



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені044-50/  
48 беттің 1 беті**ДӘРІС**

**Пән:** «Фармациядағы эпидемиология және жалпы гигиена негіздерімен микробиология, вирусология»

**Білім беру бағдарламасы:** «Фармацевт»

**Барлық сағат / кредит қолемі:** 72/3

**Курс:** 1 курс

**Семестр:** II

**Аудиториялық сабактар:** 16

**Шымкент, 2023 ж.**



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені044-50/  
48 беттің 2 беті

Дәріс кешені «Фармациядағы эпидемиология және жалпы гигиена негіздерімен микробиология, вирусология» бойынша жұмыс бағдарламасына (силлабус) сәйкес әзірленген және кафедра отырысында талқыланды.

Хаттама №11 «13 » 06 2023 ж.

Кафедра менгерушісі м.ғ.д., профессор м.а.:

Сейтханова Б.Т.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 3 беті
--	-----------------------------

**1. Тақырыбы:** Жалпы микробиология. Микробиология мен вирусологияның даму тарихы. Микробиологиялық зертхана құрылым. Микроскоп.

**2. Мақсаты:** Оқушыларға бактериялық жасушаның және вирустардың құрылымы морфологиясымен және олардың адам патологиясындағы рөлімен таныстыру. Микробиологияның қысқаша даму тарихы.

### 3. Дәріс тезисі.

Микробиология (грек тілінен аударғанда *micros* – кішкентай, *bios* – тіршілік, *logos* - ілім) – жай көзге көрінбейтін, ұсақ тірі ағзаларды, олардың құрылышы мен биологиялық, биохимиялық қасиеттерін және табиғатта жүріп жатқан процестердегі ролін, адам тұрмысындағы пайдасы мен зиянын жан-жақты зерттейтін ғылым. Микробиологияның мақсаты – микроорганизмдердің физиологиясын, генетикасын, экологиясын және биохимиясын зерттеу. Микроорганизмдерге әртүрлі бактериялар, актиномицеттер, санырауқұлақтар, балдырлар және қарапайымдылар жатады. Микроб әлемінің ауқымдылығы соншалықты, онда көптеген және әртүрлі пайдылы және жарамсыз микроскопиялық организмдер кездеседі. Олар табиғатта, өндірістің әртүрлі саласында, ауыл шаруашылығында, адам өмірінде, жануарлар ағзасында және т.б. жағдайларда үлкен роль атқарады. Микроорганизмдердің бір түрлері табиғаттағы зат және энергия айналымының негізі болып саналады. Микроорганизмдердің көптеген түрлері эволюция барысында тірі организмдерге бейімделіп, паразиттік қасиетке ие болған. Паразиттер – жануарлардағы, өсімдіктердегі және адамдардағы әр түрлі инфекциялық аурулардың қоздырғыштары болып саналады.

Микробиология бөлімдері. Халық шаруашылығының түрлі қажеттері мен мақсаттарына сәйкес бұл ғылым: жалпы микробиология, техникалық немесе өндірістік микробиология, тағамдық микробиология, ауылшаруашылық микробиология, геологиялық микробиология, санитариялық микробиология, медициналық микробиология, эпидемиология, мал дәрігерлік миробиология және вирусология сияқты түрлі ғылым салаларына бөлінеді.

Микробиологиялық зерттеу әдістері:

Микроскопиялық – микроагзалардан түрлі препараттар дайындалған, бактерия жасушасының өлшемін, жасуша пішінін, олардың қозғалғыштығын жарық және электрондық микроскоптар көмегімен зерттеу.

Бактериологиялық – жасанды және табиғи қоректік орталарда микроагзаларды өсіру, олардың таза күльтураларын бөліп алу, микроагзалардың өсуін, олардың биохимиялық, физиологиялық және т.б. дақылдық қасиеттерін зерттеу.

Биологиялық – белгілі ауру қоздырғыштарын бөліп алу үшін жануарларды індettі нысандармен залалдау, індettі нысандардың вируленттілігін және уытты заттардың болуын зерттеу.

Серологиялық – иммундық антиденелер реакциялары көмегімен диагноз қою.

Аллергиялық – ағзаға енгізілген аллерген көмегімен ағзаның жоғарғы сезімталдылығының жағдайын анықтау.

Микробиология ғылымы дамуының негізгі кезеңдері:

1. Эмпирикалық білімдердің қалыптасу кезеңі ( микроскопты ойлап тапқанға дейінгі кезең).
2. Морфологиялық кезең. М и к р о о р г а н и з м д е р д ің а ш ы л у ы .
3. Физиологиялық кезең ( 1875ж. басталады)- Л.Пастера мен Р.Кох дәүірі.
4. Иммунологиялық кезең - иммунология ілімінің қалыптасуы.
5. Микробиология ғылымының негізгі кезеңдерінің бірі – антибиотиктердің ашылуы.
6. Қазіргі таңдағы микробиология, яғни микробиология ғылымы дамуының молекулалы-генетикалық кезеңі.

Қазақстандағы микробиологияның даму тарихы.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 4 беті

Қазақстанда миробиологияның дамуы ұлы отан соғысы кезінде және одан кейінгі жылдары дами бастады. Алғашқыда 1946 жылы Қазақ ССР F.A. Президиумында микробиология секторы құрылды, оның құрамында 3 лаборатория болды. Олар: техникалық, ауылшаруашылық микробиологиясы және антибиотиктер. Қазақстандағы микробиологияның негізін қалаған ғалым F.A. ҚазССР мүшесі-корреспонденті Д. Л. Шамис болды. Соғыс аяқталған жылдары ҚазССР F.A. топырақтану институтында көрнекті топырақтанушы микробиолог Д. М. Новогрудский жұмыс істеді.

1956 жылы сәуір айында вирусология лабораториясы патология микробиология секторы бойынша республикада бірінші рет академиялық ғылыми мекеме жалпы және тұрмыстық, ауылшаруашылық микробиологиясы – Қазақ ССР Ғылым Академиясының микробиология және вирусология Институты құрылды.

Қазақстанда микробиологияның физиологиялық бағыты F.A. Қаз ССР Д. Л. Шамис басшылығында болды. Қазақстанда микробиология негізінен мал азықтық сүрлем шөп даярлаудың жолдарын қарастырды. Қиын жағдайда сүрлем жасалынатын өсімдіктерге өте күшті микроорганизмдермен гидролитикалық ферменттермен (амилаза, целлюлоза) полисахаридтер арқылы қант концентрациясын ұлғайтуды көздеді. C:N сүрлемдегі ерітіндіде мол мөлшерде болуын қамтамасыз етеді. Академик Шамис Д. Л. пен П. И. Соколов сүрлемдеуге бұршақ тұқымдастарды пайдалану жолдарын тапты. Ол сүрлем малдың сүтін молайтуға ықпал етеді.

ҚР профессорлары М. Х. Шигаева мен Н. Б. Ахматулина химиялық мутагендер туралы, олардың генетикалық микроорганизмдер мен вирустардың жалпы биологиядағы маңызы жайлыш зерттеулер жүргізді. Олар өздерінің жұмыстарында мутагеннің систематикасын мутагеннің химиялық құрылымы мен генетикалық активтілігі тұрғысына сүйенеді. Химиялық мутагендер органикалық, бейорганикалық және биогендік табиғатына қарай кластар мен класстармактарына жіктелді.

ҚР микробиология және вирусология Институтының қызметкерлерімен өсімдіктерді зиянкестерден қорғау жолдарында микроорганизмдердің жаңа принциптері табылды (Төлемисов, Мамонов). Өсімдіктердің өсуіне кедерігі келтіретін микроорганизмдермен құресу жолдарын тапты.

**Микроорганизмдер экологиясы.** Микроорганизмдер экологиясына микроорганизмдердің табиғаттағы өніп-өсу процесі жатады (суда, топырақта, тау жыныстарында). Және микроорганизмдердің қоршаған ортаны ластанудан қорғауы да жатады. Су қоймаларындағы микроорганизмдердің өніп-өсуі мен көбею жолдарын ғалымдар зерттеді. Зерттеу жұмыстары Балқаш көлі, Арап мен Каспий теңіздерінде, Өскемен, Бұқтырма, Қапшағай, Шардара суқоймаларында жүргізілді. Арап теңізіндегі көп жылдық зерттеулер нәтижесі көрсеткендей Арап суының тартылуы тұз басу мен микроорганизмдердің санының азаюы деп көрсетеді.

Қазақстандағы топырақ микроорганизмдерінің зерттеулері 40 жылдың аяғында ҚазССР F. A. топырақтану Институтында әйгілі микробиолог Д. М. Новогрудскийдің басшылығымен жүргізілді. Және де ары қарай республикадағы топырақ микробиологиясы үлкен үлес қосқан А. Н. Илялетдинов, Ш. А. Чулаков, З. Ф. Теплякова, Ш. З. Мамилов, Д. К. Карагайшиева. Топырақтың таксономиялық жағдайына қарай вертикалдық табиғат зоналарының бағытымен тың және тыңайған жерлерді игеруге байқалды. Микробиологтардың айтуы бойынша егістік жерлерді өңдеудің топырақтың терең қабаттарын қолпарудың бидай өніміне тиғізер пайдасы атап көрсетілді. Жерді өңдеу әдістері микробиолог З. П. Керамшуктың енбектерінде анық айттылды. Орталық Қазақстандағы химиялық, коксохимиялық, металлургиялық өнеркәсіптер жоғарғы дәрежеде дамыған, міне сол өнеркәсіптен шықкан улы қалдықтар бұрын Нұра өзеніне барып құйылып жататын, кейіннен микробиологияның жетістіктерінің арқасында қазір улы заттардың құрамы азайды.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 5 беті

Карагандының металлургия комбинатында өндірілетін фенолдар мен шайырлы улы заттар ағынды суларды ластаса, ал қазір коксохимиялық смола мен майды ажырататын микроорганизмдер табылды. Осы микроорганизмдердің көмегімен олардың құрамындағы улы заттар 70-80% төмендеді (Р.М.Алиева).

Әрбір лабораторияларда бірнеше бөлімшелері болады.

- 1) Бактерия немесе вирустың жеке тобымен жұмыс істейтін бокстар.
- 2) а) серологиялық зерттеуге б) коректік органы дайындауға, в) стерилизациялауға, г) ыдыстарды жууға арналған бөлімшелер.
- 3) Тәжірибелік және сау жануарларды ұстайтын бөлме (виварии).
- 4) Тапсырылған анализді қабылдан тіркейтін регистратура.
- 5) Ас қабылдайтын бөлме.
- 6) Киім ауыстырып сақтайтын бөлме.

Лаборатория мына құрал жабдықтармен жабдықталады: биологиялық иммерсионды микроскоп, қосымша көмекші құралдар мен жарықтандыру, (фазды-контрасты құрылым, құңгірт жолақты конденсор, люминесцентті микроскоп), термостат, анаэростат, стерилизациялық аппараттар (автоклав, Кох аппараты, кептіруші шкаф), ұйытқыш, pH метрлер, дистиллятор, центрифугалар сүзгіш аппараттар, Зейтц сүзгіш т.б. Мұздатқыш, мақта дәрілік тығын жасайтын құрал, құрал жабдықтар жиынтығы (ілмек шпатель, ине, пинцет, т.б.) лабораториялық ыдыстар (пробирка, колба, Петри табақшасы, флакон, ампула, пипетка т.б. Лабораторияның барлық бөлмелері желдеткішпен және су құбыры канализация, электроэнергия мен қамтамасыз етілуі керек. Бөлме қабырғалары боялған немесе кафельді плиткамен қапталған болуы тиіс, үлкен лабораторияларда микроорганизмдерді көп мөлшерде қабылдау үшін термостатты бөлмелер болады.

Микробиологиялық лабораторияларда дақылды өсіру үшін және оны сақтау үшін лабораториялық ыдыстарды стерилизация жасау үшін және т.б. мақсатта мынандай төмендегі аппараттар қолданылады:

- 1) **Термостат** – бұл қондарғы микроорганизмдерді бір қалыпты температурада өсіруге тағайындалған. Микроорганизмдердің негізгі оптимальды көбею температурасы 37°C. **Микроанаэростат** – микроорганизмдердің анаэробты жағдайда өсіретін аппарат.
- 2) **Тоңазытқыш** – бұл микроорганизм дақылын, коректік органы, қанды, вакциналарды, сарысуларды т.б. бұзылатын биологиялық активті препараттарды сақтайды.
- 3) **Центрифуга** – микроорганизмдерді, эритроциттерді басқа да жасушаларды біртекті емес сұйықтықтардан бөліп алу үшін қолданылады.
- 4) **Пастер пеші** – құрғақ ыстық ауамен стерильдеуге арналған қондарғы; лабораториялық ыдыстар мен басқа да жанбайтын материалдарды стерильдейді.

5) **Автоклав** – автоклавтың жұмыс істеу механизімі - жоғарғы қысымдағы бу арқылы материалдарды (шыны заттары, резина, пластамасса, мақта және дәке тампондары, халат, маска т.б.) стерильдеуге негізделген.

6) **Бактериоидті шам** – ол арқылы яғни оның УКС-і (ультокүлгін сөүлесі) арқылы біз бөлмені, ыдыстарды, бүймдарды және пластиктан дайындаған ыдыстарды стерильдейміз.

Медициналық мекеменің микробиологиялық лабораториясында инфекциялық ауруының қоздырыштарымен жұмыс істеген соң, оның жұғып кетуінен сақтану үшін қатаң түрде ішкі тәртіпті (ережені) сақтау ерек.

- 1) Лабораторияға жұмыс істеуге кіргенде міндетті түрде халат, бас киім (колпак), аяқ-киім ауыстыру керек.
- 2) Лабораторияда темекі шегуге, тамақ ішуге тыйым салынады.
- 3) Жұмыс орны тәртіпке сай жинақты болуы қажет, қызметкерлердің артық заттары арнайы болмede сақталуы қажет.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 6 беті
--	-----------------------------

- 4) Абайсызда залалданған материалды тыңғылықты түрде дизенфекциялайтын зат пен сұрту керек.
- 5) Қолданылған (пипетка, зат шынысын, шпательдерді, мақта тампоны) дезинфекциялық ерітіндіге салу керек. Пинцет, бактериальдық ілмекті, инелерді оттың ұстінде ұстап залалсыздандырады.
- 6) Микробты материал, залалданған жануарлар мәйіті, қолданылған дақылдар барлығы залалсыздандыру керек.
- 7) Микроорганизмдер дақылы арнайы инструкция бойынша сақталу керек. Патогенді микроорганизмдер арнайы кітапшага тіркелу керек.
- 8) Жұмыс біткеннен кейін қолды сабынмен жуып, қажетті жағдайда дезинфекциялық ерітіндісімен шаю керек.

Саңырауқұлақтардың жоғары сатыдағы өсімдіктердегідей нағыз талшықтар болмайды. Алайда жалған талшықтар жиі кездеседі, олар өз ара матасып жататын, бірақ плазмодесмамен жалғаспайтын гифалардан құралады. Жалған ұлпа гифалардың құрылышы әр түрлі болады және түрліше орайласып келеді, демек олардың физиологиялық маңызы да өзгеше. Оларды кейде жалған тұзуші, жабындық, механикалық, өткізгіш тканьдер деп бөледі. Кейбір саңырауқұлақтардың *ризоморфтар* деп аталатын. Мицелийлердің матасуынан құралған, жуандығы бірнеше миллиметрge жетіп, ұзындығы бірнеше метрге дейін баратын суды өткізу қызметін атқаратын ұзын қоңыр түсті жуан жіптері болады.

#### 4. Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

#### 5. Әдебиет:

#### Қосымша №1

#### 6. Бақылау сұрақтары.

1. Жалпы микробиология туралы түсінік;
2. Микробиологиялық зерттеу әдістері;
3. Микробиология ғылымы дамуының негізгі кезендері;
4. Микробиологиялық зертхананың құрылымы.
5. Микробиологиялық зертхананың негізгі бөлімдері.
6. Микробиологиялық зертхананың қауіпсіздік техникасы.

#### №2 Дәріс

##### 1. Тақырыбы: Микроорганизмдердің морфологиясы.

2. Мақсаты: Оқушыларға бактериялар мен вирустардың көбеюі, тыныс алуын және қоректенуімен таныстыру.

##### 3. Дәріс тезисі.

#### МИКРОБТАР ӘЛЕМІ

Микробтар (микроорганизмдер) жасушасыз немесе жасушаға дейінгі пішіндерден (вирустар – *Vira* патшалығы, вироидтар, приондар) және жасушалық пішіндерден (бактериялар, архебактериялар, саңырауқұлақтар және қарапайымдылар) тұрады. Иерархияда жаңаша жоғары деңгей бойынша жіктелуде жасушалық пішіндер тіршілігі арасында үш доменді, немесе «империяларды» патшаустілік дәрежелерді («Bacteria», «Archaea», «Eukaria») ажыратады.

-Домен «Bacteria» - прокариоттар (нағыз бактериялар, немесе эубактериялар). Жасушада ядро қабатсыз ядросы бар, 70S рибосома.

- Домен «Archaea» - прокариоттар (архебактериялар).

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі  
Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы  
Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 7 беті

- Домен «Eukarya» - эукариоттар. Жасушада ядро ядролық қабаттан және ядрошықтан, ал цитоплазма эндоплазматикалық ретикулумнан, митохондриялардан, лизосомалардан, 80Sрибосомадан т/б. тұрады. «Eukarya» доменіне кіреді:
- санырауқұлақтар патшалығы (Fungi);
- жануарлар патшалығы (Animalia), патшаастылық қарапайымдылар (Protozoa);
- өсімдіктер патшалығы (Plantae).

Медициналық маңызы жоғары микробтар (вироидтар мен архебактериялардан басқасы) 1 кестеде көрсетілген.

#### Кесте 1. Микробтарды сипаттағанда қолданатын таксономиялық категориялар

	Таксономиялық категориялар
Домен	Domain
Патшалық	Kingdom
Тип*	Phylum
Класс	Class
Рет	Order
Тұқымдас	Family
Түсіс	Genus
Түр	Species

- Жоғары ранг таксондарға жақсырақ аты
- «Тип» (Phylum), «Бөлім» (Divison ) атқа қарағағанда

Кесте 2

Микробтар дүниесі

#### МИКРОБТАР ӘЛЕМІ

Жасушасыз пішіндер	Жасушалық пішіндер			
	Домен «Bacteria»	Домен «Archaea»	Домен «Eukarya»	
	Прокариоттар	Эукариоттар		

Приондар Вироидтар Вирустар	<ul style="list-style-type: none"> <li>Бактериялар жұқа жасуша қабырғасы бар, грам теріс (протеобактерия-лар және т/б.)</li> </ul>	Архебактери ялар	<ul style="list-style-type: none"> <li>Қарапайымдылар (Animalia патшалығы Protozoa): патша астылығы):</li> </ul> <p>Sarcomastigophora типі</p> <p>Apicomplexa типі</p> <p>Ciliophora типі</p> <p>Microspora типі</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Санырауқұлақтар (Fungi патшалығы):</li> </ul> <p>Zygomycota типі</p> <p>Ascomycota типі</p> <p>Basidiomycota типі</p> <p>Deuteromycota, немесе митоспорлық санырауқұлақтар</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Бактериялар қалың жасуша қабырғасы бар, грам он</li> </ul>			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Бактериялар жасуша қабырғасыз - микоплазмалар</li> </ul>			

## 2. 2 Бактерия жасушасының құрылымы

Электронды микроскоптың көмегімен бактерия құрылымының толық жасушасын және оның ультражұқа кесіндісін зерттейді. Бактериалды жасушаның негізгі құрылымына жатады: жасуша қабырғасы, цитоплазмалық мембрана, цитоплазмалық қосынды және нуклеоид деп аталатын ядро. Бактерияның қосымша құрылымдары болуы мүмкін: капсула, микрокапсула, шырыш, талшық, фимбрия, пили (кірпікше); кейбір бактериялар спора түзуге қабілетті.

Бактериялардың өлшемі микрометрмен (мкм) өлшенеді. Бір микрометр 1000 нанометрге (нм) тең. Нанометрмен бактериялардың жеке компоненттері өлшенеді.



<p>ОНЫТСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 9 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

## Волютин      Рибосомалар      Нуклеоид      Мезосома      Пілілер

2.сурет. Бактерия жасушасының құрылымы.

**4. Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

**5. Эдебиет:**

**Қосымша №1**

**6.Бақылау сұраптары.**

- 1.Бактериялар мен вирустардың метаболизмі.
2. Бактериялардың тыныс алуы ерекшеліктері және қоректенуі
- 3.Микроағзалардың көбею ерекшліктері.
- 4.Бактериялардың құрылышы.
5. Бактериялардың химиялық құрамының ерекшелігі.
6. Бактериялардың химиялық құрамының маңыздылығы.

### №3 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Микроорганизмдердің физиологиясы.

**2. Мақсаты:** Оқушыларға бактериялар мен вирустардың көбеюі,тыныс алуын және қоректенуімен таныстыру.

**3. Дәріс тезисі.**

Микроорганизмдердің физиологиялық және биохимиялық ерекшеліктері оларды жүйелеу негізінде жатыр. Олар жекелеген микроорганизмдердің патогенді әсер, дақылдандыру, саралау және идентификациялау механизмдерін зерттеу үшін, сонымен қатар вакцина, антибиотиктер және басқа биологиялық белсенді өнімдер өндірісі биотехнологиясында маңызды.

Басқа барлық организмдер сияқты бактериялардың тіршілігі және осындаудардың өзінде өндірілуі үшін қоршаған ортамен үдайы зат алмасуды қажет етеді, ал қоршаған ортадан алынған заттар жасуша ішінде өзгеріске ұшырайды. Ферменттердің әсерінен жүретін және жасушаны қажетті заттармен қамтамасыз ететін барлық реакциялар зат алмасуды немесе метаболизмді құрайды. Ферменттік реакциялар нәтижесінде сәйкес түзілген аралық немесе соңғы заттарды метаболиттер деп атайды.

Метаболизм екі қарама-қайшы, бірақ өзара байланысты үрдістер – катаболизм немесе энергетикалық метаболизмнің және анаболизм немесе пластикалық (конструктивті) метаболизмнің жиынтығы. Прокариоттарда эукариоттар сияқты ферментативті катаболикалық реакциялар энергияны бөлу арқылы жүреді, ол АУФ молекулаларынан қуатталады. Ферментативті анаболикалық реакциялар үрдісінде бұл энергия органикалық қосылыстар макромолекуларының көптеп синтезделуіне жүмсалады, нәтижесінде биополимерлер – микробы жасушаның құрылымды бөліктері құрастырылады. Анаболизм мен катаболизмнің

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 10 беті
--	------------------------------

өзара қатынасы метаболизмнің белгілі бір сатысында екі үрдісте де қолданылатын бірдей аралық өнімдердің (амфиболиттердің) түзілуімен көрінеді.

### Коректену типі бойынша бактериялардың жіктелуі:

#### 1. Автотрофтар

#### 2. Гетеротрофтар

##### А. Паразиттер

##### Б. Сапрофиттер

Жасушаға қажетті маңызды химиялық элемент көміртегі болып табылады. Оны алу көзіне байланысты бактериялардың екі типін ажыратады – автотрофтар және гетеротрофтар.

**Автотрофтар** оны көмірқышқыл газдан сініруге қабілетті. Ақуыздардың, майлардың және көмірсулардың синтезі бейорганикалық элементтердің есебінен жүзеге асады. Бұл топқа көптеген топырақ микробтары мен цианобактериялар жатады. Автотрофтар – бұл органиканың біріншілікті өндірушілері және олар қоректену тізбегінің көбісінің бастапқы звеносы болып табылады.

**Гетеротрофтар** көміртегінің дайын органикалық қосылыстардан алады. Олардың арасынан паразиттер мен сапрофиттерді бөледі.

**Паразиттер** басқа тірі тіршілік иелері өндірген органикалық заттармен қоректенеді.

**Сапрофиттер** – бұл өлі органиканы ыдырататын шіріту микробтары. Олардың басым бөлігін топырақ бактериялары құрайды.

### Тыныс алу типі бойынша бактериялардың жіктелуі:

**1. Облигатты аэробтар** (туберкулездің, обаның, тырысқақтың қоздырғыштары) – онтайлы өсуі үшін оттегіні қажет ететін микроағзалар.

**2. Облигатты анаэробтар** (сіреспенің, ботулизмнің, газды анаэробы инфекцияның қоздырғыштары, бактероидтар, фузобактериялар) – ашу үрдісінің есебінен оттегі жоқ кезде өсетін бактериялар. Олар оттегіні олардың зат алмасу үрдісіндегі органикалық қосылыстардан алады. Олардың кейбірі бос оттегінің болмашы мөлшерінің өзін көтере алмайды.

**3. Факультативті анаэробтар** (стафилококтар, эшерихиялар, сальмонеллалар, шигеллалар және басқалар) – оттегі болған кезде де, болмаған кезде де өсе және көбейе алады.

**4. Микроаэрофилдер** (сұтқышқылды, азотбекітуші бактериялар) – дақылдандыру кезінде оттегінің концентрациясы 2% дейін азайтылуы мүмкін микробтардың ерекше тобы. Оттегінің жоғары концентрациясы олардың өсуін басуы мүмкін.

**5. Тамшилы** (брүцеллез қоздырғышының өгіздік түрі) – оттегіден басқа 10% дейін көмірқышқыл газын қосуды талап ететін микроағзалар.

**Микроорганизмдердің химиялық құрамы.** Тіршілік әрекеті барысында микроорганизмдер басқа жануарлар сияқты қоректенеді, тыныс алады және көбейеді. Клеткаға келіп түсken қоректік заттар оның қабығын және цитоплазмасын құрауға және сонымен бірге энергия алуға жұмсалады. Тіршілік әрекеті барысында микроорганизмдерде ассимиляция және диссимиляция процесстері дамылсыз жүріп жатады.

Микробтар клеткасы негізінен судан және құрғақ заттан тұра-ды. Мұнда су мөлшері 75—85% болса, құрғақ заттар үлесіне 25—15%-ті тиеді. Құрғақ заттар деп отырғанымыз түрлі органикалық және минералдық қосылыстар. Су мен құрғақ заттың мұндай арақатысы әр түрлі микроорганизмдерде түрліше болады.

