

食品微生物之檢驗方法－包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球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、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗，其檢驗方法，由中央主管機關定之」，爰擬具「食品微生物之檢驗方法－包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球菌之檢驗」，其修正要點如下：

- 一、 修正中英文標題。
- 二、 增列培養皿使用規格。
- 三、 增列「接種針及接種環」。

食品微生物之檢驗方法－包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球菌之檢驗修正對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>食品微生物之檢驗方法－<u>包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球菌之檢驗</u> Methods of Test for Food Microorganisms- Test of <i>Fecal Streptococci</i> in Bottled and Packaged Drinking Water</p> <p>1. 適用範圍：本方法適用於包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球菌(<i>Fecal Streptococci</i>)之檢驗。</p> <p>2. 檢驗方法：檢體經濾膜過濾後，以選擇性培養基培養及計數之方法。</p> <p>2.1. 工作環境：工作平台須寬敞、潔淨、光線良好，操作平台光度為 100 呎燭光以上，密閉室內換氣良好，儘可能沒有灰塵及流動空氣。每 15 分鐘落菌數不得超過 15 CFU/培養皿。</p> <p>2.2. 器具及材料</p> <p>2.2.1. 乾熱滅菌器。</p> <p>2.2.2. 高壓滅菌釜。</p> <p>2.2.3. 冰箱：能維持 $5\pm 3^{\circ}\text{C}$ 者。</p> <p>2.2.4. 培養箱：能維持內部溫度溫差 $\pm 1.0^{\circ}\text{C}$ 以內者。</p> <p>2.2.5. 水浴：能維持水溫溫差 $\pm 0.2^{\circ}\text{C}$ 以內者。</p> <p>2.2.6. 天平：可稱量到 2000 g，靈敏度為 0.1 g；可稱量到 120 g，靈敏度為 5 mg。</p> <p>2.2.7. 無菌濾膜：孔徑 0.2 μm 之親水性醋酸纖維膜。</p> <p>2.2.8. 薄膜過濾裝置：可放置過濾薄膜之漏斗及真空固定支架基座，漏斗應具無菌性或可滅菌性。</p> <p>2.2.9. 旋渦混合器(Vortex mixer)。</p> <p>2.2.10. 濾膜：孔徑 0.45 μm 之硝化纖維過濾薄膜(水質檢驗用、白色、有格子、已殺菌)或同級品，適用於 2.2.8. 節之薄膜過濾裝置者。</p> <p>2.2.11. 酸鹼度測定儀(pH meter)。</p> <p>2.2.12. 吸管輔助器(Pipette aid)。</p> <p>2.2.13. 吸管(Pipette)：已滅菌，1 mL</p>	<p>食品微生物之檢驗方法－糞便性鏈球菌之檢驗 Methods of Test for Food Microorganisms- Test of <i>Fecal Streptococci</i></p> <p>1. 適用範圍：本方法適用於包裝飲用水及盛裝飲用水中糞便性鏈球菌(<i>Fecal Streptococci</i>)之檢驗。</p> <p>2. 檢驗方法：檢體經濾膜過濾後，以選擇性培養基培養及計數之方法。</p> <p>2.1. 工作環境：工作平台須寬敞、潔淨、光線良好，操作平台光度為 100 呎燭光以上，密閉室內換氣良好，儘可能沒有灰塵及流動空氣。每 15 分鐘落菌數不得超過 15 CFU/培養皿。</p> <p>2.2. 器具及材料</p> <p>2.2.1. 乾熱滅菌器。</p> <p>2.2.2. 高壓滅菌釜。</p> <p>2.2.3. 冰箱：能維持 $5\pm 3^{\circ}\text{C}$ 者。</p> <p>2.2.4. 培養箱：能維持內部溫度溫差 $\pm 1.0^{\circ}\text{C}$ 以內者。</p> <p>2.2.5. 水浴：能維持水溫溫差 $\pm 0.2^{\circ}\text{C}$ 以內者。</p> <p>2.2.6. 天平：可稱量到 2000 g，靈敏度為 0.1 g；可稱量到 120 g，靈敏度為 5 mg。</p> <p>2.2.7. 無菌濾膜：孔徑 0.2 μm 之親水性醋酸纖維膜。</p> <p>2.2.8. 薄膜過濾裝置：可放置過濾薄膜之漏斗及真空固定支架基座，漏斗應具無菌性或可滅菌性。</p> <p>2.2.9. 旋渦混合器(Vortex mixer)。</p> <p>2.2.10. 濾膜：孔徑 0.45 μm 之硝化纖維過濾薄膜(水質檢驗用、白色、有格子、已殺菌)或同級品，適用於 2.2.8. 節之薄膜過濾裝置者。</p> <p>2.2.11. 酸鹼度測定儀(pH meter)。</p> <p>2.2.12. 吸管輔助器(Pipette aid)。</p> <p>2.2.13. 吸管(Pipette)：已滅菌。1 mL 吸</p>	<p>一、修正中英文標題。</p> <p>二、增列「接種針及接種環」。</p> <p>三、增修訂部分文字。</p>

