明、菌落周圍有濃厚沈澱之環帶(表示 有卵磷脂酶之活性),背景有明顯之粉 紅色者為可疑仙人掌桿菌。選取含 15 ~150 個可疑仙人掌桿菌菌落之 MYP 培養基予以計數,並由前述培養基各鉤 取至少5個可疑菌落,分別接種於NA 斜面培養基,置於30℃,培養24小時。

2.4.1.2. 最確數(Most Probable Number, MPN)法

2.4.1.2.1. 當檢體中仙人掌桿菌數低於 100 CFU/g 或 10 CFU/mL 時,採用此 法。

2.4.1.2.2. 分別吸取原液或2.3.6.節之10 倍,100倍,1000倍等稀釋檢液1 mL, 接種於裝有TSPB培養液之試管中,各 階試管相對的含檢體量1,0.1,0.01, 0.001 (g或mL), 每一檢液各接種3支(三 階三支),於30°C培養48±2小時,當 TSPB培養液呈混濁狀,取一接種環菌 量,劃線於MYP培養基,於30℃培養 24~48小時,再依2.4.1.1.節鉤取至少5 個可疑菌落,分別接種於NA斜面培養 基,置於30℃,培養24小時。

2.4.2. 鏡檢(Microscopic examination): 自 2.4.1.節之 NA 斜面培養基鉤取可疑 菌落,作革蘭氏染色及芽孢染色後鏡 檢,其結果符合仙人掌桿菌典型反應 者,則應自 NA 斜面培養基取 3 mm 接 種環菌量,接種於裝有磷酸鹽緩衝溶液 0.5 mL 之試管中,以旋渦混合器混合 均勻後,進行 2.4.3.節生化試驗。

2.4.2.1. 革蘭氏染色(Gram stain)

2.4.2.1.1. <u>鉤取菌體</u>:加適量無菌生理 食鹽水於載玻片上,以接種針(或環)自 2.4.1.<u>1.4</u>.節之 NA 斜面培養基<u>上</u>鉤取適 量菌株,均勻塗抹成薄抹片,風乾後迅 速通過火焰 3~4 次微熱固定,勿直接 火烤。

2.4.2.1.2. 初染: 將已固定之抹片,用哈克氏結晶紫液染1分鐘,水洗。

2.4.2.1.3. 媒染:加革蘭氏碘液作用 1 分鐘,水洗。

2.4.2.1.4. 脫色:用 95%乙醇洗至不再有紫色褪出時,再水洗,此步驟僅約 30 秒,惟視抹片之厚薄而定。

2.4.2.1.5. 複染:用哈克氏複染液複染30秒,水洗。

2.4.2.1.6. 風乾。

2.4.2.1.7. 鏡檢:呈現深紫色者為革蘭 氏陽性菌,呈現淡紅色者為革蘭氏陰性 菌。仙人掌桿菌為革蘭氏陽性,菌體形 成長或短鏈狀,芽孢為橢圓形,位於中 央或微偏離中央位置,芽孢具薄壁,且 不使菌體膨脹者。

2.4.2.2. 芽孢染色

依照 2.4.2.1.節製成薄抹片,經風乾及固定後,以孔雀綠染色液染色,並以微火溫和加熱 2~3 分鐘,但應避免染液蒸發,移走火焰,冷卻後以自來水沖洗,再加入沙黃 O 染色液染 30 秒後,以自來水沖洗,經自然乾燥後於油鏡下觀察,呈現綠色者為芽孢,呈現紅色者為營養菌體,仙人掌桿菌芽孢有明顯之綠色。

2.4.3. 生化試驗

2.4.3.1. 觸酶試驗(Catalase test): 自 2.4.1.節之 NA 斜面培養基鉤菌,塗抹

2.4.2. 鏡檢(Microscopic examination): 自 2.4.1.節之 NA 斜面培養基鉤取可疑 菌落,作革蘭氏染色及芽孢染色後鏡 檢,其結果符合仙人掌桿菌典型反應 者,則應自 NA 斜面培養基取 3 mm 接 種環菌量,接種於裝有磷酸鹽緩衝溶液 0.5 mL 之試管中,以旋渦混合器混合 均勻後,進行 2.4.3.節生化試驗。

2.4.2.1. 革蘭氏染色(Gram stain)

2.4.2.1.1. 加適量無菌生理食鹽水於載玻片上,以接種針(或環)自 2.4.1.節之NA 斜面培養基鉤取適量菌株,均勻塗抹成薄抹片,風乾後迅速通過火焰 3~4次微熱固定,勿直接火烤。

2.4.2.1.2. 初染:將已固定之抹片,用哈克氏結晶紫液染1分鐘,水洗。

2.4.2.1.3. 媒染:加革蘭氏碘液作用 1 分鐘,水洗。

2.4.2.1.4. 脫色:用 95%乙醇洗至不再有紫色褪出時,再水洗,此步驟僅約 30 秒,惟視抹片之厚薄而定。

2.4.2.1.5. 複染:用哈克氏複染液複染30秒,水洗。

2.4.2.1.6. 風乾。

2.4.2.1.7. 鏡檢:呈現深紫色者為革蘭 氏陽性菌,呈現淡紅色者為革蘭氏陰性 菌。仙人掌桿菌為革蘭氏陽性,菌體形 成長或短鏈狀,芽孢為橢圓形,位於中 央或微偏離中央位置,芽孢具薄壁,且 不使菌體膨脹者。

