





COMENTARIOS

Con fundamento en el numeral 4.11.1 de la Norma Oficial Mexicana NOM-001-SSA1-2010, se publica el presente proyecto a efecto de que los interesados, a partir del 1º de noviembre y hasta el 31 de diciembre de 2019, lo analicen, evalúen y envíen sus observaciones o comentarios en idioma español y con el sustento técnico suficiente ante la CPFEUM, sito en Río Rhin número 57, colonia Cuauhtémoc, código postal 06500, Ciudad de México. Fax: 5207 6890 Correo electrónico: consultas@farmacopea.org.mx.

DATOS DEL PROMOVENTE	
Nombre:	Cargo:
Institución o empresa:	Dirección:
Teléfono:	Correo electrónico:

EL TEXTO EN COLOR ROJO HA SIDO MODIFICADO

Dice	Debe decir	Justificación*
MGA 0571. LÍMITES MICROBIANOS		
Estas pruebas tienen como objetivo evaluar la calidad microbiológica de productos farmacéuticos (materias primas, productos intermedios y terminados), mediante la cuenta de organismos mesofílicos aerobios, hongos filamentosos y levaduras; así como la investigación de microorganismos específicos. Los métodos microbiológicos alternativos pueden utilizarse siempre que se demuestre su equivalencia con el método farmacopeico. En los productos no estériles que carecen de especificación, aplicar el <i>Apéndice VII Análisis microbiológico de productos farmacéuticos no estériles, con carácter</i> obligatorio.		
RECOMENDACIONES GENERALES. Las muestras deben trabajarse bajo condiciones asépticas. Se debe evitar afectar a los microorganismos contaminantes de los productos de prueba. El tiempo transcurrido desde la preparación de la primera dilución hasta su incorporación con el medio de cultivo no debe exceder de 1h. Sí el producto de prueba tiene actividad antimicrobiana, se debe eliminar o neutralizar hasta		







Dice	Debe decir	Justificación*
	Debe decir	Justification
donde sea posible. Sí se usan sustancias tensoactivas		
para preparar la muestra, se debe demostrar la ausenci	1	
de toxicidad para los microorganismos y su		
compatibilidad con los neutralizantes utilizados		
(Prueba de Aptitud del método).		
SOLUCIONES Y MEDIOS DE CULTIVO		
RECOMENDADOS. Las soluciones y los medios de		
cultivo que se indican son satisfactorios para las		
pruebas descritas en este capítulo, se pueden utilizar		
otros medios de cultivo si se demuestra que presentan		
características similares de promoción o inhibición del		
crecimiento de los microorganismos de referencia		
indicados para cada una de las pruebas.		
Solución amortiguadora de fosfatos pH 7.2		
Solución concentrada		
Fosfato monobásico de potasio 34.0 g		
Agua purificada cbp 1 000 mL		
En un matraz volumétrico de 1 000 mL, disolver el		
fosfato en 500 mL de agua y ajustar el pH a 7.2 ± 0.2		
con una solución de hidróxido de sodio 1.0 N		
(aproximadamente 175 mL) llevar a volumen, mezcla	r,	
envasar y esterilizar. Almacenar en refrigeración.		
Solución de uso. Diluir 1.25 mL de la solución		
concentrada en 1 000 mL de agua purificada. Envasar		
en volúmenes de 90 y 9 mL y esterilizar en autoclave		
usando procesos validados.		
Solución amortiguadora de cloruro de sodio-peptona		
pH 7.0		
Fosfato monobásico de potas		
io 3.6 g		
Fosfato dibásico de sodio 7.2 g, (equivalentes al		
dihidratado fosfato 0.067 M)		
Cloruro de sodio 4.3 g		
Peptona (carne o caseína) 1.0 g		







Dice		"2019, Ano del Caudillo del Sur, Emiliano Zapata Debe decir	Justificación*
Agua purificada 1 000 r	m ^I	Debe decil	Justilicación
Esterilizar en autoclave usando proce			
	sos vandados.		
Caldo soya tripticaseína Digerido pancreático de caseína	17.0 g		
Digerido panaínico de soya	_		
Cloruro de sodio	3.0 g 5.0 g		
Fosfato dibásico de potasio	3.0 g 2.5 g		
Glucosa monohidratada	2.5 g 2.5 g		
Agua purificada	2.3 g 1 000 mL		
• 1			
Ajustar el pH de modo que después d sea 7.3 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en a			
procesos validados.			·
Agar soya tripticaseína			
Digerido pancreático de caseína	15.0 g		
Digerido papaínico de soya	5.0 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Agar	15.0 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Ajustar el pH de modo que después d			
sea 7.3 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en a	utoclave usando		
procesos validados.	4		
Ag <mark>ar</mark> dextrosa Sabouraud			
Dextrosa	40.0 g		
Mezcla del digerido péptico del tejido			
animal y digerido pancreático de caseína (1:1)	10.0 g		
Agar	15.0 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Ajustar el pH de modo que después d			
sea 5.6 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en a			
<mark>pr</mark> oces <mark>os</mark> validados.	A		







Dice		Debe decir	Justificación*
Agar papa dextrosa			
Infusión de papa 200 g	5		
Dextrosa 20.0	g		
Agar 15.0	g		
Agua purificada 1 000	mL		
Ajustar pH de modo que después de la 5.6 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en autocla procesos validados. Acidificar el medic aproximadamente 1.4 mL de solución destéril al 10 % por cada 100 mL de medical description de la contraction	ve usando o adicionando le ácido tartárico		
Caldo dextrosa Sabouraud			
Dextrosa	20.0 g		· ·
Mezcla de digerido péptico del tejido animal y de digerido pancreático de cas (1: 1)	seína 10.0 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Ajustar el pH de modo que después de sea 5.6 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en aut procesos validados.			
Caldo-Mossel de enriquecimiento de	enterobacterias		
Digerido pancreático de gelatina	10.0 g		
Gl <mark>uc</mark> osa monohidratada	5.0 g		
Bil <mark>is d</mark> e buey deshidratada	20.0 g		
Fosfato monobásico de potasio	2.0 g	Y	
Fosfato dibásico de sodio dihidratado	8.0 g		
Verde brillante	15 mg		
A <mark>gua p</mark> urificada	1 000 mL		
Calentar a 100 °C durante 30 min y enfinmediato. Ajustar el pH a 7.2 ± 0.2 a			
Agar <mark>glucosa rojo v</mark> iole <mark>ta bil</mark> is			
Extracto de levadura	3.0 g		







