



دستورالعمل آماده سازی، تهیه و کنترل کیفی محیط های کشت

آزمایشگاه مرجع سلامت

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

تابستان ۱۳۹۶

محل مهر تضمین کیفیت	
تاریخ :	تاریخ :

مقدمه

محیط های کشت نقش اساسی را در آزمایشگاه میکروب شناسی ایفا می کنند و به طور گستردگی ای جهت جداسازی، تعیین هویت و آنتی بیوگرام میکروارگانیسم های بیماری زا به کار می روند. بسیاری از آزمایشگاه ها به طور روتین محیط های کشت، مورد نیاز برای مصارف تشخیصی و تحقیقاتی را خودشان تهیه می نمایند. با این همه برای اطمینان از این که محیط های کشت، کیفیت خوب و نتایج مطلوبی دارند، باید روش های کنترل کیفی مناسبی به کار گرفته شود. برای رسیدن به این هدف باید در تهیه و مصرف محیط های کشت معیارهای ذیل در نظر گرفته شود.

نکات عمومی در مورد تهیه محیط های کشت:

آب:

کیفیت محیط های کشت به طور مستقیم به کیفیت مواد خام مورد استفاده در تهیه آنها بستگی دارد. آب یکی از مهمترین موادی است که در تهیه محیط های کشت به کار می رود. سه معیار مهم برای آب مورد استفاده در تهیه محیط های کشت (آب نوع III) شامل عدم وجود یون های مس، قدرت هدایت الکتریکی و pH می باشد. در شرایط ایده آل یون های مس به دلیل خاصیت مهار کنندگی برای اغلب میکروارگانیسم ها، نباید در آب مورد استفاده برای تهیه محیط های کشت وجود داشته باشد. قدرت هدایت الکتریکی آب باید حدود ۱۰ میکروزیمنس بر سانتی متر باشد و همچنین pH آب مورد استفاده بهتر است کمی اسیدی باشد، ولی نباید کمتر از ۵ و بیشتر از ۸ باشد.

توزین پودر محیط کشت و افزودن آب:

طبق دستورالعمل تهیه محیط کشت که بر روی ظرف آن نصب گردیده است، مقدار مناسبی از پودر محیط کشت را با دقت وزن نمایید. ظرف محیط کشت را دور از جریان هوا و رطوبت باز کنید. از استنشاق پودرها به خصوص آنهایی که دارای مواد سمی هستند و تماس طولانی مدت آنها با پوست اجتناب کنید. پودر را به سرعت، به دقت و بدون ایجاد غبار وزن کنید. هرچه زودتر در ظرف را بیندید. نصف حجم آب مورد نیاز را داخل ظرف بریزید. سپس مقدار وزن شده محیط کشت را به آن اضافه نمایید. برای چند دقیقه به تندی تکان دهید. باقیمانده آب را به دیواره داخلی ظرف بریزید تا ذرات محیط کشت چسبیده به دیواره نیز وارد محلول شوند. این مرحله بسیار مهم است، چون پودر خشک محیط کشت در بالای سطح آب، ممکن است در اتوکلاو استریل نشود و منبع آلودگی گردد.

حل کردن محیط کشت:

محیط های کشت بدون آگار، معمولاً با تکان دادن آهسته و ملایم حل خواهند شد. اما محیط های کشت حاوی آگار باید قبل از حرارت دادن به مدت چند دقیقه با آب مخلوط شوند. سپس حرارت داده شوند تا آگار قبل از اتوکلاو کردن، حل شود. محیط های کشت را بجوشانید بدون آنکه بسوزند. محیط های کشتی که نباید اتوکلاو شوند، بعد از این مقدار حرارت دادن، برای تقسیم

داخل پلیت ها یا ظروف استریل دیگر آماده خواهند بود. اکثر محیط های کشت به استریلیزاسیون نهایی (در دمای 121°C به مدت ۱۵ دقیقه) نیاز خواهند داشت.

توزیع:

محیط کشت را در ظرفی مناسب با حجم ۲ تا ۳ برابر حجم محیط کشت بربزید تا بتوانید آن را به خوبی تکان دهید و مخلوط کنید.

استریلیزاسیون:

بعضی از محیط های کشت به استریلیزاسیون با اتوکلاو احتیاجی نداشته و با جوشاندن قابل استفاده می شوند که دستور ساخت آنها بر روی برچسب ظرف محیط کشت قید گردیده است. استریلیزاسیون سایر محیط های کشت توسط حرارت مرطوب (اتوکلاو) یا صافی غشایی (فیلتراسیون) انجام می گردد که این موارد نیز بر روی برچسب ظرف محیط کشت قید گردیده است.

الف) استریلیزاسیون با حرارت مرطوب:

استریلیزاسیون محیط کشت تا حجم یک لیتر، در اتوکلاو به مدت ۱۵ دقیقه و در دمای 121°C (فشار $1/2$ کیلوگرم بر سانتی متر مربع) انجام می گیرد. برای حجم های بیشتر از یک لیتر باید چرخه استریلیزاسیون را به طور مناسب تغییر داد. اما چون اکثر مشکلات در استریلیزاسیون محیط های کشت هنگامی رخ میدهد که مقادیر بیشتر از دو لیتر محیط کشت باید استریل شود، لذا توصیه می شود که مقادیر زیاد محیط کشت را در حجم های کوچکتر تقسیم نمایید.

کنترل کیفی اتوکلاو، کنترل دما و فشار آن باید به طور مداوم انجام گردد. برای کنترل اتوکلاو از انديکاتورهای شيميايی کلاس ۶ (TST) در هر ران کاري استفاده می شود. از انديکاتورهای بيوالوريکي جهت پايش عملكرد اتوکلاو حداقل به طور هفتگي يا فواصل بیشتر، مناسب با بار کاري اتوکلاو استفاده می شود که ویال حاوي اسپور *Geobacillus Stearothermophilus* ATCC 7953 به صورت تجاري در دسترس می باشد. است ($\text{SAL} \leq 10^6 \text{ CFU}$) و به صورت تجاري در دسترس می باشد.

