



СПРАВОЧНИК

ЛАБОРАТОРНЫЕ
ИССЛЕДОВАНИЯ
В ВЕТЕРИНАРИИ



ВИРУСНЫЕ,
РИККЕТСИОЗНЫЕ
И ПАРАЗИТАРНЫЕ
БОЛЕЗНИ

СПРАВОЧНИК
•
ЛАБОРАТОРНЫЕ
ИССЛЕДОВАНИЯ
В ВЕТЕРИНАРИИ

•
ВИРУСНЫЕ,
РИККЕТСИОЗНЫЕ
И ПАРАЗИТАРНЫЕ
БОЛЕЗНИ

Под редакцией Б. И. АНТОНОВА



МОСКВА АГРОПРОМИЗДАТ 1987

ББК 48.73

Л12

УДК 619:616.98/.99(031)

Составители: *Б. И. Антонов, В. В. Борисова, Л. П. Каменева, Л. И. Ковалерчук, Г. А. Михальский, В. Д. Певнева, Л. И. Прянишникова.*

Лабораторные исследования в ветеринарии: Вирусные, риккетсиозные и паразитарные болезни: Справочник/Под ред. Б. И. Антонова. — М.: Агропромиздат, 1987. — 240 с.: ил.

В книге даны методы лабораторного исследования патологического материала с целью определения возбудителей вирусных, риккетсиозных и паразитарных болезней животных. Они изложены по единой схеме. Методы унифицированы и стандартизированы.

Для ветврачей и фельдшеров, лаборантов ветеринарных лабораторий.

Л 3805020000—166 332—87
035(01)—87

ББК 48.73

ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ В ВЕТЕРИНАРИИ:
ВИРУСНЫЕ, РИККЕТСИОЗНЫЕ И ПАРАЗИТАРНЫЕ БОЛЕЗНИ

Справочник

Составители: **Борис Иванович Антонов, Валерия Валентиновна Борисова, Людмила Петровна Каменева и др.**

Зав. редакцией *В. Г. Федотов*. Редактор *В. Н. Сайганиди*. Художественный редактор *Н. А. Никонова*. Технический редактор *Н. А. Зубкова*. Корректор *Н. В. Карпова*

ИБ № 5093

Сдано в набор 02.10.86. Подписано к печати 22.01.87. Т-00912. Формат 84×108¹/₃₂. Бумага тип. № 2. Гарнитура Литературная. Печать высокая. Усл. печ. л. 12,6. Усл. кр.-отг. 12,6. Уч.-изд. л. 18,25. Изд. № 226. Тираж 33 000 экз. Заказ № 668. Цена 1 р. 10 к.

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

Владимирская типография Союзполиграфпрома при Государственном комитете СССР по делам издательства, полиграфии и книжной торговли 600000, г. Владимир, Октябрьский проспект, д. 7

© ВО «Агропромиздат», 1987

ПРЕДИСЛОВИЕ



Успешное выполнение намеченной XXVII съездом КПСС широкой программы развития в нашей стране агропромышленного комплекса в немалой степени зависит от хорошей организации ветеринарного обслуживания животноводства, четко налаженной работы ветеринарных диагностических лабораторий. Проводимые в лабораториях исследования позволяют правильно организовать мероприятия по предупреждению инфекционных и инвазионных болезней, а в случаях возникновения заболевания своевременно поставить диагноз и принять целенаправленные меры по его быстрой ликвидации.

В работе ветеринарных лабораторий все большее применение находят современные методы исследований, одновременно идет совершенствование диагностики многих заболеваний, предлагаются новые более чувствительные и достоверные методы, позволяющие полнее и на ранних стадиях выявлять заболевших животных и тем самым способствовать быстрейшему оздоровлению хозяйств.

Специалисты лабораторий постоянно расширяют перечень показателей и болезней, на которые проводятся исследования.

За последнее время утверждено значительное количество инструктивных документов по проведению лабораторных исследований, что позволило более четко организовать работу специалистов, улучшить качество исследований, получать сопоставимые результаты.