Dice		Debe decir	Justificación*
Digerido pancreático de gelatina	7.0 g		
Sales biliares	1.5 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Glucosa monohidratada	10.0 g		
Agar	15.0 g		
Rojo neutro	30 mg		
Cristal violeta	2 mg		
Agua purificada	1 000 mL		
Calentar a ebullición y enfriar. Ajus	tar el pH a 7.4 ±		
0.2 a 25°C.			
Nota: no esterilizar en autoclave.			
Agar MacConkey	5		
Digerido pancreático de gelatina	17.0 g		
Peptonas (de carne y de caseína)	3.0 g		
Lactosa monohidratada	10.0 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Sales biliares	1.5 g		
Agar	13.5 g		
Rojo neutro	30.0 mg		
Cristal violeta	1 mg		
Ag <mark>ua</mark> purificada	1 000 mL		
Ajustar el pH de modo que después	de la esterilización		
sea 7.1 ± 0.2 a 25 °C. Calentar a ebullición durante	1 min con		
agitación constante, esterilizar en au			
procesos validados.			
C <mark>aldo Rappaport Vassiliadis</mark> de el para Salmonella	nriquecimiento		
Peptona de soya	4.5 g		
Cloruro de del magnesio hexahidratado	29.0 g		







Dice		Debe decir	Justificación*
Cloruro de sodio	8.0 g		
Fosfato dibásico de potasio	0.4 g		
Fosfato monobásico de potasio	0.6 g		
Verde de malaquita	0.036 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Disolver por calentamiento suave. autoclave usando procesos validad no debe ser mayor de 115 °C). El 5.2 ± 0.2 a 25 °C después de calen	dos, (la temperatura pH debe ser de		
Agar xilosa lisina desoxicolato			
Xilosa	3.5 g		
1- Lisina	5.0 g		Ť
Lactosa monohidratada	7.5 g		
Sacarosa	7.5 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Extracto de levadura	3.0 g		
Rojo de fenol	80 mg		
Agar	13.5 g		
Desoxicolato de sodio	2.5 g		
Tiosulfato de sodio	6.8 g		
Citrato férrico de amonio	0.8 g		
Ag <mark>ua</mark> purificada	1 000 mL		
Ajustar el pH de modo que despué ebullición sea de 7.4 ± 0.2 a 25 °C distribuir en cajas de Petri.			
Agar cetrimida			
Digerido pancreático de gelatina	20.0 g		
Cloruro del magnesio	1.4 g		
Sulfato dipotásico	10.0 g		
Cetrimida	0.3 g		







Dice		Debe decir	Justificación*
Agar	13.6 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Glicerol	10.0 mL		
Calentar a ebullición durante 1 constante. Ajustar el pH de moesterilización sea de 7.2 ± 0.2 a autoclave usando procesos validados esterilización sea de 7.2 ± 0.2 a su constante esterilización se esterilización se esterilizació	do que después de la 25 °C. Esterilizar en		
Agar sal manitol			*
Digerido pancreático de caseína	a 5.0 g		
Digerido péptico de tejido anim	nal 5.0 g		
Extracto de carne	1.0 g		
d- Manitol	10.0 g		·
Cloruro de sodio	75.0 g		
Agar	15.0 g		
Rojo de fenol	0.025 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Calentar a ebullición durante 1 constante. Ajustar el pH de moesterilización sea de 7.4 ± 0.2 a autoclave usando procesos validades esterilización sea de 7.4 ± 0.2 a autoclave usando procesos validades esterilización sea de 7.4 ± 0.2 a autoclave usando procesos validades esterilización sea de 7.4 ± 0.2 a autoclave usando procesos validades esterilización durante 1 per	do que después de la 25 °C. Esterilizar en		
M <mark>ed</mark> io de enriqueci <mark>mien</mark> to pa	ra <i>Clostridios</i>		
Extracto de carne	10.0 g		
Peptona	10.0 g		
Extracto de levadura	3.0 g	· ·	
Almidón soluble	1.0 g		
Glucosa monohidratada	5.0 g		
Clorhidrato de cisteína	0.5 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Acetato de sodio	3.0 g		
Agar	0.5 g		
Agua <mark>pur</mark> ificada	1 000 mL		







Dice		Debe decir	Justificación*
Hidratar el agar, disolver calentan- con agitación continua. En caso ne pH de modo que después de la est 6.8 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en au procesos validados.	ecesario, ajustar el erilización sea de		
Agar Columbia			
Digerido pancreático de caseína	10.0 g		
Digerido péptico de carne	5.0 g		
Digerido pancreático de corazón	3.0 g		
Extracto de corazón	3.0 g		
Extracto de levadura	5.0 g		
Almidón de maíz	1.0 g		
Cloruro de sodio	5.0 g		
Agar, según su capacidad de gelificación	10.0-15.0 g		
Agua purificada	1 000 mL		
Hidratar el agar, disolver calentan- con agitación constante. En caso n pH de modo que después de la esta 7.3 ± 0.2 a 25 °C. Esterilizar en au procesos validados, enfriar a 45-50 ser necesario agregar sulfato de ge corresponda a 20 mg de gentamici cajas de Petri estériles.	necesario, ajustar el erilización sea de utoclave usando 0 °C. En caso de entamicina que ina base y verter en		
PROMOCIÓN DE CRECIMIEN			
CARACTERÍSTICAS SELECT INHIBITORIAS DE LOS MEDI			
Considerando las indicaciones de l			
0571.2 analizar cada lote de medio	de cultivo listo para		
usar y los preparados a partir de in medio deshidratado.	gredientes o de		
PRUEBAS DE PROMOCIÓN D	DE		
CRECIMIENTO.			
Medios de cultivo líquidos. Inocu	ılar un volumen		







D'	2019, Ano dei Cadanio dei Sur, Emiliano Zapaio	
Dice	Debe decir	Justificación*
apropiado del medio de cultivo con no más de 100		
UFC del microorganismo de referencia. Incubar los		
medios de cuenta de acuerdo a las condiciones		
indicadas en la tabla 0571.1 y los medios para		
determinación de microorganismos específicos a la		
temperatura especificada en la prueba y durante un		
tiempo no mayor que el menor indicado en la misma.		
Si el crecimiento es comparable con el del medio		
control, el medio de prueba cumple.		
Medios de cultivo sólidos. Para la prueba utilizar el		
método de extensión en superficie o de vaciado en		
placa. Inocular el medio de cultivo sólido con no más		
de 100 UFC del microorganismo de referencia. Incubar		
los medios de cuenta de acuerdo a las condiciones		
indicadas en la <i>tabla 0571.1</i> y los medios para		
determinación de microorganismos específicos a la		
temperatura especificada en la prueba y durante un		
tiempo no mayor que el menor indicado en la misma.		
Si El crecimiento no debe diferir en un factor mayor de		
2 a partir del valor calculado para un inóculo		
estandarizado en un medio de cultivo analizado y		
aprobado previamente (lote control). el número de		
microorganismos recuperados es comparable en un		
factor no mayor de 2 (50 a 200 %) con un medio de		
cultivo analizado y aprobado previamente (lote		
control), el medio cumple con la prueba de promoción.		
DETERMINACIÓN DE PROPIEDADES		
SELECTIVAS Y DIFERENCIALES DE MEDIOS		
DE CULTIVO.		
Propiedades selectivas. Inocular un volumen		
apropiado del medio de cultivo con no más de 100		
UFC del microorganismo de referencia en medios		
líquidos. Para medios sólidos selectivos utilizar el		
método de extensión en superficies inoculando con no		
más de 100 UFC del de los microorganismos de		
referencia. Incubar a la temperatura especificada		
durante un tiempo no menor que el periodo mayor		







