

SN

中华人民共和国出入境检验检疫行业标准

SN/T 2206.10—2014

化妆品微生物检验方法 第 10 部分：金黄色葡萄球菌 PCR 法

Determination of microorganism in cosmetics—
Part 10:PCR method for *Staphylococcus aureus* in cosmetics

2014-04-09 发布

2014-11-01 实施

中 华 人 民 共 和 国 发 布
国家质量监督检验检疫总局

前　　言

SN/T 2206《化妆品微生物检验方法》共分为 13 部分：

- 第 1 部分：沙门氏菌；
- 第 2 部分：需氧芽孢杆菌和蜡样芽孢杆菌；
- 第 3 部分：肺炎克雷伯氏菌；
- 第 4 部分：链球菌；
- 第 5 部分：肠球菌；
- 第 6 部分：破伤风梭菌；
- 第 7 部分：蛋白免疫印迹法检测疯牛病病原；
- 第 8 部分：白色念珠菌；
- 第 9 部分：胆汁酸耐受革兰氏阴性菌；
- 第 10 部分：金黄色葡萄球菌 PCR 法；
- 第 11 部分：金黄色葡萄球菌 多重实时荧光 PCR 法；
- 第 12 部分：绿脓杆菌 PCR 法；
- 第 13 部分：嗜麦芽窄食单胞菌。

本部分为 SN/T 2206 的第 10 部分。

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本部分由国家认证认可监督管理委员会提出并归口。

本部分起草单位：中华人民共和国山东出入境检验检疫局、中华人民共和国上海出入境检验检疫局。

本部分主要起草人：房保海、王波、姜英辉、刘会梅、李正义、杨捷琳、吕蓉、贾俊涛、雷质文、孙涛。

化妆品微生物检验方法

第 10 部分:金黄色葡萄球菌 PCR 法

1 范围

SN/T 2206 的本部分规定了化妆品中的金黄色葡萄球菌 PCR 检测方法。

本部分适用于化妆品中金黄色葡萄球菌的检测。

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/T 6682—2008 分析实验室用水规格和试验方法

GB 7918.1 化妆品微生物标准检验方法 总则

GB 7918.5 化妆品微生物标准检验方法 金黄色葡萄球菌

SN/T 1193 基因检验实验室技术要求

3 术语、定义和缩略语

下列术语、定义和缩略语适用于本文件。

3.1 术语和定义

3.1.1

金黄色葡萄球菌 *Staphylococcus aureus*

为革兰氏阳性细菌,球形,呈葡萄状排列,无芽胞,无荚膜,能分解甘露醇,血浆凝固酶阳性。

3.2 缩略语

下列缩略语适用于本文件。

PCR:聚合酶链式反应,简称 PCR(polymerase chain reaction)

DNA:脱氧核糖核酸(deoxyribonucleic acid)

dNTP:脱氧核苷酸三磷酸(deoxyribonucleoside triphosphate)

Taq:水生栖热菌(*Thermos aquaticu*)

4 方法提要

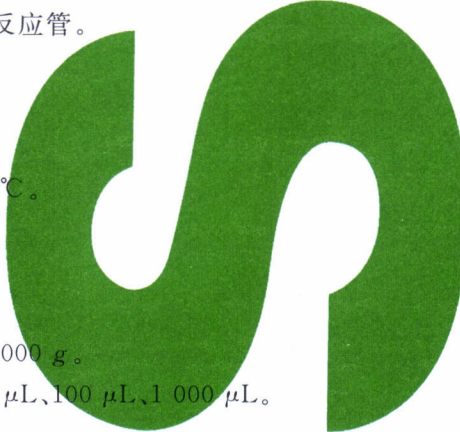
化妆品经增菌后,提取增菌液或可以菌落的 DNA,以提取的 DNA 为模板进行金黄色葡萄球菌高保守片段的 PCR 扩增,琼脂糖凝胶电泳检验 PCR 产物是否有特征条带,从而对化妆品中是否污染金黄色葡萄球菌进行快速检验筛选。

