

**Zeitschrift:** Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène  
**Herausgeber:** Bundesamt für Gesundheit  
**Band:** 59 (1968)  
**Heft:** 3

**Artikel:** De quelques principes de statistique appliqués à la numération bactérienne  
**Autor:** Novel, Emile  
**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-982172>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 12.01.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

28. *Wilson J. B.*: J. Ass. Offic. Agr. Chemists, **38**, 559 (1955).
29. *Wilson J. B.*: *ibid.*, **40**, 62 (1957).
30. *Wilson J. B.*: *ibid.*, **43**, 583 (1960).
31. *Giordano M. T. e Pennati V.*: Riv. Vit. Enol. Conegliano, **18**, 357 (1965).
32. Methods of Analysis A. O. A. C., 1960, pag. 386.
33. Abbot Laboratoires Ltd., «Sucaryl Sweetener in Soft Drinks: Technical information».
34. *Davies A. M. C.*: J. Ass. Publ. Analysts, **4**, 11 (1966) (da Anal. Abstracts **14**, 4300; 1967).
35. *Rees D. I.*: Analyst, **90**, 568 (1965).
36. *Mitchell L. C.*: J. Ass. Offic. Agr. Chemists, **38**, 943 (1955).
37. *Ichibagase H. e Kojima S.*: J. Pharm. Soc. Japan, **82**, 1616 (1962) (C. A. **58**, 8357 g; 1963).
38. *Salo T., Airo E. e Salminen K.*: Z. Lebensm. Untersuch. Forsch., **125**, 20 (1964).
39. *Lee S. C.*: Chemistry, Tajpei, 117; 1966 (da Anal. Abstracts, **14**, 7864; 1967).
40. *Coppini D. e Albasini A.*: Mikrochimica Acta (Wien), (1968, 160—166).

## De quelques principes de statistique appliqués à la numération bactérienne

Par *Emile Novel*

(Service d'hydrobiologie et de microbiologie des denrées alimentaires)  
Institut d'hygiène Genève

Toute statistique de numération bactérienne, qu'il s'agisse de dénombrement direct ou de dénombrement après culture, comporte, comme toute autre statistique de numération

- A) un dénombrement;
- B) la mesure des résultats;
- C) la valeur des résultats obtenus;

### A. Dénombrement

Le dénombrement statistique comporte trois conditions essentielles:

1. Les objets à compter doivent être concrets;
2. l'unité doit être définie;
3. la masse doit être limitée dans le temps et dans l'espace.

### 1. *Nature concrète des objets à compter*

Pour être comptés les phénomènes faisant l'objet de statistique doivent être réels: microbes vus au microscope, colonies bactériennes. Nous ne pouvons pas envisager, statistiquement, les qualités des micro-organismes, telles que la virulence, la pathogénicité, la toxicité, qualités qui sont difficilement mesurables ou évaluables.

### 2. *Définition de l'unité*

L'unité sera, dans notre cas particulier, soit le microbe lui-même dans le cas du dénombrement direct au microscope, soit la colonie microbienne dans le cas de numération après culture. Quelquefois il sera même nécessaire de spécifier la nature du germe: bacille fluorescens, colonie d'Eberth.

### 3. *Limitation de la masse*

Pour qu'un dénombrement soit exact, il faut nécessairement mentionner l'unité de la masse (champ microscopique, plaque) ainsi que la surface (ou volume) sur laquelle on travaille. Il convient de limiter dans le temps (durée de l'incubation, nombre de champs ou plaques comptés) les diverses opérations du dénombrement.

Nous trouverons, par exemple,  $x$  microbes dans un champ microscopique ou  $y$  colonies par boîte de Petri. Le champ microscopique est de  $z$  cm<sup>2</sup>. Le Petri comporte 9 ou 12 ou 16 cm de diamètre; en conséquence,  $s$  cm<sup>2</sup>. Les plaques ont été dénombrées après 5 ou 10 ou 15 jours d'incubation.

## **B. Mesures des résultats du dénombrement**

Il faut considérer:

- a) les masses analogues;
- b) les nombres absolus;
- c) les nombres relatifs;
- d) les séries;
- e) la moyenne;
- f) la médiane;
- g) le mode;
- h) la variation moyenne;
- i) l'erreur probable;
- j) l'erreur probable moyenne;
- k) l'écart-étalon ou écart type;
- l) le coefficient de variation.

