COLORACION DE BACTERIAS

COLORACION DE BACTERIAS: 2 FORMAS DE OBSERVACION DE BACTERIAS POR MICROSCOPIO OPTICO: I- COLORACION DE GRAM: 2 2- COLORACION DE ZIEHL NEELSEN: FUNDAMENTO - Coloración de Ziehl Neelsen: A- Adsorción: 6 B- Combinación: 6 C- Solución: D- Decoloración: 3- COLORACIÓN DE AZUL DE METILENO DE LOEFFLER (coloración de gránulos metacromáticos): 4- TINCION FLAGELAR: FUNDAMENTO - Coloraciones flagelares 8 Coloración de Leiffson: 9 5- COLORACION DE ESPORAS: FUNDAMENTO - Coloración de esporas. IO Coloración de Wirtz Conklin: 10 6- COLORACION DE CAPSULAS: FUNDAMENTO - Método de Hiss:

OBJETIVO:

- I.- Conocer los fundamentos de las diferentes coloraciones utilizadas en la observación microscópica de microorganismos.
 - 2.- Preparación de extendidos y de coloraciones.
 - 3.- Observación microscópica de los extendidos.

COLORACION DE BACTERIAS:

El primer paso en cualquier estudio bacteriológico consiste en la observación microscópica de la muestra. Una observación directa, sin coloración, nos dará escasa información sobre los microorganismos. Para obtener mayor información debemos colorear el material que vamos a estudiar y lo haremos con una o varias técnicas que nos den las características deseadas.

FORMAS DE OBSERVACION DE BACTERIAS POR MICROSCOPIO OPTICO:

I.- EN FRESCO

(sin previa Coloración): Campo claro

- Campo oscuro
- Contraste de fase

II.- PREVIA COLORACION:

Con colorantes simples:

- Azul de metileno
- Fucsina fenicada

Etc.

Coloraciones compuestas o diferenciales:

- Color. de Gram
- Color. de Ziehl Neelsen
- Color. de Albert
- Color. de flagelos
- Color. de esporas
- Color. de cápsulas

1- COLORACION DE GRAM:

La reacción de Gram es un método empírico de tinción, fácil de aplicar y que distingue a las bacterias en dos grupos respecto de la composición química de su pared celular.

Principales componentes de las paredes celulares de bacterias Gram positivas y negativas.

	Gram Positivas	Gram negativas
Péptidos Glucano	+	+
Ácidos teicoicos	+	-
Polisacáridos	+	-
Proteinas	+/-	+
Lipopolisacáridos	-	+
Lipoproteinas	-	+

Se basa en los siguientes puntos:

Integridad de pared bacteriana: Si bien es cierto que se ha demostrado que la pared no toma el colorante, cumple un papel importante en el equilibrio de pasaje y retención del colorante primario. Tanto las células Gram positivas, como las Gram negativas, acumulan el colorante primario por medio de un eslabón iónico entre los grupos básicos del colorante y los grupos ácidos de la célula.

Intervención de sus componentes: La composición química, la permeabilidad y la integridad de la pared celular intervienen en la diferenciación de Gram.

Algunos autores sugieren que en las bacterias que dan reacción positiva (retienen el cristal violeta) existe un complejo especial de magnesio: ácido ribonucleato de magnesio -proteína- hidrato de carbono, el cual forma un complejo insoluble con el colorante y el iodo.

Se demostró que si se extrae Ribonucleato de Mg por acción de sales biliares, los Gram positivos se tornan Gram negativos y colocándolo nuevamente vuelven a ser Gram positivos. Sin embargo, no hay conversión de Gram negativo a Gram positivo por el agregado de Ribonucleato de magnesio.

El complejo proteína-ribonucleato de magnesio también se puede reducir por tratamiento con RNAsa o por autólisis espontanea. Con esta última se explica la frecuente presencia de Gram negativos en cultivos viejos de especies Gram positivas.

Otra hipótesis es que las bacterias Gram negativas contienen un porcentaje más alto de lípidos que las Gram positivas y sus paredes son más delgadas, ya que tienen una cantidad mucho menor de péptido glucano. El tratamiento con alcohol extrae lípidos con lo que aumenta la porosidad o permeabilidad de la pared celular Gram negativa. Así, el complejo cristal violeta iodo (CV-I) puede extraerse, y los microorganismos se destiñen.

