

ГОСТ Р 50396.4—92

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

---

**МЯСО ПТИЦЫ, СУБПРОДУКТЫ  
И ПОЛУФАБРИКАТЫ ПТИЧЬИ**

**МЕТОДЫ ВЫЯВЛЕНИЯ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОЛИЧЕСТВА**  
*Staphylococcus aureus*

Издание официальное

БЗ 6—92/665

ГОССТАНДАРТ РОССИИ  
Москва

---

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

---

**МЯСО ПТИЦЫ, СУБПРОДУКТЫ  
И ПОЛУФАБРИКАТЫ ПТИЧЬИ**Методы выявления и определения количества  
*Staphylococcus aureus*Poultry meat, edible offal, ready-to-cook products  
Methods for detection and quantity determination  
of *Staphylococcus aureus***ГОСТ Р**  
**50396.4—92**ОКСТУ 9209

---

Дата введения 01.01.94

Настоящий стандарт распространяется на предназначенные для реализации и промышленной переработки:

мясо птицы в виде потрошенных, полупотрошенных и потрошенных с комплектом потрохов и шейей тушек, частей, полученных при их разделке, а также обваленное и измельченное;

субпродукты и полуфабрикаты птичьи.

Стандарт устанавливает методы выявления *Staphylococcus aureus* и определения их количества.

Метод выявления *S. aureus* основан на высеве определенного количества продукта или смывов с его поверхности и (или) их разведений на элективные питательные среды с повышенным содержанием хлорида натрия или с добавлением хлорида лития и подтверждении принадлежности выросших микроорганизмов к *S. aureus* по реакции коагулирования плазмы крови кролика.

Метод определения количества посевом в агаризованную среду предназначен для проб, содержащих в 1 г более 150 КОЕ или в 1 см<sup>3</sup> более 15 КОЕ *S. aureus*.

Метод определения количества *S. aureus* посевом в жидкие питательные среды основан на методе наиболее вероятного числа (НВЧ) и предназначен для проб, содержащих в 1 г продукта менее 150 КОЕ, но в 10 г более 3 КОЕ или в 1 см<sup>3</sup> смыва менее 15 КОЕ, но в 100 см<sup>3</sup> смыва более 3 КОЕ.

---

Издание официальное

© Издательство стандартов, 1993

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта России

1. МЕТОДЫ ОТБОРА ПРОБ И ПОДГОТОВКА К ИССЛЕДОВАНИЯМ —  
по ГОСТ Р 50396.0

2. ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

2.1. Выявление *S. aureus*

2.1.1. Из продукта или его смывов в солевой бульон по ГОСТ Р 50396.0 п. 2.4.31 проводят посев из исходного разведения или последующих 10-кратных разведений в соотношении к питательной среде 1:9. При этом при выделении *S. aureus* из 1 г продукта используют 10 см<sup>3</sup> его первого разведения. Посевы инкубируют при температуре  $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$  в течение 18—24 ч, затем пересевают поверхностным методом на одну из агаризованных сред: агар Байрд-Паркер, яично-желточный солевой агар, яично-желточный азидный агар по ГОСТ Р 50396.0 пп. 2.4.32—2.4.34.

2.1.2. Посевы на агаризованных средах просматривают после 18—24 ч инкубирования при температуре  $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$ .

На среде Байрд-Паркер *S. aureus* растут в виде черных блестящих выпуклых колоний диаметром 1—1,5 мм, окруженных зоной лецитиназной активности в виде просветления среды шириной 1—3 мм вокруг колоний.

На яично-желточном солевом агаре и на яично-желточном азидном агаре колонии *S. aureus* белого и различного оттенка желтого цвета обычно с образованием вокруг колоний зоны лецитиназной активности.

2.1.3. Для подтверждения принадлежности обнаруженных колоний к *S. aureus* не менее чем из 5 колоний готовят мазки с окраской по Граму по ГОСТ 10444.3. При микроскопировании устанавливают колонии с мелкими собранными в гроздья грамположительными кокками. Из 5 колоний стафилококков проводят посев на скошенный питательный агар по ГОСТ Р 50396.0 пп. 2.4.1; 2.4.4. Посевы термостатируют при температуре  $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$  в течение 18—24 ч. Проверяют по мазкам, окрашенным по Граму, чистоту культуры выделенных стафилококков на скошенном агаре.

2.1.4. Выделенные чистые культуры стафилококков проверяют на способность коагулировать плазму крови кролика.

Для этого разведенную плазму крови кролика по ГОСТ Р 50396.0 п. 2.3.24 разливают по 0,5 см<sup>3</sup> в стерильные пробирки. В нее вносят по петле анализируемых культур, оставляя одну пробирку с разведенной плазмой крови, не засеянной в качестве контроля. Внесенную культуру тщательно перемешивают и инкубируют при температуре  $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$  в течение 3—6 ч. Если через 6 ч коагуляции плазмы не произошло, то пробирки оставляют при температуре  $(30 \pm 0,5)^\circ\text{C}$  на 24 ч. При отсутствии свертывания плазмы или появлении отдельных нитей через 24 ч исследуемую культуру стафилококков относят к коагулазоотрицательной.