

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

ВЕТЕРИНАРНАЯ
МЕДИЦИНА

П. И. Барышников, В. В. Разумовская





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

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

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

Издание второе, исправленное

ДОПУЩЕНО

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

ДОПУЩЕНО

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



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

ББК 48.7я73

Л 12

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

ISBN 978-5-8114-1882-4

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

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

ББК 48.7я73

Рецензенты:

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

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

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

Обложка
Е. А. ВЛАСОВА

© Издательство «Лань», 2015

© Коллектив авторов, 2015

© Издательство «Лань»,
художественное оформление, 2015

ПАРАМИКСОВИРУСЫ

6.11. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ВЫЯВЛЕНИЮ ПАРАМИКСОВИРУСОВ, ИХ ИДЕНТИФИКАЦИИ И ВЫЯВЛЕНИЮ СПЕЦИФИЧЕСКИХ АНТИТЕЛ (утверждены 6 февраля 1991 г., № 044-8)

1. Общие положения.

1.1. Лабораторные исследования на парамиксовирусную инфекцию птиц основаны на:

- выделении вируса на эмбрионах кур (ЭК) и его идентификации в реакции торможения гемагглютинации (РТГА);
- исследовании проб сывороток крови птиц.

Для проведения исследований на парамиксовирусную инфекцию птиц используют набор, который содержит антителы и сыворотки различных серологических вариантов парамиксовирусов.

2. Подготовка материала к исследованию.

2.1. В лабораторию для исследования доставляют:

- патологический материал от 3...5 больных птиц в первые два дня заболевания (головной мозг, селезенку и легкие);
- сыворотку крови больных и переболевших птиц в количестве 1...2 мл — не менее 20 проб из каждого помещения.

Патологический материал помещают в термос со льдом или в раствор 50%-ного х/ч глицерина, приготовленного на физиологическом растворе (рН 7,2...7,3), и направляют в лабораторию.

2.2. В лаборатории из патологического материала готовят 10%-ную суспензию на стерильном физиологическом растворе (рН 7,2...7,3), центрифугируют 15 мин при

1500 об/мин. Надсадочную жидкость переносят в стерильные пробирки, добавляют 1000 ЕД/мл пенициллина и 1000 мг/мл стрептомицина, выдерживают при комнатной температуре (20°C) 60 мин, проверяют на отсутствие бактериального загрязнения путем высева на питательные среды МПБ, МПА и используют для заражения эмбрионов кур.

3. Выделение вируса на эмбрионах кур.

3.1. С этой целью исследуемый материал (10% -ную надсадочную суспензию) вводят в объеме 0,2 мл в аллантоисную полость 3...10-дневным эмбрионам. Заражают не менее 10 эмбрионов, контролем служат 5 незараженных эмбрионов.

3.2. Зараженные и контрольные эмбрионы инкубируют в термостате при температуре 37...38°C и относительной влажности 60...70% в течение 96 ч. В процессе инкубации эмбрионы овоскопируют два раза в сутки, погибших исследуют в капельной реакции гемагглютинации РГА (п. 4).

Через 96 ч инкубации все эмбрионы вскрывают после предварительного охлаждения в холодильнике при 4°C.

3.3. Перед вскрытием эмбрионов скорлупу над воздушным пространством (пугой) обрабатывают спиртом, обжигают и из каждого эмбриона отбирают экстраэмбриональную жидкость в стерильные пробирки, одновременно делают высевы на питательные среды МПБ, МПА для контроля на отсутствие бактериальной контаминации.

4. Постановка капельной реакции гемагглютинации (РГА).

4.1. Для постановки капельной реакции гемагглютинации экстраэмбриональную жидкость от каждого эмбриона смешивают в равных каплях с 1% -ной взвесью эритроцитов петуха на стекле или пластинках. При положительной реакции через 2...5 мин появляются хлопья агглютинированных эритроцитов.

