

دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب

۲۵۹ نشریه شماره

وزارت نیرو
سازمان مدیریت منابع آب
دفتر استاندارد مهندسی آب

سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور
معاونت امور فنی
دفتر امور فنی و تدوین معیارها
<http://www.omran.net/tsb.mpo>

جمهوری اسلامی ایران

دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب

نشریه شماره ۲۵۹

| | |
|------------------------------|----------------------------------|
| وزارت نیرو | سازمان مدیریت و برنامه‌ریزی کشور |
| سازمان مدیریت منابع آب ایران | معاونت امور فنی |
| دفتر استاندارد مهندسی آب | دفتر امور فنی و تدوین معیارها |

۱۳۸۱

انتشارات سازمان مدیریت و برنامه‌ریزی کشور ۸۹/۰۰/۸۱

فهرستبرگه

سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور. دفتر امور فنی و تدوین معیارها
دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب / معاونت امور فنی، دفتر امور فنی و تدوین معیارها؛
وزارت نیرو، سازمان مدیریت منابع آب ایران، دفتر استاندارد مهندسی آب. - تهران:
سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور، معاونت امور پشتیبانی، مرکز مدارک علمی و انتشارات،
۱۳۸۱.

۲۹ ص.: مصور. - (سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور. دفتر امور فنی و تدوین
معیارها؛ نشریه شماره ۲۵۹) (انتشارات سازمان مدیریت و برنامه ریزی
کشور؛ ۸۱/۰۰/۸۹)

ISBN 964-425-396-5

مرربوط به بخش‌نامه شماره ۱۰۱/۱۶۷۴۴۵ مورخ ۱۳۸۱/۹/۱۳
کتابنامه: ص. ۲۹

۱. آب - میکروب‌شناسی - دستنامه‌ها. ۲. آب - باکتری‌شناسی - دستنامه‌ها. ۳. آب -
تجزیه و آزمایش. الف. سازمان مدیریت منابع آب ایران، دفتر استاندارد مهندسی آب. ب.
سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور. مرکز مدارک علمی و انتشارات. ج. عنوان. د. فروست.

TA ۱۳۸۱ ش. ۲۵۹. ۳۶۸ س/۳۶۸

ISBN 964-425-396-5

شابک ۹۶۴-۴۲۵-۳۹۶-۵

دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب
تهییه کننده: معاونت امور فنی، دفتر امور فنی و تدوین معیارها
ناشر: سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور. معاونت امور پشتیبانی. مرکز مدارک علمی و انتشارات
چاپ اول: ۱۰۰۰ نسخه، ۱۳۸۱
قیمت: ۴۰۰۰ ریال
لینوگرافی: قاسم‌ملو
چاپ و صحافی: زحل چاپ
همه حقوق برای ناشر محفوظ است.

بسمه تعالیٰ



ریاست جمهوری

سازمان مدیریت و برنامه ریزی کشور
دفتر رئیس سازمان

| | | |
|--|------------|--|
| شماره: | ۱۰۱/۱۶۷۴۴۵ | بخشنامه به دستگاه‌های اجرایی، مشاوران و پیمانکاران |
| تاریخ: | ۱۳۸۱/۹/۱۳ | |
| موضوع: دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب | | |
| <p>به استناد آیین نامه استانداردهای اجرایی طرح‌های عمرانی موضوع ماده ۲۳ قانون برنامه و بودجه و در چهارچوب نظام فنی و اجرایی طرح‌های عمرانی کشور (مصوبه شماره ۲۴۵۲۵ ت/۱۴۸۹۸)، مورخ ۱۳۷۵/۴/۴ هیأت وزیران (به پیوست، نشریه شماره ۲۵۹ دفتر امور فنی و تدوین معیارهای دستگاه‌های اجرایی، مهندسان مشاور، پیمانکاران و عوامل دیگر می‌توانند از این نشریه به عنوان راهنمای استفاده نمایند و در صورتی که روشها، دستورالعمل‌ها و راهنمایی‌های بهتر در اختیار داشته باشند، رعایت مفاد این نشریه الزامی نیست.</p> <p>عوامل یاد شده باید نسخه‌ای از دستورالعمل‌ها، روش‌ها یا راهنمایی‌های جایگزین را برای دفتر امور فنی و تدوین معیارهای این سازمان، ارسال دارند.</p> <p>محمد ستاری فرد</p> <p>معاون رئیس جمهور و رئیس سازمان</p> | | |

پیشگفتار

استفاده از ضوابط، معیارها و استانداردها در مراحل تهیه (مطالعات امکان سنجی) مطالعه و طراحی، اجرا، بهره‌برداری و نگهداری طرح‌های عمرانی بلحاظ توجیه فنی و اقتصادی طرحها، کیفیت طراحی و اجرا (عمر مفید) و هزینه‌های نگهداری و بهره‌برداری از اهمیتی ویژه برخوردار می‌باشد.

نظام فنی و اجرایی طرح‌های عمرانی کشور (مصطفی مورخ ۱۳۷۵/۴/۴ هیأت محترم وزیران) بکارگیری معیارها، استانداردها و ضوابط فنی در مراحل تهیه و اجرای طرح و نیز توجه لازم به هزینه‌های نگهداری و بهره‌برداری در قیمت تمام‌شده طرحها را مورد تأکید جدی قرار داده است. با توجه به مراتب یاد شده و شرایط اقلیمی و محدودیت منابع آب در ایران، امور آب وزارت نیرو (طرح تهیه استانداردهای مهندسی آب کشور) با همکاری معاونت امور فنی سازمان مدیریت و برنامه‌ریزی کشور (دفتر امور فنی و تدوین معیارها) براساس ماده ۲۳ قانون برنامه و بودجه اقدام به تهیه استانداردهای مهندسی آب نموده است.

استانداردهای مهندسی آب با در نظر داشتن موارد زیر تهیه و تدوین شده است:

- استفاده از تخصصها و تجربه‌های کارشناسان و صاحبنظران شاغل در بخش عمومی و خصوصی
- استفاده از منابع و مأخذ معتبر و استانداردهای بین‌المللی
- بهره‌گیری از تجارب دستگاههای اجرایی، سازمانها، نهادها، واحدهای صنعتی، واحدهای مطالعه، طراحی و ساخت
- پرهیز از دوباره‌کاریها و اتلاف منابع مالی و غیرمالی کشور
- توجه به اصول و موازین مورد عمل مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران و سایر مؤسسات تهیه‌کننده استاندارد

ضمن تشکر از کارشناسان محترم برای بررسی و اظهار نظر در مورد این استاندارد، امید است مجریان و دستاندرکاران بخش آب، با بکارگیری استانداردهای یاد شده، برای پیشرفت و خودکفایی این بخش از فعالیتهای کشور تلاش نموده و صاحبنظران و متخصصان نیز با اظهار نظرهای سازنده در تکامل این استانداردها مشارکت کنند.

معاون امور فنی

ترکیب اعضای کمیته

ترکیب اعضای کمیته فنی شماره ۱۲ گروه کیفیت که در تهیه و تدوین این استاندارد مشارکت داشته‌اند به

شرح زیر هستند:

| | |
|-------------------------------------|-------------------------|
| فوق لیسانس مهندسی آبیاری و آبادانی | خانم زهرا ایزدپناه |
| لیسانس مهندسی زمین‌شناسی و آبشناختی | آقای رحمتعلی براتعلی |
| لیسانس مهندسی عمران - آب | آقای ماشالله تابع جماعت |
| فوق لیسانس شیمی و مهندسی بهداشت | آقای علی اکبر علوی |
| لیسانس مهندسی زمین‌شناسی و آبشناختی | خانم فاطمه فروغی‌زاده |
| لیسانس مهندسی زمین‌شناسی و آبشناختی | آقای شهرام کریمی |
| فوق لیسانس مهندسی آبهای زیرزمینی | آقای بیژن مهرسا |
| لیسانس مهندسی زمین‌شناسی و آبشناختی | آقای مهدی هاشمی |

فهرست مطالب

| <u>عنوان</u> | <u>صفحه</u> |
|--------------------------------------|---|
| -۱ | مقدمه |
| -۲ | آزمون میکروبیولوژیکی آب |
| ۱-۲ | گروه‌بندی ارگانیسم‌های بیماری‌زای آب |
| ۲-۲ | گروه‌بندی باکتریهای آب بر اساس شرایط زیستی و شکل آنها |
| ۱-۲-۲ | تغذیه باکتری‌های آب |
| ۲-۲-۲ | تأمین اکسیژن باکتریها |
| ۳-۲-۲ | دماهی لازم برای زیست باکتری‌ها |
| ۴-۲-۲ | شکل باکتری‌ها |
| ۵-۲-۲ | از نقطه نظر صنعت تصفیه آب |
| ۳-۲ | راهنمای میکروبیولوژیکی آب |
| ۴-۲ | نمونه‌برداری آب برای آزمایش‌های باکتری‌شناسی |
| ۱-۴-۲ | نمونه‌برداری از آب شیرهای شبکه، مخازن و تلمبه‌ها |
| ۲-۴-۲ | نمونه‌برداری از آب استخرها و روانابهای سطحی |
| ۳-۴-۲ | نمونه‌برداری از آب زیرزمینی |
| ۵-۲ | آزمایش میکروبیولوژیکی آب |
| ۱-۵-۲ | آزمایش‌های باکتری‌شناسی آب (مجموع کلیفرمها و کلیفرمهای مدفووعی) |
| ۲-۵-۲ | روش صافی غشایی یا مامبران فیلتر MF |
| ۶-۲ | باکتریهای گوگرد، آهن، نیتروژن، اورانیوم |
| پیوست - گروهی از باکتریهای بیماری‌زا | ۲۷ |
| منابع و مأخذ | ۲۹ |

آب منشاء حیات موجودات زنده است. برای ادامه زندگی انسان آب پاکیزه ضروری می‌باشد. امروزه، آب رکن اساسی در توسعه پایدار جوامع بشری به شمار می‌رود.

میکروارگانیسم‌ها، ممکن است در سرچشمه، طول مسیر و یا هنگام مصرف، وارد آب شوند. آب زیرزمینی با خودپالایی کمتر آلوده می‌شود ولی آبهای سطحی، عموماً آلوده‌اند.