### *a) les masses analogues*

En statistique on mesure les résultats des dénombrements en rapprochant les masses analogues. On nomme masses analogues celles qui, regardées comme des

touts, entrent dans le même concept que la masse qui a fait l'objet du dénombrement qu'il s'agit d'évaluer.

Par exemple: nombre de germes que contient un échantillon d'eau du lac de Genève, puisé en surface, dans le port.

La masse «lac de Genève» est un lac suisse; c'est également un lac d'Europe; c'est aussi un lac du globe. Le nombre de germes d'un quelconque des lacs de Suisse, d'un quelconque des lacs d'Europe ou du monde peut être comparé (dans des conditions strictement superposables, bien entendu) à celui du lac de Genève.

### *b) les nombres absolus*

La comparaison peut s'établir directement en nombres absolus, c'est à dire au moyen des résultats bruts recueillis par les observateurs. On ne les emploie que très rarement en statistique microbiologique. En effet, que signifie 140 germes par Petri ou 75 bactéries par champ microscopique? Il est donc indiqué de réduire les nombres absolus en nombres relatifs.

### *c) les nombres relatifs*

Les masses sont réduites à des grandeurs comparables.

Lorsqu'il s'agit

1. de déterminer, par exemple, la densité des unités comptées dans un volume donné, chaque masse est rapportée à une même étendue dans le temps et dans l'espace:

	Germes par plaques	Germes par ml	Germes par litre
eau du réseau (Ville) (ensemencement de 1/10 ml)	8	80	80 000
eau brute du lac de Genève (ensemenc. de 1/20 de ml)	25	500	500 000
eau du Rhône (ensemenc. de 1/20 de ml)	110	2 200	2 200 000

2. d'apprécier, réciproquement, les rapports des unités comptées. On choisit arbitrairement une unité. Chaque masse est considérée comme possédant un nombre fixe de ces unités, habituellement 100. Il ne reste plus ensuite qu'à établir le rapport entre ce nombre fixe et la proportion variable d'autres sortes d'unités dénombrées dans la même masse. Ces rapports sont les nombres relatifs ou coefficients.

Dans l'exemple ci-dessous nous voyons que pour 100 colonies qui sont visibles, après 10 jours de culture, en bouillon de viande — agar, il n'y a que 30 colonies en milieu bouillon de viande + peptone + agar et l'on n'en décèle que 13 en bouillon de viande — gélatine.



Milieux	Nombre de colonies après culture durant								
	2 jours	3 jours	4 jours	5 jours	6 jours	7 jours	8 jours	9 jours	10 jours
Gélose au bouillon Liebig	19	60	78	85	95	99	99	100	100
Gélose au bouillon Liebig peptoné	10	22	26	28	30	30	30	30	30
Gélose-peptone	11	16	22	23	24	24	24	24	24
Gélose au bouillon de viande	8	13	16	17	17	17	17	17	17
Gélatine au bouillon de viande	12	19	24	26	26	26	26	26	26
Gélatine-peptone	7	12	18	20	20	20	20	20	20
Gélatine au bouillon Liebig	5	6	9	11	13	13	13	13	13

(D'après Gage et Phelps)

#### d) les séries

Lorsqu'on désire comparer les masses entre elles, on les groupe en séries. La série statistique est une suite de masses analogues dénombrées par rapport à une même unité.

*Exemple:* effectuer le dénombrement en germes du 5 séries de 20 Petri, chacune des plaques ayant étéensemencée au moyen de 1/20 de ml du même matériel à analyser (eau, lait, etc. . . ).

#### e) la moyenne

Si l'on veut résumer en une seule impression les différents termes d'une série, on en calcule la moyenne. La moyenne réalise donc la mesure des variations d'une série. La moyenne arithmétique, selon *Gauss* est «la mesure la plus probable de la quantité mesurée, celle qui se rapproche le plus de la vérité». Elle est égale à la somme des termes de la série, divisée par le nombre de ces termes.

