

ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ СОГЛИҚНИ САҚЛАШ ВАЗИРЛИГИ
ЛОЙИХА «САЛОМАТЛИК - 2»
ТОШКЕНТ ВРАЧЛАР МАЛАКАСИНИ ОШИРИШ ИНСТИТУТИ

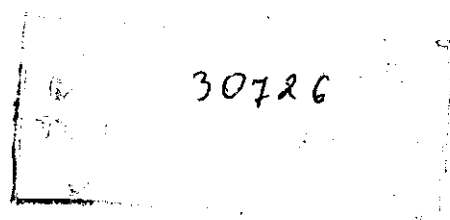
КЛИНИК ЛАБОРАТОР
ДИАГНОСТИКА БҮЙИЧА
ҚҰЛЛАНМА

(Кишлоқ врачлик пунктлари лаборантлари учун)

**Ўзбекистон Республикаси Соғликни саклаш вазирлиги
«Саломатлик – 2» лойихаси
Тошкент врачлар малакасини ошириш институти
Педиатрия илмий текшириш институти**

**КЛИНИК ЛАБОРАТОР
ДИАГНОСТИКА БҮЙИЧА
ҚҰЛЛАНМА**

**(Тиббиёт олий ўқув юртлари, коллеж талабалари ва қишлоқ
врачлик пунктлари лаборантлари учун)**



Тошкент 2007

КЛИНИК ЛАБОРАТОР ДИАГНОСТИКА БҮЙИЧА (ҚВП ЛАБОРАНТЛАРИ УЧУН) ҚҰЛЛАНМА

Ушбу құлланмада кишлоқ врачлик пунктларида лаборатория хизматини ташкил қилиш бүйича маълумотлар көлтирилған. Құлланмада көлтирилған текширув усуллари “Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни Сақлаш Вазирлиги ҚВП учун лаборатор текширувларни мажбурий минимумларига” асосланиб таснифланған ва ишлаб чықылған. Құлланмада замонавий асбоб – ускуналарга мослаштирилған ва унифицирланған биокимё ва клиник текширув усуллари көлтирилған, сийдикни текширувда эса тест – тилимчаларни құллаш тажрибалари умумлаштирилған. Ҳар бир усулни изохлари текширувнинг тамойили ва ўтказилиши ҳақидаги маълумотларни ўз ичига олиб, тестларнинг факатгина услубий томонларини эмас, балки клиник ҳолатларда диагностик ахамиятлари ва улардаги кузатиладиган ўзгаришлар ҳақидаги маълумотларни қамраб олған.

Муаллифлар Аманда Купернинг «Бирламчи тиббий – санитария муассасалари учун асосий клиник – лаборатория текширувларга доир құлланма” да көлтирилған, Долгов В.В.нинг услубий құлланмаларидағи ва Тошкент Врачлар Малакасини Ошириш Институти клиник лаборатор диагностика кафедрасыда олинган материаллардан фойдаландылар.

**Тузувчилар: Арипов А.Н., Фесенко Л.М., Арипов О.А.,
Исмоилова Н.И., Мухамедиярова Р.Г.**

Рецензентлар: Икрамов А.И. - Ўзбекитон Республикаси Соғлиқни Сақлаш Вазирлигининг диагностика бүйича бош мутахассиси, тиббиёт фанлари доктори, профессор.

Ходжиметов А.А. – тиббий биохимия кафедраси мудири, биология фанлари доктори, профессор.

Абдурахманова М.Х. - П.Ф.Боровский номли тиббиёт колледжи укитувччиси.

Уринбаева Г.А. - 1-Республика тиббиёт колледжи услубчиси.

КИРИШ

Ҳалқ саломатлиги Ўзбекистон Республикаси миллий сиёсатининг муҳим йўналишларидан ҳисобланади. Шу сабабли, республикада ўтказилаётган реформалар ҳалққа тиббий хизмат кўрсатишини яхшилашга каратилган. Шундай тадбирлардан бири аҳоли учун тиббий хизматларни кулайлигини таъминлаш, шу қаторда лаборатор текширувларни амалга ошириш ҳисобланади. Бу мақсадда ҚВПларда энг кўп талаб этиладиган текширувлар комплексини бажарувчи клиник-диагностик лабораториялар ташкил этилган. Клиник лаборатор диагностиканинг асосий мақсади даволовчи шифокорга касалликка ташҳис қўйишда, bemорларни даволашда, профилактик чора тадбирларни амалга оширишда ёрдам кўрсатишдан иборатdir.

ҚВП клиник лабораториялари йирик диагностик марказлар олдида қатор хусусиятларга эга. Биринчидан, улардаги текширувлар лаборантлар томонидан ўтказилади (ўрта тиббий маълумотли). Иккинчидан, лабораторияга турли туман кенг йўналишдаги bemорларнинг биоматериаллари келтирилади. Шу сабабли, ҚВП даражасида бажариладиган текширувлар хажми ўзининг ахборотлилиги ва кўп функционаллигидан ташқари, услубий содда ва ўрта тиббий персонал бажариши учун қулий бўлиши керак. Бу қўлланмада ҚВП клиник – диагностик лабораторияларида текширувларни бажарилиши учун услубий йўналишлар тавсия этилган.

Тавсия этилаётган қўлланма уч бобдан иборат.

Биринчи бобда ҚВП лабораторияларида бажарилиш учун тавсия этиладиган Биокимёвий текширувларнинг асосий усуллари, реактивлар ва натижалар интерпретацияси келтирилган.

Иккинчи бобда клиник лаборатор текширувларни бажарилиши учун услубий йўналишлар ёритилган.

Учинчи бобда лабораторияларда ички сифат назоратини ўтказиш бўйича тавсиялар берилган.

Қўйидаги қўлланмани тайёрлашда муаллифлар асосий лаборатор текширувларни мустакил ўтказища лаборант меҳнатини енгиллаштириш вазифасини ўз олдиларига қўйдилар.

Муаллифлар қўлланмани лаборатор хизмати мутахассислари учун кундалик ишида фойда келтиради деб умид қиладилар.

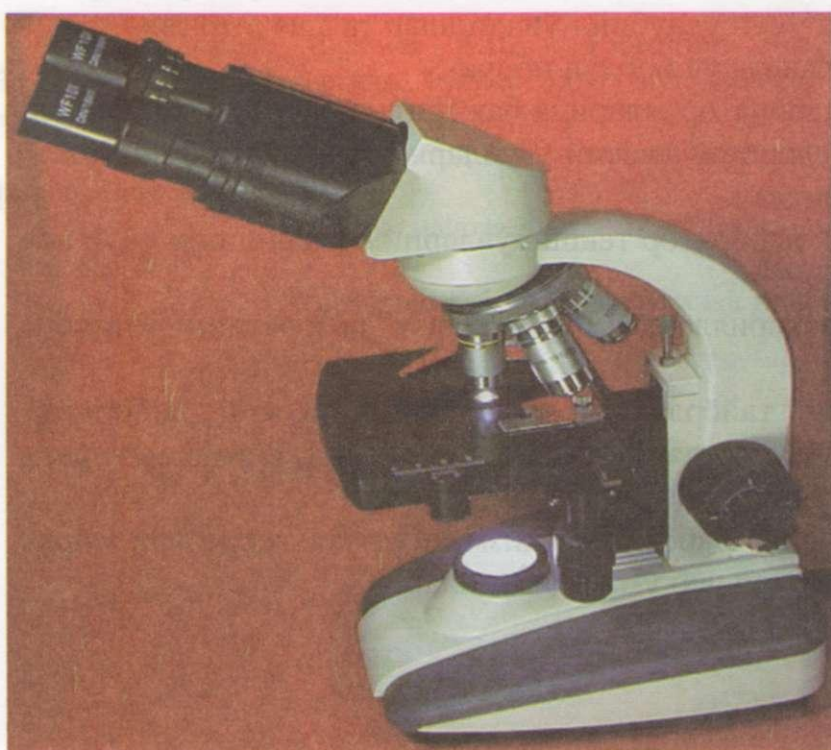
КИШЛОҚ ВРАЧЛИК ПУНКТЛАРИДА КЛИНИК-ДИАГНОСТИК ЛАБОРАТОРИЯЛарНИ ТАШКИЛЛАШТИРИШ.

Хонаға ва иш жойларига талаблар. Клиник - диагностик лабораториялар иложи борича кенг ва ёруғ хоналарада жиҳозланади. Иш жойлари яхши ёруғлик билан таъминланади. Текширувлар учун материал тайёрлаш алоҳида хоналарда ўтказилади. Лаборатор столлар кимёвий мустаҳкам юзага (линолиум, пластик) эга бўлишлари керак.

КВП лабораторияларининг жиҳозланиши. Лабораторияда ишлаш учун зарур бўлган асосий ускуналар бўлиб ҳисобланади: ёритгичи ва объективларнинг тўлиқ йигиндисига эга микроскоп, фотоэлектролориметр, центрифуга, Панченков асбоби, саноқ камералари, урометрлар, лаборатория идишлари, фойдаланиладиган материал ва бошқалар.

Микроскопдан фойдаланиш.

Шиша оптикаси бўлган оддий ёруғлик микроскоплари 2000 марта гача катталашибтиришга имкон бериб, бу лабораторияларда ўтказиладиган текширув талабларига тўлиқ жавоб беради



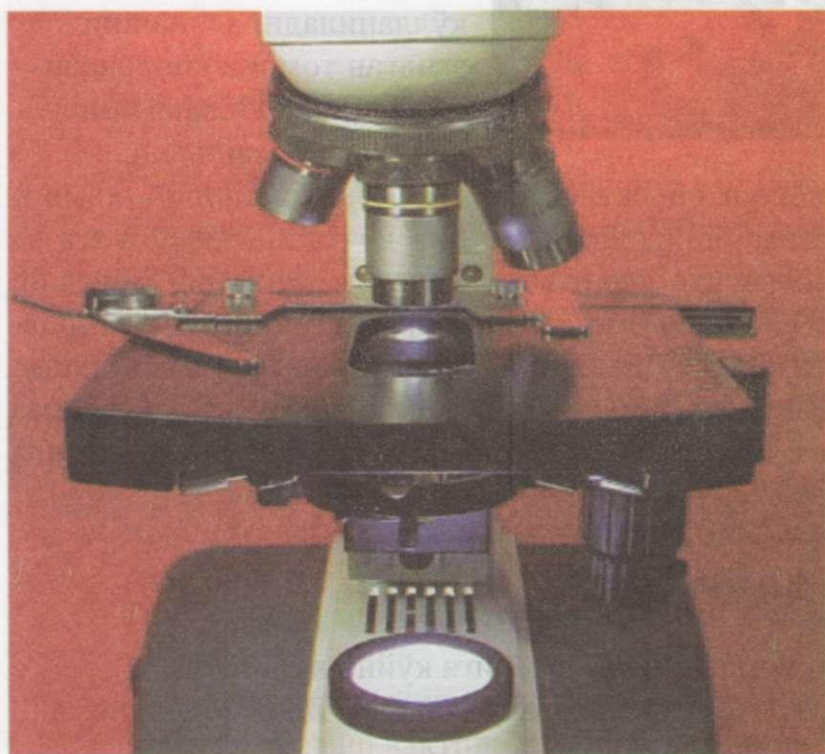
Ёруғлик микроскопи икки тизимдан иборат: ёритувчи ва визуал. Ёритувчи тизим ёруғлик манбай ва текширилаётган жисм орасида нурлар йўналиши бўйича жойлашади ва микроскопда кўрилаётган обьект ёритилиш интенсивлигини таъминлаб бериши керак. Микроскопнинг визуал қисми кўз тўр пардасида обьектни катталашган тасвирини ҳосил қилиб, жисм ва кузатувчи кўз орасида жойлашади.

Катталаштириши бўйича объективлар кучсиз (х1 дан х10гача), ўрта (х10 дан х40гача) ва кучли (х40дан х120гача) бўлади.

Текширув услуби бўйича объективлар қуруқ ва иммерсионга бўлинади. Юқори катталаштиришларни талаб қилмаган микроскопияларда қуруқ тизимлардан фойдаланилади.

Иммерсион объективлар синдириш кўрсаткичлари катталиги текширилаётган муҳитга боғлик (сув – 1,33, мой – 1,515).

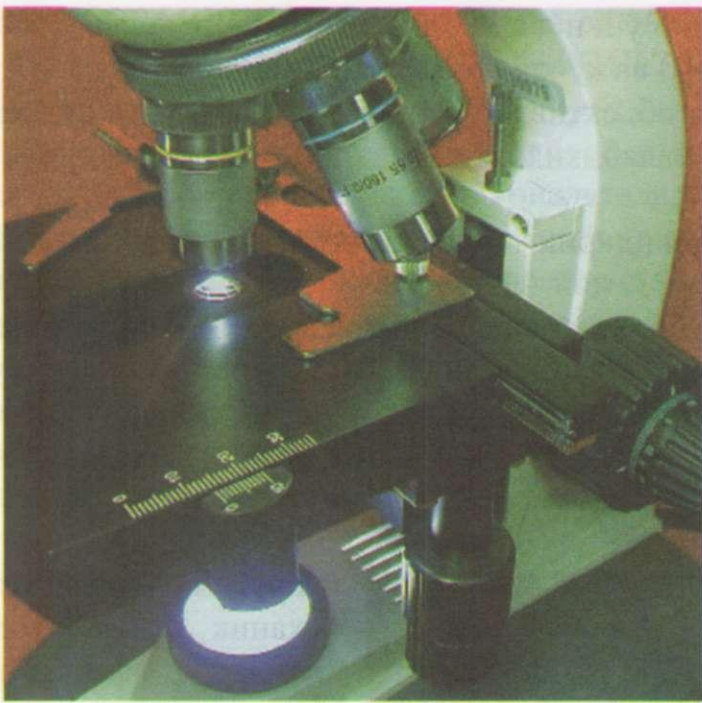
Иммерсион объективлар билан ишлашда препаратга кедр (иммерсион) мойи (сувли иммерсияда – сув) томизилади ва эҳтиёткорлик билан тубус мойга туширилади.. Буюм ойначаси ва мой синдириш кўрсаткичлари бир бирiga яқин бўлганлиги учун нурларнинг тарқалиши маълум даражада инкор қилиниб, кўриш майдонининг ёритилиши ошади.



Столчани винтлар ёрдамида икки ўзаро перпендикуляр йўналишларда харакатлантириш мумкин.

Микроскоп окуляри икки линзадан ташкил топган – кўз томонга қараган ва объективга йўналтирилган йифувчи. Линзалар орасида диафрагма жойлашган бўлиб, у оптик ўққа яқин бўлган ён нурларни ушлаб қолади. Микроскопнинг катталаштириши объектив ва окулярнинг катталаштириш кўрсаткичларини ҳосил қилиш билан аникланади (масалан, объектив 20, окуляр 15 – бундай ҳолда катталаштириш 300 марта).

Ёруғлик микроскопида механик ва оптик қисмлар фарқланади. Микроскопнинг механик қисми штативдан иборат бўлиб, унинг пастки қисмida ўзаро шарнир билан бириккан букилиш бурчагини ўзгартиришга имкон берувчи оёқчаси ва колонкага эга. Приборни олиб ўтишга мўлжалланган ва ручка шаклига эга бўлган колонкага текшириладиган материал жойлаштириладиган буюм столчаси бириктирилган.



Ёритувчи қурилмабуюм столчаси тагида жойлашади ва ясси эгилган ойна ва диафрагма билан конденсордан ташкил топади. Ойнанинг вазифаси – микроскоп ичига объектив орқали нурларни йўналтириш. Ойнанинг ясси томони барча ёруғлик манбаларида ва барча катталаштиришларда кўлланилади. Ойнанинг эгилган томони конденсорсиз кичик катталаштиришларда фойдаланилади.

Конденсор текширилаётган объективни максимал ёритилишини таъминлайди. У буюм столчаси остига биринчирилган. Бир нечта линзаларга эга ва ойнадан препарат юзасига бевосита қаратилган ёруғлик тўпламини йигади. Конденсорнинг пастки қисмида торайтирувчи диафрагма бўлиб унинг ёрдамида препаратга тушаётган нурлар йўналишини ўзгартириш мумкин. Текширилаётган бўялмаган препаратни тасвирини яхшироқ кўриш учун диафрагма тирқишини камайтириш керак. Бўялган препаратлар микроскопда қурилганда диафрагмага тегилмайди.

Микроскопдан фойдаланиш ва уни саклаш:

1. Микроскоп йўрикномасини унинг ёнига қўйиб қўйинг
2. Микроскопни тўғри ишлатиш ва сақлашга доир йўрикномани ўрганиб чиқинг.
3. Микроскопни иккала қўл билан ушлаб (бир қўл билан таглигидан, иккинчи қўл билан асосидан ушлаб) жойидан кўчиринг.
4. Микроскопни ҳар куни ишлатиш олдидан тозаланг ва унинг ишчи ҳолатини текшириб кўринг.
5. Ҳар куни уни ишлатиш олдидан қуруқ объективлари ($10x$ ва $40x$ объективлари), окулярлари, конденсор линзаларини қуруқ ва тоза латта билан артиб тозаланг.
6. Микроскопнинг ҳар қандай қисмини куч билан ишлатманг, чунки бу – нозик асбоб.
7. Буюм ойненини микроскопнинг столчасига жойлаштиришдан олдин унинг пастки томони қуруқ эканлигига ишонч ҳосил қилинг.

8. 100x объективдан фойдаланишда буюм ойнаси қўйилаётган ёки алмаштирилаётган маҳалда объектив линзалари тирналиб кетмаслиги учун объективни ҳамиша ён томонга буриб қўйинг.
9. Ишдан кейин 100x объективдан иммерсия мойини кетказиш учун юмшоқ газламадан фойдаланинг.
10. Объективдан мойни кетказиш учун спиртдан фойдаланиш тақиқланади, акс ҳолда линзаларни ёпиштириб турган елим эриб кетиши мумкин.
11. Иш кунининг охирида микроскоп столчасини 70% ли спиртга ҳўлланган газлама билан дезинфекцияланг.
12. Микроскоп ишлатилмайдиган маҳалда уни пластик ғилоф ёки газлама билан беркитиб қўйинг.

Центрифугадан фойдаланиш ва уни саклаш :

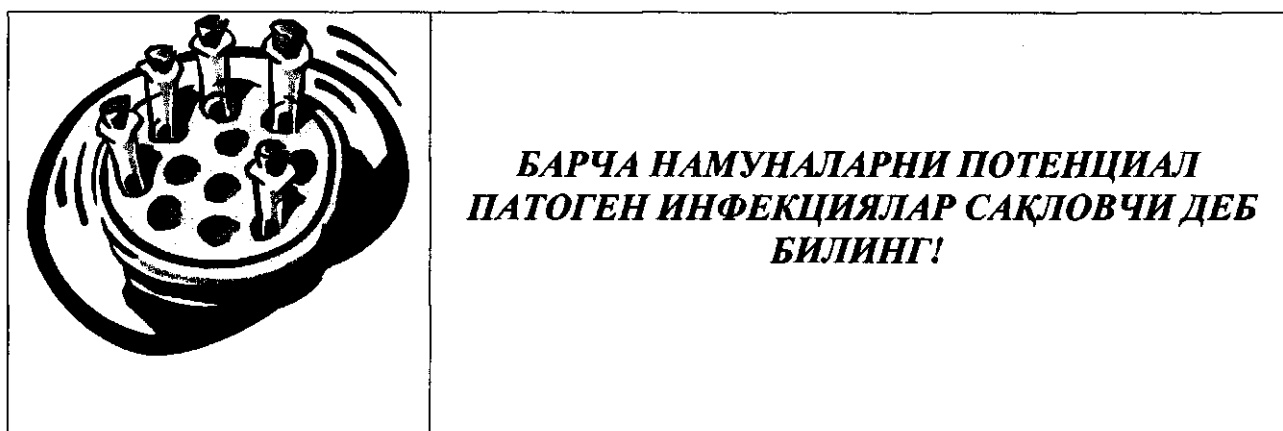
1. Центрифугадан тўғри фойдаланиш ва сақлаш учун уни ишлаб чиқарган корхона томонидан тайёрланган йўриқномани диққат билан ўқиб чиқинг.
 2. Центрифугани стол четидан нарирок ва тик қуёш нурлари тушмайдиган килиб, қимирамайдиган жойга ўрнатилганига ишонч ҳосил қилинг.
 3. Центрифуганинг теварак атрофида 30 см бўш жой қоладиган бўлишини таъминлаш керак (хавфсизлик учун).
 4. Агар иложи бўлса, пластик пробиркалардан фойдаланинг. Агар шиша пробиркалар ишлатиладиган бўлса, уларнинг туби думалок бўлиши керак.
 5. Пробиркаларнинг ёрилган ёки синган жойлари бор-йўклигини текшириб кўринг.
 6. Пробиркаларга тикин ўрнида пахта тампонлар ишлатманг, чунки улар центрифугалаш вақтида пробиркага тикилиб қолади.
 7. Центрифугада бир-бирининг рўпарасига жойлаштириладиган пробиркалар ичидаги суюқликни синчиклаб бир-бирига тенглаштиринг.
 8. Центрифуга қопқоғини беркитинг.
 9. Намунани керагидан ортиқ тезликда ёки керагидан узокроқ центрифугаламанг.
 10. Центрифугани кўл билан тўхтатманг.
 11. Центрифуга ишлаб турган пайтида унинг қопқоғини очманг. Центрифуганинг батамом тўхташини кутиб туринг.
 12. Иш куни охирида центрифугани ўчириб, вилкасини розеткадан олиб қўйинг.
 13. Центрифуга ва ичидаги пробиркалар жойланадиган уяларини ҳар ҳафтада ювиб туринг
- Эслатма:** синаётган шиша овозини центрифугадан эшлитиб қолсангиз:

- Центрифугани ўчиринг, аммо очманг. Барча суюқлик тубга тўпланиши учун 30 дақиқа кутиб туринг.
- Ҳимоя қўлқопларини кийиб, пробирка уяларини чиқариб олинг, шиша синикларини олиб ташлаб, ҳаммасини дезинфекцияловчи эритмага солиб қўйинг.
- Центрифуганинг ички қисмини дезинфекцияловчи эритма билан ювинг.

Санитар эпидемиологик тартибнинг асосий қоидаларига амал қилиши.

Барча юкумли касалликлар ва бошқа биологик суюқликлар орқали ўтиши мумкин. Хусусан, қон олиш ва текшириш билан машғул бўлган тиббиёт ходимларининг заарланиш хавфи юқоридир. Даволаш профилактика муассасаларда қон олаётган вақтида Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни Саклаш Вазирлигининг зардоб гепатити ва ОИТС касалликларини олдини олиш бўйича буйрукларга амал қилишлари шарт.

БИОЛОГИК МАТЕРИАЛ БИЛАН ИШЛАГАНДА ХАВФСИЗЛИК ЧОРАЛАРИГА АМАЛ ҚИЛИШНИНГ АСОСИЙ ҚОИДАЛАРИ



Кўп ҳолларда гепатит билан шикастланиш, охирги йилларда ОИТС билан шикастланиш тиббиёт ходимлари орасида тасодифий игна кириши, уни синган пробиркалардан фойдаланиш ва бошқалар оқибатида кузатилмоқда. Шикастланишни олдини олиш учун куйидагилар тавсия этилади:

- Беморлар билан ва биологик материал билан ўтказиладиган барча муолажаларни шикастланиш эҳтимоллигини олдини олиш мақсадида лаборант томонидан резина қўлқопларда бажарилади. Ҳар бир bemordan кейин қўлқоплар дезинфекцияловчи эритма (4% водород пероксида эритмаси, 0,5% юувучи восита билан) билан хўлланган пахта ёрдамида артилади.
- Бемор материали терига тушган ҳолда заарланган жой 70% спирт ёки дезинфекцияловчи эритма билан артилади.

- Бемор бармоғидан капилляр қон олиниши фақаттгина стерил материал ва бир марталик скарификаторларни ишлатган ҳолда амалга оширилиши керак.
- Шиша пипеткалардан фойдаланилганда материални оғиз билан сўриб олиш мумкин эмас, бунинг учун маҳсус мослаштирилган резина нокчалар қўлланилади.
- Қирралари синган шиша идишлардан фойдаланиш мумкин эмас. Четлари учган пробиркалар утилизация қилинади.
- Шуни эсда тутиш керакки, гепатит В вирусининг инфекцион хусусиятлари камида бир ҳафта давомида буюм юзасида сақланиб туради.
- Кон ва бошқа биологик суюқликлар билан мулоқотда бўлган барча тиббий муассаса ходимлари гепатит Вга қарши вакцинация қилинган бўлишлари шарт.
- Лабораторияларда ишчи жойларини ташкиллаштириш бир жойдан иккинчи жойга намуналарнинг кераксиз ҳаракатлари сонини камайишини таъминлаши керак.
- Текширувлар ўтказиладиган иш жойи тартибли сақланиши керак Стол устида кераксиз буюмлар бўлмаслиги, баланд пробиркалар ағдарилиб кетмаслиги учун қўллардан узокроқ жойлашиши, дезинфекцион контейнерлар таҳлил қилинаётган жойга яқинроқ жойлаштирилиши керак
- Электрик асбоб – ускуналар ерлатилиши керак. Бу билан нафақат фойдаланиш хавфсизлиги таъминланади, балки ўлчов ускуналарининг аниқлигига таъсир қилувчи тўсиқлар хам истисно этилади.

Шахсий гигиена бўйича тавсиялар:

- Иш вактида заргарлик тақинчоқлар (узуқлар) тақиши тақиқланади.
- Биологик материал ва кимёвий реактивлар билан ишлагандан кейин қўлларни дикқат билан ювиш шарт! Кўлларда кесилган ёки бошқа яралар бўлса, шикастланган жойга боғлам қўйилади.
- Текширувлар ўтказиладиган хоналарда овқатланиш, бўяниш ва иш жараёнига боғлиқ бўлмаган бошқа муолажалар билан шуғулланиш тақиқланади.
- Химикатлар ва текширувлар учун намуналар сақланадиган музлатгичларда озиқ - овқат маҳсулотларини сақлаш қатъиян тақиқланади.

Шошилинч ва биринчи ёрдам:

- *Захарланиши ва куйшиларда*

Кислота ёки ишқорларни терига, ва айниқса күзга тушишидаги, биринчи ёрдам күрсатилиша, шикастланган тана қисмларида ҳеч қандай нейтраллаш реакцияларини үтказиши мумкин эмас!

Хар қандай нейтраллаш реакцияси (кислотага нисбатан кучсиз ишқор эритмаси, ишқорга – кучсиз кислота эритмаси) иссиқлик ажралиши билан кечади ва бунда кимёвий куйишга термик куйиш қўшилиши мумкин. Одатда етарли ва энг радикал восита бўлиб шикастланган тана қисмларини тезликда кўп миқдордаги сув билан ювиш ҳисобланади.

- *Терининг потенциал инфицирланган материал билан кесилиши ёки шикастланишида:*

1. Кесилган жой ёки жароҳат оқиб турган сув оқими остида, дарҳол совунлаб ювилади.
2. 70%ли спирт ёки йод эритмаси билан дезинфекция қилинади.
3. Сув үтказмайдиган ҳимояловчи пластир қўйилади.

- *Шиллиқ пардаларнинг потенциал инфицирланган материал билан контакда бўлишида:*

1. Кўз, бурун ва оғиз шиллиқ қаватлари осон инфекцияланади.
2. Кўп сув қуиб зудлик билан яхшилаб ювиш зарур

- *Кўзning кимёвий моддалардан шикастланиши*

1. Кўзни ишқалаш ярамайди. Контакт линзалар олиб қўйилади.
2. Кўп миқдорда сув оқими билан, кўзни мумкин қадар тезроқ яхшилаб ювиш
3. Тиббий ёрдам олиш учун дарҳол мутахассисга мурожаат қилиш лозим.

- *Ўт олувчан кимёвий модда ёнишидан чиққан оловни ўчириши:*

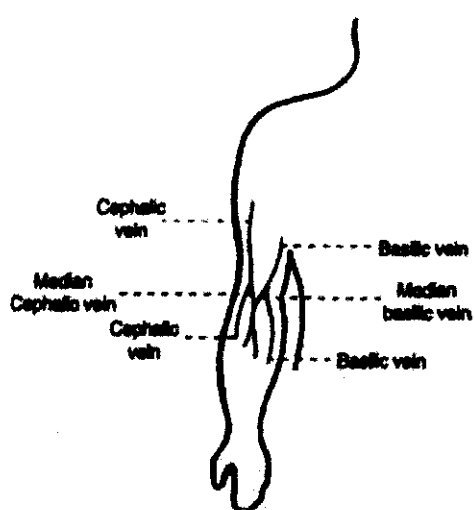
1. Ўт олувчан кимёвий моддаларнинг ёнишидан чиққан оловга ҳаво етиб келишини тўхтатиш зарур.
2. Иш столида чиққан кичикроқ аланга устига қопқоқ ёки пишиқ газлама ёпилади.
3. Полдаги оловни устига қум ёки тупроқ босиб, ёхуд, агар бор бўлса, ўт ўчиргич ёрдамида ўчирилади.

Кимёвий моддалардан чиққан оловни сув билан ўчириш тақиқланади.

Клиник - лаборатор текширувлар учун материал. Клиник -лаборатор текширувлар учун материал бўлиши мумкин: қон (веноз ва капилляр), сийдик, нажас ва бошқалар. Беморлардан қонни оч қоринга (овқатлангандан камида 12 соатдан кейин), одатда эрталаб (соат 7-10лар орасида), иложи бўлса физик зўрикиш ва диагностик муолажалардан олдин олиш тавсия этилади. Текширув йўлланмасида bemor исми, шарифи, ёши ва материал олинган вақти ёзилади.

Зардобни ажратиб олиш

Венадан қон олиш:



Гемолизни олдини олиш учун, қонни қуруқ шприцда, қуруқ игна (бир марта ишлатиладиган) билан қуруқ пробиркага олиш керак. Жгутни вена тешилгандан кейин максимум 1 дақиқадан кейин олинади. Кўпириб кетишни олдини олиш учун қонни шприцдан пробиркага аста - секин туширилади. Лабораторияга келтирилган пробиркалар копқоқ билан ёпилади ва 10-15 дақиқага термостатга, 37°C ҳароратгача иситиш учун қўйилади. Сўнгра зардоб ажралишини тезлатиш учун темир ёки шиша таёқча ёрдамида эҳтиёткорлик билан пробирканинг ички деворлари бўйлаб ўтказилади.

Ажралаётган зардобнинг ҳажми олинган қон ҳажмининг 1/3 қисмини ташкил қиласи деб ҳисобланади. Қон солинган пробиркани 10-15 дақиқа ичидаги 1500та айланиш/дақиқа тезликда центрифугаланади. Центрифугалангандан кейин зардоб пипеткалар ёрдамида бошқа тоза пробиркаларга солинади. Янги йўлланма бланки тўлдирилади.

Қон плазмасини ажратиш. Қон плазмасини ажратиш учун қон ивиш жараёнини олдини олиш керак, бунинг учун пробиркага олдиндан антикоагулянт (ЭДТА, гепарин, натрий цитрат, оксалат) солинади. 7-10 дақиқа давомида 1500 та айланиш/дақиқа тезликда центрифугалангандан кейин плазма қоннинг хужайравий элементларидан ажратилади ва текширув ўтказиш учун фойдаланилади.

Текширилаётган материал барча таҳлиллар тугагунга қадар сақланади, бу эса ўз навбатида у ёки бу таҳлилни зарурият туғилганда қайтариш имконини беради.

