

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

ВЕТЕРИНАРНАЯ
МЕДИЦИНА

П. И. Барышников, В. В. Разумовская





• САНКТ-ПЕТЕРБУРГ •
• МОСКВА •
• КРАСНОДАР •
• 2015 •

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

Составители:
П. И. Барышников,
В. В. Разумовская

Издание второе, исправленное

ДОПУЩЕНО

*Министерством сельского хозяйства РФ в качестве учебного пособия
для студентов вузов, обучающихся по направлению подготовки
(специальности) «Ветеринария»*

ДОПУЩЕНО

*УМО вузов РФ по образованию в области зоотехнии и ветеринарии
в качестве учебного пособия для студентов вузов, обучающихся
по направлению подготовки (специальности) «Ветеринария»
(квалификация (степень) «Ветеринарный врач»)*



• САНКТ-ПЕТЕРБУРГ • МОСКВА • КРАСНОДАР •
• 2015 •

ББК 48.7я73

Л 12

Л 12 Лабораторная диагностика вирусных болезней животных / Сост. П. И. Барышников, В. В. Разумовская: Учебное пособие. — 2-е изд., испр. — СПб.: Издательство «Лань», 2015. — 672 с.: ил. — (Учебники для вузов. Специальная литература).

ISBN 978-5-8114-1882-4

Учебное издание содержит действующие методические указания, наставления и инструкции по лабораторной диагностике вирусных болезней животных, утвержденные Министерством сельского хозяйства СССР, РФ и Россельхознадзором РФ. Документы систематизированы по видам животных, в большинстве прошли многолетнюю апробацию в Алтайской краевой ветеринарной лаборатории и включены в «Перечень нормативной документации, разрешенной для использования в государственных ветеринарных лабораториях при диагностике болезней животных, рыб, пчел, а также контроля безопасности сырья животного и растительного происхождения» (по состоянию на июль 2011 г.). Приводятся предметный указатель и библиографический список.

Предназначено для студентов, обучающихся по специальности «Ветеринария» и направлению «Ветеринарно-санитарная экспертиза», ветеринарных врачей и лаборантов ветеринарных лабораторий.

ББК 48.7я73

Рецензенты

И. И. ГУСЛАВСКИЙ — доктор ветеринарных наук, профессор кафедры микробиологии, эпизоотологии, паразитологии и ВСЭ Алтайского государственного аграрного университета;

В. И. ПЛЕШАКОВА — доктор ветеринарных наук, профессор, зав. кафедрой ветеринарной микробиологии, вирусологии и иммунологии Омского государственного аграрного университета им. П. А. Столыпина;

В. А. СИНИЦЫН — доктор ветеринарных наук, зав. отделом ФГБУ «Новосибирская межрегиональная ветеринарная лаборатория».

Обложка
Е. А. ВЛАСОВА

© Издательство «Лань», 2015

© Коллектив авторов, 2015

© Издательство «Лань»,

художественное оформление, 2015

ИНФЕКЦИОННЫЙ РИНОТРАХЕИТ

3.8. МЕТОДИКА ПО ИССЛЕДОВАНИЮ СПЕРМЫ КРУПНОГО РОГАТОГО СКОТА НА КОНТАМИНАЦИЮ ВИРУСОМ ИНФЕКЦИОННОГО РИНОТРАХЕИТА — ПУСТУЛЕЗНОГО ВУЛЬВОВАГИНИТА (ИРТ-ИПВ) (утверждена 8 февраля 1983 г., б/н)

ИРТ-ИПВ — остро протекающая контагиозная болезнь, характеризующаяся катарально-некротическими поражениями органов дыхания, лихорадкой, общим угнетением и конъюнктивитом, а также развитием пустулезного вульвовагинита и появлением абортыв у коров, а также баланопоститами у быков.

Возбудителем болезни является ДНК-содержащий вирус из группы герпесвирусов. Вирус культивируется в культуре первично-трипсинизированных и перевиваемых клеток почек и семенников телят, не обладает гемадсорбирующими и гемагглютинирующими свойствами, чувствителен к эфиру, хлороформу, инактивируется при 56°C в течение 20 мин, при 37°C — через 4...10 дней, быстро теряет активность в кислой среде, но длительно сохраняется при pH 6...9 и температуре 40°C или в замороженном состоянии.

Метод обнаружения вирусных контаминантов в сперме основан на выделении вируса в культуре клеток и идентификации его в реакции нейтрализации или методом флуоресцирующих антител.

Исследованию подлежит неразбавленная сперма, а также сперма, разбавленная и сохраненная при 2...5°C или в замороженном виде при температуре -190°C.

Выделение вируса проводят путем заражения первично-трипсинизированной культуры клеток почек эмбрионов коровы (ПЭК) или тестикул бычков (ТБ).

Для проведения исследований применяют следующее оборудование и реактивы:

- автоклав;
- центрифуга на 8 тыс. об/мин;
- шкаф сушильный;
- термостат;
- магнитная мешалка;
- микроскоп биологический;
- микроскоп люминесцентный;
- ножницы;
- пипетки мерные 1,0, 2,0, 5,0, 10,0 мл;
- колбы мерные;
- чашки бактериологические ГОСТ 10515-63;
- пробки резиновые № 12, 14, 24;
- фильтры марлевые;
- раствор Хенкса pH 7,2...7,4;
- 0,5% раствор гидролизата лактальбумина;
- сыворотку крупного рогатого скота;
- специфическую сыворотку против вируса ИРТ и отрицательную сыворотку;
- флуоресцирующую сыворотку против вируса ИРТ;
- масло нефлуоресцирующее;
- антибиотики: пенициллин натриевая соль, стрептомицин хлоркальциевый комплекс, полимиксин, сульфат М, микостатин (нистатин);
- спирт этиловый-ректификат ГОСТ 5962-67.