4.2. Для получения 1% -ной суспензии эритроцитов используют петухов старше 6 мес. Кровь берут из подкрыльцовой вены во флаконы с 2...3% -ным раствором лимонно-

кислого натрия на физиологическом растворе (рН 7,2...7,3), трижды отмывают физиологическим раствором путем центрифугирования при 1500 об/мин 10 мин. Из осадка эритроцитов готовят 1%-ную суспензию и хранят ее не более трех суток в условиях холодильника (4°C).

4.3. При наличии гематглютинации и отсутствии бактериального загрязнения проводят титрование выделенного вируса в количественной РГА.

В случае отрицательной РГА образцы экстраэмбриональной жидкости объединяют (по 5 ЭЖ) и проводят еще два пассажа с последующим контролем на вирус в капельной РГА.

5. Постановка количественной РГА.

5.1. Для постановки количественной РГА готовят двукратные разведения исследуемой экстраэмбриональной жидкости ЭЖ от 1:2 до 1:1024. Для этого в ряд лунок пластины наливают физиологический раствор (рН 7,2...7,3) в объеме по 0,2 мл. В первую лунку вносят 0,2 мл исследуемой жидкости, трехкратно пипетируют и переносят 0,2 мл смеси во вторую лунку и так далее до требуемого разведения. Из последней лунки 0,2 мл удаляют в дезраствор.

5.2. В каждую лунку добавляют по 0,2 мл 1%-ной суспензии эритроцитов, затем пластины встряхивают и оставляют при комнатной температуре на 30 мин. Контролем служат две лунки с эритроцитами и физиологическим раствором в равных объемах (по 0,2 мл).

5.3. При положительной РГА эритроциты образуют осадок в виде зонтика. Титром вируса считается то наибольшее его разведение, при котором наблюдается еще агглютинация эритроцитов, что и соответствует 1 АЕ. Выделенный вирус идентифицируют в РТГА.

6. Идентификация вируса в реакции торможения гематглютинации (РТГА).

6.1. Идентификацию выделенного вируса проводят в РТГА с эталонными специфическими сыворотками.

Подготовку препаратов к работе проводят согласно требованиям, указанным во вкладыше в набор.

6.2. Для постановки РТГА готовят рабочую дозу исследуемого вируса (8 АЕ) исходя из его титра (1 АЕ).

Для этого исходный вирус разводят физиологическим раствором во столько раз, сколько получают от деления его титра (1 АЕ) на 8.

Пример: если титр вируса 1:256, то его рабочее разведение будет равняться $256 : 8 = 32$, т. е. в 0,2 мл разведенного 1:32 вируса будет содержаться 8 АЕ. В данном примере необходимо взять 31 мл физиологического раствора и 1 мл исходного вируса.

6.3. Перед постановкой основного опыта проверяют правильность выбора 8 АЕ. Для этого на пластине в 5 лунок наливают по 0,2 мл физиологического раствора, затем в первую лунку добавляют 0,2 мл 8 АЕ вируса и после пипетирования 0,2 мл переносят во вторую лунку, затем в третью, в четвертую и в пятую, а из пятой лунки удаляют 0,2 мл в дезраствор. Таким образом в первой лунке будет 4 АЕ, во второй — 2 АЕ, в третьей — 1 АЕ, в четвертой — 0,5 АЕ, в пятой — 0,25 АЕ. После этого в каждую лунку добавляют по 0,2 мл 1%-ной суспензии эритроцитов. Пластины встряхивают и оставляют на 30 мин при комнатной температуре.

6.4. При правильном определении рабочей дозы (8 АЕ) в первой, второй и третьей лунках должна быть полная агглютинация, в четвертой — частичная, в пятой — четко выраженная пуговка. Если в четвертой лунке оказывается полная агглютинация, то это означает, что выбранная доза вируса содержит более 8 АЕ. В этом случае доза должна быть уменьшена. И наоборот, отсутствие агглютинации в третьей и в четвертой лунках свидетельствует о недостаточном количестве вируса. Увеличение или уменьшение рабочей дозы проводят добавлением вируса или физиологического раствора и затем повторно проверяют 8 АЕ.

6.5. Постановка РТГА (основной опыт).

