

Mast Group Ltd. Mast House, Derby Road, Bootle, 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



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



Columbia Agar-Grundsubstrat

DM115

Verwendungszweck

Ein vielseitiges und nährstoffreiches Medium für die Kultivierung von anspruchsvollen Mikroorganismen.

Packungsinhalt

Siehe Packungsetikett

Zusammensetzung *

Substanz	Konzentration in 1 L Medium
Spezial-Peptongemisch	20,0 g/L
D-Glukose	0,5 g/L
Stärke	1,0 g/L
Natriumchlorid	5,0 g/L
Agar A	12,5 g/L
pH-Wert: $7,3\pm0,2$	

Lagerung und Haltbarkeit

Alle Behälter mit Trockennährmedien nach Gebrauch dicht verschließen und an einem trockenen Ort zwischen 10 und 25°C bis zum aufgedruckten Verfallsdatum lagern.

Vorsichtsmaßnahmen

Nur zur In-vitro-Diagnostik. Die Schutzmaßnahmen für den Umgang mit potenziell infektiösem Material beachten und nur unter sterilen Bedingungen arbeiten. Nur von geschultem Laborpersonal durchzuführen. Den Abfall des potenziell infektiösen Materials vor der Entsorgung autoklavieren. Bitte das Sicherheitsdatenblatt beachten (auf Anfrage oder auf der MAST® Homepage erhältlich).

Zusätzlich benötigte Materialien

Mikrobiologische Instrumente wie Impfösen, MAST® selektive Supplemente, Pinzetten, Tupfer, Autoklaven und Brutschränke sowie serologische und biochemische Reagenzien und Zusätze wie z.B. Blut.

Testdurchführung

- 1. 39.0g Trockennährmedium durch Rühren in 1 Liter destilliertem oder deionisiertem Wasser lösen.
- 15 Minuten bei 121°C (15 p.s.i.) autoklavieren.
- 3. Das autoklavierte Medium auf 50 bis 55°C abkühlen lassen und bei dieser Temperatur in einem Wasserbad aufbewahren. Falls erforderlich 5 bis 7% (v/v) steriles, defibriniertes Pferde- oder Schafsblut hinzufügen. Durch Erhitzen kann auch ein Schokoladenagar hergestellt werden. Alternativ können Wachstums-Supplemente eingesetzt werden.
- 4. Falls erforderlich kann das Medium durch den Zusatz von ausgewählten MAST® Selektiv-Supplementen selektiv gemacht werden.
- 5. In Petrischalen ausgießen (15 bis 20 mL pro Platte) und stehen lassen.

- 6. Die getrockneten Platten können sofort verwendet oder in Plastikbeuteln verpackt bei 2 bis 8°C bis zu einer Woche gelagert werden.
- 7. Untersuchungsmaterial auf den getrockneten Platten ausstreichen.
- 8. Inokulierte Platten 18 bis 24 Stunden bei 35 bis 37°C unter aeroben und bis zu 72 Stunden unter anaeroben Bedingungen inkubieren (je nach angewandter Methode können auch andere Inkubationstemperaturen gültig sein).

Interpretation der Ergebnisse

Nach der Inkubation das Wachstum aller Organismen dokumentieren. Typische Kennzeichen sind Koloniegröße, Koloniemorphologie, Pigmentierung und Farbe sowie Hämolyse auf Blut-Agarplatten.

Qualitätskontrolle

Das Medium auf Anzeichen von Verfall überprüfen. Die Qualitätskontrolle muss mit mindestens einem Organismus durchgeführt werden, um das erwartete Ergebnis zu bestätigen. Wenn die Kontrollreaktion fehlerhaft ist, das Produkt nicht einsetzen. Die in der unten stehenden Tabelle angegebenen Referenzstämme sind kommerziell erhältlich und können vom Endkunden erworben werden.

Referenzstamm	Ergebnis
Streptococcus pyogenes	Wachstum
ATCC® 19615	β-Hämolyse
Pseudomonas aeruginosa	Wachstum,
ATCC® 27853	Farbe
Haemophilus influenzae	Wachstum
ATCC® 49766	

Referenz

Bibliographie auf Anfrage erhältlich.