4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Приготовление проб с имитаторами патогенных биологических агентов

Методические указания МУ 4.2.1103—02

Издание официальное

Минздрав России Москва • 2002

4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИО-ЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Приготовление проб с имитаторами патогенных биологических агентов

Методические указания МУ 4.2.1103—02 ББК 51.1я8 П75

П75 Приготовление проб с имитаторами патогенных биологических агентов: Методические указания.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2002.—32 с.

ISBN 5-7508-0382-1

- 1. Разработаны Федеральным центром госсанэпиднадзора Минздрава России (Э. Ф. Опочинский, Ю. В. Мохов); Волгоградским научно-исследовательским противочумным институтом Минздрава России (В. С. Лесовой, А. В. Липницкий, В И. Илюхин, Н. П. Храпова); Омской медицинской академией и Омским научно-исследовательским институтом природно-очаговых инфекций Минздрава России (Н. В. Рудаков, А. А. Матущенко); Научно-исследовательским институтом эпидемиологии и микробиологии РАМН (Ю. В. Вертиев, И. Д. Виноградова, Г. А. Угрюмова).
- 2 Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации 27 января 2002 г.
 - 3. Введены в действие с 1 апреля 2002 г.
- 4. Введены взамен методических рекомендаций «Приготовление проб с имитаторами биологических поражающих агентов (БПА)», утвержденных Минздравом РСФСР 27.11.90.

ББК 51.1я8

Редакторы Кожока Н. В., Максакова Е. И. Технический редактор Смирнов В. В.

Подписано в печать 20.05.02

Формат 60х88/16

Тираж 3000 экз.

Печ. л. 2.0 Заказ 23

ЛР № 021232 от 23 06.97 г

Министерство здравоохранения Российской Федерации 101431. Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован Издательским отделом Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России 125167, Москва, проезд Аэропорта, 11. Отделение реализации, тел. 198-61-01

- © Минздрав России, 2002
- © Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2002

Содержание

 Общие положения и область применения 	4
2. Нормативные ссылки	5
3. Термины и определения	6
4. Требования по конструированию проб	7
5. Приготовление проб с имитаторами возбудителей сапа, мелиоидоза, глубоких микозов	15
б. Приготовление проб с риккетсиями и коксиеллами	
то программа составления проб	
Приложение 1. (вариант 1). Объем исходной суспензии, вносимый в пробу для получения необходимой концентрации микробных клеток	22
Приложение 1. (вариант 2). Объем исходной суспензии, вносимый в пробу для получения необходимой концентрации микробных клеток	23
Приложение 2. Направление материала для специфической индикации поражающих биологических агентов (форма A-1)	25
Приложение 3. Перечень некоторых вакцин и диагностических препаратов, используемых в качестве имитаторов ПБА	26
Приложение 4. Образец протокола внесения биологических агентов в пробы № 1—24 (протокол 1)	28
Приложение 5. Образец протокола внесения биологических агентов в пробы (протокол 2)	30
Приложение 6. Образец протокола внесения биологических агентов в пробы (протокол 3)	31
Приложение 7. Образец журнала выборочного контроля приготовленных проб	32

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный врач Российской Федерации – Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

Г. Г. Онишенко

МУ 4.2.1103---02 27 января 2002 г. Дата введения: 1 апреля 2002 г.

4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Приготовление проб с имитаторами патогенных биологических агентов

Методические указания

1. Общие положения и область применения

- 1.1. Методические указания устанавливают требования к приготовлению проб с применением имитаторов патогенных биологических агентов.
- 1.2. Методические указания предназначены для учреждений санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации и других учреждений, проводящих в Системе наблюдения и лабораторного контроля индикацию патогенных биологических агентов и лабораторный контроль продовольствия на зараженность возбудителями опасных инфекционных заболеваний и токсинами с применением экспрессных и ускоренных методов исследования.
- 1.3. Методические указания разработаны с целью установления единого подхода к приготовлению проб с учетом требований по специфической индикации патогенных биологических агентов. Унификация методов приготовления проб наряду с едиными требованиями к проведению тренировочных учений по их индикации способствует разработке единого подхода к оценке полученных результатов.

2. Нормативные ссылки

- 2.1. Положение о государственном санитарно-эпидемиологическом нормированиии, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 24.07.00 № 554.
- 2.2. Положение о государственной санитарно-эпидемиологической службе Российской Федерации, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 24.07.00 № 554.
- 2.3. СП 1.2.011—94 «Безопасность работы с микроорганизмами I—II групп патогенности». Утверждены Госкомсанэпиднадзора России 04.05.94.
- 2.4. СП 1.2.036—95 «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IY групп патогенности». Утверждены Госкомсанэпиднадзора России 28.08.95.
- 2.5. СП 1.2.731—99 «Безопасность работы с микроорганизмами III—IY группы патогенности и гельминтами». Утверждены Минздравом России 03.02.99.
- 2.6. Методическое пособие для врачей эпидемиологов и микробиологов. Бактериологическая разведка и индикация бактерийных (биологических) средств. Утверждены Минздравом СССР 16.04.70.
- 2.7. Дополнение к методическому пособию «Документация, используемая при проведении специфической индикации биологических поражающих агентов». Утверждено Минздравом СССР 26.08.81.
- 2.8. Инструкция по лабораторному контролю продовольствия на зараженность возбудителями опасных инфекционных заболеваний и токсинами. Утверждена Минздравом СССР, 1983.
- 2.9. Методические указания по подготовке и применению имитаторов биологических агентов с целью проверки готовности учреждений санэпидслужбы к работе по специфической индикации и лабораторному контролю. Утверждены Минздравом СССР 02.04.86.
- 2.10. Руководство по индикации и идентификации бактериальных (биологических) средств. Минобороны СССР, 1989.
- 2.11. Отраслевой стандарт 91500.05.001—00. Стандарты качества лекарственных средств. Основные положения. Утвержден Минздравом РФ 29.02.00 № 32.
- 2.12. Письмо Минздрава России от 24.02. 00 года № 1100/474—0—113.

3. Термины и определения *

- 3.1. Патогенные биологические агенты (ПБА) патогенные для человека микроорганизмы (бактерии, вирусы, хламидии, риккетсии, простейшие, грибы, микоплазмы), генно-инженерно-модифицированные микроорганизмы, яды биологического происхождения (токсины), гельминты, а также материал (включая кровь, другие биологические жидкости и экскреты организма), подозрительные на содержание перечисленных агентов (2.5).
- 3.2. Специфическая индикация комплекс специальных мероприятий, проводимых для подтверждения факта применения бактериальных (биологических) средств, выявления и определения вида ПБА в исследуемых пробах (2.10).
- 3.3. Экспрессный метод исследования непосредственное (без накопления) исследование нативного материала, проб (2.6).
- 3.4. Ускоренный метод исследования исследование мазков, взвесей после предварительного биологического накопления на питательных средах, культуре клеток, биопробных животных, эмбрионах (2.6).
- 3.5. Медицинские иммунобиологические препараты (МИБП) лекарственные средства, предназначенные для иммунологической профилактики, иммунологической диагностики и иммунологической терапии (2.11).
- 3.6. *Вакцины* препараты, получаемые из живых аттенуированных штаммов или убитых культур микроорганизмов или их антигенов, предназначенные для активной иммунизации (2.11).
- 3.7. Диагностические иммунобиологические препараты препараты, предназначенные для диагностики инфекционных заболеваний (2.11).
- 3.8. Коммерческие иммунобиологические препараты МИБП, реализация которых в соответствии с требованиями письма Минздрава России (2.12) проводится при наличии документов:
 - свидетельства о регистрации препарата;
- сертификата (паспорта) фирмы изготовителя на данную серию;
- сертификата производства (прежнее название сертификат качества) иммунобиологического препарата, выданного ГИСК им. Л. А. Тарасевича.