Су—бактерия клеткаларының құрамындағы негізгі заттардың бірі. Ылғалды жерде ғана клеткада ете құрделі химиялық процесстер жүреді. Қоректік заттар сумен бірге клеткаға түссе, керекеіз заттар сол су молекулаларына ілесіп тыска бөлініп шығады. Микро-организмдердің құрғақ заттың негізінен төрт элемент: көміртегі, азот, оттегі және сутегі бар. Бұл элементтер құрғақ заттың 80—90%-тін алып жатады. Ал қалғандары: фосфор, күкірт, калий, кальций, магний, темір,

натрий, хлор, марганец және басқалары. Негізгі төрт элементтердің аракатысын мына деректерден байқау-ға болады (3-таблица).

Құрғақ заттың ең негізгі бәлігі — белок заттары. Оның мөлшері құрғақ заттың 80%-не тең. Коректік орта азотты заттарға бай болғанда бактериялар клеткасындағы белокта едәуір мөлшерге артады.

Негізгі элементтердің затка микробтар шаққанда, клеткасындағы % мөлшері есебімен)

Зерттеулерге қарағанда микробтар белогында өсімдіктер мен жануарлар белоктарында болатын амин қышқылдарының барлығы дерлік кездеседі. Бірақ та әр түрлі бактерияларда амины қышқылдарының саны мен сапасы бірдей бола бермейді.

Негізінен микробтар клеткасында жай (протеиндер) және күр-делі (протеидтер) белоктар бар. Жай белоктардағы амин қышқылдары сапасы жағынан жоғары сатыдағы организмдердің амин қышқылдарына өте ұқсас. Микробтар тіршілігінде курделі белоктардың алдын орны ерекше. Оның құрамында белоктар мен нуклеин қышқылдарынан тұратын нуклеопротеидтер бар. Олардың микроорганизмдер өсkenде, көбейгенде зор маңызы болады. Кейбір микроорганизмдерде кездесетін кор заты — волютин құрамында да осы нуклеопротеидтер бар.

Әр түрлі бактерияларда нуклеин қышқылының мөлшері де түрліше және ол құрғақ затқа шаққанда 10—28% шамасында болады. Нуклеин қышқылдары негізінен екі түрлі: олар РНК, ДНК. РНК көбінесе протоплазмада кездеседі де, белокты синтездеуде актив қатысады және тұқым қуалаушылық қасиетін езінде сақтайдын химиялық қосылыс — ДНК-ның қызыметіне кәмектеседі.

Басқа күрделі белоктардан бактериялар клеткасында глюко-протеидтер, липопротеидтер, хромопротеидтер және кептеген ферменттер кездеседі.

Микроорганизмдерден сегменттерінде углеводтар негізінен полисахарид-тер: гликоген, крахмал және клетчатка күйінде кездеседі. Әсіреле полисахаридтер клетка сыртында капсуласы бар,

азотобактер т. б.сияқты микроорганизмдерде көбірек болады. Құрғақ затқа шаққан-да бактериялардағы углеводтар мөлшері 30%-ке лейін ал санырау-кулактарда 60%-ке лейін барады

Углеводтар клетка қабығын құрауда және тіршілікке қажетті энергиямен қамтамасыз етуде манызы зор. Сонымен бірге одар белок пен майдарды тузуге активті катысады.

Май және май тектес заттар негізінен бактерия клеткаларының қабығында және цитоплазманың бетінде кездеседі. Май тектес заттар клетканың курғак затында 3—7% шамасында болады.

Ашытқы саңырауқұлактар денесіндегі май тектес заттардың мөлшері 60%-тей. Сонымен катараптердің бактерияларынан майдағы заттар да бар. Олар бактериялардың

Соныңынан қатар бактерия клеткаларында минерал заттар да бар. Олар бактериялардың тіршілігінде улкен қызмет атқарады. Мәселен, фосфор клеткадағы нуклеопротеидке және май тектес заттардың курамына енсе күкірт – кейбір амин кислоталарынан, кадий белок пен

тектес заттардың құрамына енсе, күкірт — кейінгі амин қышқылдарын, қалий — белок пен углеводтарды түзуге қатысады, темірдің тотығу және тотықсыздану реакциясында маңызы зор жағе кайбір ферменттердің құрамына енеді. Микроэлементтер ферменттер мен витаминдер

және кейір ферменттердің құрамына енеді. Микроэлементтер ферменттер мен витаминдер құрамына кіреді және белок түзілу процесіне де белс-не қатысады. Клетка деген белоктар үчеловектар жана майдаған молшарі бактериялардың түріне жаңа

Клеткадағы белоктар, углеводтар және майлардың мөлшері бактериялардың түріне және олардың қоректену тәсіліне тікелей байланысты. Мәселен, темір бактерияларында басқаларына көзделуға тәмір үшінде бактериальдық мукополисахаридтердің, шартаның мак-

қарағанда темір, күкірт бактерияларында — күкірт, теңіз микроорганизмдерінде — натрий мен хлор көбірек кездеседі. Сондықтан бұл микроорганизмдерді өсіргенде, олардың ортаға қоятын талабының салынуда есекшілік жасалады.

талабын ескеру қажет. Микроорганизмдердің химиялық құрамын білудің іс жүзінде зор маңызы бар. Өйткені қандай да болмасын микробтың ортада белокты және майды көп түзетінін білу арқылы оларды өз максатымызға бейімдеуге болады. Мәселен, торуда утилис деген ашытқы санырауқұдак мад-

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 12 беті

азықтық сірнеге (мелясса) аммиак тұзы қосылғанда ғана жақсы қөбейеді де, сөйтіп, ортада белоктың көбірек жиналуына себепші болады. Бұл микроб қоректік зат жеткілікті болғанда сыйымдылығы 500 гекталитр болатын заводтағы ыдыстарда 8 сағат ішінде 350 /сг-ға дейін белок түзе алады. [Микроорганизмдер ферменттерінің ерекшеліктері](#)

Организмде кездесетін ферменттердің саны мынға жуық. Олардың молекуласы негізінен белоктың заттардан құралған. 1961 жылды ферменттердің ғылыми негізде құралған жаңа класификациясы жасалды. Осы класификация бойынша, барлық ферменттер 6 класқа бөлінеді: 1) Тотығу-тотықсыздандыру ферменттері, 2) Траксферазалар, 3) Гидролазалар, 4) Лиазалар, 5) Изомеразалар, 6) Лигазалар (синтетазалар).

**4. Қөрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

**5. Әдебиет:**

**Қосымша №1**

**6. Бақылау сұрақтары.**

1. Бактериялар мен вирустардың метаболизмі.
2. Бактериялардың тыныс алуы ерекшеліктері және қоректенуі
3. Микроағзалардың қоғама ерекшеліктері.
4. Бактериялардың құрылышы.
5. Бактериялардың химиялық құрамының ерекшелігі.
6. Бактериялардың химиялық құрамының маңыздылығы.

#### №4 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Микроорганизмдердің экологиясы. Адам ағзасының микрофлорасы. Дисбактериоз. Санитарлық микробиология.

**2. Мақсаты:** Оқушыларға топырақ, ауа, су, тағамда таралатын микроағзалардың түрлерімен таныстыру.

**3. Дәріс тезисі.**

**Топырақ микрофлорасы**

Топырақ табигатта микроорганизмдердің тіршілік етудің шынайы ортасы және бастапқы резервуары болып табылады (азот, көміртек, құқырт, темір және т.б.). Олар топырақтың түзілу және өзіндік тазару процесіне белсенді қатысады, табигаттағы зат алмасуға қатысады. Топырақ таулы ортадан желдің, судың тірі организмдердің және олардың органикалық қосындылардың, яғни өсімдіктермен жануарлардың өнімінен пайда болуынан түзіледі. Әртүрлі топырақ микроорганизмдері сулы және коллоидты қабықтарда тіршілік етеді, және олар топырақ бөліктерін бұзады және санырауқұлактардың гифтерімен қозғалғыш бактерияларының жылжуы және қөшіп жүріп жатады және олардың арасында микроскопиялық жінішке сулы қабаттар көрінеді. Топырақ микрофлорасының сапалық құрамы өте әртүрлі: әртүрлі бактериялар, актиномицеттер, спирохет, архебактериялар, микоплазма, санырауқұлактар, вирустар. Әртүрлі топтағы микроорганизмдердің құрамы мен ара қатынасы топырақ түріне, оны өндөу әдісіне, құрамындағы органикалық заттарға, ылғалдылыққа, климаттық шарттарға және тағы басқа себептерге байланысты болып келеді. Құмды топырақтарда аэробты микроорганизмдер тіршілік етеді, ал сазды, ылғалды (оттегінің кіруі қын) ол жерде негізінен анаэроты микроорганизмдер тіршілік етеді. Топырақ микроорганизмдер 25-450С қөбейе алады, ал термофильдіктер – одан жоғары тампературада. Микроорганизмдер құрделі биоценозда болады, олар өздерінің араларында өсімдіктермен бірге антагонисттикалық және сембиотикалық ара қатынаста сипатталынады. Өсімдіктердің тамыр аймағында бактерия өте көп: олар резосфера деп аталатын интансивті қөбейу зонасын және жоғарғы активтілікті түзеді. Топырақтың ризосфералық зонасының микрофлорасы бай, әртүрлі және әртүрдегі өсімдік үшін өзіндік ерекшелігі болады.

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 13 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

Микроорганизмдер өсімдіктердің тамырлық бөліну ара қатынасында дұрыс хемотаксисті болады және олар органикалық қосылыстардың минерализация процесіне қатысады, сонымен қатар өсімдіктердің тез қабылдайтын минералды заттармен, яғни дәрумендермен, ауксиндермен қамтамасыз етеді.

Топырақ микрофлорасының құрамында бактериялардың физиологиялық топтарға бөлуге белгіленген.

- 1. Бактериялар – аммонификаторлар, бұлар сазды микроорганизмдер, олар өсімдік қалдықтарының щіруіне әкеледі. Шіру процесіне мына бактериялар қатысады: *B.subtilis*, *B.mesentericus*, *Serratia marcescens*, бактерия тұқымы: *Proteus*; санырауқұлақ тобы: *Aspegillus*, *Mucor*, *Penicillium*; анаэробы: *C.bsporogenes*, *C.putrificum*; уробактериялар: *Urobacillus pasteurii*, *Sarcina ureae*.

- 2. Нитрифицирлейтін бактериялар: *Nitrosomonas* және *Nitrobacter*. *Nitrosomanas* аммиакты азот қышқылына дейін қышқылдандырып нитрит түзеді. Ал *Nitrobacter* азотты қышқылды азотқа дейін қышқылдандырып нитрат түзеді. Нитрифицирлейтін бактериялар 1899 ж. топырақ микробиологияның негізін қалаушы С.Н. Виноградскиймен ашылды. Оның айтуы бойынша нитрификация процесі 2 этапта жүреді және нитрифицирлейтін бактериялар автотрофты қасиетті және спецификалық қозғалыс әсерін иемденген. Нитрификация процесіндегі микробтардың маңызы виноградскимен былай сипатталған: «Микробтар зат алмасудың дұрыс өзгеруіндегі негізгі агенттер болып тұрады; олар әртүрлі реактивтерді тасымалдайтын тірі тасымалдаушылар. Олардың әртүрлі керек процестер, яғни зат алмасу процесі болмас еді».

- 3. Еркін тіршілік ететін азот фиксируйтін бактериялар аудан атмосфералық азотты аудан алады және тіршілік ету процесінде молекулярлы азоттан ақызызды басқа да азотты қатынастарды түзеді. Оларды өсімдіктер қолданады.

- 4. Жасымықты ыдырататын бактериялар ашыту түрлерін тудырады. Олар микробтардың көмірсүтекті органикалық қосылыстарды ыдыратқан кезде байқалады (сүт қышқылы, спирт, май қышқылы, прапион қышқылы, сірке қышқылы).

- 5. Күкірт, темір, фосфор және тағы басқа элементтер айналымына қатысатын бактериялар – күкірт бактериялар, темір бактериялар және т.б. олар әртүрлі қышқылдардан және қалпына келу процестеріне қатысады.

Ауа микрофлорасы топырақ және су микрофлорасымен өзара байланысты.

Адамдар мен жануарлардың сілекей тамшыларымен және тыныс жолдарынан микроорганизмдер ауаға туседі. Мұнда шартәрізді, және таяқша бактериялар, клостридиялар, актиномицеттер, санырауқұлақтар мен вирустар табылады. Күн сәулесі және басқа факторлар ауа микрофлорасының жойылуына әкеледі. Үлкен қалаларда ауда микроорганизмдер мөлшері көп, ал ауылды жерлерде аз кездеседі. Әсіресе орман, тау, теңіз үстінің ауасында микроорганизмдер өте аз. Микроорганизмдердің көпшілігі жабық бөлмелер ауасында болады, ондағы микроб тығыздығы бөлменің уақтылы тазалаудың жиналуына, жарықтану деңгейіне, бөлмедегі адамдар санына, желдету жиілігіне және т.б. байланысты болады.

Ауадағы микроб тығыздығын азайту мақсатында бөлменің ылғалды жиналуын желдетумен және түсетін ауаны тазалаумен (фильтрлеу) бірге жүргізеді. Сонымен бірге аэрозольді дезинфекция және УК сәулемен бөлмені өндеу (мысалы микробиологиялық зертханаларда, операциялық блоктарда т.б.) қолданылады.

### Микроорганизмдердің суда таралуы.

Табигатта кездесетін су – бактериялармен санырауқұлақтардың екінші тіршілік ортасы болып есептеледі. Суға әрқашан күн сәулесі әсер еткенмен Микроорганизмдердің өніп өсуі үшін аса қауыпты емес. Микроорганизмдер қалыпты тіршілік ету үшін, суда қажетті коректік заттар



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені044-50/  
48 беттің 14 беті

жеткілікті мөлшерде болуы керек. Суда органикалық заттар көп болса бактерияларда соғұрлым көп болады. Бактериялар санының өзгеріп отыруы судағы органикалық заттың мөлшеріне, су риякциясының (рн) және басқа жағдайларға байланысты.

Өзен сүйнә қарағанда оның түбіндегі балшықтар бактерияларға байырақ келеді. Өзеннің жай жеріндегі бір гарам құрғақ балшықты 2250 мл бактерия кездеседі, ал сұы ағымды жердің балшығында олардың саны 470 мл жетеді. Жауыннан кейін бактериялар саны көбейіп кетеді. Егер, жауынға дейін судың 1 мл-де 8 бактерия кездессе, жауыннан кейін оны саны 1223 жетеді. Күн ашық кезде керісінше болады. Жағада 1000 метр қашықтықта ашық күндері 1 мм суда 28 бактерия кездессе, бұлдыңғыр бұлдыгты күндері олардың саны 1229 жетеді. Бактериялар саны судың беткі қабатынан түбіне дейінгі терендікте бірдей болмай өзгеріп отырады. Әдетте судың бетінен есептегенде 5-20 см терендігінде бактериялар саны аса көп болады. Сейтіп, су неғұрлым теренінен алынса, бактериялар саны соғұрлым аз болады. Сонымен қатар жыл маусымдарыда бактериялардың суда таралуына едәуір әсер етеді. Бактериялардың ең көп болатын мерзімі май және июль айлары. Микроорганизмдер мұхит пен теңіз сүйнә, әсіресе олардың жағалауында көп кездеседі. Жағадан қашықтықтаған сайын олардың саны азая береді. Шамамен 1мл суда 1000 бактерия бар деп есептегенде 1 шаршы км суда 1 т бактерия кездеседі. Олар судағы басқа тірі организдерге әсерін тигізбей қоймайды. Судағы бактериялар ондағы органикалық және минералды заттарды өзгеріске түсіріп қана қоймайды, сонымен қатар балықтарға қажетті қоректік заттар қорының аралық буыны болып есептеледі. Теңіз балшығы бактериялға өте бай келеді. Б.С.Буткевичтің зерттеуіне қарағанда 225 м терендікте жатқан балшықтың 1г 367,4 млн бактерия кездеседі. Әрбір грамм балшықтағы олардың салмағы 0,3 мг тең болады. Б.Л.Исоченканың солтүстік мұзды мұхиттағы Микроорганизмдерді зерттеу жұмыстары бактерияларды жоғарыдан едәуір қашықтықта және әжептеуір терендікте де кездесетіні дәлелденді.

Қалыпты жағдайда 1 см<sup>2</sup> теріде 80000 микроорганизм болады, бұл сан бактерицидті стерильдеуші фактор әсер етуінен артпайды. Мысалы: терлегенде теріде Jg A және Jg G, трансферрин, лизоцим, органикалық қышқылдар және басқа микробқа қарсы заттар табылған. Терінің төменгі дейгейдегі pH-ы (5,5) және дене температурасы – микроорганизмдер көбеюін шектейді. Терінің өзін-өзі тазарту процесі, таза жуылған теріде күшейеді. Терінің ылғалдығы жоғары аймактарында мысалы, шат қатпарында, саусақ аралығында, қолтықасты ойысында микроорганизмдер саны жоғары ( $1 \text{ см}^2 \cdot 10^6$ ) болады. Микроорганизмдердің көбеюі тері ластанғанда болады; организм әлсірегендеге өсіп-өнетін микробтар адам денесінің иісін қалыптастырады. Кір қол арқылы дәрілік заттар микроорганизмдермен ластанып, әрі қарай олардың бұзылуына әкеледі.

Ауада микроорганизмдердің таралуында тері микрофлорасының үлкен маңызы бар. Тері десквамациясы (түлеуі) нәтижесінде мындаған микроорганизмдер қоршаған ортанды ластайды.

*Конъюнктивалық микрофлорасы.* Көз конъюнктивасында аздаған коринеформды бактериялар мен стафилококтар бар. Конъюнктивада микроб санының аз болуы – көз жасындағы лизоцим және т.б. бактерицидті факторлардың әсерінен болады.

*Жоғары тыныс жолының микрофлорасы.* Жоғарғы тыныс жолына шан бөлшектерімен бірге микробтар түсіп, оның көпшілігі мұрын және ауыз-жүткүшіншакта өледі. Мұнда бактериоидтар, коринеформды бактериялар, гемофилді таяқшалар, лактобактериялар, стафилококтар, стрептококтар, нейссериялар, пептококтар, пептострептококтар және т.б. өседі. Трахея, бронхтар және альвеолалар әдетте стерилді.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 15 беті
--	------------------------------

**Асқазан-ішек жолының микрофлорасы.** Ас қорыту жолының микрофлорасы өзінің сандық және сапалық құрамы бойынша көп өкілді болып табылады. Мұнда микробтар ас қорыту жолында еркін мекендейдеп, шырышты қабықта биологиялық үлбір күйінде колония түзеді.

**Ауыз.** Ауыз қуысында көптеген микроорганизмдер тіршілік етеді. 1мл сілекейде  $10^8$  бактерия мекендейді. Бұған ауызда тамақ қалдығының қалуы, қолайлы температура (37 С) және ортанның сілтілі реакциясы әсер етеді. Анаэробтар аэробтарға қарағанда 100 есе көп. Мұнда әртүрлі бактериялар мекендейді.: бактероидтар, превотеллалар, порфиromонадалар, бифидобактерия, эубактерия, фузобактерия, лактобактерия, актиномицет, нейссерия, спирохеталар, стафилококтар, т.б. Сонымен бірге Candida туыстастығының саңырауқұлактары және қарапайымдылар ( Entamaeba gingivalis, Trichomonas tenax) табылады. Бактериялардың әрбір түрінің белгілі топографиялық таралуы бар. Стрептококтың әрбір түрі әр жерде орналасады: ұрт эпителийінде - S. mitior, тіл өзектері мен сілекейде – S. salivarius, тісте- S. mutans. Актиномицеттер тілде, иек қалтасында, тіс дақтары мен сілекейде көп мөлшерде кездеседі. Қалыпты микрофлора мен олардың тіршілік өнімдері тіс күсін түзеді.

Ауыз микрофлорасының құрамы тіл мен сілекейдің механикалық әсерімен реттеледі: микробтар шырыш қабаттар мен тістен сілекеймен шайылады ( адам күніне 1 литр сілекей жұтады). Сілекейдің антимикробтық құрамы, әсіресе лизоцим, антидене (секреторлы Jg A), бөгде микробтардың эпителиоцитке жабысуын тежейді. S. sanguis, S. mutans бактериялары сахарозаны жасушадан тыс полисахаридке (глюкондар, декстрандар) айналдырады, олар тіс беткейіне жабысуға қатысады. Шырышты қабықтың эпителиоцитін қаптап тұратын фибронектин микрофлораның тұракты колонизациялануына ықпал етеді. Фибронектин аз болғанда, грам оң бактериялар грам теріске айналады.

**Өңешите микроорганизмдер әдетте болмайды.**

**Асқазан.** Асқазан микрофлорасы лактобациллалар, ашытқылар, бірен- саран кокктар мен грам теріс бактериялардан тұрады. Бактерия концентрациясы 1 мл –де  $10^3$  төмен. Ішек микрофлорасына қарағанда мұнда асқазан сөлінің pH – ы қышқылды болғандықтан микроорганизмдер аз болады. Қалыпты жағдайда асқазан –патогенді микробтарды тежейтін өзіндік залалсыздандыруши камера (тұз қышқылы, пепсин ізашары -пепсиноген және т.б.). Асқазанның ойық жарасы, гастрит ауруларында Helicobacter туыстастығына жататын илген пішінді бактериялар анықталады, олар көптеген патологиялық процестердің ( гастрит, ойық жара, ісік) этиологиялық факторы болып табылады.

**Аңы ішек.** Аңы ішектің 1 мл –де  $10^5$  -  $10^8$  микроорганизмдер болады. Олар – бифидобактериялар, лактобактериялар, клостридиялар, эубактериялар, энтерококтар, порфиromонадалар, превотеллалар және анаэробты коктар.

**Тоқ ішек.** Микроорганизмдердің көшілігі тоқ ішекте жиналады. 1 грам нәжісте  $10^{12}$  микроб жасушасы кездеседі. Барлық микробтардың 95%-ын анаэробты бактериялар құрайды.

Тоқ ішек микрофлорасының негізгі өкілдеріне (6.1 - кесте) жатады: **грам оң анаэробты таяқшалар** (бифидобактериялар, лактобациллалар, эубактериялар), **грам оң спора түзетін анаэробты таяқшалар** (перфрингенс клостридиясы және т.б.), **грам теріс анаэробты таяқшалар** (ішек тақшалары және оған ұқасас Enterobacteriaceae тұқымдастының бактериялары- цитробактер, энтеробактер, клебсиеллалар, протей және т.б.), анаэробты грам оң коктар (пептострептококтар, пептококтар, Gemella morbillorum ). Эпителиде спирохеталар жақсы өседі. Аз мөлшерде фузобактериялар, порфиолеонадалар, превотеллалар, пропионибактериялар, вейлонеллалар, стафилококтар, көкірің таяқшасы және Candida туыстастығының ашытқытәріздес саңырауқұлактары кездеседі.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 16 беті
--	------------------------------

Карапайымдылар мөлшері қалыпты жағдайда қоршаған орта факторларының әсері мен емдәмге байланысты өзгеріп отырады. Бөтен микрофлораның өсуі секреторлы Jg A –ның тежеуші әсері мен қалыпты микрофлораның антагонистік қасиеті нәтижесінде тежеледі. Нәрестелерде ана сұтімен берілетін лактоферрин тежеуші әсер етеді.

#### Кесте 6.1.

Микрофлораның қалыпты функцияларын атқара алмайтын жағдайы **дисбактериоз және дисбиоз деп аталады**.

Дисбактериоз кезінде, қалыпты микрофлораның құрамына кіретін бактериялардың түрақты сандық және сапалық өзгерістері болады. Дисбиоз кезінде микроорганизмнің басқа топтарының арасында да өзгерістер болады (вирустар, санырауқұлақтар және т. б.). Дисбиоз және дисбактериоз эндогенді инфекцияларға әкелуі мүмкін. Дисбиоздарды этиологиясы бойынша (санырауқұлақты, стафилакокты, протейлі және т.б.) және орналасқан жеріне (ауыз, ішек, қынап т.б. дисбиоздары) байланысты жіктейді. Қалыпты микрофлораның қызметі мен құрамының өзгеруі әртүрлі бұзылыстармен (жұқпа, диарея, іш қату, мальабсорбция синдромы, гастрит, колит, ойық жара ауруы, қатерлі ісік, аллергия, зәртас ауруы, гипо және гиперхолестеринемия, гипо және гипертензия, тіс жегі, артрит, бауыр зақымдалуы және т.б. дамуымен) катар жүреді (-тараудан кара).

**4. Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

**5. Әдебиет:**

**Қосымша №1**

**6. Бақылау сұрақтары:**

1. Микробтардың табигатта таралуы;
2. Микробтың ауда таралуы;
3. Микробтың топырақта таралуы;
4. Микрофлора құрамының адам жасына қарай өзгеруі.
5. Адам организмінің микрофлорасының маңыздылығы.
6. Дисбактериоз ұғымы.
7. Санитарлық микробиология дегеніміз не?
8. Санитарлық көрсеткіш- микроорганизмдердің белгілері.
9. Санитарлық көрсеткіш- микроорганизмдерге қойылатын шарттар.
10. Стерилизация дегеніміз не?
11. Дезинфекция ұғымы.
12. Антисептика және асептиканың жіктелуі.

#### №5 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Бактерия геномы. Бактериялардың генетикалық материалын беру формалары.

**2. Мақсаты:** Білім алушыларға микроорганизмдер генетикасын, репродукциясын үйрету

**3. Дәріс тезисі.**

## МИКРООРГАНИЗМДЕРДІҢ ГЕНЕТИКАСЫ

Микроорганизмдердің генетикасы тұқымкуалаушылық және өзгергіштік ілімі ретінде құрылышы мен биологиясына сәйкес өзіне тән ерекшеліктері бар. Бактериялардың генетикасы көбірек зерттелген, олардың ерекшелік сипаты бактериалды жасушаның ұсақ өлшемі және көбеюінің жоғары жылдамдығы, мұның нәтижесі популяцияның үлкен санында қысқа уақыт

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 17 беті
--	------------------------------

аралығында генетикалық өзгерістерді анықтауға мүмкіндік береді. Бактериалды жасушада гендердің біртекті жиынтығы бар (аллелдер жоқ). Бактерияның хромосомасы ұзындығы 1000 мкм және молекулалық салмағы  $1,5\text{-}2 \cdot 10^9$  Д полинуклеотид (ДНҚ-ның екі полинуклеотидті тізбегі) болып табылады. Ол суперспиралданған және сақинаға тұйықталған: 3000-5000-ға дейін геннен тұрады.

