

Kit de análisis Enterolert*

Introducción

Enterolert® detecta enterococos tales como enterococos *E. faecium*, y enterococos *E. faecalis* en agua superficial de baño y agua de mar. Se basa en Defined Substrate Technology® (Tecnología de substrato definido [DST®]), patentada por IDEXX. Cuando los enterococos utilizan su enzima β-glucosidasa para metabolizar el indicador de nutriente de Enterolert, 4-metil-umbelíferil β-D-glucosida, la muestra fluoresce.

Almacenamiento

Almacenar a temperatura de 2–30°C, alejado de la luz.

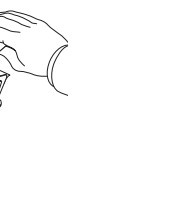
Procedimiento de presencia/ausencia (P/A)

- Añadir el contenido de un paquete a una muestra de 100 ml en un recipiente estéril transparente, no fluorescente.
- Tapar y agitar el recipiente.
- Incubar a $41 \pm 0,5^\circ\text{C}$ durante 24 horas.
- Leer los resultados de acuerdo con el cuadro de interpretación de resultados, más abajo.



Procedimiento de enumeración Quanti-Tray®

- Añadir el contenido de un paquete a una muestra de 100 ml de agua, en un recipiente estéril.
- Tapar y agitar el recipiente hasta disolver.
- Verter la mezcla de muestra/reactivo en una Quanti-Tray® o una Quanti-Tray®/2000 y sellar en un IDEXX Quanti-Tray® Sealer.
- Colocar la bandeja sellada en una incubadora a $41 \pm 0,5^\circ\text{C}$ durante 24 horas.
- Leer los resultados de acuerdo con el cuadro de interpretación de resultados, más abajo. Contar el número de pocios positivos y referirse a la tabla NMP proporcionadas con las bandejas para obtener el número más probable.



Interpretación de resultados

Apariencia	Resultado
Ausencia de fluorescencia	Negativo para enterococos
Fluorescencia azul	Positivo para enterococos

- Buscar fluorescencia usando una luz ultravioleta de 6 vatios, 365 nm a distancia de unas 5 pulgadas (13 cm) de la muestra, en un entorno oscuro. Apuntar el haz de luz en dirección contraria a los ojos y hacia la muestra.
- Los resultados Enterolert son definitivos a las 24–28 horas. Además, los positivos para enterococos observados antes de las 24 horas y los negativos observados después de las 28 horas también son válidos.

Notas sobre el procedimiento

- La muestra de agua de mar deberá diluirse por lo menos diez veces con agua superficial de baño estéril. Multiplicar el valor NMP por el factor de dilución para obtener el resultado cuantitativo apropiado.
- Utilizar solamente agua estéril, no taponada, libre de oxidantes, para efectuar las diluciones.
- Para comparación, se puede utilizar blanco testigo de agua al interpretar resultados.
- Este prospecto tal vez no refleje sus reglamentaciones locales. Para realizar pruebas en cumplimiento, asegúrese de seguir los procedimientos reglamentarios apropiados.
- Enterolert puede procesarse en cualquier formato de múltiples tubos. Deben utilizarse métodos estándares para examen del agua y las tablas NMP de aguas residuales (*Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater*) para encontrar el resultado de NMP.
- Enterolert es un a prueba primaria de agua. Las características de desempeño de Enterolert no se aplican a muestras alteradas por cualquier enriquecimiento o concentración previos.
- Siempre debe aplicarse una técnica aseptica cuando se utilice Enterolert. Se debe desechar en cumplimiento con las buenas prácticas de laboratorio.

