

<<GB 27527-27552-中国国>>

图书基本信息

书名：<<GB 27527-27552-中国国家标准汇编-505>>

13位ISBN编号：9787506669702

10位ISBN编号：7506669706

出版时间：2012-9

出版时间：中国标准出版社

作者：中国标准出版社 编

页数：458

字数：795000

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

## <<GB 27527-27552-中国国>>

### 内容概要

《中国国家标准汇编（505 GB 27527-27552）（2011年制定）》是一本综合性国家标准集。自1983年起，按国家标准顺序号以精装本、平装本两种装帧形式陆续分册汇编出版。它在一定程度上反映了我国建国以来标准化事业发展的基本情况和主要成就，是各级标准化管理机构，工矿企事业单位，农林牧副渔系统，科研、设计、教学等部门必不可少的工具书。

《中国国家标准汇编（505 GB 27527-27552）（2011年制定）》收入我国每年正式发布的全部国家标准。

## 书籍目录

- GB / T 27527--2011禽脑脊髓炎诊断技术  
GB / T 27528 2011 口蹄疫病毒实时荧光RT—PCR检测方法  
GB / T 27529—2011马接触传染性子宫炎诊断技术  
GB / T 27530—2011牛出血性败血症诊断技术  
GB / T 27531 2011  
病毒性脑病和视网膜病病原逆转录—聚合酶链式反应(RT—PCR)检测方法  
GB / T 27532 . --2011犬瘟热诊断技术  
GB / T 27533 2011犬细小病毒病诊断技术  
GB / T 27534 . 1—2011畜禽遗传资源调查技术规范第1部分：总则  
GB / T 27534 . 2--2011畜禽遗传资源调查技术规范第2部分：猪  
GB / T 27534 . 3—2011畜禽遗传资源调查技术规范第3部分：牛  
GB / T 27534 . 4--2011畜禽遗传资源调查技术规范第4部分：绵羊  
GB / T 27534 . 5—2011畜禽遗传资源调查技术规范第5部分：山羊  
GB / T 27534 . 6---2011畜禽遗传资源调查技术规范第6部分：马(驴)  
GB / T 27534 . 7—2011畜禽遗传资源调查技术规范第7部分：骆驼  
GB / T 27534 . 8 2011畜禽遗传资源调查技术规范第8部分：家兔  
GB / T 27534 . 9—2011畜禽遗传资源调查技术规范第9部分：家禽  
GB / T 27535--2011猪流感HI抗体检测方法  
GB / T 27536--2011猪流感病毒分离与鉴定方法  
GB / T 27537—2011 动物流感检测 A型流感病毒分型基因芯片检测操作规程  
GB / T 27538--2011 动物流感检测  
A型H1N1流感病毒中HA、NA的焦磷酸测序检测方法  
GB / T 27539--2011 动物流感检测 A型流感病毒通用荧光RT—PCR检测方法  
GB / T 27540—2011猪瘟病毒实时荧光RT—PCR检测方法  
68 / T 27541 2011货运缆车技术规范  
GB / T 27542—2011 蓄电池托盘搬运车  
GB / ' F 27543—2011手推升降平台搬运车  
GB / T 27544 2011工业车辆 电气要求  
GB / T 27545--2011水平循环类机械式停车设备  
GB / T 27546—2011起重机械滑轮  
GB / T 275472011升降工作平台 导架爬升式工作平台  
GB / T 27548—2011 移动式升降工作平台 安全规则、检查、维护和操作  
GB / T 27549--2011移动式升降工作平台操作人员培训  
GB 27550—2011气瓶充装站安全技术条件  
GB / T 27551—2011金属材料焊缝破坏性试验断裂试验  
GB / T 27552—2011 金属材料焊缝破坏性试验焊接接头显微硬度试验

章节摘录

版权页： 插图： 5病毒分离 5.1 样品采集和处理 5.1.1 活犬可采集泪液、鼻液、唾液、粪便，病死犬可采集肝、脾、肺等组织器官。

5.1.2 上述样品用无血清DMEM制成20%组织悬液，10 000 r / min离心20 min，取上清液，经0.45 μm微孔滤膜过滤，滤液用于CDV分离。

5.2 操作方法 5.2.1 细胞培养 用含8%新生牛血清的DMEM培养基在细胞培养瓶（中号瓶）培养Ver0细胞，置37℃二氧化碳培养箱，单层细胞长至80%~90%时，接种样品上清。

5.2.2 病料接种 取0.1 mL处理好的样品上清接种Ver0细胞，置37℃二氧化碳培养箱吸附1 h，加入无血清DMEM继续培养5 d~7 d，观察结果。

5.3 结果判定 若接种未出现细胞病变，应将细胞培养物冻融后盲传三代，如仍无细胞病变，则判为CDV病原分离阴性。

若Ver0细胞培养4 d~5 d出现细胞病变（如细胞变圆、胞浆内颗粒变性和空泡形成，随后形成合胞体，并在胞浆中出现包涵体），可用免疫酶检测、免疫组织化学检测和RT—PCR三种方法之一进行确诊。

编辑推荐

《中国国家标准汇编505:GB27527-27552(2011年制定)》是各级标准化管理机构，工矿企事业单位，农林牧副渔系统，科研、设计、教学等部门必不可少的工具书。

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介, 请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>