

ESTUDO COMPARATIVO ENTRE O MEIO DE LEVINE E VAUGHN E UM NOVO MEIO, ISENTO DE PEPTONA, PARA DETERMINAÇÃO DA PRODUÇÃO DE H₂S PELAS BACTÉRIAS.

ETTORE RUGAI

Biologista do Instituto Adolfo Lutz

A capacidade sulfidrígена¹ das bactérias é constatação feita, propavelmente, por Gayon em 1877, segundo a citação de Vaughn e Levine.

Petri e Maassen em 1893 afirmam que em meios apropriados todos os germes produzem H₂S. Consideram, por isso, indispensável especificar o meio empregado, quando a prova é feita para diferenciação de germes. Hunter e Crecelius chegam a resultados semelhantes e concluem também que a reação tem valor diferencial quando se indica qual o método empregado.

Pacheco e Costa, em recente publicação, afirmam que a produção de H₂S é propriedade geral das bactérias. Concluem o trabalho dizendo: "A distinção entre bactérias produtoras e não produtoras de H₂S fica assim destituída de importância, uma vez que é uma propriedade geral das bactérias. Resta somente a questão da quantidade que poderá ter certo valor sistemático no computo das propriedades bioquímicas bacterianas".

A procedência da peptona, a importância de substâncias sulfuradas orgânicas ou inorgânicas, com enxofre em grau maior ou menor de oxidação, e, o reativo revelador de H₂S, tem sido o principal motivo dos trabalhos publicados no assunto.

Quanto à peptona, reina desacordo entre os autores.

Myers obteve maior produção com a peptona de Witte e Fairchild do que com a peptona Difco. Thompson conseguiu resultados

¹ Termo proposto por Pacheco e Costa para exprimir a propriedade que possuem as bactérias de produzir H₂S.

Recebido para publicação em 18 de Outubro de 1941.

opostos. É preciso notar, porém, que aquele trabalhou com meio líquido e papel-acetato de chumbo e, este, com meio sólido e reativo incorporado. Hunter e Crecelius afirmam que não só a procedência tem influência, mas, ainda, as diferentes partidas da mesma marca.

Almy e James, comparando 5 peptonas de origem diferente, estabelecem as seguintes proporções: 1-7-15-19-24. Zobell e Felthman preferem a bacto-triptona pela uniformidade dos resultados. Carvalho Lima e Queiroz Teles, estudando a produção de H₂S pela *Shigella ambigua*, usaram a peptona de Witte, Difco e P. Davis. Concluiram que esta última favorece a produção de H₂S.

Rubner apontou em 1893 a cistina como importante precursor de H₂S e os sulfatos como não reduzíveis. Sasaki e Otsuda, Bürger, Tanner, Wohlgemut, Vaughn e Levine, Almy e James obtiveram resultados idênticos e verificaram ainda a irredutibilidade da taurina.

Tilley estabeleceu a seguinte classificação para o enxofre dos compostos sulfurados:

1.º) Enxofre não oxidado. É aquele que se desprende sob a forma de H₂S quando se aquece o composto com alcalis — cistina, cisteína, etc..

2.) Enxofre parcialmente oxidado. É aquele que se desprende sob a forma de SO₂ quando se aquece o composto com H₃PO₄ — sulfitos, hipo-sulfitos.

3.º) Enxofre oxidado. É o enxofre dos sulfatos e compostos semelhantes.

Nas bases desta classificação, Tilley estudou 6 peptonas e chegou à conclusão que a quantidade de H₂S é proporcional ao enxofre não oxidado e parcialmente oxidado, o que não acontece com o enxofre oxidado.

Atendendo à irregularidade da reação com as diversas peptonas, Kahn propõe que se ajunte ao meio o tiossulfato de sódio para assegurar resultados uniformes. Hunter e Crecelius, Wilson, propõem, com a mesma finalidade, o sulfito de sódio.

A influência dos carboidratos foi estudada por Seiffert trabalhando com salmonelas. A sacarose (0,5%) favoreceu a produção de H₂S. Em menor grau a levulose e a galatose. Em presença de glicose não houve produção de H₂S. A lactose pouco influiu. Heap e Cadness obtiveram reações mais precoces com o *B. aertrycke*, em presença de glicose. Myers nega o valor da glicose e da lactose como ativadores.

Vaughn e Levine salientam que a porcentagem do agar é importante. Trabalhando com o grupo coli-aerógenes em meio de Levine e Vaughn constataram que a especificidade diminui à medida que se diminui a porcentagem do agar.