D:	2019, Ano dei Caudillo dei Sur, Emiliano Zapata	
Dice	Debe decir	Justificación*
indicado en la prueba. Los microorganismos de		
referencia deben cumplir con las propiedades selectivas		
veáse Tabla 0571.2. no deben crecer .		
Propiedades diferenciales. Para la prueba utilizar el		
método de extensión en superficie. Inocular cada una		
de las placas con medio de cultivo con no más de 100		
UFC del microorganismo de referencia. Incubar a la		
temperatura especificada durante un periodo que se		
encuentre en el intervalo indicado en la prueba. Las		
colonias deben presentar las características morfológicas y reacciones indicadoras que presenten		
los medios de cultivo previamente aprobados (control).		
Para medios de cultivo sólidos, el crecimiento no debe		
diferir en un factor mayor de 2 a partir del valor		
calculado para un inóculo estandarizado en un medio		
de cultivo analizado y aprobado previamente (lote		
control).		
Los medios de cultivo líquidos, cumplen la prueba de		
promoción si el crecimiento del microorganismo de		
prueba es comparable con el crecimiento de un lote de		
medio analizado y aprobado previamente (lote		
control).		
MÉTODOS DE CUENTA MICROBIANA		
Filtración por membrana		
Cuenta en placa (vaciado y extensión)		
Número más probable (NMP)		
La elección del método se basa en la naturaleza del		
producto y las especificaciones establecidas para cada	Y The second sec	
producto, el método elegido debe permitir analizar la		
cantidad de muestra suficiente para evaluar el		
cumplimiento de las especificaciones. Cualquiera que		
sea el método elegido se debe probar su aptitud.		
EVALUACIÓN DE LA APTITUD DEL MÉTODO		
DE CUENTA. La aptitud de las pruebas para		
recuperar a los microorganismos de referencia en		
presencia del producto se debe determinarse y		







Dice	Debe decir	Justificación*
	Debe decir	Justilication
confirmarse cada vez que se introduzca un cambio en		
el método o en el producto. Esta evaluación		
corresponde al control positivo de la prueba.		
CONTROLES NEGATIVOS. Para verificar las		
condiciones de la prueba, usar el diluyente		
seleccionado como control negativo en lugar del		
producto. En los controles no debe haber crecimiento		
de los microorganismos.		
PREPARACIÓN DE LOS MICROORGANISMOS		· ·
DE REFERENCIA. Mantener a los microorganismos		
de referencia mediante el sistema lote semilla véase		
Apéndice VI, Conservación, mantenimiento y manejo		
de cultivos microbianos: sistema lote semilla, de		
manera que los microorganismos no tengan más de 5		*
pases a partir de la cepa original o un sistema de		
conservación que asegure esto (Se debe considerar el		
pase indicado en el certificado de la cepa de		
referencia).		
Para preparar las suspensiones de los microorganismos		
de referencia, usar solución amortiguadora de cloruro		
de sodio peptona pH 7.0 o solución amortiguadora de		
fosfatos pH 7.2; para suspender las esporas de		
Aspergillus brasiliensis, añadir 0.05 % de polisorbato		
80 a la solución amortiguadora. Las suspensiones		
deben utilizarse dentro de un periodo de 2 a 24 h		
cuando se almacenan en refrigeración (2 a 8 °C). Un periodo diferente puede establecerse siempre que se		
demuestre la estabilidad de las suspensiones.		
Determinar la estabilidad de las suspensiones de		
esporas de A. brasiliensis y Bacillus subtilis		
conservadas entre 2 y 8 °C.		
Cultivar los microorganismos de referencia como se		
describe en la tabla 0571.1.		
Tabla 0571.1. Preparación y uso de los		
microorganismos de referencia para el método de		
cuenta.		
Cucitu.		







		Di	се			Debe decir	Justificación*	
	Prepa-	crecin	ción de niento enta	Prueba de del métod en prese prod	o cuenta ncia del			
Microor- ganismo	ración de la cepa	Organis mos mesofí- licos aerobios (OMA)	Hongos fila- mento- sos y levadu- ras (HL)	Organis- mos mesofíli- cos aerobios (OMA)	Hongos filamen- tosos y levadu- ras (HL)			
Staphyloco ccus aureus ATCC 6538 NCIMB 9518 CIP 4.83 NBRC 13276	Agar o caldo soya triptica-seína 30 a 35 °C 18 a 24 h	Agar o caldo soya tripticaseína ≤ 100 U FC 30 a 35 °C ≤ 3 días		Agar o caldo soya tripticaseín a (NMP) ≤ 100 UFC 30 a 35 °C ≤ 3 días	-			
Pseudomo nas aeruginosa ATCC 9027 NCIMB 8626 CIP 82.118 NBRC 13275	Agar o caldo soya tripticase ína 30 a 35 °C 18 a 24 h	≤ 100 U FC 30 a	YYY	Agar o caldo soya tripticaseín a (NMP) ≤ 100 UF C 30 a 35 °C ≤ 3 días				
Bacillus subtilis ATCC 6633 NCIMB 8054 CIP 52.62 NBRC 3134	Agar o caldo soya tripticase ína 30 a 35 °C 18 a 24 h	Agar o caldo soya tripticas eína ≤ 100 U FC 30 a 35 °C ≤ 3 días	-	Agar o caldo soya tripticaseín a (NMP) ≤ 100 UF C 30 a 35 °C ≤ 3 días				
Candida albicans	Agar o caldo	Agar soya	Agar dextrosa	Agar soya tripticaseín				







		D	ice			Debe decir	Justificación*
ATCC 10231 NCPF 3179 CIP 48.72 NBRC 1594	dextrosa Sabourau d 20 a 25 °C 2 a 3 días	eína ≤ 100 U FC 30 a 35 °C	Saboura ud ≤ 100 U FC 20 a 25 °C ≤ 5 días	a ≤ 100 UF C 30 a 35 °C ≤ 5 días NMP: no aplica	Sabourau d ≤ 100 UF C 20 a 25 °C ≤ 5 días		
Pasteur	papa dextrosa 20 a 25 °C, 5 a 7 días o hasta lograr una buena esporulac ión merican Typ dection de 1	FC 30 a 35 °C ≤ 5 días	of Indust Bacteria NCPF Pathoger	National Col iic Fungi National Boa	dextrosa Sabourau d- ≤ 100 UF C 20 a 25 °C ≤ 5 días Collection ine		
mic <mark>ro</mark> orga cultivo par específico	nismos d ra determ s	e ref <mark>ere</mark> i	ncia en le de micro	ecimiento dos medios porganismo	de os		
Microors nismos prueba	de M a	ledio	Efect sobre crecimi	el ni ento ref	croorga- smo de cerencia		
Bacterias Gram- negativas	enric	sel de	Promoci Inhibicio	P. ac	oli eruginosa ureus		