<p>吸管應有 0.01 mL 之刻度;5 及 10 mL 吸管應有 0.1 mL 刻度。</p> <p>2.2.14. 培養皿：已滅菌，內徑約 90 mm，深度約 15 mm，或其他適當大小之規格，底皿之內外面應平坦，無氣泡、刮痕或其他缺點。</p> <p>2.2.15. 稀釋用容器：無菌袋或有 1000 mL、500 mL、99 mL 及 90 mL 標記附蓋(栓)之可滅菌廣口瓶。</p> <p>2.2.16. 藥勺、剪刀、小刀、壓舌板及鑷子：可滅菌或可拋棄式者。</p> <p>2.2.17. 接種針及接種環(直徑約 3 mm)：鎳鉻合金，鉑鈹或鉻線材質，或可拋棄式者。</p> <p>2.2.18. pH 試紙：範圍 6-8。</p> <p>2.2.19. 試藥：30%過氧化氫溶液、氯化三酚基雙偶氮(2,3,5-triphenyltetrazolium chloride)、結晶紫(crystal violet)、95%乙醇、草酸銨、碘化鉀、碘、沙黃 O (safranin O)、氯化鈉、三偶氮鈉(sodium azide, NaN_3)、甘油磷酸鈉 (sodium glycerophosphate)、麥芽糖(maltose)、乳糖(lactose)、溴甲酚紫(bromcresol purple)、七葉靈(esculin)、檸檬酸鐵(ferric citrate)、葡萄糖(dextrose)及磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)均採用試藥級，月示蛋白胨(proteose peptone)、聚蛋白胨(polypeptone)、酵母抽出物(yeast extract)、洋菜(agar)、牛肉提取物(beef extract)、蛋白胨(peptone)、牛膽汁(oxgall)、牛腦浸出物(calf brain infusion)及牛心浸出液(beef heart infusion)均採用微生物級。</p> <p>2.2.20. 試劑</p> <p>2.2.20.1. 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。</p> <p>2.2.20.2. 1%氯化三酚基雙偶氮溶液：取氯化三酚基雙偶氮 1 g，加蒸餾水 100 mL，攪拌溶解，以無菌濾膜過濾後，避光儲存備用，當溶液產生粉紅色時即須廢棄不可使用。</p> <p>2.2.21. 革蘭氏染色液(Gram stain</p>	<p>管應有 0.01 mL 之刻度;5 mL 及 10 mL 吸管應有 0.1 mL 刻度。</p> <p>2.2.14. 培養皿：已滅菌，內徑約 90 mm，深度約 15 mm，底皿之內外面應平坦，無氣泡、刮痕或其他缺點。</p> <p>2.2.15. 稀釋用容器：無菌袋或有 1000 mL、500 mL、99 mL 及 90 mL 標記附蓋(栓)之可滅菌廣口瓶。</p> <p>2.2.16. 藥勺、剪刀、小刀、壓舌板及鑷子：可滅菌或可拋棄式者。</p> <p>2.2.17. pH 試紙：範圍 6-8。</p> <p>2.2.18. 試藥：30%過氧化氫溶液、氯化三酚基雙偶氮(2,3,5-triphenyltetrazolium chloride)、結晶紫(crystal violet)、95%乙醇、草酸銨、碘化鉀、碘、沙黃 O (safranin O)、氯化鈉、三偶氮鈉(sodium azide, NaN_3)、甘油磷酸鈉 (sodium glycerophosphate)、麥芽糖(maltose)、乳糖(lactose)、溴甲酚紫(bromcresol purple)、七葉靈(esculin)、檸檬酸鐵(ferric citrate)、葡萄糖(dextrose)及磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)均採用試藥級，月示蛋白胨(proteose peptone)、聚蛋白胨(polypeptone)、酵母抽出物(yeast extract)、洋菜(agar)、牛肉提取物(beef extract)、蛋白胨(peptone)、牛膽汁(oxgall)、牛腦浸出物(calf brain infusion)及牛心浸出液(beef heart infusion)均採用微生物級。</p> <p>2.2.19. 試劑</p> <p>2.2.19.1. 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。</p> <p>2.2.19.2. 1%氯化三酚基雙偶氮溶液：取氯化三酚基雙偶氮 1 g，加蒸餾水 100 mL，攪拌溶解，以無菌濾膜過濾後，避光儲存備用，當溶液產生粉紅色時即須廢棄不可使用。</p> <p>2.2.20. 革蘭氏染色液(Gram stain</p>	
---	--	--