I-БОБ

БИОКИМЁВИЙ ТЕКШИРУВ УСУЛЛАРИ

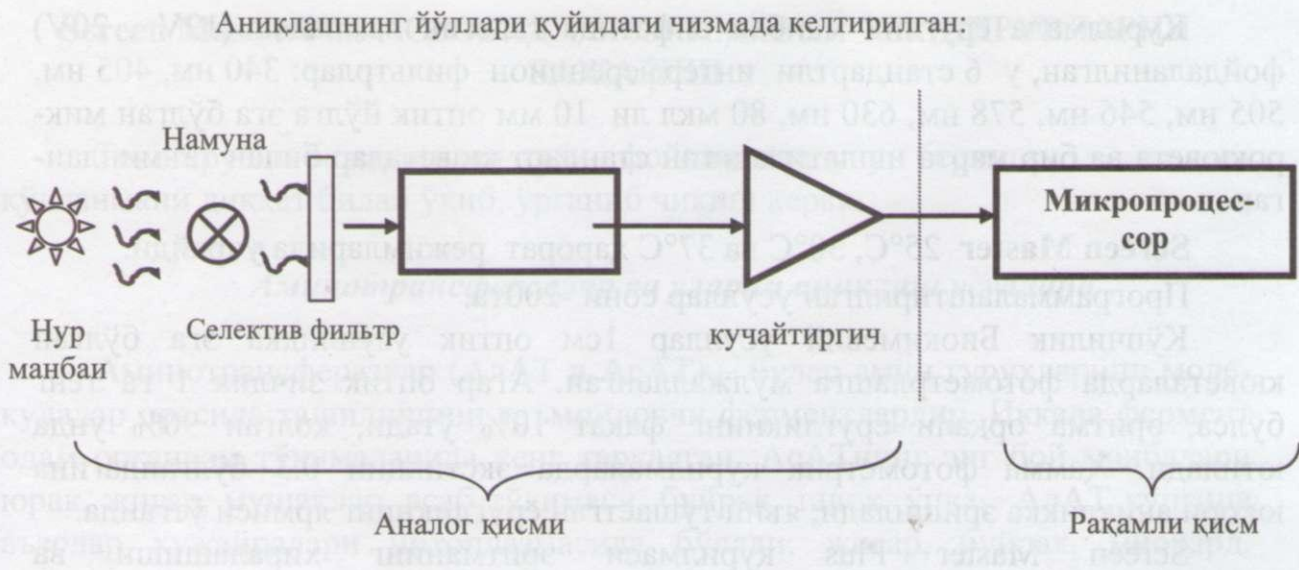
Биокимёвий (аналитик) усуллар лаборатор текширувларнинг муҳим қисми бўлиб, инсон организмининг биологик суюкликлари бўлган мураккаб биологик тизимларни таркибини характерлаш ва объектив баҳолашга имкон беради. Биокимёвий текширувлар учун энг кўп олинадиган биологик материал бўлиб қон ва унинг қисмлари (плазма, зардоб) хисобланади. Соғлом одамларда қон плазмасининг кимёвий таркиби нисбатан доимий бўлиб, ундаги ўзгаришлар организмда патологик жараён борлигидан далолат беради.

Клиник диагностик лабораторияларда биокимёвий таҳлиллар ўтказишда биологик суюкликлар компонентларини миқдорий аниқлашда фотометрларда ўлчаш усулларидан фойдаланилади.

ФОТОМЕТРИЯНИНГ АСОСИЙ ТУШУНЧАЛАРИ

Кейинги йилларда лаборатор таҳлилларда миқдорий таҳлилнинг фотометрик усуллари кенг қўлланилиб, улар аниқланаётган компонентларнинг нурга қамралувчи бирикмага айланиши ва қейин улар миқдорини эритмаларнинг нурни қамраб олишини ўлчаш йўли билан аниқлашга асосланган. Фотометрик усулларда текширилаётган эритмадан ўтаётган нур оқимининг қуввати фотодетекторлар ёрдамида аниқланади. Фотометрик усул колориметрик усулга кўра объектив бўлиб, ушбу усул учун нисбатан содда асбоблар талаб этилади ва шу билан бирга у юкори сезувчанлик ва диагностик имкониятларга эга. Нур оқимларини фиксацияланган тўлқин узунликларида қайд қилиш учун фотометрлар деб аталувчи оптик асбоблар хизмат қиласи.

Фотометр – нур оқимларини фиксацияланган тўлқин узунликларида ўлчашга имкон берувчи оптик асбоб. Нур нурланиш манбаидан кириш тиркиши орқали ўтади ва ўлчаш учун зарур бўлган тор спектрни ўтказувчи нур фильтрга келади. Нур қисман намуна турган кюветага текширилаётган намунанинг миқдорига қараб тушади ва кюветада ютилади. Кювета орқали ўтган нур чиқиши тиркишида тарқалган нурдан ажралади. Фото қабул қилгичда нур оқими микропроцессор билан ўлчанадиган электрик сигналга айланади. Кюветадан ўтган нур миқдори кюветадаги модданинг таркиби ва миқдорига боғлиқ.



HOSPITEX DIAGNOSTICS ФИРМАСИ ТЎПЛАМЛАРИ ЁРДАМИДА БИОКИМЁВИЙ ТЕКШИРУВ УСУЛЛАРИНИ БАЖАРИШ

Клиник-Биокимёвий текширувлар учун мўлжалланган замонавий автоматик фотометрлар **Screen Master** ихчам асбоблар бўлиб, кучли дастурий таъминотга эга.



Screen Master Биокимёвий ва турбидиметрик усуллари ўлчовлар режимида ишлайди:

- "Охирги нуқта" чизиқли ва ночизиқли калиброка билан
- "Фиксацияланган вақт"
- "Кинетика"
- "Ночизиқли кўп нуқтали калиброка"

Mini Screen – биокимёвий, иммунотурбодеметрик усулларни бажариш ва дорилар миқдорини аниклаш тестларини бажарувчи компакт ускуна бўлиб, қўйидаги ўлчов турларини бажаради:

- охирги нуқта
- кинетика
- фиксацияланган вақт
- мультистандарт тестлар



Курилмалар бихроматик ўлчовлар ўтказиш имконини ҳам беради.

Курилмада ёруғлик манбай сифатида галоген лампадан (12V , 20V) фойдаланилган, у 6 стандартли интерференцион фильтрлар: 340 нм, 405 нм, 505 нм, 546 нм, 578 нм, 630 нм, 80 мкл ли 10 мм оптик йўлга эга бўлган микроракета ва бир марта ишлатиладиган стандарт кюветалар билан таъминланган..

Screen Master 25°C, 30°C ва 37°C ҳарорат режимларида учрайди.

Программалаштирилган усуллар сони -200та.

Кўпчилик Биокимёвий усуллар 1см оптик узунликка эга бўлган кюветаларда фотометрашга мўлжалланган. Агар оптик зичлик 1 га тенг бўлса, эритма оркали ёруғликнинг факат 10% ўтади, қолган 90% унда ютилади. Ҳамма фотометрик курилмаларда экстикции 0.3 бўлгандагина юқори аниқликка эришилади, яъни тушаётган ёруғликнинг ярмиси ўтганда.

Screen Master Plus курилмаси эритманинг хирадашиши ва абсорбциясини ўзгариши билан боғлик бўлган ҳамма таҳлилларни ўтказишга имкон беради.

Screen Master Plus фотометри ўрнатиладиган жойга талаблар :

1. **Фотометр** тоза хонада қаттиқ юзали ишчи столига, қуёш нурлари тушмайдиган жойга ўрнатилиши керак.
2. **Фотометр** горизонтал юзада туриши лозим. Курилма ўрнатилган жой турли хил силкинишлардан, вибрация таъсиридан ҳоли бўлиши керак.
3. Электр озиқлантириш кабели иложи борича бошқа асбоблардан алоҳида уланиши керак. Электр тармоғи ногӯри уланиш курилманинг тез ишдан чиқишига олиб келади..
4. Тармоқдаги кучланиш ~ 220 В ±10% бўлиши керак.
5. Асбобни радиоприбор ёки кучли электрик шовқин келтириб чиқарувчи мосламалардан узокроқда ўрнатиш керак.
6. Асбобни кондиционер ва иситиш мосламалари олдида ўрнатиш мумкин эмас
7. Ҳарорат шартлари бажарилганда сақлаш вақтида – 5°C - 50°C Фойдаланиш вактида - 15°C - 30°C асбоб узок вакт хизмат қиласи.
8. Ишчи хона ҳавосининг нисбий намлиги: 20% дан 90% гача.

Screen Master Plus АСБОБИДА БИОКИМЁВИЙ ТЕКШИРУВЛАРНИ БАЖАРИШ

Текширувни бажаришдан олдин фойдаланиш учун берилган кўлланмани диққат билан ўқиб, ўрганиб чиқиш керак.

Аминотрансферазлар ва уларни аниқлаш усуллари

Аминотрансферазлар (АлАТ и АсАТ) – булар амин гурухларини молекулалар орасида ташилишини таъминловчи ферментлардир. Иккала фермент одам организм тўқималарида кенг тарқалган. АсАТнинг энг бой манбалари юрак, жигар, мушаклар, асад тўқимаси, буйрак, талоқ, ўпка. АлАТ кўпгина аъзолар хужайралари цитоплазмасида бўлади: жигар, буйрак, миокард, ошқозон ости бези.

1.1. АлАТ (аланинаминотрансфераз)ни аниқлаш.

АлАТ ни АНИҚЛАШ УЧУН ДАСТУР ТУЗИШ

Экрандаги ёзув:	Бошқариш тутгмалари	Маълумотларни кири-тиш	Ахборот манбаи
Усул номи	↓ ёки ↑ тутгмаларни босиши билан тест номи терилади	ALT	
Реакция тури	→ ёки ← тутгмалари билан керакли режим тапланади	Кинетика	Тўпламдаги кўлланма
Ноль	-<-	0 сувга карши	-<-
Ўлчов бирлиги	-<-	E/л	-<-
Ҳарорат	-<-	37°C	-<-
Калибрювка		K бўйича	-<-
Омил		1746	
Намуна ҳажми	-<-	5,0 мкл	-<-
Реагент 1 ҳажми	-<-	500 мкл	-<-
Реагент 2 ҳажми	-<-	0	-<-
Фильтр 1	→ ёки ← тутгмалари билан керакли режим тапланади	340	-<-
Фильтр 2	-<-		-<-
Инкубация вақти	Клавиатура ёрдамида терилади	60 сек	
Реакция вақти	-<-	30 сек	
Меъёр:			
Макс.	Клавиатура ёрдамида терилади	40E/л	-<-
Мин.		0	
Чизиқлилик			
Макс. ютилиш	-<-	2.250	-<-
Мин. ютилиш		0.800	
Ютилишнинг макс. дельтаси		0.350	

АЛАТ ни аниқлаш үсүли:

ПРИНЦИП:	L-аланин + α-кетоглютарат $\xrightarrow{\text{LDH}}$ пируват + L-глютамат пируват + NADH ⁺ + H ⁺ $\xrightarrow{\text{L-лактат + NAD}^+}$
РЕАГЕНТЛАР:	R1: Трикс буфер 80 ммоль/л L - аланин 500 ммоль/л R2: ЛДГ 2000 Ед/л NADH 0,18 ммоль/л R3: α - Кетоглютарат 15 ммоль/л
ИШЧИ РЕАГЕНТ ТАЙЁРЛАШ:	R1 буфер ҳажми R2 флакондагы мөс эритилади. Эхтиёткорлик билан эригунча аралаштирилади.
ИШЧИ РЕАГЕНТ СТАБИЛИГИ:	2 - 8 °C ҳароратда 30 кун. Хона ҳароратида 24 соат.
ТЕКШИРУВ УЧУН МАТЕРИАЛ:	Гемолизсиз зардоб, ЭДТА ёки гепарин билан плазма.
ҮЛЧАШ ШАРТЛАРЫ:	Түлкін узунлиги 340 нм Ҳарорат 37° C Кювета (опт. йүл узунлиги) 1,0 см Ноль Дистилланган сув ёки ҳаво
АНИҚЛАШ ЙҮЛИ:	<ol style="list-style-type: none"> Кюветага солинади: Ишчи реагент 0.5 мл (1 мл) Намуна 50 мкл (100 мкл) <u>Аралаштирилади, 37 °C ҳароратда 3 мин инкубация қилинади</u> <u>Сүнгра</u> кюветага: R3 50 мкл (100 мкл) Аралаштирилади ва 37 °C ҳароратда 1 мин. Инкубация құлғандан сүнг оптик зичликнинг ўзгариш тезлиги үлчанади. Қавс ичида стандарт кювета учун намуна ва реагентлар миқдори күрсатилған. Асбобда үлчаш.
ХИСОБЛАШ:	АЛТ, Е/л = ΔA/мин × 1905 340 нм бүлганды Е/л = ΔA/мин × 3543 366 нм бүлганды
ЧИЗИКЛИЛИК:	300 Е/л гача. Жуда юқори концентрацияда намунани физ.эритма ёрдамида 1:4 ёки 1:9 нисбатда суюлтириңг, аниклаш жараёни қайтарылади, натижаларни эса 5 ёки 10 га күпайтириңг.
МЕҮЁРИЙ КҮРСАТКИЧЛАР	40 Е/л гача. Хар бир лаборатория меъёрий күрсаткичлар диапазонини ўзи коррекция қилиши тавсия этилади.
ЭСЛАТМА:	1. Бундан ташқары АЛТ активлигиге күйидагича аникланиш мүмкін. Бунинг учун ишчи реактивга R3 әртмаси 10:1 нисбатда құшилади. Ҳосил бүлган монореагент 2-8°C да 5 кун давомида сақланиши мүмкін. Ишлатынан реагент 37°C гача иситилади. Хисоблаш: АЛТ, Е/л = ΔA/мин × 1746. 2. АЛТ фәоллигини фермент фәоллигиге аниқ бүлган калибратор бүйічка калиброка тузиб аниклаш мүмкін, аниклаш түғрилигиге назорат зардоллары ёрдамида текшириліши шарт.

Кон зардобидаги аминотрансаминазалар фәоллигининг аниклашының клиник-диагностик ақамияты: аминотрансферазалар фәоллигини аниклаш жигар касалліктерди диагностикаси учун құлланилади. АлАТ

фаоллиги юқори күрсаткичлари ўткир гепатитлар (шу жумладан, вирусли) эрта даврларидан бошлаб (сариклик пайдо бўлгунча) аниқланади. Шунинг учун АлАТ фаоллигини аниқлаш bemорлар билан мулоқотда бўлган одамларда аниқлаш тавсия этилади.

Ферментлар фаоллигини нисбатан ошиши пароксизмал тахикардия, гипертоник кризли bemорларда кузатилади. АлАТ фаоллигини ошиши тури этиологияли жигар ҳужайраларининг некрозида, мушакларнинг кучли травмаларида, миозит, миокардитларда кузатилади.

1.2. МОЧЕВИНАНИ АНИҚЛАШ

МОЧЕВИНАНИ АНИҚЛАШ УЧУН ДАСТУР ТУЗИШ

Экрандаги ёзув:	Бошқариш тугмалари	Кўрсаткичларни киритиш	Ахборот манбаи
Усул номи	↓ ёки ↑ тугмаларни босиш билан ҳарф танланади.	UREA	
Реакция тури	→ ёки ← тугмалари билан керакли режим танланади	Белгиланган вақт	Тўпламдаги кўлланма
Ноль	-<-	0 сувга карши	-<-
Ўлчов бирлиги	-<-	mmol/l	-<-
Ҳарорат	-<-	37°C	-<-
Калиброчка		Стандарт бўйича	-<-
Стандарт концентрацияси:	Клавиатура ёрдамида терилади		Стандарт флаконида кўрсатилган.
Проба ҳажми	-<-	5,0 мкл	Тўпламдаги кўлланма
Реагент 1 ҳажми	-<-	500 мкл	-<-
Реагент 2 ҳажми	-<-	0	-<-
Инкубация вақти	-<-	30	-<-
Реакция вақти		60	-<-
Фильтр 1	→ ёки ← тугмалари билан керакли режим танланади	340	-<-
Фильтр 2	Клавиатура ёрдамида терилади		-<-
Меъёр:		8.3	
Макс.		1.6	
Мин.			
Чизиқлилик:			
Макс ютилиш	-<-	2.0	-<-
Мин. ютилиш		0.7	
Ютилиш макс.дельта		0.4	

30726

Мочевинани аниклаши усули

ПРИНЦИП	Мочевина уреаза ферменти таъсирида аммиак ва кўмиркислотага айланади. Аммиак эса уз навбатида кетоглутар кислота таъсири ва глютаматдегидрогеназа (ГЛДГ) катнашиши хисобига оксидланиб, никотинадениндинуклеотид (НАДН) хосил бўлади, бунинг натижасида мочевина микдорининг оптик зичлиги пропорционал даражада камаяди. $\text{Мочевина} + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{УРЕАЗА}} 2\text{NH}_3 + \text{CO}_2$ $2\text{NH}_3 + 2 \text{α-кетоглутарат} + 2 \text{NADH} \xrightarrow{\text{ГЛДГ}} 2 \text{L-глютамат} + 2 \text{NAD}^+ + 2 \text{H}_2\text{O}$		
РЕАГЕНТЛАР	R 1	Буфер: Pipes, pH=7.8 кетоглутарат	80 ммолъ/д, 4 ммолъ/л
	R 2	Субстрат: уреаза ГЛДГ НАДН	> 5000 Е/л > 1100 Е/л 0.32 ммолъ/л
	R 3	Мочевина стандарти	8.325 ммолъ/л (50 мг/дл)
ИШЧИ РЕАГЕНТНИ ТАЙЁРЛАШ	R2 нинг битта флакони буфер R1 нинг керакли ҳажмда эритилади, тўла эригунга кадар секин аралаштирилади.		
СТАБИЛЛИГИ	Ишчи реагент 2-8 °Сда 20 кун, хона температурасида 5 кунгача стабил.		
НАМУНА	Гемолизсиз зардоб, гепаринли плазма.		
ҮЛЧАШ ШАРТЛАРИ	Тўлкин узунлиги Ҳарорат Кювета Ноль	340 нм 37 °С 1 см ҳаво ёки дистилланган сувга қарши	
АНИҚЛАШ УСУЛИНИНГ КЕЧИШИ	Ишчи реагент Стандарт (калибратор) Намуна	Стандарт 0.5 (1.0) мл 5(10) мкл ----	Намуна 0.5 (1.0) мл ---- 5(10) мкл
	Аралаштирилади, 30 секундан кейин A1 оптик зичлиги, 60 секундан кейин A2 оптик зичлиги ўлчанади. Ҳисоблаш $\Delta A = A_2 - A_1$. Қавс ичидаги стандарт кювета учун намуна ва реагентлар микдори кўрсатилган.		
ҲИСОБЛАШ	$\Delta A \text{ намуна}$ $\text{мочевина конц., ммолъ/л} = \frac{\Delta A}{\Delta A \text{ станд.}} \times \text{стандарт конц.}$		
ЧИЗИҚЛИЛИК	49.8 ммолъ/л (300 мг/дл)га. Юқори концентрацияли намуналар дистилланган сув билан 1: 4 нисбатда суюлтирилади, натижалар эса 5га кўпайтирилади.		
МЕЪЁРИЙ КЎРСАТКИЧЛАР	Зардоб ёки плазма	1.66 – 8.3 ммолъ/л (10 - 50 мг/дл)	

Мочевинани аниқлашнинг клиник-диагностик аҳамияти:

Мочевина кўмир кислотасини диамиди ҳисбланиб, жигарда аммиакни зарарсизлантириш жараёнида ҳосил бўлади. Синтез даврида аммиак – организм учун токсик модда зарасизлантирилади. Мочевина паренхиматоз аъзолар хужайралари ва эритроцитлар мембрранаси оркали эркин ўта олади. Мочевина кам токсик, лекин у билан бирга тўпланувчи калий ионлари ва гуанидин унумлари токсикдир. Осмотик фаол модда бўлиб ўзида сув тўплаб, шу билан паренхиматоз аъзолар тўқималари, миокард, МНС тўқималари шишига олиб келади, қон томир тизими ва бошқа хаётий муҳим аъзоларни фаолиятини бузади.

Қон зардобида мочевина миқдорининг ошиши гломерулонефрит, гломерулосклероз, буйрак фаолиятининг сурункали бузилишлари, сайдик йўллари ўтказувчанлигининг сурункали бузилиши, оқсилининг жадал парчаланиши (ёмон сифатли ўсмалар), организм сувсизланишида, юқори оқсил сакловчи пархезда кузатилади. Мочевина концентрациясининг юқорилиги эндоген интоксикация синдроми билан келувчи патологик ҳолатлар, иситма ва тўқималар прогрессивланувчи парчаланиши билан борувчи (сепсис, скарлатина, крупоз пневмония, сил) юқумли касалликлар, қандли диабет, куйишлар, перитонитлар, ўткир миокард инфаркти касалликларида кузатилади.

Мочевина қондаги концентрациясининг камайиши: кам оқсил ва углеводлар сакловчи пархезда, оқсилининг тез утилизациясида (хомиладорлик кечки даврларида, бир ёшгача болаларда, акромегалия), оғир жигар касалликларида, кимёвий бирикмалар билан заҳарланишда, сўрилишни бузилишларида кузатилади.

Углеводлар

Углеводлар – органик бирикмаларнинг катта синфи бўлиб, хозирги вақтда маълум бўлган органик моддаларнинг таҳминан ярмини ташкил қиласиди. Инсон организмидаги улар куруқ тана вазнининг таҳминан 2% ни ташкил қиласиди. Углевод алмашинувида ва касалликни ташхисида глюкозага катта аҳамият берилади.

1.3. Глюкоза ва унинг аниқланиши

Глюкоза коннинг асосий компонентларидан ҳисбланади. Унинг қондаги миқдори организмдаги углевод алмашинувини кўрсатади. Соғлом одам қонида глюкоза миқдори турғун кўрсаткич бўлиб, овқатланиш ёки организм физиологик ҳолатига боғлиқ эмас. Жуда кам ҳолатларда глюкоза миқдори 2,5 ммоль/л дан паст ёки 8,0 ммоль/л юқори бўлиши, 5 ёшгача бўлган болаларда эса глюкоза миқдори 5-10 % га паст бўлиши мумкин. Бундай ўзгаришлар

марказий асаб ва эндокрин системаси томонидан бошқарилади. Глюкоза мөкдори текширилаётганда, қон олиш тартиби (қоидалари) катта ахамиятга эга(преаналитик боскич). Текширув оч қоринга, шуниндек бемор жисмоний зурикишларсиз, тинч холатда бўлганида ўтказиш тавсия этилади.

Қоннинг қуиилиб қолиши, иссиқ вақтларда қонни транспортировка қилиш ҳолатларида натижа паст курсаткичларни курсатиш мумкин. Яна текшириладиган қон зардobi узоқ вақт давомида хона температурасида сақланган бўлса хам натижа паст бўлади.

ГЛЮКОЗАНИ АНИҚЛАШ УЧУН ДАСТУР ТУЗИШ

Экрандаги ёзув:	Бошқариш тугмали-ри	Кўрсаткичларни киритиш	Ахборот манбаи
Усул номи	↓ ёки ↑ тугмаларни босиши билан харф танланади.	GLUC	
Реакция тури	→ ёки ← тугмалари билан керакли режим танланади	Охирги нукта	Тўпламдаги кўлланма
Ноль	-«-	0 сувга карши	-«-
Ўлчов бирлиги	-«-	mmol/l	-«-
Ҳарорат	-«-	37°C	-«-
Калибропка	Клавиатура ёрдами-да терилади	Стандарт бўйича	-«-
Стандарт концен-трацияси:		5,56	Стандарт флако-нида кўрсатилган.
Проба ҳажми	-«-	5,0 мкл	Тўпламдаги кўлланма
Реагент 1 ҳажми	-«-	500 мкл	-«-
Реагент 2 ҳажми	-«-	0	-«-
Инкубация вақти	-«-	505	-«-
Реакция вақти		-	-«-
Фильтр 1	→ ёки ← тугмалари билан керакли режим танланади	6,11 3,61	-«-
Фильтр 2	Клавиатура ёрдами-да терилади	27,8	-«-
Меъёр: Макс. Мин.			
Чизиқлилик: Макс концентрация	-«-		-«-

Глюкозани аниқлаш усули:

ПРИНЦИП	<p style="text-align: center;">GOD</p> <p>Глюкоза \longrightarrow Глюкон кислота + H₂O₂</p> <p style="text-align: right;">POD</p> <p>2 H₂O₂ + Фенол + 4-аминоантипирин \longrightarrow қизил хиноимин + 4 H₂O</p>			
РЕАГЕНТЛАР	<p>R1: Буфер Фосфат буфер 100 ммоль/л pH 7,4 Фенол 0,62 ммоль/л</p> <p>R2: Субстрат Глюкозооксидаза (GOD) \geq 12 000 Ед./л Пероксидаза (POD) \geq 660 Ед./л 4-аминоантипирин 0,4 ммоль/л</p> <p>R3: Стандарт Глюкоза 5,56 ммоль/л (100 мг/дл)</p>			
ИШЧИ РЕАГЕНТНИ ТАЙЁРЛАШ	R2 субстратни R1 буферда өхтиётлик билан аралаштириб эритинг			
СТАБИЛЛИГИ	2-8 °C ҳароратда 6 ой, 15-25 °C да 3 ҳафта. Ёргулук тушмайдыган жойда сақланг.			
НАМУНА	Зардоб. ЭДТА ёки гепаринли плазма.			
ҮЛЧАШ ШАРТЛАРИ	<p>Түлкін узунлиги: 505 нм</p> <p>Харорат: 37 °C</p> <p>Кювета (оптик йул узунлиғи): 1 см</p> <p>Ноль: реагентта қарши</p>			
АНИҚЛАШ ЙҰЛИ:		Бланк	Стандарт/ Калибратор	Намуна
	Ишчи реагент	0,5 мл (1 мл)	0,5 мл (1 мл)	0,5 мл (1 мл)
	Стандарт	-	5 мкл (10 мкл)	-
	Намуна	-	-	5 мкл (10 мкл)
<p>Эхтиёткорлық билан аралаштириңг, 37 °C ҳароратда 15 дақықа инкубация қилинг, кейин үлчашни үтказинг. Ҳосил бўлган ранг 60 дақықа давомида стабил. Қавс ичидә стандарт кювета учун намуна ва реагентлар микдори кўрсатилган.</p>				
ХИСОБЛАШ:	$\text{Глюкоза, ммоль/л} = \frac{\text{A намуна}}{\text{A Стандарта}} \times \text{стандарт конц.}$			
ЧИЗИКЛИЛИК:	27,8 ммоль/л (500 мг/дл) гача. Юкори концентрацияли намуналар дистилланган сув ёрдамида суюлтирилади, натижалар эса суюлтириш даражасига кўпайтирилади.			
МЕЬЁРИЙ КЎРСАТКИЧЛАР:	3,61 - 6,11 ммоль/л (65 - 110 мг/дл)			

Глюкозани аниқлашнинг клиник-диагностик аҳамияти.

Глюкоза алмашинуви патологиясида қўйидаги ҳолатлар кузатилиши мумкин: гипергликемия и гипогликемия.

Гипергликемия – қонда глюкоза концентрациясини меъёрий кўрсаткичдан ошиши.

Гипогликемия – глюкоза концентрациясининг меъёрий кўрсаткичлардан камайиши.

К ў т а р и л и ш и: қандли диабет (катталар ва ўсмирларда), эндокрин касалликлар (тиреотоксикоз, акромегалия, гигантизм, Кушинг синдроми ва бошқалар.), ошқозон ости касалликлари (ўтқир ва сурункали панкреатит, муковисцидоз, ошқозон ости бези ўсмаси) жигар ва буйрак сурункали касалликлари, мияга қон қўйилиши, ўтқир миокард инфаркт, стенокардия.

К а м а й и ш и: қонда инсулин миқдорини ошиши билан боғлиқ (инсулин гиперсекрецияси билан кечувчи ошқозон ости бези касалликлари), буйрак усти безлари, ошқозон раки, фиброзаркома. Эндокрин бузилишларда (аддисон касаллиги, гипотиреоз). Мышъяқ, хлороформ, фосфор, алкоголь, салицилатлар, антигистамин воситалар билан кучли заҳарланишларда.

1.4. Билирубин ва уни аниқлаш

Пигмент алмашинувини характерловчи асосий кўрсаткич бўлиб билирубин ва унинг қон зардобидаги фракциялари ҳисобланади. Билирубин ва унинг маҳсулотлари – уробилин ва стеркобилин ўт пигментларига киради. Ўт пигментлари, асосан, эритроцитлар гемоглобинни парчаланиш жараёнида хосил бўлади. Қонда умумий билирубин, эркин (нотўғри, конъюгиранмаган) ва боғланган (тўғри, конъюгиранланган).

УМУМИЙ БИЛИРУБИННИ АНИҚЛАШ УЧУН ДАСТУР ТУЗИШ

Усул номи	↓ ёки ↑ тутгамаларни босиш билан ҳарф танланади.	TBIL	
Реакция тури	→ ёки ← тутгамалари билан керакли режим танланади	Охирги нуқта	Тўпламдаги кўлланма
Ноль	-<-	0 сувга қарши umol/l	-<-
Ўлчов бирлиги	-<-	37°C	-<-
Ҳарорат	-<-	Стандарт бўйича	-<-
Калиброзвка			Стандарт флаконида кўрсатилган.
Стандарт концентрацияси:	Клавиатура ёрдамида терилади		
Проба ҳажми	-<-	30,0 мкл	Тўпламдаги кўлланма
Реагент 1 ҳажми	-<-	500 мкл	-<-
Реагент 2 ҳажми	-<-	0	-<-
Фильтр 1	→ ёки ← тутгамалари билан керакли режим танланади	546	-<-
Фильтр 2	-<-	-	-<-
Меъёр:	Клавиатура ёрдамида терилади		-<-
Макс.		17.0	
Мин.		1.0	
Чизиклилик:	-<-	340	-<-
Макс концентрация			

УМУМИЙ ВА БОҒЛАНГАН БИЛИРУБИННИ АНИҚЛАШ УСУЛЛАРИ

ПРИНЦИП	Билирубин диметилсульфоксид (DMSO) иштрокида диазотланган сульфанил кислота билан реакцияга киришади ва азобилирубин ҳосил қиласди. DMSO иштрок этмаганда реакцияга фақат боғланган билирубин киришади.				
РЕАГЕНТЛАР	Умумий билирубин R1: Реагент Сульфанил кислотаси DMSO Хлорид кислота R2: Натрий нитрит	Боғланган билирубин R1: Боғланган реагент Сульфанил к-таси 7 ммол/л 165 ммол/л 29 ммол/л	Боғланган билирубин R1: Боғланган реагент Сульфанил к-таси 32 ммол/л Хлорид кислота 165 ммол/л R2: Натрий нитрит 29 ммол/л	Сульфанил к-таси 32 ммол/л Хлорид кислота 165 ммол/л R2: Натрий нитрит 29 ммол/л	
ИШЧИ РЕАГЕНТНИ ТАЙЁРЛАШ	Ишлатиш учун тайёр. Ишчи реагентни тайёрлаш учун 9 мл R1 ва 0,3 мл R2 аралаштирилади. Ишчи реагент 2 – 8°C да, коронғида 5 кун давомида ярокли.				
СТАБИЛЛИГИ	Реагентлар қадоқда күрсатилған күнгача ярокли. Хона ҳароратыда сақлансын.				
НАМУНА	Гемолиз бўлмаган зардоб.				
ЎЛЧАШ ШАРТЛАРИ	Тўлқин узунлиги Ҳарорат Кювета (опт. йўл узунлиги) Ноль	546 нм (530 – 580 нм) хона ҳарорати 1 см дистилланган сувга қарши			
АНИҚЛАШ УСУЛИНИНГ КЕЧИШИ	A) УМУМИЙ БИЛИРУБИН				
		Стандарт учун бланк	Стандарт	Намуна учун бланк	Намуна
	R1 +R2	-----	0,45 (1,5) мл	-----	0,45 (1,5) мл
	R1	0,45 (1,5) мл	-----	0,45 (1,5) мл	-----
	Намуна	-----	-----	30 (100) мкл	30 (100) мкл
	Калибратор*	30 (100) мкл	30 (100) мкл	-----	-----
	Аралаштиринг, 10 дақиқа давомида инкубация қилинг кейин бланкга қарши оптик зичликни ўлчанг. Ҳосил бўлган ранг қоронғида 1 соат давомида стабил.				
	БОҒЛАНГАН БИЛИРУБИН				
		Намуна учун бланк	Намуна		
ХИСОБЛАШ:	R1+ R2	-----	0,45 (1,5) мл		
	R1	0,45 (1,5) мл	-----		
	Намуна	30 (100) мкл	30 (100) мкл		
Аралаштиринг, роппа – роса 5 дақиқа инкубация қилинг ва бланкга қарши оптик зичликни ўлчанг. Қавс ичиди стандарт кювета учун намуна ва реагентлар миқдори келтирилган.					
ЧИЗИКЛИЛИК:	340 мкмоль/л (20 мг/дл)гача. Юқори концентрацияларда намуна физиологик эритма билан суюлтирилади. Олинганд натижалар суюлтириш коэффициентига кўпайтирилади.				
МЕЪРИЙ КЎРСАТКИЧЛАР:	Умумий Билирубин: до 17,0 мкмоль/л (1,0 мг/дл) Боғланган Билирубин: до 5,1 мкмоль/л (0,3 мг/дл)				

Билирубинни аниқлашнинг клиник-диагностик аҳамияти: Сариқликни пайдо бўлиши қонда билирубиннинг миқдори 27-34 мкмоль/л ва ундан юқори бўлганда кузатилади. Гипербилирубинемия сабабалари бўлиши мумкин:

1. эритроцитлар кучли гемолизи;
2. жигар ҳужайралар фаолиятининг бузилиши;
3. ўт чиқарилишининг бузилиши.

Биринчи ҳолатда гемолитик сариқлик ҳакида, иккинчидә – паренхиматоз, учинчисида эса механик сариқлик ҳакида гапирилади.