^{*} В скобках в конце определения указан номер нормативной ссылки, в которой имеется определение.

3.9. Имитаторы ПБА:

- вакцинные штаммы некоторых возбудителей инфекционных заболеваний I—II группы патогенности;
- диагностикумы, содержащие корпускулярные и (или) растворимые антигены микроорганизмов;
- штаммы, которые обладают всеми признаками микроорганизмов II группы патогенности, но не имеют патогенных свойств, в связи с чем отнесены к III или IV группе (например V. cholerae O1 нетоксигенный);
 - безопасные в работе токсины.
- 3.10. Проба с имитаторами ПБА (далее проба) образец материала для исследования, в который с учетом требований настоящего и других действующих документов добавлены имитаторы ПБА из числа перечисленных в п. 3.9, в целях проведения внешне- и внутрилабораторного контроля готовности учреждений (лабораторий) к проведению специфической индикации этих агентов и контроля продовольствия на зараженность возбудителями опасных инфекционных заболеваний и токсинами.

4. Требования по конструированию проб

- 4.1. Пробы могут содержать один и более различных агентов, в т. ч. и не относящихся к имитаторам ПБА в следующих сочетаниях:
 - один имитатор ПБА;
 - два и более имитаторов ПБА (миксты);
- один или более ПБА из группы имитаторов и один или более ПБА IV группы патогенности (условно патогенных микроорганизмов);
- один или более ПБА IV группы патогенности (без имитаторов).

Применение проб без ПБА (стерильных) нецелесообразно.

4.2. При осуществлении контроля за готовностью лабораторий к проведению специфической индикации ПБА или лабораторному контролю продовольствия на зараженность возбудителями опасных инфекционных заболеваний и токсинами в качестве имитаторов ПБА должны использоваться коммерческие вакцины, токсины и другие препараты, для индикации которых имеются коммерческие диагностические препараты. Для научно-исследовательских целей (отработка новых методов индикации ПБА и других), учебных и иных специальных задач могут использоваться имитаторы ПБА, не обязательно отвечающие требованиям, изложенным в п. 3.8. Пере-

чень некоторых препаратов, которые могут быть использованы в качестве имитаторов ПБА, представлен в прилож. 3, куда включено 16 препаратов. По мере увеличения выпуска коммерческих МИБП, в т. ч. диагностических препаратов для проведения иммуноферментного анализа, ДНК-диагностики и других методов исследования, перечень имитаторов ПБА может быть расширен.

- 4.3. Условно патогенные микроорганизмы в связи с отсутствием соответствующих коммерческих диагностических препаратов не подлежат идентификации в сроки, необходимые для проведения экспрессного и ускоренного анализа. Они являются «фоном» для имитаторов ПБА, имеющим большое значение, поскольку в реальности практически все пробы из объектов окружающей среды и многие пробы биологического материала, поступающие на исследование, содержат те или иные микроорганизмы (сапрофитные, условно патогенные и другие). В пробы, которые в нормальных условиях не должны содержать условно патогенные микроорганизмы или их антигены (кровь и некоторые другие биологические субстанции, консервированные пищевые продукты), эти микроорганизмы могут не добавляться.
- 4.4. В качестве «фона» можно использовать такие микроорганизмы, как E. coli, St. aureus, St. epidermidis, B. cereus, Y. enterocolitica, Ps. aeruginosa и другие. Выбранные штаммы этих микроорганизмов должны отвечать следующим требованиям:
- не проявлять антагонистического (например, колициногенного) действия по отношению к жизнеспособным микроорганизмам имитаторам ПБА;
- формировать на простых питательных средах, не содержащих ингибиторы роста, зрелые колонии в течение 18—24 часов. Такие колонии служат в определенной степени ориентиром для обнаружения под микроскопом на поверхности пластинки агара мельчайших колоний микроорганизмов, обладающих замедленным ростом (возбудителя чумы, бруцелл и других);
- не иметь или иметь слабую и замедленную подвижность на простых питательных средах, не содержащих ингибиторы подвижного (ползучего) роста.

Не рекомендуется использовать в качестве «фона» культуру Y. pseudotuberculosis в пробах, содержащих в качестве имитатора вакцинный штамм Y. pestis в связи с трудностями их дифференциации экспрессными методами.

- 4.5. В качестве фона может рассматриваться и *V. cholerae* не O1 и не O139, т. к. коммерческие препараты для обнаружения возбудителя в МФА и РНГА не выпускаются. Однако данные микроорганизмы для отдельных задач можно считать имитатором ПБА, поскольку классический метод исследования с использованием сред накопления без ингибиторов роста (без теллурита калия) позволяет лабораториям, не имеющим возможности проводить экспрессное исследование, выдать тем не менее окончательный ответ о выделении культуры этого микроорганизма в сроки, необходимые для обнаружения других имитаторов ПБА.
- 4.6. Допускается использование в качестве «фона» смывов с каких-либо объектов окружающей среды, проверенных на содержание в них микроорганизмов. Смывы получают с нескольких участков поверхности, каждый раз ополаскивая тампон в физиологическом растворе до получения значительной мутности. На 5 мл пробы добавляют 2 капли такой взвеси. Т. к. объекты окружающей среды подвергаются многим внешним влияниям, смывы с них, несмотря на проверку, не гарантируют стабильности результатов. Поэтому более предпочтительным является дозированное внесение отобранных условно патогенных микроорганизмов из взвеси, приготовленной по стандартному образцу мутности 10 единиц (109 для кишечной палочки) или 5 единиц (5 · 108). Фактическое количество микробных клеток в такой взвеси для мелких микроорганизмов может быть более высоким, а для крупных меньшим, чем 109. Примерное содержание различных микроорганизмов во взвеси представлено в таблице на следующей странице.

Примерное содержание различных микроорганизмов, соответствующее стандарту мутности 5 и 10 единиц

№ п/п	Наименование микроорганизма	Соотношение размера с кишечной	Число микробных клеток по стандарту мутности		
L		палочкой	5 единиц	10 единиц	
1	E. coli	X	5,0 · 10*	109	
2	St. aureus	1,0	5,0 · 10 ⁸	109	
3	Y. pestis	1,0	5,0 - 108	109	
4	Bac. anthracis – споры	1,0	5,0 · 10×	109	
5	Bac. anthracis (вегетативная форма)	10,0	5,0 · 10 ⁷	10 ⁸	
6	Bac. cereus (вегетативная форма)	10,0	5,0 - 107	108	
7	V. cholerae	0,5	109	$2.0 \cdot 10^9$	
8	Br. abortus	0,6	8,0 · 10 ⁸	1,6 · 109	
9	Fr. tularensis	0,2	2,5 - 109	5,0 · 109	
10	R. prowazekii	0,8	6,5 · 10×	1,3 - 109	
11	C. burneti	0,15	3,3 · 109	6,6 · 109	
12	B. mallei	1,0	5,0 - 108	109	
13	B. pseudomallei	1,0	5,0 · 10*	109	
14	C. immitis	200	2,5 · 106	5,0 - 106	
15	H. capsulatum	100	5,0 · 106	107	

- 4.7. Живые вакцинные штаммы можно подготавливать для внесения в пробы в двух вариантах:
- с предварительным подращиванием на плотных питательных средах, что рекомендуется для чумной вакцины, сибиреязвенной вакцины, которую в вегетативной форме целесообразно вносить в биологические объекты. Подращивание проводят при 37 ± 0.5 °C в течение 1 суток (для штамма EV чумного микроба 1 сутки при 28 ± 0.5 °C и 1 сутки при 37 ± 0.5 °C, что способствует обнаружению микроба за счет образования фракции F1, выявляемой при помощи МФА и PHГА). Более длительное выращивание биологических агентов нежелательно, т. к. оно приводит к увеличению числа отмерших микробных клеток и в суспензии, приготовленной по стандартному образцу мутности, будут присутствовать как живые, так и нежизнеспособные клетки:

- без подращивания, непосредственно после 3—6 часовой регидратации содержимого ампулы. В таком виде хорошо обнаруживаюся методами экспрессного анализа вакцинные штаммы туляремийного, бруцеллезного микроба, споры сибиреязвенного микроба, которые целесообразно вносить в небиологические объекты окружающей среды. Этот способ может быть использован и в отношении чумной вакцины, но концентрация микробных клеток должна быть в 5—10 раз выше по сравнению с подрощенным штаммом, т. к. не все клетки обнаруживаются при экспрессном исследовании.

