

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.

Наставление по применению кампилобактериозных (вибриозных) люминесцирующих сывороток при лабораторной диагностике кампилобактериоза (вибриоза) животных

(Утверждено Главным управлением ветеринарии Минсельхоза СССР 15 мая 1980 г.)

1. Сведения о сыворотках и подготовка к работе.

1.1. Кампилобактериозные * (вибриозные) люминесцирующие сыворотки представляют собой жидкие или высушенные лиофильным способом глобулиновые фракции соответствующих агглютинирующих сывороток, к которым химическим путем присоединен флуорохромфлуоресцеинизотиоцианат.

1.2. Кампилобактериозные люминесцирующие сыворотки предназначены для обнаружения и идентификации возбудителей кампилобактериоза (вибриоза) крупного рогатого скота и овец в чистых и смешанных культурах, патологическом и клиническом материалах.

1.3. Биологической промышленностью выпускаются для указанной

цели две люминесцирующие сыворотки:

1) бивалентная — для обнаружения и идентификации бактерий Campylobacter fetus subspecies fetus 1 серовара и Campylobacter fetus subspecies intestinalis 2 серовара;

2) моновалентная — для выявления бактерий Campylobacter spu-

torum subspecies bubulus.

1.4. Сухие сыворотки выпускаются в ампулах, содержащих пористую массу желто-оранжевого цвета, легко растворимую в воде; жидкие — во флаконах. Это прозрачная жидкость желто-оранжевого цвета с зеленой флуоресценцией.

На этикетке ампулы (флакона) должно быть указано: наименование предприятия-изготовителя, наименование сыворотки, ее объем, номер

серии и госконтроля, рабочее разведение и дата изготовления.

1.5. Срок годности лиофилизированных сывороток — 1 год, жидких — 6 мес при условии хранения их в темном месте при температуре 2—4°C.

Сыворотки с истекшим сроком годности можно применять после предварительного установления красящего титра, если они сохранили специфичность и вызывают свечение гомологичных культур на четыре креста в титре не ниже половины разведения, указанного на этикетке.

1.6. Для проведения исследований необходимо иметь:

люминесцирующие сыворотки, указанные в подпункте 1.3;

нефлуоресцирующее иммерсионное масло или его заменитель, состоящий из диметилфталата — 100 мл и нафталина сублимированного — 1,75 г или тимола чистого — 5 г:

глицерин с фосфатным буфером рН 8,0 (9 частей глицерина нейтрального и 1 часть фосфатного буфера, рН 8,0);

физиологический раствор хлорида натрия с фосфатным буфером рН 7,4 (см. подпункт 1,7);

^{*} Названия болезни «кампилобактериоз» и вида ее возбудителой «кампилобактер» приняты по существующей международной классификации.

спирт этиловый;

люминесцентный микроскоп;

покровные стекла толщиной не более 0,2 мм;

предметные стекла нелюминесцирующие и хорошо обезжиренные.

1.7. Физиологический раствор с фосфатным буфером готовят следующим образом: на аналитических весах отвешивают 9,078 г химически чистого однозамещенного фосфата калия (KH_2PO_4), помещают в мерную колбу на 1 л, растворяют в дистиллированной воде и доводят объем до метки; затем отвешивают 11,876 г двузамещенного фосфата натрия ($Na_2HPO_4 \cdot 2H_2O$), переносят в другую мерную колбу на 1 л и поступают так же, как с фосфатом калия.

При использовании двузамещенного фосфата натрия, содержащего 12 молекул воды ($Na_2HPO_4 \cdot 12H_2O$), для получения l л раствора берут навеску 23,752 г, а безводного препарата (Na_2HPO_4) — 9,476 г.

Для получения буфера рН 7,4 смешивают 4 части раствора двузамещенного фосфата натрия и 1 часть раствора однозамещенного фосфата калия. Если при смешивании растворов в соотношении 4:1 не получают нужный рН, то, изменяя это соотношение, достигают необходимой величины рН (при кислотном рН добавляют раствор двузамещенного фосфата натрия, при щелочном — раствор однозамещенного фосфата калия).