Las paredes celulares de las bacterias Gram positivas, por su composición diferente (bajo contenido lipídico), se deshidratan bajo tratamiento con alcohol; los poros disminuyen y no se logra extraer el complejo CV-I.

Probablemente, el grosor de la pared celular más la deshidratación por acción del solvente decolorante que impide la salida del complejo Cristal Violeta-Iodo, también sea la causa por la cual las levaduras se tiñen como microorganismos Gram positivos aunque su estructura química sea distinta.



Fórmula:

I- Colorante Cristal Viole	eta:	
a. Cristal Violeta	2 8	3
b. Etanol 95%	20	ml
c. Oxalato de amonio	0,8	g
d. Agua Destilada	100	ml
2- Solución de Iodo:		
a. Ioduro de Potasio	2 g	5
b. Iodo Metálico	Ι	g
c. Agua Destilada	100	ml
3- Solución Decolorante:		
a. Acetona	20 1	nl
b. Etanol 95° 80 1	ml	
4- Solución Contracolora	ante:	
Solución Madre:		
a. Safranina	2,5 g	
b. Etanol 95°C	100 n	nl
Dana waan Diluin to m	ما اما	C - 1

Para usar: Diluir 10 ml de Solución Madre a 100 ml con agua destilada Interpretación:

Bacterias Gram positivas: color violeta Bacterias Gram negativas: color rosado

Técnica:

- **1.-** En portaobjeto perfectamente limpio y desengrasado preparar un extendido fino y dejarlo secar al aire.
- 2.- Fijar el material pasando el portaobjeto 3 o 4 veces por la llama, para evitar que sea arrastrado por agua de lavado.
- 3.- Colorear el portaobjeto sobre las varillas de la cubeta de coloración y cubrir con solución de cristal violeta I minuto (según la calidad del colorante se pueden acortar los tiempos).
- 4.- Lavar cuidadosamente con abundante agua.
- 5.- Cubrir con solución de iodo durante I minuto.
- 6.- Lavar con agua.
- 7.- Decolorar durante 20 segundos exactamente con solución de alcohol-acetona.
- 8.- Lavar con agua.
- 9.- Cubrir con solución contracolorante de safranina durante I minuto.
- 10.- Lavar con agua. Colocar en posición vertical hasta que se seque
- Para usar: Diluir 10 ml de Solución 11.- Observar con objetivo de 100 X de inmersión.

Control de calidad de la Coloración:

Se utilizan cepas de *Staphylococcus aureus* en fase logarítmica de crecimiento como control de Gram Positivo.

Como control Gram Negativo una cepa de *Escherichia coli* en fase logarítmica.

Deben destacarse algunos aspectos cruciales de la tinción de Gram:

- I) El tratamiento con cristal violeta debe preceder al tratamiento con yodo. El yodo por sí solo tiene poca afinidad con las células.
- 2) La decoloración debe realizarse con poca agua para evitar que pierdan la tinción las células Grampositivas. El proceso de decoloración debe respetarse le tiempo para obtener resultados satisfactorios.
- 3) Cultivos más viejo de 24 horas pueden perder su habilidad de retener el complejo cristal violeta yodo.

2- COLORACION DE ZIEHL NEELSEN:

Todas las bacterias se tiñen con el colorante fucsina en presencia de calor. Sin embargo, la mayoría de las bacterias se decoloran después del tratamiento con etanol/HCl, excepto las micobacterias y géneros relacionados que resisten al tratamiento decolorante y retienen al colorante. Esta ácido alcohol resistencia se debe al alto contenido de sustancias hidrofóbicas (ácidos micólicos) en la pared celular.

Bacterias ácido alcohol resistentes:

Se denomina así a un grupo de bacterias (Género Mycobacterium, Nocardia, Corynebacterium) que resisten la decoloración de un solvente orgánico al que se le adiciona un ácido fuerte.

Esta propiedad se debe a que poseen una capa gruesa de ceras que resiste la coloración, pero que una vez teñida la mantienen, aún después de un tratamiento drástico con etanol más 3% de ácido clorhídrico concentrado.