 4.8. Концентрация микробных клеток в ампулах с живыми вакцинами может колебаться в зависимости от серии препарата.
- 4.8. Концентрация микробных клеток в ампулах с живыми вакцинами может колебаться в зависимости от серии препарата. Определить ее с помощью стандартного образца мутности не всегда представляется возможным из-за цветовых различий жидкости в разведенной вакцине и стандарте. В этом случае определение концентрации клеток для их дозированного внесения в пробы возможно двумя способами:
- содержимое ампулы регидратируют до первоначального объема дистиллированной водой, выдерживают несколько часов, готовят ряд промежуточных разведений и проводят непосредственный подсчет микробных клеток одного из разведений в камере Горяева. Концентрацию клеток вычисляют математически с учетом разведения;
- содержимое ампулы разводят как указано выше и концентрацию клеток рассчитывают математически, исходя из того, что одна прививочная доза вакцины должна содержать определенное количество микробных клеток, обеспечивающих необходимый иммунный ответ. Число прививочных доз указано на ампуле, что позволяет к определенному объему разведенной вакцины (0,1 мл) добавить рассчетное количество физраствора для получения необходимой концентрации микробных клеток. Расчеты для некоторых вакцин представлены ниже.

Наименование вакцины	Количество м. к. в прививочной дозе	Количество физраствора на одну прививочную дозу (мл)	Получаемая концентрация м. к. в l мл
Чумная – накожная	3,0 - 109	0,3	109
Чумная – подкожная	3,0 · 108	0,03	109
Бруцеллезная	1,33 - 1010	1,33	109
Сибиреязвенная	4,0 - 108	0,4	108
Туляремийная	2,0 - 108	0.2	10 ⁸

Пример: в ампуле содержится 7 доз бруцеллезной вакцины в 1 мл. Для получения суспензии 1 млрд (10^9) м. к./мл необходимо после регидратации вакцины в 1 мл дистиллированной воды отобрать из ампулы 0,1 мл суспензии и добавить физраствор в количестве 1,33 х $7 \approx 9.3$ мл.

- 4.9. Инактивированная холерная корпускулярная вакцина ЭльТор выпускается с содержанием $8 \cdot 10^{10}$ и $1.6 \cdot 10^{11}$ м. к./мл. Для получения суспензии 10^9 м. к./мл содержимое ампулы регидратируют соответственно в 1.0 или в 2.0 мл дистиллированной воды и к 0.1 мл суспензии добавляют 7.9 мл физраствора.
- 4.10. Сибиреязвенная вакцина из штамма СТИ как после регидратации, так и после подращивания содержит конгломераты споровых или переплетенные цепочки вегетативных клеток. В связи с этим при внесении небольших количеств имитатора в пробу может оказаться, что при микроскопии мазка во многих полях зрения светящиеся клетки не будут обнаружены, а в каком-нибудь одном поле встретится конгломерат из многих клеток. Предупредить такое явление могло бы тщательное разбивание хлопьев на единичные клетки. Однако без специальной обработки (например ультразвуковой или добавления поверхностно активных веществ) сделать это затруднительно. Крупные хлопья частично можно разбить тщательным пипетированием через узкий кончик пастеровской пипетки или шприцом с тонкой иглой, но мелкие комочки остаются. В таких случаях избежать ложных отрицательных результатов микроскопического исследования можно за счет предварительного просмотра мазков с объективами х20, х40, позволяющими увеличить размер полей зрения.
- 4.11. Выбор материала для внесения ПБА и самих агентов не должны противоречить условиям «легенды». Нерационально, например, готовить токсиносодержащую пробу на мембранном фильтре или в «соскоб с карбункула» вносить холерный вибрион. Некоторые из возможных сочетаний наименований проб по легенде с фактическим материалом представлены в таблице на стр. 13. Ислользуемый материал перед внесением биологических агентов должен быть или проверен на содержание микроорганизмов (почва, трава, листья, кровь, сыворотка крови, кал) или быть стерильным (физраствор, тампоны, мембранные фильтры, почва, кал, зерно, сено и др.).

Некоторые материалы, используемые для приготовления проб

Объекты	Наименование пробы	Используемый ма	териал
OOBCRIBI	по легенде	Проба	Объем, вес
		физраствор	5; 10 мл
	Смыв с поверхности	тампон	
		мембранный фильтр	
	Фураж	зерно	25 г
	Подстилочный материал	сено, солома	2—5 г
Окру-	Растения	трава, листья, хвоя	3—5 г
жающая среда	Розлик	физраствор	5; 10 мл
СРСДа	Воздух	мембранный фильтр	
	Вода	вода	500 мл
	БОДА	мембранный фильтр	
	Осколок боеприпаса	физраствор	5 мл
	Осколок обстринаса	тампон	
	Почва	почва, песок	10 r
	Пунктат бубона	физраствор	1 мл
	Смыв (соскоб) кар- бункула	физраствор	l мл
	Смыв с судна (с рвот-	физраствор	5; 10 мл
	ными массами и пр.)	тампон	
Биологи-	Смыв с носоглотки	физраствор	5; 10 мл
ческие	CMBIB C HOCOL HOLKE	тампон	
	Кровь	кровь, сыворотка крови	2—5 мл
	Раневое отделяемое	физраствор	1 мл
	т инсвое отделиемое	тампон	
	Кал	кал в физрастворе	1 г; 5 мл
		тампон	

4.12. При внесении в сухие пробы биологических агентов в малом объеме жидкости происходит быстрое ее высыхание, что приводит к отмиранию микроорганизмов. Зерно в месте попадания жидкости после ее высыхания склеивается в плотный комок, требующий тщательного растирания. При необходимости сохранить биологические агенты в жидкой фазе достаточно длительное время целесообразно добавлять физиологический раствор или вносить ПБА из менее концентрированных исходных суспензий.

- 4.13. Рекомендуется добавлять жидкие компоненты в пробы в следующей очередности:
 - физиологический раствор в сухие пробы;
- •-диагностикумы, токсины и инактивированные вакцинные штаммы;
 - условно-патогенные микроорганизмы;
- живые вакцинные штаммы неспорообразующих микроорганизмов;
- живые вакцинные штаммы спорообразующих микроорганизмов.

Живые микроорганизмы одного вида можно вносить одной пипеткой (одним наконечником), начиная с меньших концентраций.

