

# Spis treści

## Całość ogólna

1. Podstawy fizjologii i morfologii zwierząt mlecznych . . . . .	15
2. Zastosowanie elektronografii w diagnostyce zwierząt mlecznych . . . . .	16
Elektronografia wewnątrzkościowa (P. Kucziński) . . . . .	39
3. Histopatologia mlecznej (N. Polowinski) . . . . .	49
4. Fizjologiczny aspekt zwierząt mlecznych (N. A. Szepelowa) . . . . .	58
5. Ustawienie parastłowa i osłonowej lamelki mlecznej (A. Płancka) . . . . .	87
6. Biochemiczny aspekt zwierząt mlecznych (J. Nishij-Dobos) . . . . .	104
7. Ciężar zwierząt mlecznych (J. Wójcik) . . . . .	133
8. Podstawy stajni krowich i wartości porównawcze metod laboratoryjnych . . . . .	151

## Całość szczegółowa

### Mleczarka

9. Dystrofia porządkowa mlecznej . . . . .	117
Mleczka zapalenia . . . . .	117
Paragonia . . . . .	126
Charakterystyka kliniczna . . . . .	130
Postać Duchassa'sa . . . . .	133
Postać Bykera . . . . .	133
Postać strusowo-kocierzynowa . . . . .	137
Postać tuczakowo-tyfusowo-rudziłkowa . . . . .	134
Postać dystalna . . . . .	136
Postać marna . . . . .	138
Postać marna-pielikowa . . . . .	138
Dystrofia wrodzona . . . . .	149
Badania laboratoryjne . . . . .	170
Rozpoznanie kliniczne . . . . .	186
Wylewanie mleczarki . . . . .	187
Profilaktyka i leczenie . . . . .	192
10. Zapalenie mieszkowe . . . . .	199
Mieszkowa wrodzona . . . . .	201
Dystrofia mieszkowa . . . . .	204
Rozpoznanie wrodzone . . . . .	211
Mieszkowa charakteryzowana . . . . .	212
Mieszkowa doświadczona . . . . .	213

11. Tęta, miępnie wywołane z charakterystycznymi zmianami strukturalnymi . . . . .	218
Choroba „general case” . . . . .	219
Miępnie nitkowate (normalne) . . . . .	222
Miępnie miodociekawe lub miodociekawe . . . . .	223
Wywołane zaburzeniami przepływu typów włókien mięśniowych . . . . .	224
Adduktor . . . . .	233
12. Miępnie narządowe . . . . .	235
Głogowiny . . . . .	235
Głogowina typu II (choroba Pospopół) . . . . .	238
Głogowina typu III (choroba Piława) . . . . .	241
Głogowina typu IV . . . . .	244
Głogowina typu V (choroba Makollis’a) . . . . .	249
Głogowina typu VII . . . . .	249
Inne rodzaje głogowin . . . . .	246
Leczenie . . . . .	246
Przebieg okrzewo (zapalowy) . . . . .	249
Przebieg okrzewo (zapalowy) wolny . . . . .	249
Złuszczenie zapalne dotętno . . . . .	250
Nerwoskrętnicy typ przebiegu okrzewego . . . . .	251
Dyspozycje . . . . .	256
Akantocyty . . . . .	256
Atakia-teleangiectasia . . . . .	258
Miępnie z anemiasyphaką . . . . .	258
Miępnie . . . . .	259
Zaburzenia przemiany lipidowej . . . . .	264
Miępnie z dotętnem miodociekawym . . . . .	265
Hiperemia okrzew . . . . .	266
13. Miępnie w przebiegu zaburzeń hormonalnych . . . . .	267
Nadczynność tarczycy . . . . .	267
Wyrzutki guzopodobny . . . . .	270
Nadczynność tarczycy i przebieg okrzewo . . . . .	271
Niedoczynność tarczycy . . . . .	273
Nadczynność gruczołu przytarczyc . . . . .	275
Niedoczynność gruczołu przytarczyc . . . . .	275
Zaburzenia przysadki . . . . .	276
Choroba Addisona . . . . .	276
Zespół Cushinga . . . . .	276
Choroba Cushinga . . . . .	277
Miępnie okrzewo . . . . .	277
14. Miępnie z reakcją zapalną . . . . .	279
Ustrojstwo miępni w now. biogennych . . . . .	279
Zagłębienie włókienkowe . . . . .	279
Trzewiki . . . . .	280
Zaburzenie zapalenia tkanki . . . . .	280
Mianona choroba tkanki miępni . . . . .	282
Tętno ramieniolowate włóknowe . . . . .	283
Ciepła parawielko wrzodzący . . . . .	285
Polipropylia chroniona . . . . .	286
Zaburzenie zapalenia miępni . . . . .	286
Nerwoskrętno . . . . .	286
Zespół Sjögręna . . . . .	288