2.4.2.2. 芽孢染色

依照 2.4.2.1.節製成薄抹片,經風乾及固定後,以孔雀綠染色液染色,並以微火溫和加熱 2~3 分鐘,但應避免染液蒸發,移走火焰,冷卻後以自來水沖洗,再加入沙黃 O 染色液染 30 秒後,以自來水沖洗,經自然乾燥後於油鏡下觀察,呈現綠色者為芽孢,呈現紅色者為營養菌體,仙人掌桿菌芽孢有明顯之綠色。

2.4.3. 生化試驗

2.4.3.1. 觸酶試驗(Catalase test): 自 2.4.1.節之 NA 斜面培養基鉤菌,塗抹

於載玻片上,加3%過氧化氫溶液1~2 滴,觀察有無氣泡產生,產生氣泡者為 正反應,否則為負反應。仙人掌桿菌為 正反應。

2.4.3.2. 厭氧下葡萄糖之利用 (Anaerobic utilization of glucose): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 2 mm 接種 環菌量,接種於酚紅葡萄糖培養液中, 徐徐加入已滅菌之礦物油或石蠟油至 高度約 2.5 公分後,於 35℃培養 24 小 時。培養液由紅色變成黃色者,為正反 應,否則為負反應。仙人掌桿菌為正反 應。

2.4.3.3. 硝酸鹽還原試驗(Reduction of nitrate): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於硝酸鹽培養 液中,於35℃培養24小時後,各加入 亞硝酸鹽檢測試劑溶液A及溶液B各 0.25 mL,輕輕搖勻後觀察結果,10分 鐘內呈橘紅色者為正反應;顏色無變化 時,加入少許鋅粉而有橘紅色呈現時, 則為負反應,否則亦為正反應。仙人掌 桿菌為正反應。

2.4.3.4. 歐普氏試驗(VP test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種環菌 量,接種於歐普氏培養基中,於 35℃ 培養 48±2 小時後,取培養液 1 mL 至 另一已滅菌之試管中,加歐普氏試劑之 溶液 A 0.6 mL 及歐普氏試劑之溶液 B 0.2 mL 後,再加入少許肌酸,輕輕搖 匀,經1小時後觀察結果,呈現粉紅色 者則為正反應,否則為負反應。仙人掌 桿菌為正反應。

2.4.3.5. β- 溶 血 性 試 驗 (β-Hemolysis test):用油性簽字筆在胰化酪蛋白-大 豆-綿羊血培養基之培養皿底劃分成 6 至8等分區域,每區可接種一株菌,各 區標示清楚後,自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝 溶液取 2 mm 接種環菌量, 劃線於各區 上,於35℃培養24小時。菌落生長的 周圍有明顯透明環者,則為正反應;否 則為負反應。仙人掌桿菌為正反應。 2.4.3.<u>6</u>. 酪胺酸分解試驗(Tyrosine decomposition test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽

於載玻片上,加3%過氧化氫溶液1~2 滴,觀察有無氣泡產生,產生氣泡者為 正反應,否則為負反應。仙人掌桿菌為 正反應。

2.4.3.2. 厭氧下葡萄糖之利用 (Anaerobic utilization of glucose): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 2 mm 接種 環菌量,接種於酚紅葡萄糖培養液中, 徐徐加入已滅菌之礦物油或石蠟油至 高度約 2.5 公分後,於 35℃培養 24 小 時。培養液由紅色變成黃色者,為正反 應,否則為負反應。仙人掌桿菌為正反 應。硝酸鹽還原試驗(Reduction of nitrate): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於硝酸鹽培養 液中,於35℃培養24小時後,各加入 亞硝酸鹽檢測試劑溶液A及溶液B各 0.25 mL,輕輕搖勻後觀察結果,10分 鐘內呈橘紅色者為正反應;顏色無變化 時,加入少許鋅粉而有橘紅色呈現時, 則為負反應,否則亦為正反應。仙人掌 桿菌為正反應。

2.4.3.3. 歐普氏試驗(VP test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種環菌 量,接種於歐普氏培養基中,於 35℃ 培養 48±2 小時後,取培養液 1 mL 至 另一已滅菌之試管中,加歐普氏試劑之 溶液 A 0.6 mL 及歐普氏試劑之溶液 B 0.2 mL 後,再加入少許肌酸,輕輕搖 匀,經1小時後觀察結果,呈現粉紅色 者則為正反應,否則為負反應。仙人掌 桿菌為正反應。

2.4.3.<u>4</u>. β- 溶 血 性 試 驗 (β-Hemolysis test):用油性簽字筆在胰化酪蛋白-大 豆-綿羊血培養基之培養皿底劃分成 6 至8等分區域,每區可接種一株菌,各 區標示清楚後,自 2.4.2. 節磷酸鹽緩衝 溶液取 2 mm 接種環菌量,劃線於各區 上,於35℃培養24小時。菌落生長的 周圍有明顯透明環者,則為正反應;否 則為負反應。仙人掌桿菌為正反應。 2.4.3.<u>5</u>. 酪胺酸分解試驗(Tyrosine

decomposition test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽

緩衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於 酪胺酸斜面培養基上,於 35℃培養 48 小時。培養基斜面靠近菌落生長的部分 呈透明者,表示酪胺酸已被分解,為正 反應;否則為負反應,應再觀察 5 天。 仙人掌桿菌為正反應。

2.4.3.7. 溶 菌 酶 耐 性 試 驗 (Lysozyme-resistant test):自2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取2mm接種環菌量,接種於溶菌酶培養液及NB培養液(後者為對照組),於35℃培養24小時。二者之培養液均呈混濁狀態者,則為正反應;否則為負反應,應再置於35℃培養24小時後觀察。仙人掌桿菌為正反應。