ب) استریلیزاسیون با صافی غشایی (فیلتراسیون):

از صافی غشایی برای استریل کردن محیط های کشت و ترکیبات حساس به حرارت استفاده می شود.

استریلیزاسیون به وسیله صافی غشایی تحت شرایط خلاء یا افزایش فشار انجام می پذیرد. از غشاء ها و صافی های با قطر منفذ 0.22 یا 0.45 میکرومتر استفاده نمایید. این فیلترها باید قبل از استفاده، در اتوکلاو استریل شوند. در مورد غشاء ها و صافی هایی که در بسته بندی های استریل به فروش می رسند، به دستورالعمل سازنده مراجعه نمایید. قسمت های مختلف دستگاه صافی را با صافی با بدون صافی در اتوکلاو به مدت ۱۵ دقیقه در دمای 121°C استریل نمایید.

آماده سازی جهت مصرف:

بعد از استریلیزاسیون، اجازه دهید دمای محیط کشت به حدود 50°C برسد، سپس با رعایت شرایط آسپتیک در ظروف نهایی تقسیم نمایید. هیچ وقت محیط کشت را در دمای بالاتر از 50°C تقسیم نکنید. مکمل های حساس به گرما و حرارت باید بعد از این که دمای محیط کشت به حدود 50°C رسید، به آن اضافه شوند. دمای مکمل (ساپلمنت) استریل قبل از این که به محیط کشت اضافه شود، باید به دمای اتاق برسد. سپس مکمل را با رعایت شرایط آسپتیک به محیط کشت اضافه نموده، خوب مخلوط کنید و در ظروف نهایی که از قبل استریل شده اند، تقسیم نمایید.

اندازه گیری و تنظیم pH:

محیط های کشت دهیدراته اگر به طور مناسب تهیه شوند، نیازی به تنظیم pH ندارند. pH نهایی محصول استریل شده را می توان روی پلیت یا بطري اندازه گيری کرد، اما باید آنها را بعد از سنجش pH دور ریخت. بنابراین بعد از استریل شدن و خنک شدن محیط کشت تا دمای 25°C ، مقدار pH را در حد مورد نظر ($\pm 0/2$) تنظیم نمایید. تنظیم pH معمولاً با استفاده از هیدروکسید سدیم 40 گرم در لیتر (تقریباً یک مولار) و یا با استفاده از اسید کلریدریک $36/5$ گرم در لیتر (تقریباً یک مولار) انجام می شود. pH را به یکی از روش های ذیل کنترل نمایید:

- روش اول: روش خیساندن (Macerate): آگار یک پلیت را در ظرفی کوچک حاوی مقدار کمی آب مقطر (۵-۷ ml) له کرده و به مدت 10 دقیقه بخیسانید، سپس نوک الکترود pH متر را در این مخلوط غوطه ور کنید.
- روش دوم: نوک الکترود pH متر را در داخل اrlen کوچکی قرار دهید. مقدار اندکی از آگار مذاب را به داخل اrlen ریخته، پس از سفت شدن آگار، pH را اندازه گیری نمایید.
- روش سوم: از الکترودهای سطحی استفاده نمایید.

نگهداری محیط های کشت تهیه شده:

طول عمر محیط های کشت تهیه شده به نوع اجزاء تشکیل دهنده محیط، نحوه نگهداری و ذخیره سازی آنها بستگی دارد. تمامی محیط های کشت باید دور از نور نگهداری شوند. تابش نور به محیط های کشت موجب تشکیل مواد باکتریوستاتیک و باکتریساید مانند پراکسیداز می گردد. طول عمر اغلب محیط های کشت پلیتی در دمای 4 درجه سانتی گراد یک هفته می باشد، ولی اگر در داخل کیسه های پلاستیکی به گونه ای بسته بندی شوند که هوا داخل آنها نفوذ نکند، تا $3-4$ هفته قابل مصرف هستند. طول عمر محیط های کشت حاوی آنتی بیوتیک به پایداری آنتی بیوتیک موجود در آن بستگی دارد. در مجموع، محیط های حاوی آنتی بیوتیک را در مدت یک هفته باید مصرف کرد. از سوی دیگر با گذشت زمان این گونه محیط های کشت رطوبت خود را از دست داده، به دلیل افزایش غلظت آنتی بیوتیک، قدرت انتخابی آنها افزایش می یابد. پلیت ها را باید قبل از مصرف به دمای اتاق رساند. اگر پلیت محیط کشت بیش از 8 ساعت در دمای اتاق باقی بماند برای مصرف مناسب نمی باشد. محیط های کشت لوله ای در

مقایسه با محیط های کشت پلیتی عمر طولانی تری دارند. اغلب این محیط های کشت اگر در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شوند، ۳-۶ ماه قابل مصرف می باشند.

موارد ۱ ستثناء: تایوگلیکولات براث، اندول نیترات براث و SIM فقط به مدت یک ماه قابل نگهداری می باشند. محیط های CTA حاوی کربوهیدرات و مولر هینتون براث فقط به مدت ۶ هفته قابل نگهداری می باشند.

جدول شماره ۱ - خطاهای، مشکلات و علل ممکن در استریلیزاسیون محیط های کشت

مشکلات	علل ممکن
رنگ یا تیرگی غیر طبیعی محیط کشت (Abnormal color/darkening)	- آب ناخالص - ظروف شیشه‌ای کثیف - افت کیفیت محیط کشت دهیدراته - حرارت زیاد یا نادرست در طی استریلیزاسیون - pH اشتباه یا تعییر و انحراف pH - حل نشدن کامل محیط کشت - ذخیره‌سازی طولانی مدت در دمای ۵۰°C
لخته یا منعقد شدن محیط کشت (Coagulation)	داع بودن محیط کشت در هنگام افزودن ساپلمنت (مکمل) به آن
رگه رگه سیاه: نیم‌سوز شدن آگار رگه رگه روشن: سرد شدن تقریبی آگار در هنگام افزودن ساپلمنت (مکمل) به آن	رگه رگه شدن محیط کشت (Flecks in culture medium)
نادرست pH (Incorrect pH)	- آب ناخالص یا ظروف شیشه‌ای کثیف - حرارت زیاد در طی استریلیزاسیون - ذوب مجدد یا ذخیره‌سازی طولانی مدت در دمای ۵۰°C - آلودگی شیمیایی - کالیبراسیون نادرست pH متر - حل نشدن کامل محیط کشت - اندازه‌گیری pH در دمای بالای ۲۵°C - افت کیفیت محیط کشت دهیدراته - ذخیره‌سازی نادرست یا بیش از نیمه عمر محیط کشت دهیدراته - کیفیت پایین آب یا ظروف

