110年10月6日衛授食字第1101902155號公告修正 並自111年1月1日生效 MOHWM0023.02

食品微生物之檢驗方法-大腸桿菌之檢驗

Methods of Test for Food Microorganisms - Test of Escherichia coli

- 1. 適用範圍:本方法適用於食品中大腸桿菌之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經系列稀釋後,以選擇性培養基培養及計數或以三 階三支進行培養,配合MPN計數之方法。
 - 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。
 - 2.2. 器具及材料
 - 2.2.1. 乾熱滅菌器:能維持內部溫度在170±10℃者。
 - 2.2.2. 高壓滅菌釜:可達121℃以上者。
 - 2.2.3. 冰箱:能維持5±3℃者。
 - 2.2.4. 培養箱:能維持內部溫度溫差±1℃以內者。
 - 2.2.5. 水浴:能維持水溫溫差±0.2℃以內者。
 - 2.2.6. 攪拌均質器或鐵胃:能適用於無菌操作者。
 - 2.2.7. 顯微鏡:放大至1000倍之一般光學顯微鏡。
 - 2.2.8. 天平:可稱量到2000 g, 靈敏度為0.1 g; 可稱量到100 g者, 靈敏度為1 mg。
 - 2.2.9. 攪拌器。
 - 2.2.10. 旋渦混合器。
 - 2.2.11. 酸鹼度測定儀。
 - 2.2.12. 加熱器。
 - 2.2.13. 振盪器。
 - 2.2.14. 吸管輔助器或微量吸管。
 - 2.2.15. 吸管或吸管尖:已滅菌,1 mL吸管應有0.01 mL刻度;5及10 mL吸管應有0.1 mL刻度。
 - 2.2.16. 容器: 附螺旋蓋之玻璃、聚乙烯、鐵弗龍或其他能耐121℃ 濕熱滅菌20分鐘以上之三角錐瓶、玻璃瓶或廣口瓶,或無菌袋。
 - 2.2.17. 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。

- 2.2.18. 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。
- 2.2.19. 試管: 16×150 mm試管或其他適用者。
- 2.2.20. 杜蘭發酵管(Durham fermentation tube):外徑9×22 mm或其 他適當者。
- 2.2.21. 載玻片及蓋玻片:適用於染色及鏡檢用。
- 2.2.22. 藥勺、剪刀、小刀及鑷子:可滅菌,或可拋棄式者。
- 2.2.23. 濾紙及褐色試藥瓶。
- 2.2.24. 研鉢、杵:研磨試藥用。
- 2.2.25. 試藥

亞甲藍(methylene blue)、膽鹽3號(bile salts No.3)、葡萄糖 (glucose)、乳糖(lactose)、硫酸月桂酸鈉(sodium lauryl sulfate)、伊紅Y(eosin Y)、磷酸氫銨鈉、硫酸鎂、檸檬酸鈉 (sodium citrate·2H₂O)、氯化鈉、磷酸二氫鉀(KH₂PO₄)、磷酸 氫二鉀(K₂HPO₄)、結晶紫(crystal violet)、草酸銨(ammonium oxalate)、碘化鉀、碘、沙黃O (safranin O)、對-二甲胺基苯 甲醛(*p*-dimethylaminobenzaldehyde)、甲基紅(methyl red)、α-萘酚(α-naphthol)、無水乙醇、氫氧化鈉、氫氧化鉀、肌酸 (creatine)、95% 乙醇、戊醇(amyl alcohol)、聚山梨醇酯80 (polysorbate 80, Tween 80)、5-溴-4-氯-3-吲哚-β-葡萄糖醛酸 環己基銨鹽(5-bromo-4-chloro-3-indolyl-β-D-glucuronic acid, cyclohexylammonium salt)及鹽酸均採用試藥級。蛋白腖 (peptone)、胰化蛋白 䏡(tryptose)、酵母抽出物(yeast extract) 、胰化蛋白腖(tryptone)、胰化酪蛋白(trypticase)、蛋白腖緩 衝液粉末(buffered peptone-water powder)及洋菜採用微生物 級。

2.2.26. 試劑

- 2.2.26.1. 稀釋液
 - 2.2.26.1.1. 生理食鹽水:取氣化鈉8.5g,溶於蒸餾水1000 mL,分 裝於容器,經121℃滅菌15分鐘。
 - 2.2.26.1.2. 磷酸鹽緩衝液(Butterfield's phosphate-buffered dilution water, BPBW): 取磷酸二氫鉀34 g,溶於蒸餾水500 mL,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℃滅菌15分鐘,冷藏備用,作為