Procedimientos de control de calidad

- Se recomienda uno de los siguientes procedimientos de control de calidad para cada lote de Enterolert:
 - IDEXX-QC Enterococci²: *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli* y *Streptococcus bovis*.
 - i. Para cada una de las cepas bacterianas de Colección Americana de Cultivos Tipo (American Type Culture Collection, ATCC)³: *Enterococcus faecium* ATCC 35667, *Serratia marcescens* ATCC 43862, y *Aerococcus veridans* ATCC 10400), siempre en estrías el cultivo sobre placas etiquetadas de agar sangre o agar tripticase de soja (Trypticase Soy Agar, TSA) e incuba a $35 \pm 2^\circ\text{C}$ durante 18 a 24 horas.
 - Para cada cepa bacteriana, agregue 1 μl de asa de inoculación a una colonia y úsela para inocular una probeta etiquetada que contenga 5 ml de agua estéril desionizada. Cierre la tapa y agite energéticamente.
 - Para cada cepa bacteriana, tome 1 μl de asa de la probeta y úsela para inocular un recipiente etiquetado que contenga 100 ml de agua estéril desionizada. Estos son los controles que debe realizar.
 - Siga el procedimiento P/A o el procedimiento de enumeración de Quanti-Tray que se indica más arriba.
 - Los resultados deben coincidir con la tabla de interpretación de resultados que se indica más arriba.

NOTA: Las pruebas de control de calidad interna de IDEXX se realizan según ISO 11133:2014. Los certificados de control de calidad se encuentran disponibles en idexx.es/water.

¹Eaton AD, Clesceri LS, Rice EW, Greenberg AE, Franson MAH, eds. *Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater*. 21st ed. (Métodos estándares para el análisis del agua y las aguas residuales). Washington, DC: American Public Health Association (Asociación Americana de Salud Pública); 2005.

²IDEXX-QC Enterococci—IDEXX Catalog #UN3373-WQC-ENT

³American Type Culture Collection 1-800-638-6597 atcc.org

*Enterolert, Defined Substrate Technology, DST y Quanti-Tray son marcas o marcas registradas de IDEXX Laboratories, Inc. o sus filiales en los Estados Unidos de América y/o en otros países.

Información sobre la patente: idexx.com/patents.

© 2015 IDEXX Laboratories, Inc. Todos los derechos reservados.

Enterolert® (エンテロラート) テストキット

はじめに

Enterolert® は、水および海水中の *E. faecium*, *E. faecalis* などの腸球菌を検出します。検出方法は、IDEXXが特許を所有する特定酵素基質法 Defined Substrate Technology® (DST®) に基づいています。腸球菌がβ-グルコシダーゼ酵素によって Enterolert 中の栄養指標である 4-メチル-1-ウニベリフェリル-β-D-グルコシドを代謝すると、検体は蛍光を発します。Enterolert は、24時間以内に 1 cfu/100mL の感度で腸球菌を検出することができます。

保管

直射日光を避け、2–30°C で保管してください。



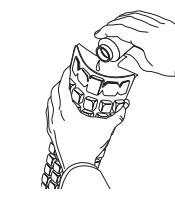
定性検査・操作手順

- 透明な滅菌容器に検体 100 ml を入れ、スナップパック 1 個を加えてください。
- 容器の蓋を閉め、混ぜてください。
- 41 ± 0.5°C で 24 時間培養してください。
- 以下の「結果判定表」に従って結果判定してください。



Quanti-Tray® 定量法

- 滅菌容器に検体 100 ml を入れ、スナップパック 1 個を加えてください。
- 容器の蓋を閉め、ゆっくり混ぜてください。
- Quanti-Tray®/2000 に注ぎ、IDEXX Quanti-Tray® シーラーで密封してください。
- 密封したトレーパーを 41 ± 0.5°C で 24 時間培養してください。
- 下記の「結果判定表」に従って結果を判定してください。陽性ウェルの数を数え、専用 MPN 表を参照して最確数 (MPN) を求めてください。



結果判定

培養液の状態	結果
蛍光なし	腸球菌陰性
青く蛍光発色	腸球菌陽性

- 暗所で検体から 5 インチ (13 cm) 以内の距離から 6W・365nm の UV ランプを使用して判定してください。光は目に向かないようにし、検体に向けてください。
- Enterolert の結果は 24~28 時間で判定してください。24 時間以内で腸球菌が陽性となった場合、陽性判定が有効となり、28 時間以上培養して陰性となった場合は、陰性判定が有効です。

