

СПРАВОЧНИК

ЛАБОРАТОРНЫЕ  
ИССЛЕДОВАНИЯ  
В ВЕТЕРИНАРИИ

БАКТЕРИАЛЬНЫЕ  
ИНФЕКЦИИ

СПРАВОЧНИК

•

ЛАБОРАТОРНЫЕ  
ИССЛЕДОВАНИЯ  
В ВЕТЕРИНАРИИ

•

БАКТЕРИАЛЬНЫЕ  
ИНФЕКЦИИ

Под редакцией Б. И. АНТОНОВА



МОСКВА АГРОПРОМИЗДАТ 1986

ББК 48.73

Л 12

УДК 619:616.9—08 (031)

Составители: Б. И. Антонов, В. В. Борисова, П. М. Волкова,  
Л. П. Каменева, Л. В. Кошеленко, Г. А. Михальский,  
В. В. Поповцев, Л. И. Прянишникова, В. Е. Храпова

Л 12 **Лабораторные исследования в ветеринарии. Бактериальные инфекции: Справочник/Сост. Б. И. Антонов, В. В. Борисова, П. М. Волкова и др.; Под ред. Б. И. Антонова.— М.: Агропромиздат, 1986.— 352 с.**

В книге даны методы лабораторных исследований патологического материала с целью определения возбудителя инфекционной болезни. Они изложены по единой схеме: бактериологические и бактериоскопические исследования, биопроба, идентификация и дифференциация возбудителей. Методы унифицированы и стандартизированы

Для ветврачей и фельдшеров, лаборантов ветеринарных лабораторий.

Л 3805020000—079 305—86  
035 (01)—86

ББК 48.73

© ВО «Агропромиздат», 1986

## ПРЕДИСЛОВИЕ



В деле выполнения решений партии и правительства по дальнейшему развитию животноводства, а также задач, поставленных Продовольственной программой страны, ветеринарной службе большую помощь оказывают ветеринарные лаборатории.

Ветеринарные лаборатории осуществляют диагностику инфекционных и паразитарных болезней животных, выявляют нарушения обмена веществ в их организме, проводят исследования, направленные на предупреждение отравлений, помогая тем самым специалистам совхозов, колхозов и других хозяйств успешно осуществлять лечебно-профилактические мероприятия. От того, насколько своевременно ставится диагноз, разработаны и рекомендованы профилактические и лечебные меры, зависит успех ликвидации болезней, сохранность поголовья животных и повышение их продуктивности.

Последнее время в лабораториях появилось много приборов и приспособлений, облегчающих труд специалистов и позволяющих проводить исследования на более современном и качественном уровне, с большой достоверностью. В связи с этим многие ранее действовавшие методические указания переработаны.

Кроме того, ежегодно для лабораторной практики предлагаются новые методы диагностики. В отечественной и зарубежной литературе постоянно публикуется большое количество материалов о новых методах исследований, предлагаются различные модификации существующих методик, вводятся дополнительные диагностические тесты.

Ветеринарные лаборатории в своей работе не могут использовать всего многообразия имеющихся в литературе методов исследования или из-за того, что они недостаточно апробированы, или из-за сложности применяемого оборудования. Иногда методы, предлагаемые различными авторами, при определении одних и тех же показателей дают несоппадающие результаты.

В связи с этим в справочник включены методы лабораторных исследований патологического материала, получаемого от больных, убитых или павших сельскохозяйственных животных, апробированные Центральной ветеринарной лабораторией и утвержденные Главным управлением ветеринарии Министерства сельского хозяйства СССР. Книга содержит методические указания по диагностике инфекционных болезней бактериальной этиологии, а также методические указания по применению культур клеток в диагностических исследованиях.

Методики изложены по единой схеме: взятие и пересылка патологического материала, методы его обработки и обогащения; бактериоскопические исследования, включая световую и люминесцентную микроскопию; выделение культур возбудителей инфекционных болезней на питательных средах; заражение лабораторных животных как с целью выделения чистой культуры возбудителя, так и определения степени ее патогенности; гистологические исследования; идентификация и дифференциация возбудителей с использованием различных методов; серологические исследования для определения вида возбудителя.