В ряд лунок, начиная со второй, наливают по 0,2 мл физиологического раствора. Затем в первую и вторую лунки добавляют по 0,2 мл специфической сыворотки, содержащее второй лунки пипетируют и переносят 0,2 мл смеси в третью лунку и так далее до предельного разведения, указанного на этикетке ампулы. После этого во все лунки

вносят по 0,2 мл рабочего разведения вируса (8 АЕ). Пластины встряхивают и после 30-минутного контакта сыворотки с вирусом в каждую лунку добавляют по 0,4 мл 1%-ной суспензии эритроцитов.

6.6. Контроли:

- сыворотки (0,2 мл сыворотки + 0,2 мл физиологического раствора и 0,4 мл 1%-ной суспензии эритроцитов);
- стандартных диагностикумов (0,2 мл 8 АЕ антигена + 0,2 мл гомологичной ему сыворотки + 0,4 мл 1%-ной суспензий эритроцитов);
- эритроцитов на спонтанную агглютинацию (0,2 мл физиологического раствора + 0,2 мл 1%-ной суспензии эритроцитов).

Учет реакции проводят через 30...60 мин после полного оседания эритроцитов.

6.7. Идентификацию вируса считают завершенной, если специфическая сыворотка тормозит гемагглютинирующую активность выделенного вируса не менее $1/4...1/8$ ее титра, указанного на этикетке ампулы.

6.8. Для постановки РГА и РТГА микрометодом используют микротитратор системы ТАКАЧИ или микропинетки. Микрореакцию ставят в объеме 0,025 мл (1 капля) вместо 0,2 мл с 0,7%-ной суспензией эритроцитов.

7. Выявление специфических антител в сыворотке крови больных птиц РТГА.

7.1. Наряду с выделением вируса от больной птицы на четвертый день после начала заболевания исследуют сыворотку крови на наличие специфических антител к парамиксовирусу в том случае, если птица не была вакцинирована. С этой целью необходимо исследовать в РТГА не менее 20 проб сыворотки крови с эталонными диагностическими антигенами парамиксовирусов.

7.2. Пробы крови от больных птиц берут стерильно из подкрыльцовой вены в пробирки, увлажненные стерильным физиологическим раствором. Полученную кровь выдерживают до образования сгустка при комнатной температуре, осторожно обводят спицей (или пастеровской пипеткой) и оставляют на 2...3 ч. Затем сыворотку отсасывают

в стерильные пробирки и разводят 1:5 дистиллированной водой. Для удаления термолабильных ингибиторов сыворотку крови прогревают на водяной бане при 56°C в течение 30 мин.

7.3. Ампулы (флаконы) с антигенами разводят физиологическим раствором (рН 7,2...7,8) согласно требованиям вкладыша по применению диагностикума.

7.4. Для постановки РТГА готовят двукратные разведения сывороток на физиологическом растворе, начиная с разведения 1:5 до 1:320. Далее РТГА ставят, как описано в п. 6.

7.5. При обнаружении в сыворотках крови титров 1:10 и выше РТГА ставят повторно. Для этого сыворотки освобождают от неспецифических термостабильных ингибиторов с целью подтверждения наличия в них специфических антител к парамиксовирусу. Для удаления термостабильных ингибиторов через разведенную и прогретую сыворотку крови пропускают углекислый газ из аппарата Киппа или добавляют кусочки сухого льда. Обработку сыворотки ведут в течение 2...3 мин. Образовавшийся осадок удаляют центрифугированием в течение 10 мин при 1500 об/мин. Надосадочную жидкость исследуют в РТГА.

7.6. Для одновременного удаления термолабильных и термостабильных ингибиторов сыворотки крови ее обрабатывают нейраминидазой нехолерных вибрионов согласно «Инструкции по применению нейраминидазы нехолерных вибрионов», утвержденной Минздравом РСФСР 19.11.86 г.

7.7. Титром антител в сыворотке считают последнее ее разведение, давшее полную задержку гемагглютинации с исследуемым антигеном.

8. При выделении титра антител 1:10 и выше в 30...50% исследуемых сыворотках проводят вирусологические исследования.

9. Срок исследований.

