



УКРАЇНА

(19) **UA** (11) **129686** (13) **U**

(51) МПК (2018.01)

A61K 35/00

A01K 59/00

C12Q 1/00

C12R 1/37 (2006.01)

G01N 1/28 (2006.01)

МІНІСТЕРСТВО
ЕКОНОМІЧНОГО
РОЗВИТКУ І ТОРГІВЛІ
УКРАЇНИ

(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА КОРИСНУ МОДЕЛЬ

(21) Номер заявки: **u 2018 04429**

(22) Дата подання заявки: **23.04.2018**

(24) Дата, з якої є чинними
права на корисну
модель: **12.11.2018**

(46) Публікація відомостей
про видачу патенту: **12.11.2018, Бюл.№ 21**

(72) Винахідник(и):

**Лісогурська Ольга Вікторівна (UA),
Лісогурська Діна Володимирівна (UA),
Фурман Світлана Володимирівна (UA),
Кривий Михайло Миколайович (UA),
Шиманська Вікторія Володимирівна
(UA),
Лисенко Ольга Миколаївна (UA),
Діхтяр Олена Олександрівна (UA),
Андрійчук Валерій Федорович (UA),
Ковальчук Ігор Васильович (UA),
Кураченко Наталя Миколаївна (UA),
Дорохов Віктор Іванович (UA),
П'ясківський Володимир Марцинович
(UA),
Шуляр Альона Леонідівна (UA),
Шуляр Аліна Леонідівна (UA)**

(73) Власник(и):

**ЖИТОМИРСЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ
АГРОЕКОЛОГІЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ,
бульвар Старий, 7, м. Житомир, 10008 (UA)**

(74) Представник:

**Стукало Олександр Павлович, реєстр.
№218**

(54) СПОСІБ ВИЗНАЧЕННЯ АНТИБАКТЕРІАЛЬНОЇ АКТИВНОСТІ МЕДУ ВІДНОСНО ДО *PROTEUS VULGARIS*

(57) Реферат:

Спосіб визначення антибактеріальної активності меду по відношенню до *Proteus vulgaris*, у якому готують однакові за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:5, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:160, засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris* та інкубують протягом 24-48 годин при 37 °С. Здійснюють перепосів засіяних розчинів меду на тверде живильне середовище, інкубують перепосіви протягом 24-48 годин при 37 °С, і визначають антибактеріальну активність меду по відношенню до *Proteus vulgaris*. Додатково готують аналогічні за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:1, 1:2, 1:3, 1:4 та контрольний зразок м'ясо-пептонного бульйону, які засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*. Як тверде живильне середовище використовують агар Плоскірева, а перепосів засіяних та інкубованих розчинів меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону на агар Плоскірева та їх наступну інкубацію проводять для кожного розчину меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону. Використовують мед, що зберігався в умовах, які виключають зміни хімічного складу меду та його фізичних і антибактеріальних властивостей. Кінцеве визначення антибактеріальної активності меду по відношенню до *Proteus vulgaris* здійснюють, виходячи з

UA 129686 U

концентрацій меду, що виявляють бактеріостатичну дію за критеріями: перепосіви з виявленим слабким ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із помірними бактеріостатичними властивостями, а перепосіви з виявленим помірним ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із слабкими бактеріостатичними властивостями.

Корисна модель належить до мікробіології і призначена для визначення ступеня антибактеріальної активності меду різного ботанічного походження та може бути використана у технології ведення бджільництва, ветеринарно-санітарній експертизі, харчовій та фармацевтичній промисловості, медицині.

5 Лікувально-профілактичний вплив меду на стан кишкової мікрофлори та гнійно-запальні процеси у шлунково-кишковому тракті, сечовидільних шляхах, ранах за участі інфекцій, що викликані мікроорганізмами кишкової групи, відомий давно. Так, *Proteus vulgaris* вважається представником санітарно-показової мікрофлори. Як більшість грам-негативних бактерій, не формує спори, але його пригнічення у більшості патологічних станів потребує надсучасних і витратних антибіотиків, пробіотиків, бактеріофагів. Крім того, *Proteus vulgaris* виділяє ендотоксин і має гемолітичні властивості.

10 Найчастіше інфекції, викликані протеем, зустрічаються у дітей раннього віку і особливо з ослабленим імунітетом. При цьому мед з його імуностимулюючою, детоксикуючою та антибактеріальною активністю має оптимістичну перспективу застосування як засіб профілактики та лікування гастриту, гастроентериту, колієнтериту, захворювань органів сечовиділення, ранових інфекцій як самостійного засобу, так і комбіновано з антибіотичними препаратами, бактеріофагами. При цьому важливою є оцінка ступеня антибактеріальної активності меду.