Оснащение лабораторий современным оборудованием позволяет внедрять в работу более точные инструментальные методы.

В своей работе ветеринарные лаборатории не могут использовать всего многообразия предлагаемых методов исследования из-за того, что они или недостаточно апробированы, или из-за сложности используемого оборудования. Имеют место случаи, когда предлагаемые различными авторами методы при определении одних и тех же показателей дают несопадающие результаты. Поэтому в настоящий справочник включены методы лабораторных исследований патологического материала, полученного от больных, убитых или павших сельскохозяйственных животных, апробированные Центральной ветеринарной лабораторией и утвержденные в разные годы бывшим Министерством сельского хозяйства СССР.

Книга содержит методические указания по диагностике вирусных, риккетсиозных, хламидиозных болезней, а также методические указания по лабораторной диагностике паразитарных болезней животных и пчел.

Методики излагаются по единой схеме: взятие и пересылка патологического материала, методы его обработки, микроскопические исследования, включая световую и люминесцентную микроскопию, выделение возбудителей на куриных эмбрионах и культурах клеток, заражение лабораторных животных, гистологические исследования, идентификация и дифференциация возбудителей с использованием различных методов, определение биологической активности вакцин и исследования на напряженность иммунитета.

Методы лабораторных исследований, представленные в справочнике, унифицированы и стандартизированы, что создает возможность для стандартизации аппаратов, приборов, инструментов, посуды, реактивов, биопрепаратов и другого специального имущества, определения объема подготовки специалистов и степень оснащения ветеринарных диагностических лабораторий. Таким образом, стандартизация методов исследования является способом наведения строгого порядка в ветеринарной лабораторной работе.

ТРИХОМОНОЗ

Методические указания по лабораторной диагностике трихомоноза крупного рогатого скота

(Одобрены 29 декабря 1985 г.)

1. Общие положения.

1.1. Трихомоноз — протозойная болезнь крупного рогатого скота, вызываемая *Trichomonas foetus*, протекает остро и хронически.

1.2. Диагноз на трихомоноз ставят на основании результатов микроскопического, культурального исследований с учетом эпизоотологических и клинических данных.

1.3. Для исследования в лабораторию направляют: абортированный плод (до 4-месячной стельности) целиком с плодовыми оболочками или часть плаценты, паренхиматозные органы плода и патологические выделения из половых органов; вагинально-цервикальную слизь от подозреваемых в заболевании животных; соскобы слизистой препуция, секрет придаточных половых желез, сперму быков, а также патологические выделения из половых органов, взятые с соблюдением стерильности.

2. Взятие и пересылка материала.

2.1. Перед взятием диагностического материала у животного половые органы моют теплой водой с мылом и вытирают полотенцем.

2.2. Вагинально-цервикальную слизь берут в период половой охоты или через 3—5 дн. после введения СЖК в дозе 2000—3000 МЕ. За день до взятия материала рекомендуется вводить животным подкожно 1,5—2,0 мл 0,5 %-ного водного раствора прозерина или 1 %-ного раствора карбахолина.

Слизь берут полистироловыми пипетками. Для этого к 10-граммовому шприцу при помощи резиновой муфты присоединяют полистироловую пипетку, набирают 5 мл физиологического раствора и вводят его под давлением через раскрытое зеркалом влагалище в шейку матки на глубину 3—4 см. Затем, не извлекая пипетки, шприцем насасывают физиологический раствор вместе со слизью, переносят в пробирку, которую закрывают резиновой пробкой.

Вагинальную слизь можно брать ложкой-катетером, которую вводят во влагалище животного без зеркала. При этом положение ложки должно быть боковым, а ее стержня — горизонтальным. Ложкой делают соскоб слизистой оболочки влагалища и через канал

стержня переливают в пробирку. Если соскоб густой консистенции, через канал стержня ложки шприцем вводят 5 мл физиологического раствора, выливают в пробирку и закрывают пробкой.

2.3. Сперму от быков получают на искусственную вагину, переливают в полиэтиленовые пакетики, как делают на станции искусственного осеменения.