Полученный буфер добавляют к физиологическому раствору (8,750 г хлорида натрия на 1 л дистиллированной воды) в соотношении 1:50. Если при этом физиологический раствор будет иметь рН ниже 7,4, то увеличением количества добавляемого буфера добиваются нуж-

ной реакции физиологического раствора.

1.8. Для работы сухую сыворотку в ампуле растворяют с соблюдением стерильности дистиллированной водой до указанного на этикетке объема сыворотки. Содержимое ампулы переносят в стерильную пробирку и хранят под резиновой пробкой при температуре 2—4°С не более 14 сут.

1.9. Для получения рабочего разведения растворенную сухую или жидкую сыворотку разводят забуференным физиологическим раствором хлорида натрия рН 7,4 до разведения, указанного на этикетке (рабочее разведение сыворотки готовить впрок не рекомендуется).

2. Обнаружение возбудителя кампилобактериоза (вибриоза) в культуре.

2.1. Для исследования пригодны чистые и смешанные культуры, выращенные на общепринятых питательных средах. Из культуры готовят 2 мазка средней густоты (несколько десятков бактерий в поле зрения микроскопа) на разных стеклах. Мазки делают ближе к узкому краю стекла площадью не более 1 см². При значительном загрязнении культур делают по 2 мазка для каждой сыворотки.

Место панесения культуры очерчивают карандашом по стеклу с обратной его стороны, мазки маркируют и подсушивают на воздухе.

- 2.2. Мазки фиксируют этиловым спиртом в течение 15 мин, для чего их погружают в вертикальном положении в стеклянный сосуд со спиртом. Каждое стекло отделяют металлической проволокой или стеклянной соломкой. После фиксации и испарения спирта мазки ополаскивают физиологическим раствором хлорида натрия с фосфатным буфером рН 7,4 и подсушивают на воздухе.
- 2.3. Подсушенные зафиксированные мазки помещают в чашки Петри или кюветы на увлажненную фильтровальную бумагу, наносят на один мазок 2—3 капли бивалентной сыворотки кампилобактер фетус

в рабочем разведении, на второй — сыворотки кампилобактер подвида бубулюс и распределяют сыворотки по всей поверхности мазка. Чашки Петри закрывают крышкой, кюветы — стеклом и помещают в термостат при температуре 37°C на 30 мин.

Затем сыворотку с мазков удаляют, мазки погружают в физиологический раствор рН 7,4 на 20 мин и промывают, периодически встряхивая и меняя раствор через 10 мин. Отмытые от сыворотки мазки ополаски-

вают дистиллированной водой и высушивают на воздухе.

2.4. Перед просмотром мазка на его поверхность наносят небольшую каплю глицерина с буфером рН 8,0, накрывают покровным стеклом, слегка притирают, излишек глицерина удаляют. На покровное стекло напосят нефлуоресцирующее иммерсионное масло или его заменитель и проводят люминесцентную микроскопию, используя светофильтры СЗС-7, СЗС-14, БС-8, ФС-1, ФС-2, окулярные — Т-1H, Т-2H, ЖС-18, № 1, № 2, увеличение 5(7)×90, сила тока 4,1—4,5 А.

2.5. При микроскопии учитывают, что окрашенные люминесцирующей сывороткой кампилобактерии светятся ярким зеленоватым светом более интенсивно по периферии (ободок). Это свечение оценивают по

следующей системе:

(++++) — яркая, сверкающая зеленая люминесценция морфологически типичных микробов с более интенсивным свечением по их периферии (положительная);

- (+++) отчетливо выраженная, достаточно яркая зеленоватая люминесценция морфологически типичных микробов с более интенсивным свечением по их периферии (положительная);
- (++) недостаточно яркая желтовато-зеленоватая люминесценция, периферический ободок выявляется с трудом (сомнительная);
- (+) люминесценция очень слабая, морфология микробов различается с трудом (отрицательная);
- (—) люминесценция отсутствует, видны лишь тени микробов (отрицательная).
- 2.6. Видовую принадлежность обнаруженного возбудителя устанавливают по известной сыворотке, вызывающей специфическое свечение морфологически типичных для кампилобактерий микробных клеток с интенсивностью не менее чем на три креста.