ПОДГОТОВКА К ИССЛЕДОВАНИЮ

Подготовка к исследованию спермы. Неразбавленную сперму перед инокуляцией в культуру клеток разводят 1:10 раствором Хенкса, содержащем пенициллин, стрептомицин 750...1000 мкг/мл, полимиксин — по 750...1000 ЕД/мл и микостатин (нистатин) — 50 ЕД/мл. Сохраненную (замо-

роженно-оттаянную) сперму разводят с учетом разбавления, сделанного перед замораживанием, и доводят разведение до 1:10. Если исследованию подвергается сперма, разбавленная 1:10 или более, то к такой сперме, если она не санирована, добавляют только антибиотики в указанной концентрации. Подготовленную сперму замораживают дважды при $-15...-40^{\circ}\text{C}$ и оттаивают при комнатной температуре.

Приготовление культур клеток. Культуру клеток ПЭК или ТБ готовят по методике, изложенной в «Методических указаниях по приготовлению первично-трипсинизированных культур клеток крупного рогатого скота», рекомендованных ГВБ МСХ СССР в 1976 г. Клетки культивируют в среде, состоящей из 0,5% гидролизата лактальбумина в растворе Хенкса, 10% сыворотки крупного рогатого скота и антибиотиков: пенициллина — 100 ЕД/мл, стрептомицина — 100 мкг/мл, микостатина (нистатина) — 20 ЕД/мл. В качестве поддерживающей среды используют 0,5%-ный гидролизат лактальбумина без сыворотки.

МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЙ

Выделение вируса. Для выделения вируса используют 3...4-суточную культуру клеток ПЭК или ТБ. Каждой серией спермы (партией) заражают не менее 4 пробирок или один 100 мл матрац с культурой клеток. Серии спермы от одного быка, полученные в течение трех месяцев, смешивают и исследуют как одну пробу.

Клетки перед инокуляцией материала дважды отмывают раствором Хенкса или питательной средой, после чего в каждую пробирку вносят 0,1...0,2 мл подготовленной спермы. Матрацы заражают по 1,0...2,0 мл. Адсорбируют в течение 30 мин при 37°C или одного часа при комнатной температуре. Затем инокулят удаляют, а монослой отмывают два раза раствором Хенкса или питательной средой. В пробирки добавляют по 1,0 мл, а в матрацы по 10...12 мл поддерживающей среды и культивируют при 37°C в течение 5...7 дней.

Для контроля оставляют не менее 5 пробирок с незараженной культурой клеток. Зараженные и контрольные про-

бирки ежедневно смотрят под микроскопом (об. 8,10 × ок. 7) на наличие цитопатических изменений (ЦПИ). Через 5...7 дней проводят второй пассаж исследуемого материала. Для этого культуру инфицированных клеток замораживают при $-15...-40^{\circ}\text{C}$ и оттаивают при комнатной температуре. Суспензию тщательно перемешивают и вносят по 0,1...0,2 мл в пробирки с монослоем клеток. Через 5...7 дней учитывают результаты заражения и при отсутствии ЦПИ проводят третий пассаж. При отсутствии цитопатических изменений в четырех пассажах сперму считают свободной от вируса ИРТ-ИПВ. При наличии цитопатических изменений в первом пассаже для исключения цитотоксического действия спермы проводят второй пассаж. Цитопатический агент второго или последующего пассажей идентифицируют в реакции нейтрализации (РН) или методом флуоресцирующих антител (МФА).

Идентификация вируса в реакции нейтрализации (РН).

Реакцию ставят в культуре клеток ПЭК или ТБ со специфической и отрицательной сыворотками. Сыворотки каждую в отдельности прогревают при 56°C в течение 30 мин, разводят средой 1:10 и разливают по 1,0 мл в 7 стерильных пробирок. Затем готовят десятикратные разведения вируса на питательной среде в объеме 5 мл, начиная с 10^{-1} до 10^{-7} и по 1,0 мл каждого разведения вносят в пробирки с сыворотками, встряхивают и инкубируют в течение часа при температуре 37°C и используют для заражения культуры клеток. Каждой смесью заражают по 0,2 мл 4 пробирки с культурой клеток. Через 30...40 мин инкубирования в пробирки добавляют по 0,8 мл питательной среды. Параллельно готовят контроль специфической и отрицательной сывороток на токсичность. Для этого сыворотки (каждую в отдельности) в разведении 1:10 смешивают с равным объемом питательной среды и вносят по 0,2 мл в 4 пробирки с культурой клеток. Для контроля культуры клеток 4 пробирки оставляют незараженными. В них ростовая среда меняется на поддерживающую.

Опытные и контрольные пробирки инкубируют в течение 7 сут, проводя микроскопию со 2-го дня. Учет реакции

проводят при условии отсутствия цитопатических изменений в контрольных пробирках.

Реакцию учитывают по индексу нейтрализации (ИН). ИН — это отношение титра вируса в смеси с отрицательной сывороткой к титру вируса в смеси со специфической сывороткой. Его рассчитывают по формуле

$$\text{ИН} = \frac{\text{титр вируса в смеси с отрицательной сывороткой}}{\text{титр вируса в смеси со специфической сывороткой}}$$

Титр вируса определяют методом Рида и Менча по формуле

$$A = \frac{a - 50 \cdot d}{a - b},$$

где A — показатель логарифма дозы, поражающей более 50% пробирок; a — процент эффекта дозы, поражающей более 50% пробирок; b — процент эффекта дозы, поражающей менее 50% пробирок; d — разность показателей логарифмов доз, поражающих менее и более 50% пробирок.

Положительным считают индекс нейтрализации, равный 2 и более десятичным логарифмам ($\lg 2$). Вирус ИРТ-ИПВ считают идентифицированным, если он нейтрализуется специфической сывороткой с положительным индексом.