- 4.14. Имитаторы различных бактериальных агентов удобно вносить в пробы из исходных концентраций от 10⁵ до 10⁹ м. к./мл, а условно-патогенные микроорганизмы – из концентраций 104— 105 м. к./мл. В самой пробе объемом 5 или 10 мл происходит уменьшение концентрации клеток (разбавление суспензии) соответственно в 5 и 10 раз, а при усреднении пробы до 20 мл происходит дополнительное разбавление суспензии соответственно в 4 и в 2 раза. Все это следует учитывать для расчета количества микробных клеток не только при подготовке, но и при дальнейшем исследовании проб. Так, например, если исходная концентрация кишечной палочки составляет 10⁵ м. к./мл (100 тыс.) и в пробу вносится 50 мкл такой суспензии (5,0 • 10³) на 5 мл, то в 1 мл пробы теоретически будет содержаться 10³ м. к./мл, а в посевной дозе (0,1 мл) – 10² или 100 клеток. Исходную суспензию можно вносить в пробу каплями, исходя из предположения, что одна капля на конце тонкой пипетки Пастера равна 25 мкл. Этот метод является более грубым, т. к. размер капли в зависимости от густоты суспензии может меняться. Применение современных механических и электронных пипеток и пипеточных дозаторов позволяет проводить дозирование быстрее и точнее, чем капельное. Объемы исходной суспензии, которые необходимо добавить в пробы для получения требуемой концентрации микробных клеток, указаны в прилож. 1, которое дано в двух вариантах (1.1 и 1.2).
- 4.15. В качестве имитатора ботулотоксина используют стандартный препарат токсического комплекса ботулинического токсина типа С (прилож. 3, № 16). Случаи пищевого отравления токсином типа С не отмечены, однако работа с препаратом требует соблюдения правил личной гигиены. Целесообразно сначала приготовить

промежуточное разведение, для чего к содержимому ампулы (0,1 мл – 2000 dlm) добавляют 4,9 мл физраствора, получая концентрацию 400 dlm/мл. Пробу готовят из расчета добавления 50 мкл (20 dlm) разведенного токсина на 1 мл. Таким образом, в пробу, конечный объем которой составит 20 мл, необходимо добавление 1 мл разведенного токсина (400 dlm). В этой концентрации наглядную гибель белой мыши на 2—3 день (не позже 4 дня) вызывает инокуляция 0,5 мл пробы (10 dlm).

- 4.16. В качестве имитатора вируса оспы используют коммерческую живую вакцину против оспы (осповакцину). Работа с препаратом должна проводиться при строгом соблюдении правил противоэпидемического режима, особенно не привитыми лицами. Вакцина содержит около 106 оспообразующих единиц (ООЕ) вируса в одной прививочной дозе. В ампулу вносят по 100 мкл дистиллированной воды или физраствора на 1 дозу, а затем вакцину дополнительно разводят в 10 и 100 раз, получая 3 различных концентрации вакцины: цельную (10°) с содержанием вируса 107 ООЕ/мл, 1:10 (10-1) с содержанием вируса 106 ООЕ/мл и 1:100 (10-2) с содержанием вируса 105 ООЕ/мл. В пробу вносят по 10 мкл вакцины из того или иного разведения на 1 мл пробы с учетом конечного объема пробы (см. п. 4.14). При этом обычно вирус из разведения 100 вызывает заражение большого числа клеток VERO, HEP-2, RK-13 и других в первые сутки; из разведения 10-1 – гнездное заражение клеток в течение 30-40 часов, а из разведения 10^{-2} – заражение отдельных клеток позднее 40 часов. Указанный эффект должен быть предварительно проверен. т. к. он зависит от серии вакцины, условий ее хранения, чувствительности клеток.
- 4.17. Приготовление проб с имитаторами ПБА проводят с учетом санитарных правил (п. 2.5).

5. Приготовление проб с имитаторами возбудителей сапа, мелиоидоза, глубоких микозов

5.1. Имитатор возбудителя сапа (Burkholderia mallei) представляет собой смешанную взвесь бактерий В. mallei 10230, P-1 и 712, выращенных при 37 °C в течение 1—2 суток на МПА с 5 % глицерина; имитатор возбудителя мелиоидоза (Burkholderia pseudomallei) — взвесь трех штаммов В. pseudomallei С 141, 101 и 111 (из различных эндемичных регионов мира), выращенных при 37 \pm 0,5 °C в течение 1 суток на МПА с 5 % глицерина. Взвеси обеззаражены формалином

- в конечной концентрации 1 %, что определяет возможность проведения только экспрессного анализа.
- 5.2. Ввиду антигенного родства обоих микроорганизмов, их обнаружение и идентификацию проводят с помощью как групповых, так и видоспецифических иммунодиагностических препаратов. Диагностикум эритроцитарный иммуноглобулиновый сапной взаимодействует с растворимыми и клеточными антигенами возбудителей и сапа, и мелиоидоза. При использовании в МФА группоспецифических люминесцирующих иммуноглобулинов, окрашивающих клетки и В. pseudomallei, и В. mallei, дифференциация их по морфологии клеток практически невозможна. Для видовой дифференциации предназначены видоспецифические препараты.
- 5.3. Оба имитатора расфасованы в ампулы по 1 мл с содержанием $1,0\cdot 10^9$ микробных клеток по оптическому стандарту (ОСО) мутности 10 ед. Чувствительность МФА составляет $1,0\cdot 10^5$ м. к., а РНГА $5,0\cdot 10^5$ м. к. Дозы имитаторов, вносимые в образцы проб окружающей среды, зависят от характера исследуемых объектов, от их сорбционных свойств. В пробы воздуха, воды, смывов с гладких поверхностей в расчете на 20 мл пробы добавляют 100—200 мкл $(1,0\cdot 10^8$ — $2,0\cdot 10^8$ м. к.) имитатора, в пробу почвы 100 мкл.
- 5.4. Для приготовления имитатора возбудителя кокцидиоидомикоза используется взвесь мицелиальной фазы С. immitis 36s (штамм Сильвейра), а имитатора возбудителей гистоплазмоза типичный штамм Н. capsulatum 6650. Возбудители выращивают 28 суток при 28 °C на агаре Сабуро с 1,5 % дрожжевого экстракта и обезвреживают добавлением формалина до конечной концентрации 0,5 %. Это определяет возможность проведения только экспрессного исследования.
- 5.5. Ввиду наличия общих антигенных связей между возбудителями особо опасных глубоких микозов используются как группо-, так и видоспецифические диагностические препараты. Препараты на основе антител к Н. capsulatum могут выявлять имитатор как этого гриба (причем и мицелиальную фазу, и дрожжеподобные формы), так и С. immitis. Кокцидиоидозные люминесцирующие антитела и эритроцитарные иммуноглобулиновые диагностикумы предназначены для видоспецифической идентификации С. immitis. Особенность МФА состоит не только в степени люминесценции взвеси гриба, но и в выявлении специфически окрашенных характерных для данного вида морфологических элементов (артрокони-

дий с «усиками»). В РНГА выявляется комплекс растворимых антигенов гриба, преимущественно полисахаридной природы.

5.6. Концентрация микробных клеток в ампуле, рассчитанная по ОСО 10 ед. отличается от фактического количества грибных клеток при подсчете в камере Горяева (коэффициент пересчета, как показано в таблице п. 4.6. на стр. 10, составляет для С. immitis 1:200, для H.capsulatum – 1:100). Концентрация клеток и чувствительность МФА и РНГА при исследовании чистых культур представлены ниже.

Вид возбудителя		ие в ампуле с./мл)	Чувствительность метода (м. к./мл)		
возоудителя	ОСО 10 ед.	фактическое	ОСО 10 ед.	фактическое	
C. mmitis	1 x 10°	5 x 106	2 x 10 ⁵ — 2 x 10 ⁶	1 x 10 ³ 1 x 10 ⁴	
H.capsulatum	1 x 109 5 x 109	1 x 10 ⁷ — 5 x 10 ⁷	6 x 10 ⁵ — 6 x 10 ⁶	6 x 10 ³ 6 x 10 ⁴	

5.7. Дозы имитаторов, вносимые в образцы проб окружающей среды, зависят от характера исследуемых объектов, от их сорбционных свойств. Рекомендуемые дозы для проб с конечным объемом 20 мл представлены в таблице.