Секрет придаточных половых желез получают путем массажа их через прямую кишку.

Соскобы со слизистой оболочки препуция берут с помощью приборов Казеева, Корчака или Жабоедова. Смонтированный прибор вводят в полость препуция до ее середины. Затем выдвинутым стержнем делают 3—4 возвратно-поступательных движения от свода препуциальной полости до трубки прибора. После чего стержень осторожно извлекают, опускают в пробирку с 3 мл физиологического раствора, промывают, вытаскивают, а пробирку закрывают резиновой пробкой.

2.4. Материал для исследования берут не раньше чем через 6 дн. после профилактических орошений и через 10 дн. после лечения трихомонадоцидными препаратами.

2.5. Абортированный плод, плаценту доставляют в лабораторию не позднее 12 ч после аборта. В холодное время года плоды рекомендуется замораживать.

Пробы секрета придаточных половых желез, препуциальной и вагинальной слизи, патологические выделения в пробирках, неразбавленную сперму в полиэтиленовых пакетиках доставляют в лабораторию в термосе со льдом не позднее 6 ч после взятия.

Высевы из патологического материала рекомендуется делать на месте и отправлять в лабораторию засеянные питательные среды.

3. Микроскопическое исследование.

3.1. Нативный материал (соскобы, секрет, сперма) исследуют в раздавленной капле.

Соскобы слизи густой консистенции разбавляют физиологическим раствором температурой 37 °С в соотношении 1 : 2—1 : 5, сперму — 1 : 10.

При исследовании спермы сперматозоиды обездвиживают, смешивая каплю спермы с каплей уксусной кислоты, разбавленной в соотношении 1 : 500—1 : 800.

3.2. Жидкий материал берут со дна пробирки, наносят на предметное стекло, накрывают покровным и исследуют в раздавленной капле под малым, а затем под средним увеличением микроскопа в затемненном поле зрения.

При микроскопии надо учитывать, что живые трихомонады имеют ундулирующую мембрану и аксостиль, движения скачкообразно-поступательные и поступательно-вращательные.

4. Культуральное исследование.

4.1. Для получения культуры возбудителя трихомоноза используют среду Петровского или пептонно-агаровую среду.

Перед посевом в каждую пробирку со средой (Петровского, пептонно-агаровая) добавляют стерильную сыворотку крови лошади или крупного рогатого скота (без признаков гемолиза) — 1 мл, пенициллин и стрептомицин по 1000 ЕД/мл, а в пептонно-агаровую среду дополнительно и нистатин по 250 ЕД/мл среды. Затем пробирки со средой помещают в термостат при 37 °С на 1—1½ ч.

4.2. Каждую пробу от животного высевают в две пробирки со средой. В пробирки со средой вносят по 0,3—0,5 мл материала.

4.3. При исследовании абортированного плода делают посевы содержимого грудной, брюшной полостей, сычуга, из печени, легких, сердца, измененных участков плаценты, околоплодной жидкости в две пробирки со средой.

4.4. Засеянные пробирки инкубируют в термостате при 37 °С в течение 10 дн.

На 3-й день посевы просматривают визуально и при обнаружении помутнения пипеткой берут каплю среды со дна пробирки, помещают на предметное стекло и просматривают в неразбавленном виде под средним увеличением микроскопа в затемненном поле зрения. Затем посевы просматривают на 5-й, 7-й, 9-й дни.

4.5. С целью дифференциации трихомонад готовят окрашенные мазки из среды. Делают тонкий мазок, высушивают на воздухе, фиксируют этиловым спиртом в течение 20—25 мин, окрашивают по Романовскому в течение 40—90 мин, промывают дистиллированной водой (рН 7,0—7,2), высушивают и исследуют под иммерсионной системой микроскопа.

При микроскопии необходимо учитывать, что трихомонады имеют округлую, овальную, грушевидную, ланцетовидную, палочковидную формы. Цитоплазма трихомонад окрашивается в голубой цвет различной интенсивности, ядро — в красно-фиолетовый или красный, жгутики — в красный.

