



Nombre de alumno: Luis Ángel López Méndez.

Nombre del profesor: Hugo Alexander Pérez.

Nombre del trabajo: Súper Nota.

Materia: Instrumentos y técnicas de diagnóstico veterinaria.

Grado: 3°

Grupo: A

¡TECNICAS EN FELINOS

INMOVILIZAR EL ANIMAL UTILIZANDO UN PAÑO.

Forma de realizarlo: Envolver el animal con una toalla, de forma que la cabeza le quede fuera.

INMOVILIZAR

EL ANIMAL EN UNA JAULA DE CONTENCIÓN.

Forma de realizarlo: Introducir el animal en la jaula. Estirar las asas de la pared lateral movible y presionar el animal contra la pared lateral opuesta

INMOVILIZACIÓN DEL FELINO

INMOVILIZAR EL ANIMAL EN DECÚBITO ESTERNAL.

Forma de realizarlo: Sujetar con una mano la piel de la región cervical dorsal y con la otra la piel de la región lumbar y aplicar una presión suave contra la mesa de exploración.

INMOVILIZAR EL ANIMAL EN DECÚBITO LATERAL.

Forma de realizarlo: Sujetar con una mano la piel de la región cervical dorsal presionando sobre la mesa. Con la otra mano, sujetar las extremidades posteriores y tirar de ellas.

ESTADO DE DESHIDRATACION DEL FELINO

Forma de realizarlo: Coger un pliegue de piel de la región de la espalda. Si el estado de hidratación es bueno, la piel vuelve inmediatamente, a su posición normal

DE igual manera se puede checar en las mucosas, si estas regresan antes de los 2 segundos se encuentra en un buen estado



DIRECTA

La muestra se coloca arriba del porta objetos, y se agrega algunas gotas de lugol, por ultimo se cubre con el porta objetos

TECNICA DE ESTUDIO COPROPARASITOSCOPICO DE FLOTACION

Primeramente, recolectamos la muestra fecal, de preferencia que sea muestra más fresca, para la recolección debe ser tomada de la parte de arriba.

CON SACÓROSA

Se agrega un poco de muestra en un vaso con 10 ml de la sacarosa, se revuelve bien, en seguida se cola en algún colador por último se coloca en un tubo hemograma, y si coloca en la centrifuga, ojo la centrifuga debe que estar con 2 tubos de hemograma, como si se estuvieran besando, con 1500 vueltas por 10 minutos, por último se saca y se rellena con sacarosa y se tapa con un porta objetos y se espera otros 10 nm, se cubre y se puede ver en el microscopio

