

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.

Временное наставление по постановке реакции связывания комплемента для диагностики паратуберкулеза крупного рогатого скота и овец с антигеном Сибирского научно-исследовательского ветеринарного института

(Утверждено Главным управлением ветеринарии Минсельхоза СССР 31 мая 1968 г.)

Реакция связывания комплемента (РСК) проводится в водяной бане при температуре 37—38°С в общем объеме 2,5 мл всех компонентов.

Компоненты реакции:

испытуемая сыворотка и сыворотки нормальная и позитивная для титрования комплемента в бактериолитической системе, инактивированные в день постановки реакции при температуре 61—62°С в течение 30 мин;

паратуберкулезный антиген — спиртовой (метиловый) экстракт бактерий паратуберкулеза;

гемолизин в рабочем титре;

комплемент — сыворотка крови морской свинки (свежая, сухая или консервированная);

2,5%-ная взвесь эритроцитов барана (овцы) на физиологическом

растворе (1:40 от осадка);

физиологический раствор (0,85%-ный х. ч. NaCl в дистиллированной воде).

Титрование компонентов реакции. Перед постановкой главного опыта проводят титрование: а) гемолизина; б) комплемента в гемолитической системе и в) комплемента в бактериолитической системе.

Титрование гемолизина. Для титрования гемолизина вначале готовят основное его разведение 1:100, из которого готовят последующие 1:500, 1:800, 1:1000, 1:1200 и т. д. до предельного титра, указанного на этикетке.

Примечание. Так как гемолизин консервирован глицерином в равных частях, то для получения основного разведения 1:100 берут 0,2 мл гемолизина и 9,8 мл физиологического раствора.

При приготовлении разведения гемолизина пользуются следующей схемой.

Основного разведения гемолизина 1:100, мл	Физиологического раствора, мл	Получасмое разведение
0,1	0,4	1:500
0,1	0,7	1:800
0,1	0,9	1:1000
0,1	1,1	1:1200
0,1	1,4	1:1500
0,1	1,7	1:1800
0,1	1,9	1:2000
0,1	2,1	1:2200
0,1	2,3	1:2400
0,1	2,5	1:2600
0,1	2,7	1:2800
0,1	2,9	1:3000

В реакцию входят: гемолизин в соответствующих разведениях, 0,5 мл комплемента в разведении 1: 20, 0,5 мл 2,5%-ной взвеси эритроцитов барана и 1 мл физиологического раствора (взамен паратуберкулезного антигена и сыворотки). Время течения реакции — 10 мин в водяной бане при температуре 37—38°С.

При титровании гемолизина ставят следующие контроли: 1) контроль гемолизина (гемолизин 1: 100+2,5%-ная взвесь эритроцитов + физиологический раствор до объема 2,5 мл при отсутствии комплемента); 2) контроль комплемента (комплемент + эритроциты + физиологический раствор до объема 2,5 мл при отсутствии гемолизина).

Примечание. Сухой комплемент предварительно переводят в жидкое состояние, как указано на этикетке, а затем готовят разведение 1:20 физиологическим раствором.

3) контроль физраствора (эритроциты + физиологический раствор до объема 2,5 мл при отсутствии гемолизина и комплемента). Во всеж контрольных пробирках гемолиз эритроцитов должен отсутствовать.

Титрование гемолизина приведено в схеме 1.

Титром гемолизина считается наименьшее количество (наибольшее разведение) его, потребное для полного гемолиза 0,5 мл 2,5%-ной взвеси эритроцитов при комплементе 0,5 мл в разведении 1:20 в течение 10 мин в водяной бане при температуре 37—38°С.

Рабочей дозой гемолизина для титрования комплемента, паратуберкулезного антигена, а также для реакции при испытании сывороток животных (в главном опыте) берут удвоенный титр гемолизина, т. е. если титр гемолизина при его подтитровке равен 1:2000, то в главном опыте берут разведение его 1:1000. Гемолизин в титре ниже чем 1:1000 для работы непригоден.

Примечание. Для дальнейшей работы рекомендуется смешивание гемолизина в рабочем титре и 2,5%-ной взвеси эритроцитов барана в одинаковых объемах (гемолитическая система). После смешивания гемолитическую систему ставят в термостат при 37—38°C на 30 мин.