От переднего конца трихомонады отходят 4 жгутика, из которых три направлены вперед, а четвертый, окаймляя ундулирующую мембрану, идет назад и оканчивается свободно. Вдоль всего тела расположен аксостиль. Ядро овальной формы, чаще расположено ближе к передней части тела возбудителя.

5. Трихомонаду необходимо дифференцировать от непатогенных жгутиковых рода *Vodo*, *Oicomonas*, у которых имеется 1 или 2 жгутика, а ундулирующая мембрана и аксостиль отсутствуют.

6. Результаты микроскопического, культурального исследований считают положительными в случае обнаружения в препарате или посевах возбудителя трихомоноза.

7. Сроки исследования: микроскопического — 1 день; культурального — 10 дн.

Приложение

Рецепты питательных сред.

1. *Среда Петровского*. Свежеохлажденную печень крупного рогатого скота освобождают от жира, канальцев, пленок и пропускают через мясорубку. Затем берут 1 кг фарша, заливают 1 л водопроводной воды, настаивают в течение 1 ч и кипятят в течение 1 ч. После отстаивания фарш удаляют, а жидкость доливают дистиллированной водой до первоначального объема и фильтруют через ватно-марлевый фильтр. В колбу наливают 1 л печеночной воды, добавляют 10 г пептона, 5 г натрия хлористого, 10 г мальтозы и стерилизуют при 112 °С (0,5 атм) в течение 30 мин (рН среды до стерилизации — 8,0—8,2, после стерилизации — 7,2—7,4). Среду разливают в стерильные пробирки по 8—10 мл, заливают стерильным вазелиновым маслом по 0,3—0,5 мл. Полученная среда светло-коричневого или светло-соломенного цвета.

2. *Пептонно-агаровая среда*. В колбу наливают 900 мл кипяче-

ной дистиллированной воды, добавляют 0,5 г агар-агара и подогревают до полного его растворения. Затем в горячий раствор последовательно вносят 20 г пептона, 10 г глюкозы, 7 г натрия хлористого, постоянно встряхивая колбу. После растворения компонентов среду в горячем виде фильтруют через слой фильтровальной бумаги, в фильтрат добавляют кипяченую дистиллированную воду до первоначального объема и закрывают резиновой пробкой, через которую протыкают инъекционную иглу, а горлышко с пробкой перевязывают двумя слоями марли и ставят в кипящую баню, рН среды 6,9—7,2. Если рН среды ниже, то добавляют по каплям 1 %-ный водный раствор натрия едкого или натрия бикарбоната.

Охлажденную среду встряхивают вращательными движениями колбы, разливают в стерильные пробирки по 8—10 мл, наслаивают стерильное вазелиновое масло по 0,5—0,6 мл. Полученная среда светло-соломенного цвета, содержит небольшую взвесь из частиц агар-агара.

