

团体标准

T/CIFST XXX—2023

食品中霉菌和酵母的快速检测 测试片法

Rapid Enumeration of molds and yeasts in food-Handy Plate method

(征求意见稿)

2023 - XX - XX 发布

2023 - XX - XX 实施

中国食品科学技术学会 发布

前 言

本文件按照 GB/T1.1—2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件的某些内容可能涉及专利，发布机构不承担识别这些专利的责任。

本文件由中国食品科学技术学会提出并归口。

本文件起草单位：

本文件主要起草人：



食品中霉菌和酵母的快速检测

测试片法

1 范围

本文件规定了霉菌和酵母（molds and yeasts）的快速检测-测试片法。

本文件适用于食品及加工环境中霉菌和酵母的快速计数。含有较高活性酶或较深颜色色素的样品需进行稀释处理以减少样品对测试片检测效果的干扰并验证执行。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件，仅所注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB 4789.15-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 霉菌和酵母计数

3 设备和材料

- 3.1 电子天平：感量 0.1 g。
- 3.2 拍击式均质器及均质袋。
- 3.3 漩涡混合器。
- 3.4 培养箱：28 °C±1 °C。
- 3.5 灭菌锅。
- 3.6 无菌锥形瓶（容量 500 mL）。
- 3.7 pH 计或精密 pH 试纸：精密度 0.1。
- 3.8 无菌吸管：1 mL(0.01 mL 刻度)、10 mL（0.1 mL 刻度）。
- 3.9 无菌微量移液器及枪头：1 mL。
- 3.10 无菌试管：18 mm×180 mm。
- 3.11 Smartcounter®全自动菌落计数器。
- 3.12 不锈钢多联过滤系统。
- 3.13 单片无菌微生物分析滤膜 无菌滤膜：47 mm×0.45 μm。
- 3.14 不锈钢采样板/物表采样板：10 cm×10 cm。

4 培养基和试剂

- 4.1 Handy Plate®快速霉菌酵母测试片。
- 4.2 磷酸盐缓冲液：见附录 A.1。
- 4.3 无菌生理盐水：见附录 A.2。
- 4.4 1 mol/L NaOH：见附录 A.3。
- 4.5 1 mol/L HCL：见附录 A.4。
- 4.6 EHK®HK-PBS 一次性采样管。