		вода, смы х поверхно	вы с глад- остей	Почва		
Вид возбудителя	объем		ние мик- клеток	объем	содержание мик- робных клеток	
	(в мкл)	по ОСО 10 ед.	фактиче- ское	(в мкл)	по ОСО 10 ед.	фактиче- ское
C. immitis	40	2 · 10*	2 · 106	200	1 - 109	1 · 107
H. capsulatum	40	5 · 107	5 - 105	200	3 · 109	3 · 107

6. Приготовление проб с риккетсиями и коксиеллами

6.1. Для приготовления проб используются коммерческие препараты, представленные в прилож. 3 (№№ 7, 12—15). Растворимые антигены в препаратах, предназначенных для постановки реакции связывания комплемента, хорошо выявляются с помощью реакции пассивной гемагглютинации, а корпускулярные антигены – в МФА. При этом возможно проведение только экспрессной диагностики. В целях ускоренной диагностики и проверки режима работы с микроорганизмами используется вакцина Е сыпнотифозная комбиниро-

ванная живая сухая. Работа с ней требует строгого соблюдения противоэпидемического режима и сопряжена с необходимостью проведения 3—4-кратного пассажа штамма на куриных эмбрионах. Интенсивность роста риккетсий контролируют микроскопией мазковотпечатков стенок желточного мешка с помощью МФА.

- 6.2. Оптимальной вносимой в пробу дозой диагностикума Провачека или Сибирика, выпускаемых для целей исследования материала в РСК, является доза с концентрацией антигена, дающей положительный результат в РПГА не менее чем в трех последовательных разведениях. Такая концентрация обеспечивается при использовании 1 ампулы диагностикума для приготовления одной имитированной пробы объемом 20 мл. Недостаточное количество антигена в пробе приводит к получению ложноотрицательного результата РПГА, а его избыточная концентрация к перерасходу сыворотки для торможения РПГА (РТПГА).
- 6.3. Диагностикумы разводят согласно указанию на ампуле и выдерживают 3 ч при комнатной температуре для полной регидратации. Корпускулярный антиген после разведения тщательно диспендируют шприцом с тонкой иглой, или пипеткой с тонко оттянутым концом, как это было уже указано в п. 4.10, титруют и приготовляют мазки на предметном стекле (антигенные пятна). Мазки подсушивают, фиксируют 30 мин в ацетоне или в 96°-ном этаноле и окрашивают люминесцирующей сывороткой. Оптимальным считается наличие 5—10 корпускул в поле зрения. Выбранную концентрацию увеличивают в несколько раз с учетом последующего усреднения пробы. Для корпускулярного Ку-риккетсиозного диагностикума, разведенного в объеме 1 мл, ориентировочной дозой является 15 мкл суспензии на 1 мл пробы. Количество корпускул в пробе для каждой серии диагностикума должно быть проверено указанным выше способом.
- 6.4. В пробу целесообразно вносить и растворимый, и корпускулярный антигены.

7. Программа составления проб

7.1. При подготовке значительного количества проб для одной или нескольких лабораторий целесообразно заранее составлять программу добавления биологических агентов, которая позволяла бы предвидеть конечный результат специфической индикации ПБА. В программе для каждой пробы указывается «легенда», число микробных клеток в исходной суспензии, объем суспензии и содержащееся в нем число микробных клеток (антигена или количества ток-

сина), добавляемых в пробу и т. д. Программа оформляется в виде протокола внесения патогенных агентов в пробы. Образец такого протокола представлен в прилож. 4. Данный образец содержит 17 различных разновидностей биологических агентов (имитаторы ПБА и условно-патогенные микроорганизмы), расположеных в порядке внесения в пробы согласно п. 4.13. Так как некоторые биологические агенты вносятся в пробы из разных разведений, то всего в образце протокола представлено внесение этих 17 БА в 29 различных вариантах. Эти варианты могут быть использованы для приготовления большого количества разнообразных проб. В графе 9 протокола указаны ПБА, внесенные в пробы №№ 1—24, а последующие всевозможные номера отмечены точками.

- 7.2. Подготовка имитаторов в разных разведениях позволяет готовить пробы с различными концентрациями имитатора: высокой, средней и низкой. Высокая концентрация обнаруживается достаточно уверенно, а низкая выявляется только при хорошем уровне подготовки лаборатории, после предварительной концентрации проб или заведомо рассчитана на обнаружение ПБА после подращивания микроорганизмов.
- 7.3. Поскольку экспрессное исследование проводится из пробы объемом 3—5 мл, то теоретически рассчитанное количество БА, указанное в графе 6 прилож. 4, можно заранее сопоставить с чувствительностью МФА и РНГА. В графе 8 указано теоретическое количество микробных клеток, которое можно ожидать при высевах на плотные питательные среды.
- 7.4. Протокол внесения патогенных биологических агентов может быть подготовлен в варианте, когда ПБА указаны для каждой пробы индивидуально. Такой вариант для двух лабораторий (для проб №№ 1—24) представлен в прилож. 5.
 7.5. Протокол внесения биологических агентов может быть
- 7.5. Протокол внесения биологических агентов может быть подготовлен также с указанием ожидаемых результатов (прилож. 6). В этом виде протокол можно использовать в ходе проведения специфической индикации. Ожидаемое время получения первого положительного ответа в соответствии с п. 7.3 ориентировано на использование МФА и РНГА. При добавлении «подпороговых» количеств имитатора время ожидаемого первого ответа, как отмечено выше, составляет до 24 ч. Однако при использовании лабораторией дополнительных высокочувствительных методов исследования, таких как ИФА и (или) ПЦР, ответ может быть получен уже при экспрессном исследовании.

- 7.6. V. cholerae не О1 в протоколе 3 отнесен к имитаторам ПБА (см. п. 4.5), в связи с чем указан результат исследования и возможное время выдачи ответа. Направление должно содержать указание на проведение соответствующих исследований, т. к. в противном случае поиск может ограничиться только теми ПБА, обнаружение которых возможно при экспрессном анализе.
- 7.7. Содержание БА в пробах №№ 1—24 всех трех протоколов одинаковое. При передаче проб в исследовательскую лабораторию можно использовать один, два или все три протокола, т. к. они не дублируют друг друга. Каждый из них, как видно из таблицы, имеет определенное назначение.

Варианты использования протоколов внесения имитаторов

Показатель	№ протокола				
Показатель	1	2	3		
Возможность перемены посредником номеров проб (шифрования проб)		•	•		
Целесообразность использования при внесении БА	•				
Наличие информации о содержащемся в пробе количе- стве внесенных биологических агентов	•				
Наличие «легенды»		•	•		
Удобство использования лабораторией для анализа полученных ею результатов	•				
Удобство использования посредником		•	•		
Возможность использования посредником – не микро- биологом			•		
Возможность применения протокола в ходе проведения специфической индикации			•		

7.8. В пробах, содержащих живые микроорганизмы, при хранении и транспортировании может происходить частичное отмирание клеток, зависящее от влияния «фоновой» среды, антагонизма клеток, температуры хранения и других, не всегда предсказуемых факторов, что приводит в ряде случаев к появлению ложных отрицательных результатов. Из этого вытекает необходимость контроля качества проб, который может осуществляться путем непосредственного наблюдения за ходом проведения исследования в проверяемой лаборатории. При отсутствии такой возможности целесообразно отбирать небольшое количество содержимого проб с низкими концентрациями имитаторов ПБА. Эти контрольные образцы начинают исследовать примерно в одно время с наиболее удаленной

из проверяемых лабораторий. Результаты контроля фиксируются в журнале. Полученные в процессе индикации результаты целесообразно сопоставлять не только со сведениями, находящимися у посредника и отражающими состояние проб непосредственно в момент приготовления, но и с контрольными результатами, что особенно важно при наличии расхождений в результатах исследований.