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

- Агар мясо-пептонный 83, 92
Альбумин бычий 63, 64
Аппарат Киппа 35, 39
- Бульон мясо-пептонный 92
— триптозно-фосфатный 113
- Гемолизин 105
Гемолитическая система (гем-система) 56, 105
Жидкость Барбагалло 170, 188
— Руге 127
- Иммуноасцитическая жидкость (ИАЖ) 13
- Иодный реактив Мелена 79
- Комплемент 16, 24, 105
- Метод гельминтоскопии 164, 176
— биопсии 176
— биохимический 179, 187
— Вишняускаса 160
— Гнединой 175
— Квоана 175
— комбинированный 177
— микроагглютинации с помощью аппарата Такачи 85, 105
— раздавленной капли 198, 204, 210, 213, 215, 226
— световой микроскопии (трихинеллоскопии) 179
— седиментации с целлофановыми пленками 160
— Шербовича 185
— Фюллеборна 183
- Методика Бермана 171, 183
— Кивако 176
— комбинированная в модификации Котельникова и Хренова 173
- Методика культивирования личинок стронгилят и лавроскопии 168
— седиментации с центрифугированием по Котельникову, Корчагину и Хренову 172
— упрощенная модификация методики Бермана 171
— флотации 160, 164, 166, 176
- Окраска гистопрепаратов по Ленцу 11
— — Туревичу 11
— мазков по Борману — Гайнуллиной 7
— — Бурри 227
— — Лейшману 225, 228
— — Михину 6
— — Морозову 127
— — Муромцеву 6
— — Нохту 70
— — Паппенгейму 70
— — Пашену 127
— — Романовскому 191, 199, 211, 215, 216, 225, 228
— — Романовскому — Гимзе 21
— — Селлерсу 6
— — Стемпу 21
— — Щуренковой 191
- Перевиваемая линия почки свиньи (СПЭВ) 92
Первично-трипсинизированная культура клеток почки свиньи (ПЭС) 41, 92
— — эмбриона коров (ПЭК) 58
— — тестикулов бычка (ТБ) 58
- Раствор азотнокислого натрия 185
— азотнокислого свинца 159, 160, 173
— азотнокислого серебра 127
— Альсевера 96
- Раствор аммиачной селитры 164, 166, 173, 176
— борной кислоты 184
— буферный борантный 157
— веронал-мединаловый 12, 13, 149
— гексаметафосфата 56, 61
— гипосульфита натрия 185
— забуференного глицерина 181
— забуференный физиологический (ЗФР) 82
— лимоннокислого натрия 97
— мертиолята 40, 98, 156
— сернокислого цинка 160, 171, 172
— соляной кислоты 179

- уксусной кислоты 177
- фосфатно-буферный 9, 66, 96
- Хенкс 53, 81
- хлорида цинка 177
- электролита 68
- Эрла 100

Реакция гемагглютинации (РГА) 36, 60

- гемадсорбции (РГАд) 42, 59
- диффузионной преципитации (РДП) 55, 61, 141, 155
- длительного связывания комплемента (РДСК) 16, 23, 28
- ИАТ 151
- иммунофлуоресценции (ИФ) 54, 79, 80, 91, 111
- иммуноэлектроосмосфореза (РИЭОФ) 147
- кольцепреципитации в капилляре 182
- нейтрализации (РН) 42, 81, 91, 94, 115, 117
- нейтрализации вирусных гемагглютининов (РНВГ) 63
- непрямой гемагглютинации (РНГА) 64, 65, 66, 82, 84
- непрямой иммунофлуоресценции 180
- подавления иммунофлуоресценции 54, 91
- радиальной иммунодиффузии (РРИД) 71, 76, 78
- связывания комплемента (РСК) 23, 24, 56, 57, 192, 199, 219