Хромосомаға ұқсас бактериялардың цитоплазмасында плазмида (хромосомадан тыс тұқымқуалаушылық факторлары) деп аталағын ДНҚ-ның ковалентті тұйықталған сақинасы орналасады. Плазмид салмағы хромосома салмағынан аз. Хромосома мен плазмида автономдық өздігінен көшіруге – репликацияға қабілетті, сондыктan оларды репликондар деп атайды. Микроорганизмдердің қасиеті кез-келген басқа организмдер сияқты олардың *генотипімен* анықталады, яғни берілген дараның гендер жиынтығы. Микроорганизмдерге қатысты «геном» термині – «генотип» ұғымына синоним болып келеді.

*Фенотип* дегеніміз генотип пен қоршаған ортаның өзара байланысының нәтижесі, яғни өмір сүрудің белгілі жағдайындағы генотиптің көрінісі болып табылады. Микроорганизмдердің фенотипі қоршаған ортаға тәуелділігіне қарамастан генотиппен бақыланады, себебі осы жасушаның фенотиптік өзгерістерінің сипаты мен мүмкіндік дәрежесі гендер жиынтығымен анықталады, олардың әрқайсысы ДНҚ молекуласының белгілі бөлшектерімен өкілденген.

Өзгергіштіктің негізінде қоршаған орта факторларына генотип реакцияларының өзгерісі немесе гендер мен олардың рекомбинацияларының мутациясы нәтижесінде генотиптің өзінің өзгерісі жатыр. Осыған байланысты фенотиптік өзгергіштік тұқымқуалайтын және тұқымқуаламайтын болып бөлінеді.

Тұқымқуаламайтын (қоршаған орта, модификациялық) өзгергіштік жасуша ішілік және – сыртылық факторлардың генотиптік көрініске әсерімен қамтамасыз етіледі. Модификацияны тудыратын факторларды қалпына келтіргенде бұл өзгерістер жоғалады.

Тұқымқуалайтын (генотиптік) өзгергіштік мутациялармен байланысты – мутациялық өзгергіштік. Мутацияның негізін ДНҚ-ғы нуклеотидтердің реттілігінің өзгерісі құрайды, оларды толық немесе жартылай жоғалту, яғни гендердің құрылымдық қайта құрылуы жүреді, бұл белгінің өзгерген түрінде фенотиптік өзгеріспен көрінеді.

Рекомбинациямен байланысқан тұқымқуалайтын өзгергіштік рекомбинациялық өзгергіштік деп аталады.

## 5.1.Бактериялардағы рекомбинациялар

Рекомбинация (гр + лат. *combinatio* - байланыс) – ДНҚ молекуласының ұзілуі мен қайтадан қалпына келуі нәтижесіндегі жана реттіліктің пайда болуы. Бактериялар ДНҚ-ның осындай өзгерістерінің нәтижесінде рекомбинантты штамдар деп аталағын немесе *рекомбинанттар* пайда болады. Бактериялардағы рекомбинация процесі олардың генетикалық аппаратының ерекшеліктеріне, генетикалық алмасу түрлеріне байланысты бірқатар айырмашылықтарға ие. Осы микробы нысандарда генетикалық материалдардың тасымалдау түрлері ашылған –



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 18 беті
--	------------------------------

трансформация, трансдукция, конъюгация, бұлар классикалық генетикаға белгісіз, осылардың көмегімен генетикалық рекомбинациялардың молекулярлы механизмдері зерттеледі.

## №6 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Микробка қарсы препараттар. Бактерияның дәріге тұрақтылық механизмдері. Вирусты жұқпалардың химиотерапиясы.

**2. Мақсаты:** Микробтарға антибиотикке әсер ету механизмін олардың химиялық препараттардың түрлерін және қолдану аясын түсіндіру.

### 3. Дәріс тезисі:

Химиятерапия туралы түсінік

Химиятерапия – химиялық заттардың көмегімен спецификалық антимикробтық, антипаразиттік емдеу. Бұл заттардың микроорганизм жағдайында ауру тудырғыш микроорганизмдерге қарсы талдамалы әсер ету қасиеттері бар.

Химиятерапияның негізін қалаушы неміс химигі П.Эрлих, ол құрамында мышьяк бар химиялық заттардың спирохеттер мен трипоносомдарға қатерлі әсер ететінін анықтады. Және 1910 ж алғашқы химиотерапевтік препарат – сальварсанды (микроорганизмге зиянсыз, бірақ қоздырғышты жоятын мышьяк қосындысы) шығарып алды.

Антибиотиктер

Антибиотиктер – қатерлі ісіктердің дамуын және микроорганизмдердің өсуін тежейтін, микроорганизмдерден, жануарлар және өсімдіктер клеткасынан өндірілетін химиотерапевтік заттар мен олардың туындылары.

Бірінші антибиотикті 1929 ж ағылшын бактериологы А.Флеминг ашты. Флеминг көгеру саңырауқұлағы Пенициллиум нотатумды зерттеу кезінде бактериялық культураның өсуіне кедергі жасайтын затты анықтап, оны пенициллин деп атады.

1940 ж Г.Флори және Э.Чейн тазартылған пенициллинді алды. 1945 ж А.Флеминг, Г.Флори және Э.Чейн Нобель лауреаты атағын алды.

Антибиотиктердің жіктелуі

А.Флеминг алғашқы антибиотикті ашқаннан кейінгі 60 жыл ішінде 6000-ға жуық антибиотиктер алынды, сондықтан қазір ең маңызды мәселелердің бірі осы препараттарды систематизациялау болып табылады. Антибиотиктердің әр түрлі жіктелуі бар, бірақ оның ешқайсысы жалпы қабылданған емес. Антибиотиктердің ең басты жіктелуі, химиялық құрамына байланысты (1 - таб)

Алыну кезіне байланысты антибиотиктерді 5 топқа ажыратады:

- саңырауқұлақтардан алынатын антибиотиктер, мысалы: Пенициллиум (пеницил, гризофульвин), Цефалоспориум (цефалоспорин), Фузидиум (фузидин) және т.б.
- актиномициттерден алынатын антибиотиктер, бұл топқа антибиотиктердің 80% енеді. Антибиотиктердің арасында ең негізгі стрептомицин, эритромицин, левомицетин, нистатин және басқа антибиотиктерді өндіретін стрептомицес өкілдері.
- Бактериялардан алынатын антибиотиктер. Бұл мақсатта жиі қолданылатын Бациллиус және Pseudomonos өкілдері. Бұл топқа мысал ретінде полимиксинді айтуға болады.
- Жануарлардан алынатын антибиотиктер. Балықтың майынан эктерицидті алады.
- Өсімдіктерден алынатын антибиотиктер. Оларға пияздан, сарымсақтан, басқа өсімдіктерден алынатын фитонцидтерді жатқызуға болады. Олар өте тұрақсыз қосылыстар болғандықтан таза құйінде алынбаған. Көртеген микробтардың антимикробтық қасиеті бар. Мысалы, ромашка, шалфей, календула.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 19 беті

- Антибиотиктер – микроорганизмдерден, жануарлар жасушасынан, өсімдіктерден өндірілетін химиотерапевтикалық заттар. Олар микроорганизмдердің және қауіпті ісіктің өсіп және көбеюін тоқтады.
- Өндіруліне байланысты антибиотктер 5 тобқа бөлінеді:
  - 1) Санырауқұлақтардаң алынатын антибиотктер.
  - 2) Актиномицеттерден алынатын антибиотктер.
  - 3) Бактериялардан алынатын антибиотиктер.
  - 4) Жануарлардан алынатын антибиотиктер.
  - 5) Өсімдіктерден алынатын антибиотиктер.
- Химиялық құрамына байланысты АБ бірнеше түрге бөлінеді:
  - 1) Беталактамды антибиотиктер.
  - 2) Стрептомицинді антибиотиктер.
  - 3) Макролидті антибиотиктер.
  - 4) Аминогликозидті антибиотиктер.
  - 5) Тетрациклинді антибиотиктер.
  - 6) Туберкулезге қарсы антибиотиктер.
  - 7) Фосфомициндік антибиотиктер.
  - 8) Табиғи емес антибиотиктер /фторхинолиндер/.
- Антибиотиктердің әсер ету механизмі бойынша бір-бірінен ерекшелінеді:
  - Жасуша қабырғасына, ЦПМ-ға, рибосомаға және нуклеодке әсер етеді, яғни жасуша синтезіне және функциясына әсер ететін морфологиялық компоненттер және органеллалды тежейді.
  - Антибиотиктер әсер ету спектрі бойынша шағын және кен спектрлі болып бөлінеді:
  - Бактериялардың дәрілік тұрақтылығының екі типі болады: табиғи және жүре біткен.
  - Табиғи дәрілік тұрақтылық түрдің өзіне тән сипаты яғни берілген антибиотикті тұр қабылдамайды, ол антибиотиктердің әсер ететін нысанасының болмауына байланысты.
  - Жүре біткен дәріге тұрақтылық кейбір бактериялардың түрлерінде геномның өзгеруіне байланысты болып келеді.
  - Антибиотиктермен емдеудің жаңама әсерлері:
    - 1) аллергиялық реакциялар - антибиотик аллерген ретінде әсер етеді /анафилактикалық шок, дерматит, бөртпе /сыпъ/ және т.б.
    - 2) Токсикалық реакция - ұзак уақыт емдегендеге антибиотиктердің фармакодинамикалық органотропты әсеріне байланысты.
    - 3) Эндотоксикалық реакция - АБ-дің әсерінен грам – бактериялар жаппай бұзылуына байланысты, эндотоксиндердің қанға түсі.
    - 4) Дисбактериоз - қолданылған АБ-тен патогенді қоздырушыға ғана емес сонымен қатар қалыпты микрофлораға әсер ететіндіктен пайда болады.
  - Бактериялардың антибиотиктерге деген сезімталдығын анықтаудың бірнеше әдісі бар, көбінесе қолданылатын мына екеуі: Антибиотиктер бар стандартты дискілер агар ішіне қойып, диффузиялық әсер ету арқылы, Антибиотиктерді сериялы түрде арапастыру әдісі.
  - Адам организмдегі антибиотиктердің концентрациясы. Олардың негізгі қасиеттерінің біріне жатады. Антибиотиктердің фармакокинетикасы олардың ұлпалар мен сұйықтықтар сіңірлігі енүі таралуына және шығуына байланысты. Қандағы антибиотиктердің концентрациясын біліп салыстыру, олардың науқасты емдеу жоспарын, антибиотиктерапиясын схемасын белгілеу үшін және қажет.
  - Микроорганиздердің өмір сүруі сыртқы ортаның әсеріне байланысты болады, олар бактериоцидтік, яғни жасушаны өлтіру әсері немесе бактериостатикалық

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 20 беті
--	------------------------------

микроорганиздердің көбеюін тежейді. Мутагендік өсері – тұқымқуалаушылық қасиеттерінің өзгеруіне алып келеді. Сыртқы ортаның физикалық, химиялық және биологиялық факторлары микроорганиздерге әртүрлі өсерін тигізді.

- Микроорганиздер температуралық параметрлеріне байланысты З топқа бөлінеді: термофильді, психрофильді, мезофильді. Термофильдер - үшін оптимальды өсу зонасы 50-60°C, өсудің жоғарғы тежелу зонасы 75°C, төменгісі 45°C. Психрофильдер /салқынсуюшілер/ - оптимальды өсу зонасы 10-15°C өсудің максимальды тежелуші зонасы 25-30°C, минимальды 0-5°C. Мезофильдерді негізгі патогенді және шартты патогенді бактериялар тобына енгізеді. Олар температураның 10-нан 47°C – диапазонында өседі, көбісі үшін өсу оптимизмі 37°C.
- Көптеген бактериялар әлсіз негіздік нейтральды не болмаса әлсіз қышқылды реакциялы ортада өседі, көбеюі процесі кезінде pH-тың ауытқуына байланысты өсу тоқтайды да, микроорганизмдердің өлуіне алып келеді. Ылғалдағы жоғары ортада микроорганизмдердің көбеюі мен өсуі жүреді. Ортаның ылғалдығы төмендегендеге жасуша баяу стадиясына ауысады да, сонынан өледі. Иондаушы радиация жасушаға енүі басымырақ және жасушалық геномды зақымдалуына өсерін тигізді. Ультрадыбыстар локальды қыздыру не болмаса қысымды көтерілуіне байланысты микробтық жасушалардың органлаларының деполимеризациясына алып келеді. Осматикалық қысымның көтерілуіне не болмаса төмендеуінің нәтижесінде жасушалық мембранның үзіліуіне және микробтық жасушаның өлуі болады.
- Фармакологиялық принцип.
- Антибиотиктерді берерде препараттың дұрыс мөлшерін, дәрінің енгізу аралықтарындағы қажетті интервалдарын, антибиотикотерапияның ұзақтығын, енгізу әрекетін анықтау қажет. Препараттың фармококинетикасын, басқа препараттармен өзара байланысуын білу қажет.
- Клиникалық принцип.
- Антибиотиктерді берерде сырқаттың жасын, жынысын, иммундық жүйесінің жағдайын, ауыратын ауруын, жүктіліктің болуын ескеру қажет.
- Эпидемиологиялық принцип.
- Антибиотиктерді таңдап аларда, науқасты қоршаған ортадағы микроорганизмдер қандай антибиотиктерге тұрақты екендігін білу керек.
- Белгілі бір антибиотиктерге тұрақтылықтың таралуы тұрақты болмайды. Ол антибиотиктің қандай көлемде қолдануына байланысты болады.
- Фармацевтикалық принцип.
- Препараттың сақтау мезгілімен сақтану жағдайын ескерту керек. Себебі антибиотиктерді дұрыс сақтамау әр түрлі токсинді өнімдердің пайда болуын әкеледі.
  - **4. Қорнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция
  - **5. Әдебиет:**
  - **Қосымша №1**

## 6. Бақылау сұрақтары:

1. Антибиотиктер дегеніміз не?
2. Антибиотиктердің қолдану аясы.
3. Химиялық құрамына байланысты АБ қалай бөлінеді?
4. АБ әсер ету механизмі.
5. Антимикробы препараттардың ашылу тарихы
6. Антимикробы профилактика және терапиясының микробиологиялық негіздері

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	<p>044-50/ 48 беттің 21 беті</p>

7. Антибиотиктердің жіктелуі
8. Антибиотиктердің көрі өсері
9. Микроорганизмдердің дәрілік тұрақтылығының биохимиялық және генетикалық механизмдері
10. Антимикробты химиотерапияның қолдануы және негізгі түсінік.
11. Өсер ету механизмі

### №7 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Жұқпа туралы ілім. Жұқпа процесіне сипаттама. Бактериялардың патогенділігі және токсигенділігі.

**2. Мақсаты:** Жұқпаның таралу жолдарын, адамға жұғу механизмдерін түсіндіру.

**3. Дәріс тезисі:** «Инфекция» - латын тілінен аударғанда жұқтыру деген ұғым береді. Инфекция дегеніміз эволюциялық процесс барысында биологиялық құбылыс ретінде қалыптасқан макрожәне микроорганизмдер арасында өзара қарым-қатынасты анықтайтын күрделі процесс.

Инфекциялық процесс патогенді микробтар (ауру тудыратын) өсерінен макроорганизмде туатын күллі процестер мен физиологиялық және патологиялық реакциялардың жинағын сипаттайтын. Ол тізбекті түрде дамиды және организмде болатын биохимиялық, цитохимиялық, морфологиялық өзгерістердің күрделі жинақтүйіндерінен құралады. Инфекциялық процестің өзіне тән сипаттамасы болады.

Инфекция негізгі үш көзі бар: адам (науқас, реконвалесцент, бактерия тасымалдаушы), жануарлар және сыртқы орта объектілері. Науқас адам немесе жануар сыртқа шығарған продуктілермен бірге шыққан кей патогенді бактерияларына сыртқы орта объектілері олардың тіршілік етуіне табиғи орталар болып келеді. Осыған байланысты жұқпалы аурулар бөлінеді: антропонозды (адам ғана ауырады, мысалы, іш сүзегі, дизентерия, тырысқаң т.б.); зоонозды (жануарлар ауыратын ауру, мысалы, ірі кара малдың обасы, шошқа обасы, т.б.); зооантропонозды (жануарлар ауырады, ал олардан адамдарға жұғады). Зооантропонозды аурулардың 100 түрі анықталған (оба, туляремия, бруцеллез, лептоспироз т.б.), кей түрлерінің -- табиғаттық ошактары сақталып тұрады. Себебі, ауру қоздырғышы қансорғыш бунақ аяқтылармен тасымалданып отырады, олар организмінде қоздырғыш ұзақ уақыт сақталуы мүмкін, кей кезде өмір бойы және ұрыққа трансовариалды жолмен беріледі. Осындай табиғи ошактар, мысалы, кей риккетсиоздар, туляремия, вирустық энцефалиттер т.б. аурулар иксодов, гамазов, қызыл бұзау кенелермен және басқа қансорғыш бунақ аяқтылармен берілетіндер көп елдерде кездеседі. Олардың ұзак уақыт сақталуы қосымша екінші резервуары болуында, ал басқалары бірге өмір сүру кезінде сақталып отырады. Сондықтан, табиғи ошакта қоздырғыштың тұрақты айналымға сақталуы: науқас жануар-->қансорғыш бунақ аяқтылар (немесе сыртқы органдың түрлі факторлары) —>сау жануарлар, көптеген аурулардың табиғи резервуары. Адам осы айналымға тіркелуі, қан сорғыштар шағуы кезінде жұғуы мүмкін немесе науқас жануарға тұра және тұра емес жолдармен байланысқанда. Осындай табиғи эндемиялық ошактарға басқа жақтан көшіп келген адамдарға қауіп төнүі мүмкін, себебі бұрыннан тұратындар ертеде ауырып осы ауруларға тұрақты иммуниитет қалыптастырыған.

Адамның жұғу жолдары

Адам патогенді микроорганизммен инфицирленуі тек закымдалған тери мен көздің кілегей қабықтары, тыныс алу, ақсазан-ішек тракті және несеп-жыныс жолдары арқылы байқалады. Закымдалмаған териден жұғу өте сирек кездеседі, себебі тери беттінен көптеген микроорганизмдер өте алмайды. Бірақ, өте ұсақ закымданулар кездессе (құмырсқа шағуы, ине кіруі, микротравмалар т.б.) инфицирлену себебі болады. Адам немесе жануар организміне микробтар енү жері - кіру есігі дейді. Егер кіру есігі кілегей қабығы болса, инфекцияның үш типі байқалуы

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	<p>044-50/ 48 беттің 22 беті</p>

мүмкін: эпителиалді клетка беткейінде микробтар қобееді; клетка ішіне енуі және сол жерде қебеюі; қоздырғыш енген соң организмде таралуы байкалады.

Адамға инфекция жұғуы келесі жолдармен беріледі:

1. Ауа-тамшы немесе ауа-шан арқылы
2. Нәжістік-оралді. Қоздырғыш нәжіс немесе несеп арқылы бөлінеді, ал жұғу инфицирленген су немесе тағамдар организмге ауыз арқылы түседі.
3. Трансмиссивті, яғни қансорғыш бунақ аяқтылар шағуы арқылы.
4. Жанасу жолдары науқас адам, реконвалесцент, бактерия тасымалдаушымен тікелей контакт немесе бірге қолданған ластанған үй жиһаздары арқылы — тікелей емес контакт.
5. Жыныстық жолмен
6. Стерилді емес медицина приборлары, әсіресе шприц т.б. қолдану арқылы
7. Тік жолмен, яғни анадан балаға плацента арқылы, туу кезінде немесе бірден туған соң.

Инфекция қоздырғышының кіру жерінен байланысты жұғу жолдары ауру дамуында едәуір роль атқарады, себебі кей қоздырғыштар түрлі жолмен организмге ене алады. Мысалы, Y.pestis құмырска шағуы (бүрге) кезінде берілсе, оба бубон түрде женіл өтеді, ал егер ауа-тамшы жолмен жұғылса аурудың ауыр түрі - өкпелі оба дамиды. Тап осылай туляремияның клиникалық көріністері өтеді: бубонды немесе жарапы-бубонды (трансмиссивті жолмен қансорғыш бунақ аяқтылар" шаққанда), көзді-бубонды (көздің кілегей қабығы арқылы жұғуы), өкпелі (ауа-тамшы жолы) т.б.; сібір түйненесінде кездеседі — терілік, өкпелік, ішектік формалары. Бірақ, басқа қоздырғыштарда, мысалы СПИД ауруында жұғу жолдары маңызды роль атқармайды: ауру барлық түрінде ауыр өтеді. Сонымен қатар, ішектік инфекция қоздырғыштары ең алдымен нәжіс-оралді жолмен беріледі, респираторлы аурулар қоздырғыштары — ауа-тамшы арқылы т.б.

Аурухана ішілік инфекциялар бүкіл әлемдегі денсаулық сақтаудың маңызды мәселелерінің бірі болып саналады. Бұлардың тигізетін әлеуметтік-экономикалық зардабы өте үлкен. Қазіргі кездегі емдеу-диагностикалық технологиялардың жетістіктеріне қарамастан, АПШ мәселесі медициналық және әлеуметтік қажеттікті бұрынғыдан да көп керек етеді. Өзіміздің және шетел зерттеушілерінің мәліметтеріне қарайтын болсақ, АИИ ауруханада жатқан адамдардың 5-20% кездеседі.

Дамуына әсер ететін факторлар

АИИ қазіргі кезде өсіп-дамуы мына факторларға байланысты: Iрі ауруханалық комплекстердің құрылуды. Аурулардың бір-бірімен құнделікті және тығыз араласуы. Инфекцияны тудырушулыардың құшті және жасанды жұғу механизмінің қалыптасуы. Бұл инвазивті емдеу мен диагностикалық процедураға байланысты. Емдеу мен диагностикада стерилизацияның ерекше әдістерін қажет ететін күрделі техниканы қолдану да өз әсерін тигізуде. Инфекциондық ауру туғызушилардың жұғу механизмінің белсенелілігі. Әсіресе, емдеу орындарындағы аурулар мен дәрігерлердің тығыз араласуы кезінде тұрмысты-контакті ауа арқылы таралуы мүмкін. Стационарға әлі анықталмаған инфекциондық ауруларымен түскен адам инфекцияның негізгі көзі, қайнары болып табылады. Антимикробтық препараттарды бакылаусыз қолдану. Әр түрлі дәрілік заттарға, қоршаған ортаның қолайсыз факторларына бейімделген микроорганизмдердің қалыптасуы. Халықтың қоршаған орта өзгерістеріне, өмір сүру шарттарына төзімділігі мен тұрактылығының төмендеуі.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 23 беті

AИИ этиологиясы бойынша екі топқа бөледі:

### Облигатты

Облигатты-патогенді микроагзалардың қоздыруы бойынша. Бұл топқа «дәстүрлі» инфекциондық аурулар-бала аурулары, ішек аурулары, ВГВ, ВГС және т.б. жатады. Бұл аурулардың үлесіне AИИ 15% келеді. Таза стационарда патогендік тудырушылар келесі жағдайларда болуы мүмкін:

- стационарға патогендік қоздырғышты тасуышының тұсу;
- егер аурұхана жұмысшыларының арасында қоздырғышты тасушы болса;
- ауруларға келушілер немесе беріп жіберген кімдер мен тамақ арқылы;

### Шартты

Шартты-патогенді микроагзалардың, сонымен қатар адамның қалыпты микрофлорасына, кіретіндердің қоздыруы бойынша. Бұл топқа шартты-патогенді микроорганизмдердің тудыратын аурулары жатады. Бұны ірінді-қабынбалы аурулар анықтайды. Қоздырғыштары: стафилокок, стрептокок, грамотрицальық бактериялар. Кейбір кездерде аурұханайшілік ауруларды псевдомонадалдар, легионеллалар, ротовирус тұғызады. Зәр шығару жолдарының патологиясы грамотрицальық микро-агзаларға байланысты Көкшіл ірің таяқшасы төменгі тыныс жолдарының инфекциясын тудырады. Психиатрлік стационарда ішек инфекциясы, гастроэнтерологиялық стационарда-хелинобактериоз және т.б. кездеседі.

**4. Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

**5. Эдебиет:**

**Қосымша №1**

### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Инфекция дегеніміз не?
2. Инфекция процесс дегеніз не?
3. Инфекцияның адамға жұғу жолдары.
4. Инфекция көзінің берілу механизмдері.
5. Инфекция түрлері
6. Инфекцияның негізгі көздері

### №8 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Иммунитет. Жұқпалы аурулардың иммунотерапиялық және иммунопрофилактикалық негіздері.

**2. Мақсаты:** Иммунитет түрлері мен түзілу жағдайларын дененің арнайы қорғану факторларын және антигендер және олардың қасиеттерін студентке түсіндіру. Иммундық профилактика құралдарымен басқарылатын жұқпалы ауруларға шалдығу мен өлім-жетімге ұшырауды азайту.

**3. Дәріс тезисі:**

Иммунология – иммунитетті зерттейтін және басқа ғылымдар мен тәжірибеде иммунологиялық түсініктер мен әдістерді қолданатын ғылым.

Иммунология шығу тегі бойынша – қолданбалы медициналық ғылым. Оның бастауы 2 мың жылдан артық деп есептеледі. Осы уақыт ішінде бұл саланың негізгі міндегі жұқпалы ауруларды болдырмау жолдарын эмперикалық іздеу болды. Осындағы іздестірудің негізінде кейбір «жұқпалы ауруды» өткерген адамдар ол аурумен қайта ауырмайтындығына айқын бақылаулар жүргізді. Бұл факт шешек кезінде пайда болғаны айқын әрі белгілі – нақты осы ауру иммунология қалыптасуының «плацдармы» болды.

Иммунологияның ғылым ретінде пайда болуы Л. Пастердің атымен байланысты. Л. Пастердің микробиологияны қалыптастырғаны және жұқпалы аурулардың дамуы мен таралуында

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 24 беті
--	------------------------------

микроағзалардың рөлін дәлелдегені кеңінен белгілі. Л. Пастер «иммунитет» терминін енгізді. Ол латынның *immunitas* – арылу деген сөзінен шықкан.

Иммунитет – генетикалық бөтендігі бар микроағзалардан (бактериялардан, вирустардан, қарапайымдардан, саңырауқұлақтардан), бөтен молекулалардан және басқа да факторлардан қорғауға бағытталған көпжасушалы ағзалардың ерекше биологиялық қасиеті.