Гемолитик сариқликлар эритроцитларнинг жадал парчаланиши (гемолиз) билан кечиб, натижада эркин билирубин ҳосил бўлиши ошади (Янги туғилган чақалоқлар гипербилирубинемияси, аутоиммун гемолитик камқонликлар, нур касаллиги, гурухи тўғри келмаган қонни қуиши, фенилгидразин, сульфаниламилар билан заҳарланишлар).

Паренхиматоз сариқликда гепатоцитларнинг деструктив-дистрофик ва строма ҳужайраларида, ўт йўлларида босимнинг ошишига олиб келувчи инфильтратив ўзгаришлари кузатилади. Қонда боғланган билирубин концентрациясининг ошиши унинг сийдикда пайдо бўлишига олиб келади. (билирубинурия).

Обтурацион сариқлик патогенези асосида (димланган, механик, холестатик) ўтнинг ичакка тушишининг тўхташи, бу билан сийдикдан стеркобилиногенни йўқолишига олиб келиши ётади. Ўт йўлининг тиқилиб қолиши нажаснинг рангизланишига олиб келади. Механик сариқликларда қондаги боғланган билирубиннинг юқори концентрацияси унинг сийдикда пайдо бўлишига олиб келади. (билирубинурия).

1.5. Гемоглобин ва уни аниқлаши

Гемоглобин – қон пигменти бўлиб, эритроцитлардаги гем ва глобин оқсилидан иборат мураккаб оқсилдир. Унинг асосий фаолияти кислород ташибдан ва кислота ишқор ҳолатини бошқаришдан иборат. Гемоглобин концентрацияси камқонлик ёки полицитемияни аниқлаш учун ишлатилади. Гемоглобин концентрацияси меъёрий кўрсаткичлардан кам бўлиши камқонлик белгиси, кўп бўлса полицитемия белгиси ҳисобланади.

Гемоглобинни аниқлаши учун гематологияда ҳалқаро стандартлаштириши комитети гемиглобинциаций усулни таклиф этган. Сали усули етарлича стандартлашимаган ва ҳозирги вақтда клиникада қўллаши учун тавсия этилмайди.

Ҳозирги вақтда клиник-диагностик лабораторияларда гемоглобин концентрациясини аниқлаш учун гемиглобинциаций усулга асосланган тайёр тўпламлардан қўлланилмоқда.

Ҳар бир тўпламда стандарт реактив (назорат) бор. Бундан ташқари, марказий лаборатория (масалан, вилоят касалхона лабораторияси) стандарт (назорат) реактивлар тайёрлаши ва тарқатиши мумкин. Стандарт (назорат) реактивлар хар сафар бемор қони текширувлари ўтказилганда ишлатилади.

Сифатли назорат қилишнинг энг яхши усули зарур реактивлар етарли миқдорда бўлганда пациент қонининг бир вақтнинг ўзида икки хил усулда аниқлаш ҳисобланади. Агар иккала усулда натижалар хар хил бўлса, пациент қонини қайта текширилиши керак.

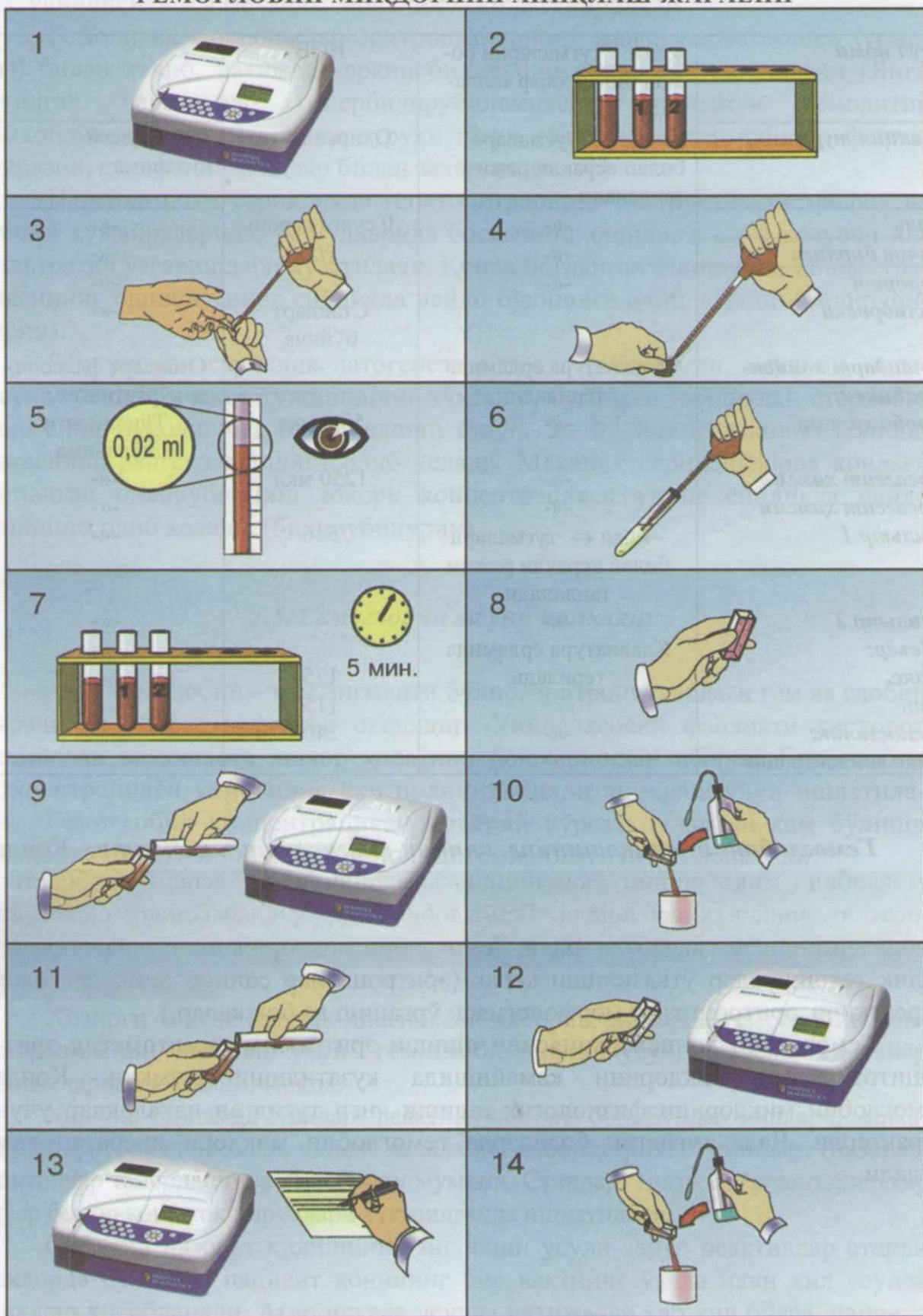
ГЕМОГЛОБИННИ АНИҚЛАШ УЧУН ДАСТУР ТУЗИШ

Усул номи	↓ ёки ↑ түгмаларни босиш билан ҳарф танланади.	HGB	
Реакция тури	→ ёки ← түгмалари билан керакли режим танланади	Охирги нүкта	Түплемдаги күлланма
Ноль	-<<-	0 сувга қарши г/л	-<<-
Үйчөв берлиги	-<<-		-<<-
Харорат	-<<-		-<<-
Калибрөвка		Стандарт бўйича	-<<-
Стандарт концентрацияси:	Клавиатура ёрдамида терилади	-	Стандарт флаконида кўрсатилган.
Проба ҳажми	-<<-	50,0 мкл	Түплемдаги күлланма
1 реагент ҳажми	-<<-	1250 мкл	-<<-
2 реагент ҳажми	-<<-	-	-<<-
Фильтр 1	→ ёки ← түгмалари билин керакли режим танланади	546	-<<-
Фильтр 2	-<<-	-	-<<-
Меъёр:	Клавиатура ёрдамида терилади		-<<-
Макс.		175	
Мин		115	
Чизиқлилик:	-<<-	240	-<<-
Макс концентрация			

Гемоглобинни аниқлашнинг клиник-диагностик аҳамияти: Конда гемоглобин миқдорининг камайиши камқонликнинг асосий лаборатор кўрсаткичларидан хисобланади. Гемоглобин миқдори камқонлик шакли ва ифодаланганлитига қараб ўзгаради. Гемоглобин миқдори камайтганда чукур ва тўлиқ текширувлар ўтказилиши керак (эритроцитлар сонини аниқлаш, ранг кўрсаткичи, эритроцитлар морфологияси ўрганиш ва бошқалар.).

Гемоглобин концентрациясини ошиши эритремия, симптоматик эритроцитоз, плазма миқдорини камайишида кузатилиши мумкин. Конда гемоглобин миқдорини физиологик ошиши янги туғилган чақалоқлар учун характерли. Чала туғилган болаларда гемоглобин миқдори нисбатан кам бўлади.

Гемоглобинни аниқлаш
ГЕМОГЛОБИН МИҚДОРИНИ АНИҚЛАШ ЖАРАЁНИ



Сондай қытта текшіріліши керек.

*Гемоглобинни анықлаш усули
("Охирги нүкта бүйіча" колориметрик гемиглобинциандык усули)*

ПРИНЦИП	Эритроцитлар лизисидан кейин гемоглобин оксидланиб цианметгемоглобин (гемиглобинцианид) ҳосил киласы, бу колориметрик аникланади. Ҳосил бўлган эритма бўялиш интенсивлиги 546 нм тўлқин узунлигига ўлчаниб, гемоглобин миқдорига тўғри пропорционал бўлади.		
РЕАГЕНТЛАР	R 1 фосфат буфер pH 7,8 KCN ПАВ	0.15 М < 0.05 мг/мл	
СТАБИЛЛИГИ	Реагент ишлатиш учун тайёр, кўрсатилган муддатгача яроқли. Хона ҳароратида (10 – 30°C) саклансин.		
НАМУНА	Капилляр ёки веноз кон K ₂ – ЭДТА билан. Капилляр кон тез аникланиши керак, веноз – олингандан кейин 6 соат ичидаги текширилса бўлади.		
ЎЛЧАШ ШАРТЛАРИ	Тўлқин узунлиги Ҳарорат: Кювета (опт. йўл узунлиги.): Ноль:	546 нм (500 – 550 нм) 18-37°C 1 см реагент бланкга қарши	
АНИКЛАШ	Реагент Кон. наминаси	Бланк 1.25 (2.5) мл -----	Синама 1.25 (2.5) мл 5 (10) мкл
	Синамани тайёрланг, эҳтиёткорлик билан ва яхшилаб аралаштиринг ва 10 секунддан сўнг бланкка қарши 546 нм тўлқин узунлигига ютилишини ўлчанг. Усул калиброкаси учун стандарт кон билан синама тайёрланг ва ўлчанг (гемоглобин маълум кўрсаткичи билан). Ҳажмлар пропорционал ўзгариши мумкин.		
ХИСОБЛАШ	<u>К-омил бўйича :</u> Гемоглобин синама г% = синама опт. узун. x KF (реагент кутисида кўрсатилган)		
	<u>Стандарт кон бўйича:</u> Синама опт. пл. Синама гемоглобин г% = $\frac{\text{Синама опт. пл.}}{\text{Станд. опт. пл.}}$ x стандарт конда Hb конц.		
ЧИЗИҚЛИЛИК	50 дан 240 г/л гача		
МЕЪЕРИЙ КЎРСАТКИЧЛАР	аёллар эркаклар болалар 1 ой 1 ёш 10 ёш	115 - 165 г/л 130 - 175 г/л 120 - 150 г/л 100 - 140 г/л катталардаги каби	

II БОБ

БИОЛОГИК МАТЕРИАЛЛАРНИ УМУМКЛИНИК ТЕКШИРУВ УСУЛЛАРИ

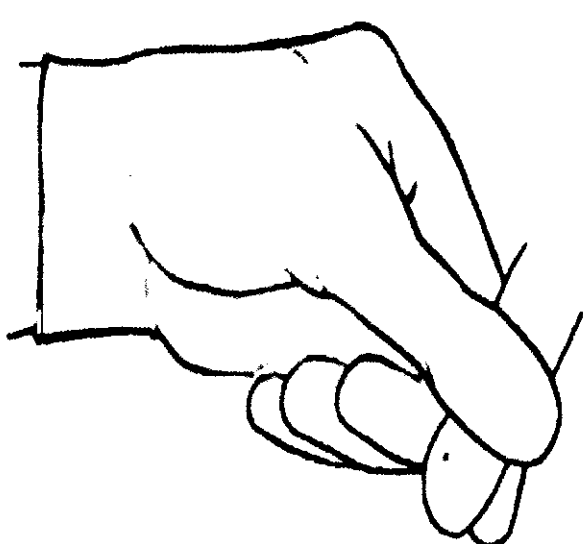
1. ГЕМАТОЛОГИЯ

Қон уч турдаги қон хужайраларидан ташкил топған:

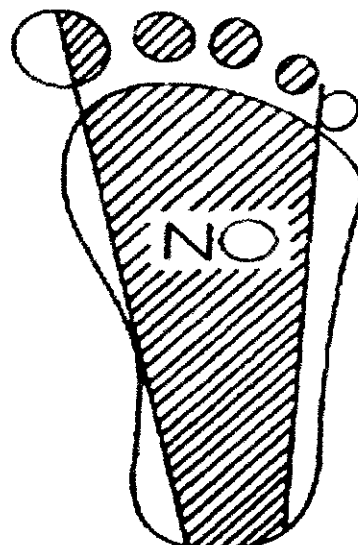
1. Қызил қон хужайралари (эритроцитлар)
2. Оқ қон хужайралари (лейкоцитлар)
3. Қон пластинкалари (тромбоцитлар)

Қон олиш ва текширув учун материал тайёрлаш.

Умумий клиник таҳлил учун қон бемор бармоғидан (расм.1.1), қон томиридан ёки қулоқ супрасидан, чақалоқларда товонидан олинади (расм.1.2). Қон текширувни эрталаб оч қоринга, жисмоний зўриқишилар, турли диагностик муолажалар ва дори воситаларини қабул қилишдан аввал ўтказилиши тавсия этилади.



Расм.1.1. Капилляр қонни олиш техникаси.



Расм.1.2. Чакалоқларда товондан капилляр қонни олиш техникаси

Қон олиш қоидалари:

1. Қонни резина құлқопларда, асептика қоидаларига риоя қилиб олиш керак.
2. Капилляр қон олишда бир марта құлланиладиган стерил скарификаторлардан фойдаланиш керак.

Капилляр қон.

- Тешішдан олдин бемор бармоғи териси 70°ли спирт билан хўлланган стерил тампон билан артилади.

- Тешилаётган тери қисми қуруқ ва илик бўлиши керак.
- Қон ярадан эркин оқиши керак
- Бармоқни эзиш мумкин эмас, бу ҳолатда қонга тўқима суюклиги тушиб, натижা нотўғри бўлади.
- Қон олингандан кейин яра юзасига 70°ли спирт билан хўлланган стерил тампон қўйилади.

Гематологик текширувлар учун қон З хил усул билан олиниши мумкин:

I. Бармоқ тешилгандан кейин бир неча томчи (3-4 томчидан кам эмас) қон индивидуал буюм ойначасига томизилиб, аралаштирилади ва ишлатида.

II. Қон олдиндан натрий цитрат билан хўлланган индивидуал, стерил Панченков капиллярига олинади.

Муҳим

Бир марта ишлатилгандан кейин тегишли эҳтиёт чораларини кўриб йўқ қилинадиган ланцетлардан фойдаланган маъқул. Ланцет ёки игналар ўтмаслашиб қолган бўлса, уларни янгисига алмаштириш керак, акс ҳолда, қон олиш жараёни бемор учун оғриқли кечади.

Қон олиш учун олдиндан қўйидаги пробиркалар тайёрлаб қўйилади:

1. эритроцитлар сонини санаш учун 4.0мл 0.9%ли натрий хлорид эритмаси солинган пробирка
2. гемоглобинни аниқлаш учун 5.0 (ёки 2.5) мл (реактив тўпламидан) трансформацияловчи эритма солинган пробирка
3. лейкоцитлар сонини санаш учун 0.4 мл 3%ли сирка кислота эритмаси солинган пробирка
4. ЭЧТ аниқлаш учун Панчеков капиллярига 50 белгисигача тўлдирилган ва пробиркага қуйилган 5%ли натрий цитрат эритмаси.

❖ Қон олингандан сўнг дарҳол 1-,2-,3- пробиркаларга 20мкл қон солинади ва пипетка бир неча бор суюкликнинг юқори қисмida ювилади. Қон текшируви *эритроцитлар* учун суюлтиришдан бошланади, чунки кейинги лейкоцитлар сонини ва гемоглобин микдорини аниқлаш эритроцитлар лизисига олиб келувчи реактивлардан фойдаланилган ҳолда ўтказилади.

❖ ЭЧТни аниқлаш учун 5%ли натрий цитрат эритмаси билан ювилган капиллярга икки марта «К»белгисигача (100 бўлинма) қон олинади ва натрий цитрат эритмаси бўлган пробиркага пуфланади (қон ва реактив нисбати - 4:1), пробирка чайқатилади.

❖ *Лейкоцитар формулани, эритроцитлар, лейкоцитлар, тромбоцитлар морфологиясини* текширув учун қон суртмалари тайёрланади: игна санчилган жой қуруқ тампон билан артилади ва кон томчиси қуруқ буюм ойнасига томизилади, кейин *тезликда* ойнача ёки маҳсус шпатель ёрдамида юпқа суртма тайёрланади.

ЭРИТРОЦИТЛАР

Эритроциттар күрсаткычларни аниқлаш усуллари.

Эритроцитлар ўпкалардан тўқималарга кислородни ва тўқималардан ўпкаларга карбонат ангидрид газини етказиб беради. Булар катталити 7 – 8 микрон келадиган, текис юзага эга, юмалоқ шаклли майданачалардир. Улар ботик диск шаклида бўлиши мумкин, ядроси ва доналари бўлмайди. Эритроцитларни санаш сифат кўрсаткичларига алоқадор умумий миқдорий маълумотни беради ва ундан камқонликка шубҳа туғилганида текшириб кўриш учун фойдаланиш мумкин.

Эритроцитларни санаш усуллари:

- Микроскоп ёрдамида Горяев ҳисоб камерасида санаш.
- Автомат ёки ярим автомат электрон ҳисоблагичлар ёрдамида санаш.

Горяев ҳисоб камерасида микроскоп ёрдамида текшириш услуги. Эритроцитлар сонини микроскоп остида ҳисоб тўрининг маълум миқдордаги катакларида санаб, катаклар ҳажми ва қонни суюлиш даражасидан келиб чиқкан ҳолда 1 мкл қон ҳисобига ҳисоблаш.

Аниқлаш кетма - кетлиги.

1. 4,0 мл 0,9% ли натрий хлорид эритмаси (физиологик эритма) солинган пробиркага 20 мкл қон қўйилади. Солишдан олдин пипетка учи фильтровчи қоғоз ёки дока билан артилади ва қон пробирка тубига пуфланади;
2. Пипеткани суюқлик юқори қатламида ювилади, пробирка ичидаги араштирилади.;
3. Камерани тўлдиришдан аввал уни ва ёпқич ойнани сув билан ювилади ва қуруқ килиб артилади.
4. Сўнг силлиқланган ойнани камерага шундай ишқалаб ёпиштириш керакки, камалак рангли ҳалқа пайдо бўлиши лозим.
5. *Камерани тўлдириши.* Пробиркаларга олинган қонни камерага тўлдиришдан олдин бир неча марта побиркани вертикал ҳолатда ушлаб чайқатиш керак.
6. Сўнгра шиша таёқча учи билан пробиркадан қон томчиси олинади ва камера шундай тўлдириладики, тўр тутилган юза суюқлик билан эгатларга оқизиб юбормасдан ва ҳаво пуфакчаларисиз қопланиши керак.
7. Камера тўлдирилгандан кейин 1 дакиқага шаклли элементлар чўкиши

учун тинч қолдирилади.

8. Кейин камера қатый горизонтал жойлашган микроскоп столчасига қўйилади ва микроскопнинг кичик йириклиштиришида шаклли элементларни санашга ўтилади. Санаш қоронғилаштирилган кўриш майдонида ўтказилади (кия ёпилган диафрагма ёки бироз туширилган конденсор остида).
9. Эритроцитларни санаш диагонал бўйлаб жойлашган 5 та катта катақ ($5 \times 16 = 80$ та кичик)ларда ўтказилади. Кичик катақ ичидағи ва унинг юқори ҳамда чап чизиқларида ётган ёки уларга у ёки бу томондан тегиб турган барча эритроцитлар саналиши лозим. Ўнг ва пастки чизиқларда жойлашган ёки уларга икки томондан тегиб турган эритроцитлар саналмайди, чунки улар кейинги катақда саналади.
10. Ҳар бир катта катақдаги санаш натижалари 11 клавишли ҳисоблагичда сакланади ёки устунчага ёзилади, кейин улар йиғиндиси олинади.
11. 1 мкл қонда шаклли элементлар миқдорини ҳисоблаш ҳар бир тўр учун қуйидаги формула асосида ўтказилади:

$$X = \frac{a \cdot 4000 \cdot v}{b}$$

Бу ерда: X – 1 мкл қондаги шаклли элементлар сони;

a – маълум миқдордаги кичик катақчаларда саналган шаклли элементлар сони; b – ҳисобланган кичик катақчалар сони; v – қонни суюлтириш даражаси; $1/4000$ мкл – кичик катақча ҳажми; 4000 га кўпайтириб, 1 мкл қон ҳажмига келтирамиз.

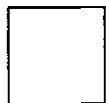
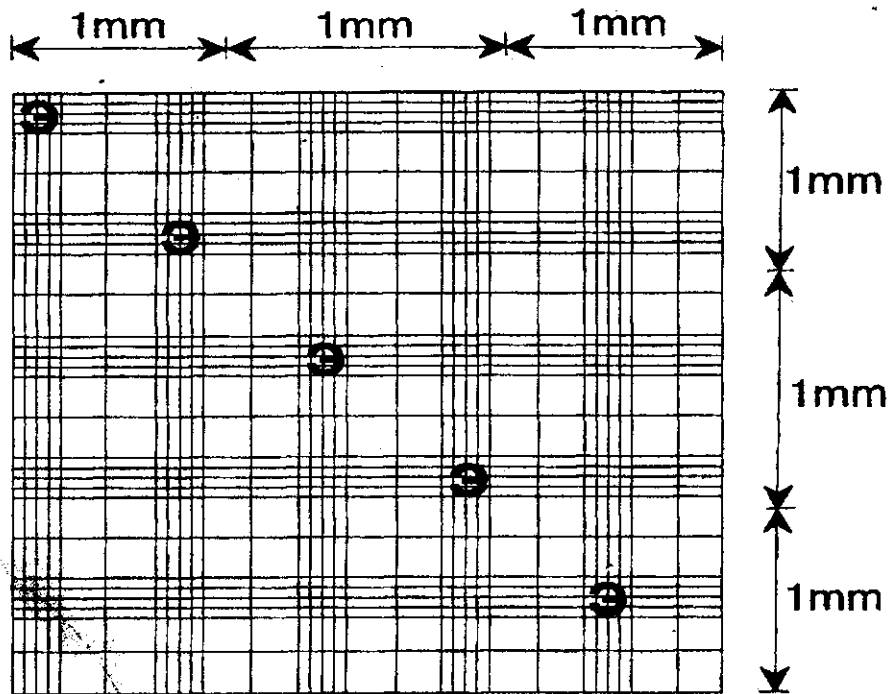
Мисол. 5та катта ёки 80та кичик катақда 400 эритроцит саналди, қон 200 марта суюлтирилди. 1 мкл қондаги эритроцитлар сони:

$$\frac{400 \cdot 4000 \cdot 200}{80} = 4\,000\,000.$$

80та кичик катақ саналганда ва қон 200 марта суюлтирилганда ҳар сафар келтирилган формуладан фойдаланмасдан, саналган эритроцитлар сонига тўртта нол кўшиш, яъни 10000 га кўпайтириш мумкин.

ЭРИТРОЦИТЛАРНИГ УМУМИЙ СОНИ

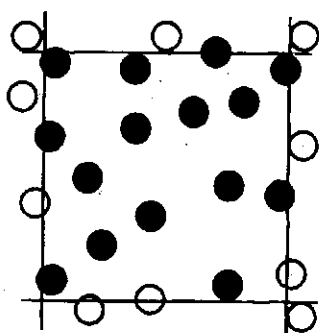
Горяев камераси



- Тавсия этилган хисоблаш зонаси

Э

- Одатдаги хисоблаш зонаси



Эритроцитларни қон олингандан кейин 2-3 соат давомида санаш тавсия этилади. Гемолитик ва мегалобласт камқонликларда эса қон олингандан кейин дархол санаш зарур, чунки эритроцитлар тез парчаланади.

Эритроцитларни санашдаги асосий хатоликлар манбалари:

- Хужайралар бир қисмини ютувчи ва бу билан текширув натижасини пасайтирувчи қон қуйқасининг хосил бўлиши.

- Камерани түлдиришдан аввал пробирка таркибини етарлича аралаштираслик.
- Камера түгри баландлигини таъминловчи шароитларга риоя килмаслик. Ёпкич ойначаларни ҳалқалар ҳосил қилмасдан нотүгри ёпишириш.
- Эритроцитларни камера түлдирилгандан кейин дархол, 1 дақиқа кутмасдан санаш; ҳужайралар бунда тубга чўкишга улгурмайдилар. Натижалар ҳақиқий натижалардан паст бўлади.
- Саналган катаклар етарли бўлмаган миқдори.
- Ёмон ювилган капиллярлар.

Меъёрий қўрсаткичлар
 Эркакларда : $4,5\text{-}6,5 \times 10^{12}/\text{л}$
 Аёлларда: $4,4\text{-}6,0 \times 10^{12}/\text{л}$

Клиник аҳамияти

- ❖ Эритроцитлар сонининг ошиши (эритроцитоз) ҳақиқий полицитемия ва симптоматик эритроцитозларда аҳамиятга эга, бу биринчи ҳолатда суяк кўмигининг фаолияти ошганда, иккинчи ҳолатда эса гипоксияга компенсатор реакция сифатида кузатилади.
- ❖ Эритроцитлар сонининг камайиши суяк кўмигининг эритробласт фаолиятини пасайиши, суяк кўмиги патологик ўзгаришларида (лейкозлар, миелом касаллиги, ўсмалар метастазлари ва бошқалар.), овқатланишда кам миқдорда оқсил истеъмол қилишда кузатилади.

Эритроцитларнинг чўкиш тезлиги (ЭЧТ)

Усул принципи. Эритроцитларнинг чўкиш жараёнида уч давр фарқланади. 1- даврда оғирлик кучи таъсирида эритроцитлар алоҳида хуҗайралар бўлиб аста – секин чўқадилар. Бир қанча вақт ўтгандан кейин чўкиши анча тез кузатиладиган агломератларни ҳосил қиласди. 3- даврда эса чўкиш яна секинлашади: эритроцитлар агломератлари шунчалик зич жойлашадики, уларнинг кейинги чўкиши секинлашади ва секин - аста тўхтайди.

Панченков микроусули

Капилляр қоннинг цитрат билан аралашмаси штатив ва 100 мм шкалали капилляр пипеткалардан ташкил топган Панченков асбобида бўлинади.

Реактивлар. 5% натрий цитрат эритмаси ($C_6H_5O_7Na_3 \times 5H_2O$). Эритма фильтрланади. (рН нейтрал ёки суст ишқорий бўлиши лозим).

Аниқлаш йўли. Ишлатилишдан олдин кимёвий тоза капилляр натрий цитрат эритмаси билан ювилади ва ушбу модда «Р»(50) белгисигача

тортилади ва пробиркага пулланади. Текширувни ўтказиш учун цитратли пробиркага икки капилляр бармоқдан ёки веноз қон қўшилади (икки марта капиллярга «К»(0) белгисигача қон олиниб, кучли пуллаш йўли билан пробиркага ўтказилади.). Қон цитрат билан аралаштирилади, бунда қон ва цитрат нисбати 4:1ни ташкил қиласди.

Ҳосил бўлган аралашма билан капилляр «К»(0) белгисигача тўлдирилади. Бармоқ билан капиллярнинг юқори учи ёпилиб, эҳтиётлик билан, капиллярдаги қонни тўқмасдан штативга вертикал ҳолатда ўрнатилади, бунда капилляр пастки учини резинага тақаб, юқори учини копқоқ билан ёпиб қўйилади. Бир соатдан кейин эритроцитлар чўкиш тезлиги тинган плазма қатлами баландлиги бўйича миллиметрларда ўлчанади.

Меъёрий кўрсаткичлар.

Эркакларда 1-10 мм/с,

аёлларда 2-15 мм/с,

Янги туғилган чақалоқларда 0,9 мм/с - биринчи куни ва 2-хафталик муддатида 4,0 мм/сгача. Болаларда ҳаётининг биринчи йилида ЭЧТ 4 дан 10 мм/с оралиғида бўлиши мумкин.

Клиник аҳамияти. ЭЧТ нинг ошиши турли яллиғланиш ва инфекцион жараёнларда, интоксикация, ўткир ва сурункали инфекцияларда, миокард инфарктида, ўсмаларда, қон кетиш ва операциялардан кейин кузатилади.

ЭЧТни ўлчаши бирор - бир касалликка хос яққол маҳсусликка эга бўлмаган дастлабки текширув усули ҳисобланиб, скрининг тест сифатида қўлланилади.

ЛЕЙКОЦИТЛАР

Лейкоцитлар организмнинг ўзига хос ҳимоячилари бўлиб, уни ҳар хил турдаги инфекциялардан саклаб туради. Улар грануляр доначали ва катта ядрога эга бўлган думалоқ ёки нотўғри шаклдаги хужайралардир. Уларнинг ядроси кисмларга бўлинган, яъни сегментлашган бўлиши мумкин. Лейкоцитларнинг катталиги 9 микрондан 20 микронгacha диаметрида бўлиши мумкин. Лейкоцитларни санаш умумий миқдорий маълумотни беради ва у бўлиши мумкин бўлган бактериал, вирусли ёки паразитар инфекцияни аниқлаш учун фойдаланиши мумкин.

Лейкоцитлар миқдорини санаш:

- Микроскоп билан саноқ камерасида санаш.
- Автомат ёки ярим автомат электрон ҳисоблагичлар ёрдамида санаш.

Материални тайёрлаш:

1. Ноксимон пипетка ёрдамида барча пробиркаларга 0,4 мл дан сирка кислота эритмасини қуийб чиқинг (беморлар сонига қараб).
2. Ҳар бир пробиркага тартиб рақами қўйиб, бу рақамнинг bemor йўлланмасидаги рақамга тўғри келишига ишонч ҳосил қилинг.
3. Пипетканинг 20 мкл даражасигача капилляр қон олинг ва унда ҳаво пуфакчалари йўқлигига ишонч ҳосил қилинг.
4. Пипетканинг ташки томонидаги қонни артинг.
5. Пипеткадаги қон аввалги даражанинг ўзида турганига ишонч ҳосил қилинг.
6. Қонни (1:20 нисбатда суюлтирилган) сирка кислотали пробиркага пуфлаб туширинг ва пипеткани эритмада уч марта чайиб олинг.
7. Ҳосил бўлган аралашмани камида бир дақиқа давомида яхшилаб аралаштиринг. Пробиркани тиқин билан беркитиб, ағдарган ҳолатда, силкитиб турган маъкул.
8. Қоплағич ойнани ҳисоб камераси устига қўйинг ва уни сал босиб туриб, озгина ҳаракатлантирган ва босган ҳолда ойнада камалак рангли ҳалқа (Ньютон ҳалқаси) пайдо бўлгунича, уни ишқалаб камерага ёпиштиринг.
9. Ҳисоб камерасининг бир томонини тўлдириш учун пипеткани кичик бурчак остида тутиб, қоплағич ойна четига теккизинг. *Камерани тошириб юборманг.*
10. Лейкоцитлар чўкиши учун камерани камида 1 дақиқа давомида тинч ҳолда сакланг.

Мухим

Махсус қоплағич ойнадан фойдаланиш ва уни саноқ камерасига ишқалаб тўғри ёпиштириш жуда мухим. Қоплағич ойна нотўғри ўрнатилса, бу камера хажмини ўзгариб қолишига сабаб бўлиб, натижани нотўғри чиқишига олиб келади.

Хужайраларнинг саноқ камерасида нотекис тақсимланиши хатолар кўп бўлишининг энг кўп учрайдиган сабабидир. Санашда хато кам бўлиши учун камерадаги хужайралар аралашмаси, саноқ бошлангунга қадар, чўкиши учун, 1-2 дақиқа давомида тинч ҳолатда қолиши керак. Бундан ташқари, санашда хато қилиш эҳтимолини камайтириш учун, хужайраларни чизиқлар билан бўлиб чиқилган бутун соҳа бўйлаб санаб чиқиш тавсия этилади.

