

Application Note

November 2008

IRMM-352

Author: Liesbet de Baets

European Commission - Joint Research Centre

Institute for Reference Materials and

Measurements (IRMM)

Retieseweg 111, 2440 Geel, Belgium

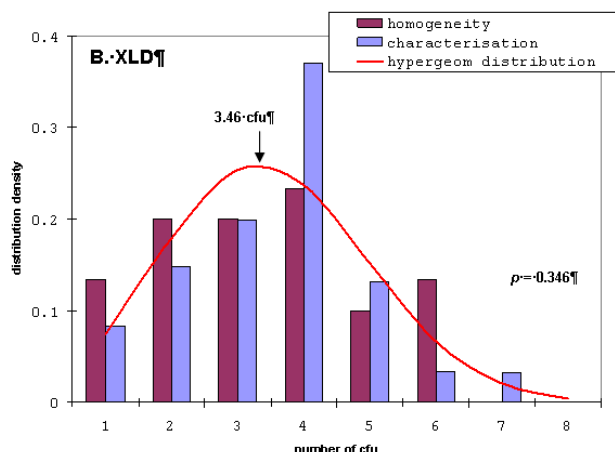
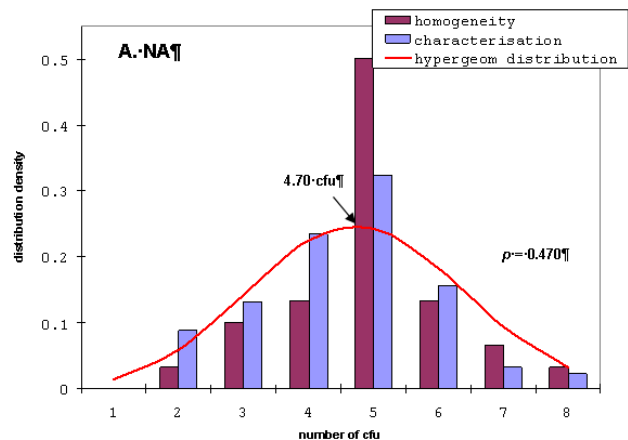
Email: jrc-irmm-info@ec.europa.eu

1. Buvimo / nebuvo testas

Buvimo / nebuvo testams atlikti išanalizuokite ne mažiau kaip du CRM buteliukus. Padėkite į lėkštęlę ir inkubuokite medžiagos terpę, kaip nurodyta naudojimo taisyklių sertifikate. Suskaičiuokite kolonijas sudarančius vienetus (CFU) kiekvienoje lėkštėlėje ir ivertinkite rezultatus pagal kiekvieno išanalizuoto buteliuko individualias CFU vertes. Testas laikomas išlaikytu, jei rezultatas kiekvienai medžiagoms terpei yra CRM nurodyto 95 % pasikliovimo intervalo ribose (5 ± 2 maistiniams agarui ir 4 ± 2 XLD agarui). Testas neišlaikytas, jei gautos CFU vertės nėra šiose ribose.

2. Metodo patvirtinimas

Jei šis CRM naudojamas metodui patvirtinti arba terpei testuoti, turi būti taikomas panašus būdas, kaip ir sertifikuojant partiją. Šiam tikslui reikia išmatuoti tinkamą CRM buteliukų skaičių, ne mažiau kaip 15, atsižvelgiant į CRM buteliukų išanalizuotų parametru apibrėžimo tyrimo metu, skaičių (sertifikavimo ataskaitos 5 skyriaus 2 dalis). Išvados turi būti grįstos laboratorijoje ir sertifikavimo metu gautų rezultatų šablonais (histogramomis), o ne CFU verčių vidurkiais. Laboratorijoje gauta histograma palyginama su hipergeometriniu pasiskirstymu, gautu apskaičiuojant vienalytiškumo ir partijos parametru apibrėžimui pagal koloniją, remiantis NA ir XLD, išraiška. Vidutinės CFU vertės nurodytos rodyklėmis.



1 pav.: Stebėtu (histogramu) ir tikėtinu (hipergeometrinio pasiskirstymo) CFU verčių, gautų vienalytiškumo ir partijos parametru apibrėžimui pagal koloniją, remiantis NA ir XLD, išraiška. Vidutinės CFU vertės nurodytos rodyklėmis.