— — конглотинирующего комплекса 207

— торможения гемагглютинации (РТГА, или РЗГА) 43, 60

— — гемадсорбции (РТГАд) 42, 60

— — непрямой гемагглютинации (РТНГА) 62, 63, 142

— формалиновая 205, 226

Среда 199, 81, 92

— 0,5 %-ного гидролизата лактальбумина 81, 92, 113

— Игла 97, 100

— Игла (МЕМ) 113

— Китта — Тароцци 83, 92

— пептонно-агаровая 211

— Петровского 211

— поддерживающая 87, 92

— ростовая 92

— Сабуро 134

Тельца Бабеца — Негри 5, 6

Тканевая цитопатическая доза (ТЦД) 64, 103

Термолабильные ингибиторы 35, 95

Термостабильные ингибиторы 35, 95

Цитопатическое действие (ЦПД) 58, 81, 87, 93

Эритроцитарный диагностикум 12, 65

СОДЕРЖАНИЕ



Предисловие	3
МЕТОДЫ ДИАГНОСТИКИ ВИРУСНЫХ И РИККЕТСИОЗНЫХ ИНФЕКЦИЙ	
Болезни, общие для всех видов животных	5
Бешенство	5
Методические указания по лабораторной диагностике бешенства	5
Болезнь Ауески	12
Методические указания по лабораторной диагностике болезни Ауески животных	12
Лихорадка Ку	16
Методические указания по серологической диагностике лихорадки Ку животных	16
Хламидийные инфекции	20
Методические указания по лабораторным исследованиям на хламидийные инфекции сельскохозяйственных животных	20
Болезни лошадей	33
Грипп	33
Временное наставление по лабораторной диагностике гриппа лошадей	33
Ринопневмония	40
Методические указания по лабораторной диагностике ринопневмонии лошадей	40
Инфекционная анемия	44
Временные методические указания по лабораторной диагностике инфекционной анемии лошадей	44
Методика постановки реакции диффузионной преципитации (РДП) для серологической диагностики инфекционной анемии лошадей	48
Болезни крупного и мелкого рогатого скота	51
Респираторно-кишечные инфекции крупного рогатого скота	51
Методические указания по лабораторной диагностике вирусных респираторно-кишечных инфекций крупного рогатого скота	51
Методические указания по серодиагностике инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота в реакции непрямой гемагглютинации (РНГА)	65
Лейкоз крупного рогатого скота	67
Методические указания по диагностике лейкоза крупного рогатого скота	67
	237

Аденоматоз овец и коз	76
Временные методические указания по лабораторной диагностике аденоматоза овец и коз	76
Временная методика постановки реакции по определению гиперпротеинемии у овец и коз	79
Болезни свиней	79
Вирусный (трансмиссивный) гастроэнтерит	79
Методические указания по лабораторной диагностике вирусного (трансмиссивного) гастроэнтерита свиней	79
Временное наставление по применению набора для серодиагностики трансмиссивного гастроэнтерита свиней	84
Энтеровирусный гастроэнтерит	86
Методические указания по лабораторной диагностике энтеровирусного гастроэнтерита свиней	86
Грипп	89
Наставление по применению набора антигенов и сывороток для диагностики гриппа свиней	89
Энзоотический энцефаломиелит (болезнь Тешена)	91
Методические указания по лабораторной диагностике энзоотического энцефаломиелита (болезни Тешена) свиней	91
Парвовирусная болезнь	95
Методические указания по диагностике парвовирусной болезни свиней	95
Болезни птиц	97
Болезнь Марека (нейролимфоматоз птиц)	97
Методические указания по лабораторной диагностике болезни Марека (нейролимфоматоза) птиц	97
Вирусный энтерит гусят	102
Методические указания по лабораторной диагностике вирусного энтерита гусят	102
Лейкоз птиц	104
Временное наставление по лабораторной диагностике лейкоза птиц	104
Оспа птиц	125
Методические указания по лабораторной диагностике оспы птиц	125
Инфекционный ларинготрахеит кур	128
Временное наставление по лабораторной диагностике инфекционного ларинготрахеита кур	128
Временные методические указания по определению биологической активности вирусвакцины из штамма ВНИИБТ против инфекционного ларинготрахеита птиц	132
Инфекционный бронхит кур	138
Наставление по лабораторной диагностике инфекционного бронхита кур	138
Болезни пушных зверей и пчел	145
Миксоматоз кроликов	145
Временные методические указания по лабораторной диагностике миксоматоза кроликов	145
Алеутская болезнь норок (плазмоцитоз)	147
Наставление по применению набора антигена и контрольных сывороток в реакции иммуноэлектроосмосфореза для серологической диагностики алеутской болезни норок	147
Наставление по прижизненной диагностике алеутской болезни норок при помощи йодно-агглютинационного теста	151

