



Mast Group Ltd.
Mast House, Derby Road, Bootle
Liverpool, Merseyside, L20 1EA
United Kingdom
Tel: + 44 (0) 151 472 1444
Fax: + 44 (0) 151 944 1332
email: sales@mast-group.com
Web: www.mast-group.com

Mast Diagnostica GmbH
Feldstrasse 20
DE-23858 Reinfeld
Germany
Tel: + 49 (0) 4533 2007 0
Fax: + 49 (0) 4533 2007 68
email: mast@mast-diagnostica.de
Web: www.mast-group.com

Mast Diagnostic
12 rue Jean-Jacques Mention
CS91106, 80011 Amiens, CEDEX 1
France
Tél: + 33 (0) 3 22 80 80 67
Fax: + 33 (0) 3 22 80 99 22
email: info@mast-diagnostic.fr
Web: www.mast-group.com



ДНКЗаг Агар

DM132

Использование по назначению

Агар для идентификации стафилококков, позволяющий выявлять производство ДНКазы.

Содержание

См. этикетку на упаковке.

Формула*

Компонент:	Концентрация в среде:
Выбранная пептонная смесь	20.0 г/литр
Хлорид натрия	5.0 г/литр
Дезоксирибонуклеиновая кислота	5.0 г/литр
Агар	14.0 г/литр
Итоговое значение pH: 7.3 ± 0.2	

Условия хранения и срок годности

Все контейнеры с дегидратированной питательной средой должны быть плотно закрыты и храниться в сухом месте при температуре от 10 до 25°C до истечения срока годности, указанного на упаковке.

Предостережения

Только для диагностики IN VITRO. Требуется соблюдения мер биологической безопасности и асептической техники. Должен использоваться только в лабораториях со специально обученным квалифицированным персоналом. Перед утилизацией все биологически опасные отходы должны быть стерилизованы. См. паспорт безопасности продукта (доступен по запросу или на веб-сайте MAST®).

Дополнительно необходимые материалы и оборудование

Стандартные микробиологические материалы и оборудование: бактериологические петли, селективные добавки MAST®, тампоны, аппликаторы дисков, установки для сжигания отходов, инкубаторы и т. д., а также серологические и биохимические реагенты и добавки, например, кровь.

Этапы приготовления среды:

- См. этикетку на упаковке, чтобы узнать количество и объем. Приготовьте MAST™ агар ДНКазы (DM132) путем растворения порошка в дистиллированной или деионизированной воде. Для саше-пакетов: растворите все содержимое саше в объеме, указанном на упаковке.
- Автоклавировать при 121°C (15 фунтов на квадратный метр) в течение 15 минут.
- Разлейте культуральную среду по чашкам Петри (от 15 до 20 мл на чашку) и дайте застыть.

- Приготовленная среда может использоваться сразу или храниться в полиэтиленовых пакетах при 2-8°C в течение недели.
- Инокулируйте чашки с каплями суспендированного тестируемого организма. Четыре или более различных культур могут быть исследованы на одной чашке Петри (9 см).
- Инкубируйте чашки в аэробных условиях от 18 до 24 часов при температуре от 35 до 37°C.
- Залейте чашки 1 молярной (1M) HCl и дайте реакции развиться до тех пор, пока непрозрачность не станет видимой на пластине. Слейте лишнюю кислоту и проверьте наличие чистой зоны вокруг пятен роста.

Интерпретация результатов

После инкубации и добавления HCl регистрируются чистые зоны вокруг каждого пятна роста. Четко определенная чистая зона говорит о том, что ДНК была разделена на нуклеотидные фракции, которые не осаждаются кислотой. Запишите эти организмы как ДНКазы положительные. ДНКазы отрицательные колонии не образуют чистые зоны.

Контроль качества

Убедитесь в отсутствии признаков повреждения. Контроль качества необходимо провести как минимум для одного микроорганизма для демонстрации правильности результатов. Не используйте продукт, если реакции с контрольным тест-микроорганизмом являются некорректными. Ниже перечислены штаммы для контроля, приобретение которых не вызовет затруднений у конечного пользователя.

Тестовые организмы	Результат
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 9144	Положительный
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	Положительный
<i>Staphylococcus epidermidis</i> ATCC® 14990	Отрицательный

Список литературы

Список литературных источников доступен по запросу.