Mais, en statistique, il ne faut pas oublier que la moyenne est quelque chose de plus qu'une simple opération arithmétique. La moyenne proprement dite, en effet, est une moyenne statistique concrète qui tient compte de la valeur et non seulement de la grandeur abstraite des nombres additionnés. Elle caractérise, en définitive, un ensemble de valeurs différentes.

*Exemple:* teneur mensuelle en germes (par ml) de l'eau du réseau de la ville de Genève (eau du lac, après chloration) pour l'année 1967.

Janvier	.	.	.	.	48 germes au ml
février	.	.	.	.	64
mars	.	.	.	.	20
avril	.	.	.	.	20
mai	.	.	.	.	12
juin	.	.	.	.	24
juillet	.	.	.	.	20
août	.	.	.	.	24
septembre	.	.	.	.	48
octobre	.	.	.	.	36
novembre	.	.	.	.	84
décembre	.	.	.	.	32

432 : soit

Moyenne: 36 germes au ml

La teneur mensuelle moyenne de l'eau du réseau de la Ville de Genève a été, pour l'année 1967, de 36 germes au ml.

#### f) La médiane

La médiane est la valeur qui se trouve au milieu de la série constituée par toutes les mesures ordonnées en rang de grandeur.

*Exemple:* Une série de 21 plaques de Petri donne le nombre de colonies suivant pour chacune des plaques:

16 — 18 — 8 — 9 — 7 — 8 — 17 — 15 — 10 — 6 — 10 — 19 — 9 — 11 —  
10 — 15 — 10 — 13 — 8 — 7 — 20.

Ordonnons cette série par ordre de grandeur; nous obtenons:

6 — 7 — 7 — 8 — 8 — 8 — 9 — 9 — 10 — 10 — 10 — 10 — 11 — 13 — 15 — 15 — 16  
— 17 — 18 — 19 — 20

le chiffre du milieu, 10, serait la médiane de cette série.

Si le nombre des résultats est pair, le médiane sera la moyenne des 2 nombres médians.

La médiane dépend donc de l'ordre dans lequel se placent tous les éléments de l'ensemble. Comme elle divise en deux parties également nombreuses cet ensemble, elle donne à l'examen comparatif de plusieurs ensembles une précision suffisante.

La médiane, en revanche, ne dépend pas, comme la moyenne, de la valeur mesurée, de la valeur quantitative des éléments; elle demeure, en conséquence, invariable lorsque la grandeur des éléments se modifie, cela pour autant que la répartition en deux groupes également nombreux, limitant centralement la médiane, subsiste.

#### g) Le mode

Le mode est le résultat qui, dans la série, s'est répété le plus souvent. Dans l'exemple précédent le mode est 10.

### b) La variation moyenne

La variation moyenne est la moyenne arithmétique des écarts trouvés entre la moyenne et chacune des mesures d'où la moyenne est tirée.

*Exemple:* Une série de 10 Petri comporte le nombre de colonies suivant:

Plaques	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Moyenne
Nombre de colonies	8	10	8	12	14	12	13	11	12	10	11
Ecart de la moyenne	3	1	3	1	3	1	2	0	1	1	1,6

La moyenne du nombre des colonies par plaque est 11. Pour la plaque No 1, le nombre des colonies est 8. L'écart de la moyenne est donc de 3; pour la plaque No 2 (10 colonies), l'écart est de 1; et ainsi de suite. Il suffit ensuite de calculer la somme des écarts de la moyenne, soit 16 dans les cas particulier, et de diviser cette somme par le nombre des observations, soit 10, pour obtenir la valeur de la variation moyenne. Cette dernière est de 1,6 dans notre exemple.

Il faut donc prendre 1.) la moyenne comme point de départ puis 2.) mesurer les écarts entre toutes les grandeurs des éléments constituant l'ensemble de cette moyenne. Or, la somme des écarts en plus est égale à la somme des écarts en moins. La somme des écarts, positifs aussi bien que négatifs, prise en *valeur absolue*, sera caractéristique de l'ensemble des écarts. En prenant la moyenne des écarts, on évite l'influence de leur nombre. En conséquence, elle peut être utilisée comme terme de comparaison pour déterminer l'égalité ou l'inégalité relative des éléments de plusieurs ensembles. La variation moyenne, que divers auteurs nomment également erreur moyenne, écart-moyen ou encore écart probable, peut donc servir à la mesure de la variabilité. C'est en définitive une moyenne dont la valeur mesure la grandeur générale des éléments d'une série.