علل ممکن	مشکلات
<ul style="list-style-type: none"> - حرارت بیش از اندازه در طی استریلیزاسیون - ذخیره‌سازی طولانی مدت (بیش از ۴ ساعت) در حالت مذاب (بیش از ۵۰°C) - افت کیفیت محیط کشت دهیدراته - pH اشتباه - آب ناخالص یا ظروف شیشه‌ای کثیف - حل نشدن کامل محیط کشت - داغ بودن محیط کشت در هنگام افزودن مکمل به آن - کیفیت پایین آب یا ظروف 	ایجاد رسوب یا کدورت (Precipitation/Turbidity)
<ul style="list-style-type: none"> - حرارت بیش از اندازه در طی استریلیزاسیون - افت کیفیت محیط کشت دهیدراته - قرارگیری در معرض نور مستقیم خورشید - حجم اشتباه مکمل اضافه شده 	سمّیت (Toxicity)
<ul style="list-style-type: none"> - توزین یا مخلوط کردن نادرست - آب یا ظروف آلوده - مواد مهارکننده در آب یا ظروف - افت کیفیت محیط کشت دهیدراته - داغ بودن محیط کشت در هنگام افزودن مکمل به آن - داغ بودن محیط کشت در هنگام کشت نمونه بر روی آن - ذخیره‌سازی طولانی مدت محیط کشت - خشک شدن بیش از حد سطح محیط کشت - حل نشدن کامل محیط کشت - تیرگی محیط کشت و تغییر و انحراف pH - حرارت بیش از اندازه و طولانی مدت 	رشد باکتریولوژیک ضعیف یا اثر روی خواص انتخابی / افتراقی
<ul style="list-style-type: none"> - حرارت بیش از اندازه (به ویژه در مقایر pH پایین) - هیدرولیز اسید در محیط کشت با pH پایین - توزین یا مخلوط کردن نادرست - حل نشدن کامل آگار - حجم نادرست آب - رقیق‌سازی زیاد با مایه تلقیح یا مکمل‌های محیط کشت - ذخیره‌سازی طولانی مدت در دمای ۵۰°C 	شل بودن آگار (Soft agar)

ارزیابی کیفیت محیط های کشت:

هر آزمایشگاه باید از کیفیت هر شماره ساخت از محیط های آماده مصرف تجاری و یا محیط های دهیدراته، قبل از استفاده اطمینان حاصل نماید. الزامات عمومی کنترل کیفیت محیط های کشت عبارتند از:

الف) ثبت اطلاعات محیط های کشت

۱. محیط های آماده مصرف تجاری:

- منبع تهیه آن، شماره ساخت، تاریخ انقضاء، تاریخ دریافت و تاریخ شروع به استفاده از آن را برای هر یک از انواع محیط ثبت کنید.

- هر محیط را مطابق دستورالعمل سازنده نگهداری کنید (معمولاً در $^{\circ}\text{C}$ ۲-۸).

۲. محیط های ساخته شده از پودر دهیدراته در آزمایشگاه:

- مقدار محیط ساخته شده، منبع تهیه آن، شماره ساخت، روش استریل نمودن آن، تاریخ ساخت، pH، تاریخ شروع به استفاده از آن، تاریخ انقضاء و نام فرد سازنده آن ثبت شود.

ب) بررسی مشخصات ظاهری:

محیط های کشت تهیه شده باید قبل از استفاده، از لحاظ فیزیکی و ظاهری نیز بررسی شوند:

- شکستگی یا آسیب دیدگی پلیت ها و لوله ها؛
- جدا شدن آگار از جداره پلیت ها و لوله ها؛
- یخ زدگی یا ذوب شدن آگار؛
- ناصاف پر شدن پلیت ها؛
- مقدار ناکافی آگار در پلیت ها (عمق کمتر از ۳ mm) و لوله ها (عمق و سطح ناکافی)؛
- وجود همولیز در محیط های حاوی خون؛
- تغییر در رنگ مورد انتظار برای هر محیط (احتمال اشکال در pH محیط)؛
- وجود حباب یا ناهمواری بیش از حد در سطح محیط؛
- رطوبت اضافی یا خشک شدن بیش از حد محیط؛
- آلودگی قابل مشاهده؛
- وجود رسوب.

ج) بررسی وجود آلودگی:

به عنوان یک قاعده کلی، برای سری ۱۰۰ تایی یا کمتر (≤ 100 ٪)، از لوله ها / پلیت ها باید از نظر عدم وجود آلودگی و رشد باکتریایی بررسی شوند. برای مقادیر بیشتر (> 100) باید ۱۰ لوله یا پلیت به صورت رندوم و تصادفی انتخاب، و انکوبه شوند. نمونه ها باید برای ۴۸-۲۴ ساعت در دمای $35-37^{\circ}\text{C}$ انکوبه، و سپس به مدت ۴۸ ساعت در دمای اتفاق نگهداری شوند. باید شواهدی از رشد میکروبی بعد از انکوباسیون مشاهده گردد. بعد از کامل شدن بررسی، باید تمام نمونه های بررسی شده دور ریخته شوند.

د) انجام آزمایش کنترل کیفیت:

هر محیط کشت باید از نظر میزان رشد قابل قبول و/یا خصوصیت مهارکنندگی، با میکروارگانیسم های کنترل مناسب مطابق جدول شماره ۳ بررسی شوند.

منابع تهیه میکروارگانیسم های کنترل عبارتند از:

- PTCC (Persian Type Culture Collection) (American Type Culture Collection) ATCC
- سویه های شناسنامه دار که طی برنامه ارزیابی خارجی کیفیت دریافت می شوند.
- سویه های شناخته شده بیماران که دارای ثبات فنوتیپی می باشند.

