



中华人民共和国国家标准

GB/T 4789.27—2008
代替 GB/T 4789.27—2003

食品卫生微生物学检验 鲜乳中抗生素残留检验

Microbiological examination of food hygiene—
Examination of residue of antibiotics in fresh milk

2008-11-21 发布

2009-03-01 实施



中华人民共和国卫生部
中国国家标准化管理委员会 发布

前　　言

本标准修改采用了国际分析家学会(AOAC)AOAC 982.18《液体牛奶制品中的 β -乳胺抗生素定性的颜色反应试验》(AOAC Official Method 982.18: Beta-lactam antibiotics in fluid milk products—Qualitative color reaction tests)作为第二法。

本标准与 AOAC 982.18 相比主要区别如下：

- 扩大适用范围为鲜乳中能抑制嗜热脂肪芽孢杆菌卡利德变种(*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis*)的抗生素的检验,也可用于复原乳、消毒灭菌乳、乳粉中抗生素的检测;
- 修改了试剂盒加营养片方法,直接将含有试验菌株芽孢的培养基制备在小试管内;
- 将“注:偶尔有特殊批次的试剂盒可能需要较长的温育时间才能完全显色。如果……每隔 10 min 检查一次颜色显示情况,并记录每个批号产品所需要的最适当的温育时间。(Note: Occasionally kits of a particular Lot No. may require a longer incubation time for color to fully develop. IfCheck color development at 10 min intervals and record optimum incubation time required for each Lot No.)”程序修改为“如果颜色没有变化,须再于水浴中培养 30 min 作最终观察”;
- 删除青霉素酶确证程序。

本标准代替 GB/T 4789.27—2003《食品卫生微生物学检验 鲜乳中抗生素残留量检验》。

本标准与 GB/T 4789.27—2003 相比主要修改如下:

- 标准名称修改为“食品卫生微生物学检验 鲜乳中抗生素残留检验”;
- 增加了第二法,将原标准的嗜热乳酸链球菌方法确定为第一法;
- 增加了附录 A“培养基和试剂”。

本标准的附录 A 为规范性附录。

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准由中华人民共和国卫生部负责解释。

本标准负责起草单位:福建省疾病预防控制中心。

本标准参加起草单位:中国疾病预防控制中心营养与食品安全所、中国检验检疫科学研究院、河南省疾病预防控制中心、湖北省疾病预防控制中心。

本标准主要起草人:马群飞、郭云昌、李瑾、田卫、廖兴广、马弋、田静。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为:

——GB 4789.27—1984、GB/T 4789.27—1994、GB/T 4789.27—2003。

食品卫生微生物学检验 鲜乳中抗生素残留检验

1 范围

本标准规定了鲜乳中抗生素残留的检验方法。

本标准的第一法适用于鲜乳中能抑制嗜热链球菌(*Streptococcus thermophilus*)的抗生素的检验；第二法适用于鲜乳中能抑制嗜热脂肪芽孢杆菌卡利德变种(*Bacillus stearothermophilus* var. *calidolactis*)的抗生素的检验，也可用于复原乳、消毒灭菌乳、乳粉中抗生素的检测。

第一法 嗜热链球菌抑制法

2 原理

样品经过80℃杀菌后，添加嗜热链球菌菌液。培养一段时间后，嗜热链球菌开始增殖。这时候加入代谢底物2,3,5-氯化三苯四氮唑(TTC)，若该样品中不含有抗生素或抗生素的浓度低于检测限，嗜热链球菌将继续增殖，还原TTC成为红色物质。相反，如果样品中含有高于检测限的抑菌剂，则嗜热链球菌受到抑制。因此指示剂TTC不还原，保持原色。

3 设备和材料

除微生物实验室常规灭菌及培养设备外，其他设备和材料如下：

- 3.1 冰箱：2℃~5℃、-20℃~-5℃。
- 3.2 恒温培养箱：36℃±1℃。
- 3.3 带盖恒温水浴锅：36℃±1℃、80℃±2℃。
- 3.4 天平：感量0.001g。
- 3.5 无菌吸管：1.0mL(具0.01mL刻度),10.0mL(具0.1mL刻度)或微量移液器及吸头。
- 3.6 无菌试管：18mm×180mm。
- 3.7 温度计：0℃~100℃。
- 3.8 旋涡混匀器。

