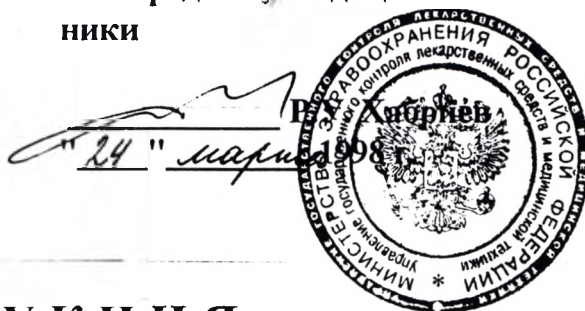


УТВЕРЖДАЮ

Начальник Управления государственного контроля лекарственных средств и медицинской техники



ИНСТРУКЦИЯ

по применению питательной среды № 3 ГРМ для контроля микробной
загрязненности сухой
(среда обогащения для бактерий семейства Enterobacteriaceae)
(*Medium nutritivum № 3 GRM pro determinacione contaminacia siccum*)

Питательная среда № 3 ГРМ для контроля микробной загрязненности сухая представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок от серовато-бежевого до розового цвета

Назначение - для накопления бактерий семейства Enterobacteriaceae при контроле микробной загрязненности нестерильных лекарственных средств и других объектов.

Состав в г/л:

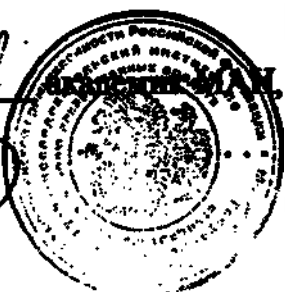
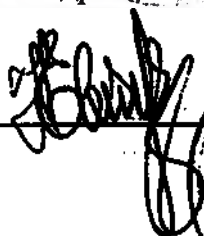
панкреатический гидролизат рыбной муки (ПГРМ) по ТУ 480000001927-27-93.....	20,0
натрия фосфат двузамещенный по ГОСТ 11773-76.....	3,0
калия фосфат однозамещенный по ГОСТ 4198-75	2,5
экстракт дрожжевой импортный . (Yeast Extract 64343) (Sanofi Diagnostics Pasteur, Франция)	2,0
глюкоза по ГОСТ 975-88	10,0
феноловый красный по ГОСТ 4599-73	10,0
малахитовый зеленый по ТУ 6-09-1551-77.....	10,0

37,6 г порошка размешивают в 1 л дистиллированной воды, перемешивают 15 мин, фильтруют через ватно-марлевый фильтр, разливают по 10 мл в стеклянные

СОГЛАСОВАНО

Директор ГосНИИ по стандартизации
и контролю лекарственных средств

Минздрава РФ



д.фарм.н Н.С. Евтушенко

пробирки по ГОСТ 25336-82 Е и стерилизуют автоклавированием при температуре $(121 \pm 1)^\circ \text{C}$ в течение 15 мин.

Питательная среда обеспечивает рост бактерий семейства Enterobacteriaceae через (21 ± 3) ч инкубации при температуре $(33 \pm 2)^\circ \text{C}$ с изменением цвета среды из красного в желтый.

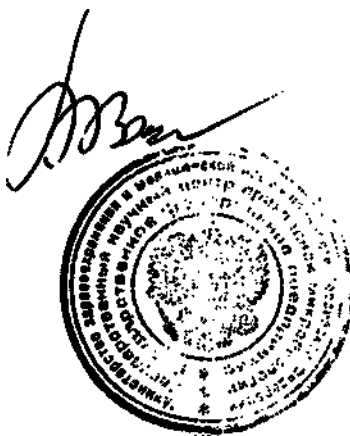
Упаковка. По 150 г в банке из оранжевого стекла вместимостью 250 мл или по 250 г в банке вместимостью 500 мл из полиэтилена высокого давления . . .

Хранение в герметически закрытой упаковке в помещении с относительной влажностью воздуха не более 60 % и температурой от 2 до 30°C .

Срок годности - 2 года.

Рекламации на качество препарата направляют в Государственный научно-исследовательский институт по стандартизации и контролю лекарственных средств МЗ РСФСР по адресу: г. Москва, В-246, Научный проезд, 14^а, тел. 128-26-32 и в адрес предприятия-изготовителя: 142279, Оболенск, Московской обл., Серпуховского р-на., тел./факс (0967) 72-49-08.

Директор ГНЦПМ



Н.Н. Ураков