Схема титрования гемолизина

			`	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,							
			P	азведени	е гемолиз	ина			I	Сонтроли	
Компоненты, мл	1:500	1:800	1:1000	1:1200	1:1500	1:1800	1:2000	1:2200	гемолизин на 1·100	компле- мента	физиологи- ческого раствора
Гемолизин (в разведе- ниях)	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	_	
Физиологический рас- твор	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,5	1,5	2,0
Комплемент 1:20	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	_	0,5	
2,5%-ная взвесь эритроцитов	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
			Водя	яная бан	ія при З	37—38°C	' 10 мин				
Результаты	Γ	Γ	Γ	Γ	Γ	Γ	Γ	НГ	НΓ	НΓ	ΊН

Обозначения. Г-гемолиз; НГ-отсутствие гемолиза.

Титрование комплемента в гемолитической системе. Титрование комплемента проводят, как указано в схеме 2. Комплемент исследуют в следующих дозах: 0,1; 0,13; 0,16; 0,19; 0,22; 0,25; 0,28 и т. д. с интервалом по 0,03 до 0,4 разведения комплемента 1: 20. В каждую пробирку до недостающего количества объема 0,5 мл доливают физраствор (1-я пробирка 0,4 мл физраствора, 2-я — 0,37 мл и т. д.).

Титром комплемента в гемолитической системе считается наименьшее его количество, потребное для полного гемолиза 0,5 мл 2,5%-ной взвеси эритроцитов в течение 10 мин в водяной бане при температуре

37—38°C.

Титрование комплемента в бактериолитической системе. Титрование комплемента в бактериолитической системе проводят с сыворотками того вида животных (крупного рогатого скота или овец), которые ис-

следуют в главном опыте.

Для титрования берут две сыворотки — нормальную от здорового животного и позитивную. Обычно позитивные сыворотки используют консервированные 5%-ным карболовым физиологическим раствором (1 мл раствора + 9 мл сыворотки), а нормальные сыворотки подбирают по возможности одинаковой давности с испытуемыми. Обе сыворотки разводят физраствором 1:5 и 1:10, разливают по пробиркам (2—3 мл каждой сыворотки отдельно и инактивируют при 61—62°С 30 мин. После чего сыворотку в разведении 1:10 и все остальные ингредиенты разливают по пробиркам, как указано в схеме 3).

Нормальную и позитивную сыворотки в разведении 1:5 и 1:10

используют для контроля в главном опыте.

Дозу комплемента (из основного разведения 1:20) берут на два интервала ниже против титра его в гемолитической системе, т. е. если титр комплемента в гемолитической системе 0,22, то титрование комплемента в бактериолитической системе начинают с 0,16; 0,19; 0,22 и т. д.

С каждым разведением комплемента ставят контроль сыворотки без

антигена.

После разлива по пробиркам пормальной и позитивной сывороток, паратуберкулезного антигена в рабочем титре (см. примечание по разведению антигена), комплемента в соответствующих дозах разведения 1:20 (0,16, 0,19 и т. д.) и недостающего количества (до 0,5 мл) физиологического раствора пробирки помещают для связывания на 20 мин в водяную баню при 37—38°С. Затем в пробирки добавляют гемолитическую систему по 1 мл и ставят в водяную баню на 20 мин при температуре 37—38°С.

Титром комплемента в бактериолитической системе будст такое его минимальное количество, которое необходимо для полного гемолиза взвеси эритроцитов в течение 20 мин при 37—38°С в пробирках с пормальной сывороткой, с антигеном и без него, с паратуберкулезной сывороткой без антигена, при одновременной задержке гемолиза в пробирках с паратуберкулезной сывороткой и специфическим антигеном.

После установления титра комплемента в бактериолитической системе проводят расчет комплемента для главного опыта одним из следую-

щих способоз:

с пособ 1-й — предположим, что в бактериолитической системе титр комплемента в разведении 1:20 равен 0,31. Следовательно, в каждой пробирке содержится комплемента 0,0155 (0,31:20=0,0155).

Если необходимо провести исследование 100 пробирок сыворотки, то чистого комплемента потребуется 1,55 мл (0,0155×100=1,55) и 48,45 мл физиологического раствора;

с пособ 2-й — по формуле АБ: В, где А — означает титр комп-

Схема титрования комплемента в гемолитической системе

	Номера пробирок											
Компоненты, мл		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Комплемент (1:20)	0,1	0,13	0,16	0,19	0,22	0,25	0,28	0,31	0,34	0,37	0,40	
Недостающее количество физраствора	0,4	0,37	0,34	0,31	0,28	0,25	0,22	0,19	0,16	0,13	0,1	
Физраствор вместо антигена и сыворотки	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	
Гемсистема:												
1) гемолизин в рабочем титре	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	
2) взвесь эритроцитов барана 1:40	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	