Иммундық жүйе лимфоидты мүшелердің жиынтығы және лимфоидты жасушалардың жинағы. Адамның лимфоидты мүшелерінің жалпы салмағы 1,0-2,5 кг құрайды. Бұл дербес жүйе: ол барлық ағзага жайылған, оның жасушалары қанайналымы арқылы бүкіл денеге қайта айналып отырады, антигенге арнайы антидене өндіретін қабілетке ие.

Қазіргі таңда иммунитет жүйесінің негізгі ағзалары болып лимфоидты жүйе ағзалары саналады. Олар орталық және перифериялық лимфоидты ағзалар болып бөлінеді.

Орталық лимфоидты ағзаларға тек сүйек кемігі мен айырша без (тимус) жатады. Олар лимфоциттердің түзілу және негізгі даму орны болып қызмет етеді.

Перифериялық лимфоидты ағзалар мен бірікпелерге көкбауыр (талак), лимфа түйіндері, кілегей қабықтардың лимфоидты ұлпасы (бадамша бездер, пейерлік түймешелер және т.б.) жатады.

Бұдан басқа ИЖ инкапсулярлы және инкапсулярлы емес мүшелерге бөлінеді. Инкапсулярлы мүшелерге тимус, көкбауыр, лимфа бездері жатады. Инкапсулярлы емес лимфоидты тіндерге асқазан-ішек жолдарының, тыныс алу мүшелерінің, терінің лимфоидты жүйеасты және басқа да шырыштылар жатады.

Иммундық жүйе мүшелері афферентті (қан немесе лимфаның ағып келуі), эфферентті (ағып кетуі) тамырларынан; синуистардан, көбею аймағынан, жасушаның жетілуі мен саралануынан тұрады.

Иммунитет теориясы – адам ағзасындағы иммундық қорғау әрекеттерінің қағидалары мен механизмдерінің негізінде жатқан жалпылама тәжірибелік зерттеулерді қөрсететін ілім.

Иммунды әдіспен алдын алу және емдеудің медпцина тәжірибесіндегі мәні мен орыны

Иммунды профилактика мен иммунды емдеу жүқпалы және жүқпайтын аурулардың өзіндік профилактикасын, емдеуін және дигноз қойуын зерттеп олардың жаңа тәсілдерін ұсынатын иммунологияның бөлімі болып саналады. Айтылған максаттарға жету үшін иммундық жүйеге әсер ететін, не иммунологиялық принциптерді негіздел іс атқаратын иммунобиологиялық препараттар қолданылады. Иммундық профилактика сезімтал организмде аурудың қоздырғыштарына немесе антигендеріне, немесе басқа да патогендерге қарсы белсенді, немесе енжарлы иммунитет тудыру арқылы олардың алдын алып, жүқпалы ауруларға қарсы тұру қабілеттігін арттыруға бағытталған.

Иммунды емдеу иммунды процестер бұзылғанда пайда болған ауруларды емдең денсаулықты келтіруге негізделген.

Иммунды профилактика мен иммунды емдеу тәменгідей жағдайларда қолданылады: спецификалық иммунитет құру үшін, не иммундық жүйе жұмысының денгейін кетермелей үшін; иммундық жүйенің кейбір белімдерінің жұмысын тежеу үшін; иммундық жүйенің жұмысы бұзылғанда оны қалыпта келтіру үшін.

Иммунды профилактика мен иммунды емдеу медицина тәжірибесінде кең қолданылады: жүқпалы алдын алу, не емдеу үшін, аллергиялық, иммунопатологиялық жағдайларда, онкология саласында, інтациологияда, иммундытапшылықтарда т.б. Мысалы, кейбір жағдайда иммунды профилактика, виды емдеу тек қана жалғыз тесіл болып шығуы мүмкін (қызылша, полиомиелит). Токсинемиялық ауруларды (ботулизм, сіреспе) емдегене нағижені өткізу үшін антитоксикалық қаң, немесе иммундыглобулиндерді қолдану болып табылады.

Ауруларды емдегендеге иммунды цитокиндерді қолданудың болашағы өте зор, шунды алдын алудың, иммунды емдеудің негізі-иммундық жүйеге әсер ету. Ол әсер белсенді және і,

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 25 беті
--	------------------------------

спецификалық, не бейспецификалық болуы мүмкін. Иммунды алдын алуда, иммунды емдеуде жүйеге реттеп өсер ету үшін иммунды биологиялық препараттар (ИБП) деп аталатын заттар реттеліп, жасалынып шығарылған.

### Вакциналар

Вакцина деген термин француз тілінен vaccas- сиыр деп аударылады. Ол сөзді әдебиетке кіргізген Л.Пастер болатын. Өйткені ағылшын ғалымы Э.Дженнер сиыр шешегін ең алғаш адамға егіп, ол адамды аурудан қорғап калғандығы үшін вакцина деп атаған.

Вакциналарды қөбінесе аурудың спецификалық алдын алуға, кейбір кізде емдеуге қолданады.

Вакциналық өсер туғызатын заттар санына тәменгілер жатады:

патогендігінен арылтып иммуногендігі сақталған, әлсіретілген тірі микробтар; бірнеше тәсіл түрімен белсенділігі жойылған микробтардың бүтін жасушалары, не вирустардың бөлшектері, яғни өлі вакциналар;

микробтардан алынған субжасушалық атигендерінің қосындысы (прогрессивті антигендер); аурудың патогенезінде басты рөл атқаратын арнайы антигендік қасиеті бар микробтардың метаболиті (токсин-анатоксин); химиялық, не биологиялық синтезі тәсілімен алынған молекулалық антигендер, оның ішінде микробтардың рекомбинантты штамдарынан алынған табиғи антигендерге ұқсас антигендер. Вакцина құрделі құрлылымды ИБП. Оның құрамына тұрактатушылар, консерванттар, адьюванттар кіреді.

Дәрі өсерінен дамыған аллергияны нақтылау – ең құрделі шаралардың бірі және ол клиникалық симптомдармен білінетін аллергиялық реакцияның дамуына байланысты.

Дәріден туындаған аллергиялық ауруларды нақтылау тәмендегі әдістердің көмегімен жүзеге асырылады. Олар: аллергологиялық анамnez жинау, терілік және арандатушы сынамалар (провокационные пробы) қою, зертханалық зерттеу әдістері (спецификалық және спецификалық емес тестілер).

Аллергологиялық анамnez жинау аллергиялық тексерудің – бірінші кезеңі және оған ұлken мән берілуі керек. Науқасты құрап тексеру кезінде ертеректе аллергиялық аурулармен науқастың өзінің және ата-анасының, туыстарының ауырғаны-ауырмағаны туралы толық мәлімет алу керек. Сонымен қатар кейбір тағамдарға, өсімдіктер тозаңына, химиялық заттарға, жануарлар жүніне, ұсақ жәндіктердің шағуына, іссууларға, ісімайларға, далаптарға, протездік материалдарға жоғары сезімталдығы бар-жоғын да анықтау қажет.

Науқастың бойындағы созылмалы аурулары (тері және тырнактар эпидермофитиялары мен трихофитиялары, ревматизм, асқазан-ішек жолы, бөліп-шығару жүйесі аурулары, эндокриндік), түрлі дәр-дәрмектерді қабылдау ұзақтығы және оның себептері туралы толық мәлімет алған да тиімді болады.

Аллергологиялық тексерудің (зерттеудің) екінші кезеңі – аллергия туындауды деген дәрілер және заттармен терілік арандатушы сынамалар жасау.

Терілік сынамалардың бірнеше түрлері бар: бастырмалық (аппликационная), тамшылық (капельная), скарификациялық (тырнамалық) және терішшілік (внутрикожная).

Терілік сынамалар қаншалыкты дұрыс тәсілмен жүргізілгенімен, бірде жалған он, бірде жалған теріс болуы мүмкін. Жалған он сынамалар кейбір дәрілерді қолдануды негізсіз шектейді, ал жалған теріс сынамалар күдік туғызған дәріні кезекті қабылдаудан кейін аллергиялық реакцияның дамымауына кепіл бола алмайды.

Терілік сынамаларды арнаулы дайындықтан өткен медицина қызметкерлері амбулаториялық және стационарлық жағдайда жүргізеді.

Тікелей жүргізілетін терілік сынамалармен қатар тікелей емес терілік сынамаларды (тестер) қолдануға болады (Прауснитц-Кюстнер, Кеннеди, Урбаз – Кенигштейн сынамалары). Бұл сынаманы жүргізу тәсілі тәмендегідей: науқас қанының сарысуын дені сау реципиентке тері

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 26 беті
--	------------------------------

ішіне енгізеді. Антиденелердің (реагиндердің) тері жасушаларына бекуіне қажетті уақыт өтті-ау деген кезде осы аймаққа тексерілетін аллерген енгізіледі.

Терілік сынамаларды жүргізген кезде науқаста жедел дамитын аллергия болса, сарысу және аллерген енгізілген тері аймағында қызару және инфильтраттану ошағы пайда болады.

Арандатушы сынамаларды жергілікті ошақты реакция (жауап) алу үшін аурудың ремиссиялану сатысы кезінде жасаған тиімді. Стоматологиялық тәжірибеде төмендегі арандатушы сынамаларды қолданады:

- тіласты сынамасын: аллергенді тіл астына енгізеді де, кілегей қабықтың өзгеруін бақылайды;
- лейкопениялық сынама: аллергенді енгізгеннен кейін 20-40 минут өткен соң науқас қанындағы лейкоциттерді санайды; 1  $\text{mm}^3$  қанда лейкоциттер санының 1000 жасушадан көбірек азауы күмәнді аллергенге сенсибилизацияланудың орын алуының көрсеткіші деп санауға болады;
- тромбоцитопениялық индекс: шеткейлік қан айналымында антиген-антидене кешенінің әсерінен тромбоциттердің агглютинациялануға ұшырауы нәтижесінде антиген енгізгеннен кейін сандарының азауына негізделген.

Аллергологиялық тексерудің келесі кезеңі – зертханалық зерттеулер (серологиялық немесе иммунологиялық зерттеулер, жасушалық реакциялар). Спецификалық антиденелерді анықтау үшін мына серологиялық реакциялар қолданылады: Уна ұсынған микропреципитаттану, гельде микропреципитаттану, тікелей емес гемагглютинациялану, комплементті байланыстыру реакциялары.

Әртүрлі тексті антигендерге сенсибилизациялануды анықтайдын спецификалық емес тесттерге төмендегілер жатады:

- терілік және мукоздық сынамалар;
- жасушалық тестер: лейкоцитолиздену реакциясы, нейтрофильдердің бұзылу көрсеткіші, лейкоциттердің агломерациялану реакциясы, тромбоциттердің агглютинациялану индексі, базофильдердің дегрануляциялану реакциясы (Шелли тесті) және т.б.

#### 4. Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация)/ видеолекция

#### 5. Әдебиет:

#### Косымша №1

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. «Иммунитет» анықтамасын беріңіз.
2. Орталық және шеткі иммундық жүйе мүшелерін атаңыз.
3. Сүйек кемігінің қызметтерін атаңыз.
4. Иммунитет түрлері.
5. Фагоцитоздың негізгі стадиялары.
6. Иммундық жүйе жасушалары.
7. «Иммунопрофилактика» түсінігіне анықтама беріңіз.
8. Профилактикалық егу дегеніміз не?
9. Вакцинаның түрлері
10. Аллергияның нақтылаудың әдістері.

#### № 9 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Жеке микробиология. Ірінді қабыну ауруларының қоздырғыштары (Стафилококтар мен стрептококтар, менингококтар мен гонококтар

**2. Мақсаты:** Білім алушыларға жүқпалы аурулардың түрлерімен, кезеңдерімен және этиологиясы мен эпидемиологиясы туралы жалпы түсінікпен таныстыру. Студенттерді микроорганизмдердің

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжи</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 27 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

патогенділік факторлары және вируленттілігімен, жұқпалы ауруларды диагностикауда және ғылыми тәжірибелерде жиі қолданылатын биологиялық зерттеу әдістерімен таныстыру.

### 3.Дәріс тезисі:

Жеке медициналық микробиологияның зерттеу аумағы ретінде адамдарда инфекциялы ауруларды тудыратын патогенді микроорганизмдер болып табылады. Коктардың табиғатта көптеген түрі қеңінен таралған, бірақ бірнеше түрлері ғана адамдарда ауру тудыруға қабілетті. Көптеген жағдайларда коктар ірінді-қабыну процестерін шақырады.

**Коктар** – ұқсас морфологиялы микробтардың үлкен тобы: коктардың жасушалары шар тәрізді пішінге ие. Коктарға жатады: стафилококтар, стрептококтар, энтерококтар, пневмококтар, пептококтар, пептострептококтар, нейссериялар, вейлонеллалар және т.б. Коктардың ішінде грам он да, грам теріс те микробтар бар; тыныс алу типі бойынша аэробты, микроаэрофилді, факультативті-анаэробты және облигатты анаэробты коктар кездеседі.

**Стафилококк** 1878 ж. Р. Кохпен және 1880 ж. Л. Пастермен ірінді материалдан бөлініп алынған. «Стафилококк» деген атты 1881ж. Огстон (жасушаларының орналасу сипатына байланысты) берген, ал Ф. Розенбах оның қасиетін толықтай сипаттап берген. Страфилококтар туыстырының 26 түрі белгілі. [1].

Страфилококтар *Micrococcaceae* тұқымдастырына, *Staphylococcus* туыстырына жатады. Олардың ішінде адамның патологиясында маңызды рөл ойнайды:

- S. aureus – алтын түсті стафилококк
- S. epidermidis – эпидермалді стафилококк
- S. saprophyticus – сапрофитті стафилококк.

Морфологиясы. Страфилококтар – грам он, шар тәрізді бактериялар, 0,5-1,5 мкм өлшемді, қалыпты жағдайда жүзімнің шоғыры тәрізді орналасады. Талшықтары болмайды, спора түзбейді, көпшілігі капсула түзеді, факультативті анаэробтар. Жасуша қабығының негізгі компоненттері пептидогликан, рибитетхой және глицеринтейхой қышқылдары болып табылады.

Дақылдық қасиеті. Негізгі қоректік орта СТА. Сарысулы-тұзды агарда лайлы дөңгелек шеттері тегіс, крем түсті, сары түсті және сарығыш түсті колониялар түзеді. Колонияның түсі липохромды пигментке байланысты; оның өсүі қана оттегі болғанда ғана жүреді және қан, көмірсу немесе сүт қосылған орталарда айқын көрінеді, бірақ пигмент түзу түрлік белгісі болып саналмайды. Сарысулы-тұзды агарда лецитовителлаза ферментінің түзілуіне байланысты колониялар айналасында тәж тәрізді сақина орналасады. Сұйық қоректік ортада біркелкі лайланып, кейін кілегейлі тұнба түзеді.

Пигмент түзу типі бойынша бөлінеді:

- 1.*Staphylococcus aureus* – алтын түсті пигмент
- 2.*Staphylococcus albus* – ақ пигмент
- 3.*Staphylococcus citreus* – лимонды сары пигмент.

Биохимиялық қасиеттері. Страфилококтар каталазды белсенделікке ие, нитраттар мен нитриттерді қалпына келтіреді, акуыздар мен майларды гидролиздейді. Страфилококтар биохимиялық белсенделікке ие, глицеринді, глюкозаны, малтозаны, сахарозаны, маннитті қышқыл бөле отырып (газсыз) ферменттейді.

Антигендік қасиеттері. Антигендік қасиеті болып жасуша қабырғасындағы пептидогликан мен тейхой қышқылы, типтік спецификалық антиген, үлпек түзетін фактор және капсула саналады. Түрлік спецификалық АГ тейхой қышқылы болып табылады: *S. Aureus* үшін рибитетхой, *S. epidermidis* үшін глицеринтейхой, *S. saprophyticus* қышқылдың екі түрі де.

Страфилококтар 120 астам түрлі ауруларды шақырады және кез келген тіндер мен мүшелерді зақымдайды. Патогенділік факторына жатады:

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 28 беті
--	------------------------------

1. Адгезия факторы.

2. Ферменттер.

а) стафилококтардың басты патогенді факторы – плазмокоагулаза, ол фагоцитоздан қорғайды және фибриногеннің ұюын шақыратын протромбинді тромбинге айналдырады, нәтижесінде әрбір жасуша фагоциттерден қорғайтын ақуызды қабықпен жабылады;

б) фибринолизин мен гиалуронидаза стафилококтардың жоғары инвазивтілігін қамтамасыз етеді;

в) лецитиназа, лизоцим, сілтілі фосфатаза, ДНҚ-аза, және т.б.

3. Секрециялайтын токсиндер кешені.

а) мембранны бұзатын токсиндер (гемолизиндер) – α, β, δ, γ, мембранны закымдай отырып бұлардың әрқайсысы эритроциттерді, лейкоциттерді, макрофагтарды, тромбоциттерді, тіндік дақыл жасушаларын, бактериялардың протопласттарын және сферопластарын бұзады;

б) А және В эксполиативті токсиндері, бұл токсиндермен стафилококтардың жаңа туылған нәрестелердің күлдіреуігін, буллезді импетигоны, скарлатина тәрізді бөртпені шақыру жүзеге асады;

в) нағыз лейкоцидин – антигендік қасиеті бойынша гемолизиннен ажыратылатын токсин, ол лейкоциттерді бұза отырып, тандамалы әсер етеді;

г) экзотоксин – токсикалық шокты шақырады.

4. Аллергиялық қасиеттерге ие факторлар.

5. Қарама-қарсы әсер етуші антигендер.

6. Фагоцитозды жоюшы факторлар – капсула, А белогы, пептидогликан, тейхой қышқылы және токсиндер.

7. Лимфоциттерге қарсы митогендік әсері – А белогы, энтеротоксиндер.

8. Энтеротоксиндер.

Резистенттілігі. Страфилококтар қоршаған ортаға барынша төзімді, кептіргенді, тәменгі температуралы жақсы көтереді. 80С температурада страфилококтар 30 минуттан кейін жойылады. Дезинфекциялаушы заттар 15-20 мин. 3% (фенол) немесе 2-5 мин. 1% (хлорамин ерітіндісі) страфилококтарды жояды.

Страфилококтар келесі жүқпаларды шақырады: а) аутоинфекциялар б) экзогенді инфекциялар.

Берілу жолдары. Тұрмыстық-қатынас, ауа-тамшылы, алиментарлы. Инфекцияның берілуінде әр түрлі емдеу-профилактикалық мекемелердегі бактериотасымалдаушылар ерекше рөл атқарады.

#### ДИАГНОСТИКАЛАУ ӘДІСТЕРІ:

Зерттеуге арналған материал – ірің, қан, қақырық, мұрын мен жұтқыншақтан алынған шырыш, құсық массалары, нәжіс және т.б.

Зертханалық диагностикасына бактериоскопиялық, бактериологиялық және серологиялық әдістер кіреді.

Зерттелетін материалды тығыз элективті орта сарысұлы-тұзды агарға себеді, қанды алдын ала қантты сорпаға себеді, сорпада өсіу байқалғанда сарысұлы-тұзды агарға себеді.

Бактериоскопиялық әдіс. Зерттелетін материалдан (қаннан басқа) біріншілікті бактериоскопия үшін жағынды дайындауды, Грам әдісі бойынша бояйды және микроскоптайды.

Бактериологиялық зерттеу. Зерттелетін материалды ілмекпен қанды және сарысұлы-тұзды агары бар табаққа егеді.

Диагностикалаудың экспресс әдістері: иммунохимиялық, биохимиялық және молекулалық-биологиялық зерттеу.

Биохимиялық және молекулалық-биологиялық әдістер. Инфекция ошағынан алынған зерттеу материалдан қоздырығыштың ДНҚ-сын ПТР көмегімен анықтайды. Сәйкес келетін молекуланы тапқан жағдайда болжамды диагноз қоя беруге болады.

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMİASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжи</b> <b>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</b>	<b>044-50/</b> <b>48 беттің 29 беті</b>
<b>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена</b> <b>пәнібойынша дәріс кешені</b>	

Алдын алу. Медициналық қызметкерлер мен перзентханалардағы алтын түсті стафилококты тасымалдаушыларды анықтауда санация – алдын алу шаралары негізгі бағыты болып табылады. Емдеу. Страфилококты инфекцияларды емдеу үшін антибиотиктер мен сульфанильамидті препараттар қолданылады. Септикалық үрдісте стафилококқа қарсы иммуноглобулин енгізеді. Страфилококты инфекциялардың созылмалы түрлерінде антитоксикалық және антимикробты антидененің түзілуін белсендіретін стафилококты анатоксин, аутовакцина, қолданылады.

**Стрептококтар** жұптасып немесе тізбектеле орналасқан.

Стрептококтар туыстастығына бірнеше ондаған түрлері кіреді.

**Морфологиясы.** Стрептококтар – грам оң бактериялар, шар тәрізді немесе сопақша пішінді, 0,6-1,0 мкм диаметрлі, қозғалмайды, спора түзбейді. Патогенді стрептококтар капсула түзеді, факультативті анаэробтар болып келеді, бірақ кейде қатаң анаэробтар болып келеді.

Дақылдық, биохимиялық қасиеттері.

Дақылдау үшін қант сорпасын және қанды агар қолданылады. Тығыз ортада Зтипті ұсақа колониялар түзеді: мукоидты, бұдыр және тегіс. Қанды агарда *Streptococcus ruogenes* ұсақ, түйреуіштің басындағы көлемде, лайлылау дөңгелек колония түзеді. Қант сорпасында стрептококтың стафилококтан айырмашылығы ортандың мөлдірлігін сақтай отырып үлпек немесе дәнді түрдегі өсуі байқалады.

Қанды агарда өсу сипаты бойынша α-гемолитикалық, β-гемолитикалық жәнегемолитикалық емес түрлерін ажыратады.

Стрептококтар глюкозаны, мальтозаны, сахарозаны және т.б. көмірсуларды газсыз қышқыл түзе отырып ферменттейді, сүтті ұйытпайды. Протеолитикалық қасиеттерге ие емес (кеібір энтерококтардан басқасы).

Берілу жолы. Стрептококты инфекция көзі ауру адам және бактерия тасымалдаушы болып табылады. Жұғу жолы ауа-тамшылы, тұрмыстық-қатынас, сирек алиментарлы.

Патогенезі және клиникасы

Гемолитикалық стрептококпен шақырылған типті патологиялық бұзылыс – таралған целлюлит. Экссудаттың құрамы көп мөлшері сұйықтықтан, аз мөлшерде жасуша және фибриннді құрайды. Микробтардан бөлінген улы өнім стрептококтар бұзылмаған тіндерге ұқсан және қабынуға тоқсауыл бола алады. Осы жағдайда зақымдалған тұстағы шеткі аймақтық лимфа түйіндерінде инфицирлену тенденциясы туындаиды. Көбінесе стрептококты инфекция формалары целлюлитпен айқындалады. Тілмелі қабыну – бұл арнайы аймақтық целлюлит (мұрын қанатының жоғарғы тері қабаты және мұрынегіндегі қатпары, және терінің басқа аймағы), жұтқыншақ септикалық инфекциясы (ангина) бұл жұтқыншақ целлюлиті.

Стрептококты инфекциядан соң ағзаның иммунологиялық реакциясымен айқындалады (көбінесе ангинамен). Мысалы, жедел ревматикалық қызба – ангинаның асқынуы, стрептококк А тобымен шақырылуымен; респираторлы тракттың жоғары бөліміндегі және терідегі стрептококты инфекциядан кейін бүйрек ауруын (гломерулонефритті) шақырады. Скарлатинаның қоздырғыштары М-антителенге ие және эритрогенинді өндіретін А тобына жататын В-гемолитикалық стрептококтар болып табылады, зақымдалу ауа-тамшылы жолмен жүреді, алайда кіру қақпасы кез келген жарақаттың беткейі болуы мүмкін. Иммунитет – оның түзілуінде негізгі рөлді антитоксингер мен типті спецификалық М-антидене ойнайды.

Иммунитетті тұрақты, ұзаққа сақталатын, антитоксингерге және иммунды ес жасушаларына негізделген. Антитоксикалық иммунитеттің эритрогенді токсинге шиеленісушілігін Дик реакциясымен тексереді.

Көптеген әртүрлі патологиялық үрдістер стрептококкты инфекциямен байланысты.

**ДИАГНОСТИКАЛАУ ӘДІСТЕРІ:**

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 30 беті
--	------------------------------

Патологиялық материалдан: қан, ірің, жұтқыншақ, мұрын шырышынан жағынды дайындауды және микроскоптайды, қалған материалды қанды агарға себеді, сосын өскен оқшауланған колонияларды қиғаш қанды агарлы және қантты сорпалы тұтікшеге қайта себеді.

Бактериоскопиялық зерттеу. Біріншілікті бактериоскопия үшін жағындыны патологиялық материалдан (қаннан басқа) дайындауды, Грам әдісі бойынша бояйды және микроскоптайды.

Бактериологиялық зерттеу. Зерттелетін материалды қанды агари бар Петри табақшасына еgedі. 37С-та 24 с бойы инкубациялағаннан кейін колонияның сипаттың және оның айналасындағы гемолиз аймағын бақылайды.

Сонын бөліп алған дақылдың антигендік қасиеттері бойынша идентификациясын преципитация реакциясының көмегімен жүргізеді. Серологиялық вариантыны агглютинация реакциясымен анықтайды. Антибиотиктерге сезімталдығын анықтайды.

Сепсис кезіндегі негізгі тәсіл, қанды микробиологиялық зерттеуден өткізу. Қанды шынтақ венасынан температура кетерілген кезде, антибиотикотерапияны басталmas бұрын алады да, 50-100 мл қоректік ортасы бар колбаларға еgedі және қант сорпасына да еgedі. Өсім берсе, Грам әдісі бойынша жұғынды жасайды, кейін идентификациялады. Бұл тәсілдің ерекшелігі 1 тәулік интервалмен қанды 3 қайтара еgedі. Антибиотиктерапия қолданылып қойса, онда қанды 5-6 рет алу керек.

Емдеу. Стрептококты инфекциялардың арнайы алдын алаты жоқ. Емі ен алдымен антибиотиктермен жүргізіледі.

#### 4. Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

#### 5. Эдебиет: Қосымша №1

#### 6. Бақылау сұраптары:

1. Страфилококтардың морфологиясы.
2. Страфилококтардың патогенді факторлары.
3. Страфилококты инфекцияларды диагностикалау әдістері.
4. Стрептококтардың морфологиясы.
5. Стрептококтардың патогенді факторлары.
6. Стрептококтармен шақырылатын аурулар.
7. Пневмококтардың морфологиясы.