Саноқ камерасида лейкоцитларни санаши.

Лейкоцитларни санаш эритроцитлар лизисга учрагандан кейин 100та катта катакларда (бу $100 \times 16 = 1600$ та кичик катакка түғри келади) кичик катталаштиришда (окуляр $10\times$, объектив $8\times$) ўтказилади. Яхши күрениши учун күриш майдони конденсорни тушириш ва диафрагмани ёпиш орқали коронгилаштирилади.

Лейкоцитлар сонини санаш қуйидаги формула бўйича амалга оширилади:

$$X = \frac{a \cdot 250 \cdot 20}{100} = a \cdot 50$$

бу ерда: X – 1 мкл қонда лейкоцитлар сони;

a - 100та катта катакдаги лейкоцитлар сони;

20 – қонни суюлтириш даражаси;

100 – саналган катаклар сони;

250 – битта катта катак хажми.

Шундай қилиб, натижа олиш учун саналган лейкоцитлар сонини 50га кўпайтириш кифоя килади.

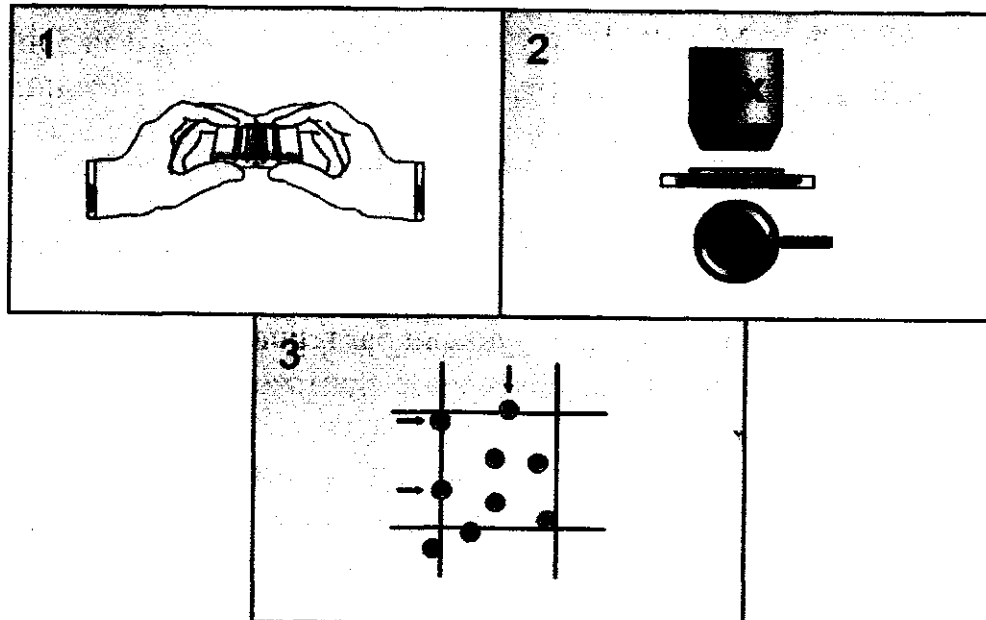
Мисол. 1600та кичик катакларда 100та лейкоцит саналган, қон 20 марта суюлтирилган. Бундан келиб чиқадики, 1 мклда лейкоцитлар сони

$$\frac{100 \cdot 4000 \cdot 20}{1600} = 5000.$$

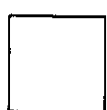
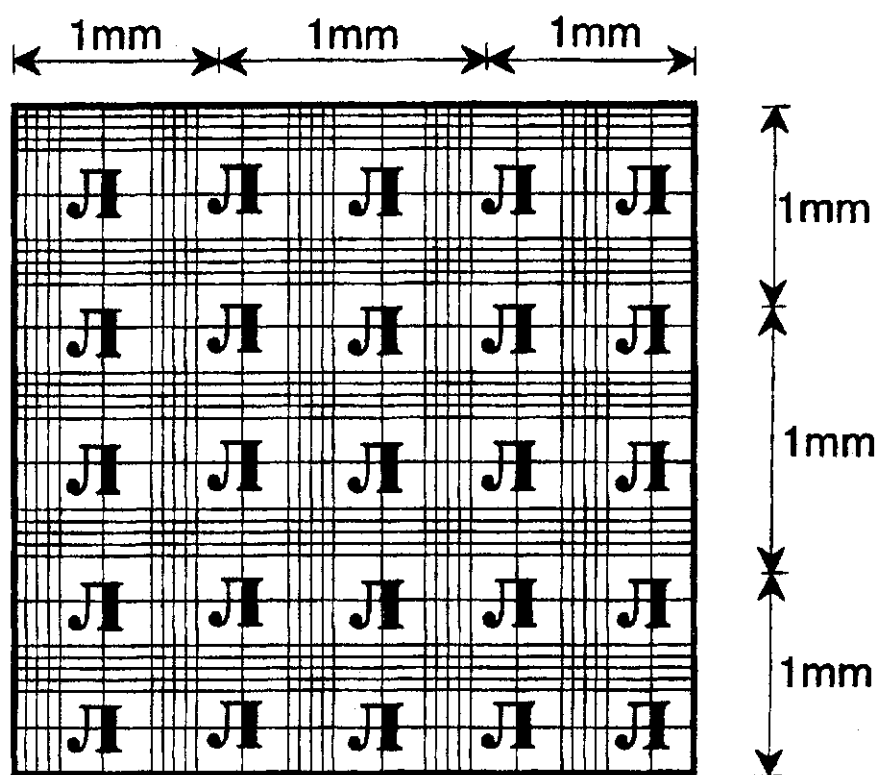
Лейкоцитларни камерада санашдаги асосий хатоликлар манбалари:

- Пробиркага олинган қон ва сирка кислотасини нотўғри нисбати;
- Сирка кислотасини юкори концентрацияси (5% дан кўп), бунда лейкоцитлар лизисга учрайди, бу натижани пасайишига олиб келади.;
- Намунани узок вақт 28°C дан юкори ҳароратда қолиб кетиши.

ЛЕЙКОЦИТЛАРНИНГ УМУМИЙ МИКДОРИ



ЛЕЙКОЦИТЛАРНИНГ УМУМИЙ СОНИ



- Тавсия этилган хисоблаш зонаси

Л

- Одатдаги хисоблаш зонаси

Меъёрий кўрсаткичлар

Лейкоцитлар **4,0 - 8,8 x 10⁹/л**

Клиник аҳамияти.

Кўрсаткичларнинг меъёрдан юқори бўлиши қўйидагиларга ишора қиласди:

- Нейтрофил лейкоцитоз: ўткир бактериал инфекция, тўқималарнинг шикастланиши ва геморрагия (қон кетиши).
- Лимфоцитоз: ўткир ёки сурункали бактериал ёки вирусли инфекция.
- Меноцитоз: сурункали бактериал, протозоа ва риккетсиоз инфекция.
- Эозинофилия: аллергик ўзгаришлар, паразитар инвазия, тери касалликлари.

Кўрсаткичларнинг паст бўлиши қўйидагиларга ишора қиласди:

- Лейкопения: асосан нейтропениядан иборат бўлади. Нейтропения ва тромбоцитопения қизил суяк кўмигининг касалликлари ёки унинг фаолияти пасайишида, талоқ секвестрациясида ёки хужайраларнинг юқори деструкциясида (одатда антитаналар таъсирида) пайдо бўлиши мумкин.

Қон суртмаларининг морфологик текшируви

Материаллар

- Стерил ланцет ёки игна
- Пахта
- 70% ли этил спирти
- Пластик ноксимон пипетка
- Қирилмаган тоза буюм ойналари
- Четлари силлиқ ёйгич ойна (шлифланган)
- Мум қалам

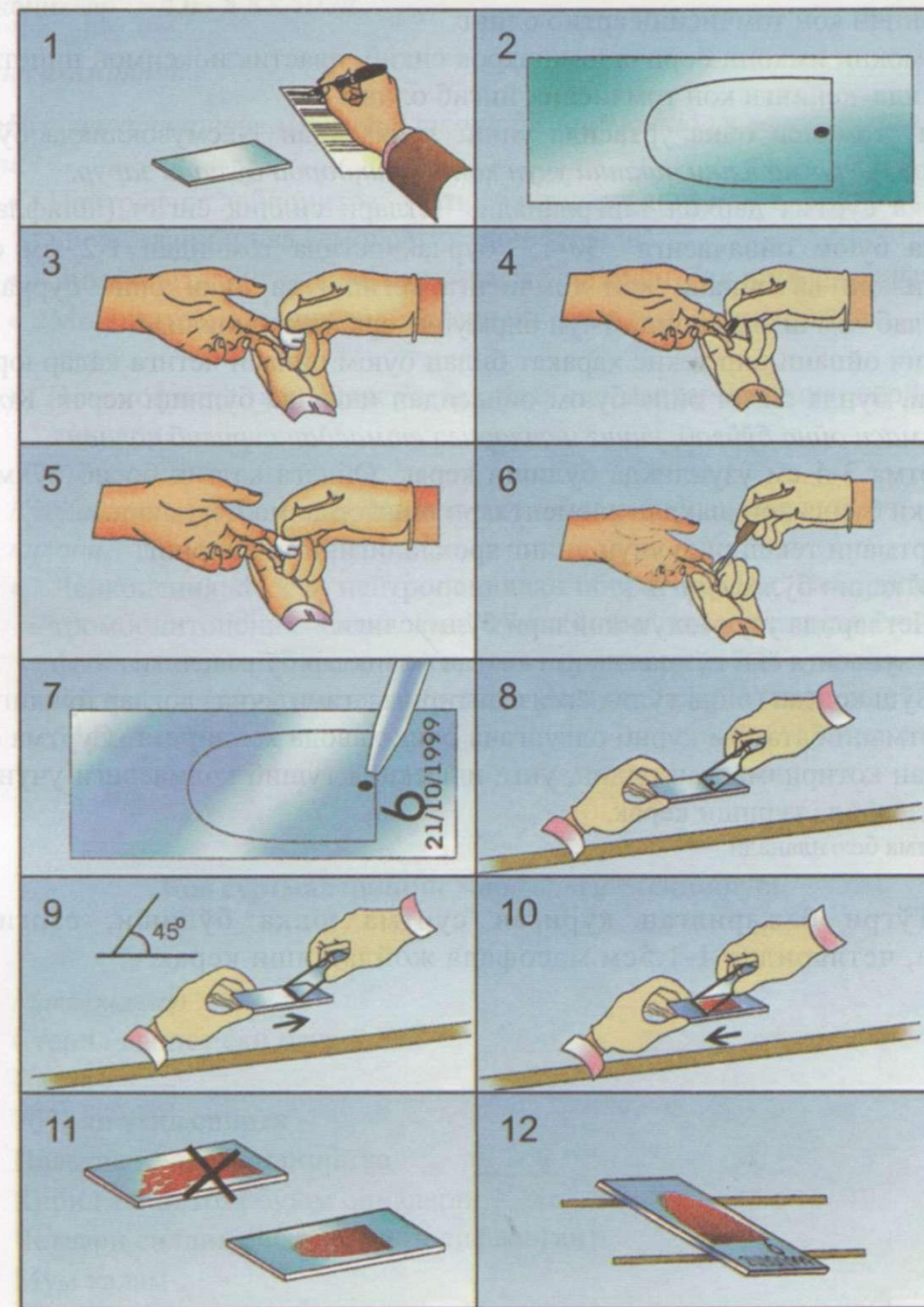
Суртмани буюм ойначасида тайёрлами техникиси.

1. Буюм ойналарига тартиб рақамлари куйиб чиқинг ва ойнанинг тартиб рақами беморнинг картасидаги рақамга тўғри келишига ишонч ҳосил қилинг.
2. Бармоқни спиртга хўлланган пахта билан тозалаб артинг ва қуригунча кутиб туринг.

3. Стерил ланцет қўлланг ва шу ланцетни қўлнинг учинчи ёки тўртинчи бармоғи юмшоқ жойининг ён томонига санчинг.
4. Биринчи қон томчисини артиб олинг.
5. Бармоқни имкони борича юмшоқроқ сиқиб, пластик ноксимон пипетка ёрдамида кейинги қон томчисини йигиб олинг.
6. Қон томчиси ойна ўртасида унинг чеккасидан 1-2 смузоқликда бўлиши керак. *Суртма яхши чиқиши учун қон оз миқдорда бўлиши зарур.*
7. Юпқа суртма дарҳол тайёрланади. Четлари силлиқ ёйгич (шлифланган) ойна буюм ойначасига $30-45^{\circ}$ бурчак остида томчидан 1-2 мм олдин қўйилади ва ойнани қон томчисига тегиши ва икки ойна бурчаклари бўйлаб томчи тарқалиши учун бирмунча орқага суриласди.
8. Ёйгич ойнани бир текис ҳаракат билан буюм ойнаси четига қадар юргизилади, бунда ёйгич ойна буюм ойнасидан ингичка бўлиши керак. *Қоннинг ҳаммаси ойна бўйлаб, унинг четларига етмасдан сурилиб қолади.*
9. Суртма 3-4 см узунликда бўлиши керак. Ойнага қаттиқ босиб бўлмайди, чунки бунда қон шаклли элементлари шикастланиши мумкин.
10. Суртмани текшириш учун унинг яроқлилигини текширинг:
 - У қалин бўлмаслиги
 - Четларида узуқ-юлук жойлари бўлмаслиги
 - Узунасига ёки кўндалангига кетган чизиқлар бўлмаслиги
 - Бўш қолган (ойна тўлиқ ёғсизлантирилмагани учун) доғлар йўқлиги.
11. Суртмани батамом қуриб олгунгача очик ҳавода қолдиринг. Суртма спирт билан қотирилмасдан олдин, унга инфекция тушиб қолмаслиги учун, хавфсиз жойда туриши керак.
12. Суртма белгиланади.

Тўғри бажарилган қуриган суртма юпқа бўлиши, сарғимтирилганда, четларидан 1-1.5 см масофада жойлашиши керак.

ЮПҚА СУРТМА ТАЙЁРЛАШ



Қон суртмаларини бүяш

Күпинча Романовский, Нохт (азур II) бүйича бүяшлар күлланилади. Суртмаларни тайёрлаш ва бүяш учун автоматик қурилмалар мавжуд бўлиб, улар шароитларни стандартлаштиришга ва препаратлар сифатини оширишга имкон беради.

СПИРТ БИЛАН ҚОТИРИШ (ФИКСАЦИЯ ҚИЛИШ)

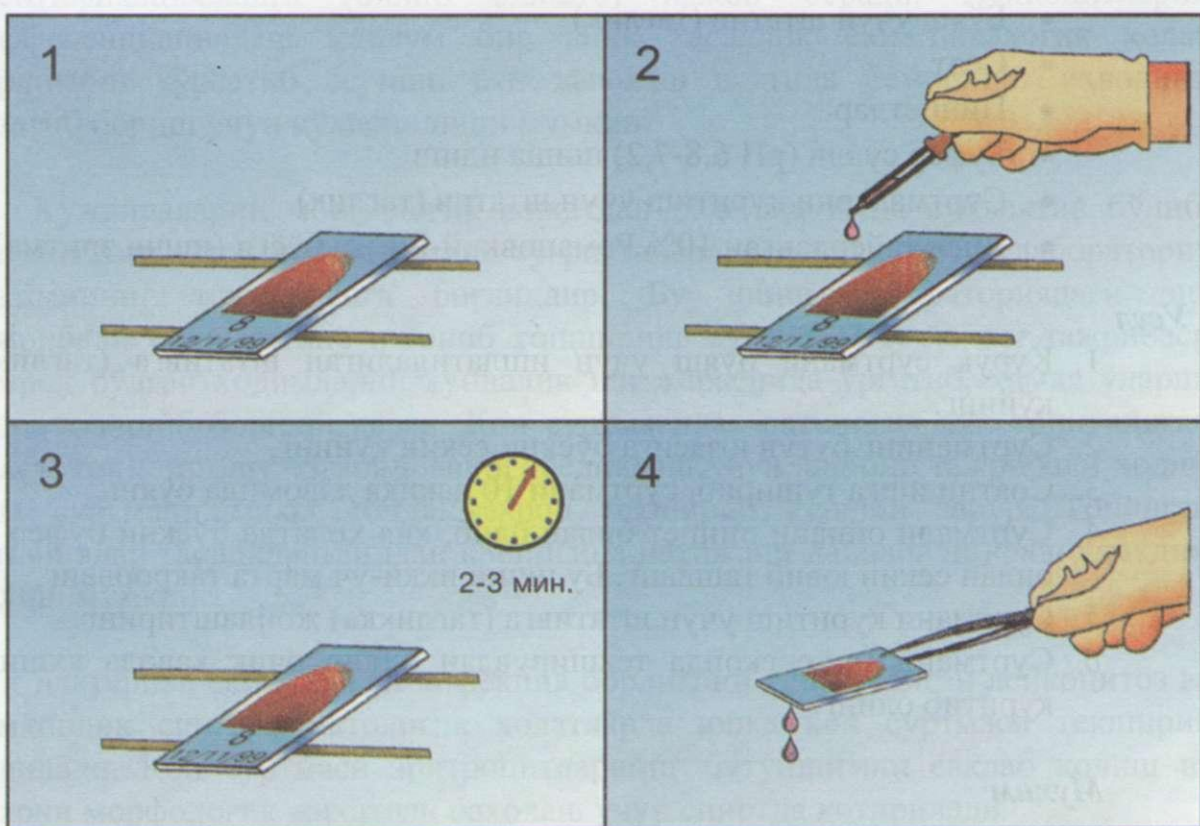
Материаллар

- Юпқа ва курук кон суртмаси
- Этил спирт солинган флакон – томизғич
- Бүяш учун таглик

Реактив:

- метил спирти (этил спирти ишлатилиши мүмкін).

СПИРТ БИЛАН ҚОТИРИШ (ФИКСАЦИЯ ҚИЛИШ)



Усул

Суртмани бүяш учун мүлжалланган таглика күйинг.

Суртмага икки-уч томчи спирт томизинг.

Суртма икки-уч дақықа давомида қотирилиши керак.

Суртмадан ортиқча спиртни қуйиб ташланг ва суртмани Романовский-Гимза бүёғи билан бүялгунгача, батамом қуриб олиши учун очиқ ҳавода қолдириңг.

Мұхым:

Спирт таркибіда сув бўлмаслиги керак, акс ҳолда у ҳужайраларни керакли шаклда қотирмайди. Жорий иш учун, спиртнинг бир қисмини қопқоқли флакон-томизгичга қуиб қўйинг.

ЮПҚА СУРТМАНИ РОМАНОВСКИЙ-ГИМЗА УСУЛИДА БЎЯШ

Материаллар

- Спирт билан қотирилган юпқа қон суртмаси
- Бўяш учун штатив (таглик)
- Соат
- Пинцетлар
- Буфер сувли ($\text{pH } 6,8-7,2$) шиша идиш
- Суртмаларни қуритиш учун штатив (таглик)
- Янги тайёрланган 10% Романовский-Гимза бўёғи (ишчи эритма)

Усул

1. Куруқ суртмани бўяш учун ишлатиладиган штативга (тагликка) қўйинг.
2. Суртманинг бутун юзасига бўёқни секин қўйинг.
3. Соатни ишга тушириб, суртмани 10 дақика давомида бўянг.
4. Суртмали ойнани пинцет билан олиб, қия ҳолатда бўёқни буфер сув билан секин ювиб ташланг. Бу ишни икки-уч марта такрорланг.
5. Суртмани қуритиш учун штативга (тагликка) жойлаштиринг.
6. Суртмани микроскопда текширувдан олдин очиқ хавода яхшилаб қуритиб олинг.

Мұхим

Лейкоцитар формуласи санашида буферли сув $\text{pH } 6,8-7,2$ ни ташкил қилиши керак.

Қон суртмасини текширув

- ❖ Қоннинг бўялган суртмаси аввал иммерсион объектив ($90\times$) ва $7\times$ ёки $10\times$ окуляр ёрдамида кўрилиши керак. $100\times$ катталаштиришдан фойдаланиш суртмада шунга мос ҳужайравий тақсимланиши, лейкоцитлар тахминий сонини баҳолашга имкон беради.
- ❖ Эритроцитларни текширувда уларнинг ўлчами, шакли ва таркибидаги ўзгаришларни аниқлаш мухимdir.

- ❖ Сўнг лейкоцитларнинг морфологияси ва уларни дифференциал санаш баҳоланади.

Лейкоцитларни дифференциациялаши

- ❖ Меъёрда қонда беш турдаги лейкоцитлар бўлади: *нейтрофиллар, лимфоцитлар, моноцитлар, базофиллар ва эозинофиллар*. Патологик ҳолатларда бошқа ҳужайралар, масалан, лейкоцитларнинг етилмаган шакллари ҳам топилиши мумкин.
- ❖ Қон суртмасини микроскопда текшириб қўриш лейкоцитлар ва эритроцитларнинг миқдорий ва морфологик тафсилотларини идентификациялашга (билиб олишга) имкон беради. Лейкоцитларни дифференциациялаш маълум бир аниқ касаллик ёки патологик ҳолат борлигини кўрсатиб бериши ёки даволаш вақтида беморнинг ахволини кузатиб бориш учун қўлланилиши мумкин.
- ❖ Ҳужайраларни морфологик жиҳатдан баҳолаш жуда субъектив бўлиб, кўп жиҳатдан қон суртмасининг тўғри тайёрланганлиги ҳамда лаборатория ходимининг тажрибасига боғлиқдир. Бу ишни лабораториядаги энг тажрибали ходимгагина ишониб топшириш мумкин. Шу ходим тажрибаси камроқ бўлган ходимларни кундалик иш жараёнида ўргатиб, ҳамда ўларни назорат қилиб бориши керак. Қон суртмасида патология кўп топиладиган бўлса, топилган шу ўзгаришларни тасдиқлаш учун яна бир тажрибали ходим ўша суртмани микроскопда такрор текшириб қўриши зарур. Топилган ўзгаришлар тасдиқланганидан кейингина натижани даволовчи врачга тақдим қилиш мумкин.
- ❖ Бактериал ёки вирусли инфекция борлигини кўрсатадиган лейкоцитоз ва камқонлик сингари патологик ҳолатларда юпқа қон суртмаси текшириб кўрилади. Қон суртмаси эритроцитларнинг бутунлигини сақлаб қолиш ва уларни морфологик жиҳатдан баҳолаш учун спиртда қотирилади.
- ❖ Қондан юпқа қилиб яхши суртма тайёрлаш учун муайян кўникма бўлиши керак. Қалин қатламли суртмалар четлари нотекис, ғадир-будир бўлиб, кўзга ташланади, уларда ётиқ ёки тик йўллар, чизиклар бўлади. Бундай суртмаларни текшириб, тасвиirlаб бериш жуда кийин, чунки эритроцитлар ўзгариб кетган, лейкоцитлар эса суртманинг четларига тўпланиб қолган бўлади. Суртмаларни тайёрлашда тоза буюм ойналаридан ва қонни суртиб ёйиш учун бир кирраси текис қилиб силликланган маҳсус ойнадан фойдаланиш керак.

- ❖ Суртманинг яхши бўялиши ва уни кўриб чиқиши ҳамда натижаларни хисобга олиш ишларини стандартлашни таъминлаш учун текширувга олинадиган қон миқдори ҳамиша бир хил бўлиши ва қон буюм ойнасининг доим бир хил жойига бир текис қилиб ёйилиши керак.
- ❖ Суртма тайёрлаш учун керакли қон миқдорини стандартлашнинг энг оддий усули кўп марта ишлатиладиган ноксимон шаклдаги пластик пипеткадан фойдаланишdir. Олинадиган қон миқдорини ана шундай пипеткалар билан назорат қилиб бориш осон, чунки буюм ойнасига тўғридан-тўғри бармоқдан олинадиган қон миқдорини назорат қилишнинг иложи йўқ. Лабораторияга сотиб олинадиган материаллар рўйхатига пластик пипеткаларни ҳам қўшиб қўйиш зарур. Ноксимон пластик пипеткаларни куруқ иссиқлик берадиган шкафда стериллаш мумкин эмас, чунки бунда полиэтилен эриб кетади, шунга кўра уларни хлорли оҳак ёки дезинфекцияловчи бошқа модда эритмаси билан юқумсизлантириш, ювиб, куритиш, кейин эса, стериллик талаб қилинмайдиган жойда яна ишлатиш мумкин. Олинадиган қон миқдорини стандартлаш учун ноксимон пластик пипетка ўрнига ичимлик ичишга мўлжалланган, бир марта ишлатиладиган кичик диаметрли найчадан ҳам фойдаланиш мумкин. Бундай найча ишлатилганидан кейин хавфсизлик техникасига амал қилинган ҳолда, йўқ қилинади.
- ❖ Ишлатиладиган қон миқдори ва буюм ойнасининг шу қон ёйиладиган соҳани аниқлаш учун андазалардан фойдаланиш ҳам суртма тайёрлашни стандартлашга ёрдам беради.

Текшириб кўриш мақсадида назорат тариқасида ишлатиш учун, лабораторияда соглом одамлар (расм 1.2.-1.6.) ва турли патологияси бор беморлар (расм 1.9-1.11) қонининг суртмалари бўлиши зарур.

ЛЕЙКОЦИТЛАР МИКРОСКОПИЯСИ

Лейкоцитар формулани санаш кўриш майдонида учраган барча лейкоцитларни алоҳида қайд қилишдан иборатdir.

Материаллар

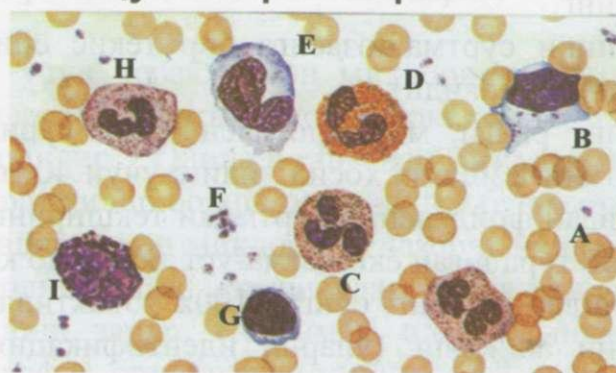
- Бўялган қуруқ суртма
- Лейкоцитларни санаш учун хисоблагиҷ
- 40x ва 100x (мойли иммерсия) объектив ва 10x окулярли микроскоп
- Иммерсион мой
- Линзаларни артиш учун ишлатиладиган газлама (текширув тугаганидан кейин иммерсион мойни объективдан кетказиш учун)

Усул

1. Суртмани кўздан кечиринг.
2. Суртманинг пастдаги учдан бир қисмига (учи яқинига) бир томчи иммерсия мойини томизинг.
3. Иммерсия мойини суртма юзасига бир текис ёйинг. (Иммерсия мойи қоплагич ойна ролини ўйнайди).
4. Ҳужайраларнинг ранги, морфологияси яхши кўринаётганига, уларнинг тегишлича тарқалганига ишонч ҳосил қилиш учун 40 марта катталаштирадиган (40x) объективдан фойдаланиб суртмани текширинг. Эритроцитлар бир - бирига озгина тегиб турадиган ёки устма-уст тахланиб қолган бўлиши керак.
5. Иммерсия мойидан қўшинг, сўнгра 100x объективдан фойдаланиб туриб ҳужайралар турини аниқланг (уларни идентификацияланг). Суртма яхши бўялмаган ёки нотўғри тайёрланган бўлса эритроцитлар морфологиясини баҳолашда ёки лейкоцитлар нуқсонларини аниқлашда айниқса эҳтиёт бўлинг.
6. Битта кўрув майдонни икки марта санамаслик учун суртмадаги ҳужайраларни тиккасига ёки бўйламасига навбат билан санаш усулидан фойдаланинг.
7. Суртмани энг қалин жойларини ўтказиб юборинг. Объектив суртманинг қалин қисмига тўғри келиб қолган бўлса, уни тескари томонга юргизинг.
8. Лейкоцитларни тизимли равишда аниқлаб боринг. Кон суртмасида шаклли элементлар бир ҳил тақсимланмайди, чунки лейкоцитлар ўзларининг физик хоссалари билан ажralиб турди. (ўлчами, оғирлиги, таранглиги ва бошқалар.)
9. Меъёрий ҳужайраларни тўғри таниб олишни ўрганинг. Шунда аномал лейкоцитларни аниқлай оладиган бўласиз. Суртма четларида кўпинча нейтрофиллар, моноцитлар, эозинофиллар, ўртасида лимфоцитлар жойлашади. Шунинг учун ойначани бир йўналишида ҳаракатлантириш керак.
- 10.Лейкоцитларни санашда эритроцитлар устма-уст тушиб қолмаган жойларда эритроцитлар морфологиясига аҳамият беринг
11. Патология ҳолатида 200дан кам бўлмаган ҳужайраларни текширинг, бунда кон ҳужайраларини сифат ўзгаришларига эътибор беринг.

Расм.1.1.

Қон суртмасида учрайдиган ҳужайралар



А Эритроцитлар

В Катта лимфоцитлар

С Нейтрофил сегментлар

Д Эозинофиллар

Е Моноцитлар

F Тромбоцитлар

G Лимфоцитлар

Н Таёқчаядролилар

I Базофиллар

Расм.1.2.

Коннинг меъёрий ҳужайралари



Микроскоп остида қон суртмаси

12.Кўзга қўринган хар бир лейкоцитни санаб, ҳисоблагичда қайд қилиб боринг, ҳужайралар сони 100 тага етиши билан ҳисоблагич ўз-ўзидан тўхтаб қолади.

13.Ҳамма натижаларни батафсил ёзиб олинг.

Эслатма:

1. Визуал дифференциал санашда З асосий хатолик манбаи бор: препаратда хужайраларни нотекис тақсимланиши, хужайраларни таний олмаслик ва статистика.

2. Одатдаги суртмада лейкоцитлар кўп микдорда препарат марказида эмас, балки кирраларида жойлашади.

Ёмон тайёрганланган ёки ёмон фиксацияланган ва бўялган суртма - хужайраларни таниш билан боғлиқ бўлган хатоликнинг асосий сабабидир.

Хужайраларни идентификациялаш

Лейкоцитларни идентификациялаш учун:

- Лейкоцитнинг катталигини эритроцитлар билан солиштириб кўринг.
- Лейкоцитнинг шаклини қайд қилинг.
- Ядросининг шакли, тузилиши ва ўлчамларини бутун хужайра майдонига нисбатан қайд қилинг.
- Ядросининг зичлигини (зичмаслигини) ва эгаллаган жойини (хужайранинг ўртасида ёки четки қисмларида жойлашганини) баҳоланг.
- Цитоплазмаси, жумладан, барча гранулаларининг ташки кўриниши ва рангини қайд қилинг.
- Ядронинг цитоплазмага бўлган нисбатини белгиланг.
- Қандай бўлмасин, бирор хилдаги вакуолалар (думалоқ ёки тухумсимон шаклдаги тиник танаачалар) бор - йўклигини аникланг. Булар бўялган ёки бўялмаган бўлиши мумкин.

Ушбу бўлимнинг охирида меъёрий ва энг кўп учрайдган аномал лейкоцитлар ва эритроцитлар идентификацияси келтирилган. Яхши рангли расмлар билан бойитилган гематология дарслиги хужайралар патологияси юзасидан батафсил маълумот олиш учун жуда фойдали бўлади.

Лейкоцитар формулани санашдаги меъёрий натижалар

Лейкоцитлар	
Сегмент ядроли нейтрофиллар	45-70 %
Таёқча ядроли нейтрофиллар	1-6 %
Лимбоцитлар	18—40 %
Моноцитлар	3-9 %
Эозинофиллар	0-5 %
Базофиллар	0-1 %

Клиник ахамияти:

1. «Чапга силжиш» -перефирик қонда етилмаган нейтрофил лейкоциттаридо бўлиши, купинча оғир бактериал инфекция борлигидан далолат беради.
2. «Ўнгга силжиш»- бу лейкоцитларнинг дегенератив ўзгариши (токсоген донадорлик, вакуолизация, гиперсегментация, пикноз ва ҳ.к) бактериал хамда вирусли инфекция борлигини кўрсатади.
3. Нейтрофилия, яъни нейтрофиллар сонини кўпайиши:
 - Бактериал инфекция
 - Аппендицит
 - Миелолейкоз борлигини кўрсатади
4. Лимфоцитоз, яъни лимфоцитлар сонини кўпайиши:
 - Вирусли инфекциялар
 - Кўк йўтал
 - Инфекцион мононуклеоз
 - Лимфолейкоз борлигини кўрсатади
5. Меноцитоз, яъни меноцитлар сонини кўпайиши:
 - Бруцеллёз
 - Сил касаллиги
 - Қорин тифи
 - Риккетсиоз инфекциялар
 - Меноцитар лейкоз
 - Ўткир ости бактериал эндокардит
 - Коллагенозлар борлигини кўрсатади
6. Эозинофилия, эозинофиллар сонининг кўпайиши:
 - Аллергия
 - Паразитар инфекциялар
 - Скарлатина
 - Эозинофил лейкоз борлигини кўрсатади

Лейкоцитларнинг морфологик тузилишига хос белгилар.