原液。使用時,取原液1.25 mL,加入蒸餾水1000 mL,分裝於容器,以121℃滅菌15分鐘。

- 2.2.26.1.3. 0.1%蛋白腺稀釋液(Peptone diluent, 0.1%): 取蛋白腺1 g溶於蒸餾水1000 mL, 取適量分裝於容器,經121℃ 滅菌15分鐘,最終pH值為7.0±0.2。
- 2.2.26.2. 革蘭氏染色液(Gram stain solution)(註1)
 - 2.2.26.2.1. 哈克氏(Hucker's)結晶紫液(初染劑) 溶液A:取結晶紫2g,溶於95%乙醇20 mL。 溶液B:取草酸銨0.8g,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。
- 2.2.26.2.2. 革蘭氏碘液(媒染劑) 取碘化鉀2 g及碘1 g於研缽研磨5~10秒,加蒸餾水1 mL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 色瓶,再以適量蒸餾水洗滌研缽及杵後,以此洗液併 入,使溶液達300 mL。
- 2.2.26.2.3. 哈克氏(Hucker's)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1:革蘭氏染色液因放久可能失效,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。
- 2.2.26.3. 柯瓦克氏試劑(Kovacs' reagent)
 取對-二甲胺基苯甲醛5g,溶於戊醇75 mL,再徐徐加入
 鹽酸25 mL,混合均勻後應呈黃色,冷藏備用。
- 2.2.26.4. 甲基紅指示劑(Methyl red indicator) 取甲基紅0.1 g,溶於95%乙醇300 mL,再加蒸餾水使成500 mL。
- 2.2.26.5. 歐普氏試劑(Voges-Proskauer reagents, VP reagents) 溶液A:取α-萘酚5g,溶於無水乙醇100 mL。 溶液B:取氫氧化鉀40g,溶於蒸餾水100 mL。
- 2.2.27. 培養基
 - 2.2.27.1. 硫酸月桂酸胰化蛋白腺培養液(Lauryl sulfate tryptose

broth,	LST	Γ
--------	-----	----------

胰化蛋白标 (tryptose)或胰化酪蛋白(trypticase)	20 g
乳糖(lactose)	5 g
磷酸二氫鉀(KH2PO4)	2.75 g
磷酸氫二鉀(K2HPO4)	2.75 g
氯化鈉(NaCl)	5 g
硫酸月桂酸鈉(sodium lauryl sulfate)	0.1 g
蒸餾水 10	000 mL

加熱溶解後,分取10 mL注入裝有發酵管之試管,以 121°C滅菌15分鐘,最終pH值為6.8±0.2。

2.2.27.2. EC培養液(EC Broth)

胰化蛋白标 (tryptose)或胰化酪蛋白(trypticase)	20 g
乳糖(lactose)	5 g
膽鹽3號(bile salts No. 3)	1.5 g
磷酸二氫鉀(KH ₂ PO ₄)	1.5 g
磷酸氫二鉀(K ₂ HPO ₄)	4 g
氯化鈉(NaCl)	5 g
蒸餾水 10	000 mL
加熱溶解後,分取8mL注入裝有發酵管之試管	,以121°C
滅菌15分鐘,最終pH值為6.9±0.2。	

2.2.27.3. 伊紅亞甲藍培養基(Levine's eosin methylene blue agar, L-EMB)

蛋白腖(peptone)	10 g
乳糖(lactose)	10 g
磷酸氫二鉀(K ₂ HPO ₄)	2 g
洋菜(agar)	15 g
伊紅Y (eosin Y)	0.4 g
亞甲藍(methylene blue)	0.065 g
蒸餾水	1000 mL

加熱溶解後,以121℃滅菌15分鐘,最終pH值為7.1±0.2。 培養基注入培養皿前,應搖動混合,使絮狀沈澱物分散 均匀,搖動時應避免氣泡產生。培養皿倒入15~20 mL, 凝固後打開皿蓋約1/2~1/4,使培養基表面乾燥。

2.2.27.4. 平板計數培養基(Plate count agar, PCA)