#### № 10 Дәріс

##### 1. Тақырыбы: Бактериялық ішек инфекция қоздырғыштары.

2. Мақсаты: Эшерихиоздарды, дизентерияларды, сальмонеллездерді, іш сүзегін, парасүзектерді, тағамдық токсикоинфекцияларды микробиологиялық диагностикалау әдістерін қарастыру.

3. Дәріс тезисі: Өткір бактериалды ішек инфекциялары кең таралған ауруларға жатады. Олардың қоздырғыштары бактериялардың көптеген түрлері болып табылады, алайда ең жиі кездесетіні – Enterobacteriaceae тұқымдасының өкілдері. Enterobacteriaceae тұқымдасының жалпы сипаттамасы:

1. Морфологиялары бірдей қысқа, спора түзбейтін, шеттері домалақ, кимылдайтын (перитрихтер) немесе қымылдамайтын, капсула түзетін немесе түзбейтін таяқшалар.
2. Грам бойынша теріс.
3. Глюкозаны қышқыл мен газ немесе қышқыл ғана түзеп ферменттейді, нитраттарды нитриттерге дейін айналдырады. Ферменттік белсенделіліктері көмірсуларға, спирттерге, аминқышқылдарына жоғары.
4. Әдеттегідей, протеолетикалық қасиеті жоқ.
5. Факультативті анаэробтар мен аэробтар.
6. Қарапайым қоректік ортада 37°C температурада жаксы оседі.

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 31 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена</p> <p>пәнібойынша дәріс кешені</p>	

7. Тіршілік ету ортасы – ішек трактісі мен тыныс жолдары.
  8. Негізгі жұғу жолы фекалді-оралді (кейбір жағдайларда – ауа-тамшылы).
- Бұл тұқымдастықтың 30-дан астам туыс және 100-ден астам түрі бар. Escherichia туыстығының негізгі өкілі – E. coli. Ишек таяқшасын 1885 ж. алғаш рет адамның нәжісінен Т. Эшерих бөліп алды. Escherichia туыстығының 7 түрі бар. E. coli көлемі 0,4-0,6 x 2,0-6,0 мкм тік таяқшалармен берілген, перитрихты орналасқан талышқтар есебінен жылжымалы.

Дизентерия – ағзаның айқын улануымен және тоқ ішектің зақымдалуымен жүретін жіті ішек инфекциясы. Клиникасы диареямен (жің іш етумен), іш аймағының ауырумен және тенезмасымен көрінеді. Бөліндіде қан, ірің және шырыш болады.

Коздырғышты алғаш рет 1888ж. А. Шантемес пен Ф. Видаль анықтаған.

Дизентерияның қоздырғыштары биологиялық ұқсастықтарымен Shigella туыстығына біркірілген, олардың 40 астам серотиптері бар. Бұл қысқа қозғалмайтын таяқшалар, спора және капсула түзбейді.

Сальмонеллалар – ұзындығы 1,5-4 мкм, ұштары дөңгелектенген қысқа грам теріс таяқшалар. Көп жағдайда қозғалғыш (перитрихтар), спорасы және капсуласы жоқ. Сальмонелла туыстығына негізгі тұрастылармен жалғыз S. Enterica түрі жатады, олар бір-бірінен биохимиялық белгілері бойынша ажыратылады. Уайт пен Кауффман серологиялық класификациясы бойынша сальмонеллалардың O-, H- және K-антигендері бар. Сальмонеллалардың сероварлары О-антигеніне байланысты 67 серотоптарға бөлінген. H-антигені бойыша бөлінген сероварларының саны үнемі артып отырады (шамамен 2500 серовар). Сальмонеллалarda H-антигеннің екі түрі бар: I фаза және II фаза

*Іш сүзегі* –фекальді-оральді механизмімен жұғатын, су, тағам және тұрмыстық заттар арқылы таралатын, аш ішектің лимфа жүйесін закымдап, шырышты қабықшасында жара пайдада болатын, жалпы улану қайталанатын, ұзақ уақыт бактерия тасымалдаушылықты қалыптастыратын сальмонелла бактериясының (Salmonella typhi) әсерінен болатын антропонозды бактериалды инфекциялы ауру.

**Коздырғыштың эпидемиологиялық сипаттамасы.**Іш сүзегінің қоздырғышы Salmonella typhi - сальмонеллалар туыстығына жататын, морфологиясы ұқсас, екі шеті дөңгелектенген, спора түзбейтін, қысқа талышқты грамтеріс таяқшалар. З антигендері бар: соматикалық О-антиген, вирулентті Vi және талышқты H-антиген.

Іш сүзегі таяқшалары қоршаған ортада төзімді: топырақта, суда 1-5 айға дейін, нәжістерде – 25 күнге дейін, төсек жабдықтарында-14 күнге дейін сақталады. Тамақ өнімдерінде бірнеше күннен бірнеше аптаға дейін сақталады, әсіресе сүтте, ет фаршында, салаттарда, тағамдарда температура 18<sup>0</sup>C жоғары болса көбеюі де мүмкін. Дезинфекциялық заттар (хлорамин) әсерінен бірнеше минуттан кейін өлеңді, бірақ нәжіс-хлорамин (1:1) ортасында тек 1 сағаттан кейін өлеңді. Өзендердегі мұзда іш сүзегі қоздырғышы қыстап шығуы мүмкін. Жоғары температура әсерінен мәселен, 60<sup>0</sup> градуста – 30 минутта, 90<sup>0</sup> – 100<sup>0</sup>C градуста бірден тез өлеңді. Күн сәулесі, ультракүлгін сәулелері әсерінен бірнеше сағатта өлеңді. Іш сүзегі ауруының клиникалық ағымын Гиппократ зерттеген және «typhos»-деп атаған, «түтін», «тұман», «қызыба» мағынасын білдірген. Salmonella typhi қоздырғышын 1880 жылы К.Эберт ашқан, Ф. Видаль агглютинация реакциясын енгізген.

**Патогенезі және клиникасы.**Іш сүзегі қоздырғыштары организмге су, тамақ өнімдерімен түседі. Лимфа түйіндерінде жиналған қоздырғыштар қанға өтеді – бактериемия кезеңі - аурудың клиникалық белгілерінің пайда болуымен сипатталады. Аурудың екінші аптасында бөртпелер пайда болады. Қанның ағымымен қоздырғыштар түрлі органдар мен ұлпаларға таралады – онда екінші ошақтар пайда болады. Эпидемиологиялық тұрғыдан екінші ошақтардың өт жүйесінде



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені044-50/  
48 беттің 32 беті

және зәр шығару жүйесінде орналасуы өте қауіпті, өйткені бактериялар нәжіспен, зәрмен үнемі шығарылып тұрады. Инкубациялық кезең 7-23 күн (орташа 14 күн) Асқыну – азы ішектің перфорациясы.

#### **Клиникалық белгілері 4 кезенге бөлінеді:**

- 1) Бастапқы кезең - әлсіздік, беймаздану, қалтырау, дене қызыу  $39^0$ - $40^0$  градусқа дейін көтеріледі.
- 2) Аурудың қызу кезеңі – интоксикация, розеолалы бөртпелер, галлюцинация, іштің өтуі, ішектен қан кету, ішектің жарылуы, перитонит.
- 3) Клиникалық белгілерінің азаюы, дене қызының қалпына келуі.
- 4) Жазылу кезеңі.

Іш сүзегінен өлім жітім 0,3% құрайды.

**Инфекция көзі.**Іш сүзегінің инфекция көзі – науқас адам және бактерия тасымалдаушы. Созылмалы тасымалдаушылар 3 айдан астам және өмір бойы қоздырғышты бөліп шығаруы мүмкін немесе белгісі жоқ формада өтеді.

Эпидемиологиялық түрғыдан іш сүзегінің созылмалы тасымалдаушылары, жеңіл формадағы, атиптік формадағы науқастар қауіпті, өйткені олар аурудың белгілері болмағандықтан уақтылы емделмейді, жекешеленбейді, қызметтік міндеттерін жалғастырады, тамақтану, сумен қамтамасыз ету мекемелерінен аластатылмай қалады. Ал жедел түріндегі науқастар қоздырғышты көп мөлшерде 1-5 апта ішінде бөліп шығарады, уақытылы дәрігерлік көмекке келетіндіктен ерте жекешеленіп, толық емделіп шығады.

**Берілу механизмі.**Іш сүзегінің берілу механизмі – фекальді-оральді механизмі.

**Берілу жолдары:**су жолы, тағам жолы, тұрмыстық-қатынас жолы.

**Берілу факторлары:** су, тағам өнімдері, тұрмыстық заттар, микробтармен ластанған кір қолдар, шыбындар. Инфекцияның берілу жолдарына және таратушы факторларға байланысты эпидемиялық процесс су типті, тамақ типті, тұрмыстық типті болып бөлінеді.

*Sу типті* – сумен байланысты эпидемиялық процесс орталықтандырылған немесе орталықтандырылмаған су жүйелерінің бұзылыстарынан, судың нәжіспен ластануынан, судың сапасының нашарлауы мен суды қолданатын халықтың санынан байланысты. Су көздеріне, сумен қамтамасыз етуіне байланысты су құбырлық, құдықтық, бұлақтық, өзендік, арықтық өршулер кездеседі. Су құбырлық өршулер су құбырында, суды алу, тазарту жүйесінде бұзылыстар болса немесе су тарату жүйесінің тексеру құдықтары дұрыс жабылмаса, су үзіліспен берілетін болса, су жүйесінде қысым өзгеріп тұрса орын алуы мүмкін.

Сумен байланысты өршулерде сырқаттанушылық бірден күрт өседі және негізгі судың ластану себебі жойылғаннан кейін сырқаттанушылықта күрт төмендейді. Бірақ, кейбір жағдайларда тұрмыстық факторлардың қосылуынан эпидемияның жалғасуы бірнеше уақытқа созылуы мүмкін.

Құдықпен байланысты өршулерде тек құдықтың сүйін ішкендер ауырады, сырқаттанушылық біртіндеп өседі. Аурудың себебі: ластанған шелектер, немесе жер бетіндегі ластанған сулардың сіңіп өтуі.

Ашық сулармен байланысты өршулердің (арық, өзен сулары) ауырлығы судың ластану деңгейінен және қанша адам суды қолданатындығынан байланысты. Егер сырқаттанушылық өзен сүймен байланыста болса, онда өзенге жақын аймақта тұратындар ауырады, өршулер жаз айларында көбейеді, мектепке дейінгі және мектеп жасындағы балалар ауырады.

Сумен байланысты өршулердің негізгі белгілері:

1. Науқастарда іш сүзегінің түрлі фаготиптері анықталады.
2. Көбіне орташа ауыр және жеңіл түрінде өтеді.
3. Өршу бір инкубациялық кезеңнен астам уақытта таралады.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 33 беті
--	------------------------------

4. Өршу алдында жедел ішек аурулары көбейеді, судың сынамасында жалпы микробтар саны мен патогенді микрофлора көбейеді.

5. Іш сүзегі бойынша қауіпті аймақтарда таралады.

6. Бір аймақтың ішінде, бір белгілі су көзімен байланысты болады.

Тағаммен байланысты өршулерде негізгі берілу факторлары: сұт және сұт өнімдері, қаймақ, ірімшік, балмұздак, ет өнімдері, фарш, балық, жеміс-жидек, салаттар.

Тағаммен байланысты өршулердің белгілері:

1. Науқастардан іш сүзегінің бір фаготиптері анықталады.

2. Ауыр және орташа ауыр түрінде өтеді.

3. Ауру бір инкубациялық кезең ішінде таралады.

4. Бір тағаммен байланысты болады.

5. Тағамдарда қоздырғыштар көбейеді.

6. Сұтпен байланысты өршулерде көбіне балалар ауырады, өйткені олар сұтті және сұт тағамдарын жиі қолданады.

Тағамдар шыбындар және кір қолдар арқылы да ластануы мүмкін, мұндай сырқаттанушылық көбіне жаз айларында жиі кездеседі.

Іш сүзегінің таралуы тұрмыстық заттармен байланысты болса сырқаттанушылық кездесең түрінде немесе тұрмыстық жағдайы нашар жанұялық ошақ түрінде таралады. Таратушы фактор ретінде ластанған ойыншиқ, ыдыстар, асхана заттары, есік тұтқалары, төсек жабдықтары болуы мүмкін. Іш сүзегінің шыбындар арқылы таралуы санитарлық жағдайдың нашарлауы, тұрғылықты аймақты тазарту деңгейіне байланысты.

**Эпидемиологиялық ерекшеліктері.**Іш сүзегі барлық жерлерде таралған ауру, сырқаттанушылық деңгейі түрлі елдерде әр түрлі және халықтың санитарлық, әлеуметтік жағдайымен тығыз байланысты. Жаз, қуз айларында сырқаттанушылық күрт көбееді. Барлық жастағылар бірдей ауырады, бірақ балалар, жасөспірімдер, жастар арасында жиі кездеседі.

#### Қауіп-қатер топтар:

1. Ашық су көздерінде шомыллатын балалар және жасөспірімдер.

2. Іш сүзегі бойынша эндемикалық елдерге баратын адамдар (Африка, Азия және Латын Америка).

**Диагностикасы:**1. Клиникалық белгілері мен эпидемиологиялық анамнез.

2. Бактериологиялық әдіс: нәжіс, несеп, өт, қанды тексеру.

3. Серологиялық әдіс: Видаль реакциясы, ГАТР, ИФА, РИФ.

Іш сүзегі – бұл ауыр жіті жүқпалы ауру, жалпы интоксикациямен, бактеремиямен және аш ішектің аппаратының бұзылысымен сипатталады лимфалық. Іш сүзегінің қоздырғышын 1880 ж. К. Эберт анықтаған. Іш сүзегінің қоздырғыштары – S. typhi, S. Paratyphi A, S. Paratyphi B грам теріс таяқшалар, өлшемдері 1-3,5 x 0,5-0,8 мкм, перитрихтар.

Campylobacter туыстығына аэробты немесе микроаэрофилді, қозгалатын подвижные вибриоидты грам теріс бактериялар жатады. Кампилобактерия туыстығының 13 түрі бар. Оның ішінен 1991 жылы Helicobacter туыстығы (екі түрі - H. pylori және H. mustelae) бөлініп шықты. Негізгі түрлері: C. jejuni, C. coli, C. lari, C. fetus, H. pylori.

#### Кампилобактериоз және хеликобактериоз қоздырғыштары

#### Кампилобактериоз қоздырғыштары

**Кампилобактериоз** - *Campylobacter* туыстығына жататын бактериялар тудыратын жүқпалы ауру, көбіне асқорыту жолдары зақымдалыумен ерекшелінеді.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 34 беті
--	------------------------------

**Таксономиясы.** Кампилобактериялар Gracilulites бөліміне, Campylobacter туыстығына жатады. Campylobacter туыстығының түрлері C. jejuni, C. fetus, C. coli. Campylobacter - грек сөзінен аударғанда campylos – қисық, илген деген мағынаны білдіреді.

**Морфологиясы және тинктюриалдық қасиеттері:**

Кампилобактерия жіңішке таяқша, латынның «S» әріпіне ұқсас, немесе орамдарға иілген. Спора мен капсула түзбейді. Өте қозғалыш, араларында амфитрихтер, монотрихтер, лофотрихтер кездеседі. Анилинді бояулармен нашар боялады, оларды анықтау үшін карбол фуксині қолданылады. Грам теріс.

**Дақылды өсіру.** Кампилобактериялар - әдетте микроаэрофилдер (оттегінің төмен мөлшерінде өседі). Ортаның қолайлы pH 7,0, температурасы 37°–42°C. Кампилобактерияларды өсіру үшін арнайы коректік орталар қолданылады, орталарда ұсақ тамшы тәрізді колониялар түзеді. Өте баяу өседі.

**Патогенді факторлары** толық зерттелмеген; кампилобактериялар энтеротоксин және цитотоксин түзуі мүмкін.

**Резистенттілігі.** Жоғары температураға сезімтал, дегенмен төмен температурада жеткілікті ұзақ сақталады – мұздатылған еттен бірнеше айға дейін бөлінуі мүмкін, бөлме температурасындағы әртүрлі заттарда 2 аптаға дейін сақталады.

Жануарлардың сезімталдығы. **Кампилобактерияға теңіз шошқасы, аламан сезімтал.**

**Эпидемиологиясы.** Кампилобактериоз - әлемнің көптеген мемлекеттерінде кездеседі (аурушылдық барлық ішек инфекциясының 5-10% құрайды). Бұл зоонозды ауру. Инфекция көзі жануарлардың әртүрі болуы мүмкін, көбінесе үй және ауылшаруашылық жануарлары: орқояны, мысық, үйректер. Адамнан адамға таралуы өте сирек кездеседі. Инфекцияның таралу механизмы фекальді оралды. Таралу жолдары тағам және су арқылы (ауру малдың етін, сүтін пайдаланғанда). Ауру малды қарағанда тұрмыстық-қатынас жолымен жүргузы мүмкін. Кампилобактериозбен иммунитеті төмен адамдар, балалар, қарт адамдар, жүкті әйелдер ауырады.

**Патогенезі.** Кампилобактерия ағзаға ауыз арқылы, кейде жаракатталған тері арқылы түседі. Асқазанда, ащы және тоқ ішекте қабыну реакциясы пайда болады. Бактериемия дамиды, соның нәтижесінде әлсіреген адамдарда екіншілікті қабыну ошактары пайда болуы мүмкін (менингит, энцефалит, перитонит т.б.). Жүкті әйелдерде инфекция трансплацентары таралуы мүмкін, нәтижесінде түсікке немесе ұрықтың зақымдалуына әкеледі.

**Клиникалық белгілері.** Жасырын кезеңі әдетте 1-2 күнге созылады. Ауру көбінесе гастроэнтрит түрінде өтеді, жедел басталумен, жоғарғы температурамен, іштің ауырсынуымен, жүрек айнұмен, құсумен, іш өтүмен (кейде қан немесе шырыш қоспаларымен) сипатталады. Ағзаның сусыздану белгілері байқалуы мүмкін. Жаңа туған пәрестелерде септикопиемия дамиды. Ағымының сипатына байланысты жедел және созылмалы кампилобактериоз болып бөлінеді.

**Иммунитеті.** Казіргі уақытқа дейін анықталмаған.

**Микробиологиялық диагностикасы.**

Бактериоскопиялық әдіс: Нәжістен жасалынған жағындыны Грам әдісімен бояп, микроскоппен зерттейді. Сонымен қатар сұйық ортадағы нәжістің суспензиясын фазалық контрасты микроскоппен анықтайды. Науқастың нәжісіндегі, қанындағы, ми-жұлын сұйықтығындағы қоздырғыштың таза дақылын бөлу үшін бактериологиялық әдіс қолданылады. Ретроспективті диагностикаға серологиялық әдіс қолданады (КБР, ПГАР, АР, ИФТ). Жедел диагностика арнайы люминесцентті сарысумен ИФР қою жатады.

**Емдеуі.** Антибиотиктерді тағайындауды.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 35 беті
--	------------------------------

**Сақтандыруы.** Науқастарды анықтау, жануарларды құту барысында санитарлық-гигиеналық ережені сактау, сүт және ет тағамдарын мұқият түрде өндіеу.

### **Хеликобактериоз қоздырғыштары**

Хеликобактериялар – *Helicobacter* туыстығына жататын бактериялар, хеликобактериоздың негізгі қоздырғышы *Helicobacter pylori*. Кеміргіштер мен приматалардың асқазанының кілегей қабатынан бөлінеді. Көптеген ересек адамдардың асқазан кілегей қабығын мекендеп, дамыған мемлекеттердің тұрғындардың 80% кездеседі. Кейбір түрлері асқазанның және 12 елі ішектің ойық жараларын, созылмалы гастрит, асқазанның adenокарцинома мен лимфомасын тудыратын *Helicobacter pylori*, сирек *Helicobacter heilmannii*.

Хеликобактериялар – ұсақ грам теріс бактериялар, иілген, S-тәрізді немесе сәл спиралді пішінді. Қолайсыз жағдайда морфологиясын өзгертіп, кокка тәріздіге ауысуы мүмкін. Капсула түзбейді, қозғалғыш; бір полюсында 1-6 талшығы болуы мүмкін, микроаэрофилдер. Асқазанда паразитизм жағдайына бейімделу үшін көптеген хеликобактериялар патогенді факторлар жиынтығына ие (кесте 2).

**Хеликобактериоздардың таралу механизмі** – фекалды-оралды, ластанған су және көккөністер арқылы. Асқазанды тексеру және эндоскопия жүргізген кезде таралуы мүмкін (ятрогенді ауру).

**Микробиологиялық диагностикасы.** Бактериологиялық, серологиялық және генді-молекулярлық әдістері қолданады.

Тырысқақ - өте қауіпті карантинді жұқпалы ауру, *Vibrio cholerae* түрінің кейбір өкілдері тудырады, ағы ішектің зақымдалуымен, су-тұз алмасуының бұзылуымен және жалпы интоксикациямен сипатталады. Тырысқақ вибрионын 1883 жылы неміс ғалымы Р.Кох тырысқақ ауруынан бөлді. 1906 жылы Мысырдағы Эль-Тор карантинді станциясында паломниктерді зерттеуде Ф. және У.Готшлихтер Эль-Тор вибрионын бөліп алды.

**Таксономиясы.** Тырысқақ вибрионы *Gracilicutes* бөліміне, *Vibrionaceae* тұқымдастына, *Vibrio* туыстығына жатады. *Vibrio cholerae* тұр ішінде негізгі 2 биоварға бөлінеді: biovar cholerae classic (Р.Кох бөлген) және biovar eltor (Ф. және У.Готшлихтер бөлген).

**Морфологиясы және тинкториалдық қасиеттері.** Тырысқақ вибрионы – ұсақтау грам теріс иілген таяқша, спора түзбейді, капсуласы жоқ, монотрих, өте қозғалғыш.

**Дақылды өсіру.** *V.cholerae* – факультативті анаэроб, бірақ аэробты қасиеті басым болғандықтан сұйық қоректік орта бетінде қабықша түзеді. Оптимальды өсу температурасы 37°C, басқа микроорганизмдерден ерекшелігі олар орта pH – 8,5-9,0 жақсы өседі. Тырысқақ вибрионы – талғамсыз микроорганизм: қаралайым қоректік орталарда өседі, мысалы 1% сілтілі пептонды суда, сілтілі агарда. Бұл қоректік орталар тырысқақ вибрионына элективті болып келеді. *Vibrio cholerae* бір ерекшелігі олар өте жылдам өседі- сұйық қоректік орта бетінде 6-8 сағатта қабықша пайда болады. Тығыз қоректік орталарда ұсақ аспан көк түсті колониялар түзеді.

**Патогенді факторлары.** Тырысқақ вибрионы эндотоксин түзеді, сонымен қатар ол бірнеше фракциядан құралған экзотоксин бөледі. Олардың арасында ең маңыздысы - холероген. Холероген ішек күйесінде судың және хлоридтердің гиперсекрециясын тудырады, натрийдің кері сініруін бұзады, нәтижесінде диарея ағзаның сусыздануына әкеледі. Сонымен қатар, экзотоксин цитотоксикалық әсерге ие және ағы ішектің эпителий жасушаларының зақымдануын тудырады. Тырысқақ қоздырғышында агрессия ферменттері бар - фибринолизин, гиалуронидаза, лецитиназа, нейраминидаза. Вибрионның патогендігі адгезия қасиеттерімен де байланысты (сыртқы мембрана ақуыздары), вибрионның қозғалғыштығымен.

<p>ОНЫТСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 36 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена</p> <p>пәнібойынша дәріс кешені</p>	

**Cholerae** және **eltor** биоварлардың дифференциациясы жоғарыда аталған белгілері бойынша жүргізіледі; солардың ішінде ең маңыздысы – арнайы бактериофагтарға және полимиксинге сезімталдығы, тауық эритроциттеріне агглютинациясы.

**Резистенттілігі.** Eltor биоварының резистенттілігі айтарлықтай жоғары емес, бірақ жоғары температураға, құн сәуле әсеріне, дезинфекциялық ертінділерге неғұрлым түрақты. Тырысқақ вибрионы қышқылдарға өте сезімталады.

**Жануарлардың сезімталдығы.** Тырысқақ қоздырғышына жануарлардың сезімталдығы жоқ.

**Эпидемиологиясы.** Тырысқақ – көне заманнан белгілі ауру, дегенмен XIX ғасырдың басына дейін, ол тек Үндістанда кездескен, онда инфекцияның түрақты ошағы болып қазіргі уақытқа дейін сақталады. 1817 жылы тырысқақ эпидемиясы алғашқы рет Үндістан шекарасынан шығып, басқа көптеген мемлекеттерге тарап кетті. 1817-1926 жылдар аралығында тырысқақтың 6 пандемиясы болды; 1961 жылдан бастап 7-ші пандемия басталды, оның себепшісі болып eltor биовары саналады. Қазіргі уақытта сегізінші пандемия тіркелген, оның себепшісі болып V.cholerae 0139 biovar eltor тудырған. Тырысқақ ауруы Антарктидадан басқа, барлық континенттердің 90-нан астам мемлекеттерінде кездеседі. Бұл антропонозды инфекция, аурудың жүккізу көзі ауру адамдар мен тасымалдаушылар (eltor биоварының тасымалдаушылары, cholerae биоварымен салыстырғанда көбірек кездеседі). Инфекцияның таралу механизмдері: фекалды-оралды, су арқылы, тамақ және тұрмыстық катынаста таралады.

**Патогенезі.** Ауыз арқылы асқазанға түскен вибриондар, тұз қышқылының әсерінен жойылып қалуы мүмкін. Бірақ қоздырғыш көп мөлшерде түскен жағдайда және асқазан құрамының қышқылдығы төмендегендеге (тамакпен, сумен араласуы, төмен қышқылды гастрит) вибриондар аш ішекке өтіп кетеді, оның эпителійіне жабысып, көбееді және экзотоксин бөледі. Ал экзотоксин су-тұз алмасуының бұзылуынан ағзаның құрт сусыздануына және ацидоз дамуына әкеледі. Сұйықтықтардан және шырышты қабаттың жойылған жасушаларынан тұратын нәжіс қайнатылған күріш сүйесі ұқсас. Жойылған вибрион жасушаларынан бөлінген эндотоксин ағзаны интоксикациялайды (жалпы уландырады).