A. Меъёрий лейкоцитлар

1. **Нейтрофил** (полиморф ядроли лейкоцит, яъни ядрои ҳар хил шаклда бўладиган лейкоцит)
 - Четлари аниқ билиниб турадиган йирик ҳужайра, 12 – 15 микрон.

- Ядроси ингичка бўйинчалар билан туташган 2 – 5 бўлакдан иборат, бу бўйинчалари ядро мембранасидан ҳосил бўлган.
- Ядро хроматини тўқ бинафша рангда бўлиб, парчалар ҳосил қиласди.
- Цитоплазмаси мўл, озгина пушти тусда бўлиб, майда пуштисимон-бинафшаранг доналари бор.

2. Таёқча ядроли нейтрофил лейкоцит.

- Бу етилмаган нейтрофиллардир.
- Ядроси тақа, гардиш ёки айланана шаклида.
- Ядроси бўлакларга бўлинмаган.
- Ядросининг четлари арасимон шаклда бўлади.
- Цитоплазмаси мўл

3. Катта лимфоцит (расм 1.3.)

- Думалоқ ёки ногўғри шаклда, 10 – 15 микрон.
- Ядроси тухумсимон ёки думалоқ, хужайранинг бир томонига сурилган бўлиши мумкин.
- Цитоплазмаси мўл, оч кўк рангда.
- Анча йирик бўладиган тўқ кизил рангли бир нечта доналари бор

4. Кичик лимфоцит (расм 1.3.)

- Доимий ўзига хос кўринишга эга, кичикрок думалоқ хужайра, 7 – 10 микрон.
- Ядроси катта, одатда бутун хужайрани эгаллаб туради.
- Ядро хроматини тўқ бинафша рангда ва зич.
- Кўзга кўринадиган цитоплазмаси жуда кам, кўк рангда, одатда донала-ри бўлмайди

Кам учрайдиган ёки аномал лейкоцитлар

1. Атипик лимфоцит

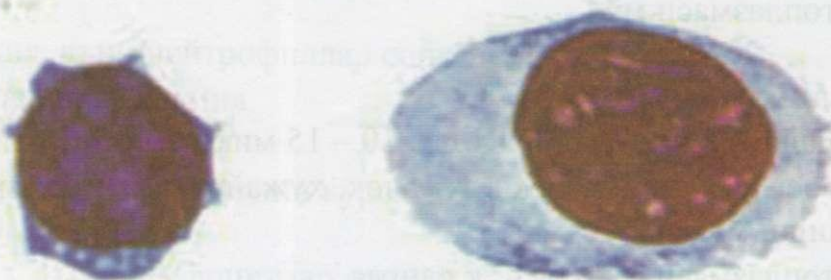
- Ногўғри шаклли хужайра, ўлчамлари ҳар хил, аммо одатда катта, 12 – 18 микрон бўлади.
- Ядроси думалоқ ёки ногўғри шаклда.
- Цитоплазмаси тўқ-кўк рангда, четлари меъёрий хужайрадагидан кўра тўқроқ бўлади.
- Вакуолалари бўлиши мумкин.

Қондаги атипик лимфоцитлар:

- Вирусли инфекция, масалан, инфекцион мононуклеоз
- Сил касаллиги
- Оғир безгак борлигига ишора қиласди

PacM 1.3

Лимфоцитлар



Кичик лимфоцит

Катта лимфоцит

Рисм. 14. Монопит

Моноцитлар

-

кичикроқ вакуоллари ҳам кўзга ташланиши мумкин

- Нотүғри шаклда бўладиган энг йирик лейкоцитар ҳужайра, 15 – 25 микрон

- Ядроси бўлакларга бўлинган (буйракка ёки тақага ўхшаб кетади), зичлиги кам.

- Цитоплазмаси ту-
тунсимон тузилишда, кул-
ранг-зангори тусла

- Йирик вакуоллари ҳам, кичикроқ вакуоллари ҳам кўзга ташланиши мумкин

Эозинофиллар



Расм. 1.5 Эозинофил

- Каттагина думалок хужайра, 12 – 15 микрон.
- Ядрои одатда икки бўлакдан ташкил топган.
- Цитоплазмаси гранулалар билан тўла.
- Хужайранинг кўп қисмини қоплаб турадиган кизил-қовоқ рангдаги гранулалар бор

Базофиллар



Рис. 1.6. Базофил

- Думалоқ шакли хужайра, 11 – 13 микрон.
- Гранулалари туфайли ядросини кўриш кийин.
- Цитоплазмаси кўриниб турди ва унда гранулалар бўлади.
- Қора-кўк тусли бир талай иирик гранулалари бор.

2. Кўп сегментланган (гипер сегментланган) нейтрофил

- Эски нейтрофил.
- Одатда меъёрий нейтрофилдан кўра каттароқ бўладиган хужайра.
- Ядросида меъёрий нейтрофилдагидан кўра кўпроқ - 5 – 10 бўлак бўлади.

– Цитоплазмаси одатдаги күринища
Конда гиперсегментланган нейтрофиллар борлиги:

- Витамин В₁₂, ёки фолат кислотаси етишмаслигига алоқадор камқонликга ишора қиласы.

3. Плазматик хужайра

- Думалоқ ёки тухумсимон шаклда бўладиган хужайра, 12 – 15 микрон.
- Ядроси думалоқ, эксцентрик равишда жой олган.
- Хроматини зич ва кўпинча шаклан «ғилдирак»ка ўхшаб кетади.
- Цитоплазмаси тўқ-кўқ рангда бўлиб, ядроси оч тусли гардиш билан ўралган.

Конда плазматик хужайралар борлиги:

- Қизамиқقا
- Сил касаллигига
- Вирусли ва бактериал инфекцияларга ишора қиласы

4. Бласт хужайра

- Думалоқ ёки тухумсимон шаклдаги йирик хужайра, барча лейкоцитларнинг энг етилмагани.
- Ядроси катта, йирик хужайранинг деярли бутун майдонини эгаллаб тураси.
- Ядросида 1 – 5 та ядрочаси бўлади.
- Цитоплазмаси тўқ-кўқ рангда, ядроси атрофида оқиши гардиши бор.

Кон суртмасида бласт хужайраларининг бўлиши:

- Лейкемия борлигини кўрсатади

Етилмаган гранулоцит

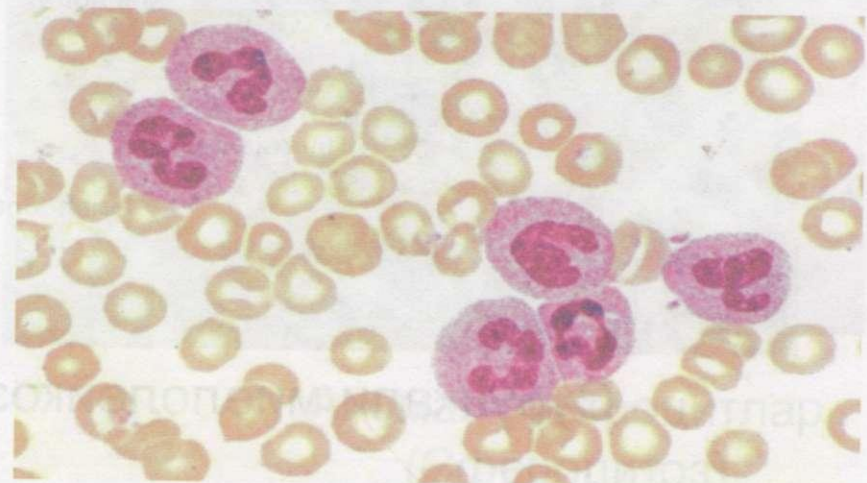
- 12 – 18 микрон.
- Ядроси битта, бўлакларга бўлинмаган, ранги тўқ қизил тусдан тўқ бинафша рангача.
- Цитоплазмаси оч зангори ёки пушти рангда.
- Пушти бинафша ранг ёки тўқ қизил тусли бирталай йирик гранулалари бор.

Етилмаган гранулоцитлар:

- Инфекцион ёки йирингли яллиғланиш касаллиги.
- Оғир инфекцион жараён борлигидан (себсис, перитонит) далолат беради

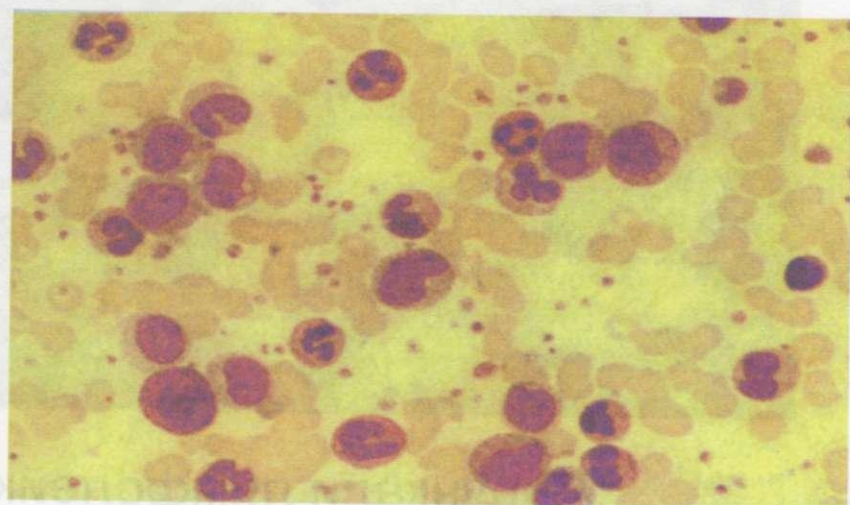
Расм 1.7.

Гранулоцитлар



Расм 1.8

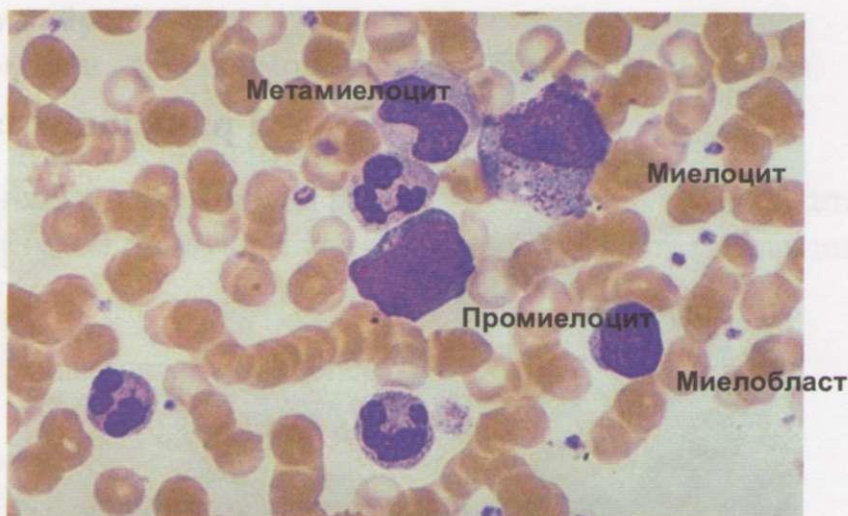
Тромбоцитлар



— Цитоплазмасы салғадын күримнің да
да гиперсегментланған цитогранулар борпынде

Расм 1.9.

Патологик ұжайралар



Сурункали миелолейкоз

Дұмалоқ сөз түрлөрінде миелолейкоз өзінде ұжайра, беруга
лейкомизиарияның әнг өткімдігінде.
Ядроқұтақта, йорғық жүйенінде де олар бутын майданнан өзінбіт
рады.

Ядроқұтақ I – V-ти клеткалардың бүтінде.

Расм 1.10

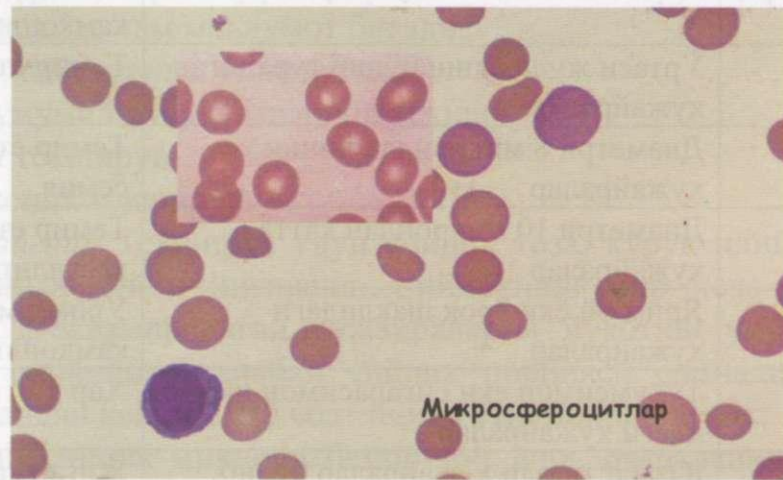
Цитоплазмасы түк түк ранида, ядроқұтақтарыда оқынғаралық болар.



Сурункали лимфолейкоз

Жер инфекцион жарасы борлығынан (бактерия, вирус) отынан қалыптанған.

Расм 1.11



Аномал эритроцитлар (Сферацитоз)

ЭРИТРОЦИТЛАР МОРФОЛОГИЯСИ

Меъёрий эритроцитлар

- Диаметри 6 – 8 микрон келадиган кичикроқ хужайра.
- Шаклан икки томони ботик дискка ўхшайди.
- Ранги оч пуштидан малласимон жигарранг тусгача, четлари анча тўқроқ бўлиб кўринади (гемоглобини кўпроқ бўлади).
- Бу ядросиз хужайрадир. Унда ядро қолдиклари ҳам, хужайра киритмалари ҳам бўлмайди

Аномал эритроцитлар

Хужайралар	Таърифи	Касаллик
Анизоцитлар	Хар хил катталикдаги ҳужайралар	Камқонликлар
Пойкилоцитлар	Хар хил шаклдаги ҳужайралар	Миелофиброз, камқонликнинг оғир тури
Гипохром ҳужайралар	Ўртаси жуда оқиши бўлиб турадиган ҳужайралар	Темир етишмовчилиги
Микроцитлар	Диаметри 8 микрондан кичик ҳужайралар	Темир етишмовчилиги, талас- семия
Макроцитлар	Диаметри 10 микрондан катта ҳужайралар	Темир етишмовчилиги, жигар касаллиги
Ўроқсимон ҳужайралар	Ярим ой ёки ўрок шаклидаги ҳужайралар	Ўроқсимон ҳужайрали камқонлик
Овалоцитлар	Тухумсимон еки сигарасимон шак- лдаги ҳужайралар	Хар хил камқонликлар
Акантоцитлар	Юзаси тишли ҳужайралар бўлиб, тартибсиз жойлашган кам сонли ўсимталари бор	Жигар касаллиги, спленэкто- мия, липопротеинлар алма- шинувининг бузилиши
Эритробластлар	Тўқ бинафша ранг тусли катта ядро- си бўладиган ҳужайралар	Гемолиз, спленэктомия
Эхиноцитлар	Юзаси тишли ҳужайралар бўлиб, учи тўқмоққа ўхшаб кетадиган бир- талай спикулалари бор	Уремия, бирдан қон йўқотиш, меъда раки, жигар касаллиги, томир ичидаги қолиши синдроми
Дакриоцитлар (ёшсимон ҳужайралар)	Кўз ёши томчиси шаклидаги ҳужайралар.	Баъзан хар хил камқонликлар ва талассемия
Шизоцитлар	Эритроцит бўлаклари	Гемолитик камқонлик, томир иҷидаги қолиши синдроми.
Базофил доналар	Цитоплазмадаги бинафша ранг гра- нулалар	Витамин етишмаслиги, қўргошиндан захарланиш
Сферацитлар	Марказида оқиши дод бўлмаслиги	Гемолитик камқонлик
Нишенсимон эритроцит	Айланаси оқиши бўлиб ўртаси қорайиб турадиган ҳужайра	Гемоглобинопатиялар, темир танқислиги, жигар касаллиги
Стоматоцитлар	Ўртасида тухумсимон ёки тўғри бурчак шаклида оқариб турадиган жойи бўладиган ҳужайралар	Электролитлар мувозанати- нинг бузилиши
Хоэлл-Жолли танаҷалари	Цитоплазмада тўқ қизил ёки би- нафшаранг ядро бўлаклари бўлиши	Гемолитик камқонлик, силе- нэктомия, мегалобласт камқонлик
Паразитли ҳужайралар	Хар хил даврдаги паразитлар	Безгак

2. СИЙДИК УМУМИЙ ТАХЛИЛИ.

Сийдикни текширув нафақат буйраклардаги, сийдик ажратиш тизими-даги патологик жараён характери ва ифодаланганлиги ҳақида, балки бошқа органлар ҳолати ҳақида ҳам маълумот беради.

Сийдик умумий таҳлили ўз ичига олади:

1. сийдик умумий хусусиятларини текширув;
2. кимёвий текширув
3. микроскопик текширув.

Сийдикни йигини. Текширув учун сийдик тоза, қуруқ идишга, жинсий аъзолар таҳоратидан кейин йигилади. Сийдикнинг бир неча миллилитри унитазга уретра десквамирланган ҳужайраларни йўқотиш учун тўкилади. Текширув учун биринчи эрталабки сийдик порцияси олинади. Текширув сийдик ажратилгандан кейин 1-1.5 соат ичидаги ўтказилиши керак.

Ажратилган сийдик миқдори bemornining ёши, овқатланиш характери, суюқлик ичиш режими ва сийдик ҳосил қилувчи тизим ҳолатига боғлиқ. (табл. 2.1)

Табл.2.1

Ёши	24 соат ичидаги сийдик миқдори мл да	Ёши	24 соат ичидаги сийдик миқдори мл да
Янги туғилган	0-60	Катталар:	
10 кун	106-320	Эркаклар	1000-2000
1-5 ёш	600-900	Аёллар	1000-1600
5-10 ёш	700-1200		
10-14 ёш	1000-1500		

Кунлик диурезни 2 литрдан ортиб кетиши полиурия деб аталади. Камайиши (500млдан кам) – олигурия. Умуман сийдик ажралмаслиги анурия деб номланади.

С и й д и к р а н г и: Сийдикнинг меъёрий ранги катталарда ва катта ёшдаги болаларда унинг концентранганлигига боғлиқ бўлади ва тўқ сарик рангдан то сомондек сарик ранггача ўзгаради. Концентранган ва нордон сийдик тўқроқ бўялади ва кам миқдорда ажралиб, юқори нисбий зичликка эга бўлади - **гиперхромурия**. Оч бўялган сийдик паст нисбий зичликка, кам нордон ёки нейтрал реакцияга эга бўлиб, кўп миқдорда ажралади (физиологик полиурия) - **гипохромурия**. Рангга нисбий зичлик таъсир қиласи – юқори нисбий зичликда сийдик тўқ рангга бўялади. Турли алмашинув маҳсулотлари қўшилмалари ёки дори воситалари сийдик рангини ўзгартириши мумкин.

Физиологик гипохромурия полиурияда, күп міқдорда сув ичганда, сийдик ҳайдовчи воситалар қабул қылганда кузатилади.

Физиологик гиперхромурия кам суюқлик ичганда, күп терлаганда бўлиши мумкин. Олигурияда гиперхромурия шишлар пайдо бўлганлиги, транссудат ва экссудатлар, диспептик бузилишларда, иситмалашда, димланган буйракда кузатилиши мумкин. Кескин гиперхромурия гемолитик ҳолатларда бўлади. Кон ва қон пигментлари тушганда сийдик қизил рангда бўлиши мумкин. «Пиво» рангидаги сийдик паренхиматоз сарикликда кузатилиши мумкин. Сутдек оқ сийдик буйракни ёғли дистрофиясида, нефротик синдромда, шунингдек, йирингли сийдикда, фосфатурияда бўлиши мумкин.

Тиниқлиги: Меъёрий сийдик тиниқ ва фақатгина турганда бироз хирадашиби мумкин. Сийдик тиниқлиги тўлиқ ва нотўлиқ бўлиши мумкин. Тиниқ, кам лойқаланган ва кескин лойқаланган сийдик фарқланади. Сийдикнинг лойқаланиши тузлар, шиллиқ ажралиши, күп міқдорда шаклли элементлар, бактерия, ёғларни бўлиши билан боғлиқ. Лойқадан центрифугалаш билан халос бўлиш мумкин. Тузли лойқаланишини ишкорлар ва кислоталар қўшиб йўқотиш мумкин. Бактериал лойқаланишда сийдик маҳсус фильтрлар ёрдамида фильтрланади, ёғли лойқаланишда эса эфир, хлороформ қўшилади. Лойқаланиш характеристи чўкмани микроскопик текширганда аникланади.

Нисбий зичлиги: 1,000 дан 1,050 гача бўлинган урометр билан аникланади. Текширилаётган сийдик цилиндрга қуйилади (цилиндр диаметри урометр диаметридан 1-2 см га катта бўлиши керак). Кўпик ҳосил бўлишини одини олиш учун сийдик аста – секин цилиндр деворлари бўйлаб қуйилади. Куруқ урометр сийдикка секин туширилади. Урометр тебранишлари тўхтагандан кейин пастки мениск бўйича кўрсаткич аникланади.

Нисбий зичлик 1 л сийдикда эритилган моддалар міқдорига боғлиқ. Оддий овқатланишда нисбий зичлик сутка давомида кенг миқёсда ўзгариши мумкин. Катта одамда сийдик эрталабки порциясида нисбий зичлик 1,015-1,025 оралиғида бўлиши мумкин.

- янги туғилганларда 1,018гача,
- 5 кунликдан икки ёшгача – 1,002-1,004,
- 2-3 ёшда 1,010-1,017,
- 4-5 ёш 1,012-1,020,
- 10 ёшдан 1,011-1,025 га тенг.

Нисбий зичликнинг камайиши кўп суюқлик ичганда, сийдик ҳайдовчи воситалар қабул қылганда кузатилади. Кескин камайиши – қандсиз диабет (1,001- 1,004), сурункали буйрак касалликлари, ўткир буйрак етишмовчилиги, амилоидоз, поликистозда кузатилади.

Нисбий зичликнинг ошиши қуруқ овқатлар еганда, иситмалаш, кўп терлаганда, кандли диабет, нефротик синдром, шишлар, транссудатлар, экссудатлар ҳосил бўлганда кузатилиш мумкин.

СИЙДИКНИ ТЕКШИРИШДА ДИАГНОСТИК ТЕСТ-ТИЛИМЧАЛАРДАН ФОЙДАЛАНИШ

Тез, қўлланилиши оддий ва шу билан бирга аниқ текширувларни ўтказиши учун тиббиёт амалиётида сийдикнинг турли компонентларини яrim микдорий аниқлаш учун диагностик тилимчалар қўлланилади. Диагностик тилимчалар турли шароитларда бемор шифокор қабулида бўлганда ўтказилиб, кимёвий реагентларни қўллашни инкор қилиб, лаборантнинг ишчи вақтини тежашга имкон беради.

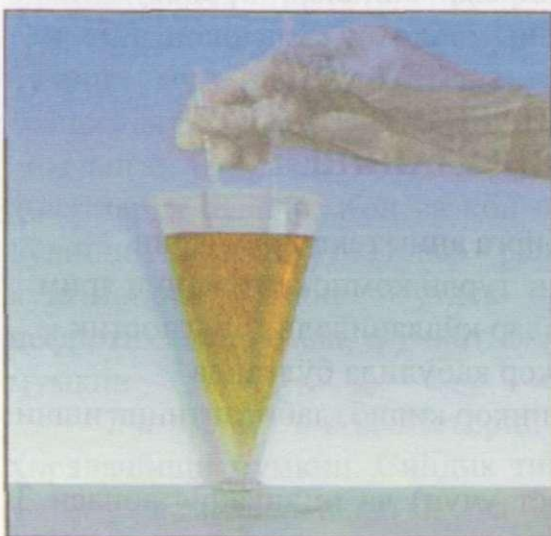
Монофункционал тилимчалар (бир тест учун) ва индикация зонаси 3 дан 10гача бўлган кўп функционал тилимчалар мавжуд.

Тилимчалар билан ишиланганда қуйидаги қоидаларга риоя қилиши талаб этилади:

1. Кутилар жипс ёпилган бўлиши керак.
2. Кутилар хона ҳароратида қуруқ жойда сақланиши керак.
3. Тилимчаларни ёруғ нур, юқори ҳарорат ва кимёвий парланишлардан сақлаш керак.
4. Реагент зоналарга бармоқ билан тегиш мумкин эмас.
5. Иш ҳажми учун керак бўлган тилимчалар микдори олинади, колганлари жипслаб ёпилади.

Таҳлил ўтказилаётганда тилимча қутидан олинади, кўрсатмада кўрсатилиган маълум вақтга яхшилаб аралаштирилган сийдикли идишга солинади. Тилимча олинади, сийдикнинг ортиқча микдори идиш четларида қолдирилади ва экспресс усулга қўшиб бериладиган рангли шкала билан солиширилади.

СИЙДИК ТЕКШИРУВНИНГ ЎТКАЗИШ ЖАРАЁНИ:



Текширув учун тоза, қурук идишга йигилган эрталабки сийдикнинг иккинчи порцияси ишлатилиши керак. Таҳлил сийдик йигилгандан кейин 2 соат ичиди ўтказилиши мақсадга мувофик. Яхшилаб аралаштирилади.

Пеналдан тилимча олинади.



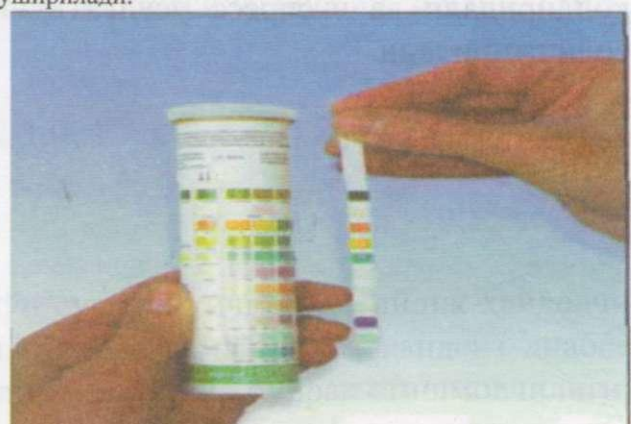
Пенал ёпилади



Тилимча текширилаётган сийдикка 2-3 сонияга туширилади.



Тилимча олинади ва сийдик қолдиги идиш четига артилади (идентификация зонасига тегизмасдан)



Баҳолаш кўлланмада кўрсатилган вактдан кейин этикеткадаги рангли шкалага солиштириб ўтказилади.

Тест-тилимчалар билан аниқланадиган сийдик таҳлили

1. pH

Усул принципи

Тилимчалар реагент зонаси таркибида кўк бромтимол, кислота-ишқор индикатори бўлиб, у рангини pH 5-9 диапазонда ўзгарганда олов рандан сариқ ва яшил орқали кўкгача бўйяди.

Кислоталик шкаласи:



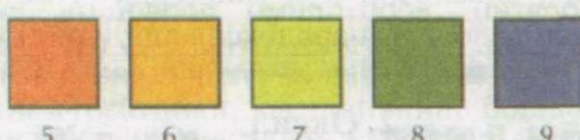
Янги сийдик меъёра кучсиз кислотали реакцияга эга бўлади (pH 6,0 атрофида). Сергўшт овқат сийдикдаги pH кўрсаткичининг кўпроқ кислотали томонга ўтишига сабаб бўлади. Таркибида ҳайвон оқсиллари кам, сабзавот ва мевалар кўп бўладиган овқат сийдикнинг ишқорланишига олиб боради.

Ёт омиллар таъсири ва сезирлиги

Индикатор шкала ранги билан pH кўрсаткичини 0,5 бирликгача аниқликда ўлчаш мумкин. Натижалар ёт моддалар борлигига қараб нордон ёки ишқорий томонга силжиши мумкин.

Тестни баҳолаши

Тилимча реактив зonasининг ранги текширилаётган сийдик pHiga қараб ўзгаради. Реактив зона ранги тилимча синамадан олиниши билан рангли шкала билан солиштирилади. Шкаланинг алохидада катакларининг ранги pH 5 - 6 - 7 - 8 - 9 кўрсаткичларига тўғри келади. Агар реактив зона ранги икки рангли катак ўртасида бўлса, унда натижа бутун кўрсаткичлар ёки 0.5 бирлик диапазонида оралиқ кўрсаткичларда кўрсатилиши мумкин.



Патологияси

Сийдик реакциясининг кислотали (pH нинг меъёрий кўрсаткичдан паст) бўлиши:

- Овқатда гўшт кўплигини

- Ацидоз ва/ёки қандли диабет борлигини (дори-дармонлар билан ростглаб турилмаётган бўлса) кўрсатади.
- Ўткир ва сурункали буйрак касалликлари, ҳарорат кўтарилиши, фенилкетонурия ва бошқалар

Сийдик реакциясининг ишқорий (рН нинг меъёрий кўрсаткичдан юқори) бўлиши:

- Овқатда мева ва сабзавотлар кўп, ҳайвон оксилилари камлигини
- Сийдик йўлларида инфекция борлигини, сурункали уретритлар, циститларда бактериал аммиакли бижғиши ҳисобига, шишлар, транссудатлар, экссудатлар сўрилиши, меъда ва 12 бармоқли ичак яра касаллиги билан оғриган беморларда қайт қилиш, тез-тез ошқозон ювишларда
- Буйрак тошлари (фосфатлар, кальций карбонат) ҳосил бўлаётганини кўрсатиши мумкин.

2 - Жадвал. Патологик ҳолатларда қон ва сийдик реакцияси ва рНининг ўзгариши

Сийдик реакцияси ва рНи	Патология (касаллик):
Нордон рН 5,0-6,0	диабет (кома олди ҳолати, кетоацидотик кома), иситмалаш, очлик, буйрак етишмовчилиги, буйрак сили, лейкозлар
Ишқорий рН 8,0-9,0	цистит, пиелит, гематурия, қусиши ва ич кетганда, экссудат ва транссудатлар сўрилганда, сода ва минерал сувлар қабул қилганда
Ишқорий рН 8,0-9,0	гиперхлоремик ацидоз, буйрак тубуляр ацидози, сийдик йўллари сурункали инфекциялари- сийдикдаги азот сақловчи моддаларни аммиаккача бактериал парчаланиши
Нордон рН 5,0-6,0	гипокалиемия, алкалозни кўп миқдорда NaClни вена ичига юбориш билан даволаш (парадоксал ацидурия)

2. Оқсил

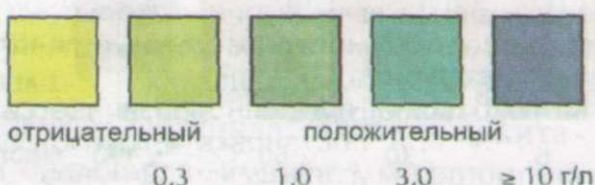
Плазма оқсилларидан кўпчилигининг молекулалари ҳаддан ташқари иирик бўлиб, буйрак коптокчалари мембранныдан ўта олмайди. Шу мембрана орқали ўта оладиган майда молекулалар меъёрда қайта сўрилиб кетади. Меъёрий сийдикда фақат оқсил излари (24 соат давомида 0,15 г дан кам) бўлиши мумкин, шунга кўра оқсилни текшириш учун кўйиладиган стандарт синамалар бундай миқдорларни аниқлаб берга олмайди. Протеинурия, яъни

сийдикда меъёрдан кўпроқ миқдорда оқсил бўлиши, буйрак касалликларидан дарак берадиган муҳим кўрсаткичdir.

Сийдик билан оқсил экскрециясининг кучайиши, **протеинурия**, буйракларнинг деярли барча патологиясида учрайdi.

Тестни баҳолаши

Реактив зона ранги ўзгарган ҳолда тест мусбат ҳисобланади. Сийдикда альбумин миқдорига қараб реактив зона яшил рангдан кўк ранггача ўзгариши мумкин. Оқсилнинг миқдорини аниқловчи бу ранглар баъзи зоналари альбумин миқдорига мос келувчи: 0,3; 1,0; 3,0 ва 10,0 г/л рангли шкала билан солиштирилади. Агар реагент зонанинг ранги шкаланинг икки катаги орасида бўлса, у ҳолда натижа шкаладаги рангга кўпроқ мос келадиган зона буйича аниқланади.