Reactivos:

	<u> </u>			
T-	Car	hotu	csina:	

a. Fucsina Básica	0,	3 g
b. Etanol 95°	IO	ml
c. Solución Fenol 5%	90	ml

2- Alcohol Acido:

a. ClH	3	ml
b. Etanol 95°	100	ml

3- Contracolorante:

a. Azul de Metileno	C),3 g
b. Agua	100	ml

Técnica de Coloración:

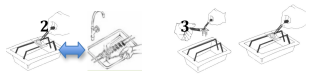
- I. Efectuar un extendido fino sobre un portaobjeto limpio y perfectamente desengrasado.
- 2. Cubrir con colorante carbofucsina y hisopo calentar con hasta desprendimiento de vapores. Efectuar este calentamiento tres veces en el término de 10-12 minutos, cuidando que no entre en ebullición.
- 3. Esperar que se enfríe, volcar el colorante, lavar con agua e inclinarlo haciendo escurrir un poco de Solución decolorante, cubrir con la misma Solución de 1 a 2 minutos, lavar.
- 4. Lavar y contracolorear con azul de metileno de 30 a 60 segundos.

Interpretación:

aparecen color rojo sobre fondo azul.

Control de calidad:

Los bacilos ácido alcohol resistentes Se utiliza cepa de Mycobacyterium bovis (no patógena).



Carbofucsina 12min

LavaSolución decolorante 2min



azul de metileno 1 min Lavar

Fig. Tomado de Diaz, Garmazo y Lopez Goñi 1999.

FUNDAMENTO - Coloración de Ziehl Neelsen:

Es un proceso que se realiza en cuatro etapas:

A- Adsorción:

De las micelas del colorante a la superficie bacilar debido a la presencia de macromoléculas de ácidos micólicos. Es un proceso que requiere calentamiento para que el colorante atraviese la pared bacteriana que contiene ceras (ácidos micólicos esterificados con alcoholes). Es un fenómeno isotérmico ya que es importante mantener una cierta temperatura final que se manifiesta con la producción de vapores.

Hay factores que alteran esta etapa pudiendo ser una ventaja, como por ejemplo la modificación de la tensión interfacial mediante agentes tensioactivos (aniónicos o no iónicos a pH ligeramente ácido) en concentración débil, que facilita la Coloración de Z-N permitiendo realizarla sin calentamiento y con mejores resultados.

Ejemplo: Fucsina tensioactiva.

Ventaja: No vaporiza el fenol que es contaminante ambiental.

B- Combinación:

Se produce una reacción iónica de salificación entre el catión colorante y los ácidos micólicos de la pared bacilar. La pared bacilar de las Mycobacterias tiene una compleja composición química propia y exclusiva. En el proceso de salificación intervendrían dos tipos de constituyentes:

- a. Lipopolisacáridos (sólo presente en micobacterias) formado por ácidos micólicos unidos por unión éster a un arabinogalactosano.
 - b. Mucopéptidos (común en las paredes bacterianas).

Se demuestra el papel de los ácidos micólicos pues la formación de sales es prevenida bloqueando sus grupos carboxilos, modificando su estructura química, o extrayendolos por saponificación. Esto último, primero debilita y luego hace desaparecer la ácido-alcohol resistencia

Los bacilos tuberculosos no se tiñen con soluciones acuosas de colorantes básicos, sino solamente en presencia de <u>etanol</u> y <u>fenol.</u> Una vez teñidos son resistentes a la decoloración con ácido alcohol.

La localización de los ácidos micólicos en la pared bacilar explica el motivo por el cual, para mantener la ácido-alcohol resistencia de los gérmenes, es necesario el mantenimiento de su integridad física.

C- Solución:

La combinación liposoluble de los ácidos micólicos con el catión colorante de la fucsina básica se solubiliza en inclusiones celulares que contienen lípidos neutros.

D- Decoloración:

Completando el proceso de coloración tenemos al colorante distribuido en dos formas y cada una de ellas presenta un comportamiento diferente respecto a la acción de las soluciones decolorantes:

- a. Como combinación con ácido micólico y localizado en zonas ácido-alcohol resistentes. Esta combinación tiene el mismo carácter lipofilico de la pared bacilar y de las inclusiones ácido-alcohol resistente.
- b. Es removido del cuerpo, por acción de los decolorantes, como forma no combinada de naturaleza reversible (elusión y decoloración) manteniendo sus características de electrolito. En el caso de un decolorante ácido y dependiendo del grado de acidez, forma con el catión fucsina básica no combinada, sales mono o biácido más soluble y fácilmente eliminables por lavado.

Se ha comprobado por comparación de varios solventes decolorantes, que la efectividad de decoloración se debe a la mayor constante dieléctrica de los solventes y a la mayor afinidad de los mismos hacia el colorante.

3- COLORACIÓN DE AZUL DE METILENO DE LOEFFLER (coloración de gránulos metacromáticos):

Es una coloración simple y de gran utilidad para el género Corynebacterium.