Идентификация вируса методом флуоресцирующих антител основана на обнаружении вирусного антигена в культуре клеток, обработанных флуоресцирующим иммуноглобулином. Для этого культуру клеток выращивают в пробирках на полосках покровных стекол или слюдинках и заражают вирусом. Через 24 ч инкубации стекла извлекают, дважды промывают фосфатным буфером и подсушивают на воздухе. Затем фиксируют 10...12 мин в ацетоне и после повторного подсушивания препараты хранят при -20°C или окрашивают флуоресцирующей сывороткой.

Препараты обрабатывают флуоресцирующей сывороткой в рабочем разведении в течение 30 мин во влажной камере (чашка Петри с увлажненной фильтровальной бумагой) при температуре 37°C , затем двукратно промывают фосфатным буфером pH 7,2...7,4 и споласкивают дистиллированной водой. На высушенный препарат наносят каплю смеси, состоящей из 9 частей глицерина и 1 части фос-

фатного буфера рН 7,2...7,4, покрывают покровным стеклом и просматривают в фиолетово-синем свете при использовании иммерсионного объектива. На ранней стадии инфицирования клеток специфический антиген выявляется в перинуклеарной зоне, а позднее в ядре и в цитоплазме инфицированных клеток. Специфичность флуоресценции контролируют следующим образом: обрабатывают флуоресцирующей сывороткой клетки, незараженные вирусом; окрашивают специфической флуоресцирующей сывороткой инфицированные клетки, предварительно обработанные специфической немаркированной сывороткой.

Положительной считается реакция, при которой отмечают специфическую флуоресценцию в зараженной культуре клеток, при отсутствии флуоресценции в контрольных препаратах.

В случае отрицательных результатов исследования в реакциях нейтрализации и иммунофлуоресценции со специфической и флуоресцирующей сыворотками против вируса ИРТ-ИПВ цитопатический агент исследуют сыворотками против вирусов парагриппа-3, диарей и аденовирусов. Идентификацию изолята проводят методами, изложенными в «Методических указаниях по лабораторной диагностике вирусных респираторно-кишечных инфекций крупного рогатого скота», утвержденных ГВБ МСХ СССР 25.07.1978.

При обнаружении в сперме вируса ИРТ-ИПВ сперму бракуют.

Методические указания подготовлены Всесоюзным государственным научно-контрольным институтом ветпрепаратов МСХ СССР.

Зав. лабораторией контроля и стандартизации препаратов, применяемых при искусственном осеменении с/х животных, Н. Г. Балашов;

Зав. лабораторией контроля и стандартизации препаратов против оспенных и респираторных инфекций, доцент В. В. Гуенков;

Ст. научный сотрудник, кандидат биологических наук Н. В. Изотова;

Младший научный сотрудник Г. Э. Фарботко.

КРАТКИЙ СЛОВАРЬ ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ВЕТЕРИНАРНЫХ ТЕРМИНОВ

Антигены (анти + греч. *genes* — порождающий) — чужеродные для организма высокомолекулярные органические вещества коллоидной структуры (белки, белково-липидные и белково-полисахаридные комплексы), способные при поступлении (введении парентерально) вызывать синтез особых глобулинов-антител и вступать в специфическое взаимодействие с ними.

Антитела (анти. + тело) — противотела — специфические белки (иммуноглобулины), образующиеся в организме под воздействием антигенов. Они накапливаются в сыворотке крови и тканях, вступают в специфическую связь с соответствующими антигенами и разрушают или обезвреживают их.

Биологическая проба (биопроба) — один из методов диагностики инфекционных болезней с помощью заражения патологическим материалом подопытных животных (куриных эмбрионов, культур клеток) и их исследования.

Вирион — полноценная внеклеточная вирусная частица.

Вирусовыделение — выделение возбудителей инфекции из организма больного животного или вирусоносителя.

Вирусопосительство — наличие возбудителя инфекции в определенных органах и тканях клинически здорового животного, не сопровождающееся иммунологической перестройкой организма.

Вирусы (лат. *virus* — яд) — облигатные внутриклеточные паразиты, отличающиеся от растительных и животных организмов малыми размерами, отсутствием клеточного строения и автономного метаболизма, наличием только одного типа нуклеиновой кислоты и дезъюнктивным способом размножения.

В. безоболочечные — вирусы, в структуре которых отсутствует липопротеидная оболочка.

В. оболочечные — вирусы, в структуре которых присутствует липопротеидная оболочка.

Вирусоскопия (вирусы + *skopeo* — смотрю, наблюдаю) — метод микроскопического изучения морфологии вирусов.

Гемагглютинация (греч. *haima* — кровь + *agglutinatio* — склеивание) — склеивание и выпадение в осадок эритроцитов под воздействием вирусов, бактерий, токсинов и др., способных адсорбироваться на поверхности эритроцитов, а также гемагглютининов.

Гемадсорбция (греч. *haima* — кровь + *adsorbctio* — поверхность поглощение) — способность культур клеток, зараженных вирусами, адсорбировать эритроциты различных животных, что объясняется включением в плазматическую мембрану синтезирующихся вирусных белков.

Диагностика (греч. *diagnostikos* — способный распознавать) — раздел клинической ветеринарии о методах исследования животных для распознавания их болезней и состояния организма с целью назначения необходимого лечения и профилактических мероприятий.

Диагностический набор — набор стандартных препаратов, используемых для постановки диагноза (антиген, специфическая и контрольная сыворотки и др.).

ДНК-зондов метод — метод генодиагностики, основанный на способности меченой одноцепочечной молекулы ДНК взаимодействовать с комплементарной ей молекулой нуклеиновой кислоты определенного вируса с образованием двухцепочечной структуры.

ДНК-содержащие вирусы — вирусы, имеющие один тип нуклеиновой кислоты — ДНК, у большинства она представлена двухцепочечной структурой, у некоторых — одной цепью.

Идентификация (лат. *identifico* — отождествляю) — признание тождественности, опознание-определение видовой (типовой) принадлежности микроорганизма на основании всестороннего изучения его свойств.

Иммуоферментный анализ — группа методов, позволяющих выявлять комплекс антиген — антитело с помощью субстрата, который расщепляется ферментом (пероксидазой, щелочной фосфатазой и др.) с появлением окрашивания.