ایرانیان از گذشته‌های دور، از آلودگی آب آگاهی داشته و از آلوده کردن آن خودداری می‌نمودند. از این نقطه نظر در تاریخ ایران، وقایع مرگ و میرهای ناشی از اینگونه آلاینده‌ها کمتر مشاهده می‌شود. ابو ریحان بیرونی دانشمند و نابغه ایرانی، در بیش از ۱۰۰۰ سال پیش، طرح مخازن نگهداری آب، نحوه تهویه آنها، کاربرد آهک، لجن و سیم نقره‌ای را از نظر خاصیت اکسایشی زیاد آن و غیره ارائه نمود که در نقاط مختلف ایران هنوز این سازه‌ها به چشم می‌خورند.

آبهای آشامیدنی باید پس از سالم‌سازی به مصرف برسند. فرایند سالم‌سازی را آزمون میکروبیولوژی و گندزدایی در بر می‌گیرد.

در این نشریه به عنوان اولین فرایند سالم‌سازی آب، دستورالعمل استاندارد آزمایش تعیین مجموع کلی فرم‌ها و کلی فرم مدفعی با روشهای تخمیر چندلوله‌ای و صافی غشایی که از نظر دقت و سهولت اهمیت بیشتری دارد، گزینه و ارائه شده است.

آزمون میکروبیولوژیکی آب -۲

در این ردیف، روش‌های بکار رفته در آزمونهای میکروبیولوژیکی^۱ آب برای تعیین کیفیت بهداشتی و شایستگی آبها در مصارف عمومی آمده است. این دستورالعملهای استاندارد، تأکید بر نشان دادن درجه آلودگی آب به وسیله فاضلابهای انسانی یا حیوانی دارد.

به طور مرسوم، آزمایشهای^۲ معرفی شده، ارگانیسم‌های شاخص را جستجو و شمارش می‌نماید. باکتریهای گروه کلیفرمی تعریف شده شاخص و نشانگر اساسی شایستگی آب برای مصارف خانگی و یا سایر کاربری‌ها می‌باشد. واکنشهای کشت (با محیط کشت) و ویژگیهای این گروه از باکتریها به طور گستره‌ای مورد مطالعه قرار گرفته و در متون و کتابهای باکتری‌شناسی آب و بهداشت در دسترس است.

تجربیات بعمل آمده، اهمیت اجتماع گروه کلیفرمی را به عنوان معیار آلودگی نمونه آبهای تحت آزمایش به اثبات رسانده است. با توسعه شیوه‌های فنی، باکتری‌شناسی و محیط‌های کشت، حساسیت آزمایش تخمیری چند‌لوله‌ای افزایش یافته و با توجه به نتایج قابل قبول ارائه شده این روش به عنوان روش استاندارد گزینه شده است. تحلیل نتایج حاصل تجربی، اهمیت و اعتبار روش‌های مذکور را به عنوان اساس استانداردهای کیفیت باکتری‌شناسی آبهای مشروب فراهم نموده است.

روش صافی غشایی، که شامل جستجو و شمارش اجتماع کلیفرمها در سطحی صاف است به عنوان یک روش مؤثر معادل جستجو باکتریهای گروه کلیفرمی به کار می‌رود. با وجود محدودیتهاي در روش صافی غشایی می‌توان از آن برای انواع آبهای استفاده کرده و به عنوان روش استاندارد جایگزین روش استاندارد چند‌لوله‌ای به کار گرفت.

نتایج آزمایشهای کلیفرمی به روش تخمیر چند‌لوله‌ای با شاخص MPN^۳ یا بیشترین شمار احتمالی در ۱۰۰ میلی‌لیتر نمونه گزارش می‌شود. باید دانست که شاخص MPN صرفاً یک نشانگری برای تعداد محتمل باکتریهای کلیفرمی، موجود در آب می‌باشد. در مقابل، در روش‌های شمارش مستقیم، مانند صافی غشایی، اجتماع کلیفرمی، مستقیماً قابل شمارش بوده و در ۱۰۰ میلی‌لیتر گزارش می‌شود. در هر دو روش نیز می‌توان از شاخص $MPN/100$ استفاده نمود. هر دو روش ابزار خوبی برای ارزیابی کیفیت بهداشتی آب و وارسی کارآیی فرآیندهای تصوفیه آب به شمار می‌روند.

استرپتوكوکسی مدفعی^۱ نشانگر خوبی برای آلدگی آبها بوده که با جستجو و شمارش آنها ورود این میکروارگانیسمها به آب تشخیص داده می‌شود. ضمناً لازم به ذکر است که اصلاحات در جزئیات این روشها براساس تحقیقات انجام شده صورت گرفته است.

گروه کلیفرمهای مدفعی (FC) نشانگر آلدگی آب به فاضلاب است و بررسیهای سالهای اخیر نشان داده است که این گروه از کلیفرمهای در مدفع جانوران خون گرم یافت می‌شوند و معمولاً قابلیت تولید گاز را در لاکتوز و با محیطهای کشت مناسب در دمای $44/5 \pm 0^{\circ}$ درجه سانتیگراد را دارا هستند در صورتیکه کلیفرمهای سایر منشاء‌ها نمی‌توانند گاز ایجاد کنند از این‌رو به عنوان شاخص آلدگی مدفعی انتخاب نشده‌اند و با هر دو روش چندلوله‌ای و صافی غشایی قابل ردیابی و شمارش هستند و معیار با ارزشی برای تعیین کیفیت بهداشتی و آلدگی با فاضلابهای انسانی یا حیوانی محسوب می‌شود.

آزمونهای میکروبیولوژیکی باید بلادرنگ پس از نمونه‌برداری صورت پذیرد در صورت وقفه و یا ارسال نمونه به فواصل دور باید دمای نمونه را تا حد یخ‌زدن (انجماد) پایین آورد. میکروارگانیسمها در تمامی نقاط کره زمین وجود داشته و فعالیت مفید دارند و فقط بخش کوچکی از آنها بیماری‌زا می‌باشند. میکروارگانیسمها را می‌توان بر حسب زیستگاه آنها رده‌بندی نمود.

۱-۲ گروه‌بندی ارگانیسمهای بیماری‌زا آب

ارگانیسمهای بیماری‌زا آب شامل باکتریهای ویروسها، پروتوزوئرها و کرم‌های بیماری‌زا آب بوده که اسامی فارسی و لاتین آن در پیوست این دستورالعمل ارائه شده است.

۲-۲ گروه‌بندی باکتریهای آب بر اساس شرایط زیستی و شکل آنها

۱-۲-۲ تغذیه باکتری‌های آب

۱-۱-۲-۲ باکتریهای اتوتروف - که قادرند مانند باکتری آهن، کربن موردنیاز متابولیسم خود را از CO_2 محیط و یا منابع معدنی تأمین کنند.

۲-۱-۲-۲ باکتریهای هتروتروف - که قادرند کربن موردنیاز خود را از تجزیه مواد آلی بدست بیاورند.

1- Fecal Streptococci

۲-۲-۲ تأمین اکسیژن باکتریها

باکتریهای هوایی^۱ - اکسیژن موردنیاز خود را از اکسیژن محلول در آب می‌گیرند.
باکتریهای غیرهوایی^۲ - اکسیژن موردنیاز خود را از طریق مواد آلی دریافت می‌کنند، مانند کلستریدیوم پرفرنژنس^۳ (ولشای) که باکتری غیرهوایی می‌باشد که علامت آلوگی آب به مدفوع است.
باکتریهای اختیاری - که در محیط دارای اکسیژن محلول به طور هوایی و در عدم حضور اکسیژن به صورت غیرهوایی زندگی می‌کند.

۳-۲-۲ دمای لازم برای زیست باکتری‌ها

باکتریهای سرمادوست^۴ که در دمای ۵ تا ۳۰ درجه سانتیگراد زندگی می‌کنند و بهترین شرایط زیست برای آنها دمای ۱۲ تا ۱۸ درجه سانتیگراد است.
باکتریهای ملایم دوست^۵ که در دمای ۲۰ تا ۴۵ درجه سانتیگراد زندگی می‌کنند و بهترین دما برای زیست آنها دمای ۲۴ تا ۴۰ درجه سانتیگراد می‌باشد.
باکتریهای گرمادوست^۶ که در دمای ۴۵-۷۵ درجه سانتیگراد زندگی می‌کنند و بهترین دمای زیست آنان دمایی بین ۵۵ تا ۶۵ درجه سانتیگراد می‌باشد.

۴-۲-۲ شکل باکتری‌ها

- ۱-۴-۲-۲ باکتریهای میله‌ای مانند کلیفرم‌ها
- ۲-۴-۲-۲ باکتریهای کروی
 - مونوکوک
 - دیپلوکوک (ذات الیه)
 - استرپتوکوک (مخملک و گلودرد)
 - استافیلوکوک (عفونت و آنژین)
- ۳-۴-۲-۲ باکتریهای مارپیچ

1- Aerobes

2- Anaerobes

3- Clostidium Perfringence (Vetchii)

4- Cryophylice

5- Mezophylice

6- Thermophylice

۵-۲-۲ از نقطه نظر صنعت تصفیه آب

آکتینومیست‌ها^۱ در خاکها و مکانهای مرطوب یافت می‌شوند. نوعی از آن در داخل لوله‌های آب رشد نموده و غشاء لزجی را تشکیل داده و داخل آنها چسبیده و بوی نامطلوبی مانند چوب پوسیده در آب ایجاد می‌نمایند.

باکتری‌های آهن

باکتری‌های گوگرد

باکتری‌های نیتروژن

۳-۲ راهنمای میکروبیولوژیکی آب

استاندارد فوق در جدول ۱ با عنوان راهنمای کنترل کیفیت باکتری‌شناسی آب تنظیم شده است.