06-02150-13

For Technical Support, please call:

North/South America: 1 207 556 4496/1 800 321 0207

Europe: 00800 4339 9111

UK: +44 (0) 1638 676800

China: +86 21 61279528

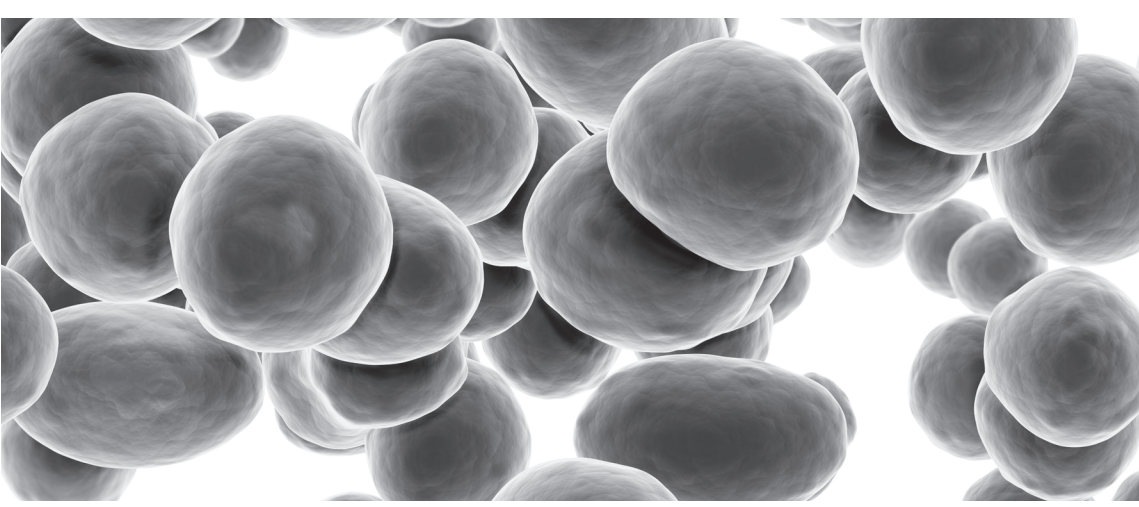
Japan: +81 422 71 5921

Australia: 1300 443 399

IDEXX Laboratories, Inc., One IDEXX Drive, Westbrook, Maine 04092 USA

idexx.com/water

Enterolert®



IDEXX

¹Eaton AD, Clesceri LS, Rice EW, Greenberg AE, Franson MAH, eds. *Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater*. 21st ed. Washington, DC: American Public Health Association; 2005.

²IDEXX-QC 腸球菌: *Enterococcus faecalis*, 大腸菌, *Streptococcus bovis*.

³米国培養細胞系統保存機関(ATCC)³の各菌種(*Enterococcus faecium* ATCC 35667, *Serratia marcescens* ATCC 43862 および *Aerococcus veridans* ATCC 10400)については、ラベルを付けた TSA 培地もしくは血液寒天培地上に菌を画線し、35 ± 2°C で 18~24 時間培養します。

ii. 各菌種につき、1 μl の滅菌接種ループで、コロニーを滅菌脱イオン水 5 mL が入った試験管に接種します。蓋を開め、十分に振ってください。

iii. 各菌種につき、試験管から 1 μl をループで取り、滅菌脱イオン水 100 mL を入った容器に接種します。これが对照群(コントロール)となります。

2. 上記の定性法(P/A)手順、または QT レイ定量法操作手順に従ってください。

3. 結果は上記の結果解釈表と一致するはずです。

注: IDEXX の社内品質管理検査は、ISO 11133:2014 に準拠して行われます。成績証明証(品質管理認証)は idexx.co.jp/water にて利用可能です。

IDEXX