**Клиникалық белгілері.** Инкубациялық кезеңі 1-6 күнге дейін созылады. Ауру жедел дамиды - дene қызыу көтеріледі, құсу, нәжістің бұзылуы байқалады (нәжіс пен құсықтың түсі қайнатылған күріштің сүйесі ұқсас). Бұл кезең 1-3 тәулік созылып, ауру аяқталуы мүмкін (тырысқақтың женіл түрі) немесе келесі кезеңге өтеді - гастроэнтерит кезеңі (ағымы орташа ауырлығы). Осы кезеңде құсу мен нәжістің бөлінуі ұлғаяды, ауру адам тәулігіне ағзаның 30 литрге дейін сұйықтың жоғалтады. Құрт сусыздану жүрек-тамыр, тыныс алу жүйелерінің бұзылыстарына, сінір тартылуына әкеледі. Содан кейін ауру келесі үшінші кезеңіне өтеді (тырысқақтың ауыр ағымы) - тырысқақтық алгид (латын сөзінен algidus – салқын). Оған тән белгі - дene температурасының 34<sup>0</sup>C дейін төмендейі. Тырысқақтық алгид нәтижесінен науқас адам қайтыс болады.

Eltor биовары cholerae биоварымен салыстырғанда, көбінесе женіл түрде дамитын ауру тудырады.

**Иммунитет, тұрақсыз және ұзаққа созылмайды.**

**Микробиологиялық диагностикасы.** Зерттелетін материал: құсық, нәжіс, тағамдар, су. Алғашқы болжам ретінде бактериоскопиялық әдісті қолдануға болады. Негізінде бактериологиялық әдіс қолданылады, ол қоздырғыштың идентификация жүргізуіне мүмкіншілік береді (V.cholerae 01 немесе 0139 анықтайты), антибиотиктерге сезімталдығын анықтау, түр ішілік идентификацияны жүргізу, биовар және серологиялық варианттарын анықтау. Тырысқақтың экспресс-диагностикасы иммунофлюоресценция, иммуноферментті талдау, полимераздың тізбекті реакциялар көмегімен жүргізіледі.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 37 беті

**Емдеуі.** Кең спектрлі антибиотиктер және плазма алмастыру сұйықтықтарын қолданады.

**Сақтандыруы.** Басты сақтандыруы – санитарлық-гигиеналық және карантиндық бейспецификалық шаралар. Қосымша маңызы бар арнайы сақтандыру үшін өлі тырысқақтық вакцина және холероген-анатоксин мен тырысқақ вибрионының О-антigenінен тұратын екі компонентті тырысқақтық біріктірілген вакцина қолданылады.

**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

**5.Әдебиет: Қосымша №1**

**6.Бақылау сұрақтары:**

1. Эшерихиоздар кезіндегі иммунитеттің ерекшеліктері.
2. Сальмонелланың негізгі патогенді факторлары.
3. Иш сүзегінің спецификалық профилактикасы.

## № 11 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Ауа-тамшы инфекция қоздырғыштары. Туберкулез, дифтерия, көкжөтел

**2.Мақсаты:** Туберкулез, дифтерия, көкжөтел микробиологиялық диагностикалау әдістерін қарастыру.

**3.Дәріс тезисі:** Тыныс алу жолдарының инфекциялары – қоздырғыштың аспирациялық механизммен беріліп, тыныс алу жолдарының шырышты қабаттарында орналасуымен сипатталатын жұқпалы аурулар. Тыныс жолдары инфекциялары тобына бактериалды (құрәзек, көкжөтел, менингококті инфекция, туберкулез, легионеллез, скарлатина, т. б.), вирусты (тұмау, қызылша, қызамық, эпидемиялық паротит, жел шешек, т. б.) этиологиялық аурулар кіреді. Қоздырғыштардың тыныс жолдары шырышты қабығына жайласуына орай ауа-тамшылы беріліс механизмінің женіл іске асуы олардың барлық жерде кең таралуына жол ашады. Жоғарыда көлтірілген аурулар қоздырғыштарының адамды көбінесе бала не жас шағында зақымдайтындықтан бірқатарын балалар жұқпалары деп аталағы. Қызылша, қызамық, жел шешек вирустарының женіл және тез берілуі және адамдарда тегіс қабылдаушылықтың болуы олардың ұйымдастырылған ұжымдарда бір мезетте жаппай таралуына әкеліп соғады. Дифтерия, туберкулез қоздырғыштарының сыртқы орта жағдайына төзімділігі олардың ауа-тозаң жолымен қатар басқа жолдармен (тұрмыстық-қатынас, тағам арқылы) таралуына мүмкіндік туғызады.

### Негізгі белгілері

**Сырт келбетінің өзгеруі.** Туберкулезben ауырған кезде бозғылт және арықтап қалу болады. Бет жағы тартылып қалуға ұшырайды, бет әлпеті тез өзгереді. Науқас тез салмағын жоғалтады. Аурудың бастапқы кезеңінде бұл симптомдар байқалмайды, бірақ туберкулездің созылмалы нысаны кезеңде, сыртқы көрінісі соншалықты жарқын болады, бұл тек жоғары дәрежедегі дәрігерге ғана көрінеді, ол алдын ала диагноз қоя алады.

**Жоғары температура.** Субфебрильді температура (37-38 градус,) бір ай ішінде түспейтін туберкулезге тән белгі. Кешке қарай дене қызуы 38,3 - 38,5 градусқа дейін сәл көтерілуі мүмкін. Науқастың көп уақыт терлеуіне қарамастан, дене температурасы төмендемейді, өйткені инфекция үнемі күшейіп адамдағы қалтырау жағдайының дамуына себепші болады. Туберкулездің кейінгі кезеңдерінде 39-40 немесе одан жоғары градусқа дейін жететін фебрильді температура пайда болуы мүмкін.

**Жөтел.** Туберкулезben ауратын науқас үнемі жөтеледі. Алғашында жөтел әдетте құрғақ және тұрақсыз болады. Алайда, аурудың дамуына байланысты өкпеде каверлер пайда болған кезде, жөтел күшейіп, көп мөлшерде қақырық бөлуге ұшырайды. Егер жөтел адамды үш аптадан астам уақыт бойы аландатса, онда бұл фтизиатр дәрігеріне қаралудың негізгі себебі!

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</b> <b>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</b>	<b>044-50/ 48 беттің 38 беті</b>
<b>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</b>	

**Қан аралас қақырық.** Бұл жеткілікті өте қауіпті белгі, аурудың инфильтративті түрін көрсетеді. Бұл жағдайда диагнозды міндетті түрде жүрек жеткіліксіздігі мен өкпе ісігінен ажыратып саралау керек, өйткені осы аталған ауруларға да қан аралас қақырық тән. Ауыр жағдайларда қанның фонтанды түрде ағуы болуы мүмкін, бұл қан тамырларынң жарылуын көрсетеді. Бұл жағдайда науқасқа шұғыл хирургиялық араласу талап етіледі.

**Кеуде тұсындағы ауырсыну.** Әдетте, кеудеде және жауырын тұстарындағы ауырсыну науқастарды туберкулездің өткір және созылмалы түрлерінде аландатады. Егер кеуде тұсындағы ауру аурудың басында байқалса, онда олар нашар көрінеді. Терен демалған кезде ауру қүшнейеді.

### **Туберкулездің диагностикасы**

Туберкулезді анықтау үшін флюорографиядан (немесе компьютерлік томографиядан) өтеді. Жиң жетелу кезінде қоздырғышты анықтауға, сондай-ақ антибиотиктерге сезімталдығын зерттеуге арналған қақырық үлгісі алынады. Кейде бронхоскопия жасалады. Туберкулездің өкпелік емес нысандарының болуына күмәнданса, бұл органдардың тіндік үлгілері зерттеледі.

18 жасқа толмаған балаларға жыл сайынғы Манту реакциясын өткізеді. Манту сынамасының он реакциясы туберкулез ауруларының инфекциясын көрсетеді.

### **Туберкулездің алдын алу шаралары**

Туберкулездің негізгі алдын алу шарасы – БЦЖ вакцинасы (Бацилла Кальметта-Герена). Вакцинация профилактикалық егу күнтізбесіне сәйкес жүргізіледі. Бірінші өкпе нәрестенің өміріндегі алғашкы 3-7 күн ішінде перzentханада жүргізіледі.

Барлық ересек тұрғындар, ерте кезеңдерде туберкулезді анықтау үшін жылына кемінде бір рет флюорографиялық тексеруден өту керек.

### **Дифтерия**

#### **Ауру себептері**

Сырқаттанушылық қоздырғышы – Леффлер бацилласы, қоршаған ортада өте төзімді. Сырқат ауа – тамши жолдары арқылы дифтериямен ауырған науқас адамнан немесе дені сау бактерия тасымалдаушыдан жұғады. Кей жағдайларда қолданыс заттары, тағам арқылы жұғады. Инфекция мұрын жұтқыншағының шырышты қабатына түскен жағдайда, дифтерия таяқшалары жедел түрде қөбейеді.

### **Клиникалық белгілері**

Дифтерия жайылу түріне қарай жұтқыншакта, тыныс алу жүйелерінде, мұрын құystарында кездеседі. Сирек жағдайда, көз, жыныс мүшелері, тері жабындылары зақымдалады. Сырқаттанушылықтың ең кеңінен таралған түрі жұтқыншақ дифтериясы (тіркелген жағдайдың 95%). Аурудың бастапқы кезінде науқастың дene қызыу көтеріледі, улану белгілері ұлғаяды. Қару кезінде бадамша бездерінде тегіс, шекарасы анық ақ жағынды пайда болады. Жағындыны алып тастау мүмкін емес. Егерде пинцетпен жағындыны алып тастау әрекетін жасаса, орнында қанаған жарақат қалады. Токсикалық түрінде дene қызыу 39,5-41°C дейін жылдам көтеріліп, организмнің улану белгілері өсіп, жөтел пайда болып, жұтқыншактың ісінуінен науқастың тыныс алыу қынданап, дауысы жоғалады.

### **Сырқаттанушылық бойынша атқарылатын шаралар**

Науқасты тез арада оқшаулап, қарым-қатынаста болғандарды бактериологиялық тексеруден өткізеді. Қарым-қатынастағылар бұрын алған өкпелеріне байланысты иммундаумен қамтылады. Бактериятасымалдаушылар анықталған жағдайда, оларды да оқшаулап ем тағайындалады. Бала бақшаларда, мектептерде шектеу шаралары енгізіледі. Науқас болған бөлмелерге залалсыздандыру жұмыстарын жүргізеді. Науқас ауруханадан толық айыққаннан кейін және бактериологиялық зерттеу қорытындысы 2 реттік теріс нәтиже берген кезде ғана шығарылады.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 39 беті
--	------------------------------

Дифтериямен ауырған адамда жұқпаға қарсы тұрақты иммунитет қалыптаспайды. Болжамды 10 жыл өткеннен кейін ол қайта сырқаттануы мүмкін, бірақ ауру женілірек өтеді.

### Алдын алу шарасы

Кез-келген ауруды, әсіресе осындағы қауіпті дифтерия ауруын емдегенше, алдын алған онай. Негізгі арнайы алдын алу шарасы ол - вакцинация. Вакцинация сәбидің 2 айлық (2,3,4 ай, 18 ай, 6 жас) кезінен басталады. Бұл жұқпаға қарсы вакцинация Ұлттық ету құнтізбесіне енгізілген. Балалрга АБКДС және ересектерге 16 жастан бастап АДС-М вакцинасы қолданылады. Ересектерге инфекцияға қарсы иммунитетті қалыпты ұстау үшін, әр бір 10 жыл сайын қайталама вакцинация жасау қажет (16,26, 36 жас және ары қарай).

**Көкжөтел** (лат. *pertussis*) – жедел таралатын, көбінесе, 8 жасқа дейінгі балаларда болатын жұқпалы ауру. Аурудың қоздырғышы қысқа таяқша тәрізді бактерия (*Bordetella pertussis*). 1906 ж. Көкжөтелді бельгиялық ғалым Ж. Борде (1870 – 1961) ашқан. Қоздырғыш бактериялар науқас бала жөтелгенде оның демі мен қақырығы арқылы тарап, сау балаға жұғады. Бактериялар баланың тыныс органдарында өсіп-өнеді. Ауру қоздырғышы сыртқы ортада төзімсіз, бірақ ол өте сирек те болса сырқат баланың тұтынған заттары (ойыншығы, ыдысы) арқылы жұғуы мүмкін. Көкжөтелмен бір рет ауырған бала қайталап ауырмайды, өйткені аурудан кейін организмде тұрақты иммунитет пайда болады. Аурудың білінбейтін (инкубациялық) кезеңі 2 – 15 (көбінесе, 5 – 7) күнге дейін созылады. Көкжөтел, әдетте, 6 – 7 аптаға созылады. Алғашқы кезде бала жөтеледі, мұрны бітіп үйкесі қашады, дене қызыу 38,5 – 39°C-қа дейін көтеріліп, тамаққа тәбеті тартпайды. Бірте-бірте жөтелі күшейеді (әсіресе, түнге қарай), 2 – 3 аптада жөтел жиі ұстағанда бала бұлығып қысылады, қызырып-көгеріп, көзінен жас ағып, тілі аузына симай, кейде кіші дәретін де ұстай алмай қалады. Жөтел қақырық түскеннен кейін басылады. Бұл кезең 2 аптадан кейде 2 айға созылады. Содан кейін дерптің беті қайтып, тұншықпалы жөтел азая бастайды, бала 2 – 3 апта “жай” жөтеліп жүреді де, бірте-бірте аурудан айығады. Аурудың алдын алу үшін балалар емханасында баланың 5 айлығынан 14 жасқа дейін мезгіл-мезгіл вакцина егеді, аурумен жақын араласқан 7 жасқа дейінгі балаларды басқалардан оқшаулап (2 аптаға, ал егер сырқатпен бірге түрған болса – 25 күнге дейін) карантин жариялады. Ауру баланы қалалық көлікпен алып жүргүте болмайды. Көкжөтелді жоғары қысымды таза ауамен (баротерапия) емдейді. Науқас балаға витамині мол құнарлы тамақ ішкізу қажет. Режим сақтап, тек дәрігер белгілеген әр түрлі антибиотиктерді үақытымен қабылдауы керек.

Ауырған адаммен карым-қатынаста болғаннан кейін бір немесе екі аптадан кейін басталады. Қызу көтеріледі, тұмау мен жөтел пайда болады. 2 аптадан кейін қатты (күшейген) жөтел (көкжөтел) басталады. Бала ауыз шырышынан жабысқақ қақырыкты түкіріп тастағанша дем алмастан, үздіксіз жетеле береді, сондай кезде ауа шуылымен қатты дыбыс шығара (қиқылдау) өкпеге барып енеді. Бала жөтелге бұлығып, оның ерні мен тырнақтары ауаның жетіспеушіліктерінен көгеріп кетуі мүмкін. Жөтел ауруы ұстағанда бала құса бастайды. Жөтел ұстамаған аралықта баланың дені сау болып көрінеді. Көкжөтел әдетте 3 ай немесе одан да көп уақытқа созылуы мүмкін. Көкжөтел, әсіресе, бір жасқа дейінгі емшектегі балалар үшін қауіпті, сондықтан көкжөтелге қарсы екпені мүмкіндігінше ерте жасаған дұрыс Көкжөтел сәбілерде білінбей өтеді, сол себепті оның диагнозының дұрыс қою қыынға соғады. Егер сәби қатты жетелсе және көздері ісіп кетсе, сонымен қатар айналанызда кекжөтелмен ауырғандар болса, дереу көкжөтелге қарсы ем қолданыңыз;

Емдеу жолдары

1. Антибиотиктер жөтел ауыруы ұстамастан бұрын, көкжөтелдің алғашқы сатысында ғана көмектеседі. Эритромицин немесе ампициллин берініз. Хлорлы амфеникол да көмектеседі, бірақ ол қауіпті. Ауырудың алғашқы белгілері бойынша сәбілерді 6 айға дейін емдеу өте қажет.

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 40 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

2. Аса ауыр жағдайларда, әсіресе бала үйықтай алмаса немесе конвульсия (қалшылдау) болған кезде кекжөтелге фенобарбитал көмектесе алады.
3. Егер баланың жетелден соң тынысы тоқтап қалса, онда баланың басын төмен қаратып саусағызызben аузындағы шырышты алып тәстаңыз, содан кейін алақанызызben арқасынан қағыңыз.
4. Салмағын жоғалтпауы үшін және тамаққа жарымай қалуын болдырмау үшін баланың құнарлы тамақтануын қадағаланыз. Бала ішіндегіні құсып тастағаннан кейін оны бірден тамақтандырыңыз.

Аскынуы

Көздің ішіндегі аққа ашық қызыл түсті қанның құйылуы жөтедің салдарынан болуы мүмкін. Ешқандай емнің қажеті жоқ. Егер ауру қозып ұстаса немесе өкпенің қабыну белгілері пайда болса, дәрігерге қаралыңыз Барлық балаларды кекжөтелден сақтаңыздар. 2 айлық кезінде кекжөтелге қарсы егуді ұмытпаңыздар.

**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

**5.Әдебиет: Қосымша №1**

**6.Бақылау сұрақтары:**

- 1.Ауя тамшы жолдарымен берілетін аурулардың түрлері.
- 2.Туберкулезді диагностикалау әдістері.
- 3.Дифтерияның алдын алу шаралары.
- 4.Кекжөтел қоздырғышының микробиологиялық ерекшеліктері.

## №12 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Анаэроб инфекция қоздырғыштары. Газды гангрена, сіреспе, ботулизм

**2.Мақсаты:** Сіреспені, газды гангренаны, ботулизмді микробиологиялық диагностикалау әдістерін қарастыру.

**3.Дәріс тезисі:** Патогенді анаэробтар аэробты бактериялар сияқты табиғатта кеңінен таралған. Топырақ, әсіресе оның терен қабаттары, әр түрлі су қоймаларында, іркінді суларда, ұсақ жануарлардың ішек трактісінде, құстар, балықтар, адамдар олардың нақты тіршілік ететін ортасы болып саналады. 120 түрдің ішінде адамдарда патогенді 20 түрі ғана ауру тудыру ролін атқарады.

Clostridium туыстығана жататын бактериялар сопақша не болмаса домалак споралар түзеді. Споралар субтерминалды, ортасында, терминалды орналасады. Споралалардың жуандығы таяқшалармен бірдей болады, сондықтан споралары (kloster-ұршық) ұршыққа ұқсайды. Клостридиялар жарақат инфекциясы болып саналады, олар жарақатқа енгенде ғана, ауру туғызады. Тағаммен бірге түссе, тағам токсикоинфекциясын туғызады.

Сіреспе (tetanus) – көлденен-жолақты үүлшық еттердің тоникалық жиырылуымен және үүлшық еттердің сіресуімен, орталық жүйке жүйесінің зақымдалуымен сипатталатын жедел инфекциялы ауру.

Сіреспе барлық жерлерде кездеседі, соның ішінде ауылдық жердің субтропикалық және тропикалық аймақтарында. Біздін елде өте сирек тіркеледі.

Сіреспе қоздырғышы – Clostridium tetani – 1883 ж. Н.Д. Монастырский және 1884 г. – А. Николайер ашқан. Қоздырғыштың таза дақылын 1889 ж. С. Китазато бөліп алған. Cl. tetani – тіке таяқшалар, перетрихтер, споралары домалак, терминалды орналасқан, капсула түзбейтін, ұзындығы 4-8 мкм және қалындығы 0,3-0,8 мкм. грам он қоздырғыш. Споралары домалак, олардың жуандығы бактерияның диаметрінен 2-3 есе үлкен болады терминалды орналасқан дабыл таяқшасына ұқсас болады.

<p>ОНЫТСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 41 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

Газды гангрена Clostridium туыстығына жататын бацикллалар тудыратын, жедел ауыр ағыммен, ісінудің дамуымен және газдың түзілуімен, ауыр уланумен және айқын қабыну құбылыстарының болмауымен жылдам дамитын және жиі кездесетін, қаңқа бұлшықеттерінің некрозымен сипатталатын ауыр жарақатты инфекция.

Оның қоздырғыштарына C. perfringens, C. novyi, C. septicum, C. hystolyticum, C. sordellii және т. б. жатады.

Анаэробты жарақатты инфекциялардың барлық клостридияларының ірі субтерминалды орналасқан споралары бар грам он ірі таяқшалар. C. perfringens - қозғалмайтын бактерия, қалғандарында перитрих бар (жарақаттың алынған затта және сарысуы бар ортада капсула түзеді қалғандары түзбейді.)

Ботулизм – тағамдық өнімдерде жинақталған ботулотоксинмен улану; жүйке жүйесінің бұзылуымен сипатталады.

Аурудың қоздырғышын алғаш рет 1896 жылы Э. Ван Эрменгем шұжық қалдығынан, сонымен қатар ботулизмнен қайтыс болған адамның көкбауыры мен тоқ ішегінен тапты. Бұл ашылу С.В. Констансовпен дәлелденді, ол C. Botulinum-ді уланудың себебі болған қызыл балықтан бөліп алған еді.

Ботулизмнің қоздырғышы – C. botulinum. Ол ірі полиморфты, шеттері дөңгелектенген, ұзындығы 4-9 мкм, диаметрі 0,5-1,5 мкм болатын таяқшалар, грам он, қозғалғыш (перитрихтар), капсула түзбейді, споралары сопақша келген, субтерминалды орналасады.

#### 4. Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

#### 5. Эдебиет: Қосымша №1

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Клостродиум тетанидің патогенді факторлары.
2. Сіреспенің жедел профилактикасы.
3. Газды гангренаның патогенезі.
4. Батулотоксиннің әсері.
5. Ботулизмнің профилактикасы.

#### №13 Дәріс

**1. Тақырыбы:** Аса қауіпті инфекция қоздырғыштары.

**2. Мақсаты:** Обаның, бруцеллездің, сібір жарасының микробиологиялық диагностикасын менгеру.

**3. Дәріс тезисі: Аса қауіпті анаэробты қоздырғыш инфекциясы.**

**Анаэробты инфекцияларға** сіріспе мен газды гангрена жатады. Олар жаралар инфекцияларында және организмнің [басқа да зақымданауларында](#), жарақат инфекциясы ретінде саналады. Олар жайлы организмнің зақымдалуы туралы жан-жақты айттылады.

**Бруцеллез** – малдан адамға жұғатын, ретикулоэндотелиалды, нерв, жүрек-қан тамыр жүйесінің және қозғалыс аппаратының зақымдалуымен жүретін инфекциялы – аллегиялық ауру.

**Этиологиясы.** Бруцеллез қоздырғышы – микроорганизмдердің Brucella туысына жатады.

#### Эпидемиологиясы.

1. Ауруыдың көзі:

Ең қауіптіңі ұсақ малдар – ешкі мен қой / 80% жағдайда.

2. Ауру тарататын түрткілер: ет, сүт, малдың көні, киы, жұні. Ең қауіпті – малдың шуы, жатыр суы, жана тұған не іш тастаған төл.

Клиникасы. Жедел Бруцеллез.

1. Аурудың жасырын кезеңі 7 – 30 күн, кейде ұзакқа созылады.

<p>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжи Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	<p>044-50/ 48 беттің 42 беті</p>

2. Аурудың белгілері бірте – бірте баяу басталады. Ең алғашкы белгілерінің біріне науқастың қызыу қөтеріліуі жатады.

**Емдеу диагностикасы.** Бруцеллез ауруында іш сүзегі, безгек, ревматизм, ревматоидты артрит, туляремия, инфекциялық моноуклеоз, сепсис ауруларымен екшеу жүргізіледі.

#### **Алдын алу шаралары.**

Бруцеллез ауруының алдын –алуда ветеринарлық – сауқтыру шаруашылық санитарлық және медициналық шаралар, негізгі мақсат жануарлар арасында инфекцияны жою және адамдардағы ауруды тоқтату.

#### **Оба (Чума)**

**Оба** – ауыр интоксикация синдромымен өтетін, лимфа түйіндерін, өкпені арнайы зақымдаумен жүретін жедел- табиғы ошақтық ауру. Оба ауруының аты араб тілінен аударғанда «джумма» яғни «боб». Ол лимфа түйіндерінің боб тәрізді қабынуымен, ұлкеуіне негізделіп айтылған.

**Этиологиясы.** Оба қоздырғышы *Iersinia pestis*, *Iersinia* туысына жатады, қозғалмайтын, өлшем бірлігі 1,5-2 мкм бактерия . Спора түзбейді, бірақ капсуласы бар, қарапайым сұйық және тығыз көріктік ортада өседі.

**Этиологиясы.** Оба ауруын 2 түрге бөледі :

1) Табиғы ошақ / «жабайы оба» /

1. Шілік ошақ

2) 2-шілік ошақ

**Клиникасы:** Жіңі бубонды түрі, ал өте сирегірек- ішектік түрі кесдеседі. Жасырын кезең 3-6 күнге созылады, тек вакцина жасалғандарда 10 күнге дейін сосылады.

#### **Емдеу диагностикасы:**

1. Бубонды түрінде: туберкулез, туляремия, ірінді лимфматенид

2. Өкпелік түрінде: өкпе туберкулезі, крупозды пневмония, тұмау асқынулары

3. Сепсис түрінде: түйнем, туляремия, сальмонеллез.

#### **Алдын-алу шаралары.**

1) Аурудың табиғы ортасында кеміргіштермен мен бүргелерге қарсы бағытталған комплексті шаралар

2) Оба ауруына құдік тұған адамдарды міндettі түрде госпитализациялау, ал науқастармен және жануарлармен қатынаста болғандарды 6 күн оқшаулап, оларға шұғыл алдын-алу мақсатта антибиотиктер 6 күнге тағайындалады. Содан соң вакцинация немесе ревакцинация жасалады.

3) Санитарлық ағарту шаралары жүргізіледі

4) Каратин

5) Науқаспен жұмыс қатаң түрде обаға қарсы кастюмді киіп жаслады

6) Науқаспен ауруханаға жатқызған соң ақырғы дезинфекция жаслады

#### **Түйнеме (Сибирская язва)**

**Түйнеме-** серозды гемморагиялық және некроздық қабуnumen айқын интоксикация синдромымен өтетін жедел зоонозлы инфекциялық ауру. Осы уақытқа дейін барлық елде мекендерде бірдей таралған. Себебі осыдан ертерек болған аурудың ошактары көп жылдар бойы қаупті болып қала береді.

**Этиологиясы .** Түйнеме коздырғышы Bacillus anthracis, ірі қозғалмайтын таяқша, узындығы 3-10 мкм, ені 1-1,5мкм, капсула түзеді. Адам және жануар организміне тыс спора түрінде кесдеседі.

