

СПРАВОЧНИК ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ В ВЕТЕРИНАРИИ

БАКТЕРИА ЛЬНЫ<mark>Е</mark> ИНФЕКЦИИ

Под редакцией Б. И. АНТОНОВА



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

Лабораторные исследования в ветеринарии. Бакте-Л 12 риальные 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.

ББК 48.73

ПРЕДИСЛОВИЕ

9

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

Ветерипарные 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 лечебнопрофилактические 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 несовпадающие 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 явится 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.

КАМПИЛОБАКТЕРИОЗ (ВИБРИОЗ)

Извлечение из временной инструкции по диагностике, профилактике и ликвидации вибриоза крупного рогатого скота и овец

(Утверждена Главным управлением ветеринарии Минсельхоза СССР 5 марта 1971 г. с изменениями от 13 мая 1976 г. и 6 марта 1979 г.)

Диагностика вибриоза

Взятие материала и пересылка его для лабораторного исследования на вибриоз.

27. Для бактериологического исследования на вибриоз в ветеринариую лабораторию паправляют:

а) от коров, нетелей и овцематок — абортированный плод (целиком с плодными оболочками или от крупных плодов голову, желудок, пе-

чень, легкие), плаценту или часть ее.

В случае непригодности плода, плодовых оболочек и плаценты для исследований в лабораторию направляют слизь из шейки матки, стерильно взятую в первые 3-4 дня после аборта (при отсутствии гнойных выделений из матки) или в период охоты. Слизь берут также от животных, у которых наблюдается расстройство полового цикла (в период охоты);

б) от быков станций (пунктов) по искусственному осеменению животных — препуциальную слизь и сперму, а от быков, используемых для естественного спаривания, - препуциальную слизь и секрет придаточных половых желез, взятые с соблюдением стерильности.

Сперму от быков берут при помощи искусственной вагины. Перед этим быка-донора купают или обтирают влажной суконной тряпкой,

помещение и инструменты обеззараживают.

У быков, используемых для естественного спаривания, получают секрет придаточных половых желез путем массажа через прямую кишку.

Перед получением спермы (секрета) и препуциальной слизи полость препуция предварительно не обрабатывают;

в) от животных, убитых с диагностической целью, -- влагалище,

матку, лимфоузлы тазовой полости.

- 28. Для бактериологического исследования пробы слизи из половых органов животных берут стерильным марлевым тампоном при помощи специальных инструментов конструкций Павловского, Жабоедова, Казеева, а также применяемых при искусственном осеменении коров шприца-катетера или полистироловой пипетки, соединенной со шприцем.
- Примечание. При исследовании быков обработку полости препуция бактерицидными средствами прекращают за 30 дн. до исследования.
- 29. Взятый для исследования материал доставляют в ветеринарную лабораторию нарочным, обязательно в закрытой таре со льдом.

При этом:

плоды или их органы, плаценту доставляют в возможно короткий срок: в течение первых суток после аборта. В холодное время года плоды рекомендуется замораживать;

из проб слизи половых органов, взятых от коров и быков в хозяйствах, ветеринарный врач делает на месте посевы на питательные среды с соблюдением стерильности. При невозможности высева на месте тампоны со слизью помещают в пробирки с 3-5 мл стерильного физиологического раствора и доставляют в лабораторию не позднее чем через 6 ч после взятия:

на станциях (пунктах) по искусственному осеменению животных высевы из проб препуциальной слизи и спермы должен проводить на

месте ветврач ветеринарной лаборатории.

30. Для серологического исследования на вибриоз в ветеринарную лабораторию направляют пробы влагалищной слизи, полученной от коров (в стадах при подозрении на вибриоз), у которых наблюдается расстройство полового цикла, а при необходимости и от половозрелых телок. Слизь берут от животных, не имеющих патологических выделений из влагалища (гной, примесь крови и т. п.), в период нолового нокоя животных.

Для получения слизи используют прибор, состоящий из стеклянной,

жорощо отполированной с обоих концов трубки длиной 40 см и 1—1,4 см в диаметре и марлевого тампона (используют прямоугольный кусок марли со сторонами 10—12 см), к середине которого привязывают прочную нитку длиной 60—70 см. Нитку пропускают через трубку и втягивают с ее помощью тампон внутрь трубки. Свободный конец цитки наматывают снаружи на трубку и оба отверстия трубки закрывают бумажными колпачками. Смонтированные приборы завертывают в бумагу по 10—15 штук, обвязывают шпагатом и стерилизуют в автоклаве 30 мин при давлении 1 атм.