Como reativo do H₂S foi inicialmente usado o papel-acetato de chumbo. Sem dúvida o mais sensível pela não interferência do metal com o crescimento dos germes, e, da matéria orgânica, na combinação entre H₂S formando, e o reativo. É útil quando se trata de germes delicados ou quando o meio de cultura é muito colorido. Entretanto, pela grande sensibilidade — dez vezes mais sensível do que os métodos com indicador incorporado, segundo Zobell e Felthmann — torna, às vezes, o método pouco diferencial.

Com Orlowski, em 1895, têm início os métodos de pesquisa do H₂S com reativo incorporado ao meio de cultura. Com agar-acetato de chumbo ou tartrato de ferro o autor diferenciou o bacílo tífico do bacilo coli.

Sacquépée, em 1905, com os mesmos reativos incorporados à gelatina, estabeleceu a diferenciação entre o B. coli, B. tífico, B. paratífico A e B. Usou, também, com menor sucesso, o sulfato de níquel.

O chumbo mereceu mais atenção durante os primeiros 30 anos. É recomendado por Kliger, Thompson, Bailey e Lacy, Grosso, Levy e Valery-Radot, Tribondeau, Morishima, Tilley, Kahn, e Conn.

Kliger propôz o uso combinado do meio de Russel com o acetato de chumbo, substituindo o litmus pelo indicador Andrade, com o fim de observar ao mesmo tempo a fermentação e produção de H₂S pelo grupo tifo-paratípico-disentérico.

O ferro, já usado por Orlowski, é recomendado por Wilson, Schunck, Levine e colaboradores, Zobell e Felthmann. Titsller considera a reação com o ferro de interpretação mais fácil do que com o chumbo.

Darling, Pacheco e Melo, Pacheco e Costa, Hunter e Crecelius, dão preferência ao bismuto. Este último constatou que o bismuto é sensível tanto em meio ácido como alcalino e que o ferro perde a sensibilidade em meio ácido.

William e colaboradores, considerando que o ferro precipita com facilidade e que o chumbo e o bismuto são tóxicos, preferem o cobalto e o níquel. O cobalto é mais sensível, porém o níquel dá reação mais nítida e por isso usam os dois metais juntos.

Certamente, condições diversas de técnica e a influência da espécie bacteriana, conduzem a resultados diferentes.

A divergência dos autores, principalmente quanto à peptona e indicador, mostra, por si só, a necessidade de se estabelecer um meio "standard" para que os resultados sejam equivalentes.

Pacheco e Costa destituem de valor a distinção entre bactérias produtoras e não produtoras de H₂S. Discordamos desses autores. Estamos com Petri e Maassen, Hunter e Crecelius, que concluem: em meios apropriados todos os germes produzem H₂S, mas, a reação não perde seu valor diferencial desde que se mencione o método usado.

Assim considerando, apresentamos um novo meio, isento de peptona, como auxiliar na diferenciação entre algumas espécies da família *Enterobacteriaceae*.

MEIO DE CULTURA

CONSTITUINTES

I — Soro de boi	100 cc.
Água distilada	30 cc.
II — Fosfato mono-potássico	0,50 g.
Cloreto de sódio	7,50 "
Cloreto de cálcio	0,05 "
Cloreto de potássio	0,10 "
Citrato de ferro amoniacial	0,40 "
(palhetas vermelhas)	
Água distilada	1000,00 cc.

TÉCNICA DE PREPARAÇÃO

- Misturar o soro com a água. Ajustar ao pH 7.4. Distribuir 3 a 4 cc. em tubos de 120mm. x 12mm.. Coagular inclinado seguindo a mesma técnica da preparação do soro coagulado de Loeffler.
- Dissolver os sais da fórmula II nos 1.000 cc. de água. Ajustar ao pH 7.4. Filtrar. Distribuir em balões de 250 cc.. Esterilizar 20 minutos a 110°C..
- Em cada tubo com o soro coagulado, distribuir 2 a 3 cc. da fórmula II de maneira que parte do soro fique descoberto.

d) Incubar para controlar a esterilidade.

Aconselhamos usar mistura de soro proveniente de vários animais, porque tivemos uma partida de meio cujo resultado não foi satisfatório o que só pudemos atribuir ao soro.

O estudo do comportamento deste meio foi feito comparativamente com o meio proposto por Levine e Vaughn (1932).

Trabalhamos com germes dos gêneros: *Salmonella*, *Proteus*, *Eberthella*, *Escherichia*, *Aerogenes* e *Shigella*.

O quadro abaixo expressa os resultados.