### i) L'erreur probable

L'erreur probable est à la variation moyenne ce que le médian est à la moyenne arithmétique. C'est l'écart qui occupe le milieu de la série des écarts quand on a rangé ceux-ci par ordre de grandeur.

*Exemple:* Reprenons la série de 10 plaques mentionnée ci-dessus et rangeons les écarts par ordre de grandeur:

0 — 1 — 1 — 1 — 1      1 — 2 — 3 — 3 — 3

L'erreur probable est 1.

j) *L'erreur probable moyenne*

Il suffit pour obtenir l'erreur probable moyenne de diviser l'erreur probable d'une observation par la racine carrée du nombre des mesures faites selon la formule générale suivante:

$$\text{Erreur probable moyenne} = \frac{\text{Erreur probable}}{\sqrt{n}}$$

k) *L'écart-étalon*

L'écart-étalon, ou écart-type ou encore déviation-standard, est égal à la racine carrée de la somme des carrés des écarts divisés par le nombre des observations:

$$\sqrt{\frac{\sum d^2}{n}} = \sigma$$

ou  $d$  = l'écart entre chacune des mesures et  $n$  = le nombre des observations.

En utilisant toujours le même exemple que précédemment, nous obtenons:

Plaque No	Nombre de colonies	Ecart de la moyenne	Carré de l'écart
1	8	— 3	9
2	10	— 1	1
3	8	— 3	9
4	12	+ 1	1
5	14	+ 3	9
6	12	+ 1	1
7	13	+ 2	4
8	11	0	0
9	12	+ 1	1
10	10	— 1	1
	M = 11	0	36

$$\text{d'où} = \sqrt{\frac{36}{10}} = \sqrt{3,6} = 1,9$$

L'écart-étalon met en évidence la régularité ou l'irrégularité de séries semblables indépendamment de la nature des phénomènes étudiés qui peuvent, eux, varier sous l'influence de causes impondérables.



### 1. Le coefficient de variation

Le coefficient de variation  $v$  exprime l'écart-étalon en pour cent de la moyenne arithmétique. Il est représenté par la formule:

$$v = \frac{100 \cdot \sigma}{\text{Moyenne}}$$

Le coefficient de variation permet la comparaison de séries diverses à écart-étalon différent.

*Exemple:* Cinq boîtes de Petri ont étéensemencées chacune de 0,10 ml d'eau du réseau de la Ville de Genève prélevée à la fontaine publique de la rue des Bains le 19. 2. 1967. Le dénombrement des colonies après 15 jours d'incubation à 20 ° donne les résultats suivants:

$$15 - 19 - 29 - 25 - 26$$

d'où  $M = 22,8$  et l'écart-étalon 5. En appliquant la formule  $v = \frac{5 \cdot 100}{22,8} = 21,92$  soit valeur du coefficient de variation.

L'eau contient donc 228 colonies au ml puisque, pour un total de 0,5 mlensemencé, nous trouvons 114 colonies:  $114 \times 2 = 228$  colonies. Mais ce résultat, qui est à la fois le résultat moyen et le résultat le plus probable, peut toutefois être entaché d'une erreur qui est au maximum de  $\pm 21,92\%$ . Autrement dit, l'eau du réseau analysée comporte 228 germes au ml en moyenne, mais nous pouvons avoir le certitude qu'en tout cas elle ne possède pas moins de 178 germes et ne dépasse pas la richesse en micro-organismes de 278 au ml.

### C. Comment mettre en valeur les résultats obtenus par le dénombrement des colonies sur plaques de Petri?

La numération des germes ne donne, en elles-même que des résultats bruts. Ces résultats doivent être collationnés, puis mis en valeur au moyen des possibilités mathématiques diverses que nous offrent, sur la base des calculs de probabilités, les nombreuses modalités des principes statistiques, principes que nous venons de rappeler.

Les bactériologues américains, qui se sont beaucoup occupés de ce problème et qui ont consacré une somme gigantesque de travail afin de le résoudre expérimentalement, ont établi un certain nombre de formules simples, aptes à mettre en évidence les relations des groupes dénombrés.