При обнаружении свечения микробных клеток в мазках, обработанных люминесцирующей бивалентной сывороткой кампилобактер фетус и отсутствии свечения в мазках, обработанных люминесцирующей сывороткой кампилобактер подвида бубулюс, делают заключение о принадлежности культуры к жампилобактер фетус.

При обнаружении свечения микробных клеток в мазках, обработанных сывороткой кампилобактер подвида бубулюс, дают заключение о принадлежности культуры к этому виду. Если будут обнаружены светящиеся микробные клетки типичной морфологии в мазках, обработанных обеими сыворотками, делают заключение о наличии смешанной культуры.

- 3. Обнаружение возбудителя кампилобактериоза (вибриоза) в патологическом и клиническом материале.
- 3.1. Для люминесцентной микроскопии спермы, слизи или содержимого желудка абортированного плода одновременно с посевами делают по два мазка для каждой сыворотки.

Пробы слизи из препуция и шейки матки предварительно подготавливают; тампон, которым брали слизь, отжимают в физиологическом растворе и удаляют, смыв с тампона переносят в центрифужную пробирку и центрифугируют 15 мин при 4—5 тыс. об/мин; мазки делают из осадка, по два для каждой сыворотки.

3.2. Дальнейшую обработку мазков и учет результатов проводят,

как указано в пп. 2.2-2.6.

3.3. Для гашения неспецифического свечения фона препарата при исследовании патологического или клинического материала можно применять бычий альбумин, меченный родамином в смеси с диагностической люминесцирующей сывороткой в соответствии с наставлением по его применению (бычий альбумин, меченный родамином, выпускает Всесоюзный институт эпидемиологии и микробиологии имени Н. Ф. Гамалеи АМН СССР, 123098, Москва, Д-98, ул. Гамалеи, 18).

4. Оценка результатов.

- 4.1. При обнаружении в мазках из культуры или материала, обработанных люминесцирующей бивалентной сывороткой кампилобактер фетус, свечения морфологически типичных для кампилобактерий микробных клеток ставят положительный люминесцептный диагноз, который расценивается как сигнальный и служит основанием для проведения в хозяйстве мероприятий против кампилобактериоза (вибриоза) до получения результатов бактериологического исследования.
- 4.1.1. При получении положительного результата люминесцентной микроскопии исходного материала проводят бактериологическое исследование с целью выделения культуры кампилобактерий и последующей идентификации ее по культурально-биохимическим свойствам.
- 4.1.2. При положительном результате люминесцентной микроскопии культуры подвид определяют общепринятыми бактериологическими методами.
- 4.2. При сомнительном (слабое свечение на два креста, свечение кампилобактерий атипичной формы) и отрицательном результатах люминесцентной микроскопии исходного материала проводят бактериологическое исследование с люминесцентной микроскопией культур (при сомнительном результате люминесцентная микроскопия культур обязательна).
- 4.3. При сомнительном результате люминесцентной микросконии культур диагноз ставят на основании идентификации культур общепринятыми методами.
- 4.4. Отрицательный результат люминесцентной микроскопии культуры кампилобактерий указывает, что данная культура не относится к возбудителю кампилобактериоза (вибриоза) крупного рогатого скота и овеп.

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

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	JU
копытной гнили овец и коз»	58
MODELING ALBERT COOK I ROOM	00

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-	
ного рогатого скота	265
Дизентерия свиней	268
Методические указания по лабораторным исследованиям на	
дизентерию свиней, вызываемую трепонемой	268
Методические указания по определению чувствительности к ан-	
тибиотикам возбудителей инфекционных болезней сельско-	
хозяйственных животных	270
Методические указания по применению культур клеток в диагно-	
стических исследованиях	279
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 контаминирования	
культур клеток микроорганизмами и меры по их деконтаминации	299
Методические указания по получению и применению в вирусо-	
логической 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	- 0.0
культур	326
Временное наставление по получению, контролю и использова-	
нию сыворотки крови животных для культивирования клеток и	005
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. 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

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.