برای این کار لازم است از سویه های کنترل کیفی مورد نظر، سوسپانسیون میکروبی تهیه شود.

A. تهیه سوسپانسیون میکروبی:

یک کشت از ارگانیسم کنترل کیفی مورد نظر روی پلیت بلاد آگار تهیه کنید. بعد از انکوبا سیون پلیت به مدت ۱۸-۲۴

ساعت در دمای $35 \pm 2^\circ\text{C}$ کلنی ایزوله را در ۳-۵ میلی لیتر سرم فیزیولوژی استریل حل کرده و کدورت آن را با

کدورت استاندارد نیم مک فارلند تنظیم نمایید. این سوسپانسیون میکروبی باید کدورتی مطابق با استاندارد نیم مک

فارلند ($10^7 - 10^8 \text{ CFU/ml}$) داشته باشد.

B. بررسی عملکرد محیط های کشت:

۱) بررسی ظرفیت مغذی بودن (Nutritional activity) محیط های کشت غیر انتخابی پلیتی مانند بلاد آگار، نوترینت آگار، تربیتیک سوی آگار و ...

سو سپاژسیون اولیه میکروبی مطابقت یافته با کدورت ۰.۵ MF را مطابق شکل ۱ به نسبت ۱:۱۰۰ در سرم فیزیولوژی استریل رقیق نموده و مقدار $10\text{ ml} / 0.1 \text{ ml}$ یا $0.1 \text{ ml} / 10 \text{ ml}$ سوسپانسیون رقیق شده را به محیط کشت مورد آزمایش، تلقیح نموده و به گونه ای کشت دهید که کلنی های ایزوله بدست آید. پلیت ها را مطابق شرایط ذکر شده در جداول شماره ۲ و ۳ انکوبه نمایید. تعداد کلنی های مورد انتظار در هر پلیت بعد از انکوباسیون (CFU/plate) $10^3 - 10^4$ می باشد. برای اجتناب از رشد زیاد باکتری در بعضی از محیط های کشت غیر انتخابی و برای داشتن کلنی های ایزوله، ممکن است لازم باشد رقت ۱:۱۰۰۰ تهیه شود.

۲) بررسی ظرفیت مهارکنندگی (Inhibitory activity) محیط های کشت انتخابی پلیتی مانند مکانکی آگار، EMB آگار و XLD آگار ...

سو سپاژسیون اولیه میکروبی مطابقت یافته با کدورت ۰.۵ MF را مطابق شکل ۱ به نسبت ۱:۱۰ در سرم فیزیولوژی استریل رقیق نموده و مقدار $10\text{ ml} / 0.1 \text{ ml}$ یا $0.1 \text{ ml} / 10 \text{ ml}$ سوسپانسیون رقیق شده را به محیط کشت مورد آزمایش تلقیح نموده و به گونه ای کشت دهید که کلنی های ایزوله بدست آید. پلیت ها را مطابق شرایط ذکر شده در جداول شماره ۲ و ۳ انکوبه نمایید. تعداد کلنی های مورد انتظار در هر پلیت بعد از انکوباسیون (CFU/plate) $10^4 - 10^5$ می باشد. برای

اجتناب از رشد زیاد باکتری در بعضی از محیط‌های کشت انتخابی و برای داشتن کلنجی‌های ایزوله ممکن است لازم باشد رقت ۱:۱۰۰ تهیه شود.

۳) بررسی محیط‌های کشت لوله‌ای مانند نوترینت براث، MRVP، SIM، مالونات و ...

هر لوله را با $10\text{ }\mu\text{l}$ یا $100\text{ }\mu\text{l}$ از سوپیازسیون اولیه میکروبی مطابقت یافته با کدورت MF ۰.۵ (بدون رقیق سازی) تلقیح نمایید. لوله‌ها را مطابق شرایط ذکر شده در جداول شماره ۲ و ۳ انکوبه نمایید. پس از انکوباسیون، لوله‌ها را از نظر وجود رشد و یا ایجاد کدورت و نیز ایجاد واکنش مناسب بیوشیمیایی بررسی نمایید.