20 Антибактеріальну активність речовин оцінюють за наявністю видимого росту тест-штаму мікроорганізму на середовищі, що є найбільш придатним для його вирощування і подальшої ідентифікації.

25 Відомий спосіб визначення антимікробної активності антибіотиків, що включає засів живильного середовища суспензією тест-штаму мікроорганізму, інкубацію та облік результатів за ознаками росту - помутнінь в чарунках планшета. При цьому стандартизовану в ізотонічному розчині натрію хлориду суспензію тест-штаму мікроорганізму з концентрацією $1,5 \times 10^8$ колонієутворюючих одиниць (КУО) у см^3 вносять у лунки планшета, додають приготовлені методом серійних мікророзведень розчини антибіотиків та після інкубації визначають його антимікробну активність за ознаками росту тест-штаму мікроорганізму в лунках планшета (див. патент України на корисну модель 104386, МПК А61К 35/00, С12Q 1/04, А61Р 31/04, 2016 р.).

30 Однак, використання даної методики для визначення антибактеріальних властивостей меду є непридатною з причини природної мутності розчинів меду.

35 Відомий спосіб визначення антимікробної активності ефірних олій шляхом їх дифузії в живильне середовище і затримки росту мікроорганізмів. При цьому ефірні олії розчиняють у димексиді, потім у визначеній концентрації з нейтральним барвником вносять у лунки живильного середовища і після добової інкубації по співвідношенню зон дифузії барвника і затримки росту мікроорганізмів оцінюють чутливість збудників інфекційного процесу (див. деклараційний патент України на корисну модель № 60475, МПК G09В 23/00, А61К 36/00, 2003 р.).

40 Але, правомірність використання при визначенні антимікробної активності ефірних олій димексиду викликає сумніви, підставою чого є його власні антибактеріальні властивості.

45 Відомий спосіб визначення антибактеріальних властивостей меду, у якому готують стерильний розчин меду в рідкому живильному середовищі - звичайному м'ясо-пептонному бульйоні (МПБ) шляхом розбавлення однієї частини меду 5, 10, 20, 40, 80, 160 частинами цього бульйону. У пробірки з двома частинами розбавлення засівають одну краплю 18-годинної культури тест-штаму *Proteus vulgaris*. Після витримки в термостаті протягом 24-48 годин при 37 °С, враховують результати за ростом бактерій відповідно до помутніння бульйону. З пробірок, у яких не виявляється росту, роблять перепосів на тверде живильне середовище. Пробірки з виявленим ростом бактерій вважають розбавленням без антибактеріальної дії. Пробірки без виявленого росту, але який появився після перепосіву на тверде живильне середовище, вважають розбавленням, яке призупиняє розвиток і розмноження бактерій (бактеріостатична дія). Розбавлення, в якому не було росту ні в пробірках, ні в перепосівах, вважають розбавленням з бактерицидним ефектом (посіяні бактерії знищені розчином меду) (див. Младенов С. Мед и медолечение: пер. с болг. / С Младенов. - София: Земиздат, 1969, сс. 72-79).

55 Однак, для визначення антибактеріальної активності меду відносно штаму *Proteus vulgaris* використовують його розчини у живильному середовищі 1:5 і більше, не враховуючи важливість дослідження розчинів менших значень (від 1:1 до 1:4), що виключає можливість дослідження меду ботанічного походження, що має низьку антимікробну активність. Крім того, в прототипі мед стерилізують, що відбувається при температурі понад 38 °С, коли починаються незворотні зміни у хімічній будові речовин у складі меду. Це може вплинути на рівень його

антибактеріальної активності. Також, візуальний контроль ступеня мутності рідини після витримки суміші розчину меду з тест-штамом *Proteus vulgaris* у термостаті протягом 24 годин при 37 °С перед наступним перепосівом на тверде живильне середовище не має доцільності, оскільки помутніння цієї суміші через розвиток мікроорганізмів об'єктивно неможливо виявити шляхом візуального спостереження, бо сам розчин меду має певний рівень мутності.

В основу корисної моделі поставлено задачу - розробити спосіб визначення антибактеріальної активності меду з підвищеною достовірністю результатів, що охоплює весь ряд меду різного ботанічного походження, у тому числі - з низькою антибактеріальною активністю відносно до *Proteus vulgaris*.