solution)^(註)

2.2.21.1. 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。

2.2.21.2. 革蘭氏碘液(媒染劑)

取碘化鉀 2 g 及碘 1 g 置於研鉢中，經研磨 5~10 秒，加蒸餾水 1 mL 研磨，續加蒸餾水 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，將此溶液移入褐色試藥瓶，以適量蒸餾水洗滌研鉢及杵後，以此洗液併入，使溶液達 300 mL。

2.2.21.3. 哈克氏複染液(複染劑)

取沙黃 O 2.5 g，溶於 95%乙醇 100 mL，作複染原液。使用時，取原液 10 mL，加入蒸餾水 90 mL，供作複染液。
註：革蘭氏染色液因放久可能失效，購買成品時，應注意其保存期限；自行配製者，應檢查其染色效果。

2.2.22. 培養基

2.2.22.1. KF 鏈球菌洋菜培養基(KF Streptococcus agar)

月示 蛋白 脲 (protease peptone)或聚蛋白 脲 (polypeptone)	10 g
酵母抽出物(yeast extract)	10 g
氯化鈉	5 g
三偶氮鈉(sodium azide, NaN ₃)	0.4 g
甘油磷酸鈉(sodium glycerophosphate)	10 g
麥芽糖(maltose)	20 g
乳糖(lactose)	1 g
溴甲酚紫(bromcresol purple)	0.015 g
洋菜(agar)	20 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解，繼續加熱 5 分鐘，冷卻至 50 或 60°C，加已滅菌 1%氯化三酚基雙偶氮 (2,3,5-triphenyl-

solution)^(註)

2.2.20.1. 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。

2.2.20.2. 革蘭氏碘液(媒染劑)

取碘化鉀 2 g 及碘 1 g 置於研鉢中，經研磨 5~10 秒，加蒸餾水 1 mL 研磨，續加蒸餾水 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，將此溶液移入褐色試藥瓶，以適量蒸餾水洗滌研鉢及杵後，以此洗液併入，使溶液達 300 mL。

2.2.20.3. 哈克氏複染液(複染劑)