2.4.3.8. 運動性試驗(Motility test):自 2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種 環菌量,穿刺接種於運動性試驗培養基 中,深度約 3 mm,於 30℃培養 18~24 小時,沿穿刺線呈放射狀生長者,為正 反應,否則為負反應。大部分之仙人掌 桿菌為正反應,部分仙人掌桿菌為負反 應。

2.4.3.<u>9</u>. 蛋白質毒素晶體試驗(Protein toxin crystal test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩 衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於 NA 斜面培養基,於 30℃培養 24 小時 後,再置於室溫2~3天,在載玻片上 滴一滴無菌水,取菌體製成薄抹片,風 乾,通過火焰輕微加熱固定,冷卻後浸 入甲醇中 30 秒,取出並傾掉載玻片上 甲醇,自然風乾。浸入TB 石碳酸復紅 ZN 染色液或鹼性復紅染色液,並以微 火溫和加熱染色液至蒸氣出現,移走火 焰,俟1~2分鐘後,再重複此步驟一 次,放置30秒,再以自來水沖洗,經 自然風乾,於油鏡下觀察是否產生游離 芽孢及暗黑色的四角形或鑽石狀之毒 素晶體,毒素晶體經常比游離芽孢稍 小。仙人掌桿菌可產生游離芽孢,不產 生毒素晶體。

2.4.3.<u>10</u>. 根狀生長試驗(Rhizoid growth test): 自 2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取 2 mm 接種環菌量,接種於 NA 平面培養

緩衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於 酪胺酸斜面培養基上,於 35℃培養 48 小時。培養基斜面靠近菌落生長的部分 呈透明者,表示酪胺酸已被分解,為正 反應;否則為負反應,應再觀察 5 天。 仙人掌桿菌為正反應。

2.4.3.6. 溶 菌 酶 耐 性 試 驗 (Lysozyme-resistant test):自2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取2mm接種環菌量,接種於溶菌酶培養液及NB培養液(後者為對照組),於35℃培養24小時。二者之培養液均呈混濁狀態者,則為正反應;否則為負反應,應再置於35℃培養24小時後觀察。仙人掌桿菌為正反應。

2.4.3.7. 運動性試驗(Motility test):自 2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取 3 mm 接種 環菌量,穿刺接種於運動性試驗培養基 中,深度約 3 mm,於 30℃培養 18~24 小時,沿穿刺線呈放射狀生長者,為正 反應,否則為負反應。大部分之仙人掌 桿菌為正反應,部分仙人掌桿菌為負反 應。

2.4.3.8. 蛋白質毒素晶體試驗(Protein toxin crystal test): 自 2.4.2. 節磷酸鹽緩 衝溶液取 3 mm 接種環菌量,接種於 NA 斜面培養基,於 30℃培養 24 小時 後,再置於室溫2~3天,在載玻片上 滴一滴無菌水,取菌體製成薄抹片,風 乾,通過火焰輕微加熱固定,冷卻後浸 入甲醇中 30 秒,取出並傾掉載玻片上 甲醇,自然風乾。浸入 TB 石碳酸復紅 ZN 染色液或鹼性復紅染色液,並以微 火溫和加熱染色液至蒸氣出現,移走火 焰,俟1~2分鐘後,再重複此步驟一 次,放置30秒,再以自來水沖洗,經 自然風乾,於油鏡下觀察是否產生游離 芽孢及暗黑色的四角形或鑽石狀之毒 素晶體,毒素晶體經常比游離芽孢稍 小。仙人掌桿菌可產生游離芽孢,不產 生毒素晶體。

 2.4.3.9.
 根狀生長試驗(Rhizoid growth test): 自 2.4.2.節磷酸鹽緩衝溶液取 2 mm 接種環菌量,接種於 NA 平面培養

基(應盡量接種於培養基之正中央),俟 表面乾燥後,於 30℃培養 24~72 小 時。菌落呈現毛髮狀或根狀,且由接種 處延伸數公分者,則為根狀生長。仙人 掌桿菌不呈根狀生長。

2.5. 判定

仙人掌桿菌陽性者,應符合下表所列之 結果。

試 驗。	正 反 應 (+)。	負 反 應(一)。	仙人掌桿菌之反應
鏡檢。	J.	o.	J
1. 革蘭氏染色。	深紫色。菌體形成長或	淡紅色。	+(a)
	短鏈狀,芽孢橢圓形,		
	在菌體中央或微偏離中		
	央位置, 芽孢具薄壁且		
	不使菌體膨脹。。		
2. 芽孢染色。	芽孢呈明顯之綠色。	營養菌體呈红色。	+0
簡酶試驗:	有氣泡產生。	無氣泡產生。	+0
厭氧下葡萄糖利	黄色。	原色。	+0
用試驗。			
硝酸鹽還原試點	ⅳ 橘红色。	原色 ^(b) 。	+0
歐普氏試驗。	粉紅色。	原色。	+.
溶血性試驗。	透明環。	無透明環。	+0
酪胺酸分解試驗	t。透明。	不呈透明。	+0
溶菌酶耐性試験	to 混濁。	澄清。	+.
運動性試驗。	沿穿刺線呈放射狀生長。	沿穿刺線無放	±(c),
		射狀生長。	
蛋白質毒素晶型	產生四角形。	不產生毒素品體。	- o
試驗。	或鑽石狀之毒素晶體。		
根狀生長試驗。	菌落呈毛髮狀或根狀。	菌落不呈毛髮	
		狀或根狀。	