Инактивация вирусов (лат. *inactivus* — неактивный) — уничтожение инфекционной активности вирусов путем повреждения генома физическим или химическим воздействием.

Индикация возбудителя инфекции (лат. *indicatio* — указание) — выявление и идентификация патогенных микроорганизмов в различных объектах.

Инокуляция возбудителя (лат. *inoculatio* — прививка) — введение возбудителя путем инъекции (искусственное заражение или внесение его в организм животного членистоногими переносчиками при укусах).

Консервирование вирусов (лат. *conservare* — сохранять) — общее название методов воздействия физическими и (или) химическими факторами на какие-либо объекты с целью длительного сохранения в них вирусов.

Контаминация (лат. *contaminatio* — смешение) — обсеменение поверхности тела животного, предметов ухода, почвы, воды, кормов, биопрепаратов и других объектов патогенными микроорганизмами.

Культивирование вирусов — выращивание вирусов в искусственных условиях.

Культуры клеток (клеточные культуры) — клетки многоклеточного организма, живущие вне его в искусственно созданных условиях среды.

Куриный эмбрион — оплодотворенное куриное яйцо, выдержанное в инкубаторе.

Лабораторные животные — животные, используемые в лаборатории при проведении исследований (мыши, крысы, кролики, морские свинки, хомяки, голуби и др.).

Лиофилизация (греч. *lyo* — растворяю + *phileo* — люблю) — высушивание предварительно замороженного материала в глубоком вакууме.

Моноклональные антитела — строго специфические антитела, способные выявить минимальные различия в химическом составе и пространственной конфигурации молекул, являются продуктом отдельных клонов антителопродуцирующих клеток.

Парные сыворотки — сыворотки, взятые в самом начале заболевания и 2...3 недели спустя. Повышение титра антител в 4 раза и более считается основой положительной реакции.

Пассаж (фр. *passage* — переход) — последовательное заражение восприимчивых объектов (животные, куриные эмбрионы, культуры клеток) микроорганизмами.

Полимеразная цепная реакция (от англ. *Polymerase Chain Reaction*, ПЦР) — метод генодиагностики, основанный на многократном увеличении копий строго определенных фрагментов

молекулы ДНК вируса при помощи фермента термостабильной ДНК-полимеразы.

Реакция гемагглютинации (РГА) — метод обнаружения и идентификации вирусов, основанный на способности многих вирусов, обладающих тканевым тропизмом, агглютинировать эритроциты определенных видов животных.

Реакция иммунофлуоресценции (РИФ) (лат. *fluorescens* — светящийся) — серологическая реакция, основанная на взаимодействии антиген — антитело, при этом один из компонентов, участвующий в реакции, связан с флуоресцирующим красителем.

Реакция нейтрализации (РН) — метод идентификации вируса, основанный на феномене потери им инфекционности в результате взаимодействия со специфическими антителами.

Реакция связывания комплемента (РСК) — метод серологического исследования, основанный на способности образующегося комплекса антиген — антитело связывать комплемент, что выявляется по отсутствию гемолиза при добавлении гемолизина и эритроцитов.

Реакция торможения гемагглютинации (РТГА) — метод идентификации вируса или выявления противовирусных антител в сыворотке крови, основанный на феномене отсутствия агглютинации эритроцитов вирусом, в присутствии специфических к нему антител.

РНК-содержащие вирусы — вирусы, имеющие один тип нуклеиновой кислоты — РНК, у большинства она представлена одной цепью, у некоторых — двухцепочечной структурой.

Серовариант — самостоятельная группа внутри определенного вида и серогруппы (серотипа) микроорганизмов, обусловленная наличием антигенов, отличающихся от антигенов других микроорганизмов этого вида и серогруппы (серотипа), что выявляется с помощью серологических реакций.

Серогруппа (серотип) — самостоятельная группа внутри определенного вида микроорганизмов, обусловленная наличием антигенов, отличающихся от антигенов других микроорганизмов этого вида, что выявляется с помощью серологических реакций.

Серологические реакции — реакции, широко используемые при постановке диагноза инфекционных болезней, методы обнаружения антител и антигенов в крови и других тканях.

Сыворотка крови (лат. *serum* — сыворотка + *sanguis* — кровь) — составная часть крови, представляющая собой плазму, из которой удалены форменные элементы и фибрин в процессе свертывания крови.

Тельца включения — своеобразные морфологические образования, обнаруживаемые в цитоплазме или ядрах клеток определенных тканей при некоторых вирусных инфекциях и состоящие из скопления вирионов и вирусных белков.

Термолабильность (греч. *thermos* — теплый + лат. *labilis* — нестойкий) — неустойчивый к тепловому воздействию, изменяющийся при нагревании.

Термостабильность (греч. *thermos* — теплый + лат. *stabilis* — неизменный) — сохраняющий свои свойства при нагревании.

Титр вируса — концентрация инфекционных единиц вируса в определенном объеме материала.

Цитопатогенное действие вирусов (ЦПД, цитопатический эффект) — специфическая морфологическая деструкция (разрушение) и функциональная патология зараженных вирусами клеток в культурах.

Штамм (нем. *stamm* — род, корень) — культура микроорганизмов одного вида с одинаковыми морфологическими и биологическими свойствами.

Элементарные тельца — см. Вирион (2, 3).

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

1. Лабораторные исследования в ветеринарии. Вирусные, риккетсиозные и паразитарные болезни : справочник / под ред. Б. И. Антонова. — М. : Агропромиздат, 1987. — 240 с.
2. Бакулов, И. А. Эпизоотологический словарь-справочник / И. А. Бакулов, Г. Г. Юрков, В. А. Ведерников [и др.]. — М. : Россельхозиздат, 1986.
3. Ньмм, Э. М. Словарь ветеринарных микробиологических и вирусологических терминов / Э. М. Ньмм, К. А. Петерсон, Э. А. Аавер [и др.]. — М. : Росагропромиздат, 1989.