ESPÉCIE		Meio de Levine e Vaughn				Meio em estudo				Concordância entre os 2 meios	
		Resultado			Resultado						
		N de amostras	+	-	% +	+	-	% +			
<i>S. schottmuelleri</i>	31	31	0	100 %	31	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>S. paratyphi</i>	30	0	30	0 %	0	30	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>S. éntentidis</i>	9	9	0	100 %	9	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>S. suispefier</i>	6	5	0	100 %	5	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>Salmonellas</i> sp. vários tipos											
H ₂ S + segundo Man. Berkeley	12	12	0	100 %	12	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>S. abortusovis</i>	1	1	0	100 %	1	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>E. coli</i> isol. de água . . .	80	0	80	0 %	0	80	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>F. coli</i> isol. de fezes hum. .	150	0	150	0 %	0	150	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>E. coli</i> isol. de gânglios me- sentéricos de porco . . .	50	0	50	0 %	0	50	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>E. freundii</i> isol. de água . .	55	41	14	75,5 %	41	14	75,5 %	100 %	100 %	100 %	
<i>A. aerogènes</i> isol. de água .	38	0	38	0 %	0	38	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>A. cloacae</i> isol. de água .	26	0	26	0 %	0	26	0 %	100 %	100 %	100 %	
<i>E. typhosa</i>	40	40	0	100 %	40	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>P. vulgaris</i>	4	4	0	100 %	4	0	100 %	100 %	100 %	100 %	
<i>P. americanus</i>	15	15	0	100 %	15	0	100 %	100 %	100 %	100 %	

Houve concordância em 100% dos casos entre o meio de Levine e Vaughn e o meio que estudamos. Com a *E. freundii* tivemos 75,5% das reações positivas (em ambos os meios), o que está em desacordo com Levine e Vaughn que obtiveram 100% de reações positivas com 43 amostras de germes "Intermediários" do grupo coli-aerógenes. Porem em trabalho posterior Vaughn e Levine estudaram 169 amostras de "Intermediários" obtendo só 74% de reações positivas.

A reação de H₂S não pode, pois, competir com a prova do citrato (meio de Koser e meio de Simon) para diferenciar a *E. coli* da *E. freundii*.

A reação com o meio que descrevemos é nítida e de fácil interpretação. Processa-se em menos de 24 horas com as *salmonellas*, *proteus* e *E. freundii*. Com o b. tífico a reação é positiva somente em 48 horas.

RESUMO

O A. descreve um meio para prova de H₂S à base de soro de boi e com citrato de ferro amoniacial como indicador.

O meio não contém peptona, cujo valor na produção de H₂S varia com a origem.

Em estudos comparativos com o meio de Levine e Vaughn (1932) houve concordância em 100% dos casos. Foram empregadas 90 amostras de *salmonellas*, 40 de *E. typhosa*, 36 de *S. ambigua*, 19 de *proteus*, 280 de *E. coli*, 55 de *E. freundii*, 38 de *A. aerogenes* e 26 de *A. cloacae*.

ABSTRACT

In the present paper the A. describes a new medium as a test for H₂S, production by bacteria using beef-serum as base, and ammonio-citrate iron as indicator.

The medium does not contain peptone the value of which varies in production of H₂S according to its origin.

In comparative studies with the medium of Levine and Vaughn (1932) the A. observed that the results agreed in 100% of the cases. There were tested 90 strains of *Salmonellas*, 40 of *E. typhosa*, 36 of *S. ambigua*, 19 of *Proteus*, 280 of *E. coli*, 55 of *E. freundii*, 38 of *A. aerogenes* and 26 of *A. cloacae*.

BIBLIOGRAFIA

- ALMY, L. H. e JAMES, L. H. — 1926 — *Jour. Bact.*, 12, 319.
BAILEY, S. F. e LACY, G. R. — 1927 — *Jour. Bact.*, 13, 183.
BÜRGER, M. — 1914 — Arch. für Hyg. und Bakt. 82, 201 (cit. por Wilson).
BURNET, Et. e WEISSENBACH, R. J. — 1915 — *C. R. Soc. Biol.*, 68, 565.
CARVALHO LIMA e QUEIROZ TELES — 1940, *Ann. Paul. Med. e Cir.* 39, 9.