- (a)「+」表示 90%以上為正反應。
- (b) 若無橘紅色產生時加入少許鋅 粉,而有橘紅色呈現則為負反應,否則 亦為正反應。
- (c) 50~90% 菌株為正反應。

2.6. 計數

2.6.1. 直接平板計數法菌數之計算:計 算仙人掌桿菌數時,所選取的數個可疑 菌落,經2.4.2.節及2.4.3.節試驗判定為 仙人掌桿菌者,再依確定之比例計算。 各稀釋倍數中僅有一種稀釋倍數培養 皿之菌落數為 15~150 個,則應以該稀 釋倍數之兩個培養皿之平均菌落數乘 其稀釋倍數及判定的比例,即得其仙人 掌桿菌數,其菌數之表示方式為CFU/g 或CFU/mL;但有兩稀釋倍數之培養皿 之菌落數在15~150個之間時,則應依 下列公式計算出平均菌落數再乘上稀 釋倍數及判定為仙人掌桿菌之比例。記 錄仙人掌桿菌數時應將該數字第三位 數字四捨五入,使其有效數為兩位。 仙人掌桿菌數 (CFU/g 或 CFU/mL) =

$$\left[\left(\frac{A_a + A_b}{2} \right) \times A \times \frac{Y_A}{X_A} + \left(\frac{B_a + B_b}{2} \right) \times B \times \frac{Y_B}{X_B} \right] \times \frac{1}{2}$$

基(應盡量接種於培養基之正中央),俟 表面乾燥後,於 30℃培養 24~72 小 時。菌落呈現毛髮狀或根狀,且由接種 處延伸數公分者,則為根狀生長。仙人 掌桿菌不呈根狀生長。

2.5. 判定

仙人掌桿菌陽性者,應符合下表所列之 結果。

試	験。	Æ B	應	(+)	負	反	應(一)。	仙人掌桿菌之反應。
鏡檢。	J.				0			o
1. 革蘭氏	染色。深	紫色。	菌體用	5成長或	淡:	红色。		+ (a)
e ³	独	鏈狀,	芽孢析	青圃形,				
	在	菌體中	央或领	收偏離中				
	央	位置,	芽孢星	海壁且				
	不	使菌體	膨脹。					
2. 芽孢染	色。芽	孢呈明	顯之為	き色。	營	赘 菌骨	豊星紅色。	+0
簡酶試驗。	有	氣泡產	生。		無	气泡点	産生』	+0
厭氧下前?	葡糖利 黄	色。			原	20		+0
用試驗。								
硝酸鹽還	原試驗。橘	红色。			原	5 (b)		+0
歐普氏試験	会。 粉	紅色。			原	<u> </u>		+.
溶血性試験	斂 。 透	明璟。			無	透明耳	義の	+0
酪胺酸分角	解試驗。透	明。			不	呈透月	月。	+0
溶菌酶耐气	生試驗。混	濁。			澄;	青。		+
運動性試界	会。 沿	穿刺線	呈放身	付狀生長	2 沿	穿刺鱼	泉無放	±(c) _e
					射	庆生	E+	
蛋白質毒	素晶體 產	生四角	形。		不	産生も	李素品體 。	
試驗。	或	鑽石狀	之毒力	品雅。				
根狀生長言	式験。 菌	落呈毛	髮狀或	(根狀)	菌	答不!	呈毛髮	
					狀:	成根料	火の	

- (a)「十」表示 90%以上為正反應。
- (b) 若無橘紅色產生時加入少許鋅 粉,而有橘紅色呈現則為負反應,否則 亦為正反應。
- (c) 50~90% 菌株為正反應。

2.6. 計數

仙人掌桿菌數 (CFU/g 或 CFU/mL)=

$$\left[(\frac{A_a + A_b}{2}) \times A \times \frac{Y_A}{X_A} + (\frac{B_a + B_b}{2}) \times B \times \frac{Y_B}{X_B} \right] \times \frac{1}{2}$$

A、B:稀釋倍數(當從 10 倍稀釋檢液 吸取 0.1 mL, 其稀釋倍數=10×10=100 倍;當從 100 倍稀釋檢液吸取 0.1 mL, 其稀釋倍數=10×100=1000 倍)。

Aa、Ah:含A稀釋倍數各培養皿內之可 疑仙人掌桿菌菌落數。

Ba、Bb:含B稀釋倍數各培養皿內之可 疑仙人掌桿菌菌落數。

X_A、X_B:由A及B稀釋倍數各培養皿所 鉤取之可疑菌落數。

Y_A、Y_B:由A及B稀釋倍數各培養皿 所鉤取之可疑菌落數,經2.5.節判定為 仙人掌桿菌之菌落數。

2.6.2. 最確數計算:由 2.5.節判定為仙 人掌桿菌之各階試管數,利用接種量為 每試管 0.1, 0.01, 0.001 (g 或 mL)之三階 三支最確數表(如附表),計算出仙人掌 桿菌之最確數(MPN/g 或 MPN/mL)。

