

25134-8



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

БРУЦЕЛЛИН ВИЭВ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 25134-82

Издание официальное

Цена 5 коп.



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва

РАЗРАБОТАН Министерством сельского хозяйства СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

К. В. Шумилов, А. И. Климанов, Т. И. Малахова, А. Н. Касьянов, В. Б. Литовченко, Б. А. Лященко, Е. А. Гангалюк

ВНЕСЕН Министерством сельского хозяйства СССР

Член Коллегии А. Д. Третьяков

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 12 февраля 1982 г. № 585

ме 0,1 см³ по 3—5 инъекций с обеих сторон туловища в зависимости от количества испытуемых серий препарата.

Иглу вводят в складку кожи свинки, зажатую между большим и указательным пальцами, параллельно поверхности кожи с таким расчетом, чтобы не менее 3 мм иглы было погружено в кожу. Затем складку отпускают и нажимом на поршень вводят точно 0,1 см³ препарата. В месте инъекции должна образоваться выпуклость величиной с горошину. С целью предупреждения вытекания препарата иглу после введения задерживают на 2—3 с в коже и затем извлекают.

Точки инъекций каждой серии препарата последовательно чередуют, обозначая буквами алфавита от а до з или к в зависимости от количества испытуемых серий бруцеллина. Схема введения при испытании активности трех серий бруцеллина №№ 18, 19 и 20 представлена в табл. 3.

Для введения аллергенов применяют маркированные однограммовые шприцы, не пропускающие раствор под поршень или иглу. Каждый препарат вводят отдельным шприцом, имеющим номер или обозначение, соответствующее определенной серии препарата.

Таблица 3

Номер морской свинки	Обозначение точек инъекций серий бруцеллина								
1	а	б	в	г	д	е	ж		з
2	б	в	г	д	е	ж	з	а	
3	в	г	д	е	ж	з	а		б
4	г	д	е	ж	з	а	б		в
5	д	е	ж	з	а	б	в		г
6	е	ж	з	а	б	в	г		д
7	ж	з	а	б	в	г	д		е
8	з	а	б	в	г	д	е		ж
9	а	б	в	г	д	с	ж		з

Условные обозначения: а — референс-препарат, б — серия № 18, в — серия № 19, г — серия № 20, д — референс-препарат, е — серия № 18, ж — серия № 19, з — серия № 20.

3.8.4. Обработка результатов

На месте введения аллергенов у морских свинок появляется воспалительная реакция в виде различной отечной припухлости и гиперемии кожи. Учет интенсивности реакций проводят через 24 ч после введения препаратов путем измерения в миллиметрах среднего диаметра отека, образующегося в месте введения. Диаметр определяют следующим образом: авторучкой на боках животных намечают точками контуры отека. Затем на боковую поверхность морской свинки накладывают лист целлофана и перерисовывают

на него контуры отека с обозначением точек инъекций — а, б, в, г, д, е, ж, з (см. табл. 3) и номера каждого животного. Лист целлофана подписывают лица, производившие испытание препарата, с указанием даты учета реакции и номеров серий бруцеллина и подшивают в журнал учета активности препарата.

Для оценки активности испытуемой серии бруцеллина лист целлофана накладывают на миллиметровую бумагу, определяют продольный и поперечный диаметр каждого отека и вычисляют его среднюю величину с точностью до десятых. Затем определяют среднюю величину реакции, полученной на два введения испытуемой серии препарата. Аналогично рассчитывают среднюю величину реакции, полученной на введение референс-препарата. Результаты определения средних величин интенсивности реакций в миллиметрах заносят в таблицу (см. обязательное приложение) и сравнивают реакции, полученные на введение испытуемой серии бруцеллина и референс-препарата. Активность каждой серии бруцеллина устанавливают в единицах активности референс-препарата (бруцеллопротеина).

Идентичность активности испытуемой серии бруцеллина и референс-препарата определяют статистически с достоверностью 95—97,5 %. Для оценки существенности различия сравниваемых величин применяют метод критерия знаков (см. табл. 4), устанавливают минимальные значения числа опытов с однозначным результатом, при котором соответствующие различия между контрольными и опытными пробами достоверны.

