

**ISTRUZIONI PER L'USO****TODD HEWITT BROTH**

Terreno di coltura in polvere

Todd Hewitt Broth – da sinistra: provetta non inocolata, *S. agalactiae***1 - DESTINAZIONE D'USO**

Diagnostico *in vitro*. Terreno per uso generale, utilizzato principalmente per la coltivazione degli streptococchi  $\beta$ -emolitici, in particolare per studi sierologici.

**2 - COMPOSIZIONE****FORMULA TIPICA (PER LITRO, DOPO SCIOGLIMENTO IN ACQUA)\***

Estratto di carne	10,0 g
Triptone	20,0 g
Glucosio	2,0 g
Sodio cloruro	2,0 g
Sodio carbonato	2,0 g
Sodio fosfato bibasico	0,4 g

\* Il terreno può essere compensato e/o corretto per adeguare le sue prestazioni alle specifiche

**3 - DESCRIZIONE E PRINCIPIO DEL METODO**

Todd Hewitt Broth è un terreno sviluppato da Todd e Hewitt<sup>1</sup> nel 1932 per la produzione di emolisina streptococcica e successivamente modificato da Updyke e Nickle<sup>2</sup> nel 1954 per la crescita di streptococchi  $\beta$ -emolitici da utilizzare nelle procedure con anticorpi fluorescenti. Todd Hewitt Broth favorisce la crescita degli streptococchi  $\beta$ -emolitici e la produzione di emolisina; favorisce la produzione di proteina M tipo-specifica ed è utilizzato nelle procedure per l'estrazione degli antigeni di gruppo.<sup>3</sup>

Todd Hewitt Broth è anche usato come terreno generico per la coltivazione della maggior parte dei microrganismi patogeni.<sup>3</sup> Todd Hewitt Broth ha un'alta concentrazione di peptoni che favorisce un'eccellente crescita microbica e previene la formazione di proteasi; il glucosio stimola la produzione di emolisina; il cloruro di sodio mantiene l'equilibrio osmotico; il sodio carbonato ed il sodio fosfato bibasico neutralizzano l'acidità che si forma durante la crescita microbica e la fermentazione del glucosio proteggendo l'emolisina dalla denaturazione.

**4 - METODO DI PREPARAZIONE**

Sospendere 36,4 g di polvere in 1000 mL di acqua purificata fredda. Portare ad ebollizione sotto agitazione, distribuire in provette ed autoclavare a 115°C per 20 minuti.

**5 - CARATTERISTICHE DEL TERRENO**

Aspetto della polvere	fine granulometria omogenea, beige
Aspetto del terreno in provetta o flacone	terreno limpido di colore giallo
pH finale a 25 °C	7,8 $\pm$ 0,2

**6 - MATERIALI FORNITI**

Prodotto	Tipo	Cat. N°	Confezione
Todd Hewitt Broth CND: W0104010101; EDMA:14.01.01.01.; RDM: 1875773/R	Terreno di coltura in polvere	4021342	500 g (13,7 L)

**7 - MATERIALI NECESSARI E NON FORNITI**

Autoclave, termostato ed altra strumentazione di laboratorio, anse e tamponi sterili da microbiologia, reagenti e terreni di coltura accessori, materiali per la generazione dell'atmosfera di incubazione controllata.

**8 - CAMPIONI**

Todd Hewitt Broth può essere inoculato con qualsiasi tipo di campione clinico da cui si intende isolare streptococchi (ad es. tampone faringeo). Quando possibile, raccogliere il campione prima dell'inizio della terapia antimicrobica. Applicare le norme di buona prassi di laboratorio per la raccolta, la conservazione ed il trasporto in Laboratorio dei campioni.

**9 - PROCEDURA DELL'ANALISI**

Rimuovere il tappo ed introdurre il tampone caricato con il campione nel brodo, rompere il bastoncino del tampone e rimettere il tappo. Incubare le provette inoculate in atmosfera con 5% di CO<sub>2</sub> per 2-5 ore per le procedure con anticorpi fluorescenti, per l'identificazione degli streptococchi di gruppo A. I tappi devono essere lasciati allentati durante l'incubazione.