取沙黃 O 2.5 g，溶於 95%乙醇 100 mL，作複染原液。使用時，取原液 10 mL，加入蒸餾水 90 mL，供作複染液。
註：革蘭氏染色液因放久可能失效，購買成品時，應注意其保存期限；自行配製者，應檢查其染色效果。

2.2.21. 培養基

2.2.21.1. KF 鏈球菌洋菜培養基(KF Streptococcus agar)

月示 蛋白 脲 (protease peptone)或聚蛋白 脲 (polypeptone)	10 g
酵母抽出物(yeast extract)	10 g
氯化鈉	5 g
三偶氮鈉(sodium azide, NaN ₃)	0.4 g
甘油磷酸鈉(sodium glycerophosphate)	10 g
麥芽糖(maltose)	20 g
乳糖(lactose)	1 g
溴甲酚紫(bromcresol purple)	0.015 g
洋菜(agar)	20 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解，繼續加熱 5 分鐘，冷卻至 50 或 60°C，加已滅菌 1%氯化三酚基雙偶氮 (2,3,5-triphenyl-

chloride)溶液 10 mL,最後 pH 值為 7.2 ± 0.2 , 分裝於培養皿中。

2.2.22.2. 牛膽汁七葉靈洋菜培養基 (Bile esculin agar)

牛肉抽取物(beef extract)	3 g
蛋白胨(peptone)	5 g
七葉靈(esculin)	1 g
牛膽汁(oxgall)	40 g
檸檬酸鐵(ferric citrate)	0.5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000mL

加熱溶解後,於 121°C 殺菌 15 分鐘,最後 pH 值為 6.6 ± 0.2 , 分裝於培養皿中。

2.2.22.3. 腦心浸出液 (Brain-heart infusion broth, BHI)

牛腦浸出物(calf brain infusion)	200 g
牛心浸出液(beef heart infusion)	250 g
胨蛋白胨(proteose peptone)	10 g
葡萄糖(dextrose)	2 g
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)	2.5 g
蒸餾水	1000mL

加熱溶解後,分裝於試管中,於 121°C 殺菌 15 分鐘,最後 pH 值為 7.4 ± 0.2 。

2.2.22.4. 腦心浸出液洋菜培養基 (Brain-heart infusion agar, BHA)

牛腦浸出物(calf brain infusion)	200 g
牛心浸出液(beef heart infusion)	250 g
胨蛋白胨(proteose peptone)	10 g
葡萄糖(dextrose)	2 g
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)	2.5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000mL

加熱至沸騰,使培養基完全溶解後,分裝於試管中,於 121°C 殺菌 15 分鐘,做成斜面培養基,最後 pH 值為 7.4 ± 0.2 。

chloride)溶液 10 mL,最後 pH 值為 7.2 ± 0.2 , 分裝於培養皿中。

2.2.21.2. 牛膽汁七葉靈洋菜培養基 (Bile esculin agar)

牛肉抽取物(beef extract)	3 g
蛋白胨(peptone)	5 g
七葉靈(esculin)	1 g
牛膽汁(oxgall)	40 g
檸檬酸鐵(ferric citrate)	0.5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000mL

加熱溶解後,於 121°C 殺菌 15 分鐘,最後 pH 值為 6.6 ± 0.2 , 分裝於培養皿中。

2.2.21.3. 腦心浸出液 (Brain-heart infusion broth, BHI)

牛腦浸出物(calf brain infusion)	200 g
牛心浸出液(beef heart infusion)	250 g
胨蛋白胨(proteose peptone)	10 g
葡萄糖(dextrose)	2 g
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)	2.5 g
蒸餾水	1000mL

加熱溶解後,分裝於試管中,於 121°C 殺菌 15 分鐘,最後 pH 值為 7.4 ± 0.2 。

2.2.21.4. 腦心浸出液洋菜培養基 (Brain-heart infusion agar, BHA)