	胰化蛋白腖(tryptone)	5 g
	酵母抽出物(yeast extract)	2.5 g
	葡萄糖(glucose)	1 g
	洋菜(agar)	15 g
	蒸餾水	1000 mL
	加熱溶解後,分裝於試管或容器,以121℃流	域菌15分鐘,
	最終pH值為7.0±0.2。分裝於試管者,作成係	斗面培養基;
	容器者,分裝於培養皿,每一培養皿倒入120	~15 mL,作
	成平板培養基,使用前培養基表面應保持乾	燥。
2.2.27.5.	胰化蛋白腺或色胺酸培養液(Tryptone or	tryptophane
	broth)	
	胰化蛋白腺(tryptone)或胰化酪蛋白(trypticase	e) 10 g
	蒸餾水	1000 mL
	加熱溶解後,分取5 mL注入試管,以121℃	域菌15分鐘,
	最終pH值為6.9 ± 0.2。	
2.2.27.6.	MR-VP培養液(MR-VP broth)	
	蛋白腺緩衝液粉末(buffered peptone-water po	wder) 7 g
	葡萄糖(glucose)	5 g
	磷酸氫二鉀 (K_2HPO_4)	5 g
	蒸餾水	1000 mL
	加熱溶解後,分取5 mL注入試管,以121℃源	域菌15分鐘,
	最終pH值為6.9 ± 0.2。	
2.2.27.7.	柯塞爾氏檸檬酸鹽培養液(Koser's citrate broth	h)
	磷酸氫銨鈉(NaNH4HPO4·4H2O)	1.5 g
	磷酸二氫鉀(KH ₂ PO ₄)	1 g
	硫酸鎂(MgSO ₄ ·7H ₂ O)	0.2 g
	檸檬酸鈉(Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇ ·2H ₂ O)	3 g
	蒸餾水	1000 mL
	溶解後,分取10mL注入附有螺旋蓋之試管	,以121℃滅
	菌15分鐘,最終pH值為6.7±0.2。	
2.2.27.8.	胰化蛋白腺-膽鹽-X-葡萄糖醛酸苷培養基(tryptone-bile
	X-glucuronide agar, TBX)	
	胰化蛋白腖(tryptone)	20 g
	膽鹽3號(bile salts No.3)	1.5 g

5-溴-4-氯-3-吲哚-β-葡萄糖醛酸環己基銨鹽 (5-bromo-4-chloro-3-indolyl-β-D-glucuronic acid,

cyclohexylammonium salt)

0.075 g

洋菜(agar)

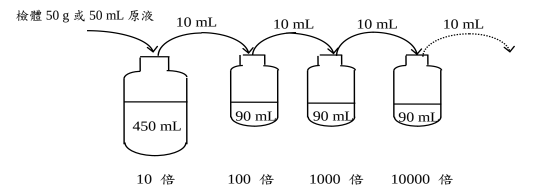
15 g

蒸餾水

1000 mL

取5-溴-4-氯-3-吲哚-β-葡萄糖醛酸環已基銨鹽 $0.075\,g$,溶於氫氧化鈉乙醇溶液 $3\,mL$ (含95%乙醇 $2.5\,mL$ 及 $1\,N$ 氫氧化鈉溶液 $0.5\,mL$),將其加入於培養基其他成分之中。加熱溶解後,以121°C滅菌15分鐘,最終pH值為 7.2 ± 0.2 。

- 2.3. 檢液之調製(註2-4)
- 2.3.1. 固態檢體:將檢體適當切碎、混勻後,取50g,加入稀釋液450 mL,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、混勻後,取50g,加入稀釋液450mL, 混合均勻,作為10倍稀釋檢液。
- 2.3.3. 液態檢體:將檢體混勻後,取50 mL,加入稀釋液450 mL,混合均勻,作為10倍稀釋檢液。
- 2.3.4. 冷凍檢體:須解凍者,如冷凍魚肉、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(如45℃以下之水浴,15分鐘內解凍者),解凍時應經常搖動檢體,以加速解凍。俟檢體解凍後,再予以適當切碎並混合均勻。不須解凍者,如食用冰塊、冰棒、冰淇淋等冰類製品,應速先行使成適當小塊,取50g,加入稀釋液450 mL,混合均勻,作為10倍稀釋檢液。
- 2.3.5. 凝態及濃稠液態檢體:如布丁、煉乳等檢體,經適當攪拌混 勻後,取50g,加入稀釋液450 mL,混合均勻,作為10倍稀 釋檢液。
- 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10 mL,加入稀釋液90 mL,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。



註2:除肉製品使用0.1%蛋白康稀釋液外,其他檢體以磷酸鹽緩衝液作為稀釋液,其次為生理食鹽水。

註3:檢體總量不足50g(mL)時,應依檢體量,添加適量之稀釋液, 作成10倍稀釋檢液。

註4: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. 最確數(Most Probable Number, 簡稱MPN)計數法