8. Сопроводительная документация

- 8.1. Приготовление и выдача проб сопровождается следующей документацией:
- сопроводительное письмо, в котором делается отметка об отсутствии опасности или наличии особых требований при транспортировании проб;
- акт приема-передачи проб в двух экземплярах, один из которых передается посреднику, а другой остается в лаборатории, приготовившей пробы;
 - протокол(ы) приготовления проб;
- направления на пробы для каждого проверяемого учреждения в двух экземплярах по утвержденной Минздравом СССР форме А-1 (см. нормативную ссылку № 2.7). На втором экземпляре, возвращаемом посреднику, делается отметка исследовательской лаборатории о дате и времени приема проб. В прилож. 2 представлен образец направления на пробы №№ 1—16 в лабораторию одного из центров госсанэпиднадзора. «Легенда» в напправлении составлена в соответствии с протоколами 2 и 3 (прилож. 5 и 6).

Приложение 1 (вариант 1)

Объем исходной суспензии, вносимый в пробу для получения необходимой концентрации микробных клеток

Количество микроб-		Объем исходной суспензии, вносимый								
ных клеток		в пробу мерно (мкл) и каплями (шт.)								
Исходная суспензия	Требуемое количест-	в пр 5 г	обу	в пробу в про 10 мл 15 м			обу	обу впр		
м. к./мл	во м. к./мл	мкл	ШТ	мкл	шт	мкл	шт	мкл	шт	
	108	500	_	1000		1500	_	2000	_	
1.00	107	50	2	100	4	150	6	200	8	
109	5 · 106	25	1	50	2	75	3	100	4	
	2 · 106	10	_	20	l	30	1	40	2	
	107	100	4	200	8	300	12	400		
5 108	5 · 106	50	2	100	4	150	6	200	8	
] 5.10	2 · 106	20	1	40	2	60	2	80	3	
	106	10	-	20	1	30	1	40	2	
	107	500		1000		1500		2000		
	5 · 106	250	10	500		750		1000	-	
108	2 · 106	100	4	200	8	300	12	400		
	106	50	2	100	4	150	6	200	8	
	5 - 105	25	1	50	2	75	3	100	4	
	5 · 106	500		1000		1500	-	2000	-	
	2 · 106	200	8	400		600	_	800	1	
5 · 107	106	100	4	200	8	300	12	400	-	
	5 · 105	50	2	100	4	150	6	200	8	
	2,5 · 105	25	1	50	2	75	3	100	4	
	106	500		1000		1500	_	2000		
107	5 · 10 ⁵	250	10	500		750		1000	-	
10	2,5 · 105	125	5	250	10	375		500		
	105	50	2	100	4	150	6	200	8	
	105	500		1000	-	1500		2000		
106	5 · 104	250	10	500		750		1000		
105	2,5 · 104	125	5	250	10	375	_	500		
	104	50	2	100	4	150	6	200	8	
	2 · 103	100	4	200	8	300		400		
	103	50	2	100	4	150	6	200	8	
	5 · 10 ²	25	1	50	1	75	3	100	4	
	5 · 10 ²	250	10	500		750		1000		
104	2 · 102	100	4	200	8	300		400		
	102	50	2	100	4	150	6	200	8	

Приложение 1 (вариант 2)

Объем исходной суспензии, вносимый в пробу для получения необходимой концентрации микробных клеток

			Tpe	буемая	емая концентрация (м. к./мл)				
Исход- ная сус- пензия (м. к./мл)	Объем пробы (мл)	*01	107	5,0 · 106	2,0 · 106	10%	5,0 · 105	2,5 · 105	s01
		Объе	м исход	цной су	спензи	и (мкл).	вноси	мый в г	робу
	5	500	50	25	10	5			
109	10	1000	100	50	20	10			
107	15	1500	150	75	30	15			
	20	2000	200	100	40	20			
	5		100	50	20	10	5		
5 · 10*	10		200	100	40	20	10		
3.10	15		300	150	60	30	15		
	20		400	200	80	40	20		
	5		500	250	100	50	25	13	5
10×	10		1000	500	200	100	50	25	10
10"	15		1500	750	300	150	75	38	15
	20		2000	1000	400	200	100	50	20
	5			500	200	100	50	25	10
5 · 10 ⁷	10			1000	400	200	100	50	20
3.10	15			1500	600	300	150	75	30
	20			2000	800	400	200	100	40
	5					500	250	125	50
107	10					1000	500	250	100
10'	15					1500	750	375	150
	20					2000	100	500	200

МУ 4.2.1103---02

Продолжение прилож. 1.2

			T	ребуем	ая ко	нцентт	ация (м. к./м	(n)	
Исход- ная сус- пензия (м. к./мл)	Объем пробы (мл)	103	5,0 · 104	2,5 · 104	104	2,0 · 10³	103	5,0 · 102	2,0 · 102	102
		Объ	ем исх	одной	суспен	нзии (м	икл), в	носимі	ый в п	робу
	5	500	250	125	50	10	5			
106	10	1000	500	250	100	20	10			
10"	15	1500	750	375	150	30	15			
	20	2000	1000	500	200	40	20			
	5				500	100	50	25	10	5
105	10				1000	200	100	50	20	10
103	15				1500	300	150	75	30	15
	20				2000	400	200	100	40	20
104	5						500	250	100	50
	10						1000	500	200	100
	15						1500	750	300	150
	20						2000	1000	400	200

Форма А-1

Направление материала для специфической индикации поражающих биологических агентов

1. Куда направляются пробы

Общее	взятия проб: дата чась количество проб – шестнадцать н иал, объем (вес) и место взяти	а индикацию неиз	вестного ПБА
Номер пробы	Наименование пробы	Материал	Объем (мл вес (гр)
	Смыв с поверхности	жидкость	5
	Фураж	зерно	2
	Смыв с судна	жидкость	5
	Смыв с поверхности	жидкость	5
	Пунктат бубона	жидкость	1
	Смыв с носоглотки	жидкость	5
	Смыв с носоглотки	жидкость	5
	Воздух	жидкость	5
	Фураж	зерно	2
	Соскоб с кожи	жидкость	:5
	Соскоб с кожи	жидкость	5
	Смыв с поверхности	жидкость	5
	Смыв с поверхности	жидкость	5
	Смыв с носоглотки	жидкость	5
	Смыв с поверхности	жидкость	5
	Подстилочный материал	солома	2

7. Метеоусловия при отборе проб						
•	(примерная температура, сила ветра					
и направление, характер погоды: с 8. Должность, фамилия лица, прово						
Дата Подпись						

Примечание: указать для воды источник, для продуктов - место изъятия и характер тары, для смывов – с какого объекта они сделаны.

