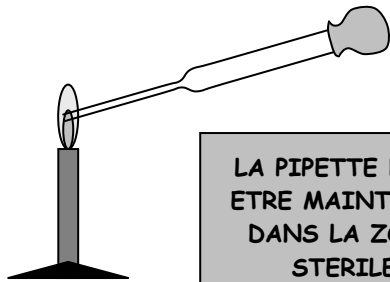


REALISATION D'UNE SUSPENSION BACTERIENNE A PARTIR D'UNE CULTURE EN MILIEU SOLIDE

1. Principe

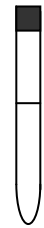
Mettre en milieu liquide, les bactéries d'une culture en milieu solide.

2. Technique de mise en suspension

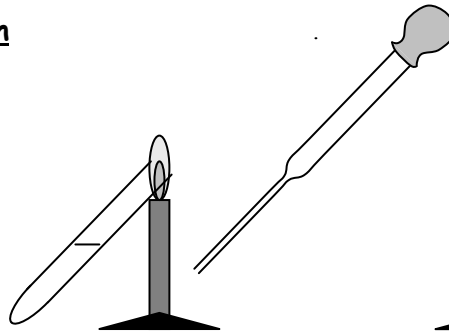


Stériliser la pipette Pasteur cassée au bout

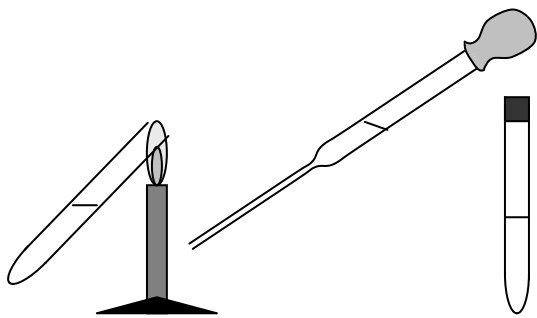
LA PIPETTE DOIT ETRE MAINTENUE DANS LA ZONE STERILE tout au long de la manipulation



Ouvrir le tube d'eau stérile et flamber son ouverture



Aspirer un peu de liquide avec la pipette Pasteur

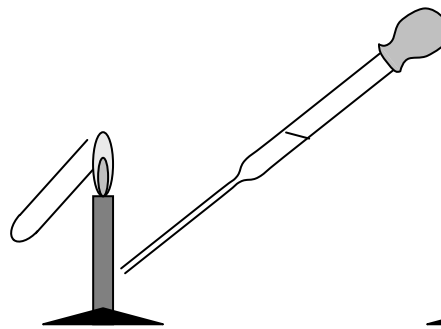


Flamber l'ouverture du tube d'eau

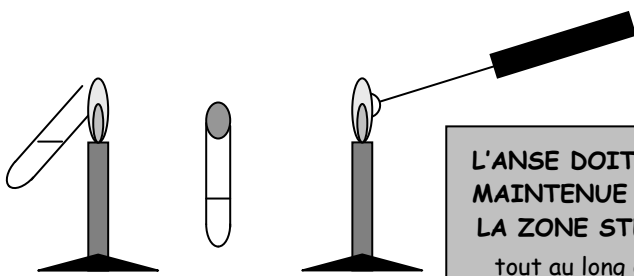
Refermer le tube d'eau stérile



Ouvrir le tube à hémolyse et flamber son ouverture



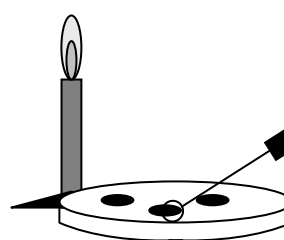
Introduire le liquide de la pipette dans le tube à hémolyse Puis jeter la pipette Pasteur.



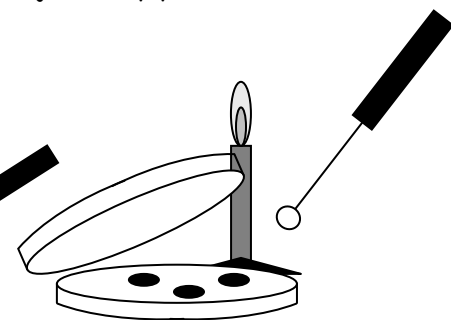
Flamber l'ouverture du tube à hémolyse et le refermer

Stériliser l'anse

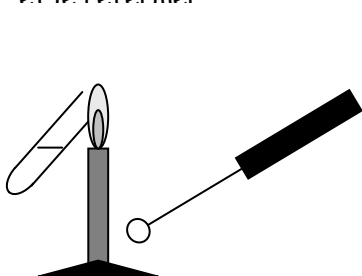
L'ANSE DOIT ETRE MAINTENUE DANS LA ZONE STERILE tout au long de la manipulation



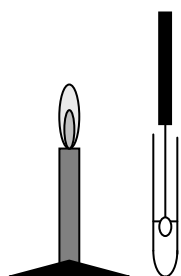
Prélever une colonie



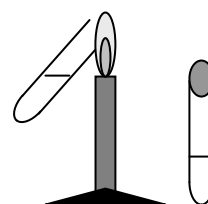
Refermer la boîte de Pétri



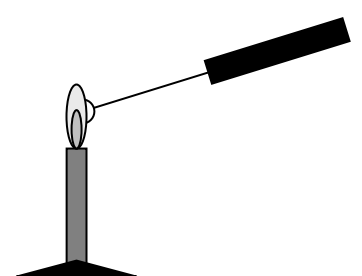
Flamber l'ouverture du tube à hémolyse contenant l'eau



Déposer la colonie dans le tube (Attention aux aérosols)



Flamber l'ouverture du tube à hémolyse et le refermer



Stériliser l'anse (Attention aux aérosols)