牛腦浸出物(calf brain infusion)	200 g
牛心浸出液(beef heart infusion)	250 g
胨蛋白胨(proteose peptone)	10 g
葡萄糖(dextrose)	2 g
氯化鈉	5 g
磷酸氫二鈉(Na_2HPO_4)	2.5 g
洋菜(agar)	15 g
蒸餾水	1000mL

加熱至沸騰,使培養基完全溶解後,分裝於試管中,於 121°C 殺菌 15 分鐘,做成斜面培養基,最後 pH 值為 7.4 ± 0.2 。

2.3. 取樣：用已滅菌之容器或無菌袋盛取檢體，取 100 mL 過濾；若汙染情形嚴重時，則可採 10 mL，每一檢體至少做二重複。

2.4. 過濾：檢體以 0.45 μm 之硝化纖維濾膜減壓過濾。

2.5. 培養：經 2.4.節過濾後之薄膜，取出放置於 KF 鏈球菌洋菜培養基，倒置，於 35°C 培養 48 小時。

2.6. 觀察：經培養後，觀察有否菌落生成，暗紅或粉紅之菌落，是為典型菌落。

2.7. 確認試驗

2.7.1. 挑選 3~5 個典型菌落進行確認試驗。

2.7.2. 將 2.6.節分離之典型菌落接種至腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)，於 35°C 培養 48 小時。如生長則進行下列試驗。

2.7.3. 觸酶反應(Catalase test)：由腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上取(沾)菌，塗抹於載玻片上，加 1~2 滴 3% 過氧化氫溶液，觀察有無氣泡產生，產生氣泡者為正反應，否則為負反應。糞便性鏈球菌為負反應。

2.7.4. 革蘭氏染色(Gram stain)

(1) 加適量無菌生理食鹽水於載玻片上，以接種針(或環)自腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上鉤取適量菌株，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) 初染：將已固定之抹片，用哈克氏結晶紫液染 1 分鐘，水洗。

(3) 媒染：加革蘭氏碘液作用 1 分鐘，水洗。

(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。

(5) 複染：用哈克氏複染液複染 30 秒，水洗。

(6) 風乾。

(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。糞便性鏈球菌應為革蘭氏陽性，球

2.3. 取樣：用已滅菌之容器或無菌袋盛取檢體，取 100 mL 過濾；若汙染情形嚴重時，則可採 10 mL，每一檢體至少做二重複。

2.4. 過濾：以減壓過濾方式，將檢體過濾至孔徑 0.45 μm 之濾膜上。

2.5. 培養：經 2.4.節過濾後之薄膜，取出放置於 KF 鏈球菌洋菜培養基，倒置，於 35°C 培養 48 小時。

2.6. 觀察：經培養後，觀察有否菌落生成，暗紅或粉紅之菌落，是為典型菌落。

2.7. 確認試驗

2.7.1. 挑選 3~5 個典型菌落進行確認試驗。

2.7.2. 將 2.6.節分離之典型菌落接種至腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)，於 35°C 培養 48 小時。如生長則進行下列試驗。

2.7.3. 觸酶反應(Catalase test)：由腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上取(沾)菌，塗抹於載玻片上，加 1~2 滴 3% 過氧化氫溶液，觀察有無氣泡產生，產生氣泡者為正反應，否則為負反應。糞便性鏈球菌為負反應。

2.7.4. 革蘭氏染色(Gram stain)

(1) 加適量無菌生理食鹽水於載玻片上，以接種針(或環)自腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上鉤取適量菌株，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) 初染：將已固定之抹片，用哈克氏結晶紫液染 1 分鐘，水洗。