Трансмиссивная энцефалопатия норок	152
Временные методические указания по лабораторной диагностике трансмиссивной энцефалопатии норок	152
Вирусный энтерит норок	154
Временные методические указания по гистологическому исследованию на вирусный энтерит норок	154
Гепатит песцов, лисиц и собак	155
Временное наставление по постановке реакции диффузионной преципитации (РДП) в агаровом геле для диагностики вирусного гепатита песцов, лисиц и собак	155
Острый паралич пчел и заболевание, вызываемое нитевидным вирусом пчел	157
Методические указания по постановке реакции диффузионной преципитации (РДП) в агаровом геле для диагностики острого паралича пчел и заболевания, вызываемого нитевидным вирусом пчел	157
ПАЗИТАРНЫЕ БОЛЕЗНИ	
Гельминтозы	159
Методические указания по диагностике гельминтозов животных	159
Методические указания по лабораторным исследованиям на гельминтозы плотоядных	176
Трихинеллез	179
Методические указания по лабораторной диагностике трихинеллеза животных	179
Временное наставление по применению реакции непрямой иммунофлуоресценции для прижизненной диагностики трихинеллеза свиней	180
Трихинеллез клеточных пушных зверей и его диагностика	182
Приложение к «Инструкции по профилактике ликвидации трихинеллеза в звероводческих хозяйствах (фермах)»	182
Стронгилоидоз	183
Методические указания по лабораторным исследованиям на стронгилоидоз животных	183
Телязиоз	184
Методические указания по лабораторным исследованиям на телязиоз крупного рогатого скота	184
Акантоцефалезы	185
Методические указания по лабораторным исследованиям на акантоцефалезы животных (макроанторинхоз свиней, полиморфоз, филиколлез водоплавающих птиц)	185
Промежуточные (дополнительные) хозяева	186
Методические указания по лабораторным исследованиям промежуточных (дополнительных) хозяев на личинки гельминтов	186
Протозоозы	190
Пироплазмидозы	190
Извлечение из временной инструкции о мероприятиях по борьбе с пироплазмидозами животных	190
Анаплазмоз крупного и мелкого рогатого скота	191
(Приложение № 1 к «Инструкции по борьбе с анаплазмозом крупного и мелкого рогатого скота»)	191
Методика постановки РСК для диагностики анаплазмоза крупного и мелкого рогатого скота	192
	239

Эперитрозооноз	194
Методические указания по лабораторным исследованиям на эперитрозооноз овец	194
Трипанозомозы	198
Методические указания по лабораторным исследованиям на случайную болезнь лошадей, ослов, мулов	198
Извлечение из инструкции по борьбе с трипанозомозом верблюдов, лошадей, ослов, их гибридов и собак	204
Временные Методические указания по постановке и учету реакции связывания конглютинирующего комплекса (РСКК) для диагностики су-ауру у верблюдов	207
Трихомоноз	209
Методические указания по лабораторной диагностике трихомоноза крупного рогатого скота	209
Балантидиоз	212
Извлечение из временной инструкции о мероприятиях по борьбе с заболеванием свиней балантидиозом	212
Гистомоноз	213
Методические указания по лабораторным исследованиям на гистомоноз (тифлогепатит) птиц	213
Токсоплазмоз	216
Методические указания по лабораторным исследованиям на токсоплазмоз животных	216
Временное наставление по применению токсоплазменного антигена КазНИВИ и ИЗ АН КазССР в реакции связывания комплемента (РСК, РДСК) для серологической диагностики токсоплазмоза и токсоплазмозоносительства у животных	219
Лейшманиоз	224
Методические указания по лабораторным исследованиям на лейшманиоз собак	224
Боррелиоз (спирохетоз) птиц	226
Методические указания по лабораторным исследованиям на боррелиоз (спирохетоз) птиц	226
Безноитиоз крупного рогатого скота	227
Методические указания по лабораторным исследованиям на безоитиоз крупного рогатого скота	227
Акариозы	228
Саркоптоидозы	228
Извлечение из инструкции о мероприятиях по борьбе с саркоптоидозами (чесоткой) овец и коз	228
Извлечение из инструкции о мероприятиях по борьбе с саркоптоидозами (чесоткой) пушных зверей и кроликов	229
Извлечение из инструкции о мероприятиях по предупреждению и ликвидации саркоптоза свиней	230
Извлечение из инструкции по профилактике и ликвидации заболевания северных оленей чесоткой (саркоптозом)	231
Инвазионные болезни пчел	232
Нозематоз	232
Методические указания по лабораторным исследованиям на нозематоз медоносных пчел	232
Предметный указатель	235