C. زمان انکوباسیون (جدول شماره ۲):

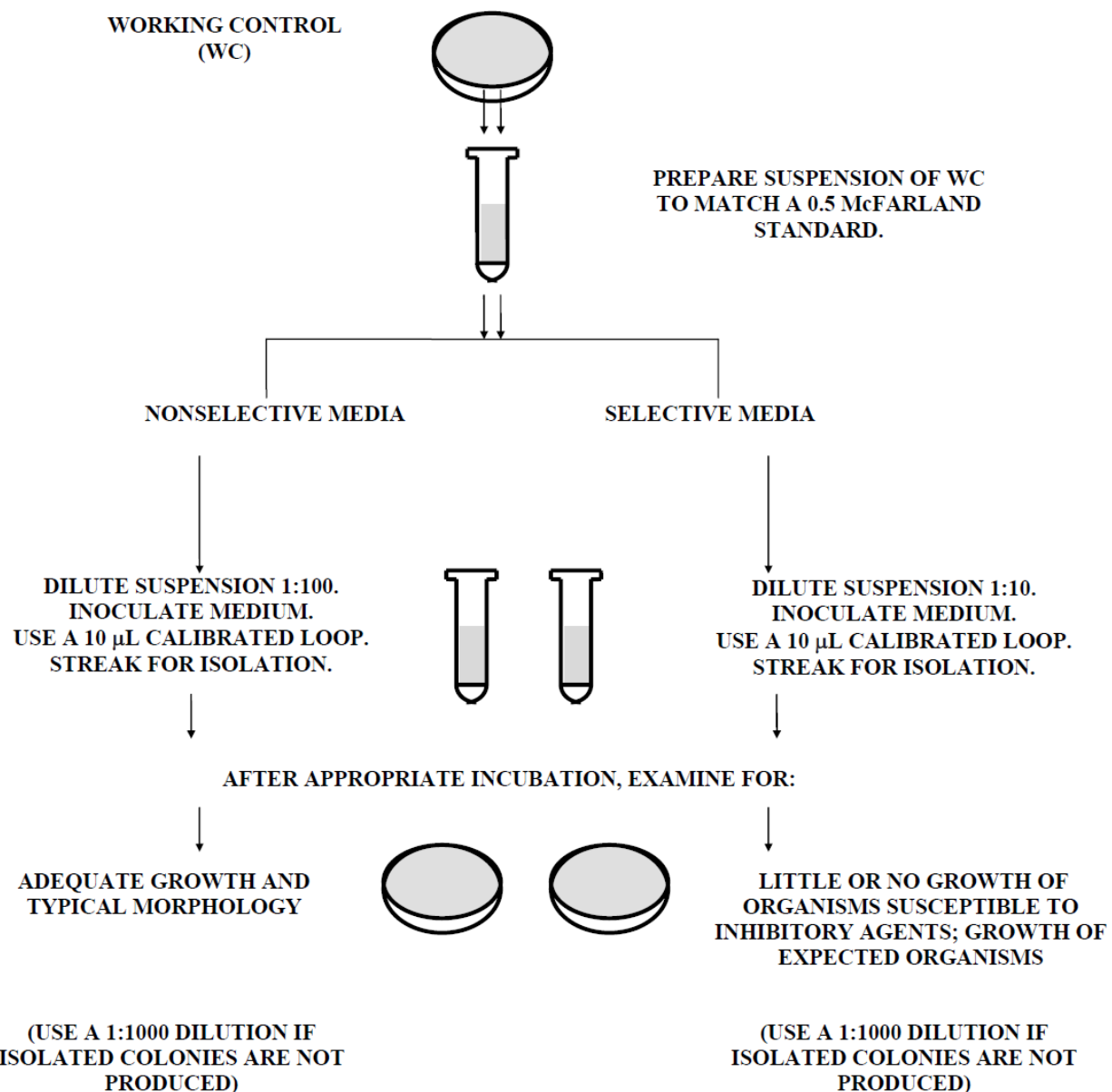
سویه‌های کنترل کیفی	دمای انکوباسیون	اتمسفر انکوباسیون	مدت انکوباسیون
باکتری‌های دارای رشد سریع	$35\text{-}37^{\circ}\text{C}$	*هوای محیط یا غنی شده با CO_2	۱۸-۲۴ ساعت
باکتری‌های دارای نیازهای خاص برای رشد	$35\text{-}37^{\circ}\text{C}$	غنی شده با CO_2	۲۴-۷۲ ساعت
بی‌هوایی‌ها	$35\text{-}37^{\circ}\text{C}$	گاز بی‌هوایی	۲۴-۷۲ ساعت
کمپیلوباکتر	42°C	Campy گاز	۲۴-۴۸ ساعت
مايكوباكتريوم ها	$35\text{-}37^{\circ}\text{C}$	غنی شده با CO_2	۷-۲۱ روز
مخمر	$35\text{-}37^{\circ}\text{C}$	هوای محیط	۷۲ ساعت \geq
کپک‌ها	$25\text{-}30^{\circ}\text{C}$	هوای محیط	۷۲ ساعت \geq

* اتمسفر به نوع محیط بستگی دارد. توصیه‌های سازنده را بررسی نمایید.

D. تفسیر نتایج:

- عملکرد محیط‌های غیر انتخابی در صورتی رضایت‌بخش است که سویه‌های کنترل کیفی، رشد کافی، سایز مورد انتظار کلنجی، مرفوولوژی بارز کلنجی را نشان دهند.
- عملکرد محیط‌های انتخابی در صورتی رضایت‌بخش است که سویه‌های کنترل کیفی، رشد کافی، سایز مورد انتظار کلنجی، مرفوولوژی بارز کلنجی و مهار رشد بعضی از ارگانیسم‌های خاص را نشان دهند.
- در بعضی موارد، واکنش‌های رنگی خاص یا همولیز همچنان که در جدول شماره ۳ آمده است، باید ایجاد شود. مثلاً در مورد محیط کشت بلاد آگار ایجاد همولیز مناسب ضروری است و یا برای محیط مکانیکی آگار ایجاد واکنش‌های رنگی برای سویه‌های میکروبی مشخص ضروری می‌باشد.
- عملکرد محیط‌های لوله‌ای در صورتی رضایت‌بخش است که سویه‌های کنترل کیفی در آن رشد کافی نموده یا کدورت لازم را ایجاد کنند و واکنش‌های بیوشیمیایی مورد انتظار را نشان دهند.