4 菌种、培养基和试剂

- 4.1 菌种：嗜热链球菌。
- 4.2 灭菌脱脂乳：见第A.1章。
- 4.3 4%2,3,5-氯化三苯四氮唑(TTC)水溶液：见第A.2章。
- 4.4 青霉素G参照溶液：见第A.3章。

5 检验程序

鲜乳中抗生素残留检验程序见图1。

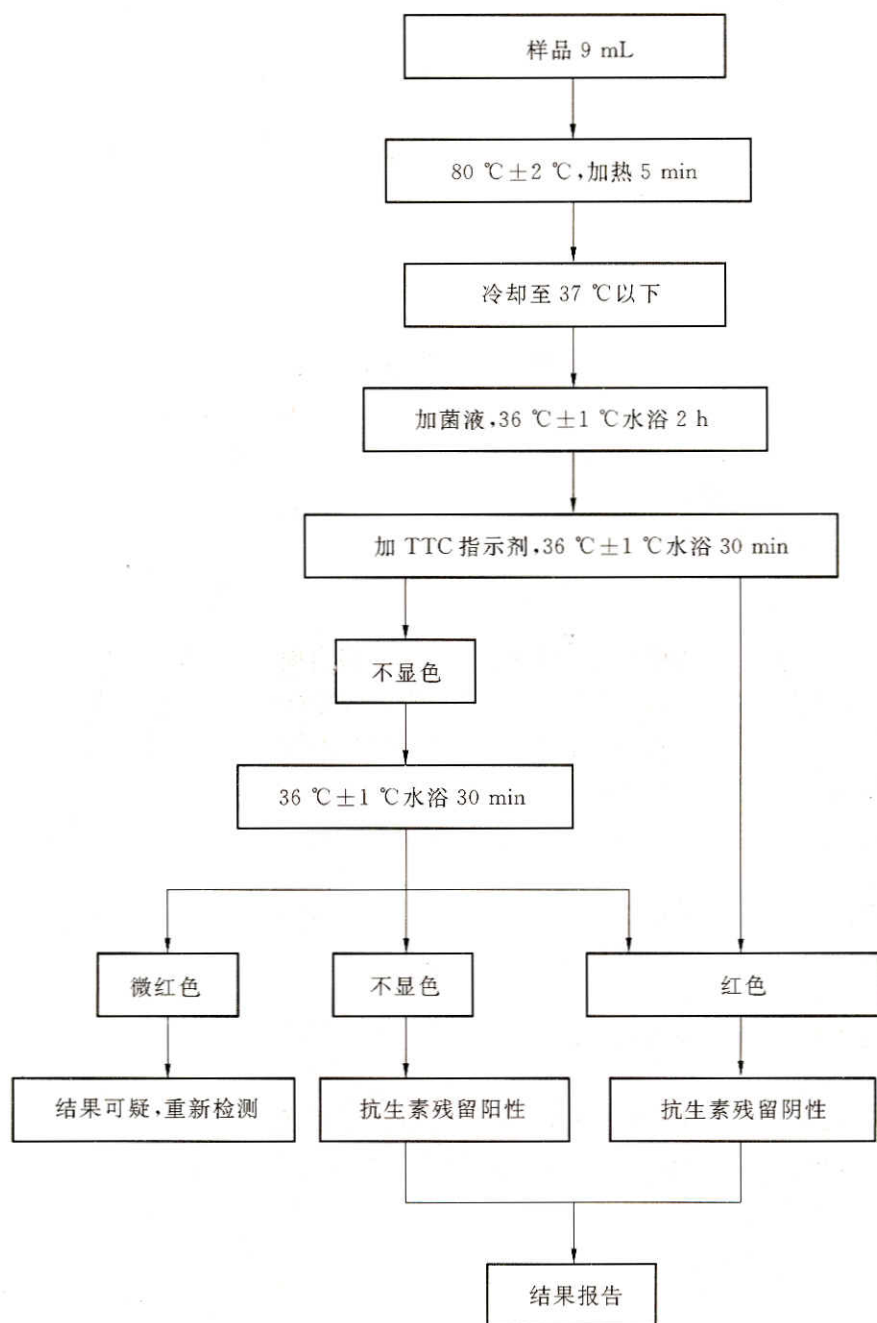


图 1 鲜乳中抗生素残留检验流程图

6 操作步骤

6.1 活化菌种

取一接种环嗜热链球菌菌种,接种在9 mL灭菌脱脂乳中,置36 ℃±1 ℃恒温培养箱中培养12 h~15 h后,置2 ℃~5 ℃冰箱保存备用。每15 d转种一次。

6.2 测试菌液

将经过活化的嗜热链球菌菌种接种灭菌脱脂乳,36 ℃±1 ℃培养15 h±1 h,加入相同体积的灭菌脱脂乳混匀稀释成为测试菌液。

6.3 培养

取样品9 mL,置18 mm×180 mm试管内,每份样品另外做一份平行样。同时再做阴性和阳性对

照各一份,阳性对照管用 9 mL 青霉素 G 参照溶液,阴性对照管用 9 mL 灭菌脱脂乳。所有试管置 80 ℃±2 ℃水浴加热 5 min,冷却至 37 ℃以下,加入测试菌液 1 mL,轻轻旋转试管混匀。