5 试剂和耗材

- 5.1 SCDLP 液体培养基(见 A.1)。
- 5.2 PCR 扩增引物:上游引物:5'-GGATGGCTATCAGTAATGTTTCG-3',下游引物:5'-TTAAC-
CGTATCACCATCAATCG-3',扩增长度 247 bp,扩增的特异性 DNA 序列片段和引物对应的位置见
附录 B。
- 5.3 G⁺ 细菌基因组 DNA 纯化试剂盒或其他有效试剂。
- 5.4 核酸裂解液:2% CTAB,100 mmol/L Tris-HCl(pH 8.3),1.4 mol/L 氯化钠,20 mol/L EDTA
(pH 8.0)。
- 5.5 异丙醇。
- 5.6 70% 乙醇:70% 无水乙醇,30% 灭菌双蒸水(体积比)。
- 5.7 灭菌双蒸水,应符合 GB/T 6682—2008 中一级水的规格。
- 5.8 10×PCR 缓冲液(见 A.2)。
- 5.9 dNTP:10 mmol/L,每种 2.5 mmol/L。
- 5.10 琼脂糖(电泳纯)。
- 5.11 DNA 分子量标志物(50 bp~500 bp)。
- 5.12 GelRed 或 GelGreen 核酸染色剂。
- 5.13 6×上样缓冲液:30 mmol/L EDTA、36%(体积分数)甘油、0.05%(质量浓度)二甲苯腈蓝 FF、
0.05%(质量浓度)溴酚蓝。
- 5.14 50×TAE 缓冲液(见 A.3)。
- 5.15 Eppendorf 管和 PCR 反应管。

6 仪器设备

- 6.1 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃。
- 6.2 PCR 仪。
- 6.3 电泳仪。
- 6.4 凝胶分析成像系统。
- 6.5 冷冻离心机:离心力 12 000 g。
- 6.6 可调移液器:2.5 μL、10 μL、100 μL、1 000 μL。



7 操作步骤

7.1 样品制备和增菌

参照 GB 7918.1 进行样品的制备,参照 GB 7918.5 在 SCDLP 液体培养基中进行增菌。

7.2 模板 DNA 的提取

7.2.1 从 7.1 样品增菌液表层取 1 mL 培养液,离心收集细菌(4 000 r/min,10 min),按照细菌基因组 DNA 提取试剂盒说明进行提取细菌基因组 DNA 备用(不能及时检验,则放置于 -20 ℃±1 ℃ 冰箱保存备用)。

7.2.2 也可按照如下方法进行模板 DNA 制备。从 7.1 样品增菌液表层取 1 mL 培养液,离心收集细菌(4 000 r/min,10 min),去上清液。加入 600 μL 核酸裂解液,重新悬浮细菌。100 ℃ 水浴 5 min 后,冷

9 检测过程中防止交叉污染的措施

按照 SN/T 1193 要求执行。

10 废弃物处理

检测过程中的废弃物,收集后进行高压灭菌或在焚烧炉中焚烧处理。

附录 A
(规范性附录)
培养基和试剂配制

A.1 SCDLP 液体培养基**A.1.1 成分**

| | |
|-------|----------|
| 酪蛋白胨 | 17 g |
| 大豆蛋白胨 | 3 g |
| 氯化钠 | 5 g |
| 磷酸氢二钾 | 2.5 g |
| 葡萄糖 | 2.5 g |
| 卵磷脂 | 1 g |
| 吐温 80 | 7 g |
| 蒸馏水 | 1 000 mL |

A.1.2 制法

将上述成分混合后, 加热溶解, 调节 pH 值为 7.2~7.3 分装, 121 °C 20 min 高压灭菌。注意振荡, 使沉淀于底层的吐温 80 成分混合, 冷却至 25 °C 左右使用。

A.2 10×PCR 缓冲液

200 mmol/L Tris-HCl(pH 值为 8.4), 200 mmol/L 氯化钾, 15 mmol/L 氯化镁。

A.3 50×TAE 缓冲液

称取 242 g Tris, 量取 57.1 mL 冰乙酸, 100 mL 0.5 mol/L EDTA(pH 值为 8.0), 溶于水中, 定容至 1 L。分装后高压灭菌备用。使用时稀释为 0.5×TAE 电泳缓冲液。

附录 B
(规范性附录)
扩增的金黄色葡萄球菌 *nuc* 基因片段

[GGATGGCTATCAGTAATGTTCG] AAAGGGCAATACGCAAAGAGGTTTCTTTGCT
ACTAGTTGCTTAGTGTTAACTTAGTTAGTTCAAGTCTAAGTAGCTCAGCAAATGCA
TCACAAACAGATAACGGCGTAAATAGAATTGGTTCTGAAGATTCAACAGTATATAGTGCA
ACTTCAACTAAAAATTACATAAAGAACCTGCGACATTAATTAAAG [CGATTGATGGTGTACGGTTAA]

注：长度 247 bp，方框中的序列为引物对应的序列。