Выделение вируса и обнаружение специфических антител — 4...12 дней.

ПРИЛОЖЕНИЕ к Методическим указаниям по выявлению парамиксовирусов, их идентификации и выявлению специфических антител при парамиксовирусной инфекции птиц (справка).

К парамиксовирусной инфекции восприимчивы все виды домашних, синантропных и диких птиц. Основным источником возбудителя являются больные птицы с клинически выраженными симптомами болезни или скрытые вирусоносители без проявлений заболевания.

Симптомы заболевания самые разнообразные и зависят от патогенных свойств вируса и других факторов. Они могут быть от самых легких и непродолжительных поражений респираторных органов и желудочно-кишечного тракта до тяжелых проявлений заболевания и 100% гибели птицы: отказ от корма, угнетение, затрудненное дыхание, воспаление воздухоносных мешков, синуситы, конъюнктивиты, диарея, нарушение координации движений, парезы, параличи. Любой из этих признаков может встречаться отдельно или в сочетании с другими. У клинически здоровых или больных может снижаться яйценоскость до 50...60%. Течение болезни может усугубляться другими заразными болезнями, нарушениями в кормлении и содержании птицы.

Вирусоносительство продолжается в течение месяца. По эпизоотологическим, клиническим и патологоанатомическим данным парамиксовирусная инфекция сходна с другими инфекционными заболеваниями птиц.

КРАТКИЙ СЛОВАРЬ ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ВЕТЕРИНАРНЫХ ТЕРМИНОВ

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

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

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

Вирион — полноценная внеклеточная вирусная частица.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Культивирование вирусов — выращивание вирусов в искусственных условиях.

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

Куриный эмбрион — оплодотворенное куриное яйцо, выдержанное в инкубаторе.

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

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

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

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

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

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

молекулы ДНК вируса при помощи фермента термостабильной ДНК-полимеразы.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Элементарные тельца — см. Вирион (2, 8).

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

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

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

- Агар мясо-пептонный (МПА)
101, 109, 125, 326, 387,
444, 456, 476, 483, 542, 588
- Альбумин бычий 7, 226, 618
- Аппарат Кишпа 126, 480
- Бульон мясо-пептонный
(МПБ) 78, 101, 109, 125,
326, 444, 456, 476, 483, 496,
542, 588
- триптово-фосфатный 519
- Буфер вероналовый 36, 375
- боратный 148
- фосфатно-солевой 174, 315,
328, 561, 604
- калий-фосфатный 231,
236, 407
- карбонатно-бикарбонатный
335, 561, 604, 618
- Гемолизин 25, 114, 300,
369, 507
- Гемолитическая система
(гемсистема) 25, 116, 216
- Жидкость Руге 106, 446
- Карнуа 108
- Иммуноацитическая жид-
кость (ИАЖ) 84
- Комплемент 27, 116, 216, 300,
370, 507
- Метод вирусоскопии 99, 443,
548
- Кербера 66
- иммуноферментного
анализа (ИФА) 88, 159, 173,
228, 233, 244, 314, 328, 336,
349, 406, 409, 436, 561,
603, 609, 617
- кофал-теста 514
- перекрестного иммунитета 64
- полимеразной цепной
реакции (ПЦР) 180, 253,
307, 342, 416, 425, 625
- Риди и Менча 66, 242, 297,
324, 380, 394, 500, 523,
552, 556
- электронной микроскопии
327, 593
- Окраска гистопрепаратов по
Ленцу 80
- Турбиной 584
- Туревичу 81, 584
- мазков по Борману —
Гайнуллиной 74
- Михину 74
- Морозову 100, 446
- Муромцеву 73
- Пашену 100, 447
- Селлерсу 74
- Перевиваемая линия почки
свиньи (СПЭВ) 70, 386, 392