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 43 беті

Тіршілік әрекеті барасында таяқшалар ісік түзетін және өлтіретін қомпонентері бар экзотоқсин шығарады.

**Клиникасы:** Түйнеменің инкубациялық кезеңі аурудың түріне байланысты әр түрлі, терілік түрінде, терілік түрінде 2-14 күн, септикалық түрінде бірнеше сағаттан 6-8 күнге дейін.

**Екмеу диагностикасы:**

- A) Сап
- B) Баналды шиқандар мен
- C) Сом шиқандар
- D) Оба, туляремия
- E) Басқа этиологиялы

**Алдын-алу шаралары.**

Жануарлар арасында инфекция ошақтарын табу және жою. Түйнемені жұқтыру қаупі жоғары адамдарға (ветиринарлар, ет комбинат жұмысшылары, тері және жүн өндіреу өндірісінің жұмысшылары) тірі қурғақ «СТИ» сынама (привывка) жасайды.

Науқастарда жеке палаталарға оқшаулау керек. Күнделікті дезинфекция жүргізіледі. Санитарлық – агарту жұмыстардың жүргізіліу манызды.

**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

**5.Әдебиет: Қосымша №1**

**6.Бақылау сұраптары:**

- 1.Аса қауіпті инфекциялардың қоздырғыштары.
- 2.Оба қоздырғышының морфологиясы және дақылдық қасиеттері.
- 3.Бруцеллездің зертханалық диагностикасы.
- 4.Сібір күйдіргісін алдын алу және емдеу.

#### №14 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Венерологиялық және урогентальдық инфекция қоздырғыштары. Бактериялық трансмиссиялы инфекция қоздырғыштары.

**2.Мақсаты:** Жыныстық қатынас жолымен және тері ауруларының микробиологиялық диагностикасын менгеру.

**3.Дәріс тезисі:**

Жыныстық қатынас арқылы жұғатын классикалық венерологиялық аурулар туралы жалпы түсінік. Венерологиялық аурулардың қоздырғыштары туралы және оның мақсатын және алдын алу жолдарын үйрету, бактерияларды бір –бірінен ажыраты блу.

Мерез қоздырғышы туралы (слайд 8 бет) (лат. Syphilis;) — жұқпалы созылмалы ауру.

Қоздырғышы — *Treponema pallidum*.

Ол тек адамда ғана болады. Қебінесе жыныстық жақындасу арқылы жұғады. Кейде осы аурумен ауырып жүрген адаммен сүйіскенде, сол адам

пайдаланған орамал, қасық, шанышқы, қылдырық (тіс шұқығыш), ерін бояуы, темекі арқылы да жұғуы мүмкін. Мерез қан берген адамның қаны, ананың емшек сүті арқылы да жұға береді. Аурудың көзге көрінетін алғашқы белгісі — қатты шанкр. Бұл бозғылт спирохетаның адам организміне түсken жерінде пайда болатын, қатып қалған, ауырмайтын түймедей жалақ немесе сызат жара. Әдетте, мерезben ауырған адамның жыныс мүшелерінде, ернінде, тілінде т.б жерлерінде кездеседі. Мерезben ауырдым-ау деген күдігі бар адам мұндай жараны йод, көк дәрі арқылы емдемей, тезірек шипагерге қаралуы қажет. Ауру белгісі пайда болғаннан кейінгі бір апта ішінде жара маңайындағы бездер үлкейіп ісе бастайды. Бірақ, ол жанға батып ауырмайтындықтан, сырқаттың оған көніл аудармауы да мүмкін. Ауру жұққаннан кейін бір

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 44 беті
--	------------------------------

жарым-екі айдың ішінде де сырқаттың жалпы қөніл-қүйі пәлендей өзгере қоймайды, бірақ, аздаған әлсіздік, буындардың сырқырауы, дене қызының етеп көтерілуі байқалады. Ауру жұққаннан кейін екі-үш ай өткесін мерездің екінші кезеңі басталады. Бұл кезенде теріге бөртпе қаптап кетеді, бірақ, ол теріні түсірмейді және науқасқа да айтартылғанда әсер етпейді. Еріннің, ауыздың ішкі сілекей қабына ақ таңдақтар түседі. Кейде дауыс қарлығуы да мүмкін, сонымен қатар, теріде қызғылт түйіршіктер пайда болады. Жыныс мүшелеріне шыққан майда түйіндер бара-бара үлкейе түседі. Кейде біріне-бірі қосылып, үлкен жарага айналады. Осы жарадан аққан ірінде бозғылт спирохета көбейіп, дене қызыу көтеріледі. Бұл кездегі ауру адамның басқаларға мерез ауруын тарату мүмкіндігі ерекше құшті болады. Біраз уақыттан кейін алгі белгілер өзінен-өзі жоғалып кетеді. Ауру өзін жазылдым деп санайды. Оны бездерден, қаннан ғана табуға болады. Егер ауру адам емделмесе мерездің екінші кезеңі үш-төрт жылға созылады және әлсін-әлсін жоғарыда айтылған белгілер қайталап отырады.

Осыдан соң мерез үшінші кезенге өтеді. Бұл кезенде сырқат организмы мүлде әлсіреп, ми мен жұлын жүйелерінің жұмысы бұзылады, адам сал болып қалады, көзі көрмейді, жүкті әйелдер бала таставиды, жүрек, өкпе, бауыр қызметтери нашарлайды. Мұрын кенсірігі опырылып, адам пұшық болып қалады.

Мерез ауруы аракқұмар, адамгершілік қағидаларына қулақ аспайтын жүгенсіз, бұзық адамдар арасында жиі кездеседі. Сондықтан, мерезді түбебейлі жою үшін ең алдымен жастарға берілетін тәрбиеге мән беру керек.

Мерез жазылмайтын ауру емес, одан айығудың кепілі — шипагерлерге уағында көрініп, жазылғанша үзбей емделу.

3) **Соз ауруының қоздырғышы туралы** (лат. Gonorrhoea) — ең зиянды жүқпалы жыныс ауруларының бірі, жіңішке деп те атайды. СОЗ, гонорея (gonorrhoea) — жыныстық қатынас арқылы жүгатын жүқпалы ауру. Создың қоздырғышы — Neisserie тобына жататын гонококк. Оны 1879 ж. неміс дерматолог-венерологы А.Нейссер (1855 — 1916) аурудан алған ірінен тапқан. Ересек адамдарға ауру жыныстық қатынас кезінде, ал балаларға дерт ата-анасынан (мыс., босану кезінде) жүғады. Кейде дерт науқас адаммен бір төсекте жатса, оның сулгісін, ыдыс-аяғын пайдаланса да жүғуы мүмкін. Аурудың қоздырғышы тек жыныс мүшесінің шырышты қабығын ғана қабындырып қоймайды, сондай-ақ көздің (қ. Бленнорея), ауыздың, тік ішектің (проктит ауруы) шырышты қабығын закымдайды. Аурудың жасырын кезеңі бір күннен 2 — 3 аптаға дейін созылуы мүмкін. Ауру еркектерде үрпіден, әйелдерде жатыр мойнынан басталады. Ер адам Соз ауруына шалдыққанда, гонококк ағзаға өткеннен кейін қабыну процесі жүреді. Науқастың денесі қүйіп, қышына бастайды, кіші дәретке отырғанда ауырсынады. 1 — 2 күннен кейін несепке ірінді зат араласып, кіші дәретке отырғанда қуық қатты ашып ауырып, үрпі қызырып, ісінеді. Бұл кезде науқастың дене қызыу көтерілуі мүмкін, әлсіздік пайда болып, тамаққа зауқы сокпайды. Эйелдер С-ға шалдыққанда, гонококк алдымен жатыр мойнының шырышты қабығын қабындырады. Эйелдерде ауру белгісі бірден білінбейді, сондықтан дерт асқынып кетеді. Бұл кезде жатыр мойны іріңге толып, әйелдің белі және іші тәмен тартып, қатты ауырады. Ауру әбден асқынғанда, кіші дәретке отыру кынданап, несепке қан араласады. Созбен ауырғанда дұрыс ем қабылдал, толық жазылып кетпесе, ерек те, әйел де бедеулікке шалдығады. Сондай-ақ дұрыс емделмеген Соз ауруы жеке органдарды (мыс., жүрек, буын, т.б.) да закымдауы мүмкін. Емі: антибиотиктер, сульфаниламидтер беру; иммунотерапия, физиотерапия тағайындалады. Ауру қайталанбау үшін жеке бастың гигиенасын сактап, диета ұстау қажет; науқас адам арнайы ауруханада емделіп, дәрігердің бақылауында болады.

4) Соз және мерез қоздырғыштары туралы білімді нығайту үшін, сұрақ-жауап әдісі XXI ғасыр – көшбасшылар «Ақылдылар мен білімділер» ойыны

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәннібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 45 беті
---	------------------------------

Хламидиоз — жыныстық қатынас арқылы жүргөтін жүқпалы ауру. Хламидиоздың қоздырғышы — хламидия бактериясы (лат.Chlamydia trachomatis). Жүқпалы жыныс ауруларының ішіндегі ең кең таралғаны болып есептеледі. Хламидия (лат. Chlamydia trachomatis) — жүқпалы хламидиоз ауруын тудыратын бактерия. Хламидиядың қауіптілігі-ағзада ешбір белгі білдірмейтіндігі жатыр. Індегін бар-жоғын анықтау үшін арнайы медициналық тексерулерден өту қажет. Егер жүқпалы ауруды уақытылы ауыздықтамасаң оның зиянды салдарына душар боласыз. Сол үшін дер кезінде емделу қажет-ақ. Хламидия жатыр тұтікшелерінің қызметін бұзып, оның салдары бедеулік пен жатырдан тыс жүктілікке әкеп соқтырады. Инфекцияның алғы белгісі іштің төмен жағына ауырлық түсіретіндігінде. Ол басқа мүшелердің ауруын қоздырады. Хламидиядан қорлық көріп жүрген еркектердің жұмыртқасына сұық тиіп, қуық жолары ісініп, кей жағдайда қызырып, дәрет сындыра алмайтындей жағдайға түседі. Сұйықтық түсінің өзгеріске ұшырауы, іштің төмен жағының бүріп ауыруы әйелдер организміндегі асқынған хламидияның көрсеткіші болып табылады. Еркектерде де сұйықтық мөлшерден көп бөлінеді. Хамидия әрқашан жаныстық қатынас арқылы жүғады. Берекетсіз жыныстық қатынасқа түсегендегі бұл қауіпті індегі шалдығу мүмкіншілігі зор. Әсіресе 20 мен 30 жас аралығындағы ер азаматтар көп емделеді. Емделу процесі ұзақ инфекциядан сақтанудың бірден бір жолы-сауатты сақтану, әрі медициналық жолмен тексеріліп тұру. Ауруды жүқтірған адам міндетті түрде екі тарапта емделу керек. Бірі емделіп, екіншісі ем қабылдаудан бас тартса уақыттың зая кеткені. Тағы бір ескеретін жайт инфекцияның қайталануына жол бермеу. Эйтпесе, оның ауыртпалы көп болады. Қан немесе трансмиссивті аурулар (әртүрлі энцефаломиелиттер, геморрагиялық безгектер) аурудан сау адамға және жануарларға қан; сорғыш насекомдар арқылы беріледі, кейде қосалқы көмекшілері болады, қебінесе табиғи-ошакты болып келеді.

Трансмиссивті механизммен берілетін жүқпалардың қоздырғыштары вирустар, риккетсиялар, спирохеталар, олар табиғи ошактық және табиғи антропургиялық аурулар түрінде таралады, қебісі қауіпті және аса қауіпті жүқпалы аурулар қатарына кіреді (мысалы: оба, туляремия, геморрагиялық қызбалар).

Жабайы, ауылшаруашылық және үй жануарлары қоздырғыштардың жүқпа көзі және сақтаушысы болады, адамдардың сырқаттанушылығы кәсібімен тығыз байланысты, әпидемиялық процестің белсенділігі мен маусымдылық көтерілуі тасымалдаушы жәндіктердің тіршілік ету мерзімдерімен байланысты. Қоздырғыштарды кенелер, бит, бүрге, масалар тасымалдайды.

Трансмиссивті жүқпалардың қатарында біздің елімізде кездеспейтін, басқа жерлерден әкелінетін жүқпалы аурулар да бар, олар: сары қызба, Эбол, Ласса, Марбург қызбалары.

Қан инфекциялары қоздырғышына байланысты бірнеше топтарға бөлінеді:

1. Вирусты геморрагиялық қызбалар – Қырым-Конго геморрагиялық қызбасы, сары қызба, Эбол, Ласса, Марбург қызбалары;
2. Вирусты энцефалиттер – кене энцефалиті, жапон энцефалиті;
3. Риккетсиоздар – бөртпе сүзегі, Ку қызбасы, цуцугамуши қызбасы;
4. Боррелиоздар (спирохетоздар) – қайталамалы бит сүзегі, Орта Азия қайталамалы кене сүзегі;
5. Бактериоздар – оба, туляремия

Инфекция көзіне байланысты бөлінеді:

1. Антропонозды жүқпалар – бөртпе сүзегі, безгек, Эбол қызбасы;
2. Зоонозды жүқпалар – оба, туляремия, кенелік энцефалит.

Кейбір жүқпалардың қоздырғыштары трансмиссивті механизммен берілмейді, бірақ қанмен берілетін болғандықтан қан жүқпалары тобына жатқызылады.

Конго Қырым геморрагиялық қызбасы ағзаның жалпы улануыменен және айқын білінетін тромбогеморрагиялық белгілерімен сипатталатын зооноздар қатарына жататын табиғи ошактық

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 46 беті

вирусты ауру. Конго Қырым геморрагиялық қызбасының табиғаттағы негізгі резервуары және оның табиғаттағы негізгі көзі өзінің ұрығы арқылы немесе метоморфоз барысында берілетін иксод кенелері болып табылады. Бұл кенелердің табиғаттағы 27 түрі осы вирустың тасымалдайды. Вирустың уақытша резервуарлары әрі тасымалдаушылары - жануарлар мен кеміргіштер, жабайы андар, ауылшаруашылық жануарлары (ірі қара мал, уақ малдар, жылқы, түйе, ит, мысық).

Конго Қырым геморрагиялық қызбасының ең жоғарғы жасырын инкубациялық кезеңі 12-14 күнге дейін созылады, көпшілігінде 2-7 күн аралығында аурудың клиникалық белгілері айқындалады. Ауырған науқастың қаны арқылы жүққан кезде вирустың вируленттігі артып, инкубациялық кезеңі 9 күнге дейін қыскарады және ауыр ағымда өтеді. Аурудың 3 кезеңі бар: бастапқы өршу және реконвалсценттік кезең. Бастапқы кезең жіті өтеді, науқас өзінің ауырған күнін ғана емес, сағатында көрсетеді. Сырқаттанған адамның басы қатты ауырады, жалпы жай-күйі құрт нашарлайды, әлсірейді, бұлшық еттерімен сүйектері ауырады, кейде белі, іші ауырады. Ұйқысы бұзылып, тамаққа тәбеті болмайды, кейде тамақ ішпеседе жүрегі айнып құсуы мүмкін. Науқастың дене қызуы 39-40 градусқа дейін көтеріледі. Көзі қарауытып, артериялық қан қысымы төмөндейді.

Геморрагиялық кезең геморрагиялық бөртпелердің, гематомалардың пайда болуымен айқындалады. Науқастың мұрнынан, ішектен, асқазаннан, жатырдан қан кетуі мүмкін. Ішектен, асқазаннан қан кету, қан құсу және үлкен дәреттің қара түсті болып, іштен қан кету белгілерімен айқындалады. Науқастың клиникалық белгілерінің пайда болуы адамның иммундық жүйесінің жағдайына және вирустың вируленттігіне, токсигендігіне тікелей байланысты.

Науқас адамның қайта қалпына келуі аурудың женіл, орташа немесе ауыр ағымда өтуіне байланысты 1 айдан 3 айға дейін, кейде 6-12 айға дейін созылады. Бұл ауруға қарсы вакцина жоқ. Этиотроптық емі Вирозол, Рибоверин пайдалану ұсынылады. Сонымен қатар ауырып кеткен реконвалесценттердің қан плазмасын науқас адамға құю арқылы емдейді. Зертханалық диагностикасында ауру қоздырығышы ИФА (иммунофлоресцентті анализ) және ПЦР – диагностика (полимеразды тізбекті реакция) арқылы науқастың қан сарысының зерттеу арқылы анықталады.

Алдын алу жұмыстары медициналық, ветеринарлық, шаруашылық және атқарушы органдардың қатысымен жүргізіледі. Оның ішінде науқастарды ерте анықтау, оларды оқшаулап емдік шараларын көру, ауру ошағын залалсыздандыру жұмысын жүргізу, мал қораларда, малдың үстіне кенеге қарсы улау жұмыстарын жүргізу. Қолайсыз аймактарда, мал қымыз кезінде далалық жұмыстар кезінде кенелерге қарсы қоғаныш киімдерін киу жайлы кенес беріледі.

**Безгек (Malaria - безгек)** — бұл инфекциялық қан ауруы, ол адамды қалтыратып, аласұрғызады. Бұл безгекпен ауыратын адамның қанынан безгек паразиттерін сорып алатын шыбын-шіркейлер, маса-соналар арқылы тарайды және олар басқа адамды шагып, оның қанына безгек инфекциясын түсіреді, бірнеше мәрте қайталатын ауру түрі.

Безгек - *Plasmodium* тұқымдастындағы қарапайымдылармен шакырылатын, трансмиссивті механизмен берілетін адам организмінде эритроциттерді закымдап, клиникасында ұстама тәрізді қызбамен, гепатосplenомегалиямен, анемиямен өтетін антропонозды инфекция.. Таратушы *Anopheles* тобына жататын масалар. Клиникасында ұстамалы қызба, гипохромды анемия, талақ пен бауырдың өсуі болады

**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

**5.Әдебиет:** Қосымша №1



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 47 беті

## 6.Бақылау сұрақтары:

- 1.Патогенді спирохеттер.
2. Жыныстық қатынас жолымен және тері ауруларының микробиологиялық зерттеу әдістерінің ерекшеліктері.
3. Жыныстық қатынас жолымен және тері ауруларының алдын алу және емдеу препараттары, шаралары.

## №14 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Бактериялық трансмиссиялы инфекция қоздырғыштары

**2.Мақсаты:** Трансмиссивті инфекция қоздырғыштарының берілу механизмдері мен олардың ерекшеліктерін түсіндіру.

**3.Дәріс тезисі:**

**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

**5.Әдебиет:** Қосымша №1

## 6.Бақылау сұрақтары:

- 1.Трансмиссивті жолмен берілетін аурулардың алдын алу шаралары.
- 2.Вирусты геморрагиялық қызба ауруларының берілу жолдары , клиникалық қөріністері.
- 3.Вирусты геморрагиялық қызба ауруларының микробиологиялық зерттеу әдістерінің ерекшеліктері.

## №15 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Откір респираторлы вирустық инфекция қоздырғыштары. Энтеровирустар. Коронавирус.

**2.Мақсаты:** Адамның грипп, парагрипп вирустарымен, коронавирусты инфекция қоздырғыштарымен шақырылатын қоздырғыштардың жалпы сипаттамасын, патогенділік факторларын және микробиологиялық диагностикасын қарастыру.

**3.Дәріс тезисі:**

Жедел ішек аурулары жедел респираторла аурулардан кейін 2-орын алады. ЖІА жылына 3 млрд адам ауырып, оның 5 млн өледі.

ЖІА таралуының негізгі 3 себептері:

- 1.Нашар санитарлық-гигиеналық жағдай (судың нашар болуы, канализацияның болмауы, тұрғылықты жерлердің нашар тазалануы).
- 2.Көптеген ЖІА қарсы вакцинаның болмауы
- 3.ЖІА қоздырғыштарының көптеген тұрларінің болуы. ЖІА 60% - 80% -ның вирустар құрайды.

Денсаулық сақтау саласындағы аса құрделі мәселелердің қатарына жедел ішек аурулары (ЖІА) жатады. ДДҮ-ның мәліметтері бойынша ішек инфекциясымен ауыратындардың саны миллиондалап саналады. ЖІА негізінде бактериялар қоздырады (шигеллалар, сальмонеллалар, вибриондар т.б.) бірақ ішек инфекцияларының көптеген қоздырғыштары анықталмай отыр, осыған вирустар себепкер болады. ЖІА—ның вирустық табиғаты өткен ғасырдың екінші жартысынан бастап жан-жақты зерттеле бастады. Ауру қоздыруда олардың маңызы әртүрлі, жирик кездесетіні пикорновирустар. 20 ғасырдың басында белгісіз вирустар ашыла бастады (ротавирустар, астровирустар, калицивирустар және Норволк вирусы) және олардың этиологиясы анықталған бастады.

<p>ОНЫТСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 48 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

**Грипп (grippus)** – тыныс алу жолдарын закымдайтын, дene қызбасымен, жалпы ағзаның улануымен жүрек–тамыр, жүйке жүйесінің закымдануымен сипатталатын, вирустар қоздыратын адамдардың жедел инфекциялы ауруы, ол айқын эпидемиялық таралумен сипатталынады. Грипптің әр эпидемиясы адамдардың денсаулығына ауыр зиян келтіріп және мемлекеттің экономиялық акуалын төмендетеді. Грипптің инфекциялы табиғаты Гиппократтың (412 ж. б.з.д.) кезінен белгілі. «Грипп» деген атты 18 ғасырда француз дәрігері Ф. Брус берген болатын Италияда бұл ауруды «инфлюэнца» деп атаған. Бірінші дүниежүзілік соғыстың аяғында адам заты белгілі қатерлі «испанки» деген грипптің эпидемиясына ұшырады. 1918 жылы Испанияда эпидемия туралы алғашқы мәлімет алынды. «Испанка» жер шарында таралып, шамасы 1,5 млрд адамға жүқті (жер шарында 1918 ж. – шамасы 2 млрд. адам). Бұл 20 млн. адам өмірін алғып кетті – бірінші дүниежүзілік соғыстан да көп адам өлді. Қазіргі кезде үш серологиялық типі белгілі – A, B және C. 1933 ж. ағылшын зерттеушілері: В. Смит, К. Эндрюс, П. Лейдлоу А грипінің вирусын ауру адамдардан бөліп алды, тұмаудың этиологиялық құрылышын алғашқы жаңа этапқа жатқызды – ол жер шарындағы ең көп инфекциялардың бірі. Т. Френсис 1940 жылы бұрынғы штамдардан айқын ерекшеліктері бар грипптің вирусын анықтады. Алғашқы В. Смит, К. Эндрюс және П. Лейдлоулар анықтаған штаммаларды-А типті, ал Т. Френсистің анықтаған штаммаларды – В типті деп атау ұсынылды. Р. Тейлор 1947 жылы С типті грипптің жаңа вирусын бөліп алды. Индет таратуда вирустардың ең қауіптісі А типті вирусы. Ол адамдарда және құстарда грипп ауруын туғызады. В грипп вирусы шектеулі ғана аймақта таралады. Ал С типті вирусы окта-текте (сопрадикалық) болатын тұмау. ДДҰ(ВОЗ) –ның 1980 жылғы класификациясы бойынша тұмау вирустарын 3 типке бөледі: A,B,C. Грипптің эпидемиологиялық кезеңінде А типі вирус көп мөлшерде таралады, ол антигендік құрылымының кезеклген өзгергіштігіне байланысты, барлық пандемияны шақыруышы. 1957 жылдан бастап гриптік эпидемия әр жыл сайын болады. Грипп А вирусының пішіні сфера тәрізді, диаметрі 80-120 нм. Сыртқы қабықшасы бар, эфирге сезімтал бір жіпшелі. Суперкапсиді бар, екі гликопротеидтен-гемагглютинин және неираминидазадан тұрады. Нуклеотиттен бөлек вириондың коршап тұратын, липидті-базальды мембранасы бар, вирион нуклеокапсиді РНҚ-ның 8 фрагментінен және 4 капсидті акуыздан тұрады. РВ1-транскриптаза, РВ 2-эндонуклеаза, НР-нуклеопротеид РА-репликаза. Нуклеокапсид M1 матрикті акуызben қапталған. Тұмаудың А типіндегі антигендерінің (гемагглютинин-НА және нейраминидазада – NA) айырмашылығы бар бірнеше типшелер жатады: гемагглютинин бойынша 15 антигендік типшелер (Н1-Н15) және нейраминидаза бойынша (N1-N10). Солардың ішінен адамдарда ауру қоздыратын А грипінің құрамына үш НА(H1,H2,H3) және екі (N1, N2) кіреді.

**Коронавирустар** – бұл адамдарға, жануарларға және құстарға жұғатын вирустардың үлкен тұқымдастыры. Адамдарда кейбір коронавирустар тыныс алу жолдарының жіті респираторлық вирустық инфекциялары (ЖРВИ) қоздырғыштарының қатарына жатады және тұмау тәрізді негізінен женіл және орташа ауырлық дәрежесінде өтетін респираторлық инфекциялар туғызады. Сонымен қатар, бұрын коронавирустар тудырган екі зардабы мол жұқпалы ауру тіркелген: 2002-2003 жылдары өлім-жітім деңгейі 9,6% болатын «ауыр жіті респираторлық инфекция» немесе «SARS CoV» ауруы және 2012 жылы – өлім деңгейі 34,4% болатын «Таяу Шығыс респираторлық синдромы» (MERS CoV) ауруы. Бірінші жағдайда 8096 адам ауру жұқтырып, 774-і қайтыс болды, екіншісінде – 2494 адам ауырып, оның 858-і қайтыс болды.

**COVID-19** деген атауға ие болған коронавирустың бұл жаңа түрі алғаш рет 2019 жылы жетексан айында орталық Қытайдағы Ухань қаласында тіркелді. Алдыңғы екі ауру түрімен салыстырғанда қатты екпінмен жылдам таралуда, бірақ өлім-жітім деңгейі төмен, шамамен 3,4%-дың құрайды (салыстыру үшін маусымдық тұмаудан өлім 0,3-1,3% аралығында). Адамдарда COVID-19 симптомы мардымсыз немесе тіпті мүлдем жоқ болуы мүмкін, алайда кейбіреулері қатты

<p>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 49 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена</p> <p>пәнібойынша дәріс кешені</p>	

ауырып, қайтыс та болады, жасына қарай өлім-жітім де жоғарылайды. Нақты инкубациялық кезеңі әзір белгісіз; шамамен 7-ден 24 күнге жуық.