3. Глюкоза

Қонда ва организм хужайраларида глюкоза миқдори гомеостазнинг асосий омилларидан бири ҳисобланади. У ичак, жигар, буйрак, ошқозон ости бези, буйрак усти бези, ёғ тўқимаси ва бошқа аъзоларни маълум даражада ушлаб туради.

Сийдикда глюкозанинг физиологик миқдори жуда паст, соғлом одамларда 0,06 дан 0,083 ммоль/л гача бўлади. Сийдикда глюкозанинг бундай паст концентрацияси кўпгина усусларнинг сезирлик поғонасидан паст деб ҳисобланади. Бу сийдик билан глюкоза фақатгина патологик ҳолатларда ажralиб чиқади деб ҳисоблашга асос бўлади. Шу билан бирга, сийдикда глюкозанинг миқдори физиологик даражадан паст бўлиши ёки умуман бўлмаслиги - бактериал инфекция - бактериуриянинг кўрсаткичidir.

Патологик глюкозурия – сийдик билан глюкозанинг кўп миқдорда ажralиши (бир литр сийдикда глюкоза миқдори 0,3 - 0,5 г/л дан бир неча граммгача), бирор бир патология билан кечади.

Қандли диабетни эрта аниқлаш мақсадида ўтказилган ахолининг ялпи текширувлари шуни кўрсатдики, касалликнинг бошланғич босқичлари бирор - бир яққол ифодаланган симптомларсиз кечади. Турли баҳолашлар буйича қандли диабет 30%дан то 50%гача бўлган ҳолатларда аниқланмасдан қолади.

Метаболик синдром ва қандли диабет учун хос бўлган симптомлар пайдо бўлган одамларда чукур текширувлар ўтказилиши керак. Алиментар глюкоза билан зўриқишдан кейинги глюкозурия аниқланганларнинг тахминан учдан бир қисми қандли диабет билан оғриганлиги тасдиқланган.

Шунинг учун соғлиқни саклаш тизими ривожланган барча мамлакатларда сийдикда қанд микдорини аниқлаш мұхим диагностик тестлардан бири ҳисобланади. Бу таҳлил клиник – диагностик лабораторияларда сийдикни текширувда мажбурий ҳисобланади.

Тестни баҳолаш

Тест реактив зонани ранги ўзгарганда мусбат ҳисобланади. Қанд миқдорига қараб синамадаги реактив зонанинг бошланғич сарық ранги кизғиш-жигарранг ёки жигарранг-қизил рангтacha ўзгаради. Миқдorий жа-воб илишлдаги референт рангли шкала билан солиширилған ҳолда олинади.

Бүйлгөн зоналар ранги қуидаги концентрацияларга түгри келади:

Агар реагент зонанинг ранги шкаланинг икки катаги орасида бўлса, бунда натижа шкаланинг рангли зонасига кўпроқ яқин бўлган ранги бўйича баҳоланади.



4. Кетон танаачалари.

Соғлом одамларда сийдик билан кунига 20-50 мг кетонлар ажралади. Одатдаги сифат синамалари (Легал, Ланге, Лестраде ва бошқалар) бу микдордаги кетонларни аниқлай олмайды. Сийдик билан күп микдорда кетонларнинг ажралиши кетонурия деб аталади.

Кетонурия углевод, ёғ ва оқсил алмашинувлари бузилгандан пайдо бўлади ва мухим клиник ахамиятга эга.

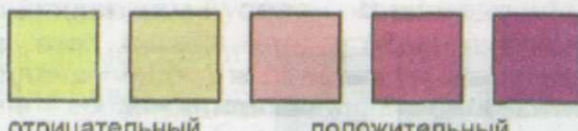
Кетонурия кичик ёшдаги болаларда очликда күчсизланиш фонида (токсикозлар, гастроэнтероколит, дизентерия ва бошқалар), шунингдек иситмалашда, алкоголли интоксикацияда, заҳарланишда, оғир кечувчи юкумли касалларда күзатылады.

Кетонурия операциядан кейин, катта механик мушак жарохатларида (краш-синдром) стресс гормонлари (катехоламин, глюокортикоидлар, глюкагон) билан чақирилған протеолиз фаоллашуви натижасида оксил парчаланиши, шу билан биргә Кребс циклидаги жараёнларни чегараланишдан икки углеродли бирикмаларни, жумладан, ацетил-КоАни түкимада тұпланиши билан тушунтириледі.

Тестни баҳолаш

Агар реактив зона ранги оқиши рангдан бинафша ранггача ўзгарса, натижада мусбат ҳисобланади. Бўялиш интенсивлиги текширилаётган суюклиқдаги кетон таналарининг микдорига пропорционалдир. Натижалар ярим микдорий йўл билан 1 дан 15 ммоль/л гача диапазонда белгиланган рангли шкала билан солиштирилган ҳолда баҳоланади. Агар реагент

зонанинг ранги шкаланинг икки катаги орасида бўлса, бунда натижа шкаланинг рангли зонасига кўпроқ яқин бўлган ранги бўйича баҳоланади.



1,5 3,0 7,5 ≥ 15 ммоль/л

5. Кон

Сийикда қон эритроцит (гематурия синдроми) ёки эритроцитлар парчаланиш маҳсулотлари (гемоглобинурия, сидеринурия синдромлари) бўлиши билан аниқланиши мумкин.

Гематурия.

Соғлом одамда сийикда битта –иккита эритроцитлар бўлиши мумкин. Соғлом одамларда кунига 1 миллионгача эритроцитлар ажралади, бу 1 мкл сийикда бир дона эритроцитга тўғри келади.

Микрогематурия – сийик ранги ўзгармаган, сийик чўқмаси микроскопиясининг чамаловчи усул билан (кўриш майдонида 5дан кўп эритроцитлар) ва самарали – миқдорий усулда (1 мл сийикда 1000 эритроцит ёки кунига 1000000 эритроцит) эритроцитлар аниқланиши.

Макрогематурия сийик бўялиши билан намёён бўлиб, сийик ранги эритроцитлар миқдорига қараб пушти, қизгиш, қизил, “гўшт сели” рангларида бўлиши мумкин. Микро-ва макрогематурия орасидаги чегара 1 л сийикда тахминан 0,5 мл қон (1 мкл сийикда 2500 эритроцит) бўлиши ҳисобланади.

Баъзи дори воситалари потенциал нефротоксик эффектга эга (аминогликозидлар, антибиотиклар, аналгетиклар, циклоспорин А, цитостатик препаратлар, уротропин, сульфаниламидлар).

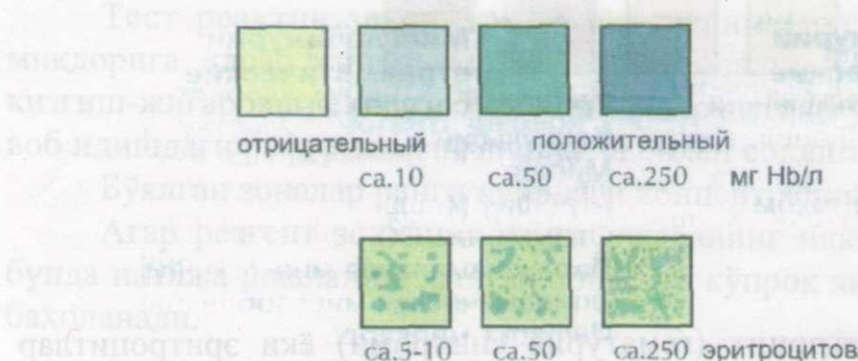
Тестни баҳолаши

Тестнинг мусбат натижаси реагент тилимчани рангини ўзгариши билан ифодаланади. Эркин гемоглобин бўлганда (гемоглобинурия ёки бирламчи эритроцитлар гемолизи) бутун реагент зона бир текис кўк ёки яшил рангга бўялади. Ўзгармаган эритроцитлар бўялмаган реагент зонадаги тўқ бўялган кўк – яшил нукталар ёки доғлар кўринишида (микрогематурия) ёки бутун зона бир текис яшил ёки кўк рангга бўялган бўлади (макрогематурия). Бўёқ индикатор шкала билан яrim миқдорий солиштириб баҳоланади, баъзи катаклар эритроцитлар ва гемоглобиннинг қуидаги концентрацияларига тўғри келади:

эритроцитлар: 10; 30; 60; 100 ва ундан кўп эритроцитлар/мкл

гемоглобин: 0,3; 1; 2; 3 ва ундан кўп мг/л

Агар реагент зонанинг ранги шкаланинг икки катаги орасида бўлса, бунда натижа шкаланинг рангли зонасига кўпроқ яқин бўлган ранги бўйича баҳоланади.



СИЙДИК ЧЎКМАСИНИ ТЕКШИРУВ

Буйраклар ва сийдик чиқариш йўллари касалликлари узок вақт ҳеч қандай белгиларсиз кечади. Сийдик таҳлили касалликнинг кардинал белгилари ҳисобланган лейкоцитурия, гематурия ва протеинурияни аниқлаш мақсадида ўтказилиб, бунинг учун клиник ва морфологик таҳлил зарурдир. Сийдикнинг умумий таҳлили мажмуасига сийдикнинг чиқарувчи йўллар буйрак касалликлари билан оғриган беморларда ва бошқа соматик касалликларда ўтказиладиган чўкма шаклли ҳамда кристалл элементларнинг морфологик текширувлари киради.

Сийдик чўкмасини текширув чамаловчи ва микдорий усуllар билан ўтказилади.

Чамалаш усули сийдикда касаллик белгилари борлиги ҳақида маълумот беради. Микдорий усуllар эса патологик ўзгаришларни ифодаланганлигини баҳолашга қаратилади ва сийдикнинг эрталабки порциясида ўтказилади

Сийдик чўкмасини тайёрлаш :

1. Центрифуга пробиркасига аралаштирилган сийдикдан 10-12 мл солинади;
2. 10-15 дақиқа давомида 1500-2000 та айланиш/дақиқа тезликда центрифугаланади.
3. Чўкма устидаги сийдик тезлик билан тўкиб ташланади. (пробирка ағдарилади);
4. Чўкма пипетка билан аралаштирилади
5. Чўкма томчиси буюм ойначаси устига томизилади ва устидан қоплағич ойна билан ёпилади.

Микроскопик текширув

Препарат кичик катталаштариш (окуляр 10x ёки бинокуляр 7x ёки 10x, объективлар 8x ёки 10x, 20x), сўнг - йирик катталаштиришда (окуляр 10x

ёки бинокуляр окулярлари билан, 7x ёки 10x ва 40x объективи билан) кўрилади. Шаклли элементлар (эритроцитлар, лейкоцитлар) бир неча кўриш майдонида микроскопнинг йирик катталаштирганда саналади. Жавоб кўриш майдонидаги хужайралар сонига қараб берилади (масалан, 10-15 кўриш майдонида), агар хужайралар кам бўлса - 0 - 2 кўриш майдонида.

Агар хужайра элементлари кўп ва кўриш майдонида уларни санаб бўлмаса, ундан ҳолда бланкда лейкоцитлар (эритроцитлар) кўриш майдонини куюқ қоплаган деб белгиланади.

Цилиндрлар каби шаклли элементлар кам жойлашганида текширувни микроскопнинг кичик катталаштиришида ўтказилади ва уларнинг препаратдаги сони кўрсатилади. (препаратда 2 цилиндр).

Агар цилиндрлар кўп бўлса, уларнинг сони кўриш майдонида, яъни микроскопнинг йирик катталаштиришида белгиланади. Эпителиал хужайралар (кўп қаватли ясси, ўтувчи, буйрак эпителийси), кристаллар каби элементлар учун микроскопнинг кичик катталаштиришидан фойдаланиб, “кўп”, “нисбатан кўп”, “кам” миқдорда баҳо бериш кўлланилади.

Муҳим:

Препаратни ҳамма чўкмани буюм ойнасига қўйган ва қоплағич ойнаси ёпмаган ҳолда тайёрлаш мумкин эмас, чунки препарат кўп қаватли, турли қалинликда бўлади, бу эса хужайра элементларини сон ва сифатини (морфологияси) баҳолашда хатоликка олиб келади ҳамда оптикани ифлослантиради.

Сийдик чўкмасини текширувнинг миқдорий усули

Сийдик чўкмасини текширувнинг энг кўп тарқалган миқдорий усули - бу Нечипоренко усули. Усул *принципи* – сийдик шаклли элементлари (эритроцитлар, лейкоцитлар ва цилиндрлар) миқдорини ҳисоб камераларида санаш. Миқдорий усуллар яширин яллиғланиш жараёнини ташхислап, ҳамда буйрак ва сийдик йўллари касалликларини даволаш самарадорлигини баҳолаш учун кўлланилади.

Нечипоренко усули – 1 мл сийдикда сийдик шаклли элементлари (эритроцитлар, лейкоцитлар ва цилиндрлар) миқдорини аниқлаш. Сийдикнинг бир марталик, имкони бўлса, ўрта порцияси текширилади. Лабораторияга келтирилган сийдик эҳтиёткорлик билан кўпиксиз аралаштирилади. Белгиланган центрифуга пробиркасига 3-5-7-10 мл сийдик кўйилади ва 10дақиқа давомида 1500 та айланиш/дақиқа тезликда центрифугаланади.

Чўкма устидаги сийдик пипетка билан тўкиб ташланади ва 0,5 мл (500 мкл) ёки 1,0 мл (1000мкл) чўкма билан колдирилади. Супернатант чўкма билан аралаштирилади ва чўкма томчиси билан Горяев камераси тўлдирилади. Лейкоцитлар, эритроцитлар ва цилиндрлар алоҳида бутун камера сеткасида

саналади. 1 мкл сийдикдаги шаклли элементлар сони олинади. Шаклли элементлар сони Нечипоренко формуласи буйича хисобланади:

$$N = \frac{X \times 1000}{V} \quad \text{ёки} \quad N = \frac{X \times 500}{V}, \text{ бу ерда}$$

N – 1 мкл центрифугаланган сийдикда шаклли элементлар сони,
 X - 1 мкл сийдикда (Горяев камерасида) шаклли элементлар сони,
 1000 (500) – текширув учун қолдирилган сийдик чўқмаси микдори,
 V - центрифугалаш учун олинган сийдик микдори.

Эслатма: агар сийдикдаги шаклли элементларни санашда битта цилиндр топилса ёки яширин цилиндрория ҳақида гап кетганда, яна 4та Горяев камераси кўрилиши, топилган цилиндрлар сони кўрилган камералар со-нига бўлиниши ва олинган сон Нечипорёнко формуласига қўйилиши керак. Масалан: 5та Горяев камерасида (5 мкл да) 3 цилиндр топилди, ўз навбатида, агар центрифугалаш учун 10 мл сийдик олинган, текширув учун 1 мл (1000 мкл) сийдик чўқмаси қолдирилган бўлса, у ҳолда:

$$N = \frac{3 \times 1000}{5 \times 10} = 60 / \text{мл}$$

Нечипоренко усули буйича шаклли элементлар меъёрий сони:

- Эритроцитлар - 1 мл центрифугаланган сийдикда 1000та,
- Лейкоцитлар - 1 мл центрифугаланган сийдикда 2000та,
- Цилиндрлар - 1 мл центрифугаланган сийдикда 20та.

Нечипоренко усулининг афзалликлари:

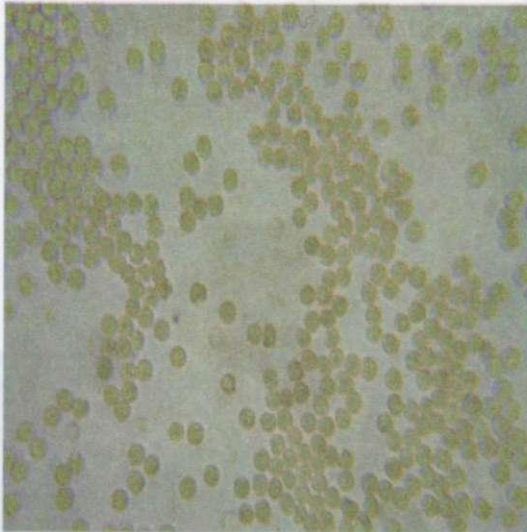
- Усул оддий, поликлиника шароитлари учун ва педиатрияда қулай, ҚВП шароитларида лаборатория шароитларига ва диагностика учун заруратга караб тавсия этилиши мумкин.
- Центрифугалаш учун турли микдорда келтирилган сийдикдан олиш мумкин.
- Катталар ва болалар учун меъёрси бир хил.

Сийдик чўқмаси элементлари

Эритроцитлар. Эритроцитлар сийдик чўқмасида ўзгарган ва ўзгармаган бўлади.

Ўзгармаган эритроцитлар – ядросиз, сарғиш - яшил рангли, маркази чукурлашган диск кўринишидаги хужайралар. Ўзгармаган эритроцитлар

кучсиз нордон реакцияли (рН 6,5) нейтрал (рН - 7,0) ёки кучсиз ишқорий (рН-7,5) ва ишқорий (рН 8,0) сийдикда топилади. (2.1. расм..)

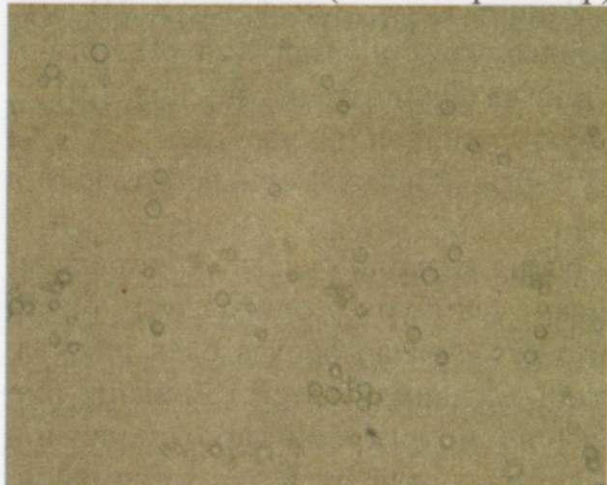


2.1. расм. Натив препарат.
400x. катталаشتариш

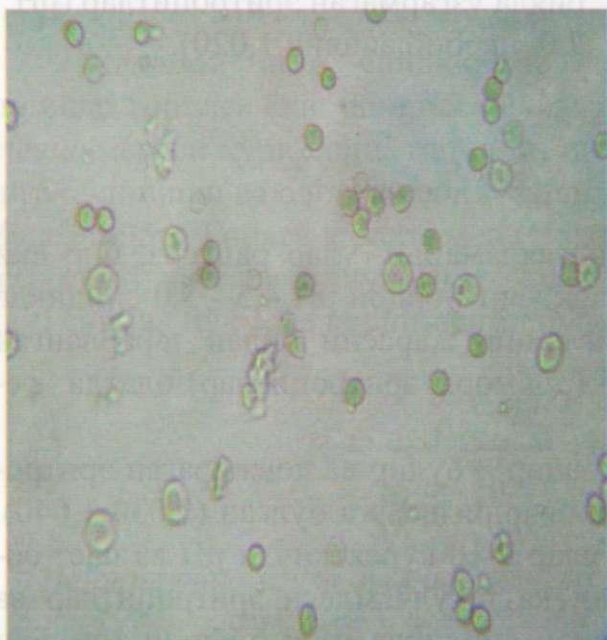
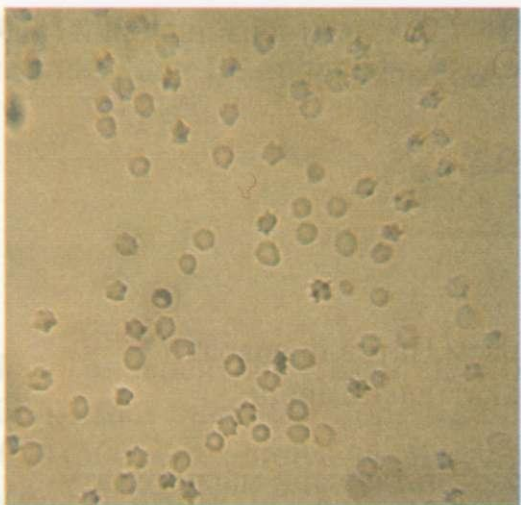
Буйрақдан тащқары макрогематурияда ўзгармаган эритроцитлар (рН 7,0, нисбий зичлик 1,020).

Ўзгарган эритроцитлар гемоглобин сақламайды, улар рангсиз, бир ёки икки контурлы ҳалқалар кўринишида, узоқ вақт нордон рН 4,5 - 5,0 сийдикда бўлганда аниқланади (2.2 расм). Яллиғланиш жараёни билан заарланган буйрак фильтридан ўтган эритроцитлар (дисморф эритроцитлар) одатда ренал гематуриядан далолат беради.

Ўзгарган эритроцитларга чеккалари ғадир – будир ва қовжираган эритроцитлар киради. Улар юқори солиштирма оғирлигига эга бўлган (1,030-1,040), концентранган сийдикда учрайди, яна улар 9-10 кўрсаткичли рН ва паст солиштирма оғирликда учрайдиган кескин катта ўлчамдаги эритроцитлар ва 5,0-5,5 кўрсаткичли рНдаги кескин нордон сийдикда узоқ бўлиши туфайли гемоглобини йўқотилган эритроцитлар киради. Ушбу эритроцитлар сийдик бланкининг худди ўша устунига ёзилади, лекин ҳеч қандай диагностик аҳамиятга эга эмас. (2.3.-2.5. расмлар)



2.2. Расм. Натив препарат.
400x. катталаشتариш
Оғир жисмоний зўриқишдан кейинги кунида рН 5,5 ли сийдик чўкмасидаги турли катталиқдаги ва гемоглобини қисман йўқотилган ўзгарган эритроцитлар



2.3. расм Натив препарат. 400х. катталаштирилган pH 6,5га тенг ва солишири мағирилиги 1,030 бўлган сийдикдаги ўзгарган эритроцитлар.



2.4. Расм Натив препарат 400х. катталаштириш
рН 7,5га тенг ва солишири мағирилиги
1,015 бўлган сийдик чўкмасида турли
катталикдаги, лекин яхши
гемоглобинланган, ўзгарган
эритроцитлар.

2.5. Расм Натив препарат. 400х.
катталаштириш
Ўткир гломерулонефрит (ЎГН)
билин оғриган беморнинг рН 5,0га
тенг ва солишири мағирилиги 1,017
бўлган сийдик чўкмасидаги
ўзгарган, дисморф эритроцитлар.

Сийдик чўкмасида эритроцитларни овоид кальций оксалат кристаллари (2.6.расм) ва замбуруғсимон хужайралар (замбуруғ споралари) билан (2.7.расм.) фарқлаш керак. Замбуруғсимон хужайралар одатда овал шаклда, ҳаво рангда бўлиб, нурни кўпроқ синдиради. Сийдик чўкмаси томчисига бир томчи 30 % ли сирка кислотаси томизилиши эритроцитлар гемолизини чакиради, овоид оксалатлар ва замбуруғсимон хужайралар эса ўзгармайди. Сийдик чўкмасидан тайёрланган препаратни азур-эозин билан бўялганда

эритроцитлар пушти рангга, замбуруғсимон хужайралар эса қора рангга бўялади. Овоид оксалатлар сийдик чўкмаси томчисига худди шу микдордаги концентранган хлорид кислотаси томизилганда эриб кетади.



2.6. Расм Натив препарат. 400х.катталаштирилган Сийдик чўкмасида занжир кўринишида шиллиқда жойлашган овоид оксалатлар



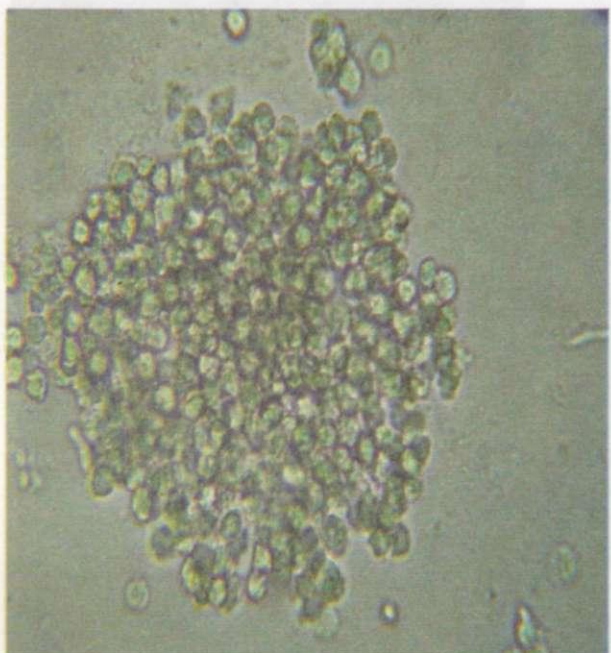
2.7. Расм Натив препарат. 400х.катталаштирилган Замбуруғларнинг куртакланувчи споралари ва бактериал флора.

Лейкоцитлар

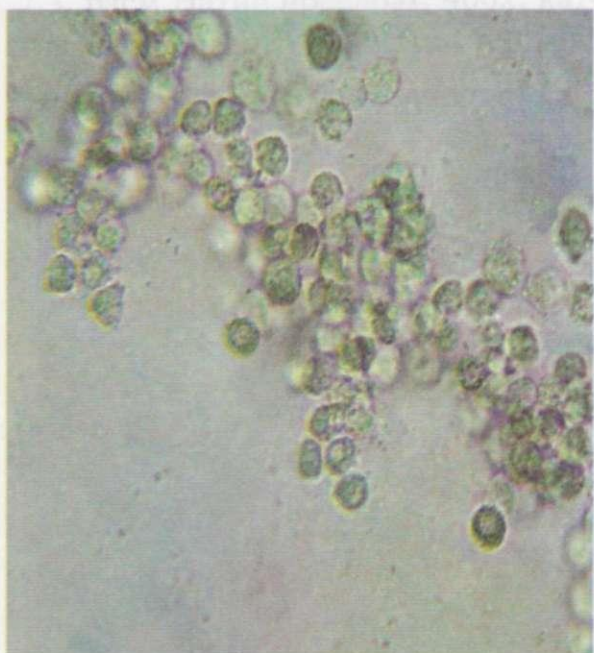
Лейкоцитлар – рангиз юмалоқ шаклдаги, ўзгармаган эритроцитдан 1,5 - 2,0 марта катта хужайралар. Сийдикда одатда *нейтрофиллар* бўлади (2.8.расм.) рНи 5-7га teng ва солиштирма оғирлиги 1,015 -1.030 г/мл бўлганда, бу кулранг, майда донадор, юмалоқ, диаметри буйича эритроцитдан 1.5 марта катта хужайралардир. Сийдикнинг паст солиштирма оғирлиги (1.002 -1,008 г/мл) ва ишқорий ёки кескин ишқорий реакциясида (рН 8,0 - 9,0) нейтрофиллар ўлчамлари катталашади, шишиди, цитоплазмасида микроскоп катта катталаштиришида сегментланган ядролари кўринади ва нейтрофил гранулаларининг броун ҳаракати кузатилиши мумкин. Бактериялар сақлаган сийдикда узоқ вакт бўлганда нейтрофиллар парчаланади.

Эозинофиллар ўлчамлари нейтрофиллар каби, лекин улардан цитоплазмасида бир хил ўлчамдаги характерли донадорлилик бўлиши, сферик шакли, сарғимтири – яшил ранги, нурни кескин синдириши билан

фарқланади. Хужайра ўлчами ва цитоплазмасида эозинофил донадорликни жойлашиш зичлиги сийдикнинг рНи ва солиштирма оғирлигига боғлиқдир. (2.9. расм).



2.8.расм. Натив препарат. 400х.
кагталашибилган
Ўткир цистит билан оғриган
беморнинг сийдик чўқмасида
лейкоцитларни тўпланиши. Сийдик
реакцияси кучсиз ишқорий (рН 7,5).



2.9. расм. Натив препарат.
400х.кагталашибилган
Сийдик чўқмасида кулранг майда
донадор нейтрофиллар фонида
эозинофиллар – нисбатан йирик, бир
текис яшил донадорли хужайралар
ажралиб туриди.

Лимфоцитлар сийдикда фақатгина азур-эозин билан бўялган препаратларда топилади.

Меъёрда 1 мкл сийдик чўқмасида 20 тадан ортиқ лейкоцит бўлмайди, бу Нечипоренко усули билан 2 мл сийдикда 2000 лейкоцитни ташкил этади. Сийдик чўқмасини чамалаб ўрганилганда сийдикнинг эрталабки порциясида микроскопнинг 400х катталашибирлишида бир кўрув майдонида лейкоцитлар сони эркакларда – 0-2, аёлларда 0-3 ни ташкил қиласи.

Цилиндрлар

Цилиндрлар – оқсил ёки хужайрадан ҳосил бўлган цилиндрик шаклдаги, турли катталиктаги ҳосилалар, сийдик чўқмаси сийдик ҳосил қилувчи тизим

касалликларида текширилганда аниқланади. Нордон сийдикда улар кўпроқ сакланади, ишкорийда эса тез парчаланади.

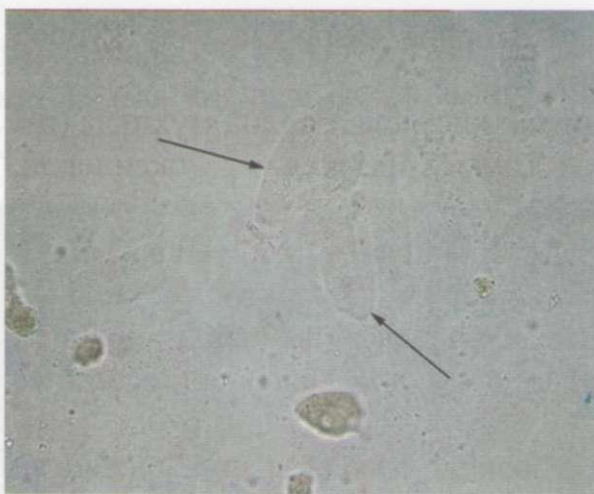
Оқсил цилиндрлар дистал каналчаларни тор қисмida, нордон мухитда (рН 4,5-5,3) сийдикда альбумин, Тамм-Хорсфалл оксиллари, иммуноглобулинлари бўлганда ҳосил бўлади.

Патологик цилиндрлар ҳосил бўлишига буйракда қон айланишини камайиши, бирламчи сийдикда плазма оксиллари, электролитлар, H^+ , миқдорларининг ошиши, интоксикация, ўт кислоталарини пайдо бўлиши, буйрак эпителий ҳужайраларининг заарланиши, каналчалар сиқилиши ва дилатацияси сабаб бўлади.

Гиалин цилиндрлар – ярим тиник, нозик, учлари юмaloқлашган гомоген таркибли, турли шаклда (калта ёки узун, кенг ёки тор, эгилган) бўлиб, препаратни ёрқин ёритилганда яхши кўринмайди. Соғлом одам ва боловлалар сийдигида гиалин цилиндрларни фақат камерада текширилганда аниқлаш мумкин. Сийдикни Нечипоренко усули билан текширилганда меъёрда 1 мл сийдикда 20тагача гиалин цилиндрлар, Аддис-Каковский усули буйича эса кунига 20 000тагача бўлади.

Гиалин цилиндрлар (2.10 расм) буйракнинг барча органик касалликларида сийдикда доимо учрайди, уларнинг миқдори жараён оғирлигига боғлиқ бўлмайди. Уларнинг юзасида кристаллар, лейкоцитлар, эритроцитлар, буйрак эпителийси, донадор оқсил массалари, бактериялар тўпланиши мумкин. (2.11., 2.12., 2.13 расмлар). Геморрагик гломерулонефритда цилиндрлар кўнғир рангга, инфекцион гепатитда эса сариқ билирубинни яшил биливердинга оксидланиши натижасида билирубин уларни сариқ, сарғимтири – яшил ва яшил рангга бўяди.

Донадор цилиндрлар – тиник бўлмаган, майда ёки дағал донадор таркибли, сариқ рангда ёки деярли рангсиз. Дағал донадор цилиндрлар буйрак эпителий ҳужайралари парчаланишидан ҳосил бўлса (2.14 расм), майда донадорлар – нейтрофиллар парчаланишида (2.15.расм.) ёки каналчаларда физик – кимёвий шароитларни ўзгаришида оқсил коагуляциясида ҳосил бўлади. Улар гломерулонефрит, пиелонефрит (2.16.расм.), буйрак сили, ўсмаси, диабетик нефропатия, инфекцион гепатитда, билирубин билан сариқка ёки скарлатина, тизимли қизил бўрича, остеомиелит ва бошқаларда биливердин билан яшил рангга бўялган ҳолда (2.17.расм.) аниқланади.