	D	ice		Debe decir	Justificación*
bilis- tolerantes	enterobac- terias				
	glucosa rojo violeta	Promoción del crecimiento + indicador	E. coli P. aeruginosa		
		Promoción del crecimiento	E. coli		
Escherichia		Inhibitorio	S. aureus		
coli	Agar MacConkey	Promoción del crecimiento + indicador	E. coli		
Sa <mark>lmonella</mark> spp	uc	Promoción del crecimiento	salmonella enterica subesp. enterica serovar typhimurium, ATCC 14028 o Salmonella enterica subesp. enterica serovar abony NBRC 100797, NCTC 6017, CIP 80.39		
		Inhibitorio	S. aureus		
	Agar xilosa, lisina, deso-	Promoción del crecimiento + indicador	Salmonella enterica subesp. enterica		







				"2019, Año del Caudillo del Sur, Emiliano Zapate	
	[Dice		Debe decir	Justificación*
			serovar typhimurium, ATCC 14028 o Salmonella enterica subesp. enterica serovar abony NBRC 100797, NCTC 6017, CIP 80.39		
		Indicador	E. coli		
Pseudomona s aeruginosa		Promoción del crecimiento	P. aeruginosa		
		Inhibitorio	E. coli		
Staphylococc us aureus	Agar sal manitol	Promoción del crecimiento + indicador	S. aureus		
		Inhibitorio	E. coli		
Clostridium	Medio de enriquecim iento para clostridios	Promoción del crecimiento	Cl. sporogenes		
sporogenes	Agar Columbia	Promoción del crecimiento	Cl. sporogenes		
Candida albicans	Caldo dextrosa Sabouraud	Promoción del crecimiento	C. albicans		







Dies	2019, Ano dei Caudillo dei Sur, Emiliano Zapato	
Dice	Debe decir	Justificación*
Agar Promoción del Gallia		
dextrosa crecimiento C. albicans		
Sabouraud + indicador		
PRUEBA DE APTITUD DEL MÉTODO		
DE CUENTA EN PRESENCIA DEL PRODUCTO.		
La validez de las pruebas que constituyen este capítulo,		
se basa en su capacidad para poner en evidencia a los		
microorganismos presentes en una sustancia o producto		· ·
farmacéutico. Por esta razón, antes de establecer en		
forma rutinaria su análisis, es necesario demostrar la		
aptitud del método para recuperar a los		
microorganismos de referencia previamente inoculados		
en la muestra bajo las condiciones de prueba.		·
PREPARACIÓN DE LA MUESTRA. La		
preparación de la muestra depende de las		
características físicas del producto de prueba. Sin		
embargo, si ninguno de los procedimientos descritos en		
este capítulo es satisfactorio para el análisis de un		
producto determinado, se debe desarrollar un		
procedimiento alterno.		
Preparar la muestra de acuerdo a sus características		
físicas, elegir el método adecuado para obtener una		
solución, suspensión o emulsión sin alterar el número y		
tipo de microorganismos presentes en el producto. Productos solubles en agua . Diluir el producto de		
prueba (usualmente en una proporción 1 en 10) en		
solución amortiguadora de cloruro de sodio peptona		
pH 7.0, solución amortiguadora de fosfatos pH 7.2 o		
caldo soya tripticaseína. Si es necesario, ajustar el		
pH de 6 a 8. Cuando se requiera preparar más		
diluciones, utilizar el mismo diluyente.		
Productos no grasos insolubles en agua. Suspender el		
producto de prueba (usualmente en una proporción de		
1 en 10) en solución amortiguadora de cloruro de sodio		
peptona pH 7.0, solución amortiguadora de fosfatos pH		
7.2 o caldo soya tripticaseína. Para este tipo de		







D'	2019, Ano dei Cadanio dei Sur, Emiliano Zapaid	
Dice	Debe decir	Justificación*
productos puede agregarse un agente tensoactivo como		
el polisorbato 80 en una concentración de 1 g/L. Si es		
necesario, ajustar el pH de 6 a 8. Cuando se requiera		
preparar más diluciones, utilizar el mismo diluyente.		
Líquidos viscosos. Para muestras viscosas que no		
puedan medirse con pipeta en la dilución 1:10, efectuar		
diluciones 1:50 o 1:100.		
Productos grasos . Disolver el producto de prueba en		
miristato de isopropilo esterilizado por filtración o		
mezclar con la cantidad mínima necesaria de		A
polisorbato 80 estéril u otro agente tensoactivo no		
inhibitorio estéril, calentar si es necesario a no más de		
40 °C, en casos excepcionales a no más de 45 °C.		
Mezclar cuidadosamente, mantener la muestra en baño		
de agua el tiempo necesario para formar una emulsión.		
Añadir la cantidad necesaria del diluyente seleccionado		
precalentado para obtener una dilución 1 en 10 del		
producto, mezclar cuidadosamente. Cuando se		
requiera, preparar más diluciones decimales usar el		
diluyente seleccionado que contenga polisorbato 80		
estéril u otro agente tensoactivo no inhibitorio estéril		
en una concentración adecuada.		
Líquidos o sólidos en aerosol. Transferir		
asépticamente el producto de prueba dentro de una		
unidad de filtración con membrana o a un contenedor		
estéril. Usar el contenido total o un número definido de		
dosis de cada contenedor.		
Parches transdérmicos. Sobre una superficie estéril,		
remover la cubierta protectora de los parches y		
colocarlos con el adhesivo hacia arriba. Cubrir el		
adhesivo con gasa estéril para evitar que los parches se		
adhieran, y transferirlos a un volumen adecuado del		
diluyente seleccionado conteniendo inactivantes		
inactivadores como el polisorbato 80 y (o) lecitina.		
Agitar la preparación vigorosamente al menos durante		
30 min.		







Dice	2019, Ano dei Caudillo del Sur, Emiliano Zapato Debe decir	Justificación*
INOCULACIÓN Y DILUCIÓN. A la muestra	Depe decil	Justificación
preparada como se describe en <i>Preparación de la</i>		
muestra y al control negativo (diluyente sin producto		
de prueba), inocular un volumen de la suspensión		
microbiana que contenga no más de 100 UFC. El		
volumen del inóculo no debe exceder del 1 % del		
volumen del producto diluido.		
Para demostrar si la recuperación de los		
microorganismos es aceptable, usar el factor de		
dilución más bajo (dilución 1:10); de la muestra		
preparada para la prueba, cuando esto no sea posible		
debido a la actividad antimicrobiana o a la pobre		
solubilidad de la muestra se deben desarrollar		
protocolos apropiados. Si la muestra inhibe el		
crecimiento, adicionar la suspensión microbiana		
después de neutralizarla o diluirla.		
NEUTRALIZACIÓN O ELIMINACIÓN DE LA		
ACTIVIDAD ANTIMICROBIANA. El número de		
microorganismos recuperados en la muestra preparada		
como se describe en <i>Inoculación y dilución</i> e incubada		
siguiendo las indicaciones descritas en Recuperación		
de microorganismos en presencia del producto, se		
compara con el número de los microorganismos		
recuperados en la preparación control.		
Si el crecimiento se inhibe (con un factor mayor que		
2), modificar el método de cuenta para asegurar la		
validez de los resultados. La modificación del método		
puede incluir: (1) incrementar el volumen del diluyente		
o del medio de cultivo, (2) incorporar al diluyente un		
agente neutralizante general o específico, (3) emplear		
el método de filtración de membrana, o (4) una		
combinación de estos procedimientos.		
Los agentes que se usan para neutralizar la actividad		
antimicrobiana aparecen en la tabla 0571.3. Estos		
neutralizantes pueden añadirse al diluyente		
seleccionado o al medio de cultivo, preferentemente		
antes de esterilizar, la eficacia y toxicidad de estos		