Таблица 4

Количество животных с различными по интенсивности реакциями на испытуемый и контрольный препараты	Минимальное количество животных с большей (+) или меньшей (-) интенсивностью реакции на испытуемую серию
6	6
7	7
8	8
9	8
10	9
11	10
12	11
13	11
14	12
15	12
16	13
17	13
18	14
19	15
20	15

Испытуемую серию считают одинаковой по активности с референс-препаратором в случае, если не имеется различия в интенсивности вызываемых ими реакций или оно статистически не достоверно.

В случае меньшей активности испытуемой серии, препарат проверяют на удвоенном количестве животных. При получении аналогичного результата повторного испытания серию препарата считают не соответствующей требованиям настоящего стандарта.

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Бруцеллин должен быть фасован по 20 см³ в стерильные флаконы из нейтрального стекла вместимостью 20 см³ или по 50, 100 см³ во флаконы вместимостью 50, 100 см³.

Флаконы с бруцеллином должны быть закрыты стерильными резиновыми пробками и закатаны алюминиевыми колпачками и простерилизованы в автоклаве при температуре 103—105°C в течение 30 мин.

4.2. На флаконы наклеивают или несмываемой краской по стеклу наносят с помощью клише этикетку, на которой указывают:
наименование предприятия-изготовителя;
наименование препарата и его количество, см³;
номер серии;
дату выпуска;
срок годности;
номер госконтроля;
условия хранения и обозначение настоящего стандарта.

На этикетку флаконов вместимостью 50 и 100 см³ наносят товарный знак предприятия-изготовителя.

4.3. Флаконы вместимостью 20 см³ помещают по 16—20 флаконов в картонные коробки по ГОСТ 13501—68 с разделительными перегородками, обеспечивающими их целостность.

В каждую коробку вкладывают наставление по применению бруцеллина.

На коробку наклеивают этикетку, на которой указывают:
наименование и товарный знак предприятия-изготовителя;
наименование препарата;
количество флаконов;
количество препарата во флаконе, см³;
номер серии;
номер госконтроля;
дату выпуска;
срок годности;
условия хранения;
обозначение настоящего стандарта.

4.4. Флаконы вместимостью 50 и 100 см³, обернутые бумагой или алигнином, и коробки с бруцеллином упаковывают в ящики деревянные по ГОСТ 2991—76 или фанерные по ГОСТ 5959—80 массой не более 15 кг. Внутри ящика вкладывают 5—10 экземпля-

ров наставления по применению препарата и контрольный лист с указанием:

наименования предприятия-изготовителя и его товарного знака;
наименования препарата;
количества флаконов в ящике;
номера серии бруцеллина;
даты упаковки и фамилии или номера упаковщика.

4.5. На каждый ящик наносят транспортную маркировку по ГОСТ 14192—77 с указанием следующих дополнительных данных:

наименования предприятия-изготовителя и его товарного знака;
наименования препарата;
количества препарата в ящике;
номера серии препарата;
даты изготовления;
срока годности;
условий хранения;
условий транспортирования;
массы брутто;

обозначения настоящего стандарта;

предупредительной надписи: «Биопрепараты!»;

манипуляционных знаков «Осторожно, хрупкое!», «Боится нагрева», «Боится мороза».

4.6. Транспортируют бруцеллин всеми видами транспорта при температуре 2—15°C с соблюдением правил перевозки грузов, действующих на данном виде транспорта, в крытых вагонах мелкими отправками, а пассажирской скоростью в соответствии с правилами перевозок пассажиров и багажа по железным дорогам.

4.7. Бруцеллин хранят в чистом, сухом темном помещении при температуре 2—15°C.

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие бруцеллина требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения.

5.2. Гарантийный срок хранения бруцеллина — 1,5 года со дня его изготовления.

ПРИЛОЖЕНИЕ
Обязательное

ПРИМЕР ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВНОСТИ СЕРИИ БРУЦЕЛЛИНА

Номер животного	Средний диаметр отека, мм, после введения препарата		Наличие большей (+), меньшей (-) или одинаковой (=) реакции на испытуемый препарат в сравнении с контрольным
	Контрольный препарат	Испытуемая серия №19	
1	10,0	9,0	—
2	13,5	12,0	—
3	13,0	13,0	=
4	13,0	14,5	+
5	12,5	13,0	+
6	20,5	17,5	—
7	16,0	18,0	+
8	10,5	11,0	+
9	11,0	10,5	—
10	11,5	13,5	+
11	14,5	13,0	—
12	17,0	21,0	+
13	12,5	12,5	—
14	15,5	16,0	+

В данном случае количество животных с различными по интенсивности реакциями на испытуемую серию бруцеллина и контрольный препарат равно 12 (животных с одинаковой реакцией не учитывают). Подсчитывают число животных с большим количеством однозначных результатов (+ или —). В приведенном примере больше животных с более выраженной реакцией (+7).