Поставлена задача вирішується тим, що спосіб визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris*, у якому готують однакові за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:5, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:160, засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*, інкубують протягом 24-48 годин при 37 °С і далі здійснюють перепосів засіяних розчинів меду на тверде живильне середовище, інкубують перепосіви протягом 24-48 годин при 37 °С, і визначають антибактеріальну активність меду відносно до *Proteus vulgaris*, згідно з корисною моделлю, додатково готують аналогічні за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:1, 1:2, 1:3, 1:4 та контрольний зразок м'ясо-пептонного бульйону, які засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*, при цьому як тверде живильне середовище використовують агар Плоскірева, а перепосів засіяних та інкубованих розчинів меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону на агар Плоскірева та їх наступну інкубацію проводять для кожного розчину меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону, при цьому використовують мед, що зберігався в умовах, які виключають зміни хімічного складу меду та його фізичних і антибактеріальних властивостей, причому кінцеве визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris* здійснюють, виходячи з концентрацій меду, що виявляють бактеріостатичну дію за критеріями: перепосіви з виявленим слабким ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із помірними бактеріостатичними властивостями, а перепосіви з виявленим помірним ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із слабкими бактеріостатичними властивостями.

Поставлена задача вирішується також за рахунок того, що кожен розчин меду в м'ясо-пептонному бульйоні та контрольний зразок м'ясо-пептонного бульйону можуть готувати в кількості 2 мл, а їх засів можуть проводити 1-ю краплею 18-годинної культури тест-штаму мікроорганізму *Proteus vulgaris* з розведенням м'ясо-пептонним бульйоном до 10^5 - 10^6 м. т./мл, причому як мед, антибактеріальну активність якого визначають, можуть використовувати мед, що не піддавався температурному впливу вище 37 °С, та дії хімічних сполук, крім того, можуть визначати слабкий ріст колоній мікроорганізмів - при кількості колоній від 1 до 10, помірний ріст колоній мікроорганізмів - при кількості колоній від 11 до 100, а інтенсивний ріст колоній мікроорганізмів - при кількості колоній більше 100.

Додаткове готування аналогічних за об'ємом розчинів меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:1, 1:2, 1:3, 1:4 та контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону, які засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*, при цьому використання як твердого живильного середовища агара Плоскірева, і перепосів засіяних та інкубованих розчинів меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону на агар Плоскірева та проведення їх наступної інкубації проводять для кожного розчину меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону, при цьому використання меду, що зберігався в умовах, які виключають зміни хімічного складу меду та його фізичних і антибактеріальних властивостей, причому здійснення кінцевого визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris* виходячи з концентрацій меду, що виявляють бактеріостатичну дію за критеріями: перепосіви з виявленим слабким ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із помірними бактеріостатичними властивостями, а перепосіви з виявленим помірним ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із слабкими бактеріостатичними властивостями, дозволяє проводити дослідження антибактеріальної активності меду з підвищеною достовірністю результатів відносно до *Proteus vulgaris*, що охоплює весь ряд меду різного ботанічного походження, у тому числі - з низькою антибактеріальною активністю, що забезпечує підвищення об'єктивності, інформативності, точності при дослідженні меду і додатково позитивно впливає на зменшення енергетичних і трудових витрат.

Застосування пропонованого способу визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris* дозволяє забезпечити наступний технічний результат:

підвищується достовірність результатів дослідження антибактеріальної активності меду по відношенню до *Proteus vulgaris* за рахунок відміни стерилізації меду, що сприяє збереженню усіх його властивостей;

з'являється можливість дослідження сортів меду з низькою антимікробною активністю;
з'являється можливість охоплення всього ряду сортів меду, у тому числі - з низькою антибактеріальною активністю, що забезпечує підвищення об'єктивності, інформативності, точності висновків при дослідженні меду;

5 спрощується і уточнюється встановлення результатів дослідження за рахунок оцінки результатів шляхом підрахунку кількості колоній на твердому живильному середовищі для всього ряду сортів меду;

з'являється можливість зменшення енергетичних і трудових витрат при визначенні антибактеріальної активності меду.

10 Крім того, підвищується ефективність роботи персоналу.

Спосіб визначення антибактеріальної активності меду по відношенню до *Proteus vulgaris* здійснюють наступним чином:

На першому етапі готують м'ясо-пептоний бульйон (МПБ) за стандартною методикою.

15 На другому етапі готують розчини меду різного ступеня (1:1, 1:2, 1:3, 1:4 і далі - 1:5, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:160) у м'ясо-пептонному бульйоні з наважками по 1,0 г досліджуваного меду (при приготуванні розведення 1:1, загальний об'єм суміші доводиться м'ясо-пептонним бульйоном до 2 мл). Готують також контрольну пробірку. Як мед, антибактеріальну активність якого визначають, використовують мед, що зберігався при температурі, яка не перевищувала 37 °С, та не піддавався дії хімічних сполук.