Tous les calculs dont nous avons eu besoin ont été effectués selon les enseignements de *Halvorson* et *Ziegler* qui, dans leur «*Quantitative bacteriology*», ont déterminé les bases pratiques de la statistique bactériologique.

### *Méthode d'Halvorson et Ziegler*

La méthode des auteurs est basée sur le principe des moindres carrés. Il convient avant tout de définir quelques termes utilisés soit dans les formules globales, soit dans les calculs usuels.

- $x$  = nombre de bactéries par plaque ou par champ microscopique.  
 $m$  = moyenne arithmétique à déterminer.  
 $m'$  = chiffre choisi arbitrairement parmi les nombres de colonies comptées (ou les champs-microscopiques dénombrés). En pratique on choisit un chiffre qui, en première approximation, n'est pas trop éloigné de la moyenne.  
 $s^2$  = somme des carrés des écarts.  
 $\sigma$  = écart-étalon (ou déviation-standard).  
 $\sigma m$  = déviation-standard moyenne.  
 $n$  = nombre de plaques ou nombre de champs microscopiques comptés.

Les formules utilisées pour les calculs sont les suivantes:

$s^2 = \frac{\sum (x - m')^2}{n}$	
sommes des carrés des écarts	$= \frac{\text{somme de la différence du chiffre } m' \text{ arbitrairement choisi moins } x, \text{ chiffre réel compté, élevé au carré.}}{\text{nombre des observations}}$
$\sigma^2 = \frac{\sum (x - m)^2}{n}$	
écart-étalon au carré	$= \frac{\text{somme de la différence, élevée au carré, de la moyenne arithmétique (non encore connue) moins } x \text{ chiffre réel compté.}}{\text{nombre des observations}}$
$\sigma^2 = s^2 - (m - m')^2$	
d'où écart-étalon au carré	$= \frac{\text{somme des carrés des écarts} - \text{différence élevée au carré, du chiffre donné par la moyenne arithmétique soustrait du chiffre arbitrairement choisi}}{\text{nombre des observations}}$
$\text{Or } m = \frac{\sum x}{n} = m' + \frac{(m' - x)}{n}$	
moyenne arith.	$= \frac{\text{somme des nombres comptés}}{\text{nombre des observ.}} = \text{chiffre arbitr. choisi} + \frac{\text{somme de la différence } m' - x}{\text{nombre des observations}}$

*Calculs de la moyenne arithmétique, de l'écart-étalon, de la déviation standard  
moyenne et du coefficient de variation*

Pour la démonstration des calculs, utilisons une petite série de 20 plaques comportant, par Petri, le nombre de colonies suivant:

160, 128, 148, 139, 148, 168, 132, 110, 126, 125, 144, 137, 132, 95, 123, 156, 124, 132, 139, 149.

Il nous faut choisir, en premier lieu, un chiffre qui nous servira, en quelque sorte, de moyenne arithmétique provisoire ( $m'$ ). L'on peut employer évidemment un chiffre quelconque. Il est pourtant préférable de prendre un chiffre parmi ceux que nous donne le dénombrement des plaques ou, mieux encore, un chiffre qui, à première vue, ne soit pas trop éloigné de la moyenne probable. On peut d'ailleurs l'apprécier «grosso modo» en tirant la moyenne des nombres de colonies obtenus comme résultats extrêmes. Dans cette série, par exemple, le minimum des colonies est 95, le maximum 168, soit  $168 + 95 = 263 : 2 = 131,5$ . Nous allons choisir comme valeur de  $m'$  130.