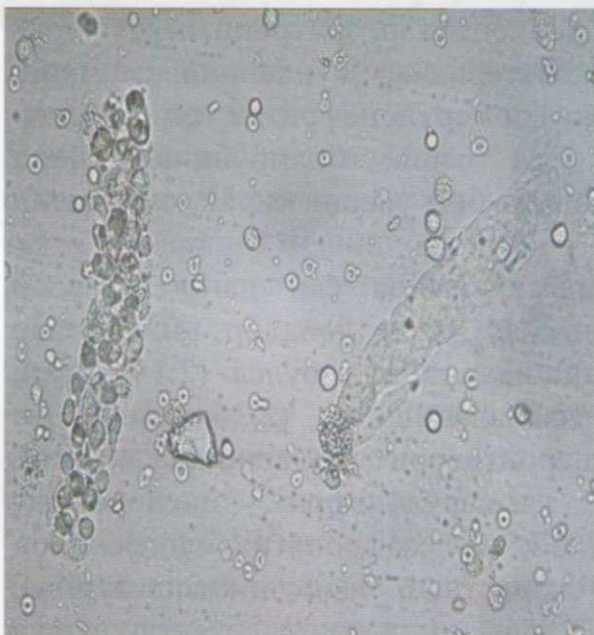
2.10 Расм.. Натив препарат. 400х. катталаشتрилга

Күрүв майдонида инфекцион гепатит билан оғриган бемор сийдик чўқмасида 10дан ортиқ калта, юмалоқ, нозик гиалин цилиндрлар.



Расм.2.11. Натив препарат.. 400х. катталаشتрилган

СГН билан оғриган бемор сийдик чўқмаси Күрүв майдонида кальций оксалат кристаллари билан гиалин цилиндрлар.



2.12 Расм.. Натив препарат. 400х. катталаشتрилган

Ўзгарган эритроцитлар фонида икки цилиндр жойлашган: ўнгда - тиник гиалин цилиндр, чапда - гиалин эритроцитлар билан. ЎГН.

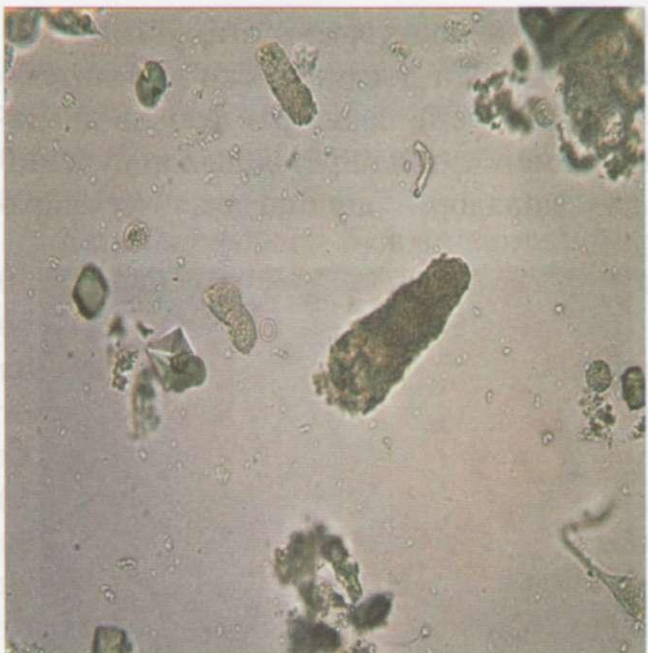


2.13.Расм. Натив препарат. 400х. катталаشتрилган

Ўзгарган эритроцитлар фонида ярим тиник гиалин цилиндр ёғ майда томчилари билан. СГН нефротик компонент билан оғриган бемор сийдик чўқмаси

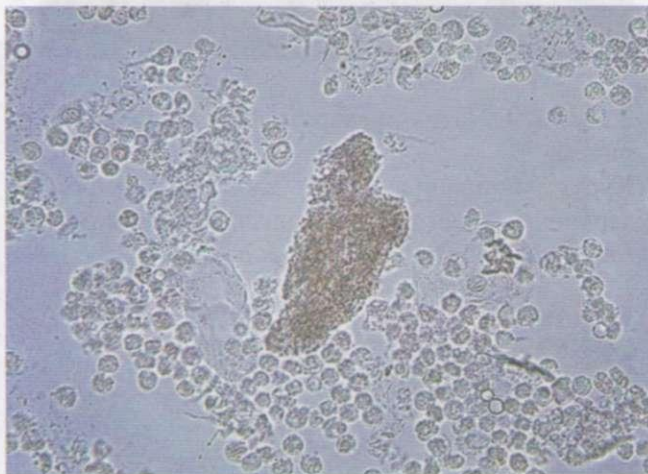
Илиниброр

Цилиндрлар – оксида ски күнжарында хосни булған ишинарк масадаи, түрли катталашмаги хосиллар, сизбада сийдик хосни ариуечи тизим



2.14. расм. Натив препарат. 400x. катталаштирилган

Кальций оксалати кристаллари фонида икки ўлчамлари турлича бўлган донадор цилиндрлар жойлашган. СГН билан оғриган бемор сийдик чўкмаси.



2.15. Расм Натив препарат 400x катталаштирилган

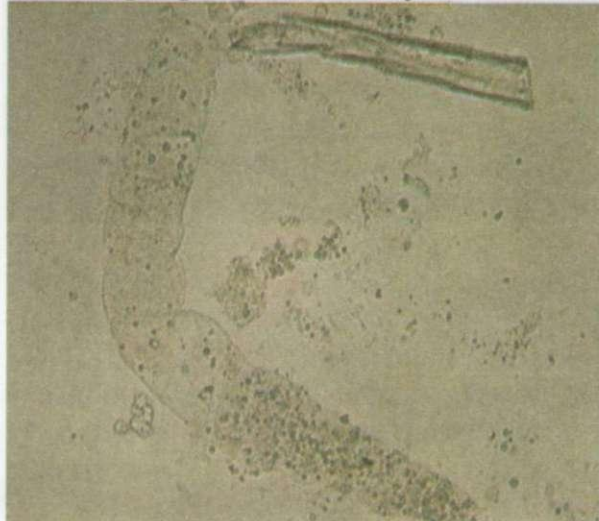
Нейтрофиллар фонида битта гиалин ва икки донадор цилиндрлар жойлашган, улар нейтрофилларнинг каналчалар ичи парчаланишида хужайра детритидан пайдо бўлган. Сурункали пиелонефрит хуруж даврида бемор сийдик чўкмаси.



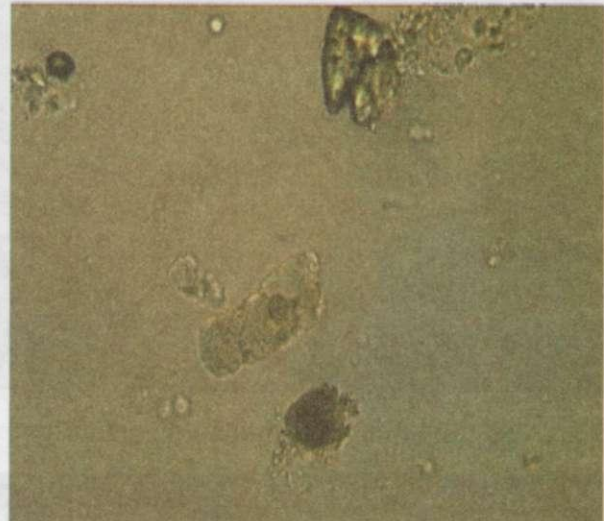
2.16. расм. Натив препарат. 400x. катталаштирилган

Билирубин билан тўқ сарик рангга бўялган детрит ва буйрак эпителийси хужайралари фонида, саргимтир – яшил рангдаги иккита йирик донадор цилиндрлар жойлашган. Жигар циррози билан бемор сийдик чўкмаси

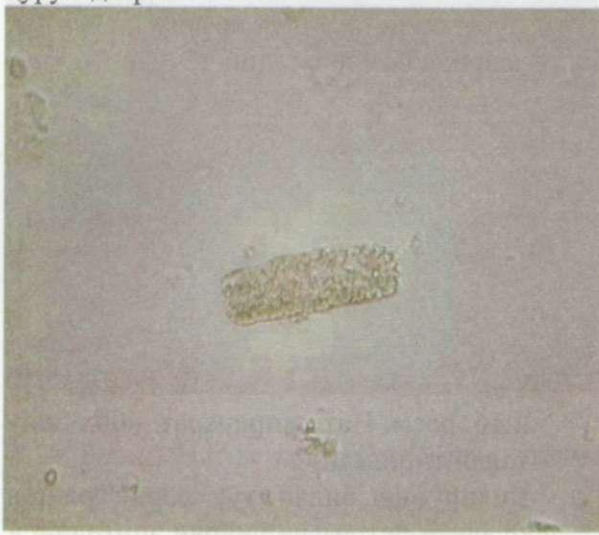
Мумсимон цилиндрлар кескин чегараланган контурларга эга, учлари кесилгандар, цилиндрлар бүйлаб ёриқлар бўлиб, деярли доим кўп ёки кам интенсивликда сариқ рангга бўялади. (2.17. 2.18 расмлар), лекин рангиз сийдикда рангиз бўлиб қолади. Уларниң таркиби гомоген, зич йирик донадор бўлиши мумкин. Улар кўпроқ гиалин ва донадор, шунингдек, хужайра цилиндрларидан ҳосил бўлади.



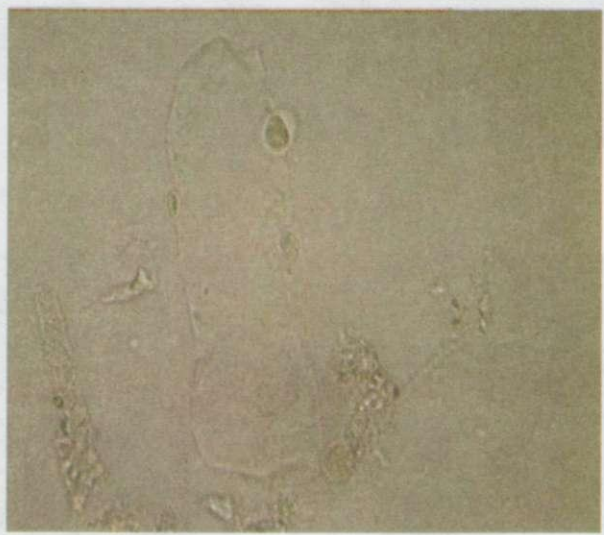
2.17. Расм. Натив препарат. 400х. катталаштирилган
Кўрув майдонида катта, кенг оч сариқ текис чегарали мумсимон цилиндр, инвагинациялар ва майда ёғ томчилари билан
СГН нефротик компонент билан, касаллик хурож даври.



2.18. Расм. Натив препарат. 400х. катталаштирилган
Кўрув майдонида зич ҳажмли, гомоген таркибли, сарғимтир рангдаги мумсимон цилиндр парчаси. СГН хурож даври.



2.19. Расм. Натив препарат. 400х. катталаштирилган
Кўрув майдонида калта, якъол чегараланган, оч сариқ рангга бўялган, марказида дағал донадорлиги сакланган цилиндр. СГН билан оғриган бемор сийдик чўкмаси.



2.20. Расм. Натив препарат. 400х. катталаштирилган
Кўрув майдонида мумсимон «терминал цилиндр»нинг кенг парчаси жойлашган. Бу цилиндрлар нефроннинг йигувчи найчаларида ҳосил бўлади. СБЕ терминал босқичи билан оғриган бемор сийдик чўкмаси

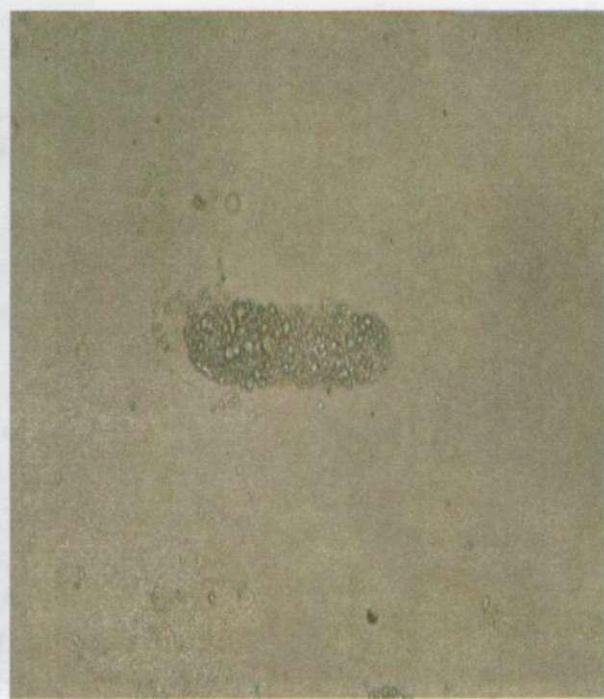
Эпителиал цилиндрлар буйрак эпителий хужайраларидан ташкил топади, доимо кўп ёки кам интенсивликда сийдик пигментлари билан бўялади ва шу хужайралар фонида жойлашади. Ўткир буйрак етишмовчилигидан, тубулар некрозда, ўткир ва сурункали гломерулонефритда (2.21.расм.) сийдикда аниқланади.

Ёғли цилиндрлар буйрак эпителий хужайраларининг ёғли дистрофиясида буйрак каналчаларидан ёғ хужайраларидан пайдо бўлади. Ёғга айланган буйрак эпителийси фонида жойлашади, баъзан бу препаратларда холестерин кристаллари ва ёғ кислоталар игналари топилиши мумкин. Бу цилиндрлар ёғ томчилари ҳисобига нурни ютади ва микроскопнинг кичик катталаштиришида ёғга айланган буйрак эпителийси каби қора туюлади. (2.22.расм). Сурункали гломерулонефритда, пиелонефритда, асоратланган нефротик синдромда, липоид ва липоид-амилоид нефрозда ҳамда диабетик нефропатияда кузатилади. Липоидлар поляризацион микроскопда икки томонлама нурни синдиради, микроскопнинг қора майдонида тўрт оқ сегментлардан ҳосил бўлган қора крестлар кўринишида ифодаланади. Нейтрал ёғ бундай хусусиятга эга эмас.



2.21.Расм. Натив препарат.. 400x. катташтирилган

Кўрув майдонида кўп қаватли ясси эпителий шохсимон хужайралар фонида, буйрак эпителий хужайраларини бир бирига зич жойлашишидан ҳосил бўлган эпителиал цилиндр жойлашган. ЎБЕ билан оғриган bemor сийдик чўкмаси.



2.22.Расм. Натив препарат.. 400x. катталаштирилган

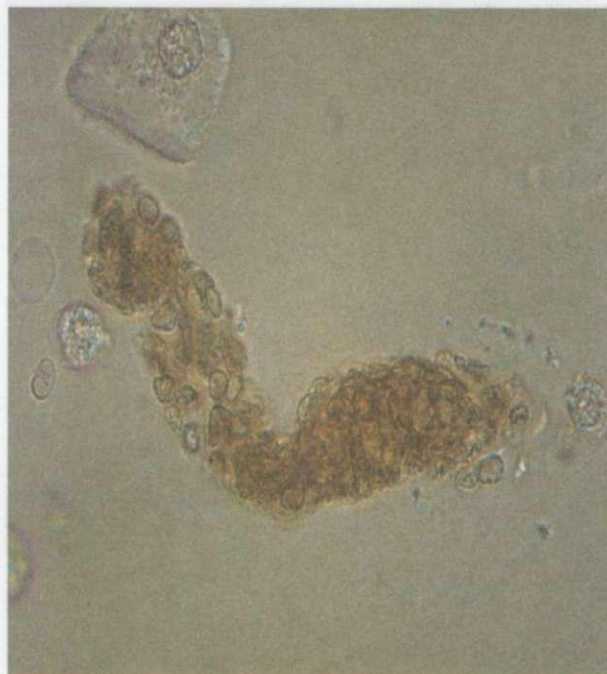
Кўрув майдони ўртасида, ёғ томчиларидан иборат цилиндр жолашган, бу ёғ томчилари ёғли дистрофияга учраган буйрак эпителийсининг парчаланиши оқибитида пайдо бўлган. СГН билан оғирган касал сийдик чўкмаси.

Лейкоцитар цилиндрлар кулранг бўлиб, лейкоцитлардан ташкил топади ва улар фонида жойлашади. Ўткир пиелонефритда, сурункали пиелонефрит хуружида, буйрак абсцессида каналчаларда ҳосил бўлади.

Эритроцитар цилиндрлар – пушти – сариқ ва кизғиши – жигар рангда бўлиб, буйрак каналчаларида буйрак гематуриясида ҳосил бўлади (буйрак инфарктида буйрак паренхимасига қон қуйилганда, эмболия, ўткир диффуз гломерулонефритда), эритроцитлардан ташкил топади ва улар фонида жойлашади (2.23.расм.).

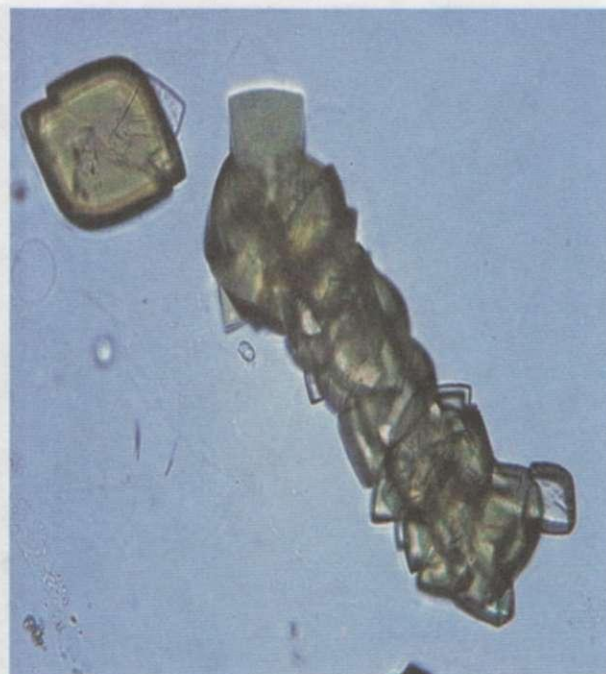
Цилиндрик ҳосилалар аморф тузлардан (*сохта ёки тузли цилиндрлар*) иборат бўлиб, натив препарат қиздирилганда ёки препаратга 10%ли ишқор (урат цилиндрлар) ёки 30 % сирка кислотаси (аморф фосфатли цилиндр) томизилганда эриб кетади. *Тузли цилиндрлар* кальций оксалат кристалларидан, сийдик кислотаси ва бошқалардан, уларнинг қандайдир асос, одатда органик асосда, шилликдаги кристаллизацияси натижасида ҳосил бўлади (2.24.расм.).

Шиллик сийдик чиқариш йўллари эпителийси билан ишлаб чиқарилади ва доимо сийдик чўкмасида оз миқдорда учрайди.



2.23. Расм. Натив препарат. 400x. катталаштирилган

Кўрув майдонида эритроцитлардан ташкил топган цилиндр жойлашган.
ЎГН, эритроцитар цилиндр.



2.24. Расм. Натив препарат. 200x. катталаштирилган

Кўрув майдонида цилиндр кўринишида шакланган сийдик кислота кристаллари жойлашган. Тузли ёки сохта цилиндр.

Эпителий

Сийдик чўкмасида эпителийнинг 4та асосий тури учрайди: кўп қаватли яssi мугузланувчи эпителий, кўп қаватли яssi мугузланмайдиган эпителий, ўтувчи эпителий, эркаклар сийдигида эса яна цилиндрик эпителий.

Кўп қаватли яssi мугузланмайдиган эпителий эркаклар ва аёллар уретрасининг дистал қисмида ва қинда бўлади. Бу эпителий сўрилиш фаолияти керак бўлмаган нам юзалар учун характерли. Натив препаратда улар тарқоқ ёки кичик пластлар билан жойлашади. Хужайралар юмалоқ шаклда, диаметри эритроцитлар диаметридан 6-8 марта катта, рангсиз, цитоплазмаси гомоген ёки нозик донадор бўлади. Цитоплазма фонида катта бўлмаган, хужайранинг кам қисмини эгалловчи ядро кўринади. (расм 2.25.)



2.25.Расм.. Натив препарат. 400х.
катталаштирилган

Кўрув майдонида кўп қаватли яssi эпителий юза хужайралари пласти келтирилган. Хужайралар рангсиз, таркибиз гомоген цитоплазма ва марказида жойлашган майда ядроларга эга. Ташки жинсий аъзолар суртмаси.

Ўтувчи эпителий (2.26.расм.) буйрак жомчалари, сийдик йўллари, сийдик пуфаги, сийдик чиқариш каналининг юқори қисмида жойлашган. Бу кўп қаватли эпителий. У ўзида кўп қаватли яssi ва цилиндрик эпителийнинг морфологик белгиларини бирлаштиради. Бу тўқиманинг базал қавати цилиндрик шаклдаги хужайралардан ташкил топган, бу қаватдан юқорида жойлашган хужайралар кўп қиррали (полиэдрал) бўлади. Ўтувчи эпителийнинг ажралган хужайралари морфологиясиغا сийдикда қолиш давомийлиги, сийдик рНи, солиштирма оғирлиги таъсир қиласи. Ўтувчи эпителийнинг ажралган хужайралари ўлчами (лейкоцитдан 3-8 марта катта) ва шакли (полигонал, юмалоқ, цилиндрик) бўйича полиморф, уларнинг цитоплазмаси одатда кўпроқ дағал донадор оксилли, вакуол, камроқ ёғли, сийдик пигментлари билан сарғимтир ёки сариқ рангга бўялган ва дистрофия ҳолатида бўлади. Баъзан бу хужайраларда ядролар кўринади. Юза қават хужайраларда 1-2-3-4та ядроларни топиш мумкин.

Ўтувчи эпителийнинг бир – икки хужайралари соғлом одамлар сийдик чўкмасида учраши мумкин. Кўп микдорда ўтувчи эпителий интоксикацияда, иситмаловчи bemорлар сийдигида, операциядан кейин, наркозни, дори

воситаларни кўтара олмаслик, турли этиологияли сариқликда, сийдик пуфаги ракида аниқланади.



2.26. Расм.. Натив препарат. 400х.
кагталашибиргандан
Кўрув майдонида ўтувчи
эпителий юза қаватининг
хужайралари жойлашган. Бу
полиморф хужайралар бўлиб,
улардан баъзилари полигонал
шаклда, цитоплазмаси донадор,
сарғимтирик ранга бўялган,
цитоплазмаси фонида хужайра
кам қисмини эгалловчи икки
кичик ядро кўринади, бошқалари
– бир ядроли полигонал ва
цилиндрик шаклга эга.
Инфекцион гепатит билан
оғриган бемор сийдик чўкмаси.

3. НАЖАС.

Нажас - ичакдаги мураккаб биокимёвий жараёнлар ва парчаланишнинг якуний маҳсулотларининг сўрилиши натижасида ҳосил бўлувчи якуний маҳсулот. Нажас таҳлили ташхис кўйишга имконият берадиган, касаллик ва даволашнинг кечишини назорат қилишга, патологик жараёнларни бирламчи равишда аниқлашга ёрдам берадиган муҳим ташҳисот соҳаси ҳисобланади. Ичак ажралмаси овқат ҳазм қилиш тизими касалликлари билан оғриган беморларда текшириши муҳим бўлиб, овқат ҳазм қилиш аъзоларидаги баъзи патологик жараёнлар ҳакида фикр юритишга ҳамда, маълум бир даражада, ферментатив фаолият ҳолатини баҳолашга имконият беради.

МАТЕРИАЛ ЙИГИШ ҚОИДАЛАРИ.

Нажаснинг умумий таҳлили (макроскопик, кимёвий ва микроскопик текширувлар)ни ўтказиш учун текширилаётган одамнинг дастлабки тайёр гарлиги белгиланган микдордаги оқсил, ёғ ва углеводлар таркибига эга таомни 3-4 дефекация (нажас келиши) давомида истеъмол қилишидан иборат.

Беморни яширин қон кетишига текшириш учун тайёрлаш мақсадида парҳездан балиқ, гўшт, яшил сабзавотлар барча тури, памидор, тухум, таркибида темир бўлган дори воситалари (яъни қонга нисбатан сохта-мусбат жавобга сабаб бўлувчи катализаторлар) истисно этилади.

Нажас махсус мўлжалланган идишга мустақил дефекация (ич келиши) дан сўнг йигилади.

Мумкин эмас:

- текширув учун материални ҳўқнадан сўнг йигиш,
- перисталтикамага таъсир қилувчи дори воситалари қабўл қилиниши (беладонна, пилокарпин ва бошқалар),
- кастро ёки вазелин ёғи қабўл қилинганидан сўнг,
- нажас рангига таъсир қилувчи шағамчалар, дори воситалари (темир, висмут, олтингугурт нордон барийси) киритилганидан сўнг.
- нажас таркибида сийдик бўлмаслиги лозим.

Нажас клиник-ташҳисот лабораториясига тезликда ёки дефекациядан сўнг 10-12 соат ичида, совутгичда $+3 - +5^{\circ}\text{C}$ ҳарорат шароитида сакланган ҳолатда етказилиши лозим.

Лабораторияда нажаснинг кимёвий таҳлили, макроскопик ва микроскопик текшируви ўтказилади.

Нажас текшируви. Нажас текшируви физик хусусиятларни аниклаш, микроскопик ва кимёвий текширувни ўз ичига олади.

Физик хусусиятлар. Нажаснинг физик хусусиятларини баҳолаш меъданичак асбоби функционал ҳолати ҳақида фикр юритиш учун зарур бўлган мезон ҳисобланади.

1. *Нажас миқдори соғлом инсонда кунига 120-200 г ни ташкил этади.* Микдорнинг ўзгариши озиқ режимига (таом таркибида оқсиллар кўп бўлишида нажас миқдори камаяди, ўсимлик таркибли таомда нажас миқдори ортади), шу билан бирга таом ҳазм бўлишига боғлиқ. Шу туфайли овқат ҳазм бўлишининг бузилиши билан кечадиган ҳолатларда (ахилия, меъда ости безининг шикастланиши, энтерит, спру, Гиршпрунг касаллиги ва бошқалар) нажаснинг кунлик ажралишини ортиши кузатилади. Нажас массаларининг миқдори ич қотишида, спастик колитларда камаяди.

2. *Меъёрий нажаснинг шакли цилиндрик, қалинлиги 2-4 см, консистенцияси зичроқ (таркибида 70-80% сув мавжуд). Бу каби нажас шаклланган нажас дейилади.* Шаклланмаган, ёки бўтқасимон нажас сувнинг сўрилишини камайишига олиб келувчи йўғон ичакнинг кучайган перисталтикасида кузатилади. Зич юмалоқ қумалоқлар кўринишидаги қўй нажаси шакли спастик ич қотишида кузатилади. Тасмасимон, қаламсимон шаклдаги нажас тўғри ичакдаги бирор-бир тўсиқ (ўсма, бавосил тугунлари, полиплар, сфинктернинг қисқариши) нинг натижаси бўлиши мумкин.

3. Меъёрий нажас ранги жигар ранг бўлиб, унинг таркибида стеркобилин мавжудлигига боғлиқ. Истеъмол қилинган таом таркиби нажас рангига таъсир қиласди: сутли парҳез оқишрок ранг беради, гўштли таом эса тўкрок ранг беради. Шовил, шпинат таркибида бўлган ўсимлик пигментлари (хлорофилл) нажасга яшилсизон ранг беради; қизил лавлаги, корагат (кора смородина) нажасни қора ёки қизил рангга бўяди; баъзи қабўл қилинган доривор воситалар, масалан, висмут нажасни қорага, пурген эса қизилга бўяди. Кўкрак ёшидаги болаларнинг меъёрий нажасни сариқ ёки тилла ранги унинг таркибидаги билирубин билан боғлиқ. Ушбу ёшда ичакда билирубинни стеркобилинга тиклайдиган флоранинг йўклиги туфайли стеркобилин ҳосил бўлмайди. Билирубинни биливердингача оксидланишида нажас яшил рангга бўялади.

Нажас ранги турли хил патологик жараёнларда ўзгаради:

- кул ранг ёки оқ - «тупроқсимон» (ахолик) нажас ўт йўллари обтурациясида кузатилади.
- нажаснинг ўзгармаган билирубиннинг борлиги билан боғлиқ ёрқин-сариқ ранги ўткир энтеритларда ва баъзида антибиотиклар қабўл қилинганида кузатилади. Антибиотиклар қабўл қилинишида нажаснинг бу ранги билирубинни стеркобилинга айланишида иштирок этувчи ичак флораси ҳаёт фаолиятини сусайиши билан тушунтирилади.
- нажаснинг қизил ранги унинг таркибида ўзгармаган қоннинг бўлиши билан боғлиқ ва ичакнинг пастки бўлимларидан қон кетишида кузатилади (ўсма касаллиги, бавосил, яра ва бошқалар).
- нажаснинг қора («кора сақичсимон») ранги меъда ёки ингичка ичакдан қон кетиши билан боғлиқ ва гемоглобин темирининг олтингугурт темирига айланиши билан боғлиқ.
- баъзи юкумли касалликларда, масалан, вабода нажас гуруч қайнатмаси кўринишида, қорин тифида эса нўхат шўрваси кўринишида бўлади.

4. Нажас ҳиди оқсиллар парчаланиши маҳсулотларининг мавжудлиги билан боғлиқ ва унинг таркибида индол ҳамда скатол борлиги билан тушунтирилади. Шу туфайли таомда оқсиллар кўп бўлганида, ўсимлик таркибли таомга нисбатан нажас ҳиди ўткирроқ бўлади. Нажаснинг сассик ҳиди чириш жараёнларида (чирувчи диспепсия, ўсманинг парчаланиши ва бошқалар) кузатилади. Нажаснинг нордонроқ ҳиди ёғ, сирка, валериана кислоталарининг бўлиши билан боғлиқ ва ичакда бижғиш жараёнлари устун бўлганида кузатилади. Очликда ажраладиган нажас деярли ҳидга эга эмас.

Нажас тахлилларининг жавобларида унинг ҳиди факат одатий ҳиддан кескин фарқ килганидагина қайд этилади.

Нажасда ҳазм бўлмаган таомнинг қолдиқлари аралашмаси меъда ва панкреатик ҳазм бўлишнинг етишмовчилигига ҳамда таомни ёмон чайнаш ҳолларидан аниқланади.

5. *Меъёрий нажасдаги шиллик* ингичка, яққол кўринмайдиган ялтироқ карашт кўринишида бўлиши мумкин. Яллиғланиш жараёнларида нажас ингичка тизма ва зич, тасмасимон шаклдаги ҳосилалар кўринишида кузатилади. Ушбу холатларда шиллих қон аралаш бўлиши мумкин.

6. *Меъёрий нажасда қон аниқланмайди*. Қон кетишида у қон томчилари, шиллик-қон ажралмалари ва қон қуйқалари кўринишида бўлиши мумкин.

7. *Гижжалар ва гижжалар аъзолари баъзида гижжа инвазиясида макроскопик равишда аниқланиши мумкин.*

Нажас реакцияси (рН) ни аниқлаш.

Материаллар:

- рН ни 1,0 дан 10,0 гача ўлчаш учун универсал лакмус қоғози

Текширув техникаси.

1. Аввал лакмус қоғозини дистилланган сувда ҳўлланади.
2. Ҳўлланган лакмус қоғозини нажаснинг бир неча жойига теккизилади.
3. Натижа 2-3 дақиқадан сўнг қоғоз рангини назорат ўлчови (шкала) нинг турли ранг кўрсаткичлари билан солиширган ҳолда баҳоланади.

Клиник аҳамияти. Меъёрда аралаш таом истеъмол қиласидаги, деярли соғлом инсонларда нажас реакцияси нейтрал ёки кучсиз ишқорий (рН 6,8-7,6) бўлади ва йўғон ичак бактериал флорасининг меъёрий ҳаёт фаолияти билан боғлиқ.

Нордон реакция (рН 5,5-6,7) нажасда ёғ кислоталарининг бўлиши билан боғлиқ (химуснинг тезлашган эвакуацияси ёки ингичка ичакдаги яллиғланиш жараёни натижасида сўрилишнинг бузилиши).

Кескин нордон реакция (рН 5,5 дан паст) бижғиши диспепсиясига хос бўлиб, бунда бижғиши флораси (меъёрий ва патологик) нинг фаоллашуви натижасида ис гази ва аъзоиқ кислоталар пайдо бўлади.

Ишқорий реакция (рН 8,0-8,5) таом оқсилларининг (меъдада ва ингичка ичакда ҳазм бўлмаган) ва яллиғланиш экссудатининг чириш флорасининг фоллашуви ва йўғон ичакда аммиак ҳамда бошқа ишқорий таркибий қисмларининг ҳосил бўлиши натижасида чиришида кузатилади.

Кескин ишқорий реакция (рН 8,5 дан юкори) чириш диспепсиясида (колитда) кузатилади.

НАЖАСНИНГ МИКРОСКОПИК ТЕКШИРУВИ.

Микроскопик текширувлар натижалари ичакнинг ҳазм килиш кобилияти, шиллик қават (ассосан йўғон ичак шиллик қавати) ҳолати, гельминтлар ва ичак содда ҳайвонлари борлиги ҳақида фикрга эга бўлишга ёрдам беради.