Continuare l'incubazione per 18-24 ore per le procedure di estrazione dell'antigene prima della sierotipizzazione e della subcoltura su piastre adatte di agar sangue selettivo o non selettivo. Todd Hewitt Broth può essere inoculato con colture pure di streptococchi per la preparazione degli estratti per la tipizzazione sierologica. Consultare i riferimenti appropriati per ulteriori istruzioni.<sup>4</sup>

**10 - LETTURA ED INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI**

Dopo l'incubazione, la crescita microbica è indicata dalla torbidità che si sviluppa nelle provette inoculate. Eseguire i test di sierotipizzazione consultando le Istruzioni per l'Uso dei reattivi impiegati.

**11 - CONTROLLO QUALITÀ**

Ciascun lotto del prodotto qui descritto è rilasciato alla vendita dopo l'esecuzione del controllo qualità che ne verifica la conformità alle specifiche. È comunque responsabilità dell'utilizzatore eseguire un proprio controllo di qualità con modalità in accordo alle normative





vigenti in materia ed in funzione della propria esperienza di Laboratorio. Nella tabella che segue sono riportati alcuni ceppi utili per il controllo di qualità.

CEPPI DI CONTROLLO	INCUBAZIONE (T° / t / ATM)	RISULTATI ATTESI
<i>S. pyogenes</i> ATCC 12834	35-37°/ 18-24H / A	crescita
<i>S. pneumoniae</i> ATCC 6303	35-37°/ 18-24H / A	crescita

A: incubazione in aerobiosi; ATCC è un marchio registrato di American Type Culture Collection

## 12 - CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI

Prima del rilascio alla vendita, campioni rappresentativi di tutti i lotti di terreno in polvere Todd Hewitt Broth REF 402134 sono testati per la produttività, avendo come riferimento un lotto precedentemente approvato e considerato come Lotto di Riferimento.

La produttività del terreno è valutata con il metodo delle diluizioni ad estinzione, inoculando 1 mL di diluizioni appropriate di ceppi target nelle provette, incubando a 35-37°C per 18-24 e registrando la diluizione più alta ove si osserva crescita, nel Lotto di Riferimento (Cr<sub>LR</sub>) e nel lotto in esame (Cr<sub>LE</sub>). La produttività è valutata con i seguenti ceppi: *S.pyogenes* ATCC 12834, *S.pyogenes* ATCC 19615, *S.pneumoniae* ATCC 6303, *E.faecalis* ATCC 19433, *S.salivarius* ATCC 7073, *S.bovis* ATCC 9809. L'indice di produttività (Cr<sub>LR</sub>-Cr<sub>LE</sub>) per ciascun ceppo è giudicato conforme quando è ≤ 1.

## 13 - LIMITI DEL METODO

- Todd Hewitt Broth è un brodo di arricchimento: è necessaria il trapianto su terreni selettivi o non selettivi per l'isolamento e l'identificazione dei patogeni.
- Todd Hewitt Broth non può essere utilizzato per i test di solubilità della bile.
- Dopo crescita in Todd Hewitt Broth, anche se le colonie microbiche sulle piastre di isolamento sono differenziate in base alle loro caratteristiche morfologiche e cromatiche, si raccomanda di eseguire test biochimici, immunologici, molecolari o di spettrometria di massa sui ceppi isolati in coltura pura, per una loro completa identificazione. Se pertinente, eseguire test di sensibilità antimicrobica.
- Il terreno qui descritto è da intendersi come un ausilio alla diagnosi delle infezioni microbiche. L'interpretazione dei risultati deve essere fatta considerando la storia clinica del paziente, l'origine del campione ed i risultati dei test microscopici e/o di altri test diagnostici.