Водяная баня при 37—38°С 10 мин

4

Схема титрования комплемента в бактериолитической системе

Компоненты, мл		Первый ряд пробирок						Второй ряд пробирок						
қомпоненты, мл	1	2	3	4	5	6	7	1	2	3	4	5	6	7,
Количество сыворотки разведения 1:10	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Антиген в титре 1:100	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	Нет	Нет	Нет	Нет	Нет	Нет	Нет
Количество комп-	0,16	0,19	0,22	0,25	0,28	0,31	0,34	0,16	0,19	0,22	0,25	0,28	0,31	0,34
Недостающее ко- личество физио- логического рас- твора	0,34	0,31	0,28	0,25	0,22	0,19	0,16	0,34	0,31	0,28	0,25	0,22	0,19	0,16
				Водяная	г баня	npu 37	38°C	20 ми	ન					
Гемсистема (гемо- лизин в рабочем титре 0,5 мл + +0,5 мл 2,5%-ной взвеси эритроци- тов)	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0

лемента, B — общее количество пробирок, находящихся в опыте, и B — разведение комплемента 1:20, т. е. $(0.31\times100):20=1.55$ мл.

Титрование паратуберкулезного антигена. Титрование антигена проводят по квадратной схеме с использованием позитивной (средней активности — титр не выше 1:30) и нормальной сывороток. Позитивная сыворотка высылается Сибирским НИВИ одновременно с антигеном.

Для постановки опыта паратуберкулезную сыворотку разводят 1:5, 1:10, 1:20 и нормальную, взятую от здоровых животных,—1:10. Сыворотки инактивируют при температуре 61—62°С 30 мин, после чего разливают в пробирки по 0,5 мл. Паратуберкулезный антиген разводят физиологическим раствором 1:10. При этом соблюдают следующие правила: на дно пробирки паливают 1 мл антигена и к нему по каплям (по стенке пробирки) добавляют при помешивании 9 мл физиологического раствора; образовавшуюся мутноватую жидкость смешивают пипеткой и оставляют для созревания на 20—30 мин. Из полученного основного разведения антигена 1:10 готовят последующие 1:20, 1:40, 1:60 и т. д. (схема 4).

Схема 4

	Требуе	тся	Получаемое разведе- ние аптигена		
Номер пробирки	основного разведения антигена 1:10, мл	физраствора, мл			
1 2 3 4 5 6	2 1 0,5 0,5 0,5 0,5	2 3 5 3,5 4,5 5,5 6,5	1:20 1:40 1:60 1:80 1:100 1:120		
8 9 10	0,5 0,5 0,5 0,5	7,5 8,5 9,5 10,5	1:160 1:180 1:200 1:220		

В каждую пробирку с паратуберкулезной (1:5, 1:10, 1:20) и нормальной (1:10) сыворотками добавляют по 0,5 мл соответствующего разведения антигена (1:20, 1:40, 1:60 и т. д.). Комплемент, гемолизин и эритроциты берут в рабочих титрах (схема 5).

В качестве контроля на самозадерживающие свойства берут антиген по 0,5 мл во всех разведениях без сывороток. Полный гемолиз эритроцитов со всеми разведениями антигена без сыворотки и с нормальной сывороткой указывает на отсутствие самозадерживающих свойств антигена. Контроли ставят с нормальной и позитивной сыворотками в разведении 1:5 и 1:10 с вытитрованным ранее антигеном и без него. Контроли комплемента, гемолизина, эритроцитов ставят в рабочей дозе.

Учет реакции проводят на следующий день после постановки. Показания реакции во всех пробирках оценивают по гемолитической шкале в процентах темолиза. Примерный результат титрования паратуберкулезного антигена представлен в схеме 6.

Рабочим титром антигена считается удвоенное количество его,

Схема титрования паратуберкулезного антигена

<i>Y</i>		Разведение антигена										Сыворотка	
Компоненты, мл	1:20	1:40	1:60	1:80	1:100	1:120	1:140	1:160	1:180	1:200	1:220	без антигена	
Антиген паратуберкулез- ный	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5		
Одно разведение сыво- ротки	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5+0,5 физраствора	
Комплемент в рабочем титре	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	
			Водяна	я баня	npu 37	7—38°C	' 20 ми	H					
Семолизин в рабочем титре	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	
Ззвесь эритроцитов в раз- ведении 1:40	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	

Результат титрования паратуберкулезного антигена

	Разведение позитивной сыворотки										
Разведение антигена	1:20	1:40	1:60	1:80	1:100	1:120					
1:5	0	0	0	0	0	Q					
1:10	0	0	0	0	0	0					
1:20	20	10	10	0	0	0					
Нормальная сыворотка 1:10 с антигеном	100	100	100	100	100	100					
Антиген без сыворотки	100	100	100	100	100	100					
-					Прод	олжени е					

Разведение позитивной сыворотки Сыворотка Разведение антигена без 1:140 1:160 1:180 1:200 1:220 антигена 0 0 0 100 1:5 0 0 1:10 0 0 0 0 10 100 0 0 100 0 0 20 Нормальная сыворотка 1:10 100 100 100 100 100 с антигеном 100 100 100 100 100 Антиген без сыворотки

Обозначения. 0-полная задержка гемолиза; цифры соответствуют проценту гемолиза эритроцитов. В приведенной схеме предельный титр антигена 1:200, рабочий 1:100.