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

- Агар мясо-пептонный (МПА)**
*101, 109, 125, 326, 387,
444, 456, 476, 483, 542, 588*
- Альбумин бычий** *7, 226, 618*
- Аппарат Кипча** *126, 480*
- Бульон мясо-пептонный
(МПВ)** *78, 101, 109, 125,
326, 444, 456, 476, 483, 496,
542, 588*
- триптозо-фосфатный *519*
- Буфер вероналовый** *35, 375*
- боратный *148*
- фосфатно-солевой *174, 315,
328, 561, 604*
- калий-фосфатный *231,
236, 407*
- карбонатно-бикарбонатный
335, 561, 604, 618
- Гемолизин** *25, 114, 300,
369, 607*
- Гемолитическая система
(гемсистема)** *25, 116, 216*
- Жидкость Руге** *106, 446*
- Карнуа *108*
- Имуноасцитическая жид-
кость (ИАЖ)** *84*
- Комплемент** *27, 116, 216, 300,
370, 607*
- Метод вирусоскопии** *99, 443,
548*
- Кербера *66*
- иммуноферментного
анализа (ИФА) *88, 159, 173,
228, 233, 244, 314, 328, 336,
349, 406, 409, 436, 561,
603, 609, 617*
- кофал-теста *514*
- перекрестного иммунитета *64*
- полимеразной цепной
реакции (ПЦР) *180, 253,
307, 342, 416, 425, 625*
- Рида и Менча *66, 242, 297,
324, 380, 394, 500, 523,
552, 556*
- электронной микроскопии
327, 593
- Окраска гистопрепаратов по
Ленду** *80*
- Турбиной *584*
- Туревичу *81, 584*
- мазков по Борману —
Гайнуллиной *74*
- Михину *74*
- Морозову *100, 446*
- Муромцеву *73*
- Пашену *100, 447*
- Селлерсу *74*
- Перевиваемая линия почки
свиньи (СПЭВ)** *70, 386, 392*

- культура клеток ВНК-21 18, 110
- культура клеток почки поросенка (РК-15) 289, 392
- Первично-трипсинизированная культура клеток почки свиньи (ПЭС) 70, 141, 386
- почки эмбриона коров (ПАК) 141, 218, 239
- селезенки эмбриона коров (СЭК) 218
- легкие эмбриона коров (ЛЭК) 218
- тестикул бычка (ТБ) 218, 239
- почка ягненка 110
- Раствор 30-50%-ного стерильного глицерина 21, 72, 100, 108, 385, 482, 588, 616
- азид натрия 600
- азотнокислого серебра 106, 446
- Альсвера 55, 271, 361
- бис-диазобензидама 55
- борно-боратный буферный 576
- бромистого этидия 180, 253, 306, 342, 416, 625
- версена 17, 69, 296
- гексаметафосфата натрия 215
- забуференый физиологический (ЗФР) 7, 298, 325, 353, 386, 399, 563, 596
- лимоннокислого натрия 127, 135, 402, 448, 458, 469, 476, 535
- медиал-вероналовый 83, 669
- мертиолята 376, 600
- натрия хлористого 7, 171, 215, 269, 276, 287, 352, 376, 392, 571, 611
- трипсина 18, 69, 296
- физиологический 21, 54, 78, 83, 101, 110, 127, 134, 212, 236, 257, 263, 266, 303, 364, 367, 419, 428, 444, 448, 456, 469, 475, 482, 507, 535, 542, 547, 554, 616, 630
- фосфатно-буферный 7, 21, 54, 77, 109, 215, 229, 234, 271, 294, 322, 363, 368, 362, 367, 386, 448, 502, 507, 591, 620
- формалина 86, 100, 108, 482, 503, 637, 617
- Хенкса 18, 70, 87, 141, 211, 240, 296, 323, 377, 387, 486, 492, 535, 589, 616
- хромоген-субстратный 318, 332, 338, 353, 564, 606
- Эванса 299
- Эдингтона 108
- Эрла 18, 296, 589
- Реакция гемагглютинации (РГА) 127, 135, 221, 270, 359, 403, 449, 459, 472, 477, 543, 597
- гемадсорбции (РГАд) 142, 220
- диффузионной преципитации (РДП) 4, 76, 118, 145, 214, 268, 280, 376, 483, 488, 493, 500, 536, 545, 552, 599
- длительного связывания комплемента (РДСК) 113
- иммунодиффузии (РИД) 154, 170, 276
- иммунофлуоресценции (РИФ) 77, 112, 142, 212, 242, 262, 263, 298, 322, 378, 386, 516, 552, 591
- иммуноосмофореза 84
- иммуноэлектроосмофореза (РИЭОФ) 569, 573
- нейтрализации (РН) 69, 86, 143, 227, 241, 324, 379, 389, 393, 395, 464, 493, 497, 522, 543, 548
- нейтрализации вирусных гемагглютининов (РНВГ) 226
- прямой гемагглютинации (РНГА) 83, 227, 325, 494, 501, 516

- непрямо́й иммунофлюоресценции (РНИФ) 5, 112, 292, 322
 - пассивной гемагглютинации (РПГА) 55
 - подавления иммунофлюоресценции 213, 386
 - радиальной иммунодиффузии (РРИД) 5, 276
 - серозащиты (РЗ) 65
 - связывания комплемента (РСК) 24, 35, 215, 268, 299, 368, 507
 - угнетения связывания комплемента (РУСК) 59
 - торможения (задержки) гемагглютинации (РТГА, РВГА) 125, 135, 144, 221, 262, 265, 272, 357, 361, 399, 448, 457, 477, 597
 - гемадсорбции (РТГАд) 142, 220, 262
 - непрямо́й гемагглютинации (РТНГА) 225
- Среда 199, 323, 386, 486, 518, 540, 590
- 0,5%-ного гидролизата лактальбумина 18, 70, 110, 240, 323, 386, 486, 518, 540, 589
 - 5%-ного гемогидролизата 386
 - Игла 18, 70, 110, 486, 518, 540, 590
 - Игла (МЕМ) 289, 393
 - Китта-Тароци 326, 542
 - поддерживающая 18, 323, 386, 393, 486, 518, 540, 590
 - ростовая 18, 296, 393, 486, 518, 590
- Тельца Бабеша — Негри 74
- Термолabileнные ингибиторы 126, 403, 449, 480
- Термостабильные ингибиторы 126, 480
- Тканевая цитопатическая доза (ТЦД) 18, 70, 87, 143, 380, 394, 544
- Цитопатическое действие (ЦПД) 19, 70, 87, 110, 143, 219, 241, 324, 380, 388, 394, 486, 544
- Эритроцитарный диагностикум 55, 83, 325