По табл. 4 определяют достоверность различия активности испытуемой серии и контрольного препарата: общее количество животных с различными по интенсивности реакциями, полученными на введение испытуемого бруцеллина и контрольного препарата равно 12. При этом испытуемая серия бруцеллина будет отличаться от контрольной лишь в том случае, если не менее одиннадцати животных реагировали слабее (или интенсивнее) на ее введение.

В данном случае семь животных реагировали интенсивнее на введение испытуемой серии бруцеллина, следовательно, статистически достоверного различия в активности сравниваемых препаратов нет, они идентичны.

Редактор *Н. А. Арбунова*
Технический редактор *О. Н. Никитина*
Корректор *В. Ф. Малютина*

Сдано в наб. 04.03.82 Полл. к печ. 16.04.82 1,0 п. л. 0,96 уч.-изд. л. Тир. 10000 Цена 6 коп.
—Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, Новопресненский пер., 3.
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 258. Зак. 717

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА С СР**БРУЦЕЛЛИН ВИЭВ****Технические условия**

Brucellin ВИЭВ. Specifications

ОКП 93 8850

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 12 февраля 1982 г. № 585 срок действия установлен

с 01.01. 1983 г.

до 01.01. 1988 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на бруцеллин ВИЭВ, представляющий собой стерильную жидкость, содержащую специфические вещества, извлеченные из бруцелл.

Бруцеллин предназначен для диагностики бруцеллеза у мелкого рогатого скота и свиней.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Бруцеллин ВИЭВ должен изготавливаться в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическим правилам, утвержденным в установленном порядке.

1.2. Бруцеллин по физико-химическим и биологическим свойствам должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Характеристика и норма
Внешний вид	Прозрачная без опалесценции жидкость коричневато-желтого цвета, без хлопьев, осадка и механических примесей
Концентрация водородных ионов (рН)	7,0—7,4



Продолжение табл. I

Наименование показателя	Характеристика и норма
Массовая доля белка, мг/л Стерильность	250—300 Посевы на питательные среды не должны давать роста микрофлоры в течение десятисуточного выдерживания при температуре 37—38°C и 20—24°C
Безвредность	При подкожном введении белым мышам в объеме 0,5 см ³ не должен вызывать воспалительных явлений в месте инъекции или их гибели в течение 10 сут. Животные должны оставаться клинически здоровыми
Специфичность	При внутривенном введении здоровым овцам и морским свинкам не должен вызывать аллергической реакции
Антителность	Результаты исследования сыворотки крови овец в РА и РСК с бруцеллезным антигеном через 20—25 сут после введения бруцеллина должны быть отрицательными
Активность	При внутривенном введении в объеме 0,1 см ³ сенсибилизированным вакциниальным штаммом бруцеля морским свинкам должен вызывать аллергическую реакцию, аналогичную реакции на введение референс-препарата в дозе 200 ЕА

Примечание. Под референс-препаратором (контрольный препарат) понимают сухой очищенный препарат с известной биологической активностью бруцеллезных антигенов (брюцелло-протеин), изготовленный Всесоюзным государственным научно-контрольным институтом ветеринарных препаратов Министерства сельского хозяйства СССР.

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Бруцеллии принимают сериями. Под серией следует понимать определенное количество препарата, полученное в результате одноразового смешивания в одной емкости исходных материалов и специальной обработки их в одинх производственных условиях. Серия должна иметь свой номер, номер государственного контроля и должна быть оформлена одним документом о качестве.

2.2. Каждая серия бруцеллина должна быть принята государственным контролером Всесоюзного государственного научно-контрольного института ветеринарных препаратов Министерства сельского хозяйства СССР.