Muchos microorganismos, tanto procarióticos como eucarióticos, pueden acumular gránulos de volutina, que se tiñen con colorantes básicos tales como azul de metileno. Estos cuerpos de denominan también gránulos metacromáticos, porque presentan un efecto metacromático, viéndose rojos cuando se tiñen con un colorante azul. En las micrografías electrónicas aparecen como cuerpos extraordinariamente densos a los electrones. Los gránulos deben su comportamiento metacromático a la presencia de grandes cantidades de polifosfato inorgánico que constituyen una fuente de reserva intracelular de fosfato.

Reactivos: Técnica:

Azul de metileno 0,3 g Alcohol Etílico 95° 30 ml Agua Destilada 100 ml I.- Efectuar un extendido fino. Fijar a la llama.

2.- Cubrir con colorante durante un minuto.

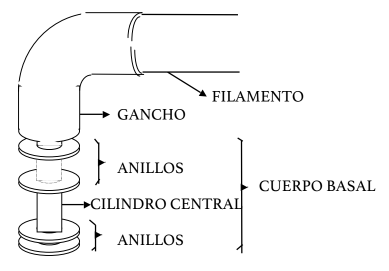
3.- Lavar el portaobjeto con agua.

4- TINCION FLAGELAR:

Definición y composición:

Los flagelos son apéndices filamentosas de la superficie bacteriana, compuestos por proteínas específicas denominadas flagelinas con peso molecular relativamente bajo, que varía entre 17.000 y 40.000.

El aparato flagelar está constituído por tres regiones distintas. La región más externa es el filamento helicoidal formado por flagelina. Cerca de la superficie celular está unido a un gancho de diámetro algo mayor, constituído por un tipo diferente de proteína. Este, a su vez, se halla unido a un cuerpo basal alojado por completo dentro de la envoltura celular, estructura que consta de un pequeño cilindro central insertado en un sistema de anillos.



Las bacterias móviles poseen flagelos con una ubicación característica y puede utilizarse para diferenciar especies y géneros-.

FUNDAMENTO - Coloraciones flagelares

Los flagelos son estructuras demasiado finas para ser visibles al microscopio óptico. Sin embargo, si se tratan con suspenciones coloidales de sales de ácido tánico puede ponerse de manifiesto su presencia y disposición en la célula, por medio de la formación de un precipitado grueso que se deposita sobre la pared celular y los flagelos. De esta forma, el diámetro de estas estructuras aumenta de tal modo que una tinción subsiguiente con Fucsina Básica (Coloración de Leiffson) o Nitrato de

Plata (Impregnación Argéntica), las hace visible en el microscopio óptico.

Es una tinción útil en la identificación de bacilos Gram negativos no fermentadores.

Para obtener una correcta coloración debemos tener un especial cuidado en los siguientes pasos:

a. Los portaobjetos deben estar escrupulosamente limpios.

- b. Las bacterias deben cultivarse en medios libres de hidratos de carbono y el pH debe mantenerse por encima de 5.
- c. Las bacterias deben teñirse en la fase logarítmica del crecimiento, en algunas especies es necesario incubar de 24 a 48 hs. a temperatura ambiente.
- d. No transferir agar al portaobjeto pues interfiere en la coloración. Conviene efectuar 2-3 lavados centrifugando a baja velocidad.

Coloración de Leiffson:

Reactivos: Soluciones madres:

I.- Fucsina Básica (acetato de pararosa anilina) Etanol 95° 100 ml

Dejar reposar I día

2.- Acido Tánico 3 g Agua 100 ml

Agregar Fenol para una concentración final 1/2000

3.- Cloruro de Sodio I,5 g Agua 100 ml

Colorantes de uso: Mezclar los tres 5. Lavar el precipitado y enjuagar el componentes en partes Conservar en heladera durante I mes. Durante la preparación se forma un precipitado que no debe suspenderse para su uso.

Control de Calidad:

Atrico: Acinetobacter o Shiqella.

Perítrico: Proteus mirabilis.

Monótrico: Pseudomona aeruginosa.

Multítrico: Pseudomona cepacia

Técnica:

I. Preparar una ligera concentración del M.O. en agua.

- 2. Colocar en un portaobjeto limpio con ácido. Dejar secar. Marcar con un lápiz dermográfico la parte opuesta donde se realizó el extendido.
- 3. Cubrir con colorante.
- 4. Colorear de 5 a 15 minutos (se formará un precipitado).

iguales. portaobjeto y dejar secar.