Перечень некоторых вакцин и диагностических препаратов, используемых в качестве имитаторов ПБА

	Пере			и диагностичес нестве имитаторо	ких препаратов,	Приложение 3	
			Ва	ткцины			
№ п/п	Наименование вакцинного препарата	MAKADARIA MAKADARIA KIR- IDOMARAJATENA		Производители	Направления исследования		
1	Чумная живая сухая из штамма EV			$(3.0 \pm 0.6) \cdot 10^8$ $(3.0 \pm 0.6) \cdot 10^9$	НИИЭМ МО, г. Киров НПО «Пульс» (Ставро- польский НИПЧИ)	Экспрессное Ускоренное	
2	Сибиреязвенная живая сухая из штамма СТИ	2,0	подкожный	$(5.0 \pm 1.0) \cdot 10^6$	НИИЭМ МО, г. Киров	Экспрессное Ускоренное	
3	Бруцеллезная живая сухая из питамма Br. abortus 19 BA	1,0	подкожный	$(4 \pm 0.6) \cdot 10^{x}$	Предприятие по производству бакпрепаратов, г. Омск	Экспрессное Ускоренное	
4	Туляремийная живая сухая	1,0	накожный	$(2 \pm 0.5) \cdot 10^{*}$	Предприятие по производству бакпрепаратов, Омск	Экспрессное Ускоренное	
5	Холерная Эль-Тор инактивированная	1,0 2,0	подкожный	8 · 1010 1,6 · 1011	Иркутский НИПЧИ	Экспрессное	
6	Оспенная живая су- хая – осповакцина	2,0 (20 доз)	накожный	106 OOE	НПО «Вирион», г. Томск	Ускоренное	
7	Сыпнотифозная Е комбинированная сухая: живая после инактивации при 56 ° 30 мин	5,0 (20 доз)	подкожный	х	НПО «Биомед». г. Пермь	Экспрессное Ускоренное Экспрессное	

Производители

Направления

исследования

1		1 1	мутности то ед.							
8	Взвесь микробных клеток возбудите- лей сапа жидкая инактивированная	1,0	1 - 109	Волгоградский НИПЧИ	Экспрессное					
9	Взвесь микробных клеток возбудителей мелиоидоза жидкая инактивированная	1,0	1 · 109	Волгоградский НИПЧИ	Экспрессное					
10	Взвесь микробны. клеток возбудителей кокцидиоидомикоза жидкая инактивированная	1,0	1 · 109	Волгоградский НИПЧИ	Экспрессное					
11	Взвесь микробных клеток возбудителей гистоплазмоза жидкая инактивированная	1,0	1 · 109—5 · 109	Волгоградский НИПЧИ	Экспрессное					
12	Диагностикум риккетсий Провачека сухой для РНГА	0,5	X	НПО «Биомед», г. Пермь	Экспрессное					
13	Диагностикум риккетсий Провачека корпускулярный сухой для РА	0,5	X	НПО «Биомед», г. Пермь	Экспрессное					
14	Диагностикум риккетсиозный Провачека сухой для РСК	0,5	X	НПО «Биомед», г. Пермь	Экспрессное					
15	Диагностикум риккетсиозный Си- бирика сухой для РСК	1,0	X	НПО «Биомед», г. Пермь	Экспрессное					
	Токсины									
№ п/п	Наименование	Объем фа- совки в мл	Концентрация в ампуле	Производители	Направления исследования					
16	Ботулинический токсин типа С	0,1	2000 DLM	НИИЭМ им. Н. Ф. Гамалеи (по заказу)	Экспрессное Биологическое					

Диагностические препараты

Объем

фасовки в

МЛ

Концентрация

микробных клеток

в I мл по стандарту

мутности 10 ел

Примечание: препараты №№ 8, 9, 10, 11 и 16 не имеют в настоящий момент государственной регистрации и в зависимости от целей проверки могут применяться в качестве имитаторов по усмотрению лаборатории, подготавли- 😓 вающей пробы. Обращение с препаратами №№ 6 и 8 требуют строгого соблюдения мер личной безопасности.

No

п/п

Наименование

	Образец проток		і биолог	ических аго	ентов в проб	бы №№ 1—	24 (прото	Приложение 4 кол 1)
	Патогенный био агент (П			но в пробу мом 5 мл	Кол-во БА в 1 мл	Кол-во БА в 1 мл	БА в 0,1	Номера проб, в которые
№ П Б А	Наименование	Исходное количество	Объем (мкл)	Количест- во	пробы до усредне- ния	после усредне- ния пробы до 20 мл	мл (по- сев на плотные среды)	внесены био- логические агенты
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	V. cholerae O1 нетоксигенный	2 · 10 ⁸ м. к./мл	100	2 ·10 ⁷ м. к.	4 · 106 м. к.	106 м. к.	X	3, 22
2	V. cholerae O1 нетоксигенный	10 ⁸ м. к./мл	50	5 · 106 м. к.	106 м. к.	2,5 · 10 ^s м. к.	X	в №№ 1—24 не внесено
3	B. mallei	10 ⁸ м. к./мл	100	10 ⁷ м. к.	2 ⋅ 106 м. к.	5 · 105 м. к.	X	1; 19
4	B. pseudomallei	108 м. к./мл	50	5 · 106м. к.	106 м. к.	2,5 · 10 ⁵ м. к.	X	20
5	C. immitis	109 м. к./мл	200	2 · 10 ⁸ м. к.	4 · 10 ⁷ м. к.	10 ⁷ м. к.	X	12
6	H. capsulatum	109 м. к./мл	200	2 · 108 м. к.	4 · 10 ⁷ м. к.	10 ⁷ м. к.	X	в №№ 1—24 нет
7	Ботулинический токсин	400 dlm/мл	1000	400 dlm		20 dlm	х	7
8	R. prowazekii – диагностикум для РСК (сухой)	24 AE в ам- пуле (6 мл)	6000 (Іамп)	24 AE	Х	1,0—1,2 AE	х	14
9	R.prowazekii– диагностикум для РА	Количество, эт	ипиричесн					14
10	E. coli	105	50	5 · 10 ³ м. к.	10 ³ м. к.	2,5 · 10 ² м. к.	25 м. к.	2, 5, 6, 18
П	E. coli	106	50	5 · 104 м. к.	10⁴ м. к.	2,5 · 10³ м. к.	250 м. к.	3, 9, 13, 16, 19
12	St. epidermidis	105	50	5 · 10 ³ м. к.	103 м. к.	2.5 ⋅ 10 ² м. к.	25 м. к.	1, 10, 20, 22, 23
13	St. aureus	106	50	5 · 104 м. к.	104 м. к.	2,5 · 10 ³ м. к.	250 м. к.	4, 7, 14, 21
14	Bac. cereus	105	50	5 · 10³ м. к.	10 ³ м. к.	2,5 · 10 ² м. к.	25 м. к.	8, 12, 17
15	Bac. cereus	106	50	5 · 104 м. к.	104 м. к.	2,5 103 м. к.	250 м. к.	2, 11, 21, 24
16	V. cholerae не O1	2 · 10 ⁷ м. к./мл	100	2 ⋅ 106 м. к.	4 · 105 м. к.	10 ⁵ м. к.	104 м. к.	3

16 8

13

14

в №№ 1-24 нет

Продолжение прилож. 4

 $2.5 \cdot 10^{4}$

M. K.

м. к.

5 - 104

м. к.

5 · 106 м. к. 21 109 м. к./мл 25 $2.5 \cdot 10^7$ M. K. 106 м. к. 10⁵ м. к. 19 BA 2.5 - 105 $2.5 \cdot 10^{6}$ 500 $5 \cdot 10^7$ м. к. 107 м. к. 17 22 Fr. tularensis 108 м. к./мл м. к. м. к. 5 · 104 23 Fr. tularensis 108 м. к./мл 100 10⁷ м. к. 2 · 106 M. K. 5 · 105 м. к. 5, 18 м. к. 5 - 103 Fr. tularensis – после 24 2 · 105 м. к. 5 · 104 M. K. 107 м. к./мл 100 106 м. к. 6, 15 подращивания м. к. Y. pestis штамм EV 5 - 104 2 - 106 м. к. 100 5 · 105 M. K. 4 25 (после подращива-108 м. к./мл 10⁷ м. к. М. К. ния) Bac. anthracis штамм $5 \cdot 10^{6}$ B № № 1—24 50 2,5 ⋅ 105 м, к. | 5 ⋅ 104 м. к. 26 СТИ вегетативная 104 м. к. 103 м. к. м. к./мл не внесено форма Bac, anthracis штамм 100 106 м. к. 2 · 105 M. K. 5 · 104 M. K. 5 · 103 M. K. 27 СТИ вегетативная 107 м. к./мл 11 форма Bac. anthracis штамм 5 - 104 2 · 106 M. K. 15 · 105 M. K. 28 108 м. к./мл 100 10⁷ м. к. 10.24 СТИ вегетативная

2 · 10 4 OOE

2 · 106 OOE

5 · 106 м. к.