СОДЕРЖАНИЕ

1. Болезни, общие для всех или нескольких видов животных	5
Ящур	5
1.1. Методические указания по выявлению, идентификации типовой специфичности и количественному определению антител к вирусу ящура в сыворотке крови животных (утверждены 10 февраля 1983 г., № 115-6а)	5
1.2. Методические указания по выделению и идентификации штаммов вируса ящура (одобрены и рекомендованы 15 октября 1973 г., б/н)	20
Бешенство	72
1.3. Методические указания по лабораторной диагностике бешенства (утверждены 27 февраля 1970 г., б/н)	72
Болезнь Ауески	82
1.4. Методические указания по лабораторной диагностике болезни Ауески животных (рекомендованы 18 мая 1978 г., б/н)	82
1.5. Инструкция по применению набора для определения антител к гликопротеину g1 вируса болезни Ауески в сыворотке крови свиней методом конкурентного иммуноферментного анализа «ЗЕТЕСТ-Серелиза-АУЕСКИ-Ат»	88
Оспа	98
1.6. Методические указания по лабораторной диагностике оспы крупного рогатого скота, овец, свиней и верблюдов (утверждены 12 ноября 1985 г., № 115-6а)	98

Катаральная лихорадка крупного рогатого скота, овец и коз	107
1.7. Методические указания по лабораторной диагностике катаральной лихорадки крупного рогатого скота, овец и коз (утверждены 11 июня 1986 г., № 432-5) ..	107
2. Болезни лошадей	123
Грипп	123
2.1. Временное наставление по лабораторной диагностике гриппа лошадей (рекомендовано 15 января 1973 г., б/н) ..	123
2.2. Наставление по применению набора антителов и сывороток для диагностики гриппа лошадей (утверждено 27 февраля 2004 г., б/н)	138
Ринопневмония	140
2.3. Методические указания по лабораторной диагностике ринопневмонии лошадей (утверждены 27 августа 1980 г., б/н)	140
Инфекционная анемия	145
2.4. Инструкция по применению набора для диагностики инфекционной анемии лошадей в реакции диффузионной преципитации (РДП) (утверждена 24 марта 2009 г.)	145
3. Болезни крупного рогатого скота	153
Лейкоз	153
3.1. Методические указания по диагностике лейкоза крупного рогатого скота (утверждены 23 июля 2000 г., № 13-7-2/2130)	153
3.2. Инструкция по применению набора для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота (утверждена 7 мая 2010 г. с изменениями от 21 июня 2011 г.)	168
3.3. Наставление по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ВЛКРС) методом иммуноферментного анализа (ИФА)-Veri Test (утверждено 2 февраля 2004 г., № 13-5-02/0899)	173

3.4. Инструкция по применению тест-системы «ЛЕЙКОЗ» для выявления вируса лейкоза крупного рогатого скота (КРС) методом полимеразной цепной реакции (утверждена 19 мая 2009 г.)	180
Вирусные респираторно-кишечные инфекции	208
3.5. Методические указания по лабораторной диагностике вирусных респираторно-кишечных инфекций крупного рогатого скота (рекомендованы 25 июля 1978 г., б/н)	208
Вирусная диарея	228
3.6. Наставление по применению набора компонентов для диагностики вирусной диареи — болезни слизистых крупного рогатого скота методом иммуноферментного анализа (утверждено 15 июля 1997 г., № 13-7-2/1012)	228
3.7. Инструкция по применению набор для диагностики вирусной диареи — болезни слизистых КРС методом иммуноферментного анализа «ВД-ВС ИФА ВИЭВ» (утверждена 3 марта 2008 г.)	233
Инфекционный ринотрахеит	238
3.8. Методика по исследованию спермы крупного рогатого скота на контаминацию вирусом инфекционного ринотрахеита — пустулезного вульвовагинита (ИРТ-ИПВ) (утверждена 8 февраля 1988 г., б/н)	238
3.9. Инструкция по применению набора для определения антител к вирусу инфекционного ринотрахеита/инфекционного пустулезного вульвовагинита крупного рогатого скота в сыворотке крови методом непрямого иммуноферментного анализа «ЗЕТЕСТ-Серелиза-ИРТ/ИПВ-Ат»	244
3.10. Инструкция по применению тест-системы для диагностики инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции (утверждена 21 мая 2009 г.)	253

Парагрипп	262
3.11. Наставления по применению набора диагностикумов парагриппа-8 КРС (утверждено 26 сентября 1996 г., № 13-7-2/748)	262
3.12. Временные методические указания по диагностике парагриппа-8 крупного рогатого скота методом выявления секреторных антител в реакции торможения гематглютинации (РТГА) (утверждено 17 октября 1985 г., № 115-6а)	265
Респираторно-синцитиальная инфекция	268
3.13. Наставление по применению набора диагностикумов респираторно- синцитиальной инфекции крупного рогатого скота (утверждено 26 сентября 1996 г., б/н)	268
Коронавирусный энтерит	270
3.14. Наставление по применению набора для диагностики коронарусного энтерита крупного рогатого скота методом гематглютинации (утверждено 11 августа 1990 г., б/н)	270
4. Болезни мелкого рогатого скота	276
Аденоматоз овец и коз	276
4.1. Временные методические указания по лабораторной диагностике аденоматоза овец и коз (утверждены 2 июля 1985 г.)	276
Висна-меди	280
4.2. Временное наставление по применению набора диагностикумов для серологической диагностики висна-меди овец в реакции диффузионной преципитации (утверждено 7 июля 1992 г.)	280
5. Болезни свиней	285
Классическая чума	285
5.1. Методические указания по лабораторной диагностике классической чумы свиней (утверждены 30 декабря 1996 г., № 13-4-2/809)	285