جدول ۱ - راهنمای کیفیت باکتری‌شناسی آب

| ملاحظات | کلی فرم ^۱ مدفوغی تعداد در ۱۰۰ میلی لیتر | مجموع کلیفرمهای ^۲ تعداد در ۱۰۰ میلی لیتر | منع آب |
|--|--|--|--------------------------------------|
| به شرطی که کدورت آب کمتر از یک واحد نفلومتری باشد و برای گندздایی با کلر، pH ترجیحاً کمتر از ۸ بوده و کلر باقیمانده در آب حداقل ۰/۲٪ تا ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر بعد از ۳۰ دقیقه زمان تماس باشد. | صفر | صفر | آب تصفیه شده و رودی به شبکه توزیع |
| مشروط بر اینکه ۹۸٪ نمونه‌های آزمایش شده در سراسر سال دارای این حالت باشد. در یک نمونه تصادفی وجود ۳ کلیفرم در ۱۰۰ میلی لیتر بلامانع است، ولی این موضوع در دونمونه متوالی نباید تکرار شود. | صفر | ۳ | شبکه توزیع دارای آب تصفیه نشده |
| مشروط بر اینکه ۹۵٪ تعداد نمونه‌های آزمایش شده در سراسر سال دارای این حالت باشد، ولی در دونمونه متوالی این موضوع صادق نیست. | صفر | صفر | آب موجود در شبکه توزیع |
| مشروط بر اینکه به دفعات مشاهده نگردد، در اینصورت چنانچه اقدامات حفاظتی بهداشتی امکان‌پذیر نباشد باید منع دیگری انتخاب نمود. | صفر | ۱۰ | آب غیر لوله‌کشی |
| منع آب باید عاری از کلی فرم‌ها باشد. | صفر | صفر | آبهای بطری شده |

1- Actinomycetes

2- Coliform organisms

3- Faecal coliform

۴-۲ نمونه برداری آب برای آزمایش‌های باکتری‌شناسی

نمونه برداری آب برای آزمایش‌های باکتری‌شناسی از مبانی مهم برسیهای میکروبیولوژی آب محسوب می‌شود. هر چند که موضوع ساده است، ولیکن چنانچه نمونه‌های معتبر جمع‌آوری نشوند، کارهای بعدی، اتلاف وقت خواهد بود.

۱-۴-۲ نمونه برداری از آب شیرهای شبکه، مخازن و تلمبه‌ها

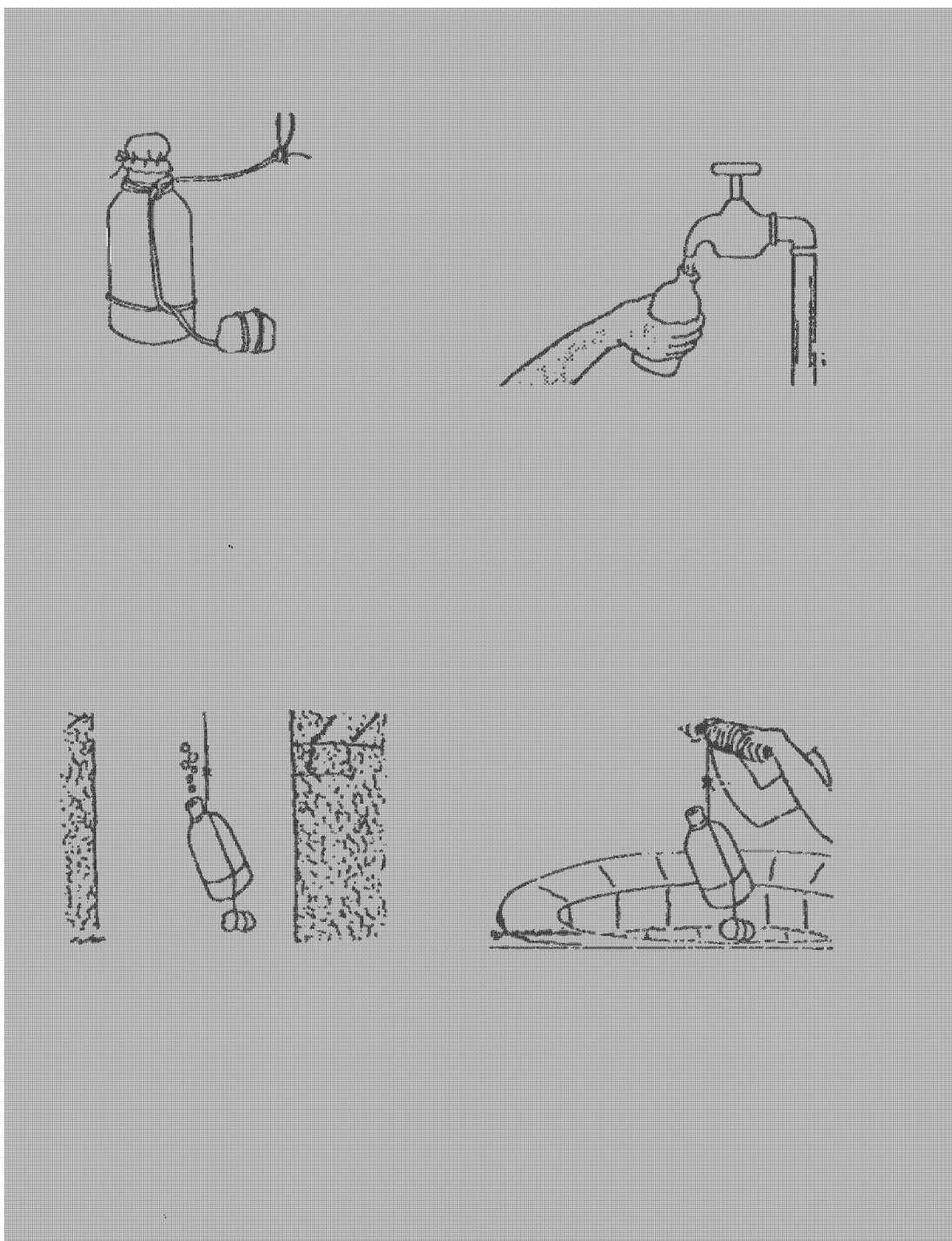
ابتدا کلیه متعلقات شیر را با استفاده از یک قطعه پارچه تمیز، پاک نموده و شیر را تا آخر باز نموده بطوریکه ۱ تا ۲ دقیقه آب جریان یابد. پس از آن دستها را با آب و صابون شسته، خشک نموده و با یک پنبه آغشته به الکل دهانه شیر استریل گردد. مجدداً آب شیر را به مدت ۱-۲ دقیقه باز کرده و آنگاه با سرعت متوسط، سه چهارم از حجم بطری استریل بدون تشکیل حباب هوا پر گردد. در صورتیکه به آب شیر کلر زده شده باشد، باید قبل از اقدام به نمونه‌گیری ۳ قطره سدیم تیوسولفات ۱٪ نرمال یا معادل آن سدیم تیوسولفات خشک به بطری اضافه شود. پس از اتمام کار، مشخصات مربوط به نمونه برداری راروی بطری و فرم ۱ یادداشت کرده و در یخدان قرار داده شود. شکل ۱

۲-۴-۲ نمونه برداری از آب استخرها و روانابهای سطحی

در بطری را برداشته، آن را تا عمق مناسبی در آب فرو برد و به طرف جریان آب دهانه آن را به آرامی بطرف بالا اورد و تا سه چهارم بطری از آب پر شود. سپس مشخصات مربوط راروی بطری و فرم ۱ نوشته و در یخدان قرار داده شود.

۳-۴-۲ نمونه برداری از آب زیرزمینی

چند متر ریسمان انتخاب و سر آن را به دهانه بطری و یا انتهای آن متصل کرده و سر ریسمان به یک قطعه سنگ‌گره زده شود و با باز و جمع کردن طناب بطری را وارد چاه کرده، و یا در دستگاههای نمونه‌گیر مجهر استفاده شده و مشخصات آن در فرم ۱ نوشته شود شکل ۱.



شکل ۱- نمونه برداری آب برای آزمایش‌های باکتری‌شناسی

۵-۲ آزمایش میکروبیولوژیکی آب

یکی از اهداف مهم آزمون میکروبیولوژیک آب، گزینه و بکارگیری روش‌های معابر باکتری‌شناسی آب است تا از وجود گروه‌های ارگانیسمی بویژه ارگانیسم‌های روده‌ای یا شاخص آلودگی مذکوری آگاهی یافته و برای مصرف شرب و سایر موارد، روش‌های مناسب گندزدایی، اتخاذ گردد.

کنترل کیفی از نظر باکتری‌شناسی در سیستم‌های تصفیه آب، مخازن، شبکه لوله‌کشی، شیرهای عمومی، سیستم‌های تصفیه فاضلاب و منابع آب.

۱-۵-۲ آزمایشهای باکتری‌شناسی آب (مجموع کلیفرمهای و کلیفرمهای مذکوری)

۱-۱-۵-۲ روش چندلوله‌ای^۱ MT

در تأمین آب آشامیدنی، یکی از عناصر کلیدی آلودگی به ریزارتگانیسم‌ها بویژه گروه ارگانیسم‌های روده‌ای و میزان آلودگی مذکوری می‌باشد. وجود چنین ارگانیسم‌هایی یا کلیفرمهای شاخص، هشداری از خطرات ناشی از عوامل بیماری‌زاوی و کیفیت نامطلوب آب است.

مجموع کلیفرمهای - مجموع کلیفرمهای به کلیه باکتریهای گرم منفی اتلاع می‌شود که در دمای 37 ± 2 درجه سانتیگراد در مدت ۴۸-۲۴ ساعت لاکتوز، را تخمیر نموده و تولید گاز، اسید و آلدئید می‌نماید. این باکتریها اسپور نداشته و سیتوکروم اکسید از، آن منفی است.

کلیفرمهای مذکوری - این باکتریها در دستگاه گوارش انسان و حیوانات خونگرم زندگی می‌کنند و زیرگروهی از مجموع کلیفرمی است. این کلیفرمها نسبت به دما مقاوم‌تر بوده و در 45 ± 1 درجه سانتیگراد تولید اندول از تریپتوفان می‌نمایند.

اشریشیا کلی احتمالاً جزء، این زیرگروه هستند. این زیرگروه را می‌توان شاخص آلودگی فاضلابی، محسوب نمود. دسته کلیسیلاپنومونیا و انترباکتریها ممکن است منسوب به آلودگی مذکوری مذکوری باشند.

- روش تخمیر چندلوله‌ای MT: در این روش یک سری لوله‌های حاوی محیط کشت‌های پودری یا ژله‌ای، مناسب با حجم آب لازم، بکار گرفته می‌شوند. پس از یک دوره کشت، تشکیل گاز از نظر آزمایش احتمالی، مثبت تلقی می‌شود

1- Mutiple Tubes Technic

- آزمایش احتمالی^۱ : در این آزمایش حجم معینی از آب در محیط کشت مناسب و دمای معینی قرار می‌گیرد.
مشاهده گاز دلالت بر وجود کلیفرمهای دارد.