شکل ۱- تهیه سوسپانسیون میکروبی برای کنترل کیفیت محیط های کشت



جدول شماره ۳- الزامات کنترل کیفیت محیط های کشت

نتایج قابل انتظار	ارگانیسم های کنترلی (ATCC) (شماره)	اتمسفر، مدت زمان و دمای انکوباسیون	محیط کشت
(TCBS) رشد بر روی ساب کالچر (TCBS) عدم رشد بر روی ساب کالچر	<i>V. cholerae</i> (9459) <i>E. coli</i> (25922)	هوای ۲۵°C، ۶ ساعت.	Alkaline peptone water (APW)
رشد می کند رشد می کند همولیز بتا رشد می کند رشد می کند رشد می کند	<i>B. fragilis</i> (25285) <i>C. perfringens</i> (13124) <i>F. nucleatum</i> (25586) <i>P. anaerobius</i> (27337) <i>P. melaninogenica</i> (25845)	بی هوای ۲۴-۴۸ ساعت، هوای ۲۵°C	Anaerobic sheep blood and laked blood agar
			Anaerobic broths— (thioglycolate medium) اما لاحظه نمایید
رشد می کند، اطراف کلنی ها سیاه می شود (نصف یا بیشتر محیط سیاه می شود) مهار (جزئی تا کامل)، اطراف کلنی ها سیاه نمی شود	<i>E. faecalis</i> (29212) <i>S. pyogenes</i> (19615)	هوای ۲۴-۴۸ ساعت، هوای ۲۵°C	Bile esculin agar
رشد، کلنی های سیاه با درخشندگی رشد، کلنی های سیاه با خاکستری مایل به سبز ممکن است درخشندگی داشته باشد مهار (جزئی؛ کلنی های قهوه ای تا سبز) مهار کامل رشد	<i>S. typhi</i> (19430) <i>S. typhimurium</i> (14028) <i>E. coli</i> (25922) <i>E. faecalis</i> (29212)	هوای ۲۴-۴۸ ساعت، هوای ۲۵°C	Bismuth sulfite agar
رشد می کند همولیز بتا رشد می کند همولیز آلفا رشد می کند رشد می کند	<i>S. pyogenes</i> (19615) <i>S. pneumoniae</i> (6305) <i>S. aureus</i> (25923) <i>E. coli</i> (25922)	هوای با CO ₂ ، هوای ۲۵°C ساعت	Blood agar (BA)—nonselective sheep blood agar media
رشد می کند واکنش مثبت (تشکیل نوک پیکان شفاف) واکنش منفی (عدم تشکیل نوک پیکان)	<i>S. aureus</i> (33862) or (25923) <i>S. agalactiae</i> (12386) <i>S. pyogenes</i> (19615)	هوای ۱۸-۲۴ ساعت، هوای ۲۵°C	Blood agar-CAMP test (trypticase soy agar [TSA] with sheep blood only)
رشد می کند همولیز بتا رشد می کند همولیز آلفا رشد می کند مهار می شود (به طور جزئی) رشد می کند رشد می کند مهار می شود (به طور جزئی)	<i>S. pyogenes</i> (19615) <i>S. pneumoniae</i> (6305) <i>S. aureus</i> (25923) <i>P. mirabilis</i> (12453) <i>S. pyogenes</i> (19615) <i>S. aureus</i> (25923) <i>P. mirabilis</i> (12453)	۲۴-۴۸ ساعت، CO ₂ , CNA هوای ۲۵°C ۲۴-۴۸ ساعت، CO ₂ , PEA هوای ۲۵°C	Blood agar—Selective sheep blood agar media (Columbia [CNA] agar, phenylethyl alcohol [PEA] agar)
رشد می کند رشد می کند	<i>B. fragilis</i> (25285) <i>S. pneumoniae</i> (6305)	بیهوای ۵ روز، CO ₂ هوای ۵ روز، CO ₂	Blood culture media
رشد متوسط تا زیاد رشد متوسط تا زیاد رشد متوسط تا زیاد	<i>C. albicans</i> (10231) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>S. pneumoniae</i> (6305)	هوای ۲۴-۴۸ ساعت، هوای ۲۵°C	Brain heart infusion agar
رشد می کند مهار می شود (به طور جزئی)	<i>C. jejuni</i> (33291) <i>E. coli</i> (25922)	کاهش یافته، غنی شده با O ₂ هوای ۴۲°C ۴۸ ساعت، CO ₂	Campylobacter agar
روی ساب کالچر (شکلات آگار) رشد می کند روی ساب کالچر (شکلات آگار) رشد می کند روی ساب کالچر (بلاد آگار) رشد می کند روی ساب کالچر (بلاد آگار) رشد می کند	<i>N. gonorrhoeae</i> (19424) <i>H. influenzae</i> (10211) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>S. pneumoniae</i> (6305)	هوای ۱۸-۲۴ ساعت، هوای ۲۵°C	Cary-Blair transport medium

نتایج قابل انتظار	ارگانیسم های کنترلی (ATCC) (شماره)	اتمسفر، مدت زمان و دمای انکوباسیون	محیط کشت
رشد می کند رشد می کند	<i>N. gonorrhoeae</i> (43069) <i>H. influenzae</i> (10211)	۲۴-۴۸ ساعت، 35°C , CO_2	Chocolate agar
رشد خوب، ایجاد هاله رشد خوب، ایجاد هاله رشد خوب، ایجاد هاله رشد خوب، عدم ایجاد هاله رشد متوسط تا زیاد، عدم ایجاد هاله	<i>S. aureus</i> (25922) <i>S. marcescens</i> (8100) <i>S. pyogenes</i> (19615) <i>S. epidermidis</i> (12228) <i>K. pneumonia</i> (33495)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	DNase test agar
روی ساب کالبژر (مکانکی آگار) رشد می کند روی ساب کالبژر (مکانکی آگار) رشد می کند (ممکن است روی محیط های دارای سلنتی مهار شود) مهار (جزئی تا کامل) بر روی ساب کالبژر (مکانکی آگار)، اما از GN broth بر روی ساب کالبژر رشد می کند	<i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. sonnei</i> (9290) <i>E. coli</i> (25922)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	Enrichment broths for enterics (gram-negative [GN] broth, selenite broths)
رشد می کند، کلئی های بی رنگ تا کهربایی رشد می کند، کلئی های آبی- سیاه با جلای سبز فلزی مهار می شود (به طور جزئی)	<i>S. typhimurium</i> (14028) <i>E. coli</i> (25922) <i>E. faecalis</i> (29212)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	Eosin methylene blue media (Levine EMB agar; EMB agar, modified)
رشد می کند، ژلاتیناز مشبت رشد می کند، ژلاتیناز مشبت رشد می کند، ژلاتیناز منفی	<i>B. atrophaeus</i> (6633) <i>C. sporogenes</i> (11437) <i>E. coli</i> (25922)	هوایی، ۱۸-۴۸ ساعت یا تا ۷۵°C	Gelatin medium
رشد می کند، کلئی های آبی تا سبز- آبی با مرکز سیاه رشد می کند، کلئی های سبز تا سبز- آبی مهار می شود (به طور جزئی)، کلئی های زرد مهار (جزئی تا کامل)، کلئی های زرد تا زرد-قرمز	<i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>E. faecalis</i> (29212) <i>E. coli</i> (25922)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	Hektoen enteric (HEK) agar
A/A ایجاد گاز SH ₂ Alk/A با یا بدون گاز، ایجاد گاز Alk/A Alk/Alk	<i>E. coli</i> (25922) <i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>P. aeruginosa</i> (27853)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	Kligler iron agar (KIA)
رشد متوسط تا خوب. در بررسی میکروسکوپی، دانه های متاکروماتیک و پاسیل های زنجیره ای بدون اسپور، شکل چماقی متورم و پرسخته دارد رشد کلئی های قهوه ای- سبز با پروتوبلیز	<i>C. diphtheriae</i> (51696) <i>P. aeruginosa</i> (10145)	هوایی، ۲۴-۹۶ ساعت، 35°C	Loeffler medium
SH ₂ ایجاد Alk/Aлк/Alk با یا بدون Alk/A Red/A	<i>S. arizonae</i> (13314) <i>C. freundii</i> (8454) <i>P. vulgaris</i> (9484)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	Lysine iron agar (LIA)
رشد می کند، کلئی های صورتی رشد می کند، کلئی های بی رنگ، مهار جزئی سوارمینگ رشد می کند، کلئی های بی رنگ مهار می شود (به طور جزئی)	<i>E. coli</i> (25922) <i>P. mirabilis</i> (12453) <i>S. typhimurium</i> (14028) <i>E. faecalis</i> (29212)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، 35°C	MacConkey agar
قلیابی (آبی) بدون تغییر رنگ (سبز) یا زرد (تخمیر دکسترون)	<i>E. aerogenes</i> (13048) <i>E. coli</i> (25922)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، 35°C	Malonate broth