5 检验程序

霉菌酵母测试片法检验程序见图1。

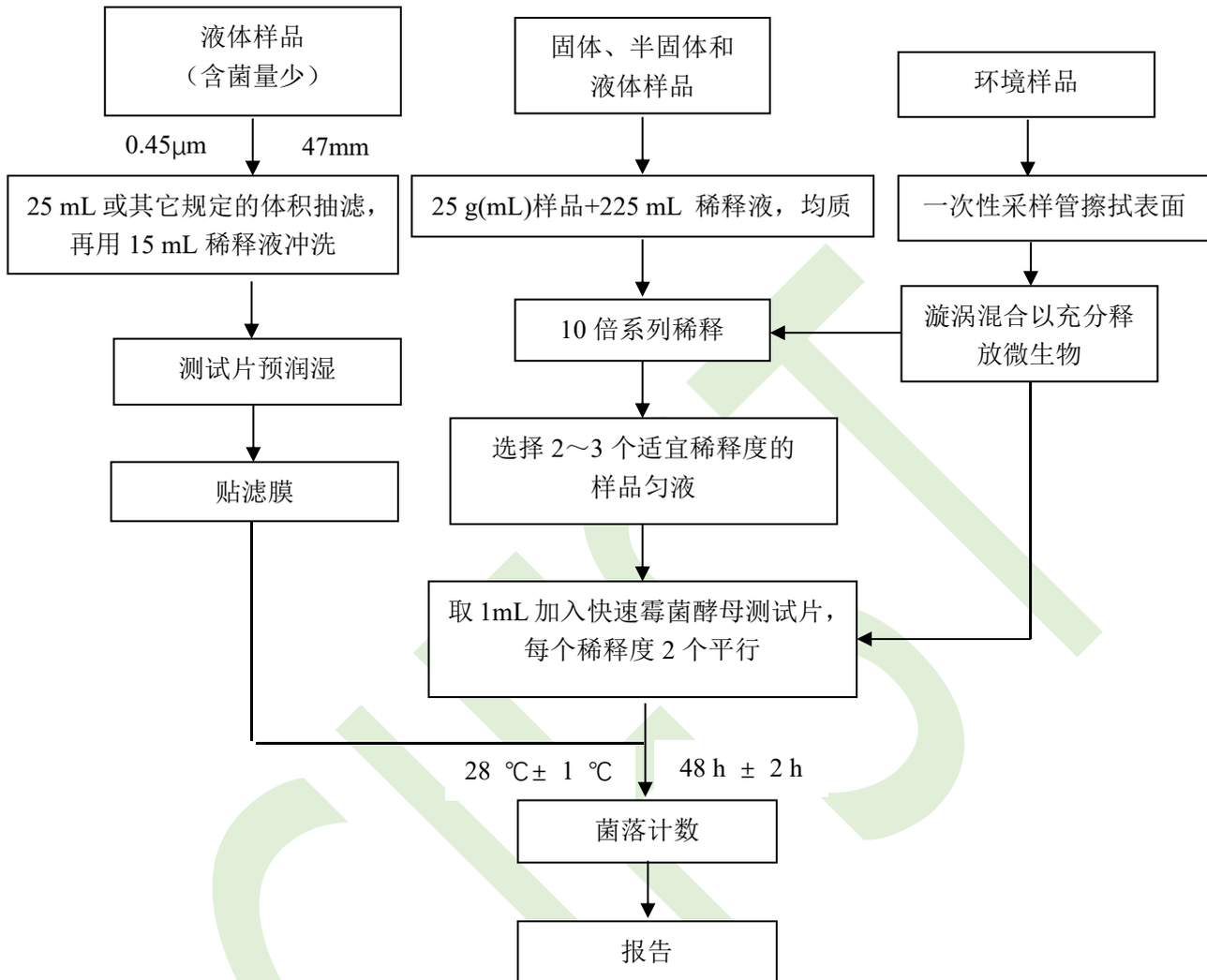


图1 霉菌酵母测试片法检验程序

6 操作步骤

6.1 样品的稀释

6.1.1 固体、半固体和液体样品：取 25 g(mL)样品，加入含有 225 mL 无菌稀释液（蒸馏水或生理盐水或磷酸盐缓冲液），充分振摇，或用拍击式均质器拍打 1min~2min，制成 1:10 的样品匀液。

6.1.2 取 1 mL 1:10 样品匀液注入含有 9 mL 无菌稀释液的试管中，另换一支 1 mL 无菌吸管反复吹吸，或在漩涡振荡器上混匀，此液为 1:100 样品匀液。

6.1.3 按 6.1.2 操作制备 10 倍递增系列稀释样品匀液。每递增稀释一次，换用 1 支 1 mL 无菌吸管。

6.1.4 含菌量少的液体样品，取适量（25 mL 或其它规定体积）经直径 47 mm、孔径 0.45 μm 无菌滤膜抽滤，再用 15 mL 无菌稀释液冲洗抽滤。

6.1.5 环境样品：取1支HK-PBS一次性采样管，取出拭子沿规格板擦拭采样表面(100 cm²)，从两个方向（从左到右，然后从上到下）覆盖整个区域。将拭子放回含缓冲液的采样管中，涡旋混合以充分释放微生物。或按6.1.2、6.1.3制备10倍递增系列稀释样品匀液。

6.2 接种培养

6.2.1 将测试片置于平坦表面处，揭开上层膜。根据对样品污染状况的估计，选择2个~3个适宜稀释度的样品匀液（液体样品可包括原液），每个稀释度分别吸取1 mL样品匀液于快速霉菌酵母测试片内，2个平行。静置至少1 min以使培养基凝固。同时分别取1 mL无菌稀释液加入快速霉菌酵母测试片作空白对照，2个平行。

6.2.2 含菌量少的液体样品：使用吸管或移液器将1 mL磷酸盐缓冲液或生理盐水加到测试片中央，盖上上膜，充分扩散均匀后再掀开上膜，将滤膜格栅面朝下置于测试片凝胶上。盖上上膜，用手轻抚使滤膜和凝胶及上膜紧密贴合，尽量避免产生气泡。

6.2.3 环境样品：振荡或涡旋混合一次性采样管以释放霉菌和酵母，取下保护盖，倒置，将样液按刻度挤出1 mL至测试片上，每组2个平行。或取稀释液1 mL至测试片上，每组2个平行。

6.2.4 将测试片正面朝上，堆叠不超过20张，放入培养箱中，于28℃±1℃培养48 h±2 h。如有需要可适当延长培养时间。

6.2.5 实验室应根据需要设置阳性对照、阴性对照和空白对照，定期对检验过程进行质量控制。宜选用酿酒酵母FSCC(T)214001和黑曲霉FSCC(T)114025或等效标准菌株作为阳性对照菌株，大肠埃希氏菌FSCC(T)149009或等效标准菌株作为阴性对照菌株。