20 Отримані розчини розливають у стерильні пробірки по 2 мл в послідовності зростання їх концентрацій. Далі вміст кожної пробірки засівають однією краплею суспензії 18-годинної культури тест-штаму *Proteus vulgaris*. У контрольну пробірку вливають 2 мл бульйону і 1 краплю 18-годинної культури тест-штаму мікроорганізму

25 *Proteus vulgaris* з розведенням м'ясо-пептонним бульйоном до 10^5 - 10^6 м. т./мл. Усі пробірки інкубують при 37 °С протягом 24 годин.

Наступний етап - перепосів умісту кожної окремої пробірки газоном на тверде живильне середовище - агар Плоскірева завтовшки 4-5 мм у чашках Петрі та інкубація протягом 24 годин у термостаті при 37 °С.

30 Оцінку результатів проводять відповідно до росту колоній тест-штаму *Proteus vulgaris* на поверхнях агара Плоскірева, при цьому:

перепосіви, в яких не виявляється росту колоній, вважають пригніченими розчином меду із бактерицидними властивостями;

перепосіви з виявленим слабким ростом бактерій (при кількості колоній від 1 до 10) вважають пригніченими розчином меду із помірними бактеріостатичними властивостями;

35 перепосіви з виявленим помірним ростом бактерій (при кількості колоній від 11 до 100) вважають пригніченими розчином меду із слабкими бактеріостатичними властивостями;

перепосіви з виявленим інтенсивним ростом бактерій (при кількості колоній більше 100) вважають утвореними розчином меду без антибактеріальної дії.

40 ФОРМУЛА КОРИСНОЇ МОДЕЛІ

1. Спосіб визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris*, при якому готують однакові за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:5, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:160, засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*, інкубують протягом 24-48 годин при 37 °С і далі здійснюють перепосів засіяних розчинів меду на тверде живильне середовище, інкубують перепосіви протягом 24-48 годин при 37 °С, і визначають антибактеріальну активність меду відносно до *Proteus vulgaris*, який **відрізняється** тим, що додатково готують аналогічні за об'ємом розчини меду в м'ясо-пептонному бульйоні 1:1, 1:2, 1:3, 1:4 та контрольний зразок м'ясо-пептонного бульйону, які засівають культурою тест-штаму *Proteus vulgaris*, при цьому як 50 тверде живильне середовище використовують агар Плоскірева, а перепосів засіяних та інкубованих розчинів меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону на агар Плоскірева та їх наступну інкубацію проводять для кожного розчину меду і контрольного зразка м'ясо-пептонного бульйону, при цьому використовують мед, що зберігався в умовах, які виключають зміни хімічного складу меду та його фізичних і антибактеріальних властивостей, причому 55 кінцеве визначення антибактеріальної активності меду відносно до *Proteus vulgaris* здійснюють, виходячи з концентрацій меду, що виявляють бактеріостатичну дію за критеріями: перепосіви з виявленим слабким ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із помірними бактеріостатичними властивостями, а перепосіви з виявленим помірним ростом колоній мікроорганізмів, вважають пригніченими розчином меду із слабкими бактеріостатичними 60 властивостями.

2. Спосіб за п. 1, який **відрізняється** тим, що кожен розчин меду в м'ясо-пептонному бульйоні та контрольний зразок м'ясо-пептонного бульйону готують в кількості 2 мл, а їх засів проводять 1-ю краплею 18-годинної культури тест-штаму мікроорганізму *Proteus vulgaris* з розведенням м'ясо-пептонним бульйоном до 10^5 - 10^6 м. т./мл.
- 5 3. Спосіб за п. 1, який **відрізняється** тим, що як мед, антибактеріальну активність якого визначають, використовують мед, що не піддавався температурному впливу вище 37 °С, та дії хімічних сполук.
- 10 4. Спосіб за п. 1, який **відрізняється** тим, що слабкий ріст колоній мікроорганізмів визначають при кількості колоній від 1 до 10, помірний ріст колоній мікроорганізмів визначають при кількості колоній від 11 до 100, а інтенсивний ріст колоній мікроорганізмів визначають при кількості колоній більше 100.

Комп'ютерна верстка А. Крулевський

Міністерство економічного розвитку і торгівлі України, вул. М. Грушевського, 12/2, м. Київ, 01008, Україна

ДП "Український інститут інтелектуальної власності", вул. Глазунова, 1, м. Київ – 42, 01601