Área: Microbiologia de Alimentos (Divisão K)

USO DE BROMETO DE ETÍDEO MONOAZIDA E PCR EM TEMPO REAL PARA DETECÇÃO DE CÉLULAS VIÁVEIS DE *LISTERIA MONOCYTOGENES*

Rosinéa Aparecida de Paula (AgroGenética); Renata Flávia Ferreira E Freitas (AgroGenética); Marta Fonseca Martins Guimarães (Embrapa); Francismar Corrêa Marcelino (Embrapa); Edna Froeder Arcuri (Embrapa)

Resumo

A análise de PCR em Tempo Real está sendo cada vez mais utilizada para detecção e quantificação de patógenos em amostras de alimentos, uma vez que gera resultados mais rápidos e específicos. A restrição para um uso mais amplo desta técnia é que devido a sua alta sensibilidade, os teste identificam o DNA de células mortas, tornando-o inadequado para fins de diagnóstico. Para contornar este problema tem sido proposto o uso do corante Brometo de Etídeo Monoazida (EMA) para discriminar células viáveis de células mortas. Em estudos preliminares foi verificado que EMA inibe amplificação de células inviáveis de Listeria monocytogenes, por PCR convencional. O objetivo deste estudo foi padronizar a técnica EMA-PCR em Tempo Real para detecção de células viáveis de L. monocytogenes. Foram construídos primers e sonda TagMan específicos para L. monocytogenes e o gene prfA foi utilizado como sequência alvo. Foram avaliadas várias espécies de Listeria, sendo que houve amplificação apenas de L. monocytogenes indicando especificidade da amplificação e L. monocytogenes ATCC 7644 foi selecionada para os testes de EMA-PCR. Concentrações variadas de EMA foram adicionadas a microtubos com 108 células viáveis ou inviáveis de L. monocytogenes (tratamento térmico de 98 °C/20 minutos) e estes foram expostos à luz (650 W) por 15 minutos para ativação e fotólise do EMA. Em segida, foi realizada a extração de DNA e PCR em Tempo Real. O DNA foi extraído após tratamentos subsegentes das células com proteases e fervura. A reação de amplificação foi preparada com TaqMan Universal Master Mix 1X (Applied Biosystem), 250 ng de DNA, 400 nM de cada primer e 400 nM de sonda. A concentração de 6 ug/mL de EMA foi necessária para inibir a amplificação de DNA de células inviáveis de L. monocytogenes sendo que nesta concentração não houve interferência na amplificação de DNA de células viáveis. Após a definição desta concentração, o tratamento das células com 6 ug/mL de EMA foi realizado novamente, porém os microtubos foram expostos à luz por diferentes períodos de tempo para otimização do tempo de exposição à luz. O tempo de 5 minutos foi necessário para a completa fotólise de EMA. A técnica EMA-PCR em Tempo Real apresenta-se como uma ferramenta eficiente na detecção de apenas células viáveis de L. monocytogenes presentes numa amostra.

Palavras-chaves: EMA, PCR em Tempo Real, Listeria monocytogenes

Apoio Financeiro: FAPEMIG

Palavras-chave: EMA, Listeria monocytogenes, PCR em Tempo Real

Página Inicial

Organização

Comissões/Diretoria Informações Gerais Datas Importantes/ Prazos Contato Diretoria SBM

Programa Científico

Programa Preliminar Eixos Temáticos Consulta de Trabalhos

Inscrições

Valores e Instruções de inscrição Regulamento Insc. Pôsteres Inscreva-se Aqui

Espaço do expositor

Opções de Participação Manual do Expositor

Informações Turísticas

Conheça a cidade Local do evento Opções de reserva Dicionário de Pernambuquês

Promoção:



Organização:



Opções da Página

Tornar página inicial Adicionar aos favoritos Recomendar a um amigo Imprimir esta página



25º Congresso Brasileiro de Microbiologia

8 a 12 de novembro de 2009 Porto de Galinhas/ PE

Os certificados estarão liberados em sua área restrita apartir do dia 20 de novembro!