2.4.1.1. 推定試驗

- 2.4.1.1.1. 將2.3.節之檢體原液或稀釋檢液充分振搖,混合均勻後,分別自原液或10倍稀釋檢液起之三個連續稀釋倍數檢液吸取1 mL,接種於裝有LST培養液10 mL之試管,每一稀釋倍數接種3支(3階3支),自檢液之調製至此步驟應於15分鐘內完成,於35℃培養24±2小時,觀察是否產氣;未產生氣體者繼續培養24小時。仍無氣體產生者,即為大腸桿菌陰性;產生氣體者則疑為大腸桿菌陽性。
- 2.4.1.1.2. 由2.4.1.1.1.節產生氣體^(並5)之每一試管,取一接種環量之培養菌液,接種於EC培養液,於44.5℃有蓋水浴箱中培養24±2小時,觀察是否產生氣體,未產生氣體者繼續培養24±2小時。仍無氣體產生即為大腸桿菌陰性,產生氣體者疑似大腸桿菌陽性。

註5:輕搖試管後,若發酵管內之培養液可為氣泡所取代,則判為產氣。

2.4.1.2. 菌株分離培養

由2.4.1.1.2.節產生氣體之每一試管,取一接種環量之培養

菌液,在L-EMB培養基表面劃線後,於35°C培養18~24小時,觀察所形成菌落之形態,典型大腸桿菌菌落中央呈暗紫色,扁平,帶有或不帶有金屬光澤。自每一片L-EMB培養基鉤取5個可疑菌落^(註6),接種於非選擇性培養基(如PCA培養基),於35°C培養18~24小時,供作後續確定試驗使用。

註6:若可疑菌落少於5個時,則鉤取所有的可疑菌落。另, 鉤取之可疑菌落之中,只要其中1個菌落經確定試驗 判定為大腸桿菌陽性,即足以認定該EC培養液試管 為正反應,得終止其餘可疑菌落之確定試驗。

2.4.1.3. 確定試驗

2.4.1.3.1. 革蘭氏染色

- (1) 加適量0.85%生理食鹽水於載玻片上,以接種針(或環)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) 自然風乾。
- (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。大腸桿菌為革蘭氏陰性,無芽 胞,桿狀或短桿狀。

2.4.1.3.2. 吲哚試驗(Indole test)

自PCA培養基鉤菌接種於胰化蛋白 标培養液,於35℃ 培養24±2小時後,加入柯瓦克氏試劑0.2~0.3 mL,輕輕搖動後靜置10分鐘,上層呈現紅色者,為正反應,否則為負反應。大腸桿菌通常為正反應,有時亦呈負反應。

2.4.1.3.3. 歐普氏試驗(VP test)

自PCA培養基鉤菌接種於MR-VP培養液,於35℃培養 48±2小時後,取1 mL培養液至另一已滅菌之試管,加 入歐普氏試劑溶液A 0.6 mL及歐普氏試劑溶液B 0.2 mL後,再加入少許肌酸,輕輕搖勻,靜置2小時後觀察結果,呈現粉紅色者,為正反應;否則為負反應。大腸桿菌為負反應。

2.4.1.3.4. 甲基紅試驗(MR test)

將2.4.1.3.3.節剩餘之MR-VP培養液於35℃再培養48± 2小時後,加入甲基紅指示劑5滴,輕輕搖勻,培養液呈 紅色,則為正反應;否則為負反應。大腸桿菌為正反 應。

2.4.1.3.5. 檸檬酸鹽利用試驗(Citrate utilization test)

自PCA培養基鉤菌接種於柯塞爾氏檸檬酸鹽培養液, 於35°C培養96小時後,呈現混濁狀者,為正反應;維持 原澄清狀者,則為負反應。大腸桿菌為負反應。

2.4.1.3.6. 乳糖產氣試驗(Gas production from lactose)

自PCA培養基鉤菌接種於LST培養液,於35℃培養48± 2小時,產生氣體者為正反應;未產生氣體者為負反應。 大腸桿菌為正反應。

2.4.1.4. 判定

大腸桿菌陽性者,應符合下表所列之結果。

为一种。 为一, 为一种。 为一,							
試驗或基質	正反應	負反應	大腸桿菌				
叫	(+)	(-)	之反應				
革蘭氏染色	陽性	陰性					
	(深紫色)	(粉紅色)					
吲哚試驗	紅色	原色	+/-				
甲基紅試驗	紅色	黄色	+				
歐普氏試驗	粉紅色	原色	_				
檸檬酸鹽利用試驗	混濁狀	澄清	_				
乳糖產氣試驗	氣體產生	無氣體產生	+				

2.4.1.5. 最確數計算

由2.4.1.4.節判定為大腸桿菌之各階試管數,利用接種量為每管0.1,0.01,0.001 (g或mL)之三階三支最確數表(如下表),推算出大腸桿菌之最確數(MPN/g或MPN/mL)。