давшее полную задержку гемолиза с паратуберкулезной сывороткой в разведении 1:10, при наличии гемолиза с нормальной сывороткой (1:10).

Например, конечный титр антигена 1: 200, рабочий титр 1:100, конечный титр 1:300, рабочий титр 1:150 и т. д.

Результаты титрования антигена заносят в лабораторную книгу. Раз протитрованный антиген может использоваться в реакции в том же титре в течение 5 лет при условии его хранения в темном месте при температуре 12—14°C.

Постановка главного опыта. Реакцию ставят в объеме 2,5 мл всех предварительно титрованных компонентов. Все испытуемые сыворотки крупного рогатого скота и овец берут в дозах 0,1 (разведение 1:5) и 0,05 (разведение 1:10) и инактивируют при 61—62°С 30 мин.

Постановку главного опыта проводят по схеме 7.

При постановке главного опыта ставят контроли нормальной и позитивной сывороток в разведении 1:5 и 1:10 с антигеном, а также без него.

Контроли: комплемента (комплемент 0.5+1.5 мл физраствора +0.5 мл 2.5%-ной взвеси эритроцитов баранов), гемсистемы (0.5 мл комплемента +1.0 мл физраствора +1 мл гемсистемы) и антигена в рабочей дозе (0.5 мл комплемента +0.5 мл антигена +0.5 мл физраство-

	Номер пробирки						
Компоненты, мл	1 – контроль	2	3				
Испытуемая сыворотка Физиологический раствор	0,1 0,9	0,1 0,4	0,05 0,45				
Инактивация при 61—62	°C 30 мин						
Антиген в рабочем титре 1:100 Комплемент в рабочем титре	Без антигена 0,5	$0,5 \\ 0,5$	$\substack{0,5\\0,5}$				
Водяная баня при 37—38	8°С 20 мин						
Гемсистема (гемолизии в рабочем титре 0.5 мл и 0.5 мл 2.5% -ной взвеси эритроцитов барана)	1,0	1,0	1,0				

Водяная баня при 37-38°C 20 мин

ра +1,0 мл гемсистемы). При массовом исследовании допускается постановка реакции в одной пробирке с дозой сыворотки 0,1 мл (разведение 1:5). Сыворотки, давшие ту или иную степень задержки гемолиза, проверяют вторично в дозах 0,1 и 0,05 мл с контролем в дозе 0,1 мл.

Диагностической дозой сыворотки, по которой дастся результат, является 0,05 мл, доза 0,1 мл является вспомогательно-контрольной.

Оценка результатов реакции. Результат реакции оценивается 2 раза: первый — сразу после водяной бани, второй — на следующий день через 14—16 ч нахождения при комнатной температуре в условиях, исключающих воздействие на них солнечного света, тепла и других факторов. Последняя читка реакции является окончательной.

Результаты реакции отмечают крестами:

Степень задержки, выраженная крестами, соответствует следующим процентам гемолиза эритроцитов:

```
      (++++)
      — гемолиз эритроцитов от 0 до 10%;

      (+++)
      — " " от 10 до 40%;

      (++)
      — " от 40 до 70%;

      (+)
      — " от 70 до 90%;

      (-)
      — " от 90 до 100%.
```

Результаты исследования сообщают словами: положительная, сомнительная, отрицательная, с указанием крестов. Данные всех опытов титрования и особенностей реакции вносят в книгу серологических исследований.

Оценку результатов реакции крестами проводят в процентах гемолиза эритроцитов. Для этого из реакции выбирают 5 пробирок с полным гемолизом, жидкость сливают в одну пробирку и из нее готовят разведение с различным процентом гемолиза (от 10 до 90) по следующей схеме.

		Номер пробирки									
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	
Гемолизированная кость, мл Физраствор, мл Процент гемолиза	жид-	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0	1,2	1,4	1,6	1,8	
		1,8 10	1,6 20	1,4 30	1,2 40	1,0 50	0,8 60	0,6 70	0,4 80	0,2 90	

Сыворотки крови от животных, которые дают сомнительную реакцию, подлежат повторному исследованию РСК через 2—3 нед после первого исследования.