36 ℃±1 ℃水浴培养 2 h,加 4% TTC 水溶液 0.3 mL,在旋涡混匀器上混合 15 s 或振动试管混匀。36 ℃±1 ℃水浴避光培养 30 min,观察颜色变化。如果颜色没有变化,于水浴中继续避光培养 30 min 作最终观察。观察时要迅速,避免光照过久出现干扰。

6.4 判断方法

在白色背景前观察,试管中样品呈乳的原色时,指示乳中有抗生素存在,为阳性结果。试管中样品呈红色为阴性结果。如最终观察现象仍为可疑,建议重新检测。

7 报告

最终观察时,样品变为红色,报告为抗生素残留阴性。样品依然呈乳的原色,报告为抗生素残留阳性。

本方法检测几种常见抗生素的最低检出限为:青霉素 0.004 IU,链霉素 0.5 IU,庆大霉素 0.4 IU,卡那霉素 5 IU。

第二法 嗜热脂肪芽胞杆菌抑制法

8 原理

培养基预先混合嗜热脂肪芽胞杆菌芽孢,并含有 pH 指示剂(溴甲酚紫)。加入样品并孵育后,若该样品中不含有抗生素或抗生素的浓度低于检测限,细菌芽孢将在培养基中生长并利用糖产酸,pH 指示剂的紫色变为黄色。相反,如果样品中含有高于检测限的抗生素,则细菌芽孢不会生长,pH 指示剂的颜色保持不变,仍为紫色。

9 设备和材料

除微生物实验室常规灭菌及培养设备外,其他设备和材料如下:

