

испытуемого препарата готовят его разведения с учетом предполагаемого содержания антиальфастафилолизина (в МЕ/мл) по схеме (табл. 1).

Таблица 1 - Схема разведения исследуемых препаратов

№ пробирки	Предполагаемое содержание антиальфастафилолизина, (МЕ/мл)	Разведение препарата	Количество вносимого в пробирку	
			исследуемого препарата, мл	0,9% раствора натрия хлорида, мл
1	0,2	-	0,5	-
2	0,5	1:2,5	1,0	1,5
3	1	1:5	1,0	4,0
4	2	1:10	1,0	9,0
5	3	1:15	0,5 (из пробирки № 3)	1,0
6	4	1:20	0,5 (из пробирки № 3)	1,5
7	5	1:25	0,5 (из пробирки № 3)	2,0
8	6	1:30	0,5 (из пробирки № 3)	2,5
9	7	1:35	0,5 (из пробирки № 3)	3,0
10	8	1:40	0,5 (из пробирки № 3)	3,5
11	9	1:45	0,5 (из пробирки № 3)	4,0
12	10	1:50	0,5 (из пробирки № 3)	4,5
13	14	1:70	0,5 (из пробирки № 4)	3,0
14	16	1:80	0,5 (из пробирки № 4)	3,5
15	18	1:90	0,5 (из пробирки № 4)	4,0
16	20	1:100	0,5 (из пробирки № 4)	4,5
17	22	1:110	0,5 (из пробирки № 4)	5,0
18	24	1:120	0,5 (из пробирки № 4)	5,5
19	26	1:130	0,5 (из пробирки № 4)	6,0
20	28	1:140	0,5 (из пробирки № 4)	6,5 и т.д

Каждый опыт сопровождается контролем, необходимым для подтверждения соблюдения условий проведения испытания. Контроль предусматривает оценку точности взятой в опыт дозы стафилококкового токсина и, при необходимости, коррекцию результатов опыта с помощью СО антиальфастафилолизина.

СО антиальфастафилолизина разводят 0,9% раствором натрия хлорида до содержания 1 МЕ антиальфастафилолизина в 1 мл. Далее из этого