(3) 媒染：加革蘭氏碘液作用 1 分鐘，水洗。

(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。

(5) 複染：用哈克氏複染液複染 30 秒，水洗。

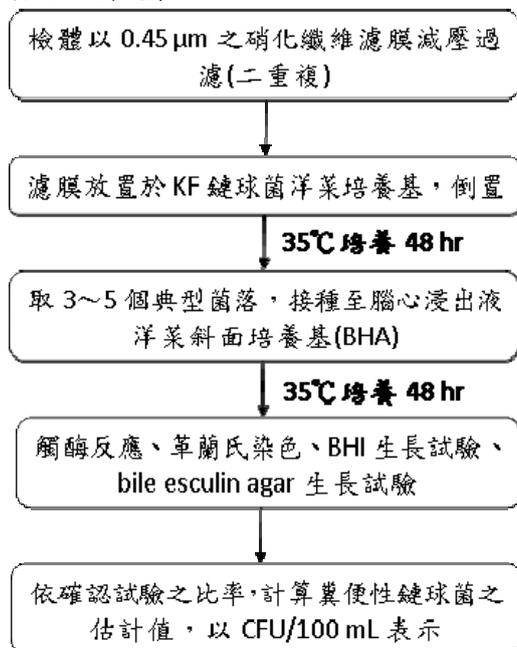
(6) 風乾。

(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。糞便性鏈球菌應為革蘭氏陽性，球菌，直

菌，直徑 0.5~1.0 μm ，成對或呈短鏈。
2.7.5. 從腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上取一接種環菌量(loop)移植於腦心浸出液(BHI)中，於 45°C 培養 24~48 小時。另移植一接種環菌量至牛膽汁七葉靈洋菜培養基(bile esculin agar)中，於 35°C 培養 24~48 小時。觀察有無生長，糞便性鏈球菌可在此二培養基中生長。

2.8. 計數：復按照確認試驗所得結果，依確定之比率計算糞便性鏈球菌之估計值，以 CFU/100 mL 表示。

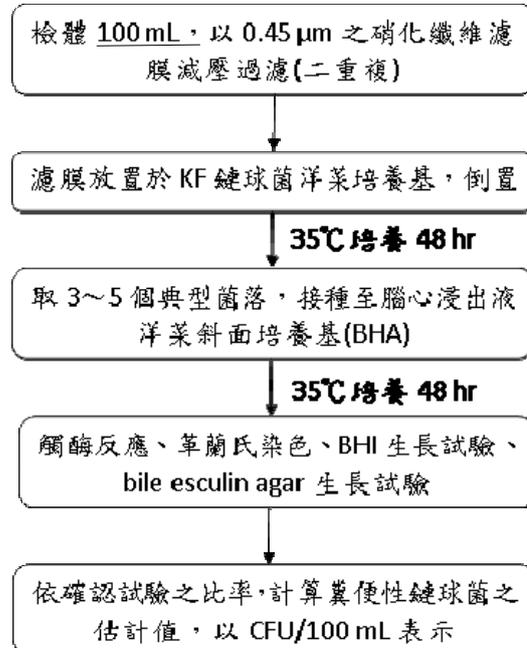
2.9. 如使用經確效認可之市售培養基、生化檢測套組或鑑定系統，其檢驗結果有爭議時，以本檢驗方法為準。
檢驗流程圖



徑 0.5~1.0 μm ，成對或呈短鏈。
2.7.5. 從腦心浸出液洋菜斜面培養基(BHA)上取一接種環菌量(loop)移植於腦心浸出液(BHI)中，於 45°C 培養 24~48 小時。另移植一接種環菌量至牛膽汁七葉靈洋菜培養基(bile esculin agar)中，於 35°C 培養 24~48 小時。觀察有無生長，糞便性鏈球菌可在此二培養基中生長。

2.8. 計數：復按照確認試驗所得結果，依確定之比率計算糞便性鏈球菌之估計值，以 CFU/100 mL 表示。

2.9. 檢驗流程圖



2.10. 可參考使用經確效認可之市售培養基、生化檢測套組或鑑定系統，惟檢驗結果有爭議時，應以本檢驗方法為準。