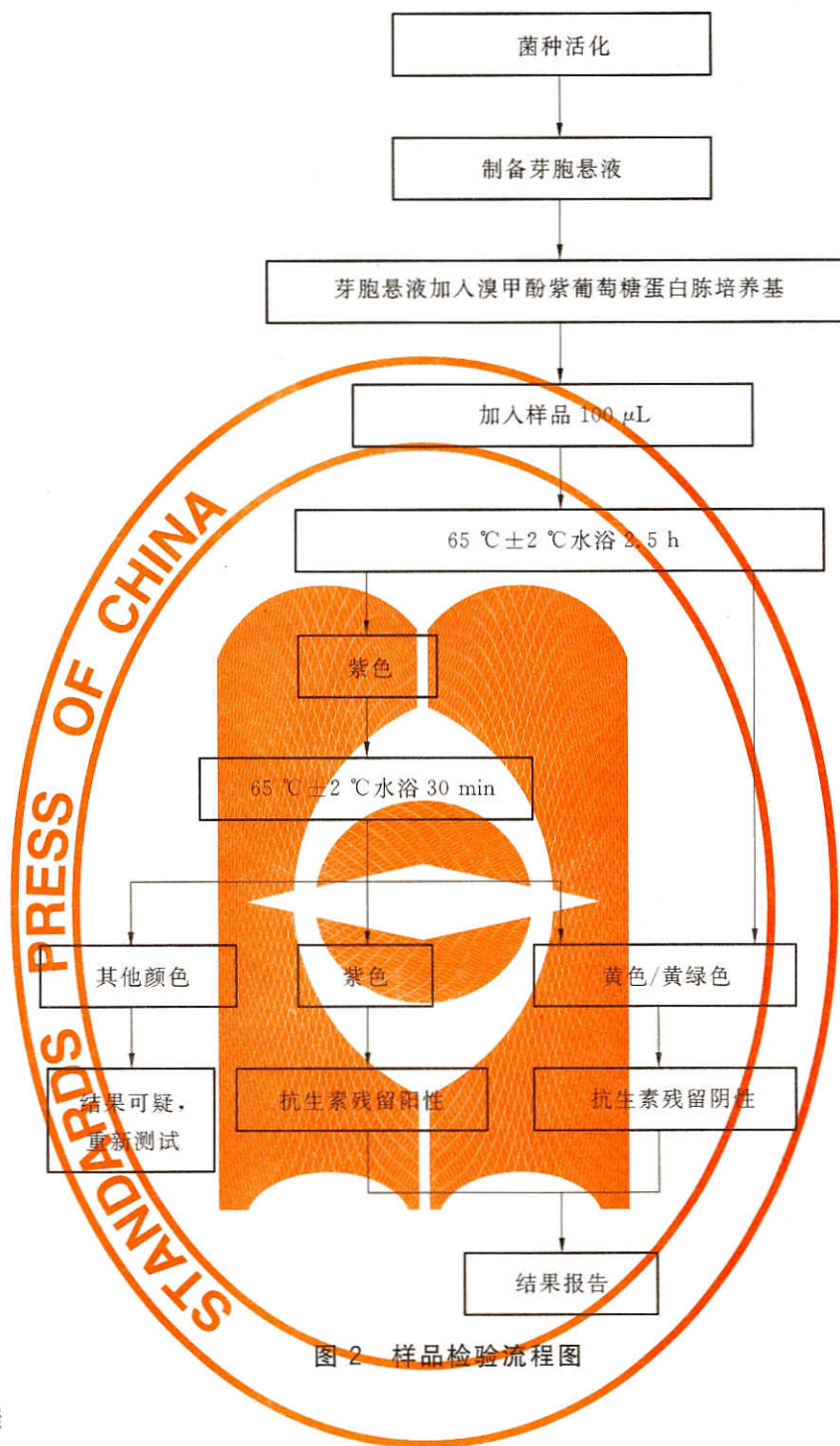
- 9.1 冰箱:2 ℃~5 ℃、-20 ℃~-5 ℃。
- 9.2 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃、56 ℃±1 ℃。
- 9.3 恒温水浴锅:65 ℃±2 ℃、80 ℃±2 ℃。
- 9.4 无菌吸管或 100 μL、200 μL 微量移液器及吸头。
- 9.5 无菌试管:18 mm×180 mm、15 mm×100 mm。
- 9.6 温度计:0 ℃~100 ℃。
- 9.7 离心机:转速 5 000 r/min。

10 菌种、培养基和试剂

- 10.1 菌种:嗜热脂肪芽胞杆菌卡利德变种。
- 10.2 无菌磷酸盐缓冲液:见第 A.4 章。
- 10.3 灭菌脱脂乳:见第 A.1 章。
- 10.4 溴甲酚紫葡萄糖蛋白胨培养基:见第 A.5 章。
- 10.5 青霉素 G 参照溶液:见第 A.3 章。

11 检验程序

样品中抗生素残留检验程序见图 2。



12 操作步骤

12.1 芽胞悬液

将嗜热脂肪芽孢杆菌菌种划线接种于营养琼脂平板表面, $56\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 24 h 后挑取乳白色半透明圆形特征菌落, 在营养琼脂平板上再次划线培养, $56\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 24 h 后转入 $36\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 1\text{ }^{\circ}\text{C}$ 培养 3 d~4 d, 镜检芽孢产率达到 95% 以上时进行芽孢悬液的制备。每块平板用 1 mL~3 mL 无菌磷酸盐缓冲液洗脱培养基表面的菌苔(如果使用克氏瓶, 每瓶使用无菌磷酸盐缓冲液 10 mL~20 mL)。将洗脱液 5 000 r/min 离心 15 min。取沉淀物加 0.03 mol/L 的无菌磷酸盐缓冲液(pH7.2), 制成 10^9 CFU/mL 芽孢悬液, 置 $80\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 2\text{ }^{\circ}\text{C}$ 恒温水浴中 10 min 后, 密封防止水分蒸发, 置 $2\text{ }^{\circ}\text{C} \sim 5\text{ }^{\circ}\text{C}$ 保存备用。

12.2 测试培养基

在溴甲酚紫葡萄糖蛋白胨培养基中加入适量芽胞悬液，混合均匀，使最终的芽胞浓度为 8×10^5 CFU/mL~ 2×10^6 CFU/mL。混合芽胞悬液的溴甲酚紫葡萄糖蛋白胨培养基分装小试管，每管200 μL，密封防止水分蒸发。配制好的测试培养基可以在2 ℃~5 ℃保存6个月。