2.3. Внешний вид бруцеллина определяют по каждому флакону всей серии препарата.

2.4. Для контроля качества бруцеллина от каждой серии отбирают 20 флаконов.

2.5. Определение специфичности бруцеллина на морских свинках проводят на каждой серии препарата, на овцах — на каждой десятой серии.

2.6. Определение антигенностии бруцеллина проводят на каждой десятой серии препарата.

2.7. При получении неудовлетворительных результатов испытаний хотя бы по одному из показателей по нему проводят повторные испытания удвоенного количества флаконов препарата.

Результаты повторных испытаний распространяются на всю серию.

2.8. Контроль качества бруцеллиса по требованию потребителя проводят государственный контролер или Всесоюзный государственный научно-контрольный институт ветеринарных препаратов Министерства сельского хозяйства СССР.

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

3.1. При отборе проб флаконы отбирают из разных мест нескольких упаковок. 10 флаконов используют для испытаний, а 10 оставляют в архиве государственного контролера на 3 года.

3.2. Для определения внешнего вида, отсутствия хлопьев, осадка и примесей флаконы с бруцеллином встряхивают и просматривают в проходящем свете.

3.3. Концентрацию водородных ионов (рН) определяют электрометрическим методом, используя потенциометр ЛПУ-01 или другие приборы того же класса точности, в соответствии с правилами, приложенными к прибору.

3.4. Определение массовой доли белка

Сущность метода заключается в осаждении белка азотной кислотой и последующем измерении степени помутнения раствора на фотоэлектроколориметре.

3.4.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Фотоэлектроколориметр ФЭК-Н-57 или других аналогичных марок.

Весы аналитические с разновесами АДВ-200 или других аналогичных марок того же класса точности.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515—75.

Пипетки стеклянные мерные по ГОСТ 20292—74 вместимостью 1,5 и 10 см³.

Флаконы стеклянные с притертой пробкой вместимостью 200 см³.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, концентрированная.

Магний сернокислый по ГОСТ 4523—77.

Альбумин сывороточный бычий лиофилизованный марки Б.

Среда питательная жидккая, используемая для культивирования штамма бруцелла абортус В-1 реакторным методом.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

3.4.2. Подготовка к испытанию

3.4.2.1. Приготовление реагента

Один объем концентрированной азотной кислоты смешивают с четырьмя объемами насыщенного раствора сернокислого магния. Раствор хранят в стеклянной посуде с притертой пробкой неограниченное время.

3.4.2.2. Построение калибровочной кривой.

Готовят основной раствор белка на питательной среде, которую применяют для выращивания штамма В-1 в реакторах. Для этого в 100 см³ среды растворяют 100 мг кристаллического бычьего альбумина. Из основного раствора готовят разведения (см. табл. 2).

Таблица 2

Номер пробирки	Объем, см ³		Концентрация белка, мг/л
	основного раствора	дистиллированной воды	
1	0,1	4,9	20
2	0,3	4,7	60
3	0,5	4,5	100
4	0,7	4,3	140
5	0,9	4,1	180
6	1,1	3,9	220
7	1,3	3,7	260
8	1,5	3,5	300
9	3,5	6,5	350
10	1,0	3,0	400
11	4,5	5,5	450
12	3,0	3,0	500

Берут три пробирки, вносят в них по 1 см³ из каждого разведения и добавляют по 1 см³ реагента. Через 15 мин производят измерение плотности взвеси конгломератов белковых молекул на фотоэлектроколориметре при длине волны 420—450 нм, используя кюветы с толщиной слоя 0,5 см. На оси абсцисс откладывают средние показания экстинций, а на оси ординат — концентрацию белка в мг/л.

3.4.3. Проведение испытания

В пробирку вносят 1 см³ исследуемого аллергена и 1 см³ реагента и смешивают путем встряхивания. Через 10—15 мин помутневшую жидкость колориметрируют на фотоэлектроколориметре при длине волны 420—450 нм против разведенного в два раза дистиллированной водой исследуемого аллергена, используя кюветы с толщиной слоя 0,5 см, и записывают показания прибора.

3.4.4. Обработка результатов

Из трех параллельных определений находят среднюю величину показателя оптической плотности и по калибровочной кривой определяют содержание белка в препарате в мг/л.