- культура клеток ВНК-21 18, 110
- культура клеток почки поросенка (РК-15) 289, 392
- Первично-трипсинизированная культура клеток почки свиньи (ПЭС) 70, 141, 386
- почки эмбриона коров (ПЭК) 141, 218, 239
- селезенки эмбриона коров (СЭК) 218
- легкие эмбриона коров (ЛЭК) 218
- тестикулов бычка (ТБ) 218, 239
- почка ягненка 110
- Раствор 30-50%-ного стерильного глицерина 21, 72, 100, 108, 365, 482, 588, 616
- азиды натрия 600
- азотнокислого серебра 106, 448
- Алссевера 55, 271, 361
- бис-диазобензидаина 55
- борно-боратный буферный 576
- бромистого этидия 180, 253, 306, 342, 416, 625
- версена 17, 69, 296
- гексаметафосфата натрия 215
- забуференый физиологический (ЗФР) 7, 298, 325, 353, 386, 399, 563, 596
- лимоннокислого натрия 127, 135, 402, 448, 468, 469, 476, 535
- медианал-вероналовый 83, 569
- мертиолята 376, 600
- натрия хлористого 7, 171, 215, 269, 276, 287, 352, 376, 392, 571, 611
- трипсина 18, 69, 295
- физиологический 21, 54, 78, 83, 101, 110, 127, 134, 212, 286, 287, 289, 265, 303, 364, 367, 419, 428, 444, 448, 456, 469, 475, 482, 507, 535, 542, 547, 554, 616, 630
- фосфатно-буферный 7, 21, 54, 77, 109, 215, 229, 234, 271, 294, 322, 353, 358, 362, 367, 386, 448, 502, 507, 591, 620
- формалина 86, 100, 108, 482, 503, 537, 617
- Хенкса 18, 70, 87, 141, 211, 240, 296, 323, 377, 387, 486, 492, 535, 589, 616
- хромоген-субстратный 318, 332, 338, 353, 564, 606
- Эванса 299
- Эдингтона 108
- Эрла 18, 296, 589
- Реакция гемагглютинации (РГА) 127, 135, 221, 270, 359, 403, 449, 459, 472, 477, 543, 597
- гемадсорбции (РГАд) 142, 220
- диффузионной преципитации (РДП) 4, 75, 118, 145, 214, 268, 280, 376, 483, 488, 493, 500, 536, 545, 552, 599
- длительного связывания комплемента (РДСК) 113
- иммунодиффузии (РИД) 154, 170, 276
- иммунофлуоресценции (РИФ) 77, 112, 142, 212, 242, 262, 268, 298, 322, 378, 385, 516, 552, 591
- иммуноосмофереза 84
- иммуноагглютинофереза (РИОФ) 569, 573
- нейтрализации (РН) 69, 86, 143, 227, 241, 324, 379, 389, 393, 395, 464, 493, 497, 522, 543, 548
- нейтрализации вирусных гемагглютининов (РНВГ) 226
- непрямой гемагглютинации (РНГА) 83, 227, 325, 494, 501, 516

- непрямо́й иммунофлуоресценции (РНИФ) 5, 112, 292, 322
 - пассивной гемагглютинации (РПГА) 53
 - подавления иммунофлуоресценции 213, 386
 - радиальной иммунодиффузии (РРИД) 6, 276
 - серозащиты (РС) 66
 - связывания комплемента (РСК) 24, 35, 215, 268, 299, 368, 507
 - угнетения связывания комплемента (РУСК) 59
 - торможения (задержки) гемагглютинации (РТГА, РЗГА) 125, 135, 144, 221, 262, 265, 272, 357, 361, 399, 448, 457, 477, 597
 - гемадсорбции (РТГАд) 142, 220, 262
 - непрямо́й гемагглютинации (РТНГА) 225
- Среда 199, 323, 386, 486, 518, 540, 590
- 0,5% -ного гидролизата лактальбумина 18, 70, 110, 240, 323, 386, 486, 518, 540, 589
 - 5% -ного гомогидролизата 386
 - Игла 18, 70, 110, 486, 518, 540, 590
 - Игла (МЕМ) 289, 393
 - Китта-Тароцци 326, 542
 - поддерживающая 18, 323, 386, 393, 486, 518, 540, 590
 - ростовая 18, 296, 393, 486, 518, 590
- Тальца Бабеша — Негри 74
- Термолабильные ингибиторы 126, 403, 449, 480
- Термостабильные ингибиторы 126, 480
- Тканевая цитопатическая доза (ТЦД) 18, 70, 87, 143, 380, 394, 544
- Цитопатическое действие (ЦПД) 19, 70, 87, 110, 143, 219, 241, 324, 380, 388, 394, 486, 544
- Эритроцитарный диагностикум 55, 83, 325