5.2. Методические указания по лабораторной диагностике классической чумы свиней (утверждены 8 июня 1978 г., б/н)	297
5.3. Инструкция по применению тест-системы для обнаружения вируса классической чумы свиней методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) (утверждена 12 февраля 2009 г.)	306
Респираторный и репродуктивный синдром	314
5.4. Инструкция по применению набора реагентов для выявления антител к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней иммуноферментным методом «РРСС-СЕРОТЕСТ» (утверждена 21 мая 2009 г.)	314
Трансмиссивный гастроэнтерит	321
5.5. Методические указания по лабораторной диагностике вирусного (трансмиссивного) гастроэнтерита свиней (рекомендованы 30 мая 1978 г., № 116-ба)	321
5.6. Инструкция по применению набора реагентов для выявления антител к вирусу трансмиссивного гастроэнтерита свиней иммуноферментным методом «ТГС-СЕРОТЕСТ» (утверждена 12 августа 2010 г., б/н)	328
5.7. Инструкции по применению набора для выявления антигенов вируса трансмиссивного гастроэнтерита (ТГС) и ротавируса свиней (РВС) методом иммуноферментного анализа (ИФА) (утверждена 21 мая 2009 г.)	335
Африканская чума	342
5.8. Инструкция по применению «Тест-системы для выявления ДНК вируса АЧС методом ПЦР» (утверждена 25 декабря 2006 г.)	342
5.9. Инструкция по применению «Набора диагностикумов для твердофазного иммуноферментного анализа при африканской чуме свиней» (утверждена 3 апреля 2007 г.)	349
Парвовирусная болезнь	357
5.10. Методические указания по диагностике парвовирусной болезни свиней (утверждены 21 января 1989 г., б/н)	357

5.11. Наставление по применению набора для диагностики парвовирусной болезни свиней в реакции торможения геммагглютинации (РТГА) (утверждено 6 июня 1994 г., № 13-7-2/94)	361
Грипп	363
5.12. Наставление по применению набора антигенов и сывороток для диагностики гриппа свиней (утверждено 7 марта 1986 г.)	363
Везикулярная болезнь и везикулярная экзантема ...	366
5.13. Методические указания по лабораторной диагностике везикулярной болезни и везикулярной экзантемы свиней (утверждены 15 июня 1979 г., б/н)	366
Энзоотический энцефаломиелит (болезнь Тешена) ...	384
5.14. Методические указания по лабораторной диагностике энзоотического энцефаломиелита (болезни Тешена) свиней (утверждены 1 ноября 1985 г., № 115-0а)	384
5.15. Методические указания по лабораторной диагностике болезни Тешена (утверждены 22 марта 2002 г., № 18-5-02/0368)	391
6. Болезни птиц	399
Синдром снижения яйценоскости	399
6.1. Инструкция по применению «Набора для выявления антител к вирусу синдрома снижения яйценоскости-76 в реакции торможения геммагглютинации» (утверждена 29 декабря 2006 г.)	
6.2. Методические указания по лабораторной диагностике синдрома снижения яйценоскости у кур (ССЯ-76) методом иммуноферментного анализа (ИФА) (утверждены 12 февраля 1990 г.)	406
Грипп	409
6.3. Инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу гриппа птиц (ВГП) иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждена 22 июня 2008 г.)	409
6.4. Инструкция по применению тест-системы для обнаружения вируса гриппа А методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) (утверждена 21 мая 2009 г.)	416

6.5. Инструкция по применению тест-системы для обнаружения вируса гриппа А подтипа Н5 методом ПЦР в реальном времени (утверждена 21 мая 2009 г.)	425
Энцефаломиелит	436
6.6. Инструкция по применению набора для выявления антител к вирусам энцефаломиелита птиц (ЭП), инфекционного бронхита кур (ИБК), инфекционной бурсальной болезни птиц (ИББ), ньюкаслской болезни (НБ) и реовирусу птиц (РВП) методом иммуноферментного анализа (ИФА) (утверждена 22 июня 2008 г.)	436
Оспа	448
6.7. Методические указания по лабораторной диагностике оспы птиц (утверждены 4 июня 1985 г., № 115-6а)	448
Болезнь Ньюкасла	447
6.8. Методические указания по определению уровня антител к вирусу ньюкаслской болезни в реакции торможения гемагглютинации (РТГА) (утверждены 23 июня 1997 г., № 13-7-2/989)	447
6.9. Методические указания по лабораторной диагностике болезни Ньюкасла и классической чумы птиц (гриппа птиц) (утверждены 1 февраля 1972 г.)	453
6.10. Методические указания по определению биологической активности вирусвакцин против ньюкаслской болезни птиц (утверждены 12 июля 1980 г., № 115-6)	468
Парамиксовирусы	475
6.11. Методические указания по выявлению парамиксовирусов, их идентификации и выявлению специфических антител (утверждены 6 февраля 1991 г., № 044-3)	475
Инфекционная бурсальная болезнь	481
6.12. Временные методические указания по диагностике болезни Гамборо (утверждены 19 июля 1990 г., № 044-3)	481
6.13. Временное наставление по применению набора антигенов и сывороток для выявления специфических антител и антигенов вируса инфекционной бурсальной болезни в реакции диффузионной преципитации «Виотест-РДП» (утверждено в 2001 г.)	488

