



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



Cœur-cervelle (gélose)

DM104

Utilisation

Milieu polyvalent pour la culture des germes exigeants.

Présentation

Voir étiquette sur la boîte.

Formule*

Composants:	Concentration:
Mélange spécial de peptones	12,0 g/litre
Extrait de levure	2,0 g/litre
Infusion de cervelle et de cœur (solides)	3,5 g/litre
Hydrolysate pancréatique de caséine	10,0 g/litre
Glucose	2,0 g/litre
Chlorure de sodium	5,0 g/litre
Phosphate disodique	0,6 g/litre
Agar	12,0 g/litre
pH final: 7,3 ± 0,2	

Conservation

Toutes les boîtes doivent impérativement être bien fermées et stockées jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette dans un endroit sec à une température de 10 à 25°C.

Précautions

Usage In Vitro uniquement. Observer les règles de sécurité et d'hygiène en vigueur. Ne peut être utilisé que par du personnel de laboratoire qualifié. Stériliser les effluents biologiques dangereux avant de les éliminer. Se référer à la fiche de sécurité du produit (disponible sur demande ou via le site internet MAST®).

Matériels nécessaires non fournis

Réactifs et équipements microbiologiques standards (anses, suppléments sélectifs MAST®, écouvillons, ensemenceurs, autoclaves et incubateurs, etc...) ainsi que des réactifs sérologiques et biochimiques et des additifs tels que le sang.

Préparation

1. Dissoudre 47.0g de poudre dans 1 litre d'eau distillée ou desionisée.
2. Autoclaver à 121°C pendant 15 minutes.
3. Refroidir à 50 à 55°C puis maintenir à cette température dans un bain marie. Ajouter 5 à 7% de sang de mouton ou de cheval défibriné et stérile. Les géloses au sang cuit (gélose chocolat) peuvent aussi être préparées. D'autres suppléments de croissance peuvent être utilisés.
4. Si nécessaire, le milieu peut devenir sélectif par ajout de divers suppléments sélectifs.

5. Couler le milieu en boîte de Pétri (15 à 20 ml par boîte) et laisser reposer.
6. Les boîtes préparées peuvent être utilisées immédiatement ou stockées dans des sacs en plastique à 2 à 8°C pendant une semaine au plus.
7. Ensemencer la boîte par épuisement pour obtenir des colonies isolées.
8. Incuber les boîtes en aérobie pendant 18 à 24 heures à 35 à 37°C (ou à d'autres températures selon la méthode suivie).

Interprétation des résultats

Après incubation noter la croissance des germes. Les caractères typiques à noter comprennent: taille et morphologie des colonies, pigmentation et hémolyse sur gélose au sang.

Contrôle de qualité

Vérifier tous signes de détérioration. Le contrôle de qualité doit être effectué avec au moins une souche pour qu'il soit valide. Ne pas utiliser le produit si le résultat d'une souche de contrôle est incorrect. La liste ci-dessous montre la performance de souches de contrôle que l'utilisateur peut se procurer facilement.

Souches test	Résultat
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	Croissance, colonies grises
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC® 29212	Croissance, colonies gris/vert
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853	Croissance, colonies grises
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	Croissance, colonies blanc/doré

Références

Bibliographie disponible sur demande.