$\times$	$\times - m'$	$(\times - m')^2$
160	+ 30	900
128	— 2	4
148	+ 18	324
139	+ 9	81
148	+ 18	324
168	+ 38	1444
132	+ 2	4
110	— 20	400
126	— 4	16
125	— 5	25
144	+ 14	196
137	+ 7	49
132	+ 2	4
95	— 35	1225
123	— 7	49
156	+ 26	676
124	— 6	36
132	+ 2	4
139	+ 9	81
149	+ 19	361
	(+ 194)	6203
	(— 79)	
	+ 115	

La première plaque comprend 160 colonies:  $x = 160$  d'où  $x - m' = 30$ . La seconde plaque comporte 128 colonies:  $x = 128$  d'où  $x - m' = 128 - 130 = -2$ . Il ne nous restera plus, une fois tous les  $x - m'$  déterminés, qu'à en calculer la somme, en tenant compte, cela va sans dire, du signe. Dans l'exemple choisi nous obtiendrons, en soustrayant de la somme des plus (+ 194) la somme des moins (— 79), le résultat de + 115. Il est facile maintenant de trouver la moyenne arithmétique qui répond à la formule  $m = m' + \frac{\sum (x - m')}{n}$ .

Nous obtenons donc  $m = 130 + \frac{115}{20}$ , soit  $m = 135,75$ .

Il est évident que pour calculer la moyenne  $m$ , le résultat  $\frac{x - m'}{n}$  est, ensuite, suivant sa signification, additionné ou soustrait du point de départ  $m'$ .

Dans cet exemple il est additionné et nous avons en conséquence  $130 + 5,75 = 135,75$ .

Déterminons maintenant l'écart-étalon. En additionnant le nombre trouvé pour chacun des carrés de  $x - m'$ , nous obtenons 6203, d'où nous tirons immédiatement  $s^2$  en appliquant la formule  $\frac{\sum (x - m')^2}{n}$  soit  $\frac{6203}{20} = 310,15$ . Calculons

à présent la valeur de  $\sigma^2 = \frac{\sum (x - m)^2}{n}$  soit  $= s^2 - (m - m')^2$ ; nous trouvons  $\sigma^2 = 310,15 - (135,75 - 130)^2 = 310,15 - (5,75)^2 = 310,15 - 33,05 = 277,10$  est facilement obtenu en extrayant la racine carrée de  $\sqrt{277,10} = 16,60$ , valeur de l'écart-étalon.

Le calcul de la déviation standard moyenne est aussitôt effectué:

$$\sigma_m = \frac{\sigma}{\sqrt{n}} = \frac{16,60}{\sqrt{20}} = \frac{16,60}{4,4} = 3,77.$$

Les auteurs américains admettent que l'erreur possible qui ne peut être dépassée est comprise d'une façon certaine entre les limites de  $\pm 2 \sigma_m$ . Dans cette série la moyenne est de 135,75, la valeur de  $\sigma_m$  est de 3,77 d'où  $2 \sigma_m = 7,54$ ; la fluctuation possible est donc comprise d'une part entre  $135,75 - 7,54 = 128,21$  et, d'autre part, entre  $135,75 + 7,54 = 143,29$  avec comme valeur la plus probable 135,75.

Pratiquement cela revient à dire que si chacune des plaques a étéensemencée de 0,05 ml d'une suspension microbienne, le nombre de germes que contient au ml cette suspension est compris entre 2564 et 2865 avec, comme valeur la plus probable, 2715.

Calculons maintenant le coefficient de variation  $v$ . Nous obtenons

$$v = \frac{100 \sigma}{m} = \frac{100 \cdot 16,6}{135,75} = \frac{1660}{135,75} = 12,22$$



Nous remarquons que si nous adoptons le coefficient de variation pour mesurer la fluctuation de l'erreur possible, nous obtenons des résultats un peu plus élevés qu'avec la formule  $\pm 2 \sigma$ . En effet, la suspension microbienne soumise à l'examen quantitatif comporterait bien 2715 germes au ml comme valeur la plus probable, mais le nombre de germes pourrait également être compris entre 2397 et 3033 micro-organismes au ml.

### Résumé

L'auteur rappelle les principales méthodes de statistique appliquées à la numération des bactéries.

Après avoir remis en mémoire ce que l'on entend par dénombrement, mesure des résultats, mise en valeur des résultats obtenus; ce que signifie exactement les termes masses analogues, nombres absolus, nombres relatifs, séries, médiane, mode, variation moyenne, erreur probable, écart-étalon, etc., il propose des exemples concrets.

Il utilise, à ces fins, la méthode d'*Halvorson* et *Ziegler* dont il définit les principes et les formules.

### Zusammenfassung

Der Autor erinnert an die wichtigsten Statistik-Methoden, die zur Abzählung der Bakterien angewendet werden.