Инфекционный бронхит	492
6.14. Методические указания по лабораторной диагностике инфекционного бронхита кур (утверждены 31 июля 1980 г., № 115-6а)	492
6.15. Наставление по лабораторной диагностике инфекционного бронхита кур (одобрено 7 мая 1973 г.)	495
Лейкоз	506
6.16. Временное наставление по лабораторной диагностике лейкоза птиц (рекомендовано 16 февраля 1975 г.)	506
Болезнь Марек (нейролимфоматоз птиц)	534
6.17. Методические указания по лабораторной диагностике болезни Марек (нейролимфоматоза) птиц (утверждены 1 марта 1979 г., № 115-6а)	534
Вирусный энтерит гусят	542
6.18. Методические указания по лабораторной диагностике вирусного энтерита гусят (утверждены 25 декабря 1980 г., № 115-6а)	542
Инфекционный ларинготрахеит	546
6.19. Временное наставление по лабораторной диагностике инфекционного ларинготрахеита кур (утверждено 27 августа 1964 г.)	546
6.20. Временные методические указания по определению биологической активности вирусвакцины из штамма ВНИИВТ против инфекционного ларинготрахеита птиц (утверждены 17 июля 1985 г., № 115-6а)	553
7. Болезни плотоядных и пушных животных	561
Аденовирусная инфекция	561
7.1. Наставление по применению набора для выявления антигенов аденовируса плотоядных иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждено в 2002 г.)	561
Алеутская болезнь норок	567
7.2. Наставление по применению антигена и контрольной сыворотки для серологической диагностики алеутской болезни норок в реакции иммуноэлектроосмосфореза (диагностикума) (утверждено 23 августа 1994 г., № 13-7-2/142)	567

7.8. Инструкция по применению набора антигена и контрольной позитивной сыворотки для серологической диагностики алеутской болезни корок из штамма «П-1» в РИЗОФ (утверждена 2 марта 2007 г.)	578
Вирусный энтерит корок	579
7.4. Методические указания по диагностике вирусного энтерита корок (утверждены 18 сентября 2000 г.)	579
Парвовирусный энтерит собак	603
7.5. Наставление по применению набора для выявления антигенов парвовирусного энтерита собак, вирусного энтерита корок и панлейкопении кошек иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждено в 2002 г.)	608
Вирусная геморрагическая болезнь кроликов	609
7.6. Наставление по применению «Набора препаратов для лабораторной диагностики вирусной геморрагической болезни кроликов сэндвич-вариантом иммуноферментного анализа» (утверждено 10 марта 1989 г.)	609
Миксоматоз кроликов	615
7.7. Временные методические указания по лабораторной диагностике миксоматоза кроликов (утверждены 8 мая 1981 г., № 116-6а)	615
Чума плотоядных	617
7.8. Временное наставление по применению набора для выявления антигена вируса чумы плотоядных иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждено 14 мая 1998 г., № 18-7-2/1241)	617
Коронавирусы собак и кошек	625
7.9. Инструкция по применению тест-системы «КОРОНАВИР» для выявления и идентификации коронавирусов кошек и собак методом полимеразной цепной реакции (утверждена 14 декабря 2009 г.)	625
Краткий словарь использованных ветеринарных терминов	654
Библиографический список	659
Предметный указатель	660

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

Составители:

*Петр Иванович ВАРЫШНИКОВ,
Валентина Владимировна РАЗУМОВСКАЯ*

Учебное пособие

Издание второе, исправленное

Зав. редакцией ветеринаркой
и сельскохозяйственной литературы И. О. Туренко
Ответственный редактор А. Г. Листова

ЛР № 066466 от 21.10.97
Гигиенический сертификат 78.01.07.968.П.007218.04.10
от 21.04.2010 г., выдан ЦГСЭН в СПб

Издательство «Лань»
lan@lanbook.ru; www.lanbook.com
192029, Санкт-Петербург, Общественный пер., 6.
Тел./факс: (812) 412-29-85, 412-05-97, 412-92-72.
Бесплатный звонок по России: 8-800-700-40-71

Где купить

Для организаций:

Для того, чтобы заказать необходимые Вам книги, достаточно обратиться
в любую из торговых компаний Издательского Дома «ЛАНЬ»:

по России и зарубежью
«ЛАНЬ-ТРЕЙД». 192029, Санкт-Петербург, ул. Крупской, 13
тел.: (812) 412-85-78, 412-14-45, 412-85-82; тел./факс: (812) 412-54-93
e-mail: trade@lanbook.ru; ICQ: 446-869-967; www.lanpb1.spb.ru/price.htm

в Москве и в Московской области
«ЛАНЬ-ПРЕСС». 109269, Москва, 7-я ул. Текстильщиков, д. 6/19
тел.: (499) 178-65-85; e-mail: lanpress@lanbook.ru

в Краснодаре и в Краснодарском крае
«ЛАНЬ-ЮГ». 360901, Краснодар, ул. Жлобы, д. 1/1
тел.: (861) 274-10-35; e-mail: lankrj98@mail.ru

Для розничных покупателей:

интернет-магазины:

Издательство «Лань»: <http://www.lanbook.com>
«Сова»: <http://www.sovaplex.ru>; «Ozon.ru»: <http://www.ozon.ru>
«Библион»: <http://www.biblion.ru>

Подписано в печать 20.03.15.
Бумага офсетная. Гарнитура Школьная. Формат 84×108 1/32.
Усл. п. л. 36,28. Тираж 700 экз.

Заказ № 2099.

Отпечатано способом рельефной струйной печати
в АО «Первая Образцовая типография»
Филиал «Чеховский Печатный Двор»
142300, Московская область, г. Чехов, ул. Полиграфистов, д. 1
Сайт: www.chpd.ru, E-mail: sales@chpd.ru, тел. 8(499)270-73-69



Издательство «Лань»
победитель конкурса по качеству
«Сделано в Санкт-Петербурге»

ISBN 978-5-8114-1882-4



9 785811 418824

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