		"2019, Año del Caudillo del Sur, Emiliano Zapato	
Dice	e	Debe decir	Justificación*
agentes para los microorganis			
usando un control con neutral			
<i>Tabla 0571.3</i> . Agentes neutra con actividad antimicrobiana	lizantes para sustancias		
Sustancias con actividad antimicrobiana	Neutralizantes potenciales		
Glutaraldehído, mercuriales	Sulfito ácido de sodio (bisulfito de sodio)		
Fenoles, alcohol, aldehídos, sorbatos	Dilución		
Aldehídos	Glicina		
Sales cuaternarias de amonio parahidroxibenzoatos (parabenos), bis-biguanidas	Lecitina		
Sales cuaternarias de amonio yodo, parabenos	, Polisorbato		
Mercuriales	Tioglicolato		
Mercuriales, halógenos, aldehídos	Tiosulfato		
EDTA (edetatos)	Iones Mg ²⁺ o Ca ²⁺		
Si no se logra neutralizar la ade la muestra, se puede asumi susceptible de contaminarse o microorganismos probadas, p microorganismos. En consecuefectuar pruebas con una dilucon el crecimiento microbiano aceptación especificado.	ir que el producto no es con las especies de ero no con otros uencia es necesario ción más alta compatible		
RECUPERACIÓN DE MIC	CROORGANISMOS EN		
PRESENCIA DEL PRODU			
individuales para cada microc			
Contar únicamente los micro	organismos agregados en		
la prueba.			







D'	2019, Ano dei Caudillo dei Sur, Emiliano Zapaio	
Dice	Debe decir	Justificación*
MÉTODOS DE CUENTA MICROBIANA		
1. Método de filtración por membrana. Usar		
membranas con una porosidad nominal no mayor que		
0.45 µm. El tipo de membrana se selecciona en función		
de su eficiencia para retener bacterias y la composición		
de la muestra de prueba.		
Para cada microorganismo enlistado en la <i>tabla 0571.1</i> ,		
usar una membrana, transferir la cantidad adecuada de		
muestra preparada como se describe en Preparación de		
la muestra que represente 1 g del producto, o menos si		
el número de UFC esperado es elevado, filtrar		
inmediatamente y enjuagar la membrana con el		
volumen de diluyente determinado en la prueba de		
aptitud.		
Para determinar la cuenta de organismos mesofilicos		
aerobios (OMA), transferir la membrana a la superficie		
de una placa de agar soya tripticaseína. Para la cuenta		
de hongos y levaduras (HL), transferir la membrana a		
la superficie de una placa de agar dextrosa Sabouraud,		
incubar las placas como indica la tabla 0571.1 y contar		
el número de colonias.		
2. Método de cuenta en placa. Efectuar el método por		
lo menos por duplicado para cada medio de cultivo y		
promediar para informar los resultados.		
2.1 Método de vaciado en placa. Para cada		
mi <mark>cro</mark> organismo enlist <mark>ado e</mark> n la <i>tabla 0571.1</i> , usar al		
me <mark>nos</mark> 2 cajas de Petri, a cada una añadir 1 mL de la		
muestra (preparada como se describe en Preparación		
de la muestra y en Inoculación y dilución) adicionar de		
15 a 20 mL de agar soya tripticaseína o agar dextrosa		
Sabouraud, mantenido a una temperatura no mayor que		
45 °C. Incubar las placas como se indica en la		
tabla 0571.1. Calcular el promedio de las cuentas y		
determinar el número de unidades formadoras de		
colonia por mililitro, gramo o por unidad de muestra.		
2.2 Método de extensión. En cajas de Petri estériles,		
añadir de 15 a 20 mL de agar soya tripticaseína o agar		







Dies	2019, Ano dei Cauatto dei Sur, Emittano Zapato	
dextrosa Sabouraud a una temperatura aproximada de 45 °C y permitir solidificar. Secar las placas, en campana de flujo laminar o en incubadora. Para cada microorganismo enlistado en la tabla 0571.1, usar al menos 2 cajas de Petri, extender sobre la superficie del medio de cultivo 0.1 mL de la muestra preparada como se describe en "Preparación de la muestra" y "Neutralización o eliminación de la actividad antimicrobiana", incubar y contar el número de colonias.	Debe decir	Justificación*
3. Método del Número Más probable (NMP). La precisión y exactitud de este método es menor que el de filtración o de la cuenta en placa, los resultados no son confiables particularmente para la cuenta de hongos. Por esta razón el método del NMP se reserva para enumerar organismos mesofílicos aerobios cuando no se puede usar otro método. Sí su uso se justifica proceder como sigue: Preparar 3 diluciones decimales seriales del producto como se describe en "Preparación de la muestra" y en "Neutralización o eliminación de la actividad antimicrobiana". De cada dilución, tomar 3 alícuotas de 1 g o 1 mL para inocular 3 tubos con 9 o 10 mL de caldo soya tripticaseína. Si es necesario, añadir al medio un agente tensoactivo como el polisorbato 80 y un inactivador antimicrobiano. Incubar los tubos de 30 a 35 °C por no más de 3 días. Leer los tubos por turbiedad, sí la lectura se dificulta por la naturaleza del producto, subcultivar en el mismo caldo, incubar durante 1 a 2 días en las mismas condiciones y leer por turbiedad. Determinar el número más probable de microorganismos por gramo o mililitro del producto de prueba en la tabla 0571.4.		
RESULTADOS E INTERPRETACIÓN Cuando se verifica la aptitud del método de filtración por membrana o el método de cuenta en placa, el promedio de la cuenta de los microorganismos de		