- آزمایش تأییدی^۲ : در این آزمایش لوله‌های مثبت آزمایش احتمالی در محیط کشت اختصاصی‌تر، قرار می‌گیرد.
پس از یک دوره کشت وجود هرگونه گاز، نتیجه مثبت خواهد بود.

- تلقیح کردن : انتقال دو قطره از نمونه آب آزمایش احتمالی بوسیله فیلدوپلاتین و یا تعویض درب مرطوب، برای سایر کشت‌ها و آزمایش اختصاصی‌تر را تلقیح گویند. فیلدوپلاتین سیمی است از جنس پلاتین یا کرم نیکل بطول ۲۰ تا ۳۰ سانتی‌متر که در یک طرف آن به قطر ۲ تا ۳ میلی‌متر گرد شده باشد. در میکروبیولوژی، فقط آبهای کلر زده شده در شبکه توزیع کمی آلوده یا غیرآلوده بوده و بقیه آبهای آلوده یا مشکوک به آلوگری در نظر گرفته می‌شوند.

تعیین مجموع کلیفرمهای مذکوری آب - تعیین این گروه ارگانیسم‌ها اساساً یکسان است فقط اختلاف آنها در محیط کشت و دوره زمانی کشت و دما می‌باشد.

- محیط‌های کشت : محیطی است استریل از آبگوشت و املاح برای تغذیه باکتریها که به سه صورت مایع، پودر و ژله در دسترس است.

- محیط‌های کشت انتخابی : برای آزمایش احتمالی به مقدار معین پودر آبگوشت لاکتوزدار^۳ LB به حجم معینی از آب اضافه می‌شود. برای آزمایش تأییدی از مقدار معین پودر آبگوشت صفراوی سبز در خشان^۴ استفاده می‌شود که با علامت BGB نشان داده می‌شود.

۱-۱-۵-۲ روش کار برای آبهای غیرآلوده

- وسائل مورد نیاز :

- چند سری لوله‌های شیشه‌ای استریل درب‌دار محتوی محیط کشت‌های BGB, LB و لوله دوره‌ام
- پیپت استریل ۱۰ میلی‌لیتر و یا پیپت‌های یکبار مصرف به تعداد مورد نیاز
- فیلدوپلاتین و چراغ الکلی
- گرمخانه، استفاده از برق شهر، برق اتومبیل و یا باطری
- جا لوله‌ای به تعداد مورد نیاز

1- Presumptive Test

2- Confirming Test

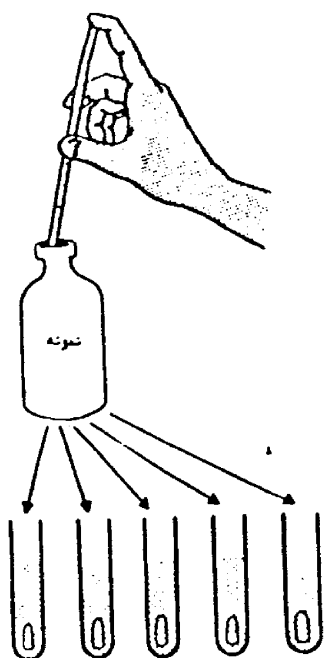
3- Lactose Broth (LB)

4- Brilliant Green Bile Broth

-روش آزمایش :

دستها را به خوبی با آب و صابون شسته و سپس، بطری دارای نمونه آب، چند بار تکان داده شود. در بطری را با احتیاط باز کرده و ۳۰ میلی لیتر از نمونه آب بطری را با چرخش دهانه آن دور رینخته و دوباره درب بطری را بسته و تکان داده برای کار آماده شود.

با یک پیت استریل تا خط نشانه لوله ها و یا ۱۰ میلی لیتر از نمونه آب به هریک از پنج لوله دارای محیط کشت آزمایش احتمالی LB اضافه و پس از یک دقیقه فرصت، پودر مغذی حل می شود (شکل ۲). سپس در لوله ها را بسته، تکان داده و بطور عمودی در گرماخانه با دمای 37 ± 0.5 درجه سانتیگراد قرار داده شود. با گذشت یک ساعت لوله های دورهای لوله ها را وارسی نموده و آنها را تکان داده و در جای خود قرار داده شود. پس از ۱۲ تا ۲۴ ساعت لوله های دورهای داخل لوله ها از نظر تشکیل گاز کنترل شود. عدم تشکیل گاز نشان از نتیجه منفی وجود حباب هوا نشان از نتیجه مثبت است. نتیجه در فرم ۱ یادداشت و لوله ها به مدت ۲۴ ساعت دیگر در گرماخانه (از نظر تشکیل گاز در لوله های منفی) قرار داده شود. پس از ۴۸ ساعت هرگونه وجود گاز در لوله های دورهای، نتیجه مثبت تلقی می گردد. تشکیل گاز احتمالاً بعلت وجود کلیفرمها است.



شکل ۲- روش چند لوله ای برای آبهای غیرآلوده

این روش مناسب برای آزمایشگاه و هم صحرابوده و در برخی موارد سه لوله هم می‌توان بکار برد.

- آزمایش تأییدی: تمام لوله‌هایی که در آزمایش احتمالی پس از ۴۸ ساعت نتیجه مثبت نشان داده‌اند، برای آزمایش تأییدی انتخاب می‌شوند. ابتدا، لوله‌ها را کاملاً تکان داده و پس از آن با سوزن کشت، که قطر حلقه انتهایی آن از ۳ میلیمتر کمتر نباشد از لوله‌های مثبت برداشته و وارد لوله‌های تخمیری با محیط کشت، BGB (آبگوشت سبز درخشان)، نموده این لوله‌ها برای مدت 3 ± 48 ساعت کامل در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد در گرمانه گذاشته می‌شود. ایجاد گاز بهر مقدار در داخل لوله‌های معکوس (دوره‌ام) یک آزمایش مثبت تأییدی تلقی می‌شود. نتیجه آزمایش در فرم ۱ وارد و نیز برای تأیید ۲۴ ساعت دیگر در دمای 44 ± 5 قرار داده شود. با استفاده از جدول ۲ شمارش بیشترین کلیفرمهای احتمالی با MPN^۱ را که به روش ریاضی و آماری محاسبه شده بدست می‌آید.

جدول ۲- تعداد احتمالی کلیفرمهای MPN برای آبهای غیرآلوده

| منفی | مثبت | MPN/۱۰۰ ml |
|------|------|-------------|
| ۰ | ۵ | بیشتر از ۱۶ |
| ۱ | ۴ | ۱۶ |
| ۲ | ۳ | ۹/۲ |
| ۳ | ۲ | ۵/۱ |
| ۴ | ۱ | ۲/۲ |
| ۵ | ۰ | قابل قبول |

اگر فرض شود از ۵ لوله کشت داده شده ۳ لوله مثبت باشد با ارجاع به جدول مجموع کلیفرمهای برابر $9/2$ در 100 میلی‌لیتر نمونه آب می‌باشد. اگر در آزمایش بر روی ۵ لوله فوق برای جستجوی کلیفرمهای مدفوعی فقط یک لوله مثبت مشخص شود بنابراین MPN کلیفرمهای مدفوعی معادل $2/2$ در 100 میلی‌لیتر آب خواهد بود.

۲-۱-۱-۵-۲ روش مستقیم برای تعیین کلیفرمهای مدفوعی

اگر تعداد کلیفرمهای مدفوعی آبهای غیرآلوده موردنظر بوده تا بتوان میزان نشت فاضلابهای خانگی و رستایی به منع را تعیین نمود، با روش MPN و وسائل محدود به روش چند لوله‌ای و محیط کشت LB عمل می‌شود، اما مستقیماً بجای دمای ۳۷ درجه در دمای 44 ± 5 به مدت زمان ۲۴ ساعت قرار داده می‌شود. با توجه به لوله‌های مثبت، از جدول ۲ محاسبه می‌شود.

1- Most Probable Number

- نحوه کار: پس از بیم زدن نمونه آب، آن را به لوله های LB وارد و برای ۲۴ ساعت در دمای ۴۴ درجه سانتیگراد نگهداری می گردد. از نظر تشکیل گاز، لوله ها بررسی و تعداد لوله های مشبت یادداشت می شود.

لوله های منفی مجدداً به مدت ۲۴ ساعت دیگر در گرمانخانه برای تشکیل گاز قرار می گیرند. نتایج آزمایش احتمالی به محیط تأییدی منتقل و در 44 ± 0.5 درجه سانتیگراد برای ۲۴ ساعت دیگر نگهداری می شود. کلیفرمهای مدفووعی تأیید شده از جدول ۲ تعیین می شود.

۳-۱-۵-۲ روش چند لوله ای آبهای آلوده با رقیق سازی ده برابر

اگر یک نمونه از آب آلوده، مورد آزمایش باکتری شناسی قرار گیرد و نتیجه سه سری کار با کد دیجیتالی ۵-۵-۵ مشخص گردد، با این کد نمی توان MPN را بدست آورد.

هر چند روش چند لوله ای پیشنهادی، برای تعیین آلودگی کلیفرمی آبهای مشروب مورد استفاده قرار می گیرد ولی با توجه به میزان آلودگی میکروبی سایر منابع، مانند فاضلابهای شهری، رودخانه ها و دریاچه ها با رقیق نمودن نمونه آب به روش ده برابر، می توان تعداد کلیفرمهای آنها را شمارش و شاخص آلودگی، MPN یا میزان حداقل کلیفرمهای محتمل آنها را تعیین کرد.

در روش رقیق سازی در سیستم ده تایی، چندین لوله جداگانه برای هر سری کار مورد نیاز می باشد و در روش MPN برای رقیق نمودن نمونه ها حداقل، سه مورد ده تایی لازم است. که در این بین نتایج برنامه پیشنهادی، روش ۵ لوله ای مطلوب تر است.

برای تعیین میزان کلیفرمهای احتمالی در محیط های آبی گوناگون، لازم است قبل از حدود کلیفرمهای موجود در آنها آگاهی یافته تا بتوان فاکتور رقیق سازی مناسب را انتخاب نمود. در جدول ۳ کیفیت و تعداد کلیفرمهای موجود در ۱۰۰ میلی لیتر نمونه و منبع آن و فاکتور رقیق سازی ده برابر ارائه شده است. با گزینه فاکتور رقیق سازی با مراجعه به جدول ۴ که مکمل جدول ۳ است عملیات رقیق سازی برای آزمایش احتمالی و تأییدی صورت گرفته و نتایج در فرم ۱ یادداشت می شود.