附表:最確數表

正反應試管數。			最確數。	95% 信賴界限		正反應試管數。		最確數		%	
_			(MPN/g 或	15.89	外代-				(MPN/g 戎	15 税	界限
0.1*.	0.01	0.001	MPN/mL).	下限	上限	0.1	0.01	0.001	MPN/mL)	下限	上限
0.	0.0	0.5	< 3.0		9.5	2.	2.	0.5	21-	4.5	42:
0.	0	1-	3.0-	0.15	9.6-	2.	2	1-	28-	8.7-	94.
0.	1.	0	3.0-	0.15	11-	2.	2	2.	35-	8.7-	94.
0.	1.	1.	6.1	1.2-	18.	2.	3.	0	29.	8.7-	94.
0.	2.	0.	6.2	1.2	18-	2.	3.	1-	36-	8.7-	94
0.	3.	0	9.4	3.6	38-	3.	0.	0	23-	4.6-	94.
1.	0.	0	3.6.	0.17	18.	3.	0.	1.	38-	8.7	110
10	0.	10	7.2	1.3	18.	3.	0.	2.	64-	17.	180
1.	0	2-	11-	3.6	38-	3,	1.	0	43-	9.	180
1.	1.	0	7.4-	1.3	20-	3.	1.	1.	75-	17-	200
10	10	1.	11-	3.6	38.	3.	1-	2	120-	370	420
10	2.	0	11-	3.6	42	3.	1.	3.	160.	40-	420
1.	2.	1.	15.	4.5	42-	3,	2.	0.	93.	18-	420
1.	3.	0	16-	4.5	42-	3.	2-	1	150-	37-	420
2.	0.	0.	9.2	1.4	38	3.	2	2.	210-	40-	430
2-	0.	1-	14-	3.6	42-	3,	2.	3.	290-	90-	100
2.	0.	2-	20.	4.5.	42-	3.	3.	0	240-	42.	1000
2.	1.	0.	15.	3.7	420	3.	3.	1.	460.	90.	2000
2.	1-	1-	20-	4.5	42-	3,	3.	2.	1100-	180	4100
2.	1-	2-	27-	8.7-	94.	3.	3.	3.	>1100.	420-	

*: 各階試管中所含檢體量(g 或 mL) 說明:最確數表適用的接種量為各階試 管含檢體 0.1, 0.01, 0.001 (g 或 mL),當 接種量不同時應乘或除倍率,換算公式 為:

最確數 MPN/g (MPN/mL) =

最確數表之最確數

第一階試管含檢體量×10

例如:經判定含有測試菌之正反應試管 數為 3-1-0 時,對照最確數表之最確數 為 43,

(1)當接種量為各階試管含檢體 1, 0.1, 0.01 (g 或 mL),推算出測試菌之最確數

$$=\frac{43}{1\times10}$$
 = 4.3 MPN/g (MPN/mL) •

(2)當接種量為各階試管含檢體 0.1, | (2)當接種量為各階試管含檢體 0.1,

A、B:稀釋倍數(當從 10 倍稀釋檢液 吸取 0.1 mL, 其稀釋倍數=10×10=100 倍;當從 100 倍稀釋檢液吸取 0.1 mL, 其稀釋倍數=10×100=1000 倍)。

A_a、A_b:含A稀釋倍數各培養皿內之可 疑仙人掌桿菌菌落數。

Ba、Bb:含B稀釋倍數各培養皿內之可 疑仙人掌桿菌菌落數。

X_A、X_B:由A及B稀釋倍數各培養皿所 鉤取之可疑菌落數。

Y_A、Y_B:由A及B稀釋倍數各培養皿 所鉤取之可疑菌落數,經2.5.節判定為 仙人掌桿菌之菌落數。

2.6.2. 最確數計算:由 2.5.節判定為仙 人掌桿菌之各階試管數,利用接種量為 每試管 0.1, 0.01, 0.001 (g 或 mL)之三階 三支最確數表(如附表),計算出仙人掌 桿菌之最確數(MPN/g 或 MPN/mL)。

附表:最確數表

正反應試管數。		最確數。	95%		正反應試管數。		最確數。	95%			
			(MPN/g 或	信頼	界限。				(MPN/g 戎	信賴	界限
0.1*.	0.01	0.001	MPN/mL).	下限	上限	0.1	0.01	0.001	MPN/mL).	下限	LR
0.	0.0	0	< 3.0		9.5	2.	2.	0.5	21-	4.5	42
0.	0	1-	3.0-	0.15	9.6	2.	2	1-	28-	8.7-	94
0.	1.	0	3.0-	0.15	11-	2.	2-	2.	35-	8.7.	94
0.	1.	1.	6.1	1.2-	18.	2.	3.	0	29-	8.7	94
0.	2.	0	6.2	1.2	18-	2.	3.	1.	36-	8.7	94
0.	3.	0	9.4	3.6	38-	3.	0.	0.	23.	4.6	94
1.	0.	0.	3.6	0.17	18.	3.	0.	1.	38.	8.7	110
10	0	10	7.2	1.3	18	3.	0.	2.	64	170	180
1.	0.	2-	11-	3.6	38-	3.	1.	0.	43-	9.	180
1.	1.	0.	7.4-	1.3-	20.	3.	1.	1.	75-	17-	200
1.	1.	10	11-	3.6	38.	3.	1-	2.	120-	37.	420
1.	20	0	11-	3.6	42	3.	1/	3.	160	40-	420
1.	2.	1.	15.	4.5	42-	3,	2.	0.	93.	18-	420
1.	3.	0	16-	4.5-	42-	3.	2-	1.	150.	37.	420
2.	0	0.	9.2	1.4	38	3.	2	2.	210-	40.	430
2-	0.	1-	14-	3.6-	42-	3,	2.	3.	290-	90-	100
2.	0	2-	20.	4.5-	42-	3.	3.	0.	240.	42-	100
2.	1.	0.	15.	3.7	420	3.	3.	10	460	90.	200
2-	1-	1-	20-	4.5-	42-	3,	3.	2.	1100-	180-	410
2-	1.	2-	27-	8.7-	94-	3.	3.	3.	>1100-	420-	