Приведенные в справочнике методы лабораторных исследований унифицированы и стандартизированы. В широком смысле слова унификация и стандартизация подразумевают применение для различных исследований одних и тех же аппаратов, приборов, инструментов, посуды, реактивов, исключая, конечно, специальные методы исследования; применение стандартных (унифицированных) питательных сред и диагностикумов; разработку методических указаний по единой форме. Все это позволяет лабораторным работникам с меньшей затратой сил и средств, на высоком методическом и техническом уровне, качественно и в срок проводить диагностические исследования. Таким образом, стандартизация методов исследования является способом наведения строгого порядка в работе ветеринарных лабораторий.

Книга предназначена для ветеринарных врачей, фельдшеров, а также лаборантов ветеринарных диагностических лабораторий.

В справочник не вошли материалы по диагностике туберкулеза, так как они пересматриваются и дополняются, поэтому их публикация будет осуществлена в последующих изданиях.

## **Временные методические указания по лабораторной диагностике гемофилезной плевропневмонии свиней**

*(Утверждены Главным управлением ветеринарии  
Минсельхоза СССР 16 апреля 1981 г.)*

### **1. Общие положения.**

1.1. Гемофилезная плевропневмония — инфекционная, контактионная болезнь свиней, характеризующаяся при остром течении геморрагическим воспалением легких и фибринозным плевритом, при хроническом — развитием очаговой гнойной некротизирующей пневмонии и фибринозным плевритом (см. приложение 1).

Возбудитель болезни — капсулообразующие, гемолитические штаммы *Haemophilus pleuropneumoniae* (*H. parahaemolyticus*). Это мелкая ( $0,3-0,4 \times 0,4-0,5$  мкм), грамотрицательная, неподвижная, не образующая спор коккобактерия, обладающая выраженным тропизмом к легочной ткани. Для роста на искусственных питательных средах нуждается в специфическом ростовом факторе — дифосфоридиннуклеотиде (У-фактор), который содержится в крови, в тканях животных, дрожжевом экстракте и продуктах жизнедеятельности некоторых видов бактерий.

1.2. Диагноз на гемофилезную плевропневмонию ставят на основании анализа эпизоотологических, клинических и патологоанатомических данных с обязательным учетом результатов бактериологического исследования.

1.3. Для исследования в ветеринарную лабораторию направляют кусочки пораженных легких, средостенные и бронхиальные лимфатические узлы. Кусочки легких вырезают на границе пораженной и здоровой тканей.

Патологический материал помещают в стерильные банки и в термосе со льдом отправляют с нарочным в ветеринарную лабораторию.

### **2. Лабораторное исследование.**

2.1. Исследование патологического материала складывается из микроскопии мазков-отпечатков, выделения чистой культуры возбудителя и ее идентификации.

2.1.1. Микроскопическое исследование. Присланные кусочки легких и лимфузлов смачивают спиртом, обжигают поверхность над пламенем горелки и разрезают стерильным скальпелем. Свежим срезом делают 2—3 отпечатка на предметном стекле; мазки-отпечатки высушивают на воздухе, фиксируют над пламенем, окрашивают по Граму и на капсулу по методу Гинса и микроскопируют.

В мазках-отпечатках возбудитель имеет вид мелких грамотрицательных коккобактерий и коротких палочек, окруженных капсулой.

2.2. Для выделения культуры возбудителя из легких и лимфатических узлов пастеровской пипеткой берут материал, наносят на

предварительно подсущенный 5%-ный кровяной мясо-пептонный агар в чашках Петри и стерильным шпателем равномерно распределяют по всей поверхности среды. Чашки с посевами помещают на 30—40 мин в термостат при 37—38°C крышкой вверх, после чего бактериологической петлей делают посев штрихом по диаметру чашки культуры негемолитического штамма кишечной палочки или белого стафилококка (бактерии-«кормилки»).

Чашки с посевами помещают в термостат крышкой вниз и инкубируют при 37—38°C в течение 24 ч.

Культуры кишечной палочки или белого стафилококка, используемые в качестве бактерии-«кормилки», поддерживают путем пересева на МПА или МПБ и хранят при 4—6°C.

На кровяном МПА возбудитель плевропневмонии образует мелкие (диаметр 0,1—0,2 мм), гладкие, выпуклые, круглые, с ровными краями, слизистой консистенции колонии, окруженные прозрачной зоной гемолиза. Колонии, как правило, вырастают в зоне 2—3 см около штриха культуры бактерии-«кормилки», но при использовании свежеприготовленного кровяного агара или обильном засеве тканевого материала рост возбудителя может наблюдаться по всей поверхности питательной среды.