3.5. Определение стерильности

3.5.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Термостат с температурой нагрева 37—38° С и 20—24° С.

Автоклав.

Пипетки мерные стеклянные по ГОСТ 20292—74 вместимостью 1,2 и 5 см³.

Флаконы стеклянные вместимостью 100 см³.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515—75.

Воронки стеклянные по ГОСТ 8613—75.

Пробки ватно-марлевые.

Печень крупного рогатого скота, парная, охлажденная или однократно замороженная.

Агар микробиологический по ГОСТ 17206—71 или агар пищевой по ГОСТ 16280—70.

Пептон сухой ферментативный по ГОСТ 13805—76.

Глицерин по ГОСТ 6259—75.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5.2285—75.

Масло вазелиновое медицинское по ГОСТ 3164—78.

Д-глюкоза по ГОСТ 6038—79.

Бульон мясо-пептонный по ГОСТ 20730—75.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Вода водопроводная.

3.5.2. Подготовка к испытанию

В соответствии с действующей рецептурой готовят мясо-пептонный агар (МПА), мясо-пептонный бульон (МПБ) по ГОСТ 20730—75, мясо-пептонный печеночный бульон (МППБ) под вазелиновым маслом (среда Китт-Тароцци) и среду Сабуро. МПА разливают в пробирки по 5—6 см³, МПБ, МППБ под вазелиновым маслом по 8—10 см³ в пробирки и по 50—60 см³ во флаконы вместимостью 100 см³. Пробирки и флаконы закрывают ватно-марлевыми пробками и стерилизуют в автоклаве при температуре 115° С в течение 30 мин.

3.5.3. Проведение испытания

Стерильной стеклянной мерной пипеткой проводят посев по 0,5—1 см³ из пяти флаконов бруцеллина на питательные среды в пробирках и по 1—2 см³ — во флаконах. Каждый флакон препарата высевают на две пробирки каждой среды и на два флакона с МПБ, МППБ под вазелиновым маслом.

Посевы выдерживают в термостате в течение 10 сут при температуре 37—38°C, а на среде Сабуро — при 20—24°C.

3.5.4. Обработка результатов

Посевы должны оставаться стерильными в течение срока наблюдения. При наличии роста микрофлоры хотя бы на одной из питательных сред в пробирках или флаконе посев повторяют из удвоенного количества флаконов препарата. В случае повторного роста микрофлоры серию бруцеллина считают не соответствующей требованиям настоящего стандарта.

3.6. Определение безвредности

3.6.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Шприц вместимостью 5 см³.

Иглы инъекционные № 0625.

Тампоны ватные.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5.2285—75.

3.6.2. Подготовка к испытанию

Шприцы и инъекционные иглы стерилизуют путем кипячения в дистиллированной или кипяченой воде в течение 30—60 мин. Ватные тампоны заворачивают в пергаментную бумагу, помещают в бикс и стерилизуют в автоклаве при температуре 120°C в течение 1 ч. Допускается готовить тампоны впрок.

3.6.3. Проведение испытания

Металлический колпачок флакона с препаратом приоткрывают, резиновую пробку обрабатывают тампоном, смоченным спиртом, и шприцом набирают препарат. Бруцеллин вводят пять здоровым белым мышам массой 18—25 г подкожно в области паха или спины в дозе 0,5 см³.

3.6.4. Обработка результатов

Бруцеллин считают безвредным, если все животные остаются клинически здоровыми в течение 10 сут и в месте инъекции отсутствуют воспалительные явления.

При наличии воспалительных явлений в месте инъекций препарата или гибели хотя бы одного животного контроль безвредности серии повторяют на удвоенном количестве белых мышей. При наличии в повторном опыте общей или местной реакции у животных или гибели серии бруцеллина считают не соответствующей требованиям настоящего стандарта.

3.7. Определение специфичности и антигенности

3.7.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Баня водяная с терморегулятором.

Депилаторий.

Шприц стеклянный вместимостью 1,2 и 5 см³.

Иглы инъекционные №№ 0416—0425, 0612—0625 и 0840.

Штативы для пробирок.

Тампоны ватные стерильные.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515—75.

Пипетки мерные стеклянные по ГОСТ 20292—74 вместимостью 1,2 и 5 см³.

Комплément сухой для реакции связывания комплемента (РСК) по ГОСТ 16446—78.