*:各階試管中所含檢體量(g 或 mL) 說明:最確數表適用的接種量為各階試 管含檢體 0.1, 0.01, 0.001 (g 或 mL),當 接種量不同時應乘或除倍率,換算公式 為:

最確數 MPN/g (MPN/mL) =

最確數表之最確數

第一階試管含檢體量×10

例如:經判定含有測試菌之正反應試管 數為 3-1-0 時,對照最確數表之最確數 為 43,

(1)當接種量為各階試管含檢體 1, 0.1, 0.01 (g 或 mL),推算出測試菌之最確數

$$=\frac{43}{1\times10}$$
 = 4.3 MPN/g (MPN/mL) •

 $0.01, 0.001 (g 或 mL), 推算出測試菌之最確數 = <math>\frac{43}{0.1 \times 10}$ = 43 MPN/g (MPN/mL)。

- (3)當接種量為各階試管含檢體 0.01, 0.001, 0.0001 (g 或 mL), 推算出測試菌 之最確數= $\frac{43}{0.01\times10}$ = 4.3×10^2 MPN/g (MPN/mL)。
- 2.<u>7</u>. <u>如</u>使用經確效認可之市售培養基、生化檢測套組或<u>生化試驗</u>鑑定系統,<u>其</u>檢驗結果有爭議時,以本檢驗方法為準。

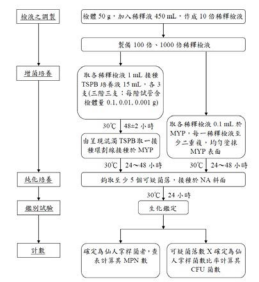
第二部:仙人掌桿菌之 real-time PCR 檢測

- 1. 適用範圍:本方法適用於仙人掌桿菌菌種及其腹瀉型毒素基因(nheA、hblD、cytK)、嘔吐型毒素基因(ces)之鑑別。
- 2. 檢驗方法:檢體之增菌液或經分離 純化後之菌株,經 DNA 萃取後,以即 時聚合酶鏈反應(real-time polymerase chain reaction, real-time PCR)進行鑑別 之方法。
- 2.1. 工作環境:工作平台需寬敞、潔淨、光線良好。檢體前處理、檢體 DNA 抽取、 real-time PCR 試劑配製及 real-time PCR 等檢驗過程皆需有區隔空間,避免交叉污染。Real-time PCR 試劑之配製應於生物安全操作櫃內進行。
- 2.2. 裝置(註1)
- 2.2.1. 即時聚合酶鏈反應器:AppliedBiosystems7500Real-TimePCRSystem,或同級品。
- 2.2.2. 高壓滅菌釜。
- 2.2.3. 生物安全操作櫃 (Biological safety cabinet, BSC):第二等級(class II) (含)以上者。
- 2.2.4. 加熱振盪器:具溫控及振盪功 能。
- 2.2.5. 微量冷凍離心機 (Micro refrigerated centrifuge):可達 20000 ×g,並具4℃溫控功能。

0.01, 0.001 (g 或 mL),推算出測試菌之 最 確 數 = $\frac{43}{0.1 \times 10}$ = 43 MPN/g (MPN/mL)。

(3)當接種量為各階試管含檢體 0.01, 0.001, 0.0001 (g 或 mL),推算出測試菌之最確數= $\frac{43}{0.01\times10}$ = 4.3×10^2 MPN/g (MPN/mL)。

2.7. 檢驗流程圖



2.<u>8</u>. <u>可參考</u>使用經確效認可之市售培養基市售培養基、生化檢測套組或鑑定系統,<u>惟</u>檢驗結果有爭議時,<u>應</u>以本檢驗方法為準。

- 2.2.6. 離心機:供各式微量離心管離心用。
- 2.2.7. 分光光度計: 具波長 260 nm、280 nm。
- 2.2.8. 冷凍設備: 具冷藏及凍結(-20℃)功能。
- 2.2.9. 旋渦混合器(Vortex mixer)。
- 2.2.10. 酸鹼度測定儀(pH meter)。
- 2.2.11. 天平:最大稱重量為 2000 g, 靈敏度為 0.1 g;最大稱重量為 100 g, 靈敏度為 1 mg。
- 註1:本方法所使用或提及之產品品牌 不代表為同類產品中最好者;反之,未 使用或未提及之產品品牌亦不代表為 同類產品中較差者。
- 2.3. 試藥
- 2.3.1. DNA 抽取用:適用於革蘭氏陽性 細菌 DNA 抽取之市售套組。
- 2.3.2. Real-time PCR 用 (tit 2)
- 2.3.2.1. 鑑別試驗用引子及探針
- 2.3.2.1.1. Bacillus cereus group (標的基
- 因:gyrB gene)
- 引子F:
- $\frac{5'\text{-}GCCCTGGTATGTATATTGGATCTA}{\text{C-}3'}$
- 引子R:
- <u>5'-GGTCATAATAACTTCTACAGCAG</u> GA-3'
- 探針 P:
- <u>5'-(6FAM)-CCATTTTTTCTTGTATACC</u> AACT-(MGB)-3'
- PCR 增幅產物大小 221 bp
- 2.3.2.1.2. Non-haemolytic enterotoxin,
- Nhe (標的基因: nheA gene)
- 引子F:
- <u>5'-TTATTGGTTACAGCAGTATCTACG</u> A-3'
- 引子R:
- <u>5'-GATAATGTATTTGGAGCAATTACA</u> TTTTG-3'
- 探針 P:
- <u>5'-(6FAM)-CTGTTTTCACTTCTGTTT</u>
- GCCCCTCCT -(BHQ1)-3'
- PCR 增幅產物大小 119 bp
- 2.3.2.1.3. Hemolytic BL enterotoxin, Hbl
- (標的基因: hblD gene)