6.3 菌落计数

用肉眼或借助Smartcounter[®]全自动菌落计数器计数霉菌和酵母。霉菌为蓝绿色扁平较大菌落，边缘不整齐。酵母为较小的蓝绿色凸起菌落，规则整齐。

7 结果与报告

7.1 结果

7.1.1 选取菌落数在10 CFU~150 CFU的测试片进行计算，将同一稀释度的两个测试片菌落数取平均值，再乘以相应的稀释倍数。

7.1.2 若两个连续稀释度的所有测试片菌落数均在10 CFU~150 CFU之间，按如下公式计算：

$$N = \frac{\sum C}{(n_1 + 0.1n_2)d}$$

式中：

N——样品菌落数；

Σc——两个连续稀释度的所有平板菌落数之和；

n₁——低稀释倍数平板个数；

n₂——高稀释倍数平板个数；

d——低稀释度稀释因子

示例：

稀释度	1:100（低稀释度）	1:1000（高稀释度）
-----	-------------	--------------

菌落数 (CFU)	132/126	16/18
-----------	---------	-------

$$N = \frac{\sum C}{(n_1 + 0.1n_2)d} = \frac{132+126+16+18}{[2+(0.1 \times 2)] \times 10^{-2}} = \frac{292}{0.022} = 13\ 272$$

按 7.2.2 数字修约后, 表示为 1.3×10^4 。

- 7.1.2 若所有稀释度测试片上的菌落数均小于 10 CFU, 则按稀释度最低的平均菌落数乘以稀释倍数计算。
- 7.1.3 若所有稀释度测试片上的菌落数均大于 150 CFU, 则按稀释度最高的平均菌落数乘以稀释倍数计算。
- 7.1.4 若所有稀释度的平板菌落数均不在 10 CFU~150 CFU 之间, 其中一部分小于 10 CFU 或大于 150 CFU 时, 则以接近 10 CFU 或 150 CFU 的平均菌落数乘以相应稀释倍数计算。
- 7.1.5 若所有稀释度的测试片均无菌落生长, 则以小于 1 乘以最低稀释倍数计算。
- 7.1.6 若所有稀释度的平板菌落数多不可计, 则需重复实验, 选取更高稀释度的样品稀释液计数。

7.2 报告

- 7.2.1 菌落数按“四舍五入”原则修约。菌落数在 10 以内时, 采用一位有效数字报告; 菌落数在 10~100 之间时, 采用两位有效数字报告。
- 7.2.2 落数大于或等于 100 时, 第三位数字采用“四舍五入”原则修约后, 取前 2 位数字, 后面用 0 代替位数来表示结果; 也可用 10 的指数形式来表示, 此时也按“四舍五入”原则修约后, 采用前 2 位有效数字。
- 7.2.3 若所有测试片上为蔓延菌落而无法计数, 则报告菌落蔓延。
- 7.2.4 若空白对照上有菌落生长, 则此次检测结果无效。
- 7.2.5 称重取样以 CFU/g 为单位报告, 体积取样以 CFU/mL 为单位报告, 环境样品以 CFU/100 cm² 为单位报告, 报告或分别报告霉菌和/或酵母数。

附录 A
(规范性)
培养基和试剂

A.1 磷酸盐缓冲液

A.1.1 成分

A.1.1.1 磷酸二氢钾：34.0 g。

A.1.1.2 蒸馏水：500 mL。

A.1.2 制法

A.1.2.1 贮存液：称取 34.0 g 磷酸二氢钾溶于 500 mL 蒸馏水中，用大约 175 mL 的 1 mol/L 氢氧化钠溶液调节 pH 至 7.2 ± 0.1 ，用蒸馏水稀释至 1000 mL 后贮存于冰箱。

A.1.2.2 稀释液：取贮存液 1.25 mL，用蒸馏水稀释至 1000 mL，分装于适宜容器中，121 °C 高压蒸汽灭菌 15 min。

A.2 无菌生理盐水

A.2.1 成分

A.2.1.1 氯化钠：8.5 g。

A.2.1.2 蒸馏水：1000 mL。

A.2.2 制法

称取 8.5 g 氯化钠加入 1000 mL 蒸馏水中，搅拌至完全溶解，分装后，121 °C 灭菌 15 min，备用。

A.3 1 mol/L NaOH 溶液

A.3.1 成分

A.3.1.1 NaOH 40.0 g

A.3.1.2 蒸馏水 1000 mL

A.3.2 制法

称取 40 g 氢氧化钠溶于 1000 mL 无菌蒸馏水中。

A.4 1 mol/L HCL 溶液

A.4.1 成分

A.4.1.1 HCL：90 mL。

A.4.1.2 蒸馏水：1000 mL。

A. 4. 2 制法

移取浓盐酸90 mL，用无菌蒸馏水稀释至1000 mL。

CIFST