جدول ۳- راهنمای میزان آلودگی محیطهای آبی و فاکتورهای رقیق سازی آنها

| منبع آبی مورد آزمایش | تعداد کلی فرم موجود در 100 ml | فاکتور رقیق سازی |
|---|----------------------------------|----------------------------------|
| Raw Sewage فاضلاب خام | ۲۰۰,۰۰۰-۱۶۰,۰۰۰,۰۰۰ | ۱۰۰,۰۰۰ ; ۱,۰۰۰,۰۰۰ ; ۱۰,۰۰۰,۰۰۰ |
| Storm Water آبهای سیلابی | ۱۰۰,۰۰۰-۱۰,۰۰۰,۰۰۰ | ۱۰,۰۰۰ ; ۱۰۰,۰۰۰ ; ۱,۰۰۰,۰۰۰ |
| پساب کلر زده نشده | ۵۰,۰۰۰ - ۱۰,۰۰۰,۰۰۰ | ۱۰,۰۰۰ ; ۱۰۰,۰۰۰ ; ۱,۰۰۰,۰۰۰ |
| Final Effluent (Unchlorinated) | | |
| فاضلاب کلر زده شده | ۵۰۰-۵۰۰ ,۰۰۰ | ۱۰۰ ; ۱,۰۰۰ ; ۱۰,۰۰۰ |
| Chlorinated Sewage: | | |
| River Water : آب رودخانه | | |
| Clear,Unpolluted زلال - غیرآلوده | ۱۰-۱۰ ,۰۰۰ | ۱۰ ; ۱۰۰ ; ۱,۰۰۰ |
| Turbid,Polluted کدر و آلوده | ۲,۰۰۰-۱ ,۰۰۰,۰۰۰ | ۱,۰۰۰ ; ۱۰,۰۰۰ ; ۱۰۰,۰۰۰ |
| Lake Water آب دریاچه ها | ۱۰-۱۰ ,۰۰۰ | ۱۰ ; ۱۰۰ ; ۱,۰۰۰ |
| Bathing-Beach آب حمام ساحلی | ۱۰-۱۰ ,۰۰۰ | ۱۰ ; ۱۰۰ ; ۱,۰۰۰ |
| Swimming Pool : آب استخر | | |
| کلر زده شده | ۱-۱,۰۰۰ | ۱ ; ۱۰ ; ۱۰۰ |

جدول ۴- راهنمای رقیق‌سازی آبهای آلوهه برای محاسبه شاخص آلوهگی MPN

| ردیف | نام سریهای عملیاتی | فاکتور رقیق‌سازی | روش کار | وسایل موردنیاز |
|------|--------------------------------|------------------|---|--|
| ۱ | سریهای "الف" ۱۰۰ و ۱۰ | ۱ | نمونه آب را خوب تکان داده، سپس با یک پیپت ۱۱ml استریل به هریک از پنج لوله‌های آزمون احتمالی کلیفرمی ۱۰ml بطری از پنج آب مقطر استریل - دو عدد جالوله‌ای یک دستگاه آب اضافه و در جالوله‌ای گذاشته شود | پیپت ۱۱ml استریل، پنج عدد |
| | | ۱۰ | با پیپت ۱۱ml دیگری، ۱۱ میلی لیتر از نمونه آب به بطری ۹۹ml افزوده تکان داده شود. آنگاه با پیپت ۱۱ml دیگری به هریک از پنج لوله‌های آزمون احتمالی کلیفرمی ۱۰ml از آب بطری وارد شود و در جا لوله‌ای قرار داده شود | با پیپت ۱۱ml دیگری، ۱۱ میلی لیتر از نمونه آب به بطری ۹۹ml افزوده تکان داده شود. آنگاه با پیپت ۱۱ml دیگری به هریک از پنج لوله‌های آزمون احتمالی کلیفرمی ۱۰ml از آب بطری وارد شود و در جا لوله‌ای قرار داده شود |
| | | ۱۰۰ | با پیپت ۱۱ml دیگری ، ۱۱ میلی لیتری از نمونه آب رقیق شده با فاکتور ۱۰ را به بطری ۹۹ml آب مقطر استریل وارد نمود. و پس از تکان دادن بطری با پیپت دیگری مقدار ۱۰ml از آب بطری را به هریک از پنج لوله‌های آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود | با پیپت ۱۱ml دیگری ، ۱۱ میلی لیتری از نمونه آب رقیق شده با فاکتور ۱۰ را به بطری ۹۹ml آب مقطر استریل وارد نمود. و پس از تکان دادن بطری با پیپت دیگری مقدار ۱۰ml از آب بطری را به هریک از پنج لوله‌های آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود |
| ۲ | سریهای "ب" ۱۰۰ و ۱۰۰۰ | ۱۰ | نمونه آب را تکان داده و با یک پیپت ۱۱ml مقدار ۱۱ میلی لیتر به بطری ۹۹ml آب مقطر اضافه و پس از تکان دادن با پیپت ۱۱ml دیگری، ۱۰ میلی لیتر از آب بطری را به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود | پیپت استریل ۱۱ میلی لیتر - ۶ عدد بطری ۹۹ml آب مقطر استریل - ۳ عدد جالوله‌ای - یک دستگاه |
| | | ۱۰۰ | با پیپت ۱۱ml مقدار ۱۱ میلی لیتر از آب رقیق شده با فاکتور ۱۰ را به بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و پس از تکان دادن با پیپت ۱۱ml دیگری و ۱۰ میلی لیتر از آب بطری را به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شد. | |
| | | ۱۰۰۰ | با پیپت ۱۱ml مقدار ۱۱ میلی لیتر از نمونه آب رقیق شده با فاکتور ۱۰ را به بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری و ۱۰ میلی لیتر به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شد. | |
| ۳ | سریهای "پ" ۱۰۰، ۱۰۰۰، ۱۰۰۰۰ | ۱۰۰ | با یک پیپت یک میلی لیتری استریل یک میلی لیتر از نمونه آب تکان داده شده را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر افزوده و پس از تکان دادن ،با یک پیپت ۱۱ml ، ۱۰ میلی لیتر از آب بطری بطری ۹۹ میلی لیتر آب مقطر استریل - ۳ عدد، جالوله‌ای یک دستگاه به هریک از پنج لوله آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود | پیپت استریل ۱۱ میلی لیتر - ۵ عدد پیپت استریل یک میلی لیتر - یک عدد بطری ۹۹ میلی لیتر آب مقطر استریل - ۳ عدد، جالوله‌ای یک دستگاه |
| | | ۱۰۰۰ | مقدار ۱۱ میلی لیتر از آب بطری رقیق شده قبلی با فاکتور ۱۰ را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و با یک پیپت دیگر ۱۱ml مقدار ۱۰ میلی لیتر از آب بطری را به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود. | |
| | | ۱۰۰۰۰ | ۱۱ میلی لیتر از آب رقیق شده قبلی با فاکتور ۱۰۰۰۰ را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری مقدار ۱۰ میلی لیتر از آب بطری به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود. | |

ادامه جدول ۴- راهنمای رقیق‌سازی آبهای آلوده برای محاسبه شاخص آلودگی MPN

| ردیف | نام سریهای عملیاتی | فاکتور رقیق‌سازی | روش کار | وسایل مورد نیاز |
|------|--------------------|------------------|--|---|
| ۴ | سریهای "ت" | ۱۰۰۰ | نمونه آب را تکان داده و یک میلی‌لیتر از آن را به بطری ۹۹ml آب مقطر افزوده و پس از تکان دادن، با یک پیپت ۱۱ml ۱۰ میلی‌لیتر از آب بطری به بطری ۹۹ میلی‌لیتری دیگری اضافه کرد، به هریک از پنج لوله آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود | پیپت استریل ۱۱ میلی‌لیتر - ۵ عدد پیپت استریل یک میلی‌لیتر - یک عدد بطری ۹۹ میلی‌لیتر آب مقطر استریل - ۳ عدد، جا لوله‌ای - یک دستگاه |
| | | | ۱۱ میلی‌لیتر از آب رقیق شده با فاکتور ۱۰۰۰ را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری مقدار ۱۰ میلی‌لیتر از آب بطری به هریک در پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود. | |
| | | | ۱۱ میلی‌لیتر از آب رقیق شده قبلی با فاکتور ۱۰۰۰ را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری مقدار ۱۰ میلی‌لیتر از آب بطری به هریک از پنج لوله برای آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود | |
| ۵ | سریهای "ث" | ۱۰۰۰۰ | یک میلی‌لیتر از نمونه آب را به بطری ۹۹ml آب مقطر استریل وارد و تکان داده و سپس با یک ۱ml میلی‌لیتر از نمونه رقیق شده حاصل را به یک ۹۹ml دیگری افزوده و پس از تکان دادن با یک پیپت ۱۱ml مقدار ۱۰ میلی‌لیتر از بطری ۹۹ml دوم را به هریک از پنج لوله آزمون احتمالی کلیفرمی منتقل شود. | پیپت استریل ۱۱ میلی‌لیتر - ۶ عدد پیپت استریل یک میلی‌لیتر - ۲ عدد بطری ۹۹ میلی‌لیتر آب مقطر استریل - ۴ عدد، جا لوله‌ای یک دستگاه |
| | | | ۱۱ میلی‌لیتر از باقیمانده نمونه آب رقیق شده با فاکتور ۱۰۰۰۰ قبلی را به یک بطری ۹۹ میلی‌لیتری آب مقطر وارد و تکان داده شود و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری مقدار ۱۰ میلی‌لیتر از نمونه آب اخیر به هریک‌کار پنج لوله آزمون کلیفرمی منتقل شود | |
| | | | ۱۱ میلی‌لیتر از باقیمانده آب رقیق شده با فاکتور ۱۰۰۰۰۰ قبلی را به یک بطری ۹۹ml آب مقطر وارد و تکان داده و سپس با پیپت ۱۱ml دیگری مقدار ۱۰ میلی‌لیتر از نمونه اخیر را به هریک از پنج لوله آزمون کلیفرمی منتقل شود | |