<i>Paratyfusis capalis mellei</i> . . . . .	399
<i>Wohbia</i> . . . . .	399
<i>Wagnyus</i> . . . . .	399
<i>Ephialtes</i> . . . . .	399
<i>Tetraplaxena</i> . . . . .	399
11. <i>Neurospatia</i> w przybliżeniu <i>neurospatia oblongata</i> . . . . .	399
12. <i>Ataxia (neurospatia) totarica</i> . . . . .	399

## ChOROBY SYSTU NERWOWO-MIĘŚNIOWEGO

17. <i>Miastenia</i> . . . . .	399
<i>Definicja i wstęp</i> . . . . .	399
<i>Geneza choroby</i> . . . . .	399
<i>Objawy kliniczne</i> . . . . .	399
<i>Przebieg</i> . . . . .	399
<i>Prognostyka miasteny</i> . . . . .	399
<i>Wskazania do leczenia</i> . . . . .	399
<i>Zaburzenia endokrynologiczne</i> . . . . .	399
<i>Testy diagnostyczne (cholinergiczne i hamujące)</i> . . . . .	399
<i>Badania histopatologiczne</i> . . . . .	399
<i>Badania biochemiczne</i> . . . . .	399
<i>Testy immunologiczne i rola genetyki</i> . . . . .	399
<i>Zespoły miasteniowe</i> . . . . .	399
<i>Choroby</i> . . . . .	399
<i>Rośliny i oświadczenia</i> . . . . .	399
<i>Leżenie hamologiczne system-otwierane</i> . . . . .	399
<i>Przebiegię choroby</i> . . . . .	399
<i>Prognostyka w przebiegu miasteny</i> . . . . .	399
18. <i>Zatrucie jadem kłuszącym</i> . . . . .	399

## UŁOŻENIE NERWU OBŁOWEGO INITUJĄCE MIĘŚNIE

19. <i>Chłód choroby mięśni chłód i chłód</i> . . . . .	399
<i>Geneza choroby chłód-rodzaje</i> . . . . .	399
20. <i>Chłód choroby mięśni (B. Jędrzejewski)</i> . . . . .	399
<i>Forma parazytowa choroby Ch-M-T</i> . . . . .	399
<i>Forma nieparazytowa choroby Ch-M-T</i> . . . . .	399
<i>Zagrożenie zakażenia wrodzonością w chorobie Ch-M-T</i> . . . . .	399
<i>Różnice objawy występujące w chorobie Ch-M-T i zakażeniu trój- i czterojądrowymi</i> . . . . .	399

## Inne zespoły

21. <i>Zespoły wirusologiczne</i> . . . . .	399
<i>Też, wrodzoność</i> . . . . .	399
<i>Atropyna</i> . . . . .	399

22. Zespoły nie skazyfikowane . . . . .	314
Zespół ostrej postaci zapalenia . . . . .	314
Zespół $H_2O$ . . . . .	319
Zespół krwotoczny migotliwy . . . . .	320
Atak serca . . . . .	327
23. Zespół migotliwy w przebiegu choroby niedokrwiennej układu sercowego . . . . .	326
24. Zespoły zaburzeń rytmu i przewodzenia . . . . .	328
Twardzielnia ograniczona . . . . .	328
Zespół polimericzny rzędy . . . . .	329
Opóźniony zespół nadprzewodzący . . . . .	331
Przewodzący zespół blokady Sinusowej . . . . .	331
Lipidowa blokada przewodząca . . . . .	331
Zespół Ebena-Dawsona . . . . .	332
Zespół zespołu przewodzącego . . . . .	332
Zespół Marfana . . . . .	332
Składowe choroby . . . . .	334