12.3 培养操作

吸取样品100 μL加入含有芽胞的测试培养基中，轻轻旋转试管混匀。每份检样做两份，另外再做阴性和阳性对照各一份，阳性对照管为100 μL青霉素G参照溶液，阴性对照管为100 μL无抗生素的脱脂乳。于65 ℃±2 ℃水浴培养2.5 h，观察培养基颜色的变化。如果颜色没有变化，须再于水浴中培养30 min作最终观察。

12.4 判断方法

在白色背景前从侧面和底部观察小试管内培养基颜色。保持培养基原有的紫色为阳性结果，培养基变成黄色或黄绿色为阴性结果，颜色处于二者之间，为可疑结果。对于可疑结果应继续培养30 min再进行最终观察。如果培养基颜色仍然处于黄色-紫色之间，表示抗生素浓度接近方法的最低检出限，此时建议重新检测一次。

13 报告

最终观察时，培养基依然保持原有的紫色，可以报告为抗生素残留阳性。

培养基变为呈黄色或黄绿色时，可以报告为抗生素残留阴性。

本方法检测几种常见抗生素的最低检出限为：青霉素3 μg/L，链霉素50 μg/L，庆大霉素30 μg/L，卡那霉素50 μg/L。



附录 A
(规范性附录)
培养基和试剂

A. 1 灭菌脱脂乳**A. 1.1 成分**

无抗生素的脱脂乳。

A. 1.2 制法

经 115 ℃灭菌 20 min。也可采用无抗生素的脱脂牛乳粉,以蒸馏水 10 倍稀释,加热至完全溶解,115 ℃灭菌 20 min。

A. 2 4% 2,3,5-氯化三苯四氮唑(TTC)水溶液**A. 2.1 成分**

2,3,5-氯化三苯四氮唑(TTC)	1 g
灭菌蒸馏水	5 mL

A. 2.2 制法

称取 TTC,溶于灭菌蒸馏水中,装褐色瓶内于 2 ℃~5 ℃保存。如果溶液变为半透明的白色或淡褐色,则不能再用。临用时用灭菌蒸馏水 5 倍稀释,成为 4% 水溶液。

A. 3 青霉素 G 参照溶液**A. 3.1 成分**

青霉素 G 钾盐	30.0 mg
无菌磷酸盐缓冲液	适量
无抗生素的脱脂乳	适量

A. 3.2 制法

精密称取青霉素 G 钾盐标准品,溶于无菌磷酸盐缓冲液中,使其浓度为 100 IU/mL~1 000 IU/mL。再将该溶液用灭菌的无抗生素的脱脂乳稀释至 0.006 IU/mL,分装于无菌小试管中,密封备用。 -20°C 保存不超过 6 个月。

A. 4 无菌磷酸盐缓冲液**A. 4.1 成分**

磷酸二氢钠	2.83 g
磷酸二氢钾	1.36 g
蒸馏水	1 000 mL

A. 4.2 制法

将上述成分混合,调节 pH 至 7.3 ± 0.1 , 121°C 高压灭菌 20 min。

A. 5 溴甲酚紫葡萄糖蛋白胨培养基**A. 5.1 成分**

蛋白胨	10.0 g
葡萄糖	5.0 g

2%溴甲酚紫乙醇溶液	0.6 mL
琼脂	4.0 g
蒸馏水	1 000 mL

A.5.2 制法

在蒸馏水中加入蛋白胨、葡萄糖、琼脂,加热搅拌至完全溶解,调节 pH 至 7.1±0.1,然后再加入溴甲酚紫乙醇溶液,混匀后,115 ℃高压灭菌 30 min。

中华人民共和国
国家标 准

食品卫生微生物学检验
鲜乳中抗生素残留检验

GB/T 4789.27—2008

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷
各地新华书店经销

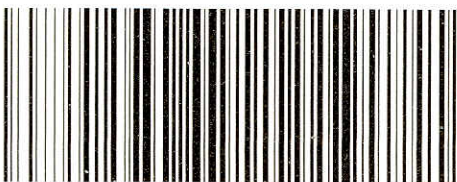
*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 14 千字
2009 年 3 月第 1 版 2009 年 3 月第一次印刷

*

书号：155066 · 1-36228 定价 14.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换
版权专有 侵权必究
举报电话：(010)68533533



GB/T 4789.27-2008