جدول ۵ شاخص MPN با درجه اطمینان ۹۵ درصد

| شاخص MPN در ۱۰۰ میلی لیتر | لولهای با آزمون مثبت | | |
|---------------------------------|----------------------|---------------|--------------|
| | فاکتور رقت ۱۰۰ | فاکتور رقت ۱۰ | فاکتور رقت ۱ |
| کمتر از ۲ | ۰ | ۰ | ۰ |
| ۲ | ۱ | ۰ | ۰ |
| ۲ | ۰ | ۱ | ۰ |
| ۴ | ۰ | ۲ | ۰ |
| ۲ | ۰ | ۰ | ۱ |
| ۴ | ۱ | ۰ | ۱ |
| ۴ | ۰ | ۱ | ۱ |
| ۶ | ۱ | ۱ | ۱ |
| ۶ | ۰ | ۲ | ۱ |
| ۵ | ۰ | ۰ | ۲ |
| ۷ | ۱ | ۰ | ۲ |
| ۷ | ۰ | ۱ | ۲ |
| ۹ | ۱ | ۱ | ۲ |
| ۹ | ۰ | ۲ | ۲ |
| ۱۲ | ۰ | ۳ | ۲ |
| ۸ | ۰ | ۰ | ۳ |
| ۱۱ | ۱ | ۰ | ۳ |
| ۱۱ | ۰ | ۱ | ۳ |
| ۱۴ | ۱ | ۱ | ۳ |
| ۱۴ | ۰ | ۲ | ۳ |
| ۱۷ | ۱ | ۲ | ۳ |
| ۱۷ | ۰ | ۳ | ۳ |
| ۱۳ | ۰ | ۰ | ۴ |
| ۱۷ | ۱ | ۰ | ۴ |
| ۱۷ | ۰ | ۱ | ۴ |
| ۲۱ | ۱ | ۱ | ۴ |
| ۲۶ | ۲ | ۱ | ۴ |
| ۲۲ | ۰ | ۲ | ۴ |
| ۲۶ | ۱ | ۲ | ۴ |
| ۲۷ | ۰ | ۳ | ۴ |
| ۳۳ | ۱ | ۳ | ۴ |
| ۳۴ | ۰ | ۴ | ۴ |

ادامه جدول ۵ شاخص MPN با درجه اطمینان ۹۵ درصد

| شاخص MPN در ۱۰۰ میلی لیتر | لولهای با آزمون مثبت | | |
|---------------------------------|----------------------|---------------|--------------|
| | فاکتور رقت ۱۰۰ | فاکتور رقت ۱۰ | فاکتور رقت ۱ |
| ۲۳ | ۰ | ۰ | ۵ |
| ۳۱ | ۱ | ۰ | ۵ |
| ۴۳ | ۲ | ۰ | ۵ |
| ۳۳ | ۰ | ۱ | ۵ |
| ۴۶ | ۱ | ۱ | ۵ |
| ۶۳ | ۲ | ۱ | ۵ |
| ۴۹ | ۰ | ۲ | ۵ |
| ۷۰ | ۱ | ۲ | ۵ |
| ۹۴ | ۲ | ۲ | ۵ |
| ۷۹ | ۰ | ۳ | ۵ |
| ۱۰۹ | ۱ | ۳ | ۵ |
| ۱۴۱ | ۲ | ۳ | ۵ |
| ۱۷۵ | ۳ | ۳ | ۵ |
| ۱۳۰ | ۰ | ۴ | ۵ |
| ۱۷۲ | ۱ | ۴ | ۵ |
| ۲۲۱ | ۲ | ۴ | ۵ |
| ۲۷۸ | ۳ | ۴ | ۵ |
| ۳۴۶ | ۴ | ۴ | ۵ |
| ۲۴۰ | ۰ | ۵ | ۵ |
| ۳۴۸ | ۱ | ۵ | ۵ |
| ۵۴۲ | ۲ | ۵ | ۵ |
| ۹۱۸ | ۳ | ۵ | ۵ |
| ۱۶۰۹ | ۴ | ۵ | ۵ |

فرم ۱ گزارش داده‌های باکتریولوژی آب

وزارت
سازمان
اداره

| اطلاعات آزمایشگاهی | اطلاعات صحرائی |
|---|--|
| تاریخ تحويل نمونه ساعت تحويل نمونه تحويل گیرنده | محل و نوع منبع نمونه برداری شماره نمونه ساعت نمونه برداری نمونه بردار |

داده‌های باکتریولوژی

| لوله‌های مثبت شماره کد | مدفوعی ساعت ۲۴ | لوله‌های مثبت شماره کد ساعت ۴۸ | آزمون تاییدی ساعت ۲۴ ساعت ۴۸ | آزمون احتمالی ساعت ۲۴ ساعت ۴۸ | فاکتور رقت | شماره لوله |
|---------------------------|-------------------|--------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------------|------------|------------|
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

| | |
|--------------------------------|---------------------------------------|
| شناخت MPN کلی فرمی | کد آزمون احتمالی |
| شناخت MPN مددفعی | کد آزمون تأییدی |
| آزمایش کننده | شمارش کلی فرمی |
| الوده <input type="checkbox"/> | شمارش مددفعی <input type="checkbox"/> |
| پاک <input type="checkbox"/> | |

۲-۱-۱-۴ انتخاب کد نمونه آب و تحلیل داده‌ها

شمار ارگانیسم‌های کلیفرمی آبهای آلوده با روش‌های آماری تعیین می‌شود. در این روش کد نمونه آب براساس تعداد لوله‌های مثبت در سه سری لوله‌های ۵ تایی یا بیشتر با رقت ده برابر تعیین می‌شود. این کد سه رقمی و دیجیتالی است که رقم سمت چپ آن مربوط به سری لوله‌ها باکمترین رقت است بطوریکه پس از کشت سه سری لوله پنج تایی با رقت ۱۰۰ و ۱۰۱-اگر لوله‌های رقیق شده با فاکتور یک. چهار لوله مثبت و از لوله‌های رقیق شده با فاکتور ۱۰ تعداد ۳ لوله گازدار و از سری بعدی (فاکتور ۱۰۰) تمامی لوله‌ها منفی باشد که این نمونه آب ۴-۳-۰ است که از جدول ۵ شمار کلیفرمها این کد عدد ۲۷ است و با استفاده از رابطه زیر محاسبه می‌شود:

MPN در ۱۰۰ میلی‌لیتر آب را می‌توان از فرمول توماس^۱ به شرح زیر برآورد نمود که در این فرمول لوله‌های مثبت دارای محدودیت می‌باشد و اعداد تقریبی بدست می‌آید.

$$\text{MPN/100 ml} = \frac{\text{لوله‌های مثبت} \times 100}{[(\text{میلی‌لیتر تمامی لوله‌ها}) \times (\text{میلی‌لیتر نمونه لوله‌های منفی})]^{1/2}}$$

چنانچه در یک آزمایش کد ۵,۵,۵ برای نمونه آبی حاصل شود، چون این کد در جدول ۵ وجود ندارد، یا باید نزدیکترین کد به آن یعنی ۴,۵,۵ گزینه شود و یا آزمایش با ده برابر رقیق‌تر تکرار شود.

مثال: بررسی میکروبیولوژی آب رودخانه‌ای سیلابی موردنظر است. با راهنمایی در جدول ۳ فاکتور ۱۰۰۰۰۰۰، ۱۰۰۰۰۰۰۱، ۱۰۰۰۰۰۰۰۱ انتخاب و رقیق‌سازی شود و پس از خاتمه کشت کد ۴-۳-۰ بدست می‌آید MPN مربوط ۲۷ است از رابطه زیر محاسبه می‌شود:

$$\text{MPN} = \text{آب رودخانه سیلابی} = 27 \times 10000 = 270000$$

شاخصهای MPN ارائه شده در جدول ۵ میانگین هندسی و حسابی برآوردهای آماری بوده و این شاخصها دارای حد پایین و بالا می‌باشد که برای اطلاع بیشتر به جداول موجود در «کتاب استاندارد متدهای برای آزمایش‌های آب و فاضلاب» مراجعه شود.

۲-۱-۱-۵ روش چند لوله‌ای در محیط‌های کشت مایع

آزمایش‌های باکتری‌شناسی به روش چند لوله‌ای در محیط‌های کشت مایع، در مراحل احتمالی، تأییدی و تکمیلی به شرح زیر است:

1- Thomas

آزمایش احتمالی

عبارتست از افزایش نمونه آب در داخل لوله‌های محتوی لاکتوز مایع است و چنانچه بعد از ۲۴ یا ۴۸ ساعت در حرارت $5^{\circ}\pm 37$ درجه سانتیگراد گاز ایجاد شد می‌رساند که در آب احتمالاً ارگانیسم‌های کلی فرم وجود دارد.

این آزمایش را بدان جهت احتمالی می‌نامند زیرا ارگانیزم‌های دیگر هم وجود دارند که قند (لاکتوز) را تجزیه کرده و گاز ایجاد می‌نمایند و باید در آزمایش‌های بعدی کلیفرمها را جدا نمود.

آزمایش تأییدی

چنانچه از لوله آزمایش مثبت در آزمایش احتمالی نمونه برداشته و در محیط کشت دیگری مانند آبگوشت صفوایی سبز در خشان مایع و یا در محیط‌های کشت جامد مانند اندوآگار یا ائوزین متیلن بلوآگار^۱ کشت داده شود، اگر پس از ۴۸ ساعت در لوله‌ها گاز و در محیط جامد کلنجی‌های زیادی ایجاد گردید وجود ارگانیسم‌های کلیفرم در آب تأیید می‌شود و به طور کلی در این آزمایش مشخصات کلیفرم‌ها یعنی گرم منفی بودن آنها و هوایی بودن آنها تأیید می‌شود.

آزمایش تکمیلی^۲

در صورتی که تأیید و جدا نمودن گروه باکتری‌های کلی فرمی مورد نظر باشد اقدام به آزمایش ایمویک^۳ می‌نمایند.

۶-۱-۱-۵-۲ آماده‌سازی محیط‌های کشت مایع

برای آماده کردن محیط کشت، ۶۵ گرم پودر محیط کشت آبگوشت لاکتوزدار را وزن و در یک اrlen مایر یک لیتری وارد و کم کم به آب مقطر اضافه و بهم زده شود. پس از حل شدن پودر، محتویات اrlen مایر به حجم رسانده شود. این محلول را (5x) می‌نامند که pH محیط آن در حدود ۷/۲ است. آنگاه در اrlen مایر را، با سرپوش پنبه‌ای مسدود و با کاغذ آلومینیومی پوشانده و برای استرلیزه کردن آن در اتوکلاو ۱۲۵ درجه سانتی‌گراد و فشار ۱۵ پوند به مدت ۱۵ دقیقه قرار داده شود. به همین ترتیب ۲۶ گرم از پودر اولیه را انتخاب و محیط کشت (2x) تهیه می‌شود. و همچنین ۱۳ گرم از پودر اولیه را انتخاب و محیط کشت (1x) تهیه و استرلیزه می‌گردد. برای سادگی از سه سری لوله‌های آزمایش که هر سری شامل سه لوله است استفاده می‌شود و به نام سری‌های (5x) و (2x) و (1x) نامیده می‌شود.

