





ADS/Lecitina y Tween 80 Placa Rodac Irradiado

USO

Agar Dextrosa Sabouraud (ADS) con neutralizantes es un medio utilizado para el cultivo de hongos y levaduras.

EXPLICACIÓN

Las placas de ADS/Lecitina y Tween 80 Placa Rodac Irradiado son utilizadas para el control microbiológico de limpieza de superficies en áreas blancas y áreas controladas.

En este medio de cultivo la alta concentración de dextrosa y la acidez del pH hacen a éste un medio selectivo para hongos. Las peptonas proveen la fuente de carbono y nitrógeno para el crecimiento de los microorganismos, la dextrosa actúa como fuente de energía y el agar es agregado como agente solidificante.

La lecitina y el Tween 80 (polisorbato 80), son capaces de inactivar sanitizantes empleados en limpieza de superficies en áreas blancas críticas y áreas controladas. La lecitina actúa neutralizando compuestos cuaternarios de amonio. El polisorbato 80 neutraliza compuestos fenólicos.

FÓRMULA POR LITRO

Dextrosa Digerido péptico de tejido animal Peptona de caseína	40.0 g	Lecitina	0.7 g
	5.0 g	Polisorbato (tween 80)	5.0 g
	5.0 g	Agar Bacteriológico	15.0 g
pH 5.6 ± 0.2 a 25°C			

WWW.FROGGSLAB.COM.MX

ventas@froggslab.com.mx Tel: 5518010660

FICHAÉCNICA





PREPARACIÓN

Método

Suspender 70.7 gramos del medio en un litro de agua purificada. Calentar con agitación suave hasta su completa disolución y hervir durante un minuto. Esterilizar en autoclave a 121°C (15 libras de presión) durante 15 minutos. Dejar enfriar a una temperatura entre 45-50 °C y vaciar en placas Rodac estériles.

Procedimiento

- 1. Retirar la tapa y presionar la parte convexa del agar 10 segundos en la superficie a probar asegurando una presión pareja en toda la placa. Colocar la tapa y etiquetar con los datos correspondientes. Limpiar la superficie del área de muestreo para quitar cualquier remanente de agar, de acuerdo a procedimientos internos.
- 2. Incubar de ≤ 5 días a 20 a 25°C.
- 3. Realizar recuento de UFC de acuerdo a procedimientos internos del laboratorio.

CARACTERÍSTICAS

El crecimiento y recuperación se describe en la siguiente tabla:

MICROORGANISMOS	ATCC	CRECIMIENTO	INÓCULO UFC/mL	% DE RECUPERACIÓN
Aspergillus brasiliensis	16404	Bueno	≤ 100	≥ 50%
Candida albicans	10231	Bueno	≤ 100	≥ 50%

PRESENTACIÓN Y ALMACENAMIENTO

CAT. No	PRESENTACIÓN	ALMACENAMIENTO
8794	Medio preparado en Placa (Pqte/10 Placas) placa Rodac irradiado (9-18 kGy)	15-25°C

WWW.FROGGSLAB.COM.MX

ventas@froggslab.com.mx Tel: 5518010660

FICHAÉCNICA





BIBLIOGRAFÍA

- 1. Sabouraud. R. 1892. Ann. Dermatol. 3:1061
- 2. MacFaddin J. 1985. Media for isolation-cultivation-identification-maintenance of medical bacteria. Vol. I. Williams and Wilkins, Baltimore.
- 3. United States Pharmacopial Convention.1995. The United Staes pharmacopeia. 23 ed. The United States Pharmacopeial Convention, Rockville, MD.
- 4. Larone, D.H. 1995. Medical important fungi, a guide to identification. 3rd ed. American Society for Microbiology, Wasington D.C.
- 5. Jarett, L., and A.C. Sonnenwirth (ed.) 1980. Gradwohl's clinical laboratory methods and diagnosis, 8th ed, CV Mosby.
- 6. Davison, A. M., E.S. Dowding, and A.H.R., Buller.1992. Hyphal fusions in dermatophytes. Can. J. Res. 6:1.
- 7. Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos: Suplemento para Dispositivos Médicos, 3ra edición. México. Secretaría de Salud, Comisión Permanente de la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, 2016

WWW.FROGGSLAB.COM.MX

ventas@froggslab.com.mx Tel: 5518010660