نتایج قابل انتظار	ارگانیسم های کنترلی (ATCC) (شماره)	اتمسفر، مدت زمان و دمای انکوباسیون	محیط کشت
رشد، کلنی ها پس از ۴۸ ساعت هاله زرد دارند رشد، کلنی ها پس از ۴۸ ساعت هاله قرمز دارند مهار جزئی در ۲۴ h، مهار سوارمینگ در ۴۸ h	<i>S. aureus</i> (25923) <i>S. epidermidis</i> (12228) <i>P. mirabilis</i> (12453)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	Mannitol salt agar
دهیدرولاز آرژینین و دکربوکسیلاز اورنیتین، منفی (A) و دکربوکسیلاز لایزین، مثبت (Alk) دهیدرولاز آرژینین و دکربوکسیلاز اورنیتین، مثبت (A) و دکربوکسیلاز لایزین، منفی (Alk)	<i>K. pneumoniae</i> (33495) <i>E. cloacae</i> (13047)	بیهوایی، ۲۴-۹۶ ساعت، ۳۵°C	Moeller decarboxylase broth with amino acids (Arginine, Ornithine and Lysin)
MR مثبت (قزم) و VP منفی (بدون تغییر) MR منفی (زرد) و VP مثبت (قزم)	<i>E. coli</i> (25922) <i>E. aerogenes</i> (13048)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	MR-VP broth
رشد می کند رشد می کند رشد می کند - ممکن است روحی محیط های انتخابی مهار شود رشد می کند - ممکن است روحی محیط های انتخابی مهار شود رشد می کند مهار (جزئی) تا کامل روحی محیط های انتخابی	<i>M. tuberculosis</i> H37Ra (25177) <i>M. kansasii</i> Group I (12478) <i>M. scrofulaceum</i> Group II (19981) <i>M. intracellulare</i> Group III (13950) <i>M. fortuitum</i> Group IV (6841) <i>E. coli</i> (25922)	۳۵°C، CO ₂ ۲۱ روز،	Mycobacteria media (Lowenstein-Jensen agar and Middlebrook)
احیاء نیترات مثبت، تولید گاز احیاء نیترات منفی، عدم تولید گاز	<i>P. stutzeri</i> (17588) <i>A. calcoaceticus</i> (19606)	هوایی، ۴۸ ساعت، ۳۵°C	Nitrate broth
رشد می کند رشد می کند	<i>C. albicans</i> (60193 or 10231) <i>T. mentagrophytes</i> (9533)	هوایی، ≥ ۷۲ ساعت، ۲۵-۳۵°C	Nonselective mycology media
رشد متوسط تا زیاد، ایجاد پیگمان سبز رشد متوسط تا زیاد رشد متوسط تا زیاد، کلنی های کرم تا طلایی	<i>P. aeruginosa</i> (10145) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>S. aureus</i> (25923)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	Nutrient agar (NA)
رشد خوب رشد خوب	<i>E. coli</i> (25922) <i>S. aureus</i> (25923)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، ۳۵°C	Nutrient broth (NB)
لوله بدون روغن، A (زرد) و لوله دلایی روغن (سبز) لوله بدون روغن، A (زرد) و گاز و لوله دلایی روغن (زرد) و گاز A لوله بدون روغن، A (زرد) و لوله دلایی روغن (سبز) لوله بدون روغن و لوله دلایی روغن A (زرد)	<i>A. calcoaceticus</i> (19606) <i>E. aerogenes</i> (13048) <i>P. aeruginosa</i> (27853) <i>S. flexneri</i> (12022)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	OF medium with Dextrose
دکستروز، لاکتوز و مانیتول AG (اسید و گاز) دکستروز، لاکتوز و ساکاروز A (اسید) دکستروز، A، مانیتول Alk (قلیا) و ساکاروز AG دکستروز Alk لاکتوز و ساکاروز Alk دکستروز و مانیتول A، لاکتوز و ساکاروز Alk مانیتول AG	<i>E. coli</i> (25922) <i>E. faecalis</i> (33186) <i>P. vulgaris</i> (8427) <i>P. aeruginosa</i> (10145) <i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (9199) <i>S. aureus</i> (25923)	هوایی، ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	Phenol red agar/ broth with carbohydrates
مثبت (ایجاد رنگ سبز) منفی (بدون تغییر رنگ)	<i>P. vulgaris</i> (8427) <i>E. coli</i> (25922)	هوایی، ۱۸-۲۴ ساعت، ۳۵°C	Phenylalanine agar