最確數表

正反	應試	管數	MPN/g	- 信賴界限		管數	MPN/g	95% 信賴界限			
0.1*	0.01	0.001	(mL)	下限	上限	0.1*	0.01	0.001	(mL)	下限	上限
0	0	0	< 3.0	-	9.5	2	2	0	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
1	0	1	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
1	1	1	11	3.6	38	3	1	2	120	37	420
1	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	1,000
2	0	2	20	4.5	42	3	3	0	240	42	1,000
2	1	0	15	3.7	42	3	3	1	460	90	2,000
2	1	1	20	4.5	42	3	3	2	1100	180	4,100
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:

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=

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

(2) 當接種量為各階試管含檢體0.1, 0.01, 0.001 (g或mL),推 算出測試菌之最確數=

$$\frac{43}{0.1 \times 10} = 43 \text{ MPN/g (MPN/mL)} \circ$$

(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=

$$\frac{43}{0.01 \times 10} = 4.3 \times 10^2 \text{ MPN/g (MPN/mL)} \circ$$

- 2.4.2. 直接平板法(Direct plate count method)
 - 2.4.2.1. 將2.3.節之稀釋檢液及(或)原液充分搖動,混合均勻。
 - 2.4.2.2. 各吸取每一稀釋檢液及(或)原液1 mL,分別置入培養皿, 各檢液至少做二重複。
 - 2.4.2.3. 各培養皿中倒入冷卻至47~50℃之TBX培養基15 mL,搖動混合均匀,靜置待培養基凝固後倒置,先於37℃培養4小時,再於44℃培養20~24小時。
 - 2.4.2.4. 選取含15~150個典型(藍色或藍綠色)菌落之平板培養基 予以計數(^{註7)}。
 - 註7:各稀釋倍數之典型菌落數小於15個或大於150個時, 則以最低或最高稀釋倍數之平板培養基予以計數。

2.4.2.5. 計數

2.4.2.5.1. 各稀釋倍數中僅有一稀釋倍數平板之菌落數為15~150時,應計數該稀釋倍數之所有平板中典型菌落數總和並依下列公式計算。其菌數之表示方式為CFU/g或CFU/mL,記錄菌數時應將第三位數字四捨六入(當第三位數字為五時,遇第二位數字為奇數時進位,偶數時捨去),使其有效數字為兩位。

大腸桿菌菌數(CFU/g或CFU/mL) = (
$$\sum a$$
) × $\frac{A}{V_A}$

Σa: A稀釋倍數之所有平板中典型菌落數總和

VA: A稀釋倍數之所有平板中檢液總體積

A:稀釋倍數

2.4.2.5.2. 當有兩種稀釋倍數平板之菌落數在15~150之間時,先 個別計算出各稀釋倍數之大腸桿菌菌數,再取其平均 值,依下列公式計算。

大腸桿菌菌數(CFU/g或CFU/mL)

$$= \left[\left(\sum a \right) \times \frac{A}{V_A} + \left(\sum b \right) \times \frac{B}{V_B} \right] \times \frac{1}{2}$$

Σa: A稀釋倍數之所有平板中典型菌落數總和

Σb:B稀釋倍數之所有平板中典型菌落數總和

VA: A稀釋倍數之所有平板中檢液總體積

V_B:B稀釋倍數之所有平板中檢液總體積

A、B:稀釋倍數

附註:如使用經確效認可之市售培養基、生化檢測套組或生化試驗鑑 定系統,其檢驗結果有爭議時,以本檢驗方法為準。

參考文獻:

- Feng, P., Weagant, S. D., Grant M. A. and Burkhardt W. 2017. Chapter 4 Enumeration of *Escherichia coli* and the Coliform Bacteria. Bacteriological Analytical Manual.
 [https://www.fda.gov/food/laboratory-methods-food/bam-4-enumeration-escherichia-coli-and-coliform-bacteria].
- 2. International Organization for Standardization. 2001. Microbiology of food and animal feeding stuffs Horizontal method for the enumeration of β-glucuronidase-positive *Escherichia coli* Part 2: Colony-count technique at 44°C using 5-bromo-4-chloro-3-indolyl β-D-glucuronide. ISO 16649-2.
- 3. International Organization for Standardization. 2018. Microbiology of the food chain Horizontal method for the enumeration of beta-glucuronidase-positive *Escherichia coli* Part 1: Colony-count technique at 44°C using membranes and 5-bromo-4-chloro-3-indolyl beta-D-glucuronide. ISO 16649-1.

