

## ИННОВАЦИОННАЯ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ЭХИНОКОККОЗА ОВЕЦ

Аминжонов Шерзод Мирабосович, Ачилов Турсунмурод Нарзиевич

Научно – исследовательский институт ветеринарии, Республика Узбекистан, г. Самарканд

## ҚҮЙЛАР ЭХИНОКОККОЗИ ПРОФИЛАКТИКАСИ УЧУН ИННОВАЦИОН ВАКЦИНА

Аминжонов Шерзод Мирабосович, Ачилов Турсунмурод Нарзиевич

Ветеринария илмий – тадқиқот институти, Ўзбекистон Республикаси, Самарканд ш.

## INNOVATIVE VACCINE FOR THE PREVENTION OF ECHINOCOCCOSIS OF SHEEP

Aminjonov Sherzod Mirabosovich, Achilov Tursunmurad Narzievich

Scientific Research Institute of Veterinary Medicine, Republic of Uzbekistan, Samarkand

e-mail: [nivi@vetgov.uz](mailto:nivi@vetgov.uz)

**Резюме.** Уибду мақолада майда шохли ҳайвонларнинг эхинококкозига қарши инновацион вакцинани патентлаштириши натижасалари келтирилган.

**Калит сўзлар.** Вакциналар, эхинококкоз, олдини олиш, инновация, қўйлар, итлар.

**Abstract.** The article presents the results of patenting a new innovative vaccine for the prevention of echinococcosis in small cattle and dogs.

**Keywords.** Vaccines, echinococcosis, prevention, innovation, sheep, dogs.

**Введение.** Проблема борьбы с эхинококкозом в настоящее время также остается актуальной серьезной задачей и оздоровление хозяйств Узбекистана, путем применения систем мероприятий сможет привести к решающему успеху.

В связи с этим, создание инновационных вакцин является актуальным и тем самым поможет остановить заболеваемость животных и людей эхинококкозом.

Известна вакцина для профилактики ларвальных тениидозов и профилактики эхинококкоза сельскохозяйственных животных, включающая культуру онкосфер, среду 199 и сыворотку крови, гидроокись алюминия, мертиолят, бензилпенициллина калиевую соль и стрептомицина сульфат, а в качестве лярвоцист культуры онкосфер, 0,6%: сыворотка крови -10-15, бензилпенициллина калиевая соль-0,027-0,03; стрептомицина сульфат-0,018-0,02; мертиолят-0,009-0,01; гидроокись алюминия -10-15; среда 199 - остальное, двухступенчатая культура лярвоцист-1,9x10<sup>6</sup>-2,1x10<sup>6</sup> экз./1мл вакцины [1].

Недостатками являются: 1. Культура *Multiceps multiceps* (онкосфер), опасна для здоровья человека; 2. необходимость закрытого помещения для забора материала вакцины от собак доноров.; 3. использование консерванта – мертиолята.

**Целью исследований** является повышение эффективности вакцины для профилактики эхинококкоза мелкого рогатого скота и собак.

Сущность заключается в том, что в состав вакцины входят сыворотка крови ягнят, консервант - фенол, антибиотик - бровациллин, адьювант - ГОА, иммуностимуляторы - пирацетам и фумаровая кислота, иммуностимулирующее противоотечное средство - экстракт астрагала шерстисто-цветкового, питательная среда 199, содержащая культуру протосколлексов эхинококковых

пузырей, позволяющие повысить эффективность вакцины, получить хорошее сенсибилизирующее свойство и образовать стойкий иммунитет у ягнят и собак.

**Вакцина отличается** от наиболее близкого аналога тем, что, во-первых: в предлагаемой вакцине используют сыворотку крови ягнят, во-вторых, она не содержит сапонин; в - третьих, дополнительно содержит антибиотик бровациллин, в - четвертых - она содержит иммуностимуляторы пирацетам и фумаровую кислоту; в - пятых она содержит иммуностимулятор и как противоотечное средство экстракт астрагала шерстисто-цветкового, а в аналогах не содержится.