	'2019, Ano del Caudillo del Sur, Emiliano Zapate	
Dice	Debe decir	Justificación*
referencia en presencia del producto, no debe diferir		
por un factor mayor que 2 de los valores del control.		
Ejemplo: Si la cuenta control es de 100 UFC el límite		
inferior aceptable para la muestra en análisis es		
100 / 2 = 50 UFC y el límite superior es de		
$100 \times 2 = 200 \text{ UFC}.$		
Cuando se verifica la aptitud del método del NMP los		
valores calculados del inóculo deben estar dentro de los		
límites de confianza del 95 % de los resultados		
obtenidos con el control.		A
Si este criterio no se cumple para uno o más de los		
microorganismos de referencia con los métodos		
descritos, utilizar el método y las condiciones de		
prueba más cercanas a esos criterios.		
TAMAÑO DE LA MUESTRA DE PRUEBA		
A menos que se indique otra condición en la		
monografía del producto, usar 10 g o 10 mL del		
producto de prueba. Para líquidos o sólidos en forma		
de aerosol analizar 10 contenedores y para parches		
transdérmicos 10 parches.		
El tamaño de muestra puede reducirse cuando la		
cantidad de muestra o del lote es extremadamente		
pequeño (menores de 1 000 mL o 1 000 g), en estas		
condiciones, la muestra debe ser del 1 % del tamaño		
del lote a menos que se justifiquen cantidades menores.		
Para productos donde el número total de unidades del		
lote es menor que 200, el tamaño de la muestra puede		
reducirse a 2 o 1 unidad si el total de unidades del lote		
es menor que 100. Seleccionar al azar la muestra a		
partir del material a granel o de los envases disponibles		
del producto. Para obtener la cantidad de muestra		
requerida, mezclar el cont <mark>enid</mark> o de un número		
suficiente de envases.		
EXAMEN DEL PRODUCTO		
Examen del producto por el método de filtración		
por membrana		
Usar una unidad de filtración que permita transferir la		







Dice	Debe decir	Justificación*
membrana al medio de cultivo. Preparar las muestras	Debe decil	- Justille action
usando un método cuya aptitud se haya demostrado		
previamente, transferir la cantidad apropiada de la		
mezcla a dos membranas, filtrar inmediatamente. Lavar		
cada membrana como se establece en la prueba de		
aptitud. Para las determinaciones de OMA, transferir la		
membrana a la superficie de una placa de agar soya		
tripticaseína. Para la determinación de HL, transferir la		
membrana a la superficie de una placa de agar dextrosa		
Sabouraud. Incubar la placa de agar soya tripticaseína		
de 30 a 35 °C durante 3 a 5 días y la placa de Agar		
dextrosa Sabouraud de 20 a 25 °C durante 5 a 7 días.		
Calcular el número de unidades formadoras de colonias		
(UFC) por gramo o por mililitro del producto.		
Cuando se examinan parches transdérmicos, filtrar el		
10 % del volumen de la preparación descrita en		
Preparación de la muestra a través de dos membranas		
estériles. Transferir una membrana a agar soya		
tripticaseína para determinar OMA y la otra membrana		
a agar dextrosa Sabouraud para determinar HL.		
Análisis-Examen del producto por el método de		
vaciado en placa		
Preparar la muestra usando un método cuya aptitud se		
haya demostrado previamente como se describe en		
Aptitud del método. Preparar para cada medio de		
cultivo al menos 2 cajas de Petri para cada dilución.		
Incubar las placas de agar soya tripticaseína a 30		
a 35 °C de 3 a 5 días y las placas de agar dextrosa		
Sabouraud por 20 a 25 °C durante 5 a 7 días.		
Seleccionar las placas correspondientes a la dilución en		
la que el número de colonias no rebase las 250 UFC		
para OMA y 50 para HL. Calcular el promedio de la		
cuenta en cada medio de cultivo y determinar número		
de unidades formadoras de colonias por gramo o por mililitro de producto.		
minuo de producto.		







	'2019, Ano del Caudillo del Sur, Emiliano Zapato	
Dice	Debe decir	Justificación*
Análisis Examen del producto por el método de		
extensión		
Preparar la muestra usando un método cuya aptitud se		
haya demostrado previamente como se describe en		
Aptitud del método. Preparar al menos dos cajas de		
Petri para cada medio y cada dilución. Incubar y		
calcular el número de UFC como se describe en el		
método de vaciado en placa.		
Análisis Examen del producto por el método		
número más probable		
Preparar y diluir la muestra usando un método cuya		
aptitud se haya demostrado previamente como se		
describe en Aptitud del método. Incubar los tubos de 30		
a 35 °C por 3 a 5 días. Subcultivar si es necesario.		
Registrar el número de tubos que muestren crecimiento		
en cada dilución. Determinar el número más probable		
de microorganismos por gramo o mililitro del producto		
de acuerdo a la tabla 0571.4.		
INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS		
La cuenta de OMA es el número de UFC determinado		
en agar soya tripticaseína. Si se presentan colonias de		
hongos en este medio, incluirlas en la cuenta. La		
cuenta de hongos filamentosos y levaduras (HL) es el		
número de UFC presentes en agar dextrosa Sabouraud;		
si se presentan colonias de bacterias en este medio,		
incluirlas en la cuenta. Cuando la cuenta de HL excede		
el criterio de aceptación debido al crecimiento		
bacteriano, usar agar dextrosa Sabouraud con		
antibióticos. Si la cuenta se efectúa por el método del		
NMP el valor calculado corresponde a la cuenta de		
OMA.		
DETERMINACIÓN DE MICROORGANISMOS		
ESPECÍFICOS.		
Estas pruebas permiten investigar la presencia de		
microorganismos específicos y determinar si una		
sustancia o preparado farmacéutico cumple con las		
especificaciones microbiológicas establecidas.		







		ъ.			1 (16) 17 4
		Dice		Debe decir	Justificación*
Para efectuar las pruebas seguir las instrucciones					
indicadas, se pueden utilizar procedimientos alternos,					
		tizados, siempre y c			
		ncia con los método	S		
farmacop		as para detectar			
		esencia del product	o debe		
		arse cuando se intro		_	
		o en el producto.			
		e prueba como se de	escribe en		<u> </u>
Preparac	ción de la mue	stra.			
Ta	Tabla 0571.4. N	Número más probab	ole de		
	micr	roorganismos.			
Combin	inaciones de				<u> </u>
tub	bos con	Número más			
	ento en cada	probable de			
dil	ilución		T / 1/ 1		
		microorganismos	Limites de		
Número		microorganismos por gramo o por			
o mil	o por gramos ililitro de	por gramo o por mililitro			
o mil	por gramos	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/	confianza		
o mil	o por gramos ililitro de cto por tubo	por gramo o por mililitro	confianza		
o mil product	o por gramos ililitro de eto por tubo	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/	confianza		
o mil product 10 ⁻¹ 10 ⁻²	o por gramos ililitro de eto por tubo or 10-3 on 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/	confianza		
o mil product 10 ⁻¹ 10 ⁻¹ 0.1 0.0	o por gramos ililitro de eto por tubo or 10 ⁻³ on 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL)	confianza al 95 %		
o mil product 10 ⁻¹ 10 ⁻ 0.1 0.0 0 0	o por gramos ililitro de eto por tubo or 10 ⁻³ on 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL)	confianza al 95 %		
0 mil product 10 ⁻¹ 10 ⁻ 0.1 0.0 0 0 0 0	o por gramos ililitro de eto por tubo or 10 ⁻³ on 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL)	0 a 9.4 0.1 a 9.5		
o mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 0 0 1	o por gramos ililitro de eto por tubo	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL)	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10		
0 mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 0 0 1 0 1	o por gramos ililitro de eto por tubo 1-2 10-3 10 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL) < 3 3 6.1	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10 1.2 a 17		
o mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 0 0 1 0 1	o por gramos ililitro de eto por tubo 1-2 10-3 10 0.001	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL) < 3 3 6.1 6.2	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10 1.2 a 17		
o mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 0 0 1 0 1	o por gramos ililitro de eto por tubo o 10-3	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL) < 3 3 6.1 6.2 9.4	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10 1.2 a 17 1.2 a 35		
o mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 0 0 1 0 1	por gramos ililitro de eto por tubo 10-3 11 0.001 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 1 1 0 1 0 1 1 1 0 1 0	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL) < 3 3 6.1 6.2 9.4 3.6	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10 1.2 a 17 1.2 a 17 3.5 a 35 0.2 a 17		
o mil product 10-1 10- 0.1 0.0 0 0 0 1 0 1 0 2 0 3 1 0 1 0	por gramos ililitro de eto por tubo 10-3 11 0.001 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 1 1 0 1 0	por gramo o por mililitro (NMP/g o NMP/ mL) <3 3 6.1 6.2 9.4 3.6 7.2	0 a 9.4 0.1 a 9.5 0.1 a 10 1.2 a 17 1.2 a 17 3.5 a 35 0.2 a 17 1.2 a 17		







