

MICROSPEC - Prüfvorschrift mpv 4.1

Konservierungs-Belastungstest (modifizierte EAB-Methode)

4 Stämme, gemischte Beimpfung (2 Behälter), gemeinsame Auswertung

A Folgende Keime kommen zum Einsatz:

1. Bakterien:
 - 1.1. Staphylococcus aureus DSM 799
 - 1.2. Pseudomonas aeruginosa DSM 1128
2. Pilze
 - 2.1. Candida albicans DSM 1386
 - 2.2. Aspergillus niger DSM 1988

B Herstellung der Keim-Suspensionen für die Belastung

1. Bakterien und Hefen werden von den Stammkulturen abgeimpft, auf CaSo- bzw. Sabouraud-Agar ausgestrichen und 24 Std. bei 30°C bebrütet. Schimmelpilze (Aspergillus niger) werden von der Stammkultur auf Sabouraud-Agar abgeimpft und bei 30°C solange bebrütet bis die Sporenbildung eingesetzt hat (in der Regel etwa 5 Tage).
2. Kolonien werden mit der Öse abgehoben und in NaCl-Pepton-Puffer suspendiert: Dazu werden die Kolonien mit der Öse am Glasrand verrieben und anschließend mit dem Schüttler gut gemischt. Die Aspergillus-Sporen werden mit NaCl-Pepton-Puffer mit Tween-Zusatz abgeschwemmt.
Die Keimdichte der Bakteriensuspensionen werden auf ca. 10^8 /ml und der Pilzsuspensionen auf ca. 10^7 /ml bis 10^8 /ml eingestellt = Belastungs-Suspensionen

C Belastung der Produkt-Proben

1. 2 x 40 g Produktprobe werden in geeignete Behälter z.B. 50 ml Salbendosen aus PP abgefüllt.
2. Je 200µl der Bakteriensuspensionen werden in den ersten Behälter eingimpft und je 200µl jeder Pilz-Suspension werden in den anderen Behälter eingimpft. Die beimpften Proben werden mit einem geeigneten Spatel gut vermischt.
Falls keine 40g Produkt vorhanden sein sollten, wird die vorhandenen Menge im Verhältnis 1:200 beimpft.
3. Beimpfte Proben werden im Dunkeln bei Raumtemperatur 20 +/- 2°C aufbewahrt.

MICROSPEC - Prüfvorschrift mpv 4.1

D Keimzahlbestimmung an den Belastungs-Suspensionen

1. Die Belastungs-Suspensionen werden in einer Verdünnungsreihe bis zu den Verdünnungsstufen 10^{-6} mit NaCl-Pepton-Puffer verdünnt.
2. Je 50 µl der 2 letzten Verdünnungsstufen werden auf CaSo-Agar bzw. Sabouraud-Agar ausspiralieren. Bei Bedarf können auch andere Mengen bzw. Verdünnungsstufen ausspiralieren werden.
3. Die Platten werden 24 – 48 Std. bei 25 - 30°C bebrütet, die Kolonien ausgezählt und gemäß mpv5 ausgewertet.

E Keimzahlbestimmungen an den belasteten Proben gemäß mpv5

Die Keimzahlbestimmung an den belasteten Proben erfolgt nach 2, 7, 14 und 28 Tagen (bei Bedarf auch nach 21 Tagen).

1. Die Proben werden gut mit einem Spatel durchmischt. 1 g Produkt wird in einen Stomacher-Beutel eingewogen, 9 ml Verdünnungsmittel CLP hinzugefügt und im Stomacher vollständig vermischt.
2. 50 µl der mit Bakterien-belasteten, verdünnten Probe werden auf CaSo-Agar ausspiralieren und 50 µl der mit Pilzen-belasteten, verdünnten Probe werden auf Sabouraud-Agar ausspiralieren. Bei Bedarf können auch 100 µl bzw. 200 µl ausspiralieren werden.
3. Die Platten werden 2-3 Tage bei 25-30 °C bebrütet. Die Kolonien werden ausgezählt und die Keimzahl der Probe gemäß mpv5 ermittelt. Die Keimzahl/g Produkt wird jeweils für Bakterien und Pilze angegeben.

F. Bericht

Der Test wird nach der Auswertung des 14 Tage-Wertes und nach Rücksprache mit dem Auftraggeber abgebrochen, wenn die Kriterien zum Bestehen des Tests eindeutig nicht erfüllt sind.

Nach Abschluss der Bestimmungen wird ein Bericht erstellt und die Konservierung des Produkts gemäß den Anforderungen des EAB / topische Anwendung beurteilt.

G. Materialien

siehe Liste „Materialien in der Mikrobiologie“

Anhang: Beimpfungsprotokoll mpv 3+4
 Berichtvorlage mpv 4.1