- CONN, H. J. — 1922 — *Jour. Bact.*, 7, 5.
- Committee on Bacteriological Technic Soc. Amer. Bact. — Methods of pure Culture Study — 1923 — A. 32.
- DARLING, S. T. — 1913 — *Am. Jour. Publ. Health*, vol. III, n.º 3 (citado por Carvalho Lima e Queiroz Teles).
- GAYON, M. V. — 1877 — *C. R. Sci.*, 85, 1074.
- GROSSO, G. — 1917 — *Pathologica*, 9, 183.
- HAWK, P. B. — 1918 — Practical Physiological chemistry, 6.^a Ed. (citado por Tilley).
- HEAP, H. e CADNESS, B. H. E. — 1924-25 — *Jour. Hyg.*, 23, 77.
- HUNTER, C. A. e CRECELIUS, H. C. — 1938 — *Jour. Bact.*, 35, 185.
- JORDAN, E. O. e VICTORSON, R. — 1917 — *J. Inf. Dis.*, 20, 457.
- KAHN, M. C. — 1925 — *Jour. of Bact.*, 10, 439.
- KLIGLER, I. J. — 1918 — *Jour. Exp. Med.*, 28, 319.
- KLIGLER, I. J. — 1917 — *Am. J. Publ. Health*, 7, 1042.
- KHOMENKO, I. A. — 1941 — Ref. no *Chemical Abstracts*, 35, 1082.
- LEVINE, M. e outros — 1934 — *Am. J. Publ. Health*, 24, 505.
- LEVINE, M. e outros — 1932 — *Proc. Soc. Biol. and Med.*, 29, 1022.
- LEVY, Pierre-Paul e PASTEUR VALERY, Radot — 1915 — *Presse Med.*, 51, 420.
- MORISHIMA, Kau-Ishico — 1918 — *Jour. Bact.*, III, 19.
- MEYRS, J. T. — 1920 — *Jour. Bact.*, 5, 231.
- NENKI — 1910 — *Monat. für Chem.*, 9 (apud. Kruse-Allg. Mikr. Leipzig 1919) (citado por Pacheco e Costa).
- ORLOWSKI — 1895 — *Jour. Med. Milit. Russe, After Jahresber. Path. Michoörgan.*, 11, 528.
- PACHECO, G. e COSTA, G. A. — 1940 — *Mem. Inst. Oswaldo Cruz*, 35, 311.
- PACHECO, G. e COSTA, G. A. — 1940 — *Mem. Inst. Oswaldo Cruz*, 35, 381.
- PACHECO, G. e MELO, T. — 1932 — *An. Fac. Med. S. Paulo*, 8, 93.
- PATRICK, R. e WERKMAN, C. H. — 1933 — *Iowa State College Jour. Sci*, 7, 404 (citado por Vagh e Levine).
- PETRI, R. J. e MAASSEN, A. — 1894 — *Zentralblat*, 15, 908, ref.
- PETRI, R. J. e MAASSEN, A. — 1894 — *Zentralblat*, 15, 906.
- PULLAR, E. e MURRAY, — 1936 — *J. Path. and Bact.*, 42, 513.
- REDFIELD — Tese de doutoramento, citado por Myers.
- RUBNER, M. — 1893 — *Zentralblat. f. Bakt.*, 14, 64, ref.
- SACQUEPÉE e CHEVREL — 1905 — *C. R. Soc. Biol.*, 59, 535.
- SEIFFERT, O. — 1909 — *Zeit. für Hyg. u. Infektionskrankheit.*, 63, 273. (citado por Heap e Cadness).
- SASAKI, T. e OTSUDA, I. — 1912 — *Bioch. Zeit.*, 39, 208.
- SCHARDINGER, R. — 1894 — *Zentralblat. f. Bakt.*, 16, 853, Orig.
- Society of Amer. Bact. Manual of Methods for Pure Culture os Bacteria — 1936.

- SCHUMK, I. V. e J. Elisa MITCHELL — 1924 — *Sci. Soc.*, 40, 107 (citado por Carvalho Lima e Queiroz Teles).
- SPRAY — 1936 — *Jour. Bact.*, 32, 135.
- TILLEY, F. W. — 1923 — *Jour. Bact.*, 8, 115.
- TILLEY, F. W. — 1923 — *Jour. Bact.*, 8, 287.
- TANNER, F. W. — 1917 — *Jour. Bact.*, 2, 585.
- THOMPSON, L. S. — 1921 — *Jour. Med. Res.*, 42, 383.
- TISTSLLER, R. P. e SANDHOEZER — 1937 — *Am. Jour. Publ. Health*, 27, 1240.
- TRIBONDEAU, L. C. — 1918 — *C. R. Soc. Biol.*, 81, 524.
- VAUGHN, R. e LEVINE, M. J. — 1936 — *Jour. Bact.*, 32, 65.
- WILLIAM, P. e outros — VTDJ — *Jour. Bact.*, 40, 448.
- WILSON, ffi. J. — 1923 — *Jour. Hyg.*, 21, 392.
- WOHLGEMUTH, J. — 1... — *J. Zeit. f. Phys. Chem.*, 43, 641 (citado por Pacheco e Costa).
- ZOBELL, C. E. e MEYERS, K. F. — 1932 — *Jour. Inf. Dis.*, 51, 91.
- ZOBELL, C. E. e FELTHMAN, C. B. — 1934 — *Jour. Bact.*, 28, 169.