			Dice		Debe decir	Justificación*
1	2	0	11	4 a 35		
1	2	1	15	5 a 38		
1	3	0	16	5 a 38		
2	0	0	9.2	1.5 a 35		
2	0	1	14	4 a 35		
2	0	2	20	5 a 38		
2	1	0	15	4 a 38		
2	1	1	20	5 a 38		*
2	1	2	27	9 a 94		
2	2	0	21	5 a 40		
2	2	1	28	9 a 94		
2	2	2	35	9 a 94		
2	3	0	29	9 a 94		
2	3	1	36	9 a 94		
3	0	0	23	5 a 94		
3	0	1	38	9 a 104		
3	0	2	64	16 a 181		
3	1	0	43	9 a 181		
3	-1	1	75	17 a 199		
3	1	2	120	30 a 360		
3	1 🤎	3	160	30 a 380		
3	2	0	93	18 a 360		
3	2	1	150	30 a 380		
3	2	2	210	30 a 400		
3	2	3	290	90 a 990		
3	3	0	240	40 a 990		
3	3	1	460	90 a 1 980		
3	3	2	1 100	200 a 4 000		
3	3	3	> 1 100			
PRE	PARA	CION D	E LOS MICROO	RGANISMOS		
	REFER darizac		. Usar suspensiones	estables		
estano	uarizac	ias.		A		







Dies	2019, Ano del Caudillo del Sur, Emiliano Zapato	
Para conservar los microorganismos viables usar la técnica del sistema lote semilla véase <i>Apéndice VI</i> , <i>Conservación, mantenimiento y manejo de cultivos microbianos: sistema lote semilla</i> , de manera que los microorganismos de prueba no tengan más de 5 pases a partir del cultivo de referencia original o un sistema de conservación que asegure esto (Se debe de considerar	Debe decir	Justificación*
el pase indicado en el certificado de la cepa de referencia).		
Microrganismos aerobios Staphylococcus aureus ATCC 6538 o NCIMB 9518, CIP 4.83 NBRC 13276; Pseudomonas aeruginosa ATCC 9027, NCIMB 8626, CIP 82.118 NBRC 13275; Escherichia coli ATCC 8739, NCIMB 8545, CIP 53.126 NBRC 3972; Salmonella enterica spp. enterica serotipo typhimurium, ATCC 14028 o Salmonella enterica spp. enterica serotipo abony NBRC 100797, NCTC 6017, CIP 80.39; Candida albicans ATCC 10231 NCPF 3179, CIP 48.72 NBRC 1594. Cultivar individualmente los microorganismos bacterianos de referencia en agar o caldo soya tripticaseína de 30 a 35 °C durante 18 a 24 h- y Candida albicans en agar o caldo dextrosa Sabouraud de 20 a 25 °C durante 2 a 3 días. Preparar las suspensiones utilizando solución amortiguadora de cloruro de sodio-peptona pH 7.0 o solución amortiguadora de fosfato pH 7.2. Utilizar las suspensiones dentro de 2 a 24 h de su preparación si se conservan de 2 a 8 °C. Un periodo diferente puede establecerse siempre que se demuestre la viabilidad de las suspensiones.		
Microorganismos anaerobios Clostridium sporogenes ATCC 11437 (NBRC 14293, 12343 NCIMB, el CIP 100651) o ATCC 19404		







	"2019, Ano del Caudillo del Sur, Emiliano Zapato	
Dice	Debe decir	Justificación*
(NCTC 532 o CIP 79.3) o NBRC 14293. Cultivar el microorganismo en condiciones anaeróbicas en el medio de enriquecimiento para clostridios. Incubar de 30 a 35 °C durante 24 a 48 h. Se pueden utilizar células vegetativas o esporas. La estabilidad de la suspensión de esporas de 2 a 8 °C debe determinarse.		
Control negativo Usar como control negativo el diluyente elegido en lugar de la preparación de la muestra. En el control negativo no debe haber crecimiento.		
PRUEBAS DE APTITUD DEL MÉTODO Preparar el producto de prueba como se describe en Preparación de la muestra. Inocular individualmente una suspensión que contenga no más de 100 UFC de cada uno de los microorganismos de referencia, incubar en las condiciones indicadas en Preparación de microorganismos de referencia; el efecto sobre el crecimiento para cada microorganismo se debe presentar de acuerdo a lo descrito en tabla 0571.2. Esta evaluación corresponde al control positivo de la prueba. Si el producto presenta actividad antimicrobiana es necesario modificar el método de prueba de acuerdo a la sección Neutralización o eliminación de la actividad antimicrobiana. Si la actividad antimicrobiana del producto con respecto alguno de los microorganismos de referencia no puede neutralizarse, se asume que el producto no puede contaminarse con el tipo de microorganismo que inhibe. PRUEBAS DE PRODUCTOS		
Bacterias Gram negativas bilis tolerantes		
Preparación y preincubación de la muestra. Preparar una dilución 1:10 del producto de prueba (no menos de 1 g o 1 mL), en caldo soya tripticaseína,		







Dice	Debe decir	Justificación*
mezclar e incubar de 20 a 25 °C por un periodo de 2 a		
5 h para permitir la recuperación de las bacterias		
dañadas debido al proceso de fabricación o al sistema		
preservativo del producto.		
Prueba cualitativa (ausencia). A menos de que en la		
monografía se especifique alguna otra condición, usar		
un volumen correspondiente a 1 g o 1 mL del producto		
(según se indica en Preparación y preincubación de la		
muestra) para inocular en caldo Mossel de		
enriquecimiento de enterobacterias, incubar de 30 a		
35 °C durante 24 a 48 h. Subcultivar en las placas de		
agar glucosa rojo violeta bilis e incubar de 30 a 35 °C		
durante 18 a 24 h.		
El producto cumple la prueba de ausencia si no se		
observa crecimiento.		
Prueba cuantitativa NMP		
Selección y subcultivo. Inocular el volumen de caldo		
Mossel de enriquecimiento de enterobacterias		
determinado en la prueba de aptitud del método, con		
diluciones que contengan 0.1, 0.01 y 0.001 g o		
mililitros del producto de prueba. Incubar de 30 a		
35 °C durante 24 a 48 h. Subcultivar cada tubo en una		
placa de Agar glucosa rojo violeta bilis. Incubar de 30		
a 35 °C durante 18 a 24 h.		
La presencia de crecimiento constituye un resultado		
positivo. Determinar en la tabla 0571.5 el número más		
probable de enterobacterias.		
Tabla 0571.5. Interpretación de resultados para		
calcular el número más probable de enterobacterias.		
Resultados de cada cantidad de Número más		
p <mark>roduc</mark> to probable de		
bacterias		
(NMP) por		
0.1 g 0 0.01 g 0 0.001 g 0 gramo		
0.1 mL 0.01 mL 0.001 mL o el mililitro		
del producto		