Вакцина образует невосприимчивость к эхинококкозу, обладает не токсичным действием, обладает противоопухолевой активностью, экологически чистая и обеспечивает охрану окружающей среды от инфицирования протосколлексами. Связь между введением пирацетама и эффективностью вакцины следующая: повышается иммуногенность вакцины, за счет выраженного общестимулирующего действия и специфического эффекта на клеточные факторы иммунитета. Введение антибиотика бровациллина, являющегося комплексным антибиотиком нового поколения, оказывает бактерицидное действие и способствует оптимальному росту сколексов и подавляет банальную микрофлору. Введение фумаровой кислоты купирует аллергические реакции, повышает резистентность организма животных и повышает пролонгирующий эффект вакцины. Введение её способствовало возрастанию содержания гемоглобина у собак в опытных группах, иммунизированных вакциной, на 1,5-2,5% выше, чем у собак иммунизированных вакциной из аналога. Наблюдалось также увеличение количества эритроцитов в крови. Данный показатель был выше на 9%, по сравнению с н.б.а., а лейкоциты снижались, т.е. резистентность организма, невос-

приимчивость и устойчивость организма мелкого рогатого скота и собак к эхинококкозу повышалась. Введение экстракта астрагала шерстисто цветкового в том, что он обладает витаминизирующим свойством, противоопухолевым и стимулирующим действием на сердечно – сосудистую систему.

**Полученные результаты.** Получен Патент РУз, UZ № 1AP 06384, 2020г. [3]. Опыты проводили в виварии УзНИВИ, в 2008-2018 гг. и в хозяйствах «Мингбулук», «Жонгельды», «Кизилкум» Кенемехского района Навоийской области. Для получения исходного материала брали протосколексы эхинококковых пузырей о ягнят экспериментально зараженных эхинококкозом. Извлеченные в стерильных условиях из печени, легких и других внутренних органов овец эхинококковые пузыри вскрывали и содержимое их переносили в стерильные колбы. После надосадочную жидкость сливали, а протосколексы переносили в желудочный сок для того, чтобы освободить их от оболочек и выдерживали 14 часов. Затем надосадочную жидкость сливали и осадок вместе с протосколексами переносили в кишечный сок. Протосколексы выдерживали 20 мин, затем центрифугировали 5 мин при 6 тыс.об/мин. Затем надосадочную жидкость сливали, а осадок вместе с протосколексами переносили в питательную среду 199. Для приготовления 10 л вакцины в среды 199 с протосколексами добавляли бровациллин - 20,0 г; натриевую соль гликохолевой кислоты -40 г; сыворотку крови ягнят 5 г и культивировали в термостате в течение 60 часов при температуре +37°C при pH 7,6. Выращенную культуру проверяли на стерильность, путем высева на питательные среды по 0,5 мл на мясопептонный бульон (МПБ), мясо-пептонный агар (МПА). Затем определяли количество протосколексов в 1 мл среды. Доводили их количество до 1500 экз./мл. Затем в суспензию добавляли консервант фенол в качестве консерванта, адьювант гидроокись алюминия, экстракт астрагала шерстисто-цветкового *Astragalus dasyanthus* Pall., пирацетам и фумаровую кислоту в следующих количествах: фенол- 18 мл, гидроокись алюминия-700г, пирацетам - 9г, фумаровая кислота-1г, экстракт астрагала шерстисто-цветкового -20 мл.

Экстракт астрагала шерстисто цветкового готовили следующим образом: брали надземную часть растения сушили, измельчали, затем 1 часть измельченного растения заливали 5 ч. физиологического раствора помещали в экстрактор и экстрагировали в течение 8 часов при температуре 55°C. Затем смесь фильтровали, центрифugировали, надосадочную жидкость. Сливали и консервировали, путем добавления 0,5% лимонной кислоты. Готовую вакцину тщательно перемешивали и

разливали во флаконы. Проводили контроль на активность, безвредность, стерильность. Каждую приготовленную серию вакцины проверяли на отсутствие механических примесей, стерильность, безвредность, содержание белка и активность. Стерильность антигена проверяли высевом на питательные среды, элективные для аэробов и грибов. Бактериологический контроль осуществляли посевом на мясопептонный агар (МПА) и мясопептонный бульон (МПБ) путем инкубации при +37°C в течение 10 дней. Посевы в течение 14 дней оставались стерильными. Безвредность вакцины проверяли на белых беспородных мышах массой 18-25 г, взятых из группы заведомо здоровых животных. Вакцину вводили внутримышечно в дозе 0,5 мл. В первом опыте животные были разделены на три группы по 5 мышей в каждой: мышам 1 группы вводили 0,3 мл вакцины, 2 группы - 0,5 мл вакцины, 3 группа служила контролем. Вакцина оказалась безвредной, так как все животные остались клинически здоровыми в течение 10 дней, и на месте введения не было воспалительных явлений. Иммуногенность вакцины контролировали в реакции непрямой гемагглютинации (РНГА) по титру антител в сыворотке крови вакцинированных ягнят и систематического убоя. Титр антител считался удовлетворительным при положительных результатах РНГА в разведении сыворотки 1:80 и выше. Иммуногенность вакцины сохраняется не менее 12 месяцев при 4-8 °C. В таблице 1 представлен анализ 5 вариантов вакцин. Как видно из данных таблицы, первые три варианта приготовленной вакцины содержали бровациллин в интервале 20-22 г и компоненты в указанных пределах, что является оптимальным составом вакцины, при котором при проверке готовой вакцины рост базальной микрофлоры отсутствовал и длительность иммунитета составляла 12 мес. Вакцину применяли внутримышечно на внутренней поверхности бедра в дозах 2-3 мл на голову однократно в возрасте ягнят 45-60 дней.