СОДЕРЖАНИЕ

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

Катаральная лихорадка крупного рогатого скота, овец и коз	107
1.7. Методические указания по лабораторной диагностике катаральной лихорадки крупного рогатого скота, овец и коз (утверждены 11 июня 1986 г., № 432-5) ..	107
2. Болезни лошадей	123
Грипп	123
2.1. Временное наставление по лабораторной диагностике гриппа лошадей (рекомендовано 15 января 1973 г., б/н) ..	123
2.2. Наставление по применению набора антигенов и сывороток для диагностики гриппа лошадей (утверждено 27 февраля 2004 г., б/н)	133
Ринопневмония	140
2.3. Методические указания по лабораторной диагностике ринопневмонии лошадей (утверждены 27 августа 1980 г., б/н)	140
Инфекционная анемия	145
2.4. Инструкция по применению набора для диагностики инфекционной анемии лошадей в реакции диффузионной преципитации (РДП) (утверждена 24 марта 2009 г.)	145
3. Болезни крупного рогатого скота	153
Лейкоз	153
3.1. Методические указания по диагностике лейкоза крупного рогатого скота (утверждены 23 июля 2000 г., № 18-7-2/2130)	153
3.2. Инструкция по применению набора для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота (утверждена 7 мая 2010 г. с изменениями от 21 июня 2011 г.)	168
3.3. Наставление по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ВЛКРС) методом иммуноферментного анализа (ИФА)-Veri Test (утверждено 2 февраля 2004 г., № 13-5-02/0899)	173

3.4. Инструкция по применению тест-системы «ЛЕЙКОЗ» для выявления вируса лейкоза крупного рогатого скота (КРС) методом полимеразной цепной реакции (утверждена 19 мая 2009 г.)	180
Вирусные респираторно-кишечные инфекции	208
3.5. Методические указания по лабораторной диагностике вирусных респираторно-кишечных инфекций крупного рогатого скота (рекомендованы 25 июля 1978 г., б/н)	208
Вирусная диарея	228
3.6. Наставление по применению набора компонентов для диагностики вирусной диареи — болезни слизистых крупного рогатого скота методом иммуноферментного анализа (утверждено 15 июля 1997 г., № 13-7-2/1012)	228
3.7. Инструкция по применению набор для диагностики вирусной диареи — болезни слизистых КРС методом иммуноферментного анализа «ВД-БС ИФА ВИЭВ» (утверждена 3 марта 2008 г.)	233
Инфекционный ринотрахеит	238
3.8. Методика по исследованию спермы крупного рогатого скота на контаминацию вирусом инфекционного ринотрахеита — пустулезного вульвовагинита (ИРТ-ИПВ) (утверждена 8 февраля 1983 г., б/н)	238
3.9. Инструкция по применению набора для определения антител к вирусу инфекционного ринотрахеита/инфекционного пустулезного вульвовагинита крупного рогатого скота в сыворотке крови методом непрямого иммуноферментного анализа «ZETEST-Серелива-ИРТ/ИПВ-Ат»	244
3.10. Инструкция по применению тест-системы для диагностики инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции (утверждена 21 мая 2009 г.)	253