	D	ice		Debe decir	Justificación*
	,	+	> 10 ³	Desc desii	Sustinuation
+	+	+			
+	+	_	$< 10^3 \text{ y} > 10^2$		
+	_	_	$< 10^2 \text{ y} > 10$		
	_	_	< 10		
Escherichia c	oli				
Preparación :	y preincubac	ión de la	muestra.		
			cto de prueba (no		
			cantidad de caldo		
			rueba de <i>Aptitud</i>		
del método, m a 24 h.	ezclar e incul	bar de 30 a	a 35 °C durante 18		
	houltive Ac	ritor la ma	zcla, transferir		
1 mL del culti					
			durante 24 a 48 h.		
			Conkey de 30 a		
35 °C durante	18 a 72 h.				
El crecimiento					
			posible presencia		
		por medio	de pruebas de		
identificación.		ho sí no h	ay crecimiento o		
si las pruebas					
Salmonella sp		Jon son ne	guti vus.		
		ión de la	muestra . Utilizar		
			lar la cantidad de		
caldo soya trip	oticaseína, de	terminada	en la prueba de		
		r e incuba	r de 30 a 35 °C		
durante 18 a 2					
			1 mL del cultivo		
			Vassiliadis de		
			zclar e incubar de ivar en placas de		
			oar de 30 a 35 °C		
durante 18 a 4		ato e meut	5ar ac 30 a 33 C		
		bien desar	rolladas, rojas,		







Dies	2019, Ano dei Caudillo del Sur, Emiliano Zapato	
Dice	Debe decir	Justificación*
con o sin centro negro indica la posible presencia de		
Salmonella spp, que se confirma mediante pruebas de		
identificación.		
El producto cumple con la prueba si las colonias		
descritas no están presentes o y si las pruebas		
confirmatorias de la identificación son negativas.		
Pseudomonas aeruginosa		
Preparación y preincubación de la muestra.		
Preparar una dilución 1:10 del producto de prueba (no		
menos de 1 g o 1 mL), en 10 mL o la cantidad de caldo		
soya tripticaseína determinada en la prueba de <i>Aptitud</i>		
del método, mezclar e incubar de 30 a 35 °C durante 18		
a 24 h. Para probar parches transdérmicos, filtrar a través de		
una membrana estéril el volumen de muestra que		·
corresponde a un parche, preparada como se describe		
en <i>Preparación de la muestra</i> , inocular la membrana		
en 100 mL de caldo soya tripticaseína.		
Selección y subcultivo. Resembrar una placa de agar		
cetrimida e incubar de 30 a 35 °C durante 18 a 72 h.		
El crecimiento de colonias características de color		
verde indica la posible presencia de <i>P. aeruginosa</i> , que		
se confirma por pruebas de identificación.		
El producto cumple los requisitos de la prueba si no se		
presenta crecimiento o si las pruebas de identificación		
no corresponden.		
Staphylococcus aureus		
Pre <mark>pa</mark> ración y <mark>pr</mark> eincu <mark>baci</mark> ón de la muestra.		
Preparar una dilución 1:10, empleando no menos de		
1 g o 1 mL del producto en 10 mL o la cantidad de		
caldo soya tripticaseína determinada en la prueba de		
Aptitud del método, mezclar e incubar de 30 a 35 °C		
durante 18 a 24 h.		
Para probar parches transdérmicos, filtrar el volumen		
de muestra que corresponde a un parche, preparada		
como se describe en Preparación de la muestra,		
inocular la membrana en 100 mL de caldo soya		







	2019, Ano dei Cadatto dei Sar, Emitiano Zapato	
Dice	Debe decir	Justificación*
tripticaseína. Incubar de 30 a 35 °C durante 18 a 24 h.		
Selección y subcultivo. Resembrar una placa de agar		
sal manitol e incubar de 30 a 35 °C durante 18 a 72 h.		
El crecimiento de colonias amarillas/blancas rodeadas		
por una zona amarilla indica la posible presencia de		
S. aureus, confirmar con pruebas de identificación.		
El producto cumple los requisitos de la prueba si las		
colonias descritas no están presentes o si las pruebas		
que confirman la identificación son negativas.		
Clostridia		
Preparación y tratamiento térmico de la muestra.		
Preparar el producto de prueba como se describe en		
Preparación de la muestra, tomar dos porciones		
iguales de no menos de 1 g o 1 mL del producto,		
calentar una porción a 80 °C durante 10 min y enfriar		
rápidamente. La otra porción no se calienta.		
Selección y subcultivo. Mezclar y transferir 10 mL de		
cada una de las porciones a dos envases que contengan		
100 mL del medio de enriquecimiento para clostridios.		
Incubar bajo condiciones anaeróbicas de 30 a 35 °C		
durante 48 h. Después de la incubación, subcultivar		
cada tubo en placas de agar Columbia e incubar bajo		
condiciones anaeróbicas de 30 a 35 °C durante 48		
a 72 h.		
La presencia de crecimiento anaeróbico de bacilos con		
o s <mark>in endosporas, catalasa n</mark> egativa indica la presencia		
de <mark>clo</mark> stridia.		
Si no se detecta crecimiento de microorganismos		
anaeróbicos en el agar Columbia o las pruebas de		
identificación son negativas, el producto cumple los		
requisitos de la prueba.		
C <mark>andida</mark> albicans		
P <mark>reparación y prein</mark> cuba <mark>ción</mark> de la muestra.		
Preparar una dilución 1:10, empleando no menos de		
1 g o 1 mL del producto en 100 mL de Caldo dextrosa		
Sabouraud, mezclar e incubar de 30 a 35 °C durante 3 a		
5 días.		







Dice	Debe decir	Justificación*
Selección y subcultivo. Resembrar una placa de agar		
dextrosa Sabouraud e incubar de 30 a 35 °C durante 24		
a 48 h.		
El crecimiento de colonias blancas sugiere la presencia		
de C. albicans, que se confirma con pruebas de		
identificación.		
El producto cumple los requisitos de la prueba si no se		
presenta crecimiento o si las pruebas de confirmación		
son negativas.		V

^{*}Para una mejor comprensión de su solicitud adjunte bibliografía u otros documentos que sustenten sus comentarios.