## 14 - PRECAUZIONI ED AVVERTENZE

- Il terreno qui descritto è un diagnostico *in vitro* di tipo qualitativo, per uso professionale e deve essere usato in laboratorio da operatori adeguatamente addestrati, con metodi approvati di asepsi e di sicurezza nei confronti degli agenti patogeni.
- I terreni in polvere devono essere manipolati con adeguate protezioni. Prima dell'uso consultare la scheda di sicurezza.
- Applicare le norme di buona fabbricazione nel processo di preparazione dei terreni di coltura.
- Il terreno di coltura qui descritto contiene materiali di origine animale. I controlli *ante* e *post mortem* degli animali e quelli durante il ciclo di produzione e distribuzione delle materie prime non possono garantire in maniera assoluta che questo prodotto non contenga nessun agente patogeno trasmissibile; per queste ragioni si consiglia di manipolare il prodotto con le precauzioni di sicurezza specifiche per i materiali potenzialmente infettivi (non ingerire, non inalare, evitare il contatto con la pelle, gli occhi, le mucose). Scaricare dal sito web [www.biolifeitaliana.it](http://www.biolifeitaliana.it) il documento TSE Statement, con le misure messe in atto da Biolife Italiana S.r.l. per il contenimento del rischio legato alle patologie animali trasmissibili.
- Trattare i campioni come potenzialmente infettivi.
- L'ambiente di laboratorio deve essere controllato in modo da evitare contaminanti come terreno di coltura o agenti microbici.
- Sterilizzare tutti i rifiuti a rischio biologico prima della loro eliminazione. Smaltire il terreno non utilizzato ed il terreno inoculato con i campioni o con ceppi microbici e sterilizzato, in accordo alla legislazione vigente in materia.
- Non utilizzare il prodotto come principio attivo per preparazioni farmaceutiche o come materiale per produzioni destinate al consumo umano ed animale.
- I Certificati d'Analisi e la Scheda di Sicurezza del prodotto sono disponibili sul sito [www.biolifeitaliana.it](http://www.biolifeitaliana.it).
- Comunicare a Biolife Italiana Srl ([complaint@biolifeitaliana.it](mailto:complaint@biolifeitaliana.it)) ed alle Autorità competenti qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione all'uso del diagnostico *in vitro*.
- Le informazioni contenute in questo documento sono state definite al meglio delle nostre conoscenze e capacità e rappresentano una linea guida al corretto impiego del prodotto, ma senza impegno o responsabilità. L'utilizzatore finale deve in ogni caso, rispettare le leggi, i regolamenti e le procedure standard locali per l'esame dei campioni raccolti dai diversi distretti organici umani ed animali, dei campioni ambientali e dei prodotti destinati al consumo umano o animale. Le nostre informazioni non esonerano l'utilizzatore finale dalla sua responsabilità di controllare l'idoneità dei nostri prodotti allo scopo previsto.

## 15 - CONSERVAZIONE E VALIDITÀ

Conservare a +10°C /+30°C al riparo della luce e dell'umidità. In queste condizioni il prodotto rimane valido fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Non utilizzare oltre questa data. Evitare di aprire il flacone in ambienti umidi. Una volta aperto, conservare il prodotto mantenendo il tappo del contenitore ben chiuso. Eliminare il prodotto nel caso il contenitore e/o il tappo fossero danneggiati, nel caso i contenitori non fossero ben chiusi o in caso di evidente deterioramento della polvere (modifiche del colore, indurimento, presenza di grossi grumi).

L'utilizzatore è responsabile del processo di produzione e di controllo dei terreni preparati in laboratorio e della definizione del loro periodo di validità, in funzione della tipologia (piastre/provette/flaconi) e del metodo di conservazione (temperatura e confezionamento).



## 16 - BIBLIOGRAFIA

1. Todd EW, Hewitt LF. A new culture medium for the production of antigenic streptococcal hemolysin. J Pathol Bacteriol 1932; 35:973
2. Updyke EL, Nickle MI. A dehydrated medium for the preparation of type specific extracts of group A streptococci. Appl Microbiol 1954; 2:117
3. MacFaddin JF. Media for Isolation-Cultivation-Identification-Maintenance of Medical Bacteria. Baltimore: Williams & Wilkins; 1985
4. Spellenberg B, Brandt B, Sendi P. Streptococcus. In Carrol KC, Pfaller MA et al. editors. Manual of clinical microbiology, 12th ed. Washington, DC: American Society for Microbiology; 2019.





## TABELLA DEI SIMBOLI APPLICABILI

 REF Numero di catalogo	 LOT Numero di lotto	 IVD Dispositivo diagnostico <i>in vitro</i>	 Fabbricante	 Utilizzare entro
 Limiti di temperatura	 Contenuto sufficiente per <n> saggi	 Consultare le istruzioni per l'Uso	 Proteggere dalla luce	 Proteggere dall'umidità

## CRONOLOGIA DELLE REVISIONI

Versione	Descrizione delle modifiche	Data
Revisione 4	Aggiornamento del contenuto e del layout	03/2022

Nota: lievi modifiche tipografiche, grammaticali e di formattazione non sono incluse nella cronologia delle revisioni.