Парагрипп	262
3.11. Наставления по применению набора диагностикумов парагриппа-3 КРС (утверждено 26 сентября 1996 г., № 13-7-2/748)	262
3.12. Временные методические указания по диагностике парагриппа-3 крупного рогатого скота методом выявления секреторных антител в реакции торможения гемагглютинации (РТГА) (утверждено 17 октября 1985 г., № 115-6а)	265
Респираторно-синцитиальная инфекция	268
3.13. Наставление по применению набора диагностикумов респираторно- синцитиальной инфекции крупного рогатого скота (утверждено 26 сентября 1996 г., б/н)	268
Коронавирусный энтерит	270
3.14. Наставление по применению набора для диагностики коронарусного энтерита крупного рогатого скота методом гемагглютинации (утверждено 11 августа 1990 г., б/н)	270
4. Болезни мелкого рогатого скота	276
Аденоматоз овец и коз	276
4.1. Временные методические указания по лабораторной диагностике аденоматоза овец и коз (утверждены 2 июля 1985 г.)	276
Висна-мэди	280
4.2. Временное наставление по применению набора диагностикумов для серологической диагностики висна-мэди овец в реакции диффузионной преципитации (утверждено 7 июля 1992 г.)	280
5. Болезни свиней	285
Классическая чума	285
5.1. Методические указания по лабораторной диагностике классической чумы свиней (утверждены 30 декабря 1996 г., № 13-4-2/809)	285

5.2. Методические указания по лабораторной диагностике классической чумы свиней (утверждены 8 июня 1978 г., б/н)	297
5.3. Инструкция по применению тест-системы для обнаружения вируса классической чумы свиней методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) (утверждена 12 февраля 2009 г.)	306
Респираторный и репродуктивный синдром	314
5.4. Инструкция по применению набора реагентов для выявления антител к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней иммуноферментным методом «РРСС-СЕРОТЕСТ» (утверждена 21 мая 2009 г.)	314
Трансмиссивный гастроэнтерит	321
5.5. Методические указания по лабораторной диагностике вирусного (трансмиссивного) гастроэнтерита свиней (рекомендованы 30 мая 1978 г., № 116-6а)	321
5.6. Инструкция по применению набора реагентов для выявления антител к вирусу трансмиссивного гастроэнтерита свиней иммуноферментным методом «ТГС-СЕРОТЕСТ» (утверждена 12 августа 2010 г., б/н)	328
5.7. Инструкция по применению набора для выявления антигенов вируса трансмиссивного гастроэнтерита (ТГС) и ротавируса свиней (РВС) методом иммуноферментного анализа (ИФА) (утверждена 21 мая 2009 г.)	335
Африканская чума	342
5.8. Инструкция по применению «Тест-системы для выявления ДНК вируса АЧС методом ПЦР» (утверждена 25 декабря 2006 г.)	342
5.9. Инструкция по применению «Набора диагностикомов для твердофазного иммуноферментного анализа при африканской чуме свиней» (утверждена 3 апреля 2007 г.)	349
Парвовирусная болезнь	357
5.10. Методические указания по диагностике парвовирусной болезни свиней (утверждены 21 января 1989 г., б/н)	357

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

6.5. Инструкция по применению тест-системы для обнаружения вируса гриппа А подтипа Н5 методом ПЦР в реальном времени (утверждена 21 мая 2009 г.)	425
Энцефаломиелит	436
6.6. Инструкция по применению набора для выявления антител к вирусам энцефаломиелита птиц (ЭП), инфекционного бронхита кур (ИБК), инфекционной бурсальной болезни птиц (ИББ), ньюкаслской болезни (НВ) и реовирусу птиц (РВП) методом иммуноферментного анализа (ИФА) (утверждена 22 июня 2008 г.)	436
Оспа	443
6.7. Методические указания по лабораторной диагностике оспы птиц (утверждены 4 июня 1985 г., № 115-6а)	448
Болезнь Ньюкасла	447
6.8. Методические указания по определению уровня антител к вирусу ньюкаслской болезни в реакции торможения геммагглютинации (РТГА) (утверждены 23 июня 1997 г., № 13-7-2/988)	447
6.9. Методические указания по лабораторной диагностике болезни Ньюкасла и классической чумы птиц (гриппа птиц) (утверждены 1 февраля 1972 г.)	453
6.10. Методические указания по определению биологической активности вирусвакцин против ньюкаслской болезни птиц (утверждены 12 июля 1980 г., № 115-6)	468
Парамиксовирусы	475
6.11. Методические указания по выявлению парамиксовирусов, их идентификации и выявлению специфических антител (утверждены 6 февраля 1991 г., № 044-3)	475
Инфекционная бурсальная болезнь	481
6.12. Временные методические указания по диагностике болезни Гамборо (утверждены 19 июля 1990 г., № 044-3)	481
6.13. Временное наставление по применению набора антигенов и сывороток для выявления специфических антител и антигенов вируса инфекционной бурсальной болезни в реакции диффузионной преципитации «Биотест-РДП» (утверждено в 2001 г.)	488