<u>引子F:</u>	
5'-AGTTATTGCAGCTATTGGAGG-3'	
引子R:	
5'-GTCCATATGCTTAGATGCTGTGA-	
3' 475 &L D:	
探針 P: 5'-(6FAM)-CTGTTGTTGGTGGACTCT	
CGGCT-(BHQ1)-3'	
PCR 增幅產物大小 148 bp	
2.3.2.1.4.Cytotoxin K, CytK (標的基因	
<i>∶ cytK</i> gene)	
引子 F:5'-TGACTTGACCAGTTGCAC	
<u>-3'</u>	
<u>引子R:</u>	
5'-ACAAATGCTGTAGAAGAAACGA-	
3'	
探針 P:5'-(6FAM)-	
AGGGCCATTAGGCGTTACAGAAGC T-(BHQ1)-3'	
PCR 增幅產物大小 121 bp	
2.3.2.1.5. Emetic toxin Cereulide	
synthetase, Ces (標的基因: ces gene)	
引子F:	
5'-CGCCGAAAGTGATTATACCAA-3'	
<u>引子R:</u>	
5'-TATGCCCCGTTCTCAAACTG-3'	
探針 P:	
5'-(6FAM)-TGCATTTCTCGTTATTTTC	
CC-(BHQ1)-3' PCR 增幅產物大小 103 bp	
2.3.2.1.6. Crystal toxin (標的基因: <i>cryl</i>	
gene)	
3子F:	
5'-CATGATTCATGCGGCAGATAAAC-	
<u>3'</u>	
<u>引子R:</u>	
5'-TTGTGACACTTCTGCTTCCCATT-	
<u>3'</u> 探針 P:	
5'-(6FAM)-AAGCTTATCTGCCTGAGC	
TGTCTGT-(BHQ1)-3'	
PCR 增幅產物大小 277 bp	
註 2: 合成之引子及探針, 拆封後, 以	
無菌去離子水稀釋成適當濃度,分裝後	
置於-20℃貯存備用,另探針需避光保	
存,探針 5'端採用 6-carboxy-fluorescein	
(FAM)標記,3'端採用 Black Hole	

Quencher-1 (BHQ1)標記。

2.3.2.2. TaqMan® Fast Reagents Starter Kit (適用於 Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System)

本試劑內含 real-time PCR 所需去氧核糖核苷三磷酸、聚合酶等,使用時添加引子、探針及待測檢體 DNA。

- 2.3.3. 對照用物質: 仙人掌桿菌參考菌 株 或 其 DNA 及 蘇 力 菌 (Bacillus thuringiensis)參考菌株或其 DNA。
- 2.4. 器具及材料(註3)
- 2.4.1. 微量吸管(Micropipette): 2 μL、 10 μL、20 μL、100μL、200 μL 及 1000 μL。
- 2.4.2. 吸管尖頭(Pipette tip): 可滅菌。 10 μL、20 μL、200 μL 及 1000 μL。 2.4.3 熱心管: 200 μL、600 μL、1.5 mL
- 2.4.3. 離心管: 200 μL、600 μL、1.5 mL 及 2 mL 。
- 2.4.4. Real-time PCR 反應管:100 μL。
 2.4.5. Real-time PCR 反應盤:具 96 個 反應孔,適用於 Applied Biosystems
 7500 Real-Time PCR System。
- 2.4.6. 玻璃或塑膠瓶: 50 mL、100 mL、250 mL、500 mL、1000 mL 及 2000 mL。註 3:使用之塑膠或玻璃器皿均為無DNase 污染。
- 2.5. Real-time PCR 溶液^(註 4)

Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System 鑑別試驗用

<u>5 μM 引子 F</u>	<u>2.0 μL</u>
<u>5 μM 引子 R</u>	<u>2.0 μL</u>
<u>5 μM 探針</u>	<u>1.5 μL</u>
TaqMan® Fast Reagents	<u>12.5 μL</u>
Starter Kit	-
檢體 DNA 溶液	<u>5.0 μL</u>
無菌去離子水	<u>2.0 μL</u>
總體積	<u>25.0 μL</u>

- 註 4: Real-time PCR 溶液應置於冰浴中配製。
- 2.6. 檢體 DNA 溶液之製備
- 2.6.1. 檢體增菌液之 DNA 溶液製備 自第一部 2.4.1.節之培養液中,吸取菌 液 1 mL,置入已滅菌之 1.5 mL 離心管 中,以 15000 ×g 離心 3 分鐘,去除上

清液。

2.6.1.1. 直接煮沸法

將沉澱物加入無菌去離子水1 mL,振 盪混合均匀,以15000×g 離心3分鐘, 去除上清液,續將沉澱物加入無菌去離 子水1 mL,振盪混合均匀,置入加熱 振盪器中煮沸10分鐘,取出離心管, 作為檢體 DNA 原液,置於-20℃冷凍保 存。

