## 飲用水中大腸桿菌群檢測方法-多管發酵法

中華民國 96 年 11 月 29 日環署檢字第 0960091685G 號公告 自中華民國97年3月15日起實施 NIEA E231.53B

#### 一、方法概要

本方法係用以檢測飲用水中革蘭氏染色陰性,不產生內生孢子之桿狀好氧或兼性厭氧菌,且能在  $35\pm1$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  48 ± 3 小時發酵乳糖並產生酸及氣體之大腸桿菌群 (Coliform group);所產生之結果以「100 mL 水中之最大可能數 (MPN / 100 mL)」表示 100 mL 飲用水中存在之大腸桿菌群數目。

## 二、適用範圍

本方法適用飲用水水質及飲用水水源水質水樣中大腸桿菌 群之檢測。

#### 三、干擾

- (一)水樣中含有抑制或促進大腸桿菌群生長之物質時會影響水樣 之檢測結果。
- (二)檢測使用的玻璃器皿及設備含有抑制或促進大腸桿菌群生長 之物質時會影響水樣之檢測結果。

#### 四、設備及材料

- (一)量筒: 100 至 1000 mL 之量筒。
- (二) 吸管:有 0.1 mL 刻度之 10 mL 滅菌玻璃吸管或市售無菌 塑膠吸管,或無菌微量吸管 (micropipet)。
- (三)試管:大小約 150×15 mm 之試管或有蓋螺旋試管。
- (四)發酵管(fermentation tube):大小約 22×9 mm 之玻璃管。
- (五)錐形瓶:200 至 2000 mL 之可滅菌硼矽玻璃製品。
- (六)採樣容器:容量 250 mL 以上<u>無菌</u>之硼矽玻璃瓶或無菌塑膠 有蓋容器,或市售無菌袋。
- (七)冰箱:溫度能保持在<u>4±2℃</u>者。
- (八)培養箱:溫度能保持在 35±1℃ 者。

- (九)天平: <u>待測物重量大於 2g 時,須能精秤至 0.01g;待測物</u> 重量不大於 2g 時,須能精秤至 0.001g。
- (十)高壓滅菌釜:溫度能維持在 121°C(壓力約 15 lb/in² 或 <u>1.1</u> Kg/cm²)滅菌 15 分鐘以上者。
- (十一) 高溫乾熱烘箱熱:如用於玻璃器皿等用具之滅菌,溫度須能維持在 160 ℃ 達 2 小時或 170 ℂ 達 1 小時以上。
- (十二)接種環:為白金或鎳鉻合金製,適用於細菌接種或移植, 亦可使用無菌塑膠製品。
- (十三) pH 計: 精確度達 0.1 pH 單位。

#### 五、試劑

- (一)試劑水:蒸餾水或去離子水,導電度在 25 ℃ 時小於 2 μmho/cm (μS/cm)。
  - (二) 培養基,應使用市售商品化培養基。
    - 1.硫酸月桂酸胰化蛋白 (Lauryl sulfate tryptose broth, 簡稱 LST)
      - 1 倍濃度 LST 培養基含有下列成份:

胰化蛋白 (Tryptose)	20.0 g
乳糖(Lactose)	5.0 g
氯化鈉(NaCl)	5.0 g
磷酸氫二鉀(K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> )	2.75 g
磷酸二氫鉀 (KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )	2.75 g
硫酸月桂酸鈉(Sodium Lauryl Sulfate)	0.1 g
試劑水	1 L

配成 2 倍濃度 (取 71.2 g LST 培養基粉末溶於 1 L 試劑水 ) ,完全溶解後,分取 10 mL 注入裝有倒置發酵管之試管內,經 121  $^{\circ}$ C 滅菌 15 分鐘,冷卻後備用,滅菌後培養基之 pH 值應在  $6.8\pm0.2$ 。滅菌後培養基若未當日使用,應保存在  $4\pm2$   $^{\circ}$ C,保存期限為 14 天。可根據檢測需求量,依配方配製培養基。

2.煌綠乳糖膽汁培養基 (Brilliant green lactose bile broth, 簡稱 BGLB)

#### 1 公升之 BGLB 培養基中含下列成份

蛋白腖 (Peptone)	10.0 g
乳糖(Lactose)	10.0 g
牛膽粉 (Oxgall Powder)	20.0 g
煌綠色試劑 (Brilliant Green)	0.0133 g
試劑水	1 L

取 40 g BGLB 培養基粉末溶於 1 L 試劑水,完全溶解後,分取 5 至 10 mL 注入裝有倒置發酵管之試管內,經 121  $^{\circ}$ C 滅菌 15 分鐘,冷卻後備用,其 pH 值應在 7.2  $\pm$  0.2。滅菌後培養基若未當日使用,應保存在 4  $\pm$  2  $^{\circ}$ C,保存期限為 14  $\pm$ 0. 可根據檢測需求量,依配方配製培養基。

## (三)無菌稀釋液

## 1.磷酸二氫鉀儲備溶液

取 3.4 g 磷酸二氫鉀( $KH_2PO_4$ )溶於 50 mL 的試劑水中,俟完全溶解後,以 1.0 N NaOH 溶液調節其 pH 值為 7.2  $\pm 0.1$ ,然後加<u>試劑水</u>至 100 mL,<u>滅菌(過濾滅菌或 121 °C 高溫高壓滅菌 15 分鐘)後,</u>儲存於冰箱中備用。 $4 \pm 2$  °C 下保存期限為 3 個月。