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

7.3. Инструкция по применению набора антигена и контрольной позитивной сыворотки для серологической диагностики алеутской болезни порок из штамма «П-1» в РИЭОФ (утверждена 2 марта 2007 г.)	573
Вирусный энтерит норок	579
7.4. Методические указания по диагностике вирусного энтерита норок (утверждены 18 сентября 2000 г.)	579
Парвовирусный энтерит собак	603
7.5. Наставление по применению набора для выявления антигенов парвовирусного энтерита собак, вирусного энтерита норок и панлейкопении кошек иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждено в 2002 г.)	603
Вирусная геморрагическая болезнь кроликов	609
7.6. Наставление по применению «Набора препаратов для лабораторной диагностики вирусной геморрагической болезни кроликов сэндвич-вариантом иммуноферментного анализа» (утверждено 10 марта 1989 г.)	609
Миксоматоз кроликов	615
7.7. Временные методические указания по лабораторной диагностике миксоматоза кроликов (утверждены 8 мая 1981 г., № 116-6а)	615
Чума плотоядных	617
7.8. Временное наставление по применению набора для выявления антигена вируса чумы плотоядных иммуноферментным анализом (ИФА) (утверждено 14 мая 1998 г., № 18-7-2/1241)	617
Коронавирусы собак и кошек	625
7.9. Инструкция по применению тест-системы «КОРОНАВИР» для выявления и идентификации коронавирусов кошек и собак методом полимеразной цепной реакции (утверждена 14 декабря 2009 г.)	625
Краткий словарь использованных ветеринарных терминов	654
Библиографический список	659
Предметный указатель	660

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ

Составители:

Петр Иванович БАРЫШНИКОВ,

Валентина Владимировна РАЗУМОВСКАЯ

Учебное пособие

Издание второе, исправленное

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

ЛР № 066466 от 21.10.97
Гигиенический сертификат 78.01.07.958.П.007216.04.10
от 21.04.2010 г., выдан ЦГСЭН в СПб

Издательство «Лань»
lan@lanbook.ru; www.lanbook.com
192029, Санкт-Петербург, Общественный пер., 5.
Тел./факс: (812) 412-29-86, 412-05-97, 412-92-72.
Бесплатный звонок по России: 8-800-700-40-71

Где купить

Для организаций:

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

по России и зарубежью
«ЛАНЬ-ТРЕЙД». 192029, Санкт-Петербург, ул. Крупской, 13
тел.: (812) 412-86-78, 412-14-45, 412-85-82; тел./факс: (812) 412-54-93
e-mail: trade@lanbook.ru; ICQ: 448-869-967; www.lanpb1.spb.ru/price.htm

в Москве и в Московской области
«ЛАНЬ-ПРЕСС». 109263, Москва, 7-я ул. Текстильщиков, д. 6/19
тел.: (499) 178-66-86; e-mail: lanpress@lanbook.ru

в Краснодаре и в Краснодарском крае
«ЛАНЬ-ЮГ». 350901, Краснодар, ул. Жлобы, д. 1/1
тел.: (861) 274-10-85; e-mail: lankrd98@mail.ru

Для розничных покупателей:

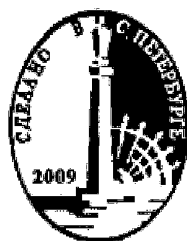
интернет-магазины:

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

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

Заказ № 2099.

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



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

ISBN 978-5-8114-1882-4



9 785811 418824

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА ВИРУСНЫХ БОЛЕЗНЕЙ ЖИВОТНЫХ