2.6.1.2. 抽取 DNA 法

採用適用於革蘭氏陽性細菌 DNA 抽取之市售套組,依套組操作說明步驟抽取DNA。抽取之 DNA 溶液收集至已滅菌之 1.5 mL 離心管,作為檢體 DNA 原液,置於-20℃冷凍保存。

2.6.2. 分離菌株之 DNA 溶液製備

自培養基上鉤取一接種環的菌量,置入含有 1 mL 無菌去離子水之已滅菌 1.5 mL 離心管中,振盪混合均匀,煮沸 10 分鐘,取出離心管,待冷卻後以 15000 ×g 離心 3 分鐘,吸取上清液至另一已滅菌 1.5 mL 離心管,作為檢體 DNA 原液,置於-20℃冷凍保存。亦可依 2.6.1.2. 節進行檢體 DNA 原液之製備。

2.6.3. DNA 濃度測定及純度判斷

取適量之檢體 DNA 原液,以無菌去離子水做適當倍數之稀釋,分別測定 260 nm 及 280 nm 之吸光值(O.D.)。以波長 260 nm 吸光值乘 50 ng/µL 及稀釋倍數,即為檢體 DNA 原液濃度。DNA 溶液純度則以 O.D.260/O.D.280 比值作判斷,其比值應介於 1.7~2.0。

2.7. 鑑別試驗(註5)

2.7.1. Real-time PCR 操作步驟

以無菌去離子水適當稀釋檢體 DNA 原液、引子及探針備用。取已滅菌之 1.5 mL 離心管,依照 2.5.節配製 real-time PCR 溶液,依序加入 TaqMan® Fast Reagents Starter Kit、稀釋過之引子及探針,混合均勻後,分裝 20 μL入 real-time PCR 反應盤的反應孔中,各別加入檢體 DNA 溶液 5 μL,再將 real-time PCR 反應盤置於離心機中,以 200 ×g 瞬間離心,移入 real-time PCR 反應器,依

下列條件進行反應。同時另製作正反應 及負反應對照組。

2.7.1.1. 仙人掌桿菌菌種鑑別及毒素基 因反應條件

步驟	溫度(℃)	時間(sec)			
<u>1.熱活化</u>	<u>95</u>	<u>20</u>			
2.最初變性	<u>95</u>	<u>3</u>			
3.黏接、延展	<u>60</u>	<u>30</u>			
步驟2至步驟3,共進行45個循環					
反確。					

2.7.2. Real-time PCR 螢光分析

檢體 DNA 經 real-time PCR 反應後,直接從 real-time PCR 反應器上之螢幕觀察探針所產生之螢光增幅曲線,即可判讀反應結果。同時另測試正反應及負反應對照組。

2.7.3. 確認

檢體 DNA 之 real-time PCR 增幅產物螢光分析圖與正反應對照組螢光分析圖進行相互比對,當檢體 DNA 與正反應對照組之 real-time PCR 螢光分析圖均出現經由探針所產生之螢光增幅曲線,即確認該 real-time PCR 增幅產物為標的基因片段。當 Bacillus cereus group 反應為正反應,Crystal toxin 反應為負反應時,菌種確認為仙人掌桿菌。當前述兩者皆為正反應時,則確認為蘇力菌。

註 5:本 Real-time PCR 反應條件係採 Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System 設定之,當使用其他機型 時,應自行探討反應條件。

附註:第二部仙人掌桿菌之 real-time PCR 檢驗可視需要執行。

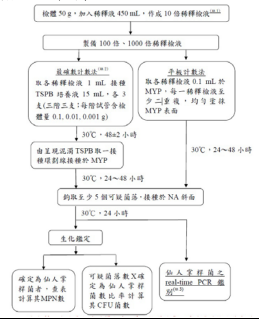
參考文獻

1. Sandra, M.T., E. J. Rhodehamel., Stanley, M. H., and Reginald, W. B., 2012. Bacteriological Analytical Manual Chapter 14 Bacillus cereus. US FDA.

2. Wehrle, E., Didier, A., Moravek, M., Dietrich, R. and Märtlbauer, E. 2010. Detection of *Bacillus cereus* with enteropathogenic potential by multiplex real-time PCR based on SYBR Green I. Mol. Cell. Probes 24: 124-130.

- 3. Dzieciol, M., Fricker, M., Wagner, M., Hein, I. and Ehling-Schulz, M. 2013. A novel diagnostic real-time PCR assay for quantification and differentiation of emetic and non-emetic *Bacillus cereus*. Food Control 32: 176-185.
- 4. Fricker, M., Messelhäusser, U., Busch, U., Scherer, S. and Ehling-Schulz, M. 2007. Diagnostic real-time PCR assays for the detection of emetic *Bacillus cereus* strains in foods and recent food-borne outbreaks. Appl. Environ. Microbiol. 73: 1892-1898.
- 5. Crighton, T., Hoile, R. and Coleman, N. V. 2012. Comparison of quantitative PCR and culture-based methods for evaluating dispersal of *Bacillus thuringiensis* endospores at a bioterrorism hoax crime scene. Forensic Sci. Int. 219: 88-95.

檢驗流程圖



- 註1:除肉製品使用蛋白腺稀釋液外, 其他檢體通常以磷酸鹽緩衝液作 為稀釋液。
- 註2:最確數(Most Probable Number, 簡稱MPN)計數法:預期檢體中只 含低菌量仙人掌桿菌時使用。
- 註 3:可依檢體含菌量情況自行探討接續之 real-time PCR 之步驟及增 菌時間,以達快速鑑別目的。