1- Endo Agar Eosin Blue Methylen Agar

2- Completed Test

3- Indul - Methyved - Voges - Indos - Citvat Growth

برای سری (۵x) لوله‌های ۶۰ میلی‌لیتری و برای دو سری دیگر لوله‌های ۲۵ میلی‌لیتری انتخاب و در هر لوله یک عدد لوله دوره‌ام^۱ وارونه در لوله‌های یاد شده قرار داده می‌شود. سپس از محیط‌های کشت (۵x) و (۲x) و (۱x) میلی‌لیتر به هریک از لوله‌ها افزوده و در اتوکلاو گذاشته شود.

بهتر آن است که قبل از لوله‌ها تا ارتفاع معینی نشانه گذاری شوند به طوریکه برای ریختن آب درون لوله‌ها، مقیاس معینی همیشه باقی و لازم نباشد که هر بار با پیپت مقدار مشخصی از آب انتخاب شود.

۷-۱-۵-۲ روش کار

ابتدا با چراغ الکلی و یا چراغ‌گاز، دهانه بطری آب را حرارت داده و سپس با یک پیپت استریل ۱/۰ میلی‌لیتر از آب را داخل لوله محتوی کشت (۱x) منتقل نموده و بهمین ترتیب یک میلی‌لیتر آب (تا خط نشانه لوله ۲x) را در لوله دوم ریخته و با رعایت آلوه نشدن آب و دستورات لازم به همان ترتیب در لوله (۵x) تا خط نشانه مقدار ۱۰ میلی‌لیتر آب بریزید، بدیهی است که اضافه نمودن آب در سه لوله از هر سری انجام خواهد شد و از هر نمونه سه لوله خواهیم داشت که پس از خاتمه کار و مراعات آلوه نشدن مایع، لوله‌ها را در اتوو قرار داده پس از ۴۸ ساعت نتیجه کار یادداشت شود.

۸-۱-۵-۲ تهیه محیط‌های کشت مایع برای آزمایش‌های احتمالی و تأییدی

محیط کشت آبگوشت صفراوی سبز درخسان لاکتوزدار^۲ برای تهیه این محیط کشت به شرح زیر مقادیر را وزن و در یک لیتر آب مقتدر حل می‌شود. pH چنین محیط کشتی باید پس از استریلیزه شدن ۷/۲ باشد:

۱۰ گرم پپتون

۱۰ گرم لاکتوز

۲۰ گرم اوکسگال^۳

۱۳۳٪ گرم بریلیانت گرین

محیط کشت ای‌سی

برای تهیه این محیط کشت، به شرح زیر مقادیر لازم وزن و در یک لیتر آب مقتدر حل شود. pH چنین محیط کشتی باید پس از استریلیزاسیون ۶/۹ باشد.

1- Durham

2- Brilliant Green Lactose Bile

3- Oxgell

^۱ ۲۰ گرم تریپتوز یا ترپتیکز

^۲ ۵ گرم لاکتوز

^۳ ۱/۵ گرم نمکهای مخلوط صفرایی یا نمکهای صفرایی شماره

^۴ ۴ گرم (K₂HPO₄) دی پتاسیم منوهیدروژن فسفات

^۵ ۱/۵ گرم (KH₂PO₄) منوپتاسیم دی هیدروژن فسفات

^۶ ۵ گرم (NaCl) سدیم کلراید

^۷ ۲-۵-۲ روش صافی غشایی یا مامبران فیلتر MF

- نحوه آزمایش :

در روش صافی غشایی بجای اضافه نمودن حجم معینی از نمونه آب به لوله‌های متعدد که حاوی محیط کشت قابل تخمیر می‌باشد، آن را از یک صافی با منفذ $\frac{1}{45}$ میکرونی سلولزی و یا استرهای سلولز عبور داده شود باکتریهای باقیمانده بر روی سطح صافی، چنانچه بروی محیط کشت مناسب قرار گیرند، پس از گرمخانه‌گذاری در حرارت معین، کلنی‌ها رشد یافته و بر سطح صافی غشایی ملاحظه می‌شود.

محیط کشت در این روش، می‌تواند یک محیط کشت جامد پودری مانند آگارهای مغذی باشد و یا یک محیط کشت مایع که جذب کاغذ شده باشد. معمولاً برای بدست آوردن نتیجه بهتر می‌توان ابتدا صافی غشایی را مدتی بروی کاغذ قابل جذب که با یک محیط کشت مخصوص مانند آبگوشت خشی اشباع شده باشد قرار داده، با احتیاط بر روی محیط کشت اصلی منتقل نمود. برای رشد کلیفرمهای می‌توان صافی غشایی را بر روی محیط مکونگی ^۵ اصلاح شده یا محیط اندو قرار داد.

روش یاد شده به روش تأخیری نیز موسوم است، زیرا اگر روش چند لوله‌ای بعللی به تأخیر افتاد از روش صافی غشایی می‌توان استفاده کرد که در فاصله زمانی حدود ۱۸ ساعت مستقیماً شمارش احتمالی کلیفرمی و اشریشیاکلی را بدون مراجعه به جدول احتمالات انجام داد. البته این روش دارای انحرافات آماری است و شمارش مقدار کلی یکسان نیست. ارگانیسم‌های بی‌هوایی اسپردار که در آزمایش تخمیر چند لوله‌ای موجب واکنشهای غلط در آبگوشت لاکتوزدار می‌گردند در اینجا صحیح عمل می‌کنند.

1- (Tryptose یا Trypticase)

2- Lactose

3- (Bile salt mixture یا Bile salt No 3)

4- Membran

5- Mackongy Broth

روش صافی غشایی برخلاف روش چند لوله‌ای در همه جانمی تواند مورد استفاده قرار گیرد. این روش برای آبهای کدر مناسب نمی‌باشد، ولی بهر حال مزایا و محدودیتهای ویژه‌ای دارند. از مزایای آن تعیین شمار کلیفرمها در ۱۸ ساعت، کار کمتر و وسایل کمتر است و مواردیکه باعث محدودیت کاربردی آن می‌شود گل و لای، کدورت زیاد آب، میزان زیادی از باکتریهای غیرکلیفرمی، وجود مواد سمی در آب و مشکل تهیه صافی غشایی مناسب و گرانی آنهاست.

وسایل مورد نیاز :

- اrlen مایر خلاء یک لیتری
- پمپ مکش یا خرطوم آبی
- ظرف آب ۱۰۰ میلی لیتر
- نگهدارنده صافی
- پتری دیش^۱ شیشه‌ای یا پلاستیکی بابعاد 60×15 میلیمتر
- صافی غشایی با قطر $47-50$ میلیمتر
- صفحات جاذب محیط کشت شامل صفحات دایره‌ای از کاغذ صافی به قطر یک میلیمتر
- گیره
- عدسی با درشت نمایی ۵

۱-۲-۵-۲ حجم نمونه آب برای عبور از صافی غشایی

به تعداد مطلوب کلنی‌هایی که در سطح محدود صافی 20 تا 200 کلنی باشد، اگر این تعداد افزایش یابد اثر بازدارنده پیدا می‌کند، بنابراین حجم نمونه آبهای تصفیه 50 تا 100 میلی لیتر و آبهای مشکوک $10-50$ میلی لیتر در نظر گرفته می‌شود.

۲-۲-۵-۲ روش کار

برای تعیین مجموع کلیفرمها، ابتدا arlen خلاء به یک خرطوم آبی با پمپ مکش متصل شود. از سویی در پتری دیش را برداشته، یک صفحه صافی جاذب در آن قرار داده و با یک پیپ استریل محیط کشت تا حد اشباع افزایش داده شود. حجم مناسبی از نمونه آب از قسمت فوقانی وارد و سپس ایجاد خلاء شود تا تمامی آب از صافی عبور نماید.

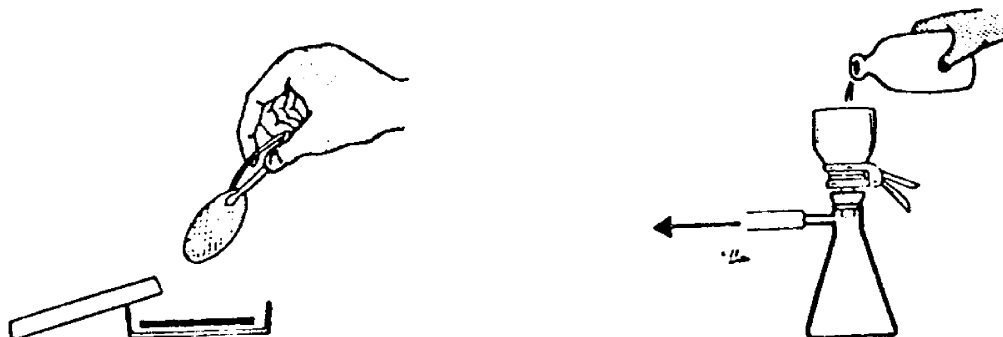
پس از شستشو با ۲۰ میلی لیتر آب استریل، صافی غشایی را روی صفحه جاذب داخل پتربالون مشبک قرار داده و در گرمخانه گذاشته شود. پس از ۱۸ تا ۲۴ ساعت در دمای $37 \pm 5^\circ\text{C}$ درجه سانتیگراد، کلنی‌های باکتریهای کلیفرمی محیطی به رنگ قرمز با سطح سبز درخشان و جلای فلزی ظاهر شده که به کمک یک عدسی شمارش شده و از رابطه زیر مجموع کلیفرمها در ۱۰۰ میلی لیتر نمونه آب محاسبه می‌شود. شکل ۳

مجموع کلیفرمها در ۱۰۰

$$\frac{\text{میلی لیتر}}{\text{میلی لیتر نمونه آب}} = \frac{\text{شمار کلنی‌های کلیفرمی}}{100} \times 100$$

برای تعیین کلیفرمای مدفعی مانند روش یاد شده عمل شود با این تفاوت که محیط کشت آن MFC است. در این عملیات کلنی‌های کلیفرمها رنگ آبی به خود می‌گیرند.