Сыворотка гемолитическая для РСК по ГОСТ 16445—78.

Эритроциты барана.

Референс-препарат.

Антиген единый бруцеллезный для реакции агглютинации (РА) и РСК или реакции длительного связывания комплемента (РДСК).

Сыворотка крови овец нормальная.

Сыворотка позитивная бруцеллезная крови овец или крупного рогатого скота.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5.2285—75.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77.

Фенол по ГОСТ 6417—72.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

3.7.2. Подготовка к испытанию

За сутки до проведения испытания бруцеллина на морских свинках на боковой поверхности туловища животных удаляют шерсть путем выщипывания или депилаторием.

Содержимое ампулы референс-препарата разводят с таким расчетом, чтобы в 1 см³ препарата содержалось 2000 ЕА. Раствор препарата готовят в день проведения испытания (хранение раствора недопустимо). Шприцы, иглы и тампоны готовят, как указано в п. 3.6.2.

3.7.3. Проведение испытания

Здоровым морским свинкам-альбиносам или с белыми боками массой 350—600 г каждая вводят в депилированный участок внутркожно бруцеллин в объеме 0,1 см³. Одновременно на симметричном участке другой стороны туловища вводят референс-препаратор в дозе 200 ЕА в объеме 0,1 см³. Учет реакции проводят через 24 ч.

При определении специфичности и антигенностии на овцах используемую серию бруцеллина вводят 10—20 невакцинированным против бруцеллеза здоровым овцам под кожу нижнего века в объеме 0,5 см³ (пальпебральная пробы) и внутркожно в области подхвостовой складки в объеме 0,2 см³. Одновременно в противоположную подхвостовую складку вводят референс-препаратор в дозе 400 ЕА. Учет реакции проводят через 48 ч.

Овец отбирают из хозяйств, благополучных по бруцеллезу мелкого и крупного рогатого скота и инфекционному эпидидимиту баранов в течение последних двух лет.

Антигенные свойства определяют через 20—25 сут после вве-

дения препарата путем исследования сыворотки крови овец в РА и РСК с бруцеллезным антигеном.

3.7.4. Обработка результатов

Препарат считают специфичным, если он не вызывает аллергических реакций у здоровых морских свинок и овец. Результаты исследования сыворотки крови овец после введения бруцеллина в РА и РСК должны быть отрицательными. При получении положительных или сомнительных реакций антигенные свойства серии препарата испытывают на удвоенном количестве овец. При повторном получении положительных или сомнительных реакций серию бруцеллина считают не соответствующей требованиям настоящего стандарта.

3.8. Определение активности

3.8.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Шприц стеклянный вместимостью 1 см³.

Депилаторий.

Иглы инъекционные №№ 0416—0426 и 0840.

Тампоны ватные стерильные.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515—75.

Пипетки мерные по ГОСТ 20292—74 вместимостью 1 и 5 см³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77.

Референс-препарат.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

3.8.2. Подготовка к испытанию

3.8.2.1. Для сенсибилизации берут здоровых морских свинок-альбиносов или с белыми боками массой не менее 350 г. Сенсибилизируют животных путем подкожного введения двухсуточной агаровой культуры одного из вакциниальных штаммов: Бруцелла абортус 104-М, Бруцелла абортус 19 в дозе 1—2 млрд. или Бруцелла мелитензис Рев-1 в дозе 500 млн. микробных клеток по оптическому стандарту мутности ГНИИСК им. Л. А. Тарасевича. Через 4 недели после прививки на морских свинках проводят определение активности бруцеллина. Животные могут быть использованы не более 6 месяцев с интервалом между испытаниями не менее 4 недель. При повторных исследованиях пробы ставят на участках кожи, не подвергавшихся воздействию аллергена в предыдущих опытах.

3.8.2.2. Референс-препарат разводят, как указано в п. 3.7.2.

3.8.2.3. Шприцы и инъекционные иглы стерилизуют, как указано в п. 3.6.2.

3.8.2.4. Шерсть с боков животных удаляют, как указано в п. 3.7.2.

3.8.3. Проведение испытания

Бруцеллин и референс-препарат в дозе 200 ЕА вводят 12—15 морским свинкам внутрикожно в депилированные участки в объе-