2.2.1. При обнаружении в посевах характерного для возбудителя роста из 2—3 колоний, окруженных зоной гемолиза, делают мазки, которые окрашивают по Граму и микроскопируют.

В мазках из культур *H. pleuropneumoniae* имеет вид мелких грамотрицательных коккобактерий, расположенных одинично или парами, редко в виде коротких цепочек. При наличии в мазках бактерий с характерной морфологией из указанных колоний делают посевы на МПБ, МПА, шоколадный агар в пробирках и МПА в чашках Петри, с последующим засевом «баккормилки». Посевы инкубируют при 37—38°C в течение 24 ч.

2.2.2. После 24 ч инкубирования изучают рост культур на питательных средах. Культуры *H. pleuropneumoniae* не растут на МПА и МПБ, дают интенсивный рост на шоколадном агаре, а на МПА с «баккормилкой» образуют колонии только около штриха бактерии-«кормилки» (сателлитный рост).

Суточную культуру, выросшую на шоколадном агаре, снимают бактериологической петлей и засевают на среду Заксе для определения уреазной активности. Посев инкубируют 30—40 мин при 37—38°C. При окрашивании среды Заксе в малиновый цвет культуру признают уреазоположительной (приготовление среды Заксе см. приложение 2).

2.3. Возбудителя плевропневмонии дифференцируют от сходных с ним по морфологии и некоторым культуральным свойствам *Haemophilus parasuis*, *Corynebacterium ruogenes* по уреазной и гемолитической активности, пользуясь таблицей: на с. 242.

К возбудителю плевропневмонии *H. pleuropneumoniae* относят культуры грамотрицательных гемолитических коккобактерий, обладающих уреазной активностью, растущих на шоколадном агаре, образующих сателлитные колонии на МПА с баккормилкой, но не растущих на МПБ и МПА без бактерии-«кормилки».

2.4. Лабораторный диагноз на гемофагезную плевропневмонию считают установленным при выделении из патологического материала культуры со свойствами, характерными для *H. pleuropneumoniae*.

2.5. Срок лабораторного исследования — 4 сут.

Вид бактерий	Морфология бактериальной клетки	Рост на питательных средах			Гемолитические свойства	Уреазная активность
		МПА	шоколадный МПА	сателлитный рост на МПА с «баккомилкой»		
<i>H. pleuropneumoniae</i>	Грамотрицательные коккобактерии и палочки	—	+	+	+	+
<i>H. parasuis</i>	Грамотрицательные зернистые палочки, нити	—	+	+	—	—
<i>C. pyogenes</i>	Грамположительные коккобактерии, но часто окрашиваются грамотрицательно	—	±	±	+	—

Обозначения (+) — признак положительный; (—) — признак отрицательный; (±) — признак варьирующий.

#### Приложение 1

#### Гемофилезная плевропневмония свиней (справка)

##### Эпизоотологические данные

Источником инфекции являются больные свиньи, а также клинически здоровые животные — бактерионосители. Заражение происходит аэрогенным путем. Болезнь быстро распространяется в помещениях с высокой запыленностью воздуха, при скармливании животным сухих кормов мелкого помола. Распространение возбудителя возможно и механическим путем.

При первичном заносе возбудителя в стадо могут заболевать свиньи всех возрастных групп, но чаще животные 3—5-месячного возраста. В последующем заболевают преимущественно поросята-отъемши, а также животные, поступившие из благополучных хозяйств.

Вспышки гемофилезной плевропневмонии наблюдаются в любое время года, но чаще зимой. На широту распространения, интенсивность энзоотии и тяжесть течения болезни существенно влияют микроклимат помещений, условия содержания и кормления животных. В зависимости от конкретных условий хозяйства и характера течения инфекции летальность колеблется от 9 до 100%.

##### Клинические и патологоанатомические данные

Болезнь протекает сверхостро, остро и хронически. При сверхостром течении у заболевших свиней температура тела повышается до 41,5—42°C, появляются одышка, цианоз кожи пятачка и ушей, позднее — кожи нижней части тела. В агональной стадии отмечается истечение из носовых ходов кровянистой жидкости. Смерть наступает в течение 12—24 ч после появления первых признаков болезни.

При остром течении преобладают симптомы пневмонии с лихорадкой постоянного типа. У больных наблюдают одышку, кашель, исте-

чения из носа. Тяжесть болезни у отдельных животных сильно варьирует. Летальный исход может наступить в течение 2—5 дн.

При хроническом течении периодически наблюдают лихорадку, кашель, животные отстают в росте и становятся анемичными.

На вскрытии трупов свиней, павших при сверхстром течении болезни, обнаруживают одно- или двустороннее геморрагическое воспаление легких с выраженным отеком интерстициальной соединительной ткани. Пораженные участки плотные, вишнево-красного цвета, выступают над поверхностью окружающей нормальной ткани, при надавливании с поверхности разреза стекает кровянистая жидкость. В грудной полости содержится до 50—200 мл кровянистого экссудата с нитями фибрина. Бронхиальные и средостенные лимфатические узлы увеличены, сочные, гиперемированы. В носовой полости, трахее пенистая кровянистая жидкость, которая вытекает из ноздрей трупа.

При остром течении выявляют лобулярную, реже лobarную геморрагическую пневмонию. Обнаруживают также диффузное или очаговое фибринозное воспаление легочной и костальной плевры с отложением фибрина желтоватого цвета на ее поверхности. При очаговом воспалении обычно поражается легочная плевра в зоне пневмонийных очагов. Регионарные лимфатические узлы увеличены, сочные, гиперемированы.

При хроническом течении в одном или обоих легких находят инкапсулированные очаги размером  $1 \times 2$ — $3 \times 4$  см, содержащие желтоватую некротизированную ткань. Часто наблюдается организация некротических масс за счет разроста соединительной ткани. В зоне поверхностных пневмонийных очагов — фибринозный плеврит в стадии организации. Регионарные лимфатические узлы слегка увеличены.

## Приложение 2

### Приготовление среды Заксе

*Раствор А.* Смешивают 2 мл 95°-ного этилового спирта и 4 мл дистиллированной воды, растворяют в этой жидкости 1,0 г мочевины. Раствор хранят без стерилизации.

*Раствор Б.* В 100 мл дистиллированной воды растворяют 0,1 г  $\text{KH}_2\text{PO}_4$ , 0,12 г  $\text{K}_2\text{HPO}_4$  и 0,5 г  $\text{NaCl}$ ; прибавляют 1 мл 2%-ного раствора фенолового красного. Стерилизуют при 120°C в течение 30 мин.

Оба раствора пригодны для употребления в течение 1 года при хранении в темноте при 8—10°C.

Перед использованием смешивают 1 часть раствора А с 19 частями раствора Б, разливают по 0,1 мл в маленькие пробирки и засевают культурой.

## ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

- 
- Агар глюкозо-кровяной** 227
    - дрожжевой 27
    - картофельный 82
    - кровяной 230
    - молочно-солевой 228
    - мясо-пептонный печеночно-глюкозо - глицериновый (МППГГА) 82
    - печеночно-аминопептидный 85
    - печеночно-глюкозо-глицериновый (ПГГА) 82
    - плотный печеночно-сывороточный 85
    - полужидкий печеночно-сывороточный 85
    - полужидкий с дефибринированной кровью 248
    - сывороточно-декстрозный 85
    - шоколадный 239
  - Бульон глюкозо-сывороточный** 227
    - дрожжевой 27
    - мясо-пептонный печеночный (МППБ) 82
    - печеночно-глюкозо-глицериновый 82
    - с желчью 10%-ный 186, 227
    - 40%-ный 230
  - Вода мясная** 82
    - печеночная 82
  - Выбор питательных сред** 271
  - Гель агаровый 1%-ный** 31
  - Дезагрегация ткани** 314
  - Жидкость Карнua** 309
  - Индикатор для определения анаэробных условий** 39
  - Консервирующая смесь глицериновая** 185
    - фосфатная буферная 185
  - Лизис желчью** 225
  - Метод выявления капсулообразования** 13, 14
    - определения вирулентности сибиреязвенных культур 14
    - флуоресцирующих антител (МФА) 180
  - Молоко с метиленовым синим** 228
    - с 0,02%-ным метиленовым синим 230
  - Обнаружение индола** 217
  - Окраска мазков гематоксилиновозином** 309
    - по Козловскому 81
    - по методу Гинса 239
    - по Романовскому — Гимзе 309
    - по Стампу 81
    - по Фельгену 309
    - по Шуляку — Шину 82
  - Определение гемолитической активности** 8
    - концентрации углекислого газа 85
  - Получение и подготовка эритроцитов барана для постановки РСК и РДСК** 86
  - Приготовление индикаторных бумажек** 187
  - Раствор антибиотиков** 272
    - веронал-медиалоловый буферный 329
    - версена 282
    - гидролизата лактоальбумина 0,5%-ный 283
    - гидролизата мышечных белков 0,3%-ный 282
    - глицерина 216
    - двууглекислого натрия 282
    - двухромовокислого калия 279
    - полиэтиленгликоля 326
    - Тироде 281
    - трипсина 283
    - уксусной кислоты 282

- физиологический хлорида натрия с добавлением ионов магния и кальция (для постановки РСК и РДСК) 86
- Хенкса 281
- хлорида натрия фенолезированные для РА 86
- Реактив биуретовый 328
- йодистый калий 328
- Реакция диффузной преципитации в геле 333
  - с метилротом 218
  - нейтрализации с целью выявления антител к вирусу инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи 332
  - непрямой гемагглютинации (РПГА) 332
  - преципитации 8
  - связывания комплемента (РСК) 334
  - торможения гемагглютинации (РТГА) 332
  - Фогеса — Проскауэра 218
  - Эрлиха 181
  - метиленового синего 226
- Среда Биттера с рамнозой 187
  - водно-сывороточная 145
  - дифференциальная висмут-сульфат-агар 186
    - Левина 186
    - Плоскирева 186
    - трехуглеводная с мочевиной 186
    - Эндо 186
  - для обнаружения сероводорода 216
  - для определения способности бактерий расщеплять мочевину 218
  - для посева по Свену — Гарду 187
  - Дюбуба — Смита 90
  - Заксе 243
  - Игла 282, 324
- из гидролизата мышцы сердца крупного рогатого скота 252
- из куриного мяса 260
- Кларка 218
- Клиглера 217
- комбинированная Олькеницкого 216
- Мартена 251, 260
- плотная ВИЭВ для изоляции кампилобактерий 125, 126
- сафранино-железо-новобиоциновая 123, 124
- Симмонса 216
- с лактозой 252
- с повышенным содержанием лактозы 187
- с теллуритом калия 228
- триптический перевар бычьего сердца 337
- Фервorta — Вольфа в модификации С. И. Тарасова 146
- Флетчера 146
- 6,5%-ного хлорида натрия 228
- Хоттингера 259
- Эдварда 258
- энтерококковая дифференциально-диагностическая 228
- Среды индикаторные с амиодчерным 168
  - с конгоротом 168
  - с лакмусом 167
  - с метилротом 167
  - с нейтральротом и метиленовой синью 167
  - обогащения Кауфмана 186
  - Килиана 186
  - Мюллера 186
  - селенитовая 185
  - плотные питательные 252
- Тест «жемчужного ожерелья» 6,7
- Фаготипирование 17—28
- Экстракт дрожжевой 252
- Эритрит-агар 85

## СОДЕРЖАНИЕ



Предисловие . . . . .	3
Методы диагностики бактериальных инфекций . . . . .	5
Сибирская язва . . . . .	5
Методические указания по лабораторной диагностике сибирской язвы . . . . .	5
Методические указания по обнаружению возбудителя сибирской язвы в сырье животного происхождения и объектах внешней среды . . . . .	9
Временное наставление по применению сибириезвенного бактериофага «К» ВИЭВ для определения возбудителя сибирской язвы . . . . .	17
Временное наставление по применению сибириезвенного фага «Гамма-МВА» для определения возбудителя сибирской язвы . . . . .	28
Временные методические указания по постановке реакции диско-преципитации при диагностике сибирской язвы и идентификации ее возбудителя . . . . .	29
Наставление по исследованию кожевенного и мехового сырья на сибирскую язву реакцией преципитации . . . . .	31
Эмфизематозный карбункул . . . . .	37
Методические указания по лабораторной диагностике эмфизематозного карбункула . . . . .	37
Злокачественный отек . . . . .	40
Методические указания по лабораторным исследованиям на злокачественный отек животных . . . . .	40
Брадзот овец . . . . .	44
Методические указания по лабораторной диагностике брадзота овец . . . . .	44
Инфекционная энтеротоксемия животных и анаэробная дизентерия ягнят . . . . .	48
Методические указания по лабораторной диагностике инфекционной энтеротоксемии животных и анаэробной дизентерии ягнят . . . . .	48
Столбняк . . . . .	52
Методические указания по лабораторной диагностике столбняка . . . . .	52
Ботулизм . . . . .	53
Методические указания по лабораторной диагностике ботулизма . . . . .	53
Некробактериоз . . . . .	56
Методические указания по лабораторной диагностике некробактериоза . . . . .	56
Копытная гниль овец и коз . . . . .	58
Приложение к «Инструкции по профилактике и ликвидации копытной гнили овец и коз» . . . . .	58

Временные методические указания по обнаружению возбудителя копытной гнили в патологическом материале от больных овец с помощью непрямого метода иммунофлуоресценции . . . . .	59
<b>Бруцеллез . . . . .</b>	<b>60</b>
Наставление по диагностике бруцеллеза животных . . . . .	60
<b>Паратуберкулез . . . . .</b>	<b>89</b>
Наставление по диагностике паратуберкулезного энтерита (паратуберкулеза) крупного рогатого скота . . . . .	89
Методика обнаружения в патологическом материале возбудителей туберкулеза и паратуберкулеза методом люминесцентной микроскопии . . . . .	92
Временное наставление по постановке реакции связывания комплемента для диагностики паратуберкулеза крупного рогатого скота и овец с антигеном Сибирского научно-исследовательского ветеринарного института . . . . .	94
<b>Сап . . . . .</b>	<b>104</b>
Методические указания по лабораторной диагностике сапа . . . . .	104
<b>Кампилобактериоз (вибриоз) . . . . .</b>	<b>112</b>
Извлечение из временной инструкции по диагностике, профилактике и ликвидации вибриоза крупного рогатого скота и овец . . . . .	112
Наставление по применению вибриозных агглютинирующих моноспецифических сывороток . . . . .	116
Наставление по применению кампилобактериозных (вибриозных) люминесцирующих сывороток при лабораторной диагностике кампилобактериоза (вибриоза) животных . . . . .	120
Рекомендации Центральной ветеринарной лаборатории по приготовлению и применению сафранино-жел зо-новобиоциновой среды (СЖН) при лабораторной диагностике вибриоза	123
Временные рекомендации Центральной ветеринарной лаборатории по приготовлению и применению плотной среды ВИЭВ для изоляции кампилобактерий . . . . .	125
Наставление по применению кампилобактериозного (вибриозного) антигена для реакции агглютинации с вагинальной слизью (PABC) . . . . .	126
<b>Лептоспироз . . . . .</b>	<b>128</b>
Методические указания по лабораторной диагностике лептоспироза животных . . . . .	128
Методические указания по применению групповых агглютинирующих лептоспирозных сывороток . . . . .	146
Методические указания по применению флуоресцирующего глобулина для диагностики лептоспироза . . . . .	148
<b>Листериоз . . . . .</b>	<b>151</b>
Наставление по лабораторной диагностике листериоза животных . . . . .	151
Методические указания по применению набора лиофилизованных бактериофагов для идентификации возбудителя листериоза . . . . .	169
<b>Рожа свиней . . . . .</b>	<b>170</b>
Методические указания по лабораторным исследованиям на рожу свиней . . . . .	170
Наставление по применению сухих рожистых люминесцирующих сывороток (для прямого метода иммунофлуоресценции) . . . . .	173

Пастереллез . . . . .	175
Наставление по лабораторной диагностике пастереллеза птиц	175
Сальмонеллезы . . . . .	177
Методические указания по бактериологической диагностике сальмонеллезов животных . . . . .	177
Наставление по применению наборов сывороток сальмонеллезных О-комплексных и монорецепторных О- и Н-агглютинирующих для экспресс-идентификации сальмонелл в РА на стекле . . . . .	192
Наставление по применению комплексной и групповых сальмонеллезных флуоресцирующих сывороток (для прямого метода иммунофлуоресценции) . . . . .	195
Временная методика сёрологической диагностики сальмонеллеза овец в реакции непрямой (пассивной) гемагглютинации (РНГА) . . . . .	205
Наставление по применению серогрупповых антигенов и сывороток В, С <sub>1</sub> и D <sub>1</sub> для диагностики сальмонеллеза в пробирочной реакции агглютинации (РА) . . . . .	207
Колибактериоз . . . . .	209
Методические указания по бактериологической диагностике колибактериоза (эшерихиоза) животных . . . . .	209
Наставление по применению агглютинирующих О-коли-сывороток . . . . .	218
Диплококковые заболевания . . . . .	221
Методические указания по лабораторным исследованиям на пневмококковую (диплококковую) инфекцию животных . . . . .	224
Стрептококкозы сельскохозяйственных животных . . . . .	224
Методические указания по лабораторной диагностике стрептококкоза животных . . . . .	224
Методические указания по лабораторной диагностике стрептококковой септицемии птиц . . . . .	228
Методические указания по лабораторной диагностике стрептококкового полиартрита ягнят . . . . .	230
Методические указания по лабораторной диагностике мыта . . . . .	233
Псевдомоноз . . . . .	235
Временное наставление по применению набора О-агглютинирующих сывороток для диагностики псевдомоноза . . . . .	235
Гемофилезы . . . . .	237
Временные методические указания по лабораторной диагностике гемофилезного полисерозита свиней . . . . .	237
Временные методические указания по лабораторной диагностике гемофилезной плевропневмонии свиней . . . . .	240
Методические указания по лабораторной диагностике контактионного метрита лошадей . . . . .	243
Микоплазмозы . . . . .	248
Методические указания по лабораторной диагностике инфекционной агалактии овец и коз . . . . .	248
Методические указания по лабораторной диагностике инфекционной плевропневмонии коз . . . . .	253
Наставление по диагностике респираторного микоплазмоза птиц . . . . .	257
Реакция агглютинации для диагностики респираторного микоплазмоза птиц с цельной кровью (ККРА) и сывороткой крови (СКРА) . . . . .	264
	351

Наставление по постановке РСК при перипневмонии крупного рогатого скота . . . . .	265
Дизентерия свиней . . . . .	268
Методические указания по лабораторным исследованиям на дизентерию свиней, вызываемую трепонемой . . . . .	268
Методические указания по определению чувствительности к антибиотикам возбудителей инфекционных болезней сельскохозяйственных животных . . . . .	270
<b>Методические указания по применению культур клеток в диагностических исследованиях . . . . .</b>	<b>279</b>
Методические рекомендации по получению, культивированию и использованию в научных и производственных ветеринарных лабораториях первичных, перевиваемых и диплоидных культур клеток животного происхождения . . . . .	279
Наставление по применению гидролизата мышечных белков ферментативного сухого (ФГМ-С) для питательных сред тканевых культур . . . . .	298
Рекомендации по профилактике, диагностике контаминации культур клеток микроорганизмами и меры по их деконтаминации	299
Методические указания по получению и применению в вирусологической практике перевиваемых линий клеток из лимфоидных органов крупного рогатого скота и почек теленка . . . . .	314
Методические рекомендации по очистке сыворотки крови-крупного рогатого скота, используемой для культивирования клеточных культур . . . . .	326
Временное наставление по получению, контролю и использованию сыворотки крови животных для культивирования клеток и вирусологических исследований . . . . .	337
Предметный указатель . . . . .	347

## ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ В ВЕТЕРИНАРИИ: Бактериальные инфекции

*Составители: Борис Иванович Антонов,  
Валерия Валентиновна Борисова, Галина Михайловна Волкова и др.*

Заведующий редакцией *В. Г. Федотов*. Редактор *В. Н. Сйтаницы*.  
Художник *А. И. Бершаческая*. Художественный редактор *М. Д. Северина*. Технический редактор *Е. В. Соловович*. Корректоры *Н. Я. Туманова, Т. Н. Бобрикова, М. В. Писарева*

**ИБ № 4308**

Сдано в набор 13.06.85. Подписано к печати 06.12.85. Т-22156. Формат 84×108<sup>1/2</sup>. Бумага тип. № 3. Гарнитура литератураная. Печать высокая. Усл. печ. л. 18,48. Усл. кр.-отт. 18,48. Уч.-изд. л. 27,27.. Изд. № 360 Тираж 29000 экз. Заказ № 419. Цена 1 р. 40 к.

Ордена Трудового Красного Знамени ВО «Агропромиздат», 107807, ГСП, Москва, Б-53, ул. Садовая-Спасская, 18

Набрано в ордена Октябрьской Революции и ордена Трудового Красного Знамени МПО «Первая Образцовая типография имени А. А. Жданова» Союзполиграфпрома при Государственном комитете СССР по делам издательств, полиграфии и книжной торговли; 113054, Москва, Валовая, 28

Отпечатано с матриц во Владимирской типографии Союзполиграфпрома при Государственном комитете СССР по делам издательств, полиграфии и книжной торговли, 600000, г. Владимир, Октябрьский проспект, д. 7.