5- COLORACION DE ESPORAS:

Definición de esporas:Las esporas son células en reposo, formadas dentro de una célula vegetativa mediante un proceso especial de división. Después de su maduración la espora es liberada por lisis de la célula madre que la rodea.

Se caracterizan por su extrema refrigencia causada por la presencia de una gruesa pared especializada y por el bajo contenido de agua de la célula de reposo encerrada.

Composición:

Está constituída por un <u>córtex</u> compuesto en gran parte por un único péptido glucano que contiene tres subunidades repetitivas. Además contiene por fuera del córtex una <u>cubierta externa</u> compuesta en su mayor parte de proteínas con un alto contenido de cisteína y aminoácidos hidrofóbicos. La célula que está esporulando presenta una elevada cantidad de ión Ca++.

FUNDAMENTO - Coloración de esporas.

La pared de las esporas es relativamente impermeable, sin embargo, los colorantes pueden penetrarla si se calienta la preparación y la misma impermeabilidad sirve para prevenir la decoloración. Las esporas se tiñen con verde de malaquita o carbofuxina.

Coloración de Wirtz Conklin:

Reactivos:

- I.- Solución Verde de Malaquita Verde de Malaquita 5 g Agua 100 ml
- 2.- Solución de Safranina (ver coloración de Gram)

Técnica:

- I. Cubrir con solución de verde de malaquita. Calentar hasta desprendimiento de vapores, dejar reposar 6 minutos.
- 2. Lavar.
- 3. Contracolorear con solución de safranina.

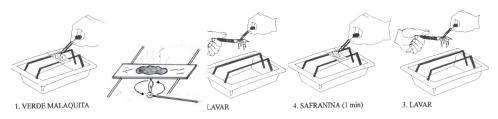
Interpretación:

Control de Calidad:

Los esporos se ven verdes, los bacilos Positivo: *Bacillus steatermophyllus*. rojos.

Negativo: Escherichia coli.

Fig. Tomado de Diaz, Garmazo y Lopez Goñi 1999.



6- COLORACION DE CAPSULAS:

Definición de cápsulas:

Muchos procariotas sintetizan polímeros orgánicos que se depositan en el exterior de la pared celular, como una capa blanda más o menos amorfa denominada cápsula o capa mucosa, que se pone de manifiesto claramente por tinción negativa.

Están constituídas por exopolímeros que varían en su composición. Generalmente son homo o heteropolisacáridos como levanos, dextranos, glucanos. En el caso del Bacillus sp. es un péptido formado por ácido glutámico.

Generalmente, las cápsulas se ponen de manifiesto mediante una tinción negativa.

FUNDAMENTO:

Tinta china

Las capsulas, por su características químicas, no se tiñen normalmente con colorantes como el cristal violeta o la safranina. Pero pueden observarse con una tinción negativa, solamente se tiñe el medio circundante.

Reactivos: Técnica:

Colocar la muestra en el porta objeto con

una gota de tinta china.

Colocar suavemente el cubreobjeto sobre

la suspensión.

Colocar el portaobjeto entre dos papales absorbentes y presionar con los dedos para que el exceso de líquido sea

absorbido por los papeles.

Interpretación: Control de Calidad:

Las cápsulas se observan como aureolas Positivo: Klebsiella pneumoniae u K. oxytoca. de color celeste o azul pálido alrededor de

las células azul oscuro o rosado.

Negativo: Proteus.

Naranja de acridina

El fluorocromo naranja de acridina se une al ácido nucleico ya sea en su forma nativa o desnaturalizada. En algunas preparaciones de naranja de acridina, el color de la fluorescencia puede variar, dependiendo del pH y de la concentración. El naranja de acridina ha sido empleado como colorante vital, que da una fluorescencia verde si el microorganismo está vivo y roja si está muerto. De todos modos, como el colorante se intercala en el ácido nucleico, el germen viable se inactivará poco tiempo después de la tinción.

El uso de naranja de acridina para detectar la presencia de bacterias en los hemocultivos ha sido ampliamente aceptado. De hecho, una gran cantidad de estudios han demostrado que la tinción de hemocultivos con naranja de acridina es tan sensible como el subcultivo ciego para la detección inicial de hemocultivos positivos.

Bibliografia

Díaz R Gamazo C y López Goñi I. 1999. Manual práctico de microbiología. Edición Masson