Осылайша жаңа COVID-19 коронавирусының өлім деңгейі де, таралу қарқыны да әдеттегі тұмауга қарағанда жоғары. Онымен қоса, жаңа коронавирустың инфекцияға тән бірқатар ерекшеліктер алаңдаушылық тудырады:

- 1) COVID-19 вирусы мутацияға қабілетті, ал бұл дегеніміз, вакцина жасауда қыындықтар тудыруы мүмкін;
- 2) вирустың жұқпалылығы маусымдық тұмауға қарағанда шамамен 2,5 есе жоғары.
- 3) COVID-19 тудырған инфекция жаңа болғандықтан – ұжымдық иммунитеттің болмауы вирустың адамдар арасында іркіліссіз таралуына жол ашады;
- 4) COVID-19 вирусын қайта жұқтыру туралы деректер – кейбір адамдарда осы инфекцияға қарсы иммунитетінің енжар екеніне дәлел бола алады;
- 5) симптомдары көрінбей тасымалдануы инфекцияның бақылаусыз таралу қаупін едәүір арттырады.

Негізгі мәселелердің бірі – COVID-19 шығу тегі. Жоғарыда айтылғандай, коронавирустар табиғатта өте кең таралған және көптеген жануарлар мен құстарға жұфуы мүмкін. Мысықтар мен иттердегі коронавирустар жіті гастроэнтеритті, ал құстарда жіті жұқпалы бронхитті тудырады. Қытайдағы жарғанаттардан алынған коронавирустың молекулалық талдауы COVID-19 қоздырышымен толық сәйкес келетіндігін көрсетеді. Дәл осы жарғанаттар инфекцияның бастапқы резервуары болуы мүмкін, ал адамға вирус аралық иесі арқылы өтуі де ықтимал. Сонымен Ухань қаласындағы азыққа қолданылатын жабайы жануарлар базары – инфекцияның негізгі көзі болған деген болжам шындыққа өте жақын.

COVID-19 пандемиясының болашағына кесімді болжам жоқ. Қазіргі уақытта COVID-19 таралған негізгі географиялық аймақтар – Оңтүстік-Шығыс Азия және Еуропа, соның ішінде Еуропада инфекция жұқтырған аурулар санының тез өсуі байқалады. Қытаймен саны жағынан деңгейлес, халқы өте тығыз қоныстанған Үндістанда, сондай-ақ деңсаулық сақтау деңгейі әмісे жоғары емес Африка елдерінде де коронавирустың инфекцияның пайда болуы туралы хабарламалар алаңдатады. Қазірдің өзінде, COVID-19 жұқтырғандар жер шарының бүкілінен дерлік табылып үлгерді.

**Вирусты гепатит А** сфера формасында болады. Геном бір жіпшелі позитивті РНҚ болып келеді. Суперкапсиді жоқ. Симметрия типі куб тәрізді. Бір вирусспецификалық антигені бар.

Эпидемиология және патогенезі А. Таралуы өте кең типті жұқпалы ауру. Жұқпа көзі болып, әр түрлі клиникалық түрімен ауыратындар табылады. Ауырған адамдардан вирус сыртқы ортаға нәжіспен бөлінеді. Инкубациялық кезеңнің аяғынан бастап сырқаттың басталуына 7-10 күн қалғанда вирус сарғаю кезеңінің алғашқы күндерінде 1 аптаға дейін нәжіспен сыртқа бөлінеді. Берілу механизмі 95% жағдайда фекальді – оральді. ВГА-н вирусы ас қорыту жолдарының шырышты қабаттары арқылы енеді. Көбеюі аңы ішектің эпителийлерінде жасушаларымен мезинтеральді лимфа түйіндерінде өтеді. Одан әрі вирус қанға түсіп, гепатоциттерге жетіп, көбейіп, инкубациялық кезеңнің аяғында вирус қайтадан қанға түседі. Қайта гепатоциттерге енеді, жасуша ішінің метаболитикалық процестердің бұзылуына әкеліп соқтырады. Лизосомальде мембранның өтімділігі себебінен белсенді гидролазалар сыртқа шығып, жасушаны аутолизге ұшыратып, гепатоциттердің цитолизіне және некробиозына себепкөр болады. Зат алмасу процестері бұзылып, иммунологиялық процестер (өзгерістер) пайда болады. Қабынудың салдарынан цитолитикалық, мезенхимальдық қабыну холистатикалық синдром пайда болады.

**Клиникасы** тәмендегі кезеңдерге бөлінеді:

1. инкубациялық;

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 50 беті
--	------------------------------

2. сарғау алдындағы;
3. сарғаю;
4. реконволисценция (жазылу).

Инкубациялық кезеңі 7-50 күнге дейін созылады. Орташа ұзақтығы 35 күн. Сарғаю алдындағы кезең белгілер жинағыбылай реттелінеді.

1. тұмау тәріздес немесе катаральді (көбінесе ВГА-ға тән);
2. диспепсиялық;
3. астеновегетативті;
4. артраптиялық;
5. аралас.

Сарғаю алдындағы кезең 2-3 күннен 2-3 аптаға дейін созылуға тиіс. Орташа 5-7 күн. Сырқат жедел басталады, температурасы 38-39°C, әлсіздік, енжарлық, ұйқысыздық, бас айналу, тәбетінің төмендеуі, 2-3 күні жүрек айну, құсу, кейде эпигастрый аймағында ауырсыну, жайсыздықты сезінеді. Сарғаю пайда болғаннан 2-3 күн бұрын зәрдің қою түске айналуы байқалады. Содан кейін ғана склералар сарғайып, көзге түсетін сарғаю кезеңі басталады. Сарғаю пайда бола салысымен интоксикация белгілері жойылады немесе олардың интенсивтілігі азаяды. Тері қабатының және склераның сарғаюы жылдам арада жоғарылады. Бірақ та интенсивтілігі шамалы мөлшерде болады. Сарғаю кезеңінің аяғында немесе басында бауыр мен көкбауырдың ұлғаюы байқалады. Зәрі одан сайын қоңырланып, нәжісі бозғылт түсті болады. Ұзақтығы 2-4 аптаға созылады.

### **Диагностикасы.**

1. вирусологиялық;
2. серологиялық. Иммуноглобулин M тобына жататын антиденелер процесінің жедел екенін көрсетеді. Бұл антиденелерді ИФА әдісімен анықтайды.
3. биохимиялық реакциялар. Одар бауырдың функциясының жағдайын көрсетеді. Оларға АСТ, АЛТ ферменттерінің белсенділігі зақымдануынан 2-3 аптададан кейін және сарғаю пайда болған кезде ең жоғарғы көрсеткішке жетеді.
4. Қанның жалпы анализі. Лейкопения, лимфатитоз, ЭТЖ-н жоғарылауы байқалады.

### **Профилактика және емі. Алдын алуы.**

Жергілікті санитарлық – гигиеналық жағдайларды жақсартуға бағытталған шаралар жүргізілуі керек. Ең тиімді әдіс вакцинация. Келесі биопрепараттар қолданылады:

1. тірі аттенурленген (Қытайда сертифицирленген);
2. инактивирленген вирсомды вакцина (Швейцарияда сертифицирленген).

Вакцинация тиімді әсер береді. 1 рет бұлшық етке салған кезде 90-100% тиімділікті көрсетеді, ал 6-12 айдан кейін қайталап салынған вакцина ұзақ уақыт 100%-ға дейін тиімді болып саналады. Орташа 10 жылға тиімді.

**Вирусты гепатит В** сфера формасында болады.. Суперкапсид 3 ақуыздан тұрады: басты, үлкен және орташа . 1967 жылы табылған. Гепатовирустың тобына жатады. Оның геномы 2 жіпшелік ДНҚ молекуласынан қалыптасады. Ишкі – сыртқы қабыршақтармен косылған сыртқы ортаға өте төзімді. Кәдімгі бөлме температурасында 3 ай бойы сақталады. Тоқазытқышта 6 ай, қатырылған түрде 15-20 жыл бойы. ВГВ вирусымен шақырылатын бауыр закымы себебінен, сарғаюымен және зат алмасу процесінің бұзылуымен өтетін, өзінен кейін жиі созылмалы гепатитке және бауыр цирррозына әкеліп согатын жүқпалы ауру.

**Эпидемиология және патогенезі.** ВГВ-н таралуы өте кен. Инфекция көзі болып әр түрлі клиникалық ауруларымен ауырған адам және созылмалы тасымалдаушылар болып табылады. Зақымдану механизмі:

1. парентеральді;

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 51 беті
--	------------------------------

## 2. қан арқылы

### Диагностикасы.

1. сарысадағы арнайы маркерлерді анықтайдын арнайы тесттер қолданылады;
2. биохимиялық тесттер бауырдың функциясының жағдайын көрсетеді;
3. Hbs антигендерді анықтау.

**Профилактикасы.** Иммунизация – ең тиімді профилактикалық әдіс. 1982 жылы биологиялық препараттар қатарына ВГВ-ге қарсы коммерциялық вакцинаның пайда болуы бұл жүқпамен тиімді құресудің мүмкіншілігін туғызады. Қазақстан Республикасында ВГВ-ға қарсы вакцина салу ұлттық егудің календарлық жоспарлану 1992 жылы енгізілді. ВГВ-ға қарсы вакцинация салынады.

1. жаңа туған нәрестелерге;
2. қанмен жұмыс істейтін медициналық жұмыскерлерге;
3. қан реципиенттерге (гемодиализ, гематология, бүйрек ауыстыру орталығында);
4. медициналық жоғарғы орталықтарында, студенттерге.

ВГВ-ң вакцина профилактикасы құрамында HB антигені бар антиген вакцинамен жүргізіледі. Бұл вакцинаның бірнеше жерде плазмалы түрде шағырады. Солтүстік және Оңтүстік Корея, Қытай, ал ДНК рекомбинантты вакцинаны Бельгия, Қытай, Куба, Франция, Жапония, Швейцария, АҚШ шығарады. Вакцинация курсы 3 рет бұлдырық етке егуден тұрады. Жаңа туған балаларда 1-сі перzentханада туғаннан кейінгі 24 сағат ішінде. 2-сі 8 аптадан кейін (2 айда) АКДС-пен бірге. 3-сі 16 аптадан кейін (4 ай) АКДС-пен бірге. Жоғарғы жастағы балалар мен ересектерге егу жоспары:

1. алғашқы егу;
2. алғашқы егуден кейін 2 айдан соң;
3. алғашқы егуден кейін 6 айдан соң.

ВГВ-ға қарсы вакцинаны БЦЖ, АКДС, тірі және әсер еткен поливакцинациямен қызылша және эпидемиялық паротитке қарсы вакцинамен қатар жасауға болады. Тек қана 1 шприцке басқа вакциналарды араластыруға болмайды.

### Емі.

Міндепті түрде ауруханада емдеу. Комплекті түрде жүргізіледі:

1. күн тәртібі;
2. диета №5;
3. парентеральді түрде дезинтоксикациялық ем;
4. белгілеріне байланысты. Ауыр ағымда глюокортикоидтердің преднизалон 40-60 мг/тәулігіне дейін. Сулы – электролитті бұзылыс балансын қалпына келтіру үшін гипокалиемия кезінде панангин, аспаркам. Спазмолитикалық препараттар: но-шпа, эуфиллин. Ішектің төменгі резорбциясы болған жағдайда антибиотик неомицин. Егер де холестаз белгілерінің айқын түрінде болған жағдайда урсодезоксихолий қышқылы (уросан, урсофальк) тағайындалады.

**Вирусты гепатит D** – бір спиральды РНҚ-вирусы. Оның ақаулығы - бұл өз қабығының болмауы, сондықтан ол патогендік әрекеттің көрінісі үшін гепатит В вирусының қабығын пайдалану керек. Гепатит D вирусы гепатит В-ге қарсы жұқтырған адамдарға ғана закым келтіруі мүмкін. Гепатит В иммунитеті гепатит D вирусының инфекциясынан қорғайды. Дельта гепатитін диагностикалаудың негізгі әдісі - бұл IPM арқылы антиденелерді анықтау. Серологиялық реакциялар антигендерді анықтау үшін қолданылады (IFM, RIF және т.б.).

**Вирусты гепатит E** гепатит A вирусынан оның антигендік құрылымында ерекшеленеді. Гепатит Е эпидемиясы (әдетте сулы) Орталық Азия мемлекеттерінің аумағында Оңтүстік-Шығыс Азия, Орталық Америка елдерінде кездеседі. Вирустар көбінесе ересектерге (15-30 жас) әсер етеді,

«ОКМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені	044-50/ 48 беттің 52 беті
--	------------------------------

есірепе жүкті әйелдер арасында А гепатитінде байқалмайтын ауыр формалар пайда болады. А гепатитіне ұқсас диагностикалық әдістер әзірленген.

**Вирусты гепатит С**, бұрын А және А тобына жатпайтын гепатит тобына жататын, таксономикалық иерархияда Тогавирустардың отбасына, Гепатовирус типіндегі флавивирустардың кіші тобына жатады. HCV - курделі РНҚ бар вирустың сфералық түрі (диаметрі 55-65нм). Геном бір реттік «+» таңдамаған RNA арқылы ұсынылған. Вирустың шамамен 14 геновариантты бар

Тауық эмбрионында өсірілмейді. Тәжірибелік әдіс ретінде - шимпанзе. Жасуша дақылында өсіруге бейімделу қыын. Қоздырғыш агенті парентеральді түрде, мысалы, гепатит В-вирусына жатады, қайта қан құюдан кейін адамдарда жиі кездеседі

#### 4.Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.

#### 5.Әдебиет: Қосымша №1

#### 6.Бақылау сұрақтары:

1. Ортомиксовирустардың сипаттамасы.
2. Ортомиксовирустардың диагностикасы, алдын алу және емдеу.
3. Парамиксовирустардың экологиясы және эпидемиологиясы.
4. Коронавирусты инфекцияның шығу тегі.
5. Коронавирус инфекциясының таралу көздері.
6. Вирусты гепатиттерге жалпы сипаттама.

#### № 16 Дәріс

**1.Тақырыбы:** Адамның иммунды тапшылық вирусы және онкогенді вирустар. Рабдовирустар.

**2.Мақсаты:** Студенттерге адамның иммунодефицит вирусы қоздырғыштарына вирусологиялық диагноз қою әдістерін және алдын-алу жолдарын, емдеу әдістерін үйрету. Онкогенді вирустарды анықтауды үйрету және диагноз қою әдістерін менгеру.

**3.Дәріс тезисі:** **Онковирустар** — ісік туғызытын [ретровирустар](#) тұқымдастырының бір тармағы. Құрамына үш туыстық бар С, В, Д және өгіз лейкозының онковирусы кіреді. Түрлерге білу вирус бөлшектерінің морфологиялық белгілері негізінде жүргізіледі. Онковирустар В түрі көбірек тараған, ол сүткоректілерді, құстар мен баурымен жорғалаушыларды закымдайды. Онковирустар Д түрі маймылдар мен мангустардан, В түрі — тышқандар мен теңіз шошқасынан бөлініп алынған. Онковирустар А түрін торшалар өсіндісінен табуға болады және бұл басқа. Онковирустардың бастапқы формасы болуы мүмкін.

Ретровирустар әулетіне жататын вирустар бірқатар ерекшеліктерге ие: Геномы біржіппелі фрагментtelмеген позитивті РНҚдан тұрады, бірақ екі молекулалы вирионның құрамында кері транскриптаза ферменті бар.

Кері транскриптазаға байланысты вирустың РНҚ-геномы, жасушада ДНҚ-геномға айналады. Осы қүйінде қожайын жасушасының хромасомасына интеграцияланады.

Вирустың құрылымдық белоктарының жиі мутациялануы, эффективті вакцина табуға қындықтар туғызады. Нуклоекапсидтік құрылымы мен оның вирионда орналысуына қарай, реторвирустардың жалпы құрылымдық гендері үш әулет астына бөлінеді.

- “Көпіргіш” вирустар, бұл вирустардың патологиялық процестермен байланысы тұжырымдалмаған. - онкогенді вирустар баяу инфекциялалардың қоздырғыштары /СПИД/.

Жүре пайда болатын иммунодефицит синдромы /СПИД/, алғаш рет ерекше ауру ретінде АҚШ-та 1982 жылы аталып көрсетілді. СПИД-тің қоздырғышын 1983 жылы бір-біріне тәуелсіз екі ғалым француз Л. Монтынье және американдық Р. Талло ашты. Оны 1986 жылы алғып, немесе АИВ деп атады.

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі</p> <p>Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 53 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена</p> <p>пәнібойынша дәріс кешені</p>	

АИВ шар формалары диаметрі 100нм. Вирустың қабықшасы көп бұрышты 12 бес бұрыштан және 20 алты бұрыштан құралған. Вирионның нуклеокапсиді үшкір цилиндрлі, дельта пішінді.

АИВ-инфекциясының көзі-наукас немесе вирус тасымалдаушы адам, аурудың берілуі: жыныстық қатынас, қан, анасынан баласына босану жолдары арқылы. ВИЧ инфекцияның патогенезі және клиникалық ерекшеліктері. Вирус жоғары жылдамдықпен көбеюге қабілетті. АИВ-инфекциясында иммунодефициттің даму себебі: Т-хелперлердің жаппай қырылуы және түрлі интерлейкиндердің синтезінің бұзылуы салдарынан Т-киллерлер жүйесінің функциясы бұзылып комплемент жүйесі мен макрофагтардың активтілігі бәсендейді. Бұл науқастарда оппортунистік инфекция, ісік және ОНЖ ауруларының дамуына әкеледі.

АИВ инфекция мен СПИД-тің клиникалық критериилері.

Қауіп тудыратын құрделі симптомдары: 10%-тен жоғары салмақ тастау, бұл ұзаққа созылатын лихорадка, созылмалы диарея. Женіл симптомдары: жөтел, генерализациялынған дерматит, рецидивтенуші белдемелі герпес /ұшық/, ауыз қуысы мен жұтқыншақта кандидоздың пайда болуы.

АИВ инфекцияның лабораториялық диагностикасы, вирус тасымалдаушылық.

АИВ инфекцияны диагностикалаудың негізгі тәсілі ретінде иммуноферментті әдіс қолданылады, зерттелетін барлық қан сарысуладының оң нәтижелері, иммуноболтинг немесе вестернболтинг әдісінің көмегімен қосымша тексеріледі.

АИВ инфекцияны емдеу және арнайы алдын алу проблемалары.

АИВ инфекцияның дамуын белгілі бір уақытқа дейін тоқтату үшін қолданылатын бірден-бір препарат азидотимидин . Азидотимидинмен емдеу науқастың өмірін орташа есеппен 1,5-2 жылға ұзартады, алайда бұл препаратқа АИВ-1 және АИВ-2 де төзімділігі қалыптасады.

**Құтыру вирусы** – РНҚ-лы вирус, ол Rhabdoviridae тұқымдастығына, Lussavirus туыстығына жатады. Вирион тапанша оғына ұқсас, өлшемі 170x70 нм, жүрекшелі гликопротейінді тікеншелерден тұратын липопротейдті қабықшамен қапталған. Геномы бір жіпшелі сзықшалы фрагменттеген негативті РНҚ. Құтыру вирусын ақ тышқандардың, сириялы хомяктардың, қояндардың, атжалмандардың, теңіз шошқалардың, қойдың ми ұлпаларына дақылдайды. Тауық эмбрионының біріншілік дақылына адаптацияланған. Вируспен зақымдалған ми ұлпаларынан арнайы қосындылар, яғни Бабеш-Негри денешіктері анықталады.Олар сфера немесе сопақша пішінді, өлшемі 0,5 до 20 мкм, қышқылды бояғыштармен жақсы боялады, құрамында вирустың антиген болады, оның диагностикалық маңызы зор.

Құтыру вирусының құрамында жүрекшелік, беткейлік антигендері болады. Нуклеопротеин-топтықспецификалық антиген айқын иммуногендік қасиетке ие. Сыртқы қабықшаның гликопротейінің типтік-спецификалық антиген, вирионның инфекциялығына және гемагглютинациялаушы белсенделілігіне жауапты. Құтыру вирусының 2 вирусы бар, олар бір-біріне антигендік қасиеті бойынша ұқсас: яғни жабайы немесе көшелік вирус және фиксиленген вирус (virus fixe). Л.Пастер лабораториялық жағдайда ұзақ уақыт пассаж жасау арқылы анықтаған. Құтыру вирусы сыртқы орта факторларының әсеріне тұрақсыз, күн сәулесінің және УКС-нің әсерінен тез жойылады, дезинфектанттарға (фенол, хлорамин, формалин) сезімтал (-20°C)-та ұзақ уақыт сақталады, жануарлардың өліктерінде де ұзақ уақыт сақталады.

**ECHO Вирусы.** ECHO-вирустар (ағылшын сөзінен шыққан: enteric cytopathogenis human orphans – ішекті цитопатогенді адамдардың “жетім” вирустары) алғаш рет 1951-1953 жылдары Дж. Мельник адамдардың нәжісінен беліп алған. Адам патологиясындағы рөлі белгісіз болғандықтан “жетім” вирустар деп аталған.

**Иммунитет.** Тұрақты, типтік-спецификалық. Ауырғаннан кейін комплемент байланыстыруышы, вирус бейтараптаушы антиденелер антигемагглютининдегі пайда болады.

**ЗЕРТХАНАЛЫҚ ДИАГНОСТИКАСЫ**



«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені044-50/  
48 беттің 54 беті

- Зерттелетін материал: мұрынжұтқыншақ шайындысы, нәжіс, несеп, қан, жұлын сүйкіткіші.
- Вирусты бөліп алу үшін маймылдардың бүйрек жасушаларын зақымдайды.
- КБР, ГАТР, БР көмегімен 2-3 аптадан кейін науқастың қос сарысуынан АД анықтайты.

**Диагностика.** Пациенттердің сарысуында вирустық ДНҚ анықталады (ПТР көмегімен)**4.Көрнекілік құралдар:** мультимедиялық проектор (презентация)/видеолекция.**5.Әдебиет: Қосымша №1****6.Бақылау сұрақтары:**

1. АИВ құрылымы.
2. АИВ дақылдандыру, резистенттілігі және патогенді факторлары.
3. ЖИТСтің эпидемиологиясы, патогенезі және клиникасы.
4. ЖИТСтің зертханалық диагностикасы, емі және профилактикасы.
5. Рабдовирустарға жалпы сипаттама.

<p>ОНЫТСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«ОҚМА» АҚ Медицина колледжі Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы</p>	<p>044-50/ 48 беттің 55 беті</p>
<p>Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена пәнібойынша дәріс кешені</p>	

## Қосымша № 1

### Негізгі әдебиеттер.

Жеке микробиология. 1-бөлім. Жалпы ережелер медициналық бактериология: оқу құралы / И. Т. Алимжанова [және т.б.]. - Алматы : Эверо, 2016. - Бет 380. С.

Жеке микробиология. 2-бөлім. Жалпы ережелер медициналық протозоология, микология және вирусология: оқу құралы / В. И. Алимжанова [және т.б.]. - Алматы : Эверо, 2016. - Бет 272. С. Нұржанова, И. В. Микробиология және вирусология: оқу құралы / А. У. Нуржанова, М. Ш. Сералиева, н. к. У. Абдукасымова. - ; Шымкент мед. колледж. оқу-әдіс. кеңесіндегі баспаға ұсынылған. -М.: Қазақ университеті баспасы. Әл-Фараби, 2012. С

Микробиология: оқулық / ред. В. В. Зверева, М. Н. Бойченко. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2012. - 608 б.: ил.

Нұржанова, И. В. Микробиология және вирусология: оқу құралы / А. У. Нуржанова, М. Ш. Сералиева, н. к. У. Абдукасымова. - ; Шымкент мед. колледж. оқу-әдіс. кеңесіндегі баспаға ұсынылған. -М.: Қазақ университеті баспасы. Әл-Фараби, 2012. С

Микробиология: оқулық / ред. В. В. Зверева, М. Н. Бойченко. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2012. - 608 б.: ил.

### Қосымша әдебиеттер

Микробиология, вирусология: практикалықсабақтылық: оқуқұралы / ред. В. В. Зверева. - ; РФ Білімжәнеғылым министрлігі. ГБОУ ДПО " ресейлік мед . ақад. дипломнанкейінгілім беру ". Мин. РФ Денсаулық сақтау. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2015. - 360 б.

### Электронды басылымдар.

Әлімжанов, Д. Т. жеке микробиология. 1-2 бөлім [Электронды ресурс] : оқу құралы / Т.ғ. қ. Алимжанова. - Электрон. текстовые дан. (60.9 Мб). - Алматы : Эверо, 2016. - Бет 380.эл.

Шоканов, Н. Микробиология [Электронды ресурс]: оқулық / Н. Шоканов, С. Сағындықова, Ф. Серикбаева. - Электрон. текстовые дан. (24,9 Мб). - Алматы : Арыс баспасы, 2003. - 192 эл. опт. диск (CD-ROM).

### Электронная база

Электронды кітапхана

<http://lib.ukma.kz>

Электронды каталог

<http://10.10.202.52>

- ішкі пайдаланушылар үшін
- сыртқы пайдаланушылар үшін

<http://89.218.155.74>

Республикалық жоғары оқу орындары аралық электронды кітапхана

<http://rmebrk.kz/>

«Студент кеңесшісі» Медициналық ЖОО электронды кітапханасы

<http://www.studmedlib.ru>

«Параграф» ақпараттық жүйе «Медицина» бөлімі

<https://online.zakon.kz/Medicine>

«Зан» құқықтық ақпараттың электронды дереккөзі

<https://zan.kz>

Ғылыми электрондық кітапхана

<https://elibrary.ru/>

«BooksMed» электронды кітапханасы

<http://www.booksmed.com>

«Web of science» (Thomson Reuters)

<http://apps.webofknowledge.com>

«Science Direct» (Elsevier)

<https://www.sciencedirect.com>

«Scopus» (Elsevier)

[www.scopus.com](http://www.scopus.com)

PubMed

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed>

OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN

MEDISINA  
AKADEMIASY

«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ



SOUTH KAZAKHSTAN

MEDICAL  
ACADEMY

АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»

«ОҚМА» АҚ Медицина колледжи

Микробиология, вирусология және иммунология кафедрасы

Фармациядағы микробиология, вирусология және жалпы гигиена  
пәнібойынша дәріс кешені

044-50/  
48 беттің 56 беті