Представленные на исследование сыворотки должны быть свежими, не более 3-дневной давности с момента взятия крови. Сыворотки загинвшие, проросшие и гемолизированные для исследования непригодны.

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
- с 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

Предисловие	3
Методы диагностики бактериальных инфекции	5
Сибирская язва	5
Сибирская язва	
бирской язвы	5
Методические указания по обнаружению возбудителя сибир-	
ской язвы в сырье животного происхождения и объектах	
внешней спелы	9
Временное наставление по применению сибиреязвенного	
бактериофага «К» ВИЭВ для определения возбудителя си-	
бирской язвы	17
Временное наставление по применению сибиреязвенного фа-	
га «Гамма-МВА» для определения возбудителя сибирской	
язвы	28
Временные методические указания по постановке реакции	
диск-преципитации при диагностике сибирской язвы и иден-	
тификации ее возбудителя	29
Наставление по исследованию кожевенного и мехового сырья	_
на сибирскую язву реакцией преципитации	31
Эмфизематозный карбункул	37
Методические указания по лабораторной диагностике эмфи-	
зематозного карбункула	37
Злокачественный отек	40
Методические указания по лабораторным исследованиям	• •
на злокачественный отек животных	40
Брадзот овец	44
Методические указания по лабораторной диагностике брад-	
зота овец	44
Инфекционная энтеротоксемия животных и апаэробная дизен-	
терия ягнят	48
Методические указания по лабораторной диагностике инфек-	
ционной энтеротоксемии животных и анаэробной дизенте-	40
рии ягнят	48
Столбняк	52
Методические указания по лабораторной диагностике столб-	52
НЯКА	53
Ботулизм	oo
лизма	53
	56
Некробактериоз	00
бактериоза	5 6
Копытная гниль овец и коз	58
Приложение к «Инструкции по профилактике и ликвидации	υc
копытной гнили овец и коз»	58
MODELING ALBERT COOK I ROOM	O

Временные методические указания по обнаружению возбуди-
теля копытной гнили в патологическом материале от боль-
ных овец с помощью непрямого метода иммунофлуоресцен-
ции
целлез
Наставление по диагностике бруцеллеза животных
атуберкулез
Наставление по диагностике паратуберкулезного энтерита
(паратуберкулеза) крупного рогатого скота
Методика обнаружения в патологическом материале возбу-
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-иссле-
довательского ветеринарного института
M
Методические указания по лабораторной диагностике сапа
ипилобактериоз (вибриоз)
Извлечение из временной инструкции по диагностике, про-
филактике и ликвидации вибриоза крупного рогатого ско-
та и овец
Наставление по применению вибриозных агглютинирующих моноспецифических сывороток
Наставление по применению кампилобактериозных (вибриоз-
ных) люминесцирующих сывороток при лабораторной диаг-
ностике кампилобактериоза (вибриоза) животных
Рекомендации Центральной ветеринарной лаборатории по
приготовлению и применению сафранино-жел зо-новобноци-
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 (вибри-
озного) антигена для реакции агглютинации с вагинальной
слизью (РАВС)
ттоспироз
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
стериоз
Наставление по лабораторной диагностике листериоза жи-
BOTHЫX
Методические указания по применению набора лиофилизи-
рованных бактериофагов для идентификации возбудителя
листериоза
жа свиней
Методические указания по лабораторным исследованиям на
рожу свиней
Наставление по применению сухих рожистых люминесци-
рующих сывороток (для прямого метода иммунофлуоресцен-
Dami a a a a a a a a a a a a a a a a a a

Пастереллез	175
Наставление по лабораторной диагностике пастереллеза птиц	17 5 17 7
Сальмонеллезы	177
сальмонсллезов 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	221
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-	20,
ностике гемофилезного полисерозита свиней	237
Временные методические указания по лабораторной диаг-	
ностике гемофилезной плевропневмонии свиней	240
Методические указания по лабораторной диагностике конта-	0.40
гиозного метрита лошадей	243
Микоплазмозы	248
методические указания по лабораторной диагностике ин-	248
фекционной агалактии овец и коз	240
Методические указания по лабораторной диагностике инфекционной плевропневмонии коз	253
Наставление по диагностике респираторного микоплазмоза	_00
птиц	257
Реакция агглютинации для диагностики респираторного	
микоплазмоза птиц с цельной кровью (ККРА) и сывороткой	004
крови (СКРА) , , , ,	264
	351
	J

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	3
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, 1-03, 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.