## 2. 氯化鎂儲備溶液

取 8.1 g 氯化鎂( $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ )先溶於少量<u>試劑</u>水,俟完全溶解後,再加蒸餾水至全量為 100 mL,<u>滅菌(過濾滅菌</u> 121  $^{\circ}$  高溫高壓滅菌 15 分鐘)後,儲存於冰箱中備用。 $4 \pm 2$   $^{\circ}$  下保存期限為 3 個月。

#### 3.無菌稀釋液

分別取 10 mL 氯化鎂<u>儲備</u>溶液和 2.5 mL 磷酸二氫鉀<u>儲</u> 備溶液再加入<u>試劑</u>水至 2,000 mL,混搖均勻後,分裝於稀釋瓶中,經 121°С 滅菌 15 分鐘,作為無菌稀釋液備用。如欲用於水樣稀釋,分裝之無菌稀釋液滅菌後體積須為 90 ± 2.0 mL。4 ± 2 °C下保存期限為 3 個月。

#### 六、採樣與保存

- (一)盛裝水樣檢驗微生物之容器,應使用清潔並經滅菌之玻璃瓶或無菌塑膠容器或市售無菌採樣袋,且於採樣時應避免受到污染。水樣若含有餘氣時,無菌容器中應加入適量之無菌硫代硫酸鈉(採取含氯之飲用水水樣時,每 100 mL 之水樣如加入 0.1 mL 之 3 % 硫代硫酸鈉,可中和之餘氣量約為 5 mg/L)。
- (二) 採樣前應清潔手部,水樣出水口以火烤或以 70 % 酒精消 毒。所採水樣應具有代表性。
- (三)運送時水樣溫度應維持在小於 10 ℃ 且不得凍結,而實驗室 內保存溫度應維持在  $4 \pm 2$  ℃ 。
- (四)水樣應於採樣後 24 小時內<u>完成推定試驗之水樣添加步驟</u> (七、步驟(一)3.),並置入培養箱中培養。
- (五)水樣量須以能做完所需檢測為度,但不得少於 250 mL。

## 七、步驟

試驗分兩階段進行。首先進行推定試驗,若推定試驗結果為 陽性反應,則繼續進行第二階段之確定試驗,如結果仍是陽性反 應則顯示有大腸桿菌群存在。各試驗步驟如下述:

- (一) 推定試驗 (Presumptive phase)
  - 1.慎選發酵管中沒有氣泡且未污染之 10 mL、 2 倍濃度 LST 試管。
  - 2.水樣在進行檢測或稀釋之前必須劇烈搖晃 25 次以上,以使樣品充分混搖均勻。
  - 3.以無菌吸管分別取 10 mL 均勻飲用水水樣至一組 10 支內含 10 mL、2 倍濃度的 LST 試管中,用手混合均勻, 混合後發酵管內不可產生氣泡。
  - 4.在 35±1°C 培養箱中培養 48±3 小時,觀察並記錄產氣情形,若有氣體產生則進行確定試驗;若培養液呈混濁狀態,雖無產氣,亦應進行確定試驗。
- (二) 確定試驗 (Confirmed phase)

若推定試驗有氣體或混濁產生時,使用 BGLB 培養基 進行確定試驗:

1.慎選發酵管中沒有氣泡且未污染之 BGLB 試管。

- 2.利用無菌接種環自產生氣體及或混濁之 LST 培養基試管接種一圈培養液至 BGLB 培養基試管中。
- 3.在 35±1°C 培養箱中培養 48±3 小時。
- 4.在 48±3 小時內 BGLB 培養基試管如有氣體產生,則確 定試驗為陽性反應。

#### 八、結果處理

- (一)經確定試驗確認 BGLB 試管為陽性反應後,根據確認之試 管數查表一得出的數據,即為該 100 mL 水樣中最大可能數 (MPN/100 mL)。
- (二)<u>檢測紀錄須註明採樣時間、培養起始及終了時間、培養基名</u> 稱、培養溫度及各稀釋度的原始數據等相關資料。

#### 九、品質管制

- (一)微生物採樣人員及檢測人員應具備微生物基本訓練及知識。
- (二)每批次採樣時應進行運送空白。
- (三)每批次或每 10 個水樣需進行試劑空白實驗。
- (四) 新購入之培養基,每批號均須以大腸桿菌群陽性控制菌株 (如 E. coli、Enterobacter aerogenes、Citrobacter freundii) 進行測試,以確保數據品質。
- (五)<u>若</u>一季期間<u>水樣均未檢出大腸桿菌群,則須以大腸桿菌群菌</u> 株進行培養基測試,以確保數據品質。
- (六) <u>本方法培養所得之細菌可能具有感染性,檢測後之培養基及</u> 器皿應經高溫高壓滅菌處理。

#### 十、精密度及準確度

略。

# 十一、參考資料

(-) APHA. 2005. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 21st Edition, Section 9221. American Public Health Association, Washington, D.C.

# (二)Difco & BBL Manual: Manual of Microbiological Culture Media. 2003. BD Diagnostic Systems.

表一 10 支 10 mL 試管不同陽性結果之 MPN 及 95 % <u>信賴區</u> 間

四日山山地林山	毎 100 m L	· 95% <u>信賴區間</u>	
<b>  防性試官數</b>	場性試管數 之 MPN	下限	上限
0	<1.1		3.4
1	1.1	<u>0.051</u>	5.9
2	2.2	0.37	8.2
3	3.6	<u>0.91</u>	<u>9.7</u>
4	5.1	<u>1.6</u>	<u>13</u>
5	6.9	2.5	<u>15</u>
6	9.2	3.3	<u>19</u>
7	<u>12</u>	4.8	<u>24</u>
8	<u>16</u>	<u>5.8</u>	<u>34</u>
9	<u>23</u>	8.1	<u>53</u>
10	<u>&gt;23</u>	<u>13</u>	_