Nachdem er uns in Erinnerung gerufen hat, was man unter Abzählung, Messen der Resultate und Vergleich der erhaltenen Resultate versteht, was die Ausdrücke analoge Massen, absolute Zahlen, relative Zahlen, Serien, Zentralwert, häufigster Wert, mutmaßlicher Fehler, Standardabweichung usw. bedeuten, stellt er konkrete Beispiele hin.

Er verwendet zu diesem Zweck die Methode von *Halvorson* und *Ziegler*, deren Prinzipien und Formeln er definiert.

### Summary

The author recalls the most important statistic methods employed in counting bacteria. Before giving specific examples, he defines the terms counting, measuring and comparing results, analogous masses, absolute and relative figures, series, median, most frequent value, probable error, standard deviation etc.

He uses the method of *Halvorson* and *Ziegler*, explaining its principles and formulae.

### Bibliographie

#### Methodes statistiques

*Freudenberg, von:*

Les méthodes statistiques. — *Abd., Abd. IV, Ti. 11.*

*Halvorson et Ziegler:*

Application des méthodes statistiques aux problèmes bactériologiques. — *J. of Bacteriology*, 1932, t. 25, p. 101.

*Johansen:*

Elemente der exakten Erblickkeitslehre. — *Jena*, G. Fischer, 1912, p. 46.

- Mac Crady:* Tables permettant la numération rapide des cultures en tubes de fermentation. — Publ. Health J., Toronto, 1918, p. 201.
- March:* La statistique et sa méthode. — Rev. d'Hyg., 1928, p. 94.
- Matuszewski:* L'application de la loi de Poisson à l'essai biologique de l'eau d'après Hansen. — Le Lait, 1936, p. 66.
- Sur quelques problèmes de bactériologie qui peuvent être résolus à l'aide des méthodes de la statistique mathématique. — Broch. de l'Inst. Bact. et Ind. agr., 1934.
- Matuszewski et Sapinska:* La distribution des colonies dans les boîtes de Petri et la loi de Poisson. — Tr. et C. R. Inst. Bact. de Varsovie, 1933, p. 61.
- Matuszewski, Sapinska, Neymann:* Est-il possible d'isoler des cultures pure dans une boîte de Petri? — Zentralbl. Bakt. Parasit. und Infekt., 1936, t. 95, p. 45—63.
- Schelling:* L'importance des méthodes statistiques en biologie. — Ergebn. der Hyg., Bakter., Immunitätsforsch. und exper. Therapie, 1941, vol. 24, p. 97.
- Sapinska:* Comparaison de la précision avec laquelle on peut déterminer le nombre de micro-organismes dans l'unité de volume au moyen de certaines modifications de la méthode des solutions. — Tr. et C. R. Inst. Bact. et Ind. Agric., de Varsovie, 1942, p. 16.
- Novel et Burkard:* De la limite de précision de la méthode utilisant la technique des membranes filtrantes. Trav. de chimie alimentaire et d'hygiène, 1959, vol. 50, p. 292.

## Einige Beobachtungen zum hygienisch-bakteriologischen Zustand von pasteurisiertem Vollrahm

*A. Blumenthal*

(Aus dem Zentral-Laboratorium des Migros-Genossenschafts-Bundes [MGB] Zürich)

### 1. Einleitung

Die bakteriologisch-hygienischen Anforderungen an pasteurisierten Vollrahm sind in der Schweizerischen Lebensmittelverordnung nur sehr allgemein gehalten. Art. 76, Abs. 9 der LVO besagt, daß keine Krankheitserreger darin enthalten sein dürfen und daß das Produkt keimarm zu sein hat. Was unter letzterem zu verstehen ist, wird nicht dargelegt. Vor rund 2 Jahren sind nun die Kriterien publiziert worden, die zur Beurteilung des hygienischen Zustandes des pasteurisierten Vollrahmes zu dienen haben (1). Die Gesamtkeimzahlen sollen ab Erzeugerbetrieb 25 000/g, bei Abgabe an den Konsumenten 100 000/g nicht überschreiten. Die entsprechenden Werte für coliforme Keime lauten 10/g, bzw. 30/g.