نتایج قابل انتظار	ارگانیسم های کنترلی (ATCC) (شماره)	اتمسفر، مدت زمان و دمای انکوباسیون	محیط کشت
رشد، کلئی های بی رنگ با بادون مراکز سیاه رشد می کند، کلئی های بی رنگ مهار می شود (به طور کامل) مهار می شود (جزئی تا کامل؛ کلئی های صورتی تا قرمز با رسوب)	<i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>E. faecalis</i> (29212) <i>E. coli</i> (25922)	۳۵°C هوازی، ۲۴ ساعت،	<i>Salmonella-Shigella</i> (SS) agar
مهار (جزئی تا کامل) روی محیط های حاوی سیکوهگزینماید رشد می کند رشد می کند مهار (جزئی تا کامل) روی محیط های حاوی کلامنفیکل	<i>A. niger</i> (16404) <i>C. albicans</i> (10231) <i>T. mentagrophytes</i> (9533) <i>E. coli</i> (25922)	۳۵°C هوازی، ≥ ۷ روز،	Selective mycology media
رشد می کند مهار (جزئی) فقط برای محیط های حاوی تری متپریم استفاده شود مهار می شود (به طور جزئی)	<i>N. gonorrhoeae</i> (43069) <i>P. mirabilis</i> (43071) <i>S. epidermidis</i> (12228)	۳۵°C ۲۴ - ۴۸ ساعت، CO ₂	Selective media for pathogenic <i>Neisseria</i> spp.
رشد می کند سیاه شدن اطراف کلئی ها مهار می شود (به طور جزئی تا کامل) مهار (جزئی) - کلئی های بی رنگ روی بایل اسکولین آگار	<i>E. faecalis</i> (29212) <i>S. pyogenes</i> (19615) <i>E. coli</i> (25922)	۳۵°C هوازی، ۲۴ - ۴۸ ساعت،	Selective media for enterococci, with azide
رشد می کند، سیاه شدن اطراف کلئی ها مهار می شود (به طور جزئی تا کامل)	<i>E. faecalis</i> (29212) <i>S. pyogenes</i> (19615)	۳۵°C هوازی، ۲۴ - ۴۸ ساعت،	Selective media for enterococci, without azide
تولید SH ₂ منفی، اندول مثبت و حرکت مثبت تولید SH ₂ مثبت، اندول منفی و حرکت مثبت تولید SH ₂ منفی، اندول منفی و حرکت منفی	<i>E. coli</i> (25922) <i>S. typhimurium</i> (13311) <i>S. sonnei</i> (9290)	۳۵°C هوازی، ۲۴ - ۴۸ ساعت،	SIM medium
رشد می کند، سطح شیب دار آبی می شود فاقد رشد تا رشد کم، بدون تغییر رنگ	<i>E. aerogenes</i> (13048) <i>E. coli</i> (25922)	۳۵°C هوازی، ۴۸ - ۹۶ ساعت،	Simmons citrate agar
رشد می کند رشد می کند	<i>B. fragilis</i> (25285) <i>S. aureus</i> (25923)	۳۵°C هوازی، ۴۸ ساعت (در پیچ های محکم)،	Thioglycollate broth, with or without indicator
رشد می کند رشد می کند رشد می کند	<i>P. anaerobius</i> (27337) <i>B. vulgatus</i> (8482) <i>C. perfringens</i> (13124)	۳۵°C هوازی، ۴۸ ساعت (در پیچ های محکم)،	Thioglycollate broth, enriched with vitamin K and hemin
رشد متوسط تا زیاد، کلئی های زرد رشد متوسط تا زیاد، کلئی های سبز آبی مهار جزئی یا کامل، کلئی های کوچک و شفاف مهار جزئی یا کامل، کلئی های سبز آبی مهار جزئی یا کامل، کلئی های کوچک و زرد	<i>V. cholerae</i> (9459) <i>V. parahaemolyticus</i> (17802) <i>E. coli</i> (25922) <i>P. aeruginosa</i> (10145) <i>E. faecalis</i> (29212)	۳۵°C هوازی، ۱۸ - ۲۴ ساعت،	Thiosulfate citrate bile salts sucrose (TCBS) agar
A/A ایجاد گاز SH ₂ با بادون گاز، ایجاد Alk/A Alk/A Alk/Alk	<i>E. coli</i> (25922) <i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>P. aeruginosa</i> (27853)	۳۵°C هوازی، ۱۸ - ۲۴ ساعت،	Triple sugar iron (TSI) agar

نتایج قابل انتظار	ارگانیسم های کنترلی (ATCC) (شماره)	اتمسفر، مدت زمان و دمای انکوباسیون	محیط کشت
رشد می کند، کلنی های متوسط تا بزرگ، سفید مایل به خاکستری و کمی محدب موکوئیدی رشد می کند، کلنی های متوسط تا بزرگ، مات، مدور، کامل با پیغمان کرم- زرد تا طلایی رشد می کند	<i>S. flexneri</i> (12022) <i>S. aureus</i> (25923) <i>E. coli</i> (25922)	هوای ۲۴-۴۸ ساعت، ۳۵°C	Trypticase soy agar (TSA)
رشد می کند رشد می کند	<i>E. coli</i> (25922) <i>S. aureus</i> (25923)	هوای ۱۸-۲۴ ساعت، ۳۵°C	Tubed media (brain heart infusion and tryptic soy broth)
اوره آر مثبت، رنگ قرمز صورتی اوره آر منفی، بدون تغییر رنگ	<i>P. vulgaris</i> (8427) <i>S. typhimurium</i> (13311)	هوای ۸-۴۸ ساعت، ۳۵°C	Urea agar/ broth
رشد می کند، کلنی های قرمز با مرکز سیاه رشد می کند، کلنی های قرمز با مرکز سیاه مهار جزئی مهار می شود (جزئی تا کامل؛ کلنی های زرد تا زرد- قرمز)	<i>S. typhimurium</i> (14028) <i>S. flexneri</i> (12022) <i>E. faecalis</i> (29212) <i>E. coli</i> (25922)	هوای ۲۴ ساعت، ۳۵°C	Xylose lysine desoxycholate (XLD) agar

منابع:

۱- محیط های کشت آزمایشگاهی (موارد مصرف و کنترل کیفی) به انضمام اطلس رنگی محیط های کشت؛ گردآوری و ترجمه مهناز صارمی، محمد علی صارمی؛ آزمایشگاه مرجع سلامت، وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی؛ ۱۳۸۷

2- Quality Assurance for commercially prepared Microbiological Culture Media- Second Edition; Approved standard- Third edition document M22-A3. Vol. 24, No. 19; 2006.

3- Oxoid company- General Guide to the use of Oxoid culture Media.

4- Microbiological culture media; second Edition; 2009; Becton, Dickinson and Company.