Напряженность и длительность иммунитета проверяли заражением вакцинированных ягнят. У вакцинированных ягнят иммунитет наступил не позже 20 дней после вакцинации. Продолжительность иммунитета у них составила 1 год. В таблице 2 представлены результаты вакцинации ягнят против эхинококкоза (контроль-невакцинированные ягнята).

Из таблицы 2 видно, что при вакцинации в четвертой группе эффективность равна 93% и не обнаружено живых эхинококковых пузырей, а в контроле при забое выявлено 86,6 живых пузырей в среднем, а в аналоге эффективность составила 90%. Иммунитет у привитых собак наступает не позже 20 дней после вакцинации и сохраняется в течение одного года и более.

**Таблица 1.** Анализ иммуногенности пяти вариантов изготовленных вакцин

Номер варианта	Рост банальной микрофлоры (колоний)	Иммуногенность (РНГА), титр антител	Длительность иммунитета, мес.
1	отсутствуют	80-160	12
2	отсутствуют	80-160	12
3	отсутствуют	80-160	14
4	отдельные	80-160	6
5	отдельные	20-80	4

**Таблица 2.** Результаты вакцинации ягнят против эхинококкоза

Число групп ягнят	Число вакцинированных ягнят, голов	Период после заражения ягнят, дни	Результаты забоя ягнят				В том числе				
			Число незаболевших ягнят	Из них			Среднее число на 1 голову ягненка	Среднее число неинфекционных пузырей на 1 голову ягненка	Среднее число инвазионных пузырей на 1 голову ягненка		
				Число заболевших ягнят	Число эхинококковых пузырей	Число инвазионных эхинококк. пузырей					
1	15	45	10	5	128	53	75	25,6	10,6	58,6	66,6
2	15	45	11	4	162	61	101	40,5	15,2	62,3	73,3
3	15	45	12	3	128	-	128	42,7	-	42,7	80,0
4	15	45	14	1	35	-	35	35,0	-	35,0	93,3
Всего	60	45	47	13	453	114	339	34,3	8,8	26,1	78,3
Контроль	5	45	5	-	445	433	12	89,0	86,6	2,6	-
аналог	10	45	8	1	45	-	45	45	-	45	80

Эффективность вакцины, прежде всего заключается в том, что она может быть применена в народном хозяйстве Узбекистана, исключает затраты направленные на недопущение заражения собак и мелкого рогатого скота эхинококкозом, тем самым обеспечивается охрана окружающей среды, не нарушается экология, путем их вакцинации и будет не допущено заражение других животных.

#### Выводы.

1. Вакцина является не дорогой, исключены затраты на дефицитные импортные и дорогостоящие компоненты.

2. Получен Патент РУз, UZ № IAP 06384,2020.

3. Эффективность предложенной вакцины достигает 93,3 %.

4. Иммунитет у привитых животных наступает не позже 20 дней после вакцинации и сохраняется в течение одного года и более.

#### Литература:

1. Авторское свидетельство SU№ 1237214, МПК A 61 K 39/00,1986г.
2. Патент РУз, UZ № IAP 02559, 2005г.
3. Патент РУз, UZ №IAP 06384, 2020г.

#### ИННОВАЦИОННАЯ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ЭХИНОКОККОЗА ОВЕЦ

Аминжонов Ш.М., Ачилов Т.Н.

**Резюме.** В статье приведены результаты по патентованию новой инновационной вакцины для профилактики эхинококкоза мелкого рогатого скота и собак.

**Ключевые слова.** Вакцины, эхинококкоз, профилактика, инновация, овцы, собаки.