پس از خاتمه عملیات فیلتراسیون، می‌توان قسمت بالایی دستگاه صافی را جدا کرده، پس از استریل نمودن و یا جوشاندن در آب برای نمونه بعدی مورد استفاده قرار داد.



شکل ۳- نحوه آزمایش باکتری‌شناسی آب به روش صافی غشایی

جدول ۶- آزمایش میکروبیولوژی آب به روش صافی غشایی و محیطهای کشت

| ملاحظات | کاربرد | محیطهای کشت | میکروارگانیسم‌ها |
|--|--------|--|-------------------|
| برای بیهوایها برای میکروارگانیسم‌های دیر رشد (مشکل پسند) برای میکروارگانیسم‌های نسبتاً دیر رشد. | شمارش | (USP, EP, CASO) برای صافی غشایی استاندارد آگار خنثی شده آبگوشت تیوگلیکولات استاندارد I نوترینت برای (آبگوشت خنثی مغذی) استاندارد II آبگوشت خنثی شده | مجموع باکتریها |
| انتخابی، بعنوان تست مقدماتی برای E.coli و ارگانیسمی کلیفرم و برای تعیین تیتر Coli و کلیفرم برای شناسایی و شمارش باکتریهای کلیفرم | | آبگوشت مکونکی (FP) آبگوشت لایوریل سولفات صافی غشایی ENDO آبگوشت (APHA) | باکتریهای کلیفرمی |
| برای شمارش و جداسازی | | KF استرپتوکوکوس آبگوشت صافی غشایی - فیلتر انترکوکوس سلکتیو آگار بیس (براساس Slanetz و Bartley) صافی غشایی - فیلتر انترکوکوس سلکتیو آگار (براساس Slanetz و Bartley) | آنترکوکوها |

۶-۲ باکتریهای گوگرد، آهن، نیتروژن، اورانیوم

- باکتری گوگرد: این باکتری کاهش (احیاء) سولفات نیز شهرت دارد با کاهش سولفات و رهاسازی گوگرد در آبهای زیرزمینی باعث مشکلاتی از قبیل ایجاد بوی تخم مرغ گندیده و خورده‌گی لوله و منصوبات چاهها می‌شود. این فرایند بخشی از مطالعات ژئوشیمی و ارزیابی کیفی آبهای زیرزمینی می‌باشد.

- باکتری آهن: این باکتری روی سطوح آهنه رشد می‌کند. در ژئوشیمی آبهای زیرزمینی و ارزیابی کیفی آبهای بررسی و جستجوی این باکتری اهمیت زیادی دارد. با فعالیت این باکتریها، آهن به شکل ذرات قرمز وارد جریان آب شده و باعث خساراتی می‌شود از این رو در بهره‌برداری از آب زیرزمینی و تأسیسات تصفیه آب باید رشد و تکثیر این باکتریها متوقف شود. نمونه‌برداری از این باکتریها نیاز به تدابیری خاص دارد و محیط کشت آنها اختصاصی بوده و منحصرأً باید مایعی و تازه تهیه شده باشد. پس از کشت با تشخیص میکروسکوپی انواع آن مشخص می‌شود.

- باکتریهای نیتروژن: این گروه از ارگانیسم‌ها دارای جنس‌ها و گونه‌های بسیاری است. بخشی از این باکتریها با تثییت نیتروژن بطور طبیعی و بیولوژیک غذای مورد نیاز گیاهان را تأمین می‌کند. نمونه‌برداری از این باکتریها از طریق لیسیمترهای مکشی است. گروه دیگری از باکتریهای نیتروژن ترکیبات نیتروژن‌دار با مولکولهای بزرگ و سنگین را در فاضلابها متلاشی می‌کنند.

- باکتری اورانیوم: این باکتری در شرایط مناسب ترکیبات اورانیوم‌دار را به اجزای کوچکتر و کم ضرر تبدیل می‌نماید.

پیوست - گروهی از باکتریهای بیماری‌زای آب

| | |
|-----------------------------|------------------------------|
| Eubacterium | ● او باکتریالها |
| Escherichiacoli | - اشتریشیاکولی (کلی باسیلها) |
| Klebsiella | - کلیز بلا |
| Enterobacter | - انتروباکتر |
| Salmonellatyphi | - سالمونلا تیفی |
| Sal.enteritidis | - سالمونلا انتریتیدیس |
| Sal.cholerasuis | - سالمونلا کلراسویس |
| Shigella - Sonnei | ● شیگلا سونی |
| Shi.dysenteriae | - شیگلا دیسانتری |
| Shi.flexneri | - شیگلا فلکسنری |
| Shi.boydii | - شیگلا بویدی |
| Vibriochoerae | ● ویریوکلرا |
| Legiolla - Ceae | ● لژیونلا |
| Yersinia enterocolitica | - یریسینا انتروکولیتکا |
| Yer.pseudotuberculosis | - یریسینا پزوودو توبرکولوزیس |
| Bacterium enterasis | ● باکتریوم آنتراسیس |
| Proteus mirabilis | - پروتئوس میراپلیس |
| Pro.vulgaris | - پروتئوس ولگاریس |
| Pro.morgani | - پروتئوس مورگانی |
| Pro.tegri | - پروتئوس - تگری |
| Pseudomonas aeruginosa | - پزوودوموناس آئروژینوس |
| Pse.pseudomalii | - پزوودوموناس پزوودومالی |
| Clostridium Perfringens | ● کلستریدیوم پرفرینگنس |
| Clo.tetani | - کلستریدیوم تنانی |
| Campylobacter Jejuni - Coli | ● کامپیلو باکترژئونی |
| Cam.Institalis | - کامپیلو انسیتیتالیس |
| Actinomycetemcomitans | ● آکتینو میستاله |
| Mycobacterium tuberculosis | - میکروبیاکتریوم توبرکونوریس |
| Mycobacterium bovis | - میکروبیاکتریوم بوبویس |
| Leptospira icteroginii | ● لپتوسپیرا ایکتروژئی |

| | |
|---------------------|---------------------------|
| Lep.Grippotyphosa | - لپتوسیپرا گریپو تیفو سا |
| Lep.Pecerohemorazic | - لپتوسیپرا پکرو هموراژیک |

ویروسهای بیماری زا آب

| | |
|-----------------|------------------|
| Coxackie virus | - کوکساکی ویروس |
| Polio virus | - پولیو ویروس |
| Echo virus | - اکو ویروس |
| Hepatitis virus | - هپاتیتیس ویروس |

پرتوزهای بیماری زا

| | |
|--------------------|--------------------|
| Endomeba Lictolica | - آنتمویالیتولیکا |
| Giardia Lambelia | ● ژیاردیا الامبیا |
| Lambia Ecetalice | - لامبیا اسه تالیس |

کرمهای بیماری زا

| | |
|---------------------------|-------------------------|
| Nematodes | ۱- نماتود |
| Ascaris Lumbricoides | - آسکاریس لومبریکوئیدیس |
| Ancylostoma | - آنکلیستوما |
| Duodenale | - دودنال |
| Necator Americanus | - نکاتور آمریکانوس |
| D.Medinensis | - دراکونکولوس مدینیسیس |
| Thrematodes | ۲- ترماتود |
| Schistosoma | - شیستوزوما هماتوبیوم |
| S.Mansoni | - شیستوزوما مانسونی |
| S.Japonicum | - شیستوزوما ژاپونیکوم |
| Faciola Hepatica | - فاسیلو هپاتیکا |
| Cestodes | ۳- سستود |
| Deboteriocephalous latous | - دیبوتریو سفالوس لاتوس |

منابع و مأخذ

- ۱-۳ علوی، علی اکبر، ۱۳۴۹ «آنالیز عملی آبهای آشامیدنی، زراعی و صنعتی» سازمان آب منطقه‌ای تهران
 - ۲-۳ «آلودگی آبهای زیرزمینی تهران» ۱۳۵۶ اداره کل آبهای زیرزمینی، وزارت نیرو
 - ۳-۳ تهیه نقشه‌های هیدرولوژیکی ۱۳۷۴ استاندارد مهندسی آب وزارت نیرو
 - ۴-۳ «نمونه برداری آب» ۱۳۷۵ استاندارد مهندسی آب وزارت نیرو
- 3-5 APHA - AWWA - WPCF 1992 "STANDARD METHODS FOR THE EXAMINATION OF WATER AND WASTEWATER" APHA, 1015 EIGHTEENTH STREET NW WASHINGTON, DC2003, U.S.A
- 3-6 WHO, 1983 "GUIDELINES FOR DRINKING - WATER QUALITY" GENEVA.
- 3-7 "WATER CONDITIONING & PURIFICATION" 1995.
- 3-8 HACH WATER - ANALYSIS - HANDBOOK

In the Name of God
Islamic Republic of Iran
Ministry of Energy
Iran Water Resources Management CO.
Deputy of Research
Office of Standard and Technical Criteria

Microbiological Examination for Drinking Water

این نشریه

با عنوان "دستورالعمل آزمون میکروبیولوژی آب" می‌باشد. در مقدمه به آزمونهای میکروبیولوژی آب و اهمیت آن در سلامت انسان اشاره شده است و در آزمونهای میکروبیولوژی نمونه برداری، فاکتورهای رقیق سازی، کشت و شمارش تعداد احتمالی کلیفرمها آمده است. در این نشریه، دو روش استاندارد تغییر چند لوله‌ای و صافی غشایی جهت تعیین مجموع کلیفرمها و زیرکلیفرم مدفوعی مطرح شده است که با شاخص $\text{MPN}/100\text{ml}$ گزارش می‌شود. این شاخص معیار خوبی، برای تعیین کیفیت بهداشتی و شایستگی آبها در مصارف عمومی بوده و تأکید بر آلودگی آب توسط فاضلابهای انسانی یا حیوانی دارد. آزمایش‌های احتمالی - تأییدی و تکمیلی میکروبیولوژی آب نیز ارائه شده است و در انتهای منابع و مأخذ مورد استفاده در این نشریه ذکر شده است.

تعاونیت امور پشتیبانی
مرکز مدارک علمی و انتشارات

964 - 425 - 396 - 5



9 789644 253966