Идии ва ускуна.

1. Фарфор идишчалар.
2. Шиша таёқчалар.
3. Петри косачалари.
4. Куйгичлар.
5. Буюм ойначалари.
6. Ёпқич ойначалари.
7. Пробиркалар.
8. Штативлар.
9. Ёндирувчи мослама (горелка).
10. Турли оғирлик тошчалари бўлган тарози.
11. Микроскоп.

Реактивлар.

1. Судан эритмаси III. Судан кўкуни фарфор идишчада спирт билан астойдил аралаштирилади. Сўнгра аста-секин сирка кислотаси қўшилади. Реактив ранги ёрқин-қизил. Чўкмани йўқотиш учун реактив қайта фильтранади.
2. Люгол эритмаси: 1 г йод, 2 г калий йод, 50 мл дистилланган сув. Йод калий йод эритмасида кўп бўлмаган миқдордаги сув билан эритилади, сўнгра колган сув миқдори қўшилади.
3. 0,5% ли метилен кўки эритмаси.
4. 30% ли сирка кислотаси эритмаси.

Препаратларни микроскопияга тайёрлаш.

I препарат

Нажас эмульсияси томчиси буюм ойначасига томизилади ва ёпқич ойнча билан ёпилади. Ушбу препаратда микроскопик текширувда нажас детрит фонида оқсилли таомнинг кўйидаги ҳазм бўлмаган қолдиқлари аникланади: бириктирувчи тўқима, йўналувчанликли ва йўналувчанликсиз мушак толалари; ҳазм бўлмаган углеводли таом қолдиқлари: ҳазм бўлган клетчатка; парчаланмаган ва парчаланмаган ёғ қолдиқлари: томчилар, игналар, қўшилмалар; кальций оксалат кристаллари. Бу препаратда, унга тушган тақдирда, яна шиллик, ва унинг таркибидаги лейкоцитлар (нейтрофиллар, эозинофиллар), цилиндрик эпителий, эритроцитлар, шу билан бирга гельминтлар тухумлари, содда ҳайвонлар цисталари ва уларнинг вегетатив шаклари ни аниклаш мумкин.

II препарат

Буюм ойначасига нажас эмульсияси томчиси томизилади ва унга шунча микдордаги Люгол эритмаси аралаштирилади ва ёпқич ойначаси билан ёпилади. Ушбу препарат парчаланмаган (қора, түқ күк) ёки кисман парчаланган (күк ёки ҳаво ранг - амилодекстрин; пушти, қизилсимон ёки сиёх ранг - эритродекстрин) ҳужайра ичи ёки ҳужайра ташқариси крахмали, меъёрий ва патологик йодофил флорани аниқлашга мўлжалланган бўлиб, бунда крахмал қора ва жигар рангга бўялади.

Эслатма. Люгол эритмаси ҳар ойда тайёрланади (1 г йод, 2 г калий йод ва 50 мл сув), чунки эритма узоқ сақланганда йод парчаланади.

III препарат (врач лаборант назорати остида йирик лабораторияларда текширув ўтказилади)

Буюм ойначасига нажас эмульсияси томчиси ва 30% ли сирка кислотаси томчиси томизилади, аралаштирилади, ёпқич ойнача билан ёпилади. Препарат ёғ кислоталари тузларининг игналари ва қўшилмалари (совунлар) ташҳисоти учун мўлжалланган. Агар натив препаратда игналар ва қўшилмалар қиздирилганда томчиларга (ёғ кислоталари) айланмаса, III препарат спиртли идиш олови устида қайнашгacha ушланади ва катта йирикластириш остида микроскопда кўрилади. Қайнатишдан сўнг томчиларнинг ҳосил бўлиши нажасда ёғ кислоталари тузлари (совунлар) борлигини кўрсатади.

IV препарат (врач лаборант назорати остида йирик лабораторияларда текширув ўтказилади)

Ушбу препарат нейтрал ёғ томчиларини ёғ кислоталари томчиларидан дифференциация қилишга мўлжалланган. Бу препарат натив препаратда ёғ томчилари аниқланганда тайёрланади. Буюм ойначасига нажас эмульсияси томчиси ва 0,5% ли метилен кўкининг сувли эритмаси томизилади, аралаштирилади ва ёпқич ойнача билан ёпилади. Ёғ кислоталари томчилари метилен кўки билан түқ күк, күк, ҳаво рангга бўялади, нейтрал ёғ томчилари эса рангсизлигича қолади.

V препарат (врач лаборант назорати остида йирик лабораторияларда текширув ўтказилади)

Бу препарат шиллик, шиллик-қон, йирингли массалар, ёки тўқималар бўлаклари борлигига тайёрланади. Ажратилган тўқима бўлаклари ва шиллик буюм ойначасига жойлаштирилади ва ёпқич ойнача билан ёпилади. Ушбу препарат лейкоцитлар (нейтрофиллар, эозинофиллар), эритроцитлар, цилиндрик эпителий, ёмон сифатли ҳосилалар элементлари, содда ҳайвонлар вегетатив шакллари ва бошқаларни аниқлаш учун мўлжалланган.

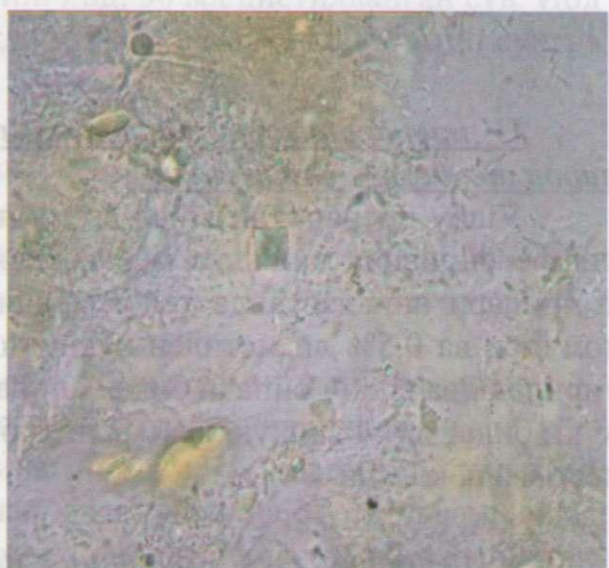
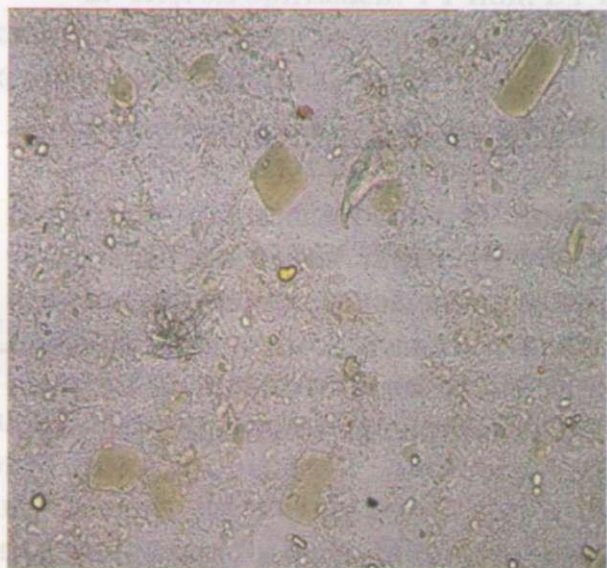
КОПРОЛОГИК ТАШХИСОТ.

Меъёрий нажас.

Микроскопик текширувда натив препаратда тирик ва ўлик бактериялар ҳамда истеъмол қилинган таомнинг дифференциация қилинмайдиган қолдиқларидан иборат нажас детритининг кўп миқдордаги майда доначали массаси фонида баъзи кўрув майдонларида якка ҳолдаги, йўналувчанликка эга бўлмаган (сарколеммалар) мушак толалари ва оз миқдордаги ёғ кислоталари тузлари (совунлар) учрайди.

Меъдада овқат ҳазм бўлишининг етишмовчилиги.

Меъдадан таомнинг тез эвакуацияси ва гипохлоргидрия микроскопик текширувда микроскопнинг кўрув майдонларида кичик ва катта йириклиштиришда алоҳида ётган кўндаланг ва бўйлама йўналувчанликка эга ва йўналувчанликсиз бўлган мушак толалари, ўртача миқдордаги ҳазм бўлган клетчатка ва баъзи кўрув майдонларидаги якка-якка кальций оксалат кристаллари аниқланиши билан ташхисланади (3.1. А.Б - расм). Микроскопнинг кичик йириклиштиришида Люгол эритмаси бўлган препаратда ҳазм бўлишининг турли даврларидаги, оз миқдордаги ҳужайра ташқариси ва ҳужайра ичи крахмалини аниқлаш мумкин.



А

3.1. - расм. Натив препарат. 400x га йириклиштирилган.

Майда доначали детрит фонида йўналувчанклини ва нотекис, ғадир-будир қиррали мушак толалари ҳамда йўналувчанликсиз, юмалоқ қиррали мушак толалари жойлашган.

Б

Натив препарат. 400x га йириклиштирилган.

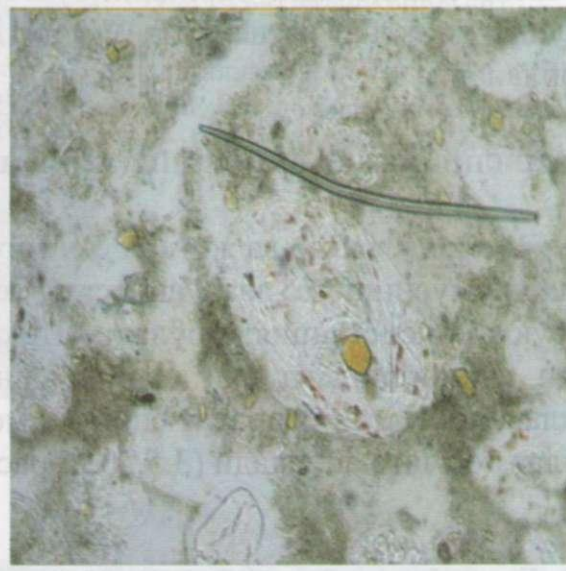
Нажас детрити фонида битта кальций оксалат кристалли октаэдр кўринишида ифодаланган.

Ахилия (ахлоргидрия) - микроскопик текширувда, микроскопнинг кичик йириклиштиришида кескин нотекис қирраларга эга, сарколемма билан қопланган (бўйлама ва кўндаланг йўналувчаникка эга) ва кўпроқ пластлар кўринишида жойлашган кўп миқдордаги мушак толалари (креаторея), бириклирувчи тўқима, ҳазм бўлган клетчатканинг пластлари ва хужайралари (3.2., 3.3.-расмлар) ҳамда кальций оксалат кристаллари аниқланади (3.4.-расм).



3.2.-расм. Натив препарат. 200x га катталаштирилган.

Препаратнинг ўнг ярмида бириклирувчи тўқима бўлаги жойлашиб, унинг перифериясида гомоген, таркибсиз, икки контурли эластик толалар аниқ кўринган. Препаратнинг чап пастки бурчагида тўқ-сарик рангдаги мушак тўқимасининг ҳазм бўлмаган фрагменти жойлашган.



3.3.-расм. Натив препарат. 200x га катталаштирилган.

Кўрув майдонининг марказида ҳазм бўлган клетчатканинг йирик рангизи хужайраси худди шундай, фақатгина кичикроқ ўлчамдаги хужайралар фонида жойлашган.



3.4.-расм. Натив препарат. 400x га катталаштирилган.

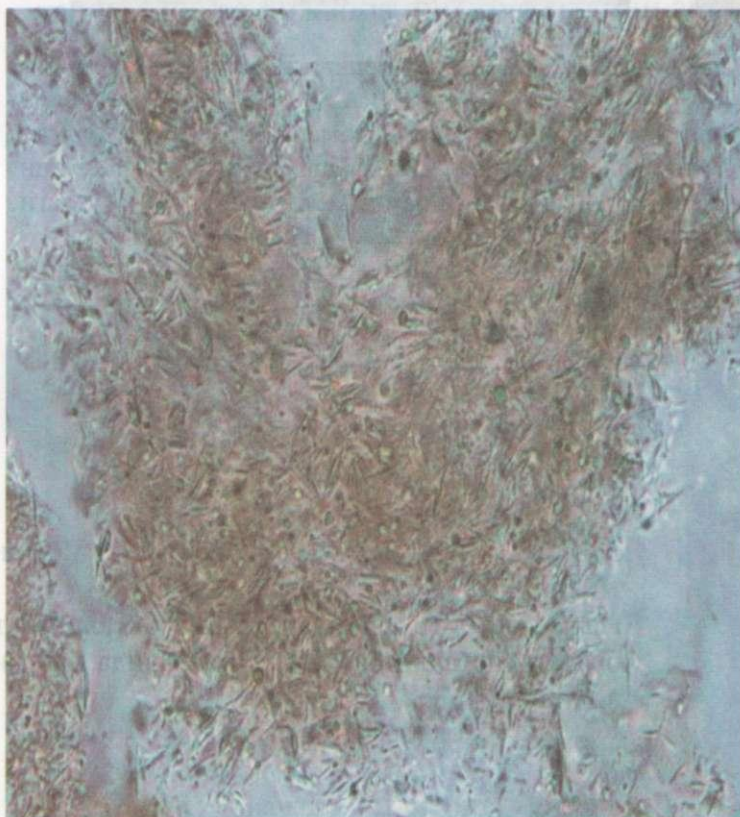
Нажас детрити фонида кальций оксалатнинг битта кристалли октаэдр кўринишида ифодаланган.

Меъда ости бези етишмовчилиги.

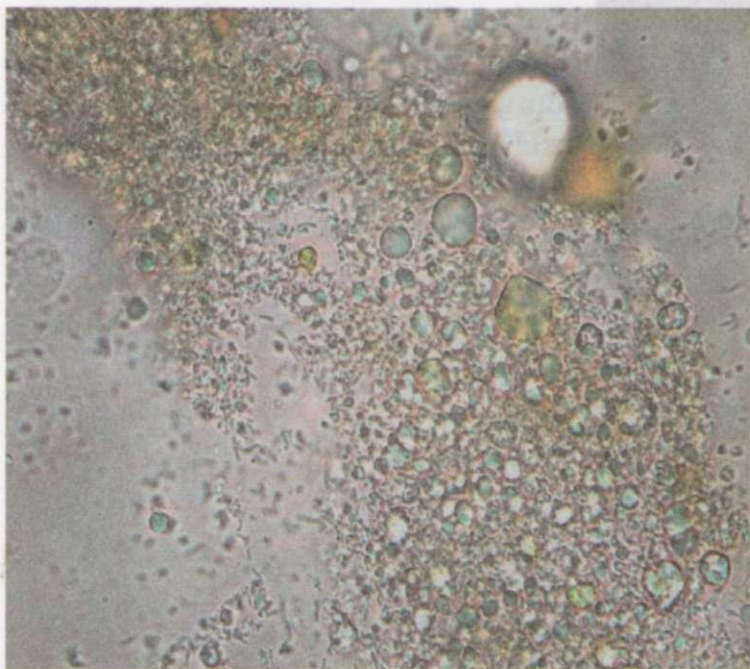
Меъда ости безининг шикастланишида (ўткир панкреатит, некроз, муковисцидоз) нажас массалари, агар улар шаклланган бўлса, ялтироқ ёғли караш билан қопланган, суюқ нажасларда ёғ нажас юзасида кўринади. Бу парчаланмаган нейтрал ёғ (триглицеридлар) бўлиб, унинг нажасда мавжудлиги панкреатик ҳазм бўлиш бузилишининг кўрсаткичи ҳисобланади. Метилен кўки бўлган препаратда нейтрал ёғ томчилари препаратурнинг кўк фонида рангизлигича қолади. Сариқлик бўлган бемор нажасидаги микроскопик текширувда аниқланган нейтрал ёғ меъда ости бези рак касаллиги белгиси ҳисобланади.

Ўт ажралишининг бузилиши (ахолия).

Ахолия - жигар ва жигар ости сариқликларига хос. Нажас рангиз. Ичак бўйлаб химуснинг тез эвакуациясида беморнинг нажас массалари бўткасимон ёки суюқ консистенцияда бўлади. Микроскопик текширувда кўп микдордаги томчи кўринишидаги ёки игна кўринишидаги ёғ кислоталари (стеаторея) аниқланади. Натив препарат спиртли мослама алангаси устида қиздирилганда игналар томчига айланади (3.5., 3.6.-расм).

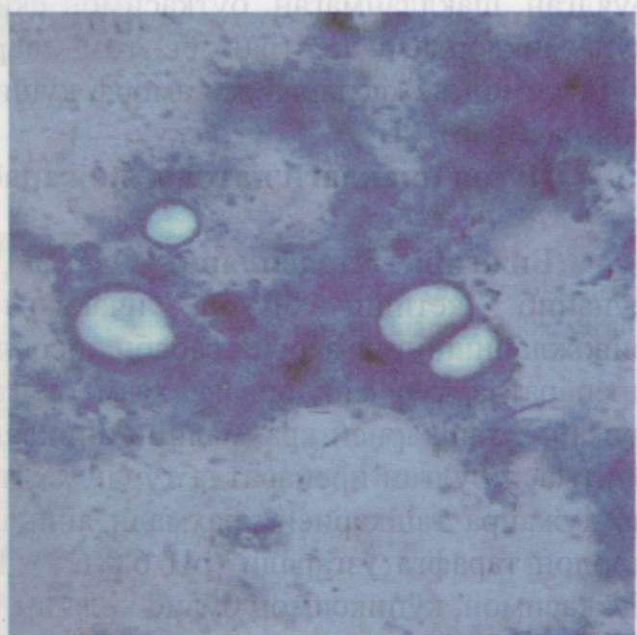


3.5.-расм. Натив препарат.
400x га катталаштирилган.
Барча нажас детрити игна
кўринишидаги кристаллардан
иборат.



3.6.-расм. Спирт мосламаси алансаси устида киздирилгандан кейинги худди шу натив препарат (400x га катталаштирилган).

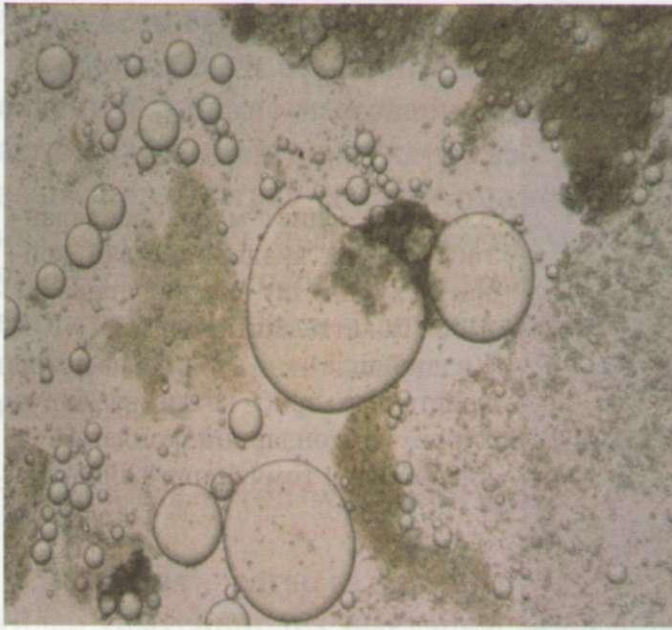
Киздиришда игнасимон кристаллар эриб кетди ва барча кўрув майдонларини қоплаган ёғ кислоталари томчиларига айланди.



Нативдик туб иккита яхши симметрични билинг ногай ишвиёвваж шинди

3.7.-Расм. А. Натив препарат. 200x га катталаштирилган.
Нажас детрити фонида иккита йирик ёғ томчилари ифодаланган. Детритда майда томчилар кўринмокда.

Б. Метилен кўки бўлган препарат. 200x га катталаштириш.
Препаратнинг кўк рангли фонида нейтрал ёғнинг рангиз томчилари ифодаланган.



3.8.-расм. Натив препарат, ўткир энтерит билан оғриган бемор на жасидан тайёрланган. 400х га катташтирилган.

Барча күрүв майдонлари йирик ва майда рангсиз ёғ томчилари билан қопланган.

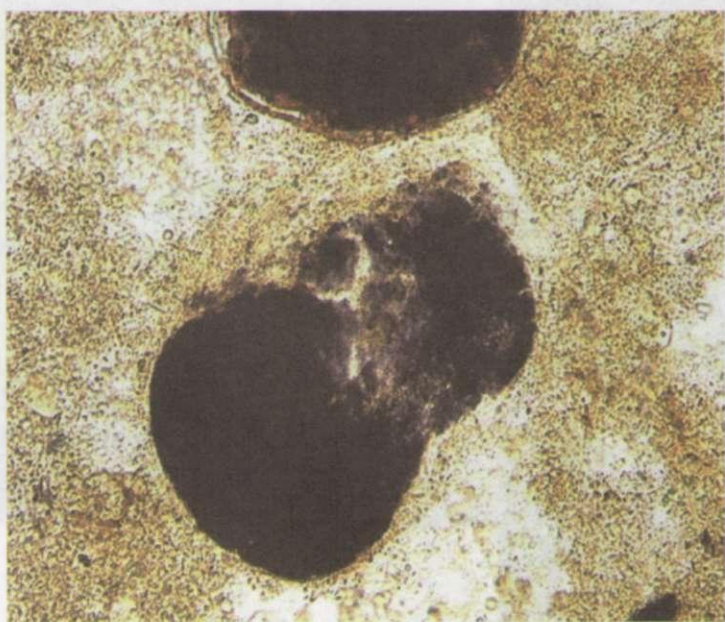
Ингичка ичакда турли этиологиядаги сўрилишнинг бузилиши кўп ёки оз дарражада ифодаланган стеаторея билан характерланади. Нажас одатда рангпар бўялган, шаклланмаган, бўтқасимон ёки суюқ. Микроскопияда ич кетишида кўп микдордаги нейтрал ёғ томчилари ёки ёғ кислоталари томчилари, бўтқасимон нажасларда эса аморф қўшилмалар ва игналар аниқланади. (3.7., 3.8.-расмлар).

Йўғон ичакдаги патологик жараёнлар.

Бижғиш жараёнлари. Одатда рационда углеводлар миқдорининг кўпайиб кетиши йўғон ичакдаги кучайган бижғиш жараёнини ривожланишининг асосий сабаби ҳисобланади. Микроскопик текширув натив препаратда кўп микдордаги ҳазм бўлган клетчатка ҳамда хужайра ичи ва хужайра ташқариси крахмалини аниқлашга имкон беради (3.9.-расм). Люгол эритмаси бўлган препаратда турли ҳазм бўлиш босқичларидаги хужайра ичи ва хужайра ташқариси крахмали аниқланади (3.10.-расм). Нажас реакцияси нордон тарафга ўзгаради ($\text{pH } 6,0-6,5$). Нажас массалари шаклини йўқотади, бўтқасимон, кўпиксимон бўлиб қолади.

Чириш жараёнлари йўғон ичакка ингичка ичакдан кўп микдордаги ҳазм бўлмаган ёки етарлича ҳазм бўлмаган гўштнинг ёки яллиғланиш экссудатининг тушишида ривожланади. Трипельфосфат кристаллари кескин ишқорий муҳит ($\text{pH } 8,0-9,0$) ни билдириб, бу йўғон ичакдаги кучли чириш жараёнлари билан боғлик.

Чириши дисбактериози, чириши колити. Нажас массалари шаклиниңг бузилиши (суюқ, сувли нажас), кескин ишқорий реакция, ҳазм бўлмаган ёки қисман ҳазм бўлган мушак толалари, ҳужайра элементлари билан экссудат ва шиллиқнинг пайдо бўлиши **чириши дисбактериози ва чириши колитининг** ривожланишини кўрсатади. Нажаснинг сувли қўриниши йўғон ичакда сув сўрилишини эпителийнинг чукур шикастланиши туфайли бузилишининг бевосита белгиси ҳисобланади.

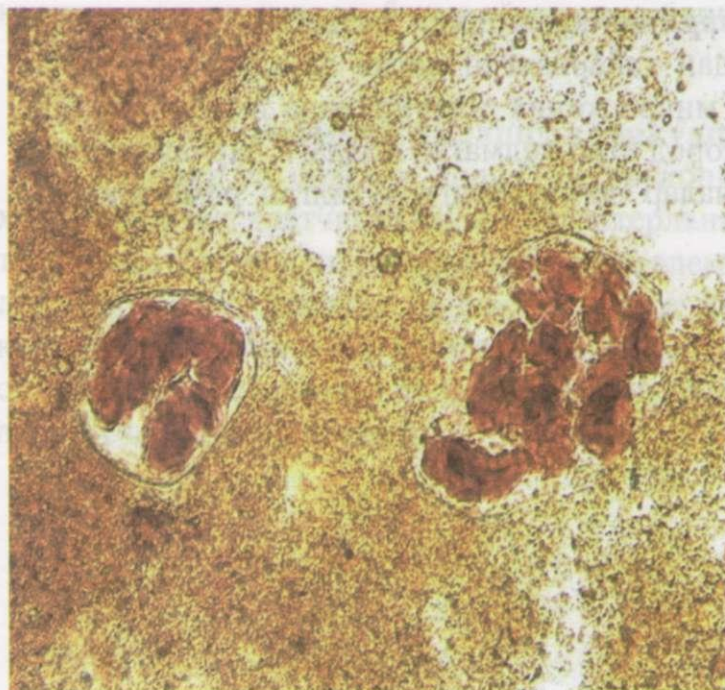


3.9.-расм. Люгол эритмаси бўлган препарат. 200х га катталаштирилган.

Ҳазм бўлган клетчатка ҳужайралари ҳазм бўлмаган кора-кўк крахмал билан тўлган.

3.10.-расм. А. Негов прокариот. Ўзбекистон музейи. Шароит фонидро сарик иштешар ордени билан урадган, тўк-сарик даври заман учта изочини азалити орнотсан курилди бу гомбасдан кристаллари.

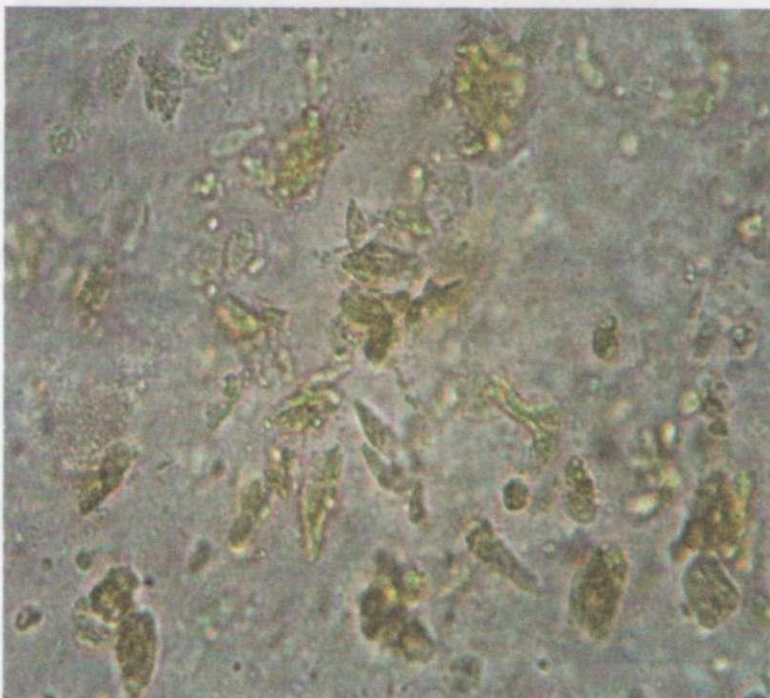
Двоя фракционираны ҳужайра бирга бўлганда ишбори чинниги нотоиндин



3.10.-расм. Люгол эритмаси бўлган препарат. 200х га катталаштирилган.

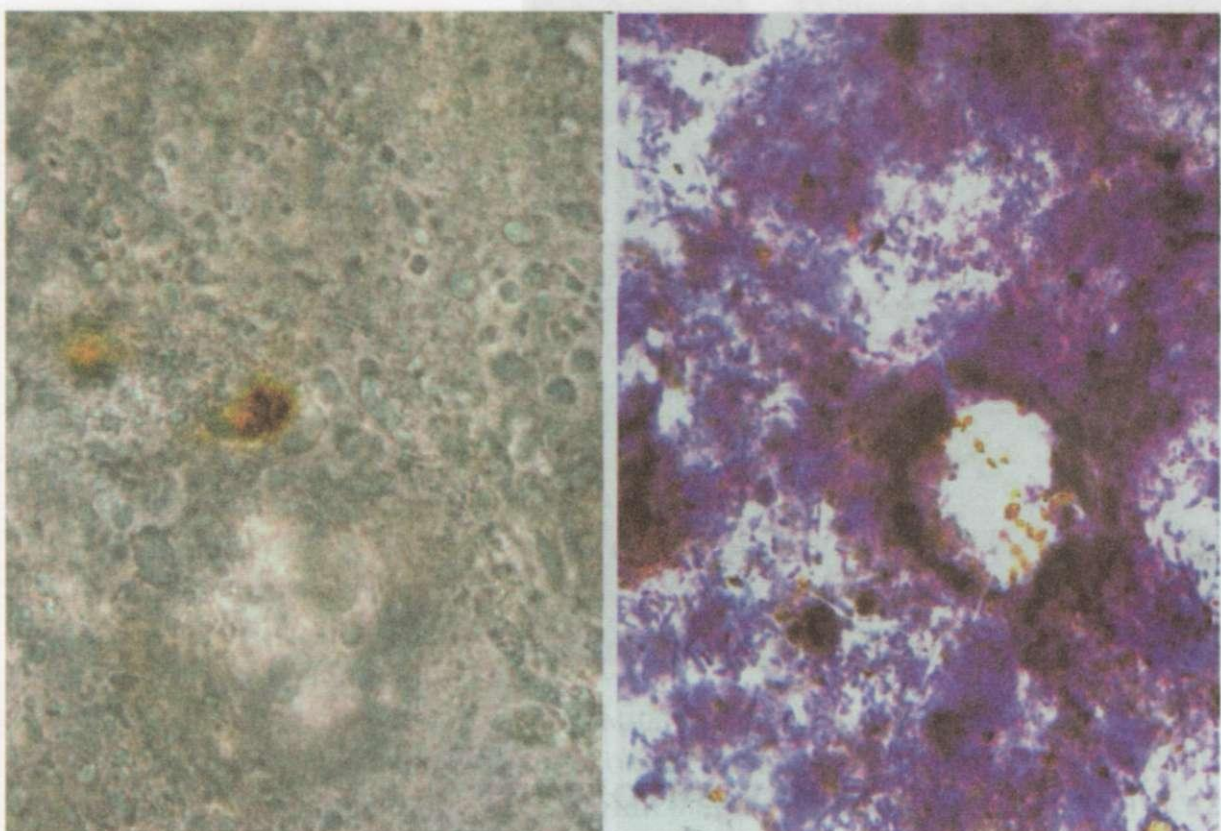
Ҳазм бўлган клетчатка ҳужайралари ҳазм бўлмаган кора-кўк крахмал билан тўлган.

Ярали колит. Шиллик орасидаги янги ажратылган илик шиллик-йириңг-қон массаларыда нейтрофиллар, эритроцитлар ва цилиндрик эпителий (3.11.-расм) мавжуд.



3.11.-расм. Натив препарат, дистал колит билан оғриган бемор патологик нажасининг шиллигидан тайёрланган. 400x га катталаштирилган. Шиллик фонида йўғон ичак цилиндрик эпителийсининг ҳужайралари аниқ кўринган.

Йўғон ичакнинг юқори бўлими, оч (аччиқ) ичак ва ингичка ичакдан қон кетишини *гематоидин кристаллари* аниқланишида тасдиқлаш мумкин. Бунинг патологик ичак ажралмасидан тайёрланган натив ва азурэозин билан бўялган препаратларни астойдил микроскопик текшируvida имконияти бор. Гематоидин гемоглобиннинг кислород етиб келмаган ҳолдаги парчаланишида пайдо бўлади. Бу тилла ранг иғналар ва узунасига чўзилган ромбчалардир (3.12.А,Б-расм).



3.12.-расм. А. Натив препарат. Иммерсия. 1000хга катталаштирилган.
Шиллик фонида сариқ игналар ореоли билан ўралган, түк-сариқ рангдаги учта кичкина
чүзилган ромбчалар кўринади. Бу гематоидин кристаллари.
Б. Азур-эозин билан бўялган препарат. Иммерсия. 1000х га катталаштириш. Гематоидин
кристаллари тилла ранг ромбчалар кўринишида бутун кўрув майдони бўйича сочилиган.

Йўғон ичакдан секинлашган эвакуация (қабзият, