

产品使用说明书 Product Manual

奥梅梁斯基 (Omeliansky) 培养基

品牌	Chinook 钦诺克
货号	CN260025
中文名称	奥梅梁斯基 (Omeliansky) 培养基
英文名称	Omeliansky Medium
产品别名	奥梅梁斯基培养基
用途	用于土壤中厌氧纤维素分解菌的测定
配方出处	林先贵.2008.土壤微生物研究原理与方法.北京: 高等教育出版社 李振高 骆永明 滕应. 2008.土壤与环境微生物研究法.北京: 科学出版社

成分 (g/L) :

碳酸钙 CaCO_3	2.0
硫酸铵 $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$	1.0
磷酸氢二钾 K_2HPO_4	1.0
硫酸镁 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$	0.5
氯化钠 NaCl	0.2

用法:

称取本品 4.7 g, 加入 1000mL 蒸馏水中溶解, 分装, 121°C 高压灭菌 30 分钟。**注意: 本品配方中含有碳酸钙, 溶解时有些许沉淀, 属正常现象。**

相关产品:

赫奇逊(Hutchinson)琼脂培养基 (土壤微生物)
赫奇逊(Hutchinson)液体培养基 (土壤微生物)
磷酸铵钠培养基
依姆歇涅茨基培养基
奥梅梁斯基(Omeliansky)培养基

实验方法与步骤(供参考):

实验名称: 纤维素分解菌的测定 (土壤中各生理类群微生物的检测)

实验器材:

1.培养基

赫奇逊(Hutchinson)琼脂培养基 (土壤微生物)、赫奇逊(Hutchinson)液体培养基 (土壤微生物)、磷

磷酸铵培养基、依姆歇涅茨基培养基、奥梅梁斯基(Omeliansky)培养基

实验操作:

1. 土样的采样

- (1)根据研究设计选择具有代表性的土壤，确定采样地点。
- (2)除去地面植被和枯枝落叶，铲除表面 1cm 左右的表土，以避免地面微生物与土样混杂。
- (3)多点采取重量大、体相当的土样于塑料布上，剔除石砾和植物残根等杂物，混匀后取一定数量装袋。
- (4)需要保持通气的样品可用聚乙烯袋包装，也可用铝盒、玻璃瓶等其他容器，但要使容器中留有空间;如果样品需要保持嫌气状态，则应用玻璃瓶等可密封的容器包装。
- (5)样品带回实验室后应尽快分析。

2. 好氧纤维素分解菌的测定

平板培养法:

- (1)采用赫奇逊(Hutchinson)琼脂培养基(土壤微生物)，将已融化的培养基倒入培养皿,凝固后在琼脂平板表面放一张无淀粉滤纸(滤纸处理法:用 10g/L 的醋酸浸泡 24h, 用检查确无淀粉后,再用 20g 的苏打水冲洗至中性、晾干),用刮刀涂抹滤纸表面使其紧贴在琼脂表面。
- (2)取一定稀释度($10^{-3} \sim 10^{-1}$)的土壤悬液 0.05mL 于冷凝的平板培养基上,用玻璃刮刀使其均匀涂抹于培养基的表面,然后用灭菌的镊子夹取灭过菌的直径与培养皿等大的滤纸,覆盖于培养基上。再用于净灭菌的玻璃刮刀压平,置于盛有水的干燥器中, 28°C 保湿培养 14d 后取出,计算粘液菌、弧菌、真菌和放线菌的数量。
- (3)如需对好纤维素分解菌进一步分离与纯化,可采用划线法纯化单菌落。

最大或然数法:

- (1)采用赫奇逊(Hutchinson)液体培养基(土壤微生物),每支试管(1.8cmx18cm)分装培养基 5mL,贴管内壁放一张滤纸条(普通滤纸剪成 5cmx0.7cm 的条状,若呈酸性,先在加有 1 或 2 滴浓碱液的自来水溶液中浸泡 4~5h,取出后用自来水冲洗,烘干),一半浸入培养液内,一半露于空气中,温度为 121°C 时灭菌 30min。
- (2)取 5 个稀释度(如 $10^{-5} \sim 10^{-1}$)的土壤悬液接种,每个稀释度重复 4 支试管,每支试管接种 1mL,另取 4 支培养基接无菌水作对照。在接入土壤稀释液时,需经过露于液面的滤纸条流入培养基中。
- (3)于 28°C 条件下培养 14d,检查各试管滤纸条上细菌菌落的出现及滤纸变薄、断裂、色素产生情况。按《最大或然数法测数统计表》得出数量指标和菌的近似值。

3. 厌氧纤维素分解菌的测定

- (1)纤维素分解菌培养基:磷酸铵培养基、依姆歇涅茨基培养基或奥梅梁斯基(Omeliansky)培养基。取培养基 10~15mL 于试管中,并插入一条 1cmx10cm 滤纸条一条或加入切成 2mmx2mm 大小滤纸片 0.05g,温度为 121°C 时灭菌 30min。
- (2)取 5 个稀释度(如 $10^{-5} \sim 10^{-1}$)的土壤悬液接种,每个稀释度重复 4 支试管,每支试管接种 1.0mL,另取 4 支培养基接种无菌水作对照。
- (3)于 28°C 条件下培养。加滤纸条者培养 14 天后取出,检查各试管中滤纸上的溶解区以及菌落或色斑情况,以判别有无厌氧分解菌;加滤纸片者培养一个月后取出振荡观察纸屑腐烂情况。
- (4)按附录 2 中《最大或然数法测数统计表》得出数量指标和菌的近似值。如需继续分离纯化,可用纤维素琼脂培养基,稀释平板法接种,经厌氧培养,可得到厌氧纤维分解菌的纯培养物。

储存方式:

贮存于避光、干燥处，用后立即旋紧瓶盖；贮存期三年。

注意事项:

- 1.称量时注意粉尘，佩戴口罩操作以避免引起呼吸道系统不适。
- 2.干粉培养基使用后立即旋紧瓶盖，避免吸潮结块。贮存于避光、干燥处。未开封产品保质期三年。开封后根据存放条件的不同，保质时间存在一定的差异。

废物处理:

检测之后带菌物品置于 121℃下高压灭菌 30 分钟后处理。

附录:

微生物培养基正确配置方法及注意事项

步骤一：称量

根据配方和使用说明上所标注的重量，用 1/100 的电子天平准确称出所需的培养基（称量时可以使用称量纸）**注意：称量一定要准确**，称量不准，则会影响使用效果。

步骤二：溶解

1.搅拌:

将培养基纳入烧杯容器中，加小适量的水，缓慢加水**并用玻璃棒小幅度搅拌。**

注意：一定要搅拌。特别是在溶解含有琼脂的培养基，在加热的同时一定要进行搅拌。

2.加热:

倘若培养基中**不含琼脂**，一般**不需要对培养基进行加热**；相反**含有琼脂**，需要用**本生灯**

/电磁炉加热煮沸。

注意:

- (1) **琼脂只有煮沸，且不断搅拌才能溶解充分。**

不要把未经加热及搅拌煮沸的培养基溶液直接高压灭菌，这样很容易使琼脂溶解不充分，且粘在容器底部。

(2) 不建议使用水浴加热或微波炉加热，特别是微波炉。

水浴加热：一般需要时间长，也很可能会发生琼脂溶解不充分的情况。

微波炉加热：一般没法进行搅拌，也会容易使琼脂溶解不充分。

(3) 琼脂溶解不充分导致非常严重的后果，会严重影响后续的铺平板、划线以及培养效果等，会导致实验无法完成。

3.待培养基完全溶解后，再加入适量的水搅拌均匀。如准备的培养基较多，在不锈钢锅中融化加热，是可以使用温水加热的，还需不停搅拌，防止焦化。

如果不小心出现焦化现象，则表面制备好的培养基将无法使用，必须重新配制培养基。

4.推荐使用玻璃、搪瓷材质的容器来溶解培养基。

注意：一定不要使用铜或铁容器来溶解制备培养基。

因为铜或铁容器可能会导致容器内培养基中铜、铁超标，影响实验结果。

①其中培养基中铜含量大于 0.3 毫克每升，细菌不适宜生长。铁含量超过 0.14 毫克每升，会防止细菌产生毒素。

②实验中，容易发生反应和沉淀的药物应单独溶解，然后加入培养基中，如磷酸氢二钾和硫酸镁。

步骤三：调培养基 pH

1.培养基中一般都已调好 pH 值，不需额外再次调节 pH 值。但如果是配制的培养基达不到实验的要求，则必须要进行调整。

(1) 如果有校准过的 pH 计，则可以使用 pH 计。如果没有，可以使用精确的 pH 试纸。

(2) 然后根据调节需要, 使用 **1mol/L 氢氧化钠**或 **1mol/L 盐酸**进行微调, 直到调节到配方所需要的 pH 值为止。

培养基有酸性或碱性, pH 值一般为 7.4 ~ 7.6。对于需要用氢氧化钠调节的培养基, 需要将 pH 调至比要求值高 0.1 ~ 0.2 个单位, 因为用氢氧化钠调节时, 高压灭菌后培养基的 pH 值会降低 0.1 ~ 0.2。如果微生物培养基中含有碳酸钙, 一般无需调整 pH 值。

步骤四: 培养基过滤

1. 如果对配制的培养基没有特殊要求, 这一步可以省略。
2. 培养基如有浑浊和沉淀现象, 可将需要澄清的液体培养基进行油纸过滤。固体介质可以用双层纱布过滤, 中间有一层薄薄的脱脂棉。

如果过滤法不能满足澄清要求, 可以采用蛋清澄清法, 即将培养基加热后冷却至五十度至六十度, 不超过三角瓶一半的容量。每一千毫升放入 1~2 个蛋清, 用力摇晃三至五分钟, 用 121°C 高压蒸汽灭菌二十分钟, 之后趁热取出过滤。

步骤五: 培养基分装

1. 准备好的培养基根据用途不同, 分为烧瓶、试管等容器。
 - ①分装试管量大则采用-自动分液器。
 - ②分装试管量小则采用-漏斗分液。
2. 分液量不超过容器体积的三分之二, 三角瓶不要超过体积的二分之一, 琼脂斜面不要超过试管长度的五分之一。

灭菌后斜面应为培养基量的三分之一, 底层应为培养基量的三分之二, 半固态琼脂的体积为三分之一。

用于接种或保护细菌的高级琼脂, 分装试管长度的三分之一和四分之一, 接种厌氧菌的量应达到三分之二; 琼脂平板 90 毫米内径 13~15 毫升, 内径 70 毫米 8~10 毫升。

3. 如果琼脂平板表面有较多水，可将平板倒置，置于 37°C 培养箱中三十分钟，晾干后使用。每批培养基分装在二十毫升左右的小玻璃瓶中，与该批培养基同时灭菌，在以确定这批培养基的最终 pH 值。

步骤六：培养基灭菌处理

分装完成的培养基应马上进行灭菌。其杀毒灭菌方式主要有三种类型：

(1) 高压蒸汽灭菌方式

此方法可用于大多数耐热培养基。

①对于小份：121°C 十五分钟

②对于大份：121°C 三十分钟

③对于含糖类（碳水化合物）的培养基：则需要进行 113~115°C/15min 灭菌，以避免糖分的破坏，**避免焦化。**

(2) 煮沸灭菌法方式

此方法可用于含有不耐高温物质的培养基。

(3) 过滤除菌方式

此方法可用于当培养基中含有不耐热物质时。采用无菌技术来定量添加培养基。血液和抗生素可以用无菌技术抽取，并加入已经冷却至约五十度的培养基中。

对 LST 培养基进行灭菌时，发酵管内可能存在气泡。为了防止发酵管内形成气泡，可以采取以下措施：

(1) 倒置的小管内充满培养基，不留气泡，然后加入含有 LST 的试管中。

(2) 在关闭灭菌锅的排气阀之前，将锅内的气体排空。灭菌锅内空气是否排净，这个是影响灭菌是温度和压力比例关系的要点，同样达到了相同的压力的情况下，如果空气

未能排净，也就是说不是纯蒸汽灭菌，此时的温度不一定能达到目的要求，会严重影响灭菌效果。

(3) 试管塞不要塞得太紧。使用硅胶塞时，请勿使用橡胶塞。

(4) 不可过早打开灭菌锅，等灭菌锅内的气压和温度降到与室温相同或相差不大时，再打开灭菌锅。如果按照以上方法操作还有气泡，可以用水作为培养基组的对照试验。如果培养基组依旧有气泡，对照组没有气泡，可以确定是培养基本身原因。

步骤七：培养基倒入平板

1. 将灭菌溶化的培养基冷却至五十度后，倒入无菌干燥的培养皿中。

微生物培养基制备的温度不能太高，否则培养皿内盖容易形成过多的冷凝水；温度太低，培养基容易凝固成块状，不能做成平板。

2. 倒平板时，要靠近酒精的火焰（以此防止外来细菌落入盘中）。左手托住培养皿，右手托住三角瓶底部。用小指和手掌拉出锥形瓶的棉塞，烧灼烧瓶口，用拇指和食指在培养皿盖上打开一条缝，直到烧瓶口刚好伸进去，倒入培养基，直到底部被覆盖。

3. 不要超过培养皿高度的三分之一，迅速盖上盖子，放在桌上后轻轻旋转培养皿，使培养基分布均匀，凝结后即可。24 小时后检查，如培养基未长杂菌，即可用来培养微生物。

步骤八：培养基摆斜面

灭菌完成后，将试管中的琼脂培养基放在木架或玻璃架上，并且要有适当的坡度。冷却后使琼脂凝固并变成斜面。（斜面长度不超过试管的二分之一）

步骤九：微生物培养基质检

1. 检验培养基灭菌后，若发现有破损，浸水，颜色异常，棉塞被培养基污染。所有这些问题，都必须丢弃，不能重复使用，并确定其最终 pH 值。

2. 无菌检查和效果检查也是必需的。

(1) 无菌检查是取 1~2 瓶无菌培养基，37°C 孵育一两天，确认无细菌生长。

(2) 效果检查是将标准菌株接种到相关培养基上进行细菌检查。菌种的生长、形态和生化条件与已知条件一致。

若两个条件都检查合格，准备好的培养基就可以使用了。