4

200

200

200

50

100

105 OOE./мл

107 OOE./мл

106 ООЕ./мл

108 м. к./мл

108 м. к./мл

6

4 · 103 OOE

4 · 105 OOE

106 м. к.

2 · 106 м. к. | 5 · 105 м. к.

2 · 105 OOE 4 · 104 OOE

103 OOE.

105 OOE.

104 OOE.

 $2.5 \cdot 10^{5}$

м. к.

Пробы в количестве 24 приготовлены в соответствии с МУ 4.2.1103—02 «Приготовление проб с имитаторами патогенных биологических агентов», утвержденными Минздравом России 27 01.02.

10⁷ м. к.

Дата приготовления «...» 20... г. в ...час. Ответственный за приготовление _____ тел.

9, 23

17

19

20

Осповакцина

Осповакцина

Осповакцина

19 BA

форма

Bac. anthracis штамм

СТИ споровая форма

Br. abortus штамм

Br. abortus штамм

Образец протокола внесения биологических агентов в пробы (протокол 2) (Указаны те же номера ПБА, что в графе ! протокола !)

				Номер	пробы					Ho	мер	а б	иол	оги	чес	ких	аге	нтс	В			
Учреж- дение, лаборат ория	Наименование пробы	Материал	Объем (мл) Вес (гр)	При изго- товле- нии	После шиф- рова- ния	V. cholerae O1 (нетоксигенный)	B, mallei	B. pseudomallei	C. ımmitıs	H. capsulatum	Ботулотоксин	R.prowazekii	E. coli	St. epidermidis	St. aureus	Bac. cereus	V. cholerae не O1	Осповакцина	Br. abortus 19 BA	Fr. tularensis	Y. pestis unrawan EV	Bac. anthracis штамм СТИ вегетативный
	Смыв с поверхности	жидкость	5	I			3							12								L
1	Фураж	зерно	2	2									10			15						
	Смыв с судна	жидкость	5	3		1							11				16					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	4											13						25	
1	Пунктат бубона	жидкость	1	5									10							23		
	Смыв с носоглотки	жидкость	5	6									10							24		
1	Смыв с носоглотки	жидкость	5	7							7				13							
цгсэн	Воздух	жидкость	5	8												14			21			
В	Фураж	зерно	2	9									11									29
"	Соскоб с кожи	жидкость	5	10										12								28
	Соскоб с кожи	жидкость	5	11												15						27
!	Смыв с поверхности	жидкость	5	12					5							14						
1	Смыв с поверхности	жидкость	5	13									11					17				
	Смыв с носоглотки	жидкость	5	14								89			13			18				
}	Смыв с поверхности	жидкость	5	15																24		
	Подстилочный ма- териал	солома	2	16									11						20			
	Воздух	жидкость	5	17												14				22		
	Смыв с поверхности	жидкость	5	18									10							23		
Ветери-	Воздух	жидкость	5	19			m						11									
нарная	Смыв с туши	жидкость	5	20				4						12								
лабора-	Смыв с поверхности	жидкость	5	21											13	15						
тория	Смыв с поверхности	жидкость	5	22		1								12								
	Фураж	зерно	2	23										12								29
	Смыв с туши	жидкость	5	24												15				L		28

Приложение 6 Образец протокола внесения биологических агентов в пробы (протокол 3)

		Материал	I	Номер пробы		Результат специфической индикации						
Учреж-			Объем (мл) Вес (гр)	Помер	проові	ожидаемый	фактически полученный					
дение, лабора- тория	Наименование пробы			при после изго- шиф- товле- нии ния		ПБА	время перво- го ответа (часы)	ПБА обна- ружен в течение (часов)	ПБА не обна- ружен	обнаружен дополни- тельный агент (на- именование)		
	Смыв с поверхности	жидкость	5	П		B. mallei	8					
	Фураж	зерно	2	2		ПБА не обнаружены	-					
	Смыв с судна	жидкость	5	3		V. cholerae	8					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	4		Y. pestis EV	8					
	Пунктат бубона	жидкость	i	5		Fr. tularensis	8					
	Смыв с носоглотки	жидкость	5	6		Fr. tularensis	24					
	Смыв с носоглотки	жидкость	5	7		Ботулинический токсин	48					
HECOL	Воздух	жидкость	5	8		Br. abortus	8					
ЦГСЭН	Фураж	зерно	2	9		Bac. anthracis СТИ	8					
В	Соскоб с кожи	жидкость	5	10		Bac. anthracis СТИ	24					
	Соскоб с кожи	жидкость	5	11	<u></u>	Bac. anthracis СТИ	24					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	12		C. immitis	8					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	13		осповакцина	72					
	Смыв с носоглотки	жидкость	5	14		осповакцина R. prowazekii	24 8					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	15		Fr. tularensis	24					
	Подстилочный материал	солома	2	16		Br. abortus 19 BA	8					
	Воздух	жидкость	5	17		Fr. tularensis	8					
	Смыв с поверхности	жидкость	5	18		Fr. tularensis	8					
Ветери-	Воздух	жидкость	5	19		B. mallei	8					
нарная	Смыв с туши	жидкость	5	20	<u> </u>	B. pseudomaller	8					
лабора-	Смыв с поверхности	жидкость	5	21		ПБА не обнаружены						
тория	Смыв с поверхности	жидкость	5	22		V. cholerae	8					
	Фураж	зерно	2	23		Bac. anthracis СТИ	8					
	Смыв с туши	жидкость	5	24		Bac. anthracis CTU	24					

Посредник Дата

Образец журнала выборочного контроля приготовленных проб

	Да	та		Расче	гное количе	ство БА	Результат контроля через						
№			Наименование	вІмл	пробы	в посеве на	6-	8 часс	В				
про- бы*	приго- товления проб	проведе- ния кон- троля	биоагентов	до усред- нения	после ус- реднения	питательную среду, куль- туру тканей ит д.	MAA	РПГА	ИФА	24 часа	48 часов	72 часа	
			E. coli	104 м. к.	2,5 · 10 ³ м к.	250 м. к.	х	х	х	32 коло- нии		-	
16	08.02	09.02	Br abortus 19 BA	106 м. к.	2,5 · 10 ⁵ м к.	2,5 · 10 ⁴ м. к.	2—4 в поле зрения	х	х	густой рост мелких коло- ний	типи чный рост	-	
20	08.02	09.02	B pseudomallei	106 м. к.	2,5 · 10 ⁵ м. к.	x	то же	++++	_	х	х	х	
20			St. epidermidis	10 ³ м. к.	2,5 · 10 ² м. к.	25 м. к.	Х	Х	х	6 ко- лоний		-	
24	08.02	02 09.02	Bac. cereus	10⁴ м. к.	2,5 · 10 ³ м. к.	250 м. к.	x	х	x	единич ные коло- нии	-		
24		07.02	Bac. anthracis (вегетативная форма)	2 · 106 м. к.	5 · 10 ⁵ м. к.	5 - 104 м. к.	1—2 цепоч- ки в поле зрения	++++	поло- житель ный	густой рост	_	_	

^{*} указан тот же состав проб, что и в прилож. 5.