Перед введением тампона во влагалище наружную часть половых органов обмывают теплой водой с мылом. Трубку, освобожденную от обертки, осторожно вводят во влагалище до упора в его переднюю стенку. В трубку вводят металлический поршень, имеющийся в наборе, и с его помощью выталкивают тампон. Трубку и поршень извлекают, а

тампон с ниткой оставляют во влагалище на 40-60 мин.

Через указанный срок тампон извлекают за нитку из влагалища, предохраняя его от загрязнения, и сразу погружают на дно пробирки, в которую предварительно наливают 5 мл стерильного формализированного (0,3%) 3%-ного раствора хлористого натрия, а нитку отрезают. Пробирку закрывают резиновой стерильной пробкой и отправляют в лабораторию в тот же день или сохраняют на льду до утра следующего дня. Тампоны, загрязненные фекалиями, гнойными массами или кровью, для исследования непригодны.

Бактериологическая диагностика вибриоза.

31. Для постановки бактериологического диагноза на вибриоз требуется выделение культуры возбудителя этой инфекции вибрио

фетус венереалис или вибрио фетус интестиналис.

Возбудитель вибриоза подвижен, по Граму не красится, хорошо окрашивается всеми анилиновыми красками и весьма четко фуксином Циля в разведении 1:5 (1—2 мин). В мазках из абортированных плодов и другого патматериала вибрионы имеют вид запятой, летящей чайки, S-образной формы. При исследовании материала, полученного от давно инфицированных животных или после их лечения, могут быть обнаружены диссоциированные формы вибрионов в виде длинных спирилл, малоизвитых нитей и кокковидных форм, в 2—4 раза мельче обычных кокков.

32. Для получення культуры возбудителя вибрноза используют полужидкие и плотные питательные среды, в яом числе полужидкий 0,15—0,2%-ный мясо-печеночный пептонный агар (ПЖА), сафраниножелезо-новобиоциновую среду (СЖН), 2—3%-ный мясо-печеночный пептонный агар (МППА), среду Китта — Тарощци без масла, агар Мартена и другие (при изготовлении ПЖА и МППА вместо мясного отвара используют экстракт мышцы сердца крупного рогатого скота).

Для обогащения в питательные среды добавляют 5—10% дефибринированной крови крупного рогатого скота, овец, кроликов или сыворотку крови лошади, аминопентид-2 (5—10%), экстракт сухих дрожжей

(5 г на 1 л среды), тиогликолят натрия (0,5 г на 1 л среды).

33. При исследовании абортированных плодов посевы делают из содержимого сычуга, легких, печени, измененных участков плаценты, головного мозга, амниотической жидкости в 5 пробирок с ПЖА или СЖН из каждого органа. Сперму или секрет придаточных половых желез от быков, слизь из шейки матки или препуция высевают в 5 пробирок с ПЖА или СЖН (из каждой пробы). Рекомендуется также делать высевы и на плотные среды.

Первичные посевы из спермы (секрета), слизи проводят обычным способом, или дробно (материал вносят в пробирку с ПЖА или СЖН, перемешивают и из этой пробирки делают посев в 5 пробирок, которые инкубируют), или «с подсосом» (после внесения части материала на дно первой пробирки с ПЖА или СЖН в пастеровскую пипетку с оставшимся материалом засасывают небольшое количество стерильной среды у другой стенки пробирки, пипетку извлекают и засевают таким же образом вторую пробирку и т. д.).

При обработке спермы (секрета), слизи в лаборатории материал

перед посевом обрабатывают одним из следующих способов:

а) центрифугированием в течение 10 мин при 1000 об/мин с последующим высевом надосадочной жидкости;

б) фильтрацией через мембранные фильтры № 5-№ 2-№ 5. Мем-

бранные фильтры готовят двумя способами:

первый — фильтры стерилизуют кипячением в дистиллированной воде 2 раза по 10 мин со сменой воды. Колбу Бунзена и фильтр Зейтца стерилизуют обычным способом. Мембранные фильтры закладывают в фильтр Зейтца в стерильных условиях в следующем порядке: № 5— № 2—№ 5 (фильтр № 5 при этом способе стерилизации можно заменить стерильной фильтровальной бумагой);

второй — колбу Бунзена и фильтр Зейтца стерилизуют обычным способом, затем в фильтр Зейтца закладывают нестерильные мембранные фильтры и весь прибор (в перевернутом состоянии, погружая в воду мембранные фильтры) кипятят в дистиллированной воде дважды

по 10 мин со сменой воды.

Посевы помещают в эксикатор или микроанаэростат и культивируют в условиях пониженного содержания кислорода воздуха путем замены 10—15% его объема углекислым газом, после чего выдерживают в термостате при 37°С в течение 6—10 дн. с просмотром через каждые 3 дня. При посеве «с подсосом» начиная с третьего дня пробирки, в которых отсутствует рост, просматривают ежедневно и по мере выявления роста проводят микроскопию культур.

34. На ПЖА вибриозная культура растет под поверхностью среды в виде серовато-голубоватого диска толщиной от 1 до 4 мм. На плотной питательной среде вибрионы растут в виде нежного мелкоросинчатого налета или отдельных голубоватых колоний (заметных через лупу).

На СЖН при росте чистой культуры вибрионов цвет среды не изменяется (розовый), при развитии посторонней микрофлоры или смешанном росте (вибрионы и посторонняя микрофлора) среда становится яркожелтой.

35. При бактериологическом исследовании первичного материала выделенные культуры вибрионов часто бывают загрязнены посторонней микрофлорой. Получение чистой культуры является необходимым условием для дифференциации патогенных и сходных с ними других видов вибрионов.

Для очистки загрязненных посторонней микрофлорой культур при-

меняют следующие методы:

- а) заражение беременных морских свинок путем введения им в брюшную полость или во влагалище 0,5 мл исследуемой полимикробной культуры с последующим высевом материала из абортированных плодов. Если в течение 10—12 дн. аборта не происходит, свинок убивают и высевы делают из эмбрионов и полости матки;
- б) рассев загрязненной культуры на чашки Петри с плотной средой с последующим отсевом отдельных колоний возбудителя на ПЖА в пробирках;

- в) посев культуры в пастеровские пипетки под слой полужидкой питательной среды;
 - г) посев культур на ПЖА или СЖН «с подсосом»;
- д) заражение трех крупных небеременных самок белых мышей внутривлагалищно в течение двух дней подряд с последующим их убоем на 8-й дн. Для посева на ПЖА используют кусочки рогов матки; заражение трех самок белых мышей внутрибрюшинно в дозе 0,5 мл культуры с последующим убоем их на 3—4-й дн. и высевом крови из сердца, а также материала из печени, селезенки и рогов матки;
 - е) фильтрацию смешанных культур через мембранные фильтры.
- 36. Для обнаружения вибрионов в патологическом материале и смешанных культурах, а также для определения принадлежности их к тому или иному типу применяют метод флуоресцентной микроскопии, руководствуясь при этом «Наставлением по применению кампилобактериозных (вибриозных) люминесцирующих сывороток при лабораторной диагностике кампилобактериоза (вибриоза) животных».
- 37. Дифференциацию вибрионов, выделенных от крупного рогатого скота, по видам и типам проводят по культуральным, биохимическим и серологическим свойствам возбудителя, пользуясь при этом таблицей (см. с. 117). Для дифференциации пригодны только чистые культуры.

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

Агар глюкозо-кровяной 227

- дрожжевой 27
- картофельный 82
- кровяной 230
- молочно-солевой 228
- -- мясо-пептонный печеночноглюкозо - 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 Карнуа 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
- c 0,02%-ныл метиленовым синим 230

Обнаружение индола 217 Окраска мазков гематоксилипэозином 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-мединаловый буферный 329
- версена 282
- гидролизата лактоальбумина 0,5%-ный 283
- гидролизата мышечных белков 0,3%-ный 282
- глицерина 216
- двуугдекислого 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 (PCK) 334
- торможения гемагглютинации (РТГА) 332
- Фогеса Проскауэра 218
- Эрлиха 181
- метиленового синего 226

Среда Биттера с рамнозой 187

— водно-сывороточная 145

- дифференциальная висмутсульфат-агар 186
- Левина 186
- Плоскирева 186
- трехуглеводная мочевиной 186
- — Эндо 186
- для обнаружения сероводорода 216
- для определения способности бактерий расщеплять мочеви-
- для посева по Свену Гарду 187
- Дюбуа 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
- Ферворта Вольфа в модификации С. И. Тарасова 146
- Флетчера 146 — 6,5%-ного хлорида натрия 228
- Хоттингера 259
- Эдварда 258
- энтерококковая дифференциально-диагностическая Среды индикаторные с амидочерным 168
- — с конгоротом 168
- с лакмусом 167
- с метилротом 167
- с нейтральротом и метиленовой синью 167
- — обогащения Кауфмана 186
- — Киллиана 186
- Мюллера 186 — селенитовая 185
- плотные питательные 252

Тест «жемчужного ожерелья» 6,7 Фаготипирование 17—28 Экстракт дрожжевой 252

Эритрит-агар 85

СОДЕРЖАНИЕ

Іредисловие
ибирокая дора
ибирская язва
бирокой доры
бирской язвы
методические указания по обнаружению возоудителя сиопр-
ской язвы в сырье животного происхождения и объектах
внешней среды
бактериофага «К» ВИЭВ для определения возбудителя си-
бирской язвы
Временное наставление по применению сибиреязвенного фа-
га «Гамма-МВА» для определения возбудителя сибирской
язвы
Временные методические указания по постановке реакции
диск-преципитации при диагностике сибирской язвы и иден-
тификации ее возбудителя
Наставление по исследованию кожевенного и мехового сырья
на сибирскую язву реакцией преципитации
мфизематозный карбункул
Методические указания по лабораторной диагностике эмфи-
зематозного карбункула
локачественный отек
Методические указания по лабораторным исследованиям
на злокачественный отек животных
радзот овец
Методические указания по лабораторной диагностике брад-
зота овец
Інфекционная энтеротоксемия животных и апаэробная дизен-
ерия ягнят
Методические указания по лабораторной диагностике инфек-
ционной энтеротоксемии животных и анаэробной дизенте-
рии ягнят
толбняк
Методические указания по лабораторной диагностике столб-
няка
ботулизм
Методические указания по лабораторной диагностике боту-
лизма
Текробактериоз
Методические указания по лабораторной диагностике некро-
бактериоза
опытная гниль овец и коз
Приложение к «Инструкции по профилактике и ликвидации
копытной гнили овец и коз»

Временные методические указания по обнаружению возбуди-
теля копытной гнили в патологическом материале от боль-
ных овец с помощью непрямого метода иммунофлуоресцен-
ции
оуцеллез
Наставление по диагностике бруцеллеза животных
ратуберкулез
Наставление по диагностике паратуберкулезного энтерита (паратуберкулеза) крупного рогатого скота
дителей туберкулеза и паратуберкулеза методом люминес- центной микроскопии
Временное наставление по постановке реакции связывания комплемента для диагностики паратуберкулеза крупного
рогатого скота и овец с антигеном Сибирского научно-исследовательского ветеринарного института
п ,
Методические указания по лабораторной диагностике сапа мпилобактериоз (вибриоз)
Извлечение из временной инструкции по диагностике, профилактике и ликвидации вибриоза крупного рогатого ско-
та и овец
Наставление по применению вибриозных агглютинирующих
моноспецифических сывороток
Наставление по применению кампилобактериозных (вибриозных) люминесцирующих сывороток при лабораторной диаг-
ностике кампилобактериоза (вибриоза) животных
Рекомендации Центральной ветеринарной лаборатории по
приготовлению и применению сафранино-жел зо-новобиоци-
новой среды (СЖН) при лабораторной диагностике вибриоза Временные рекомендации Центральной ветеринарной лабора-
тории по приготовлению и применению плотной среды ВИЭВ для изоляции кампилобактерий
Наставление по применению кампилобактериозного (вибриозного) антигена для реакции агглютинации с вагинальной
слизью (РАВС)
ептоспироз
Методические указания по лабораторной диагностике леп- тоспироза животных
Методические указания по применению групповых агглюти-
пирующих лептоспирозных сывороток
Методические указания по применению флуоресцирующего
глобулина для диагностики лептоспироза
истериоз
Вотных
Методические указания по применению набора лиофилизированных бактериофагов для идентификации возбудителя
листериоза
ожа свиней
рожу свиней
рующих сывороток (для прямого метода иммунофлуоресцен-

Пастереллез	175
Наставление по лабораторной диагностике пастереллеза птиц	17 5 17 7
Сальмонеллезы	177
сальмонеллезов животных	177
Наставление по применению наборов сывороток сальмонел-	•••
лезных О-комплексных и монорецепторных О- и Н-агглюти-	
нирующих для экспресс-идентификации сальмонелл в РА на	
стекле	192
Наставление по применению комплексной и групповых саль-	
монеллезных флуоресцирующих сывороток (для прямого ме-	405
тода иммунофлуоресценции)	195
Временная методика серологической диагностики сальмо-	
неллеза овец в реакции непрямой (пассивной) гемагглютина-	205
ции (РНГА)	200
сывороток В, С ₁ и D ₁ для диагностики сальмонеллеза в про-	
бирочной реакции агглютинации (РА)	207
Колибактериоз	209
Методические указания по бактериологической диагности-	
ке колибактериоза (эшерихиоза) животных	209
Наставление по применению агглютинирующих О-коли-	218
сывороток	221
Методические указания по лабораторным исследованиям на	~~ x
пневмококковую (диплококковую) инфекцию животных	221
Стрептококкозы сельскохозяйственных животных	224
Методические указания по лабораторной диагностике стреп-	
тококкоза животных	224
Методические указания по лабораторной диагностике стреп-	
тококковой септицемии птиц	228
Методические указания по лабораторной диагностике стрепто-	230
коккового полиартрита ягнят	233
	235
Псевдомоноз	200
рующих сывороток для диагностики псевдомоноза	235
Гемофилезы	237
Временные методические указания по лабораторной диаг-	
ностике гемофилезного полисерозита свиней	237
Временные методические указания по лабораторной диаг-	
ностике гемофилезной плевропневмонии свиней	240
Методические указания по лабораторной диагностике конта-	243
гиозного метрита лошадей	
Микоплазмозы	248
фекционной агалактии овец и коз	248
Методические указания по лабораторной диагностике ин-	210
фекционной плевропневмонии коз	253
Наставление по диагностике респираторного микоплазмоза	
птиц	257
Реакция агглютинации для диагностики респираторного	
микоплазмоза птиц с цельной кровью (ККРА) и сывороткой	264
крови (СКРА) , , , ,	204
	351

Наставление по постановке РСК при перипневмонии круп-	
HOFO POPATOFO CKOTA	2
Дизентерия свиней	2
Методические указания по лабораторным исследованиям на	
дизентерию свиней, вызываемую трепонемой	2
Методические указания по определению чувствительности к ан-	
тибиотикам возбудителей инфекционных болезней сельско-	
хозяйственных животных	2
Методические указания по применению культур клеток в диагно-	
стических исследованиях	2
Методические рекомендации по получению, культивированию и	
использованию в научных и производственных ветеринарных	
лабораториях первичных, перевиваемых и диплоидных культур	
клеток животного происхождения	2
Наставление по применению гидролизата мышечных белков	
ферментативного сухого (ФГМ-С) для питательных сред тканевых	
культур	2
Рекомендации по профилактике, диагностике контаминирования	
культур клеток микроорганизмами и меры по их деконтаминации	2
Методические указания по получению и применению в вирусо-	
логической практике перевиваемых линий клеток из лимфоидных	
органов крупного рогатого скота и почек теленка	:
Методические рекомендации по очистке сыворотки крови-крупного	
рогатого скота, используемой для культивирования клеточных	
культур	3
Временное наставление по получению, контролю и использова-	
нию сыворотки крови животных для культивирования клеток и	_
вирусологических исследований	
Предметный указатель	;

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. Сайтаниди. Художник А. И. Бершачевская. Художественный редактор М. Д. Северина. Технический редактор Е. В. Соломович. 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 84×108¹/₃₂. Бумага тип. № 3. Гарнитура литсратурная. 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

ква, 1-35, ул. Садовая-Спасская, 16
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 тинографии Союзполиграфпрома при Государственном комитетс СССР по дслам издательств, полиграфии и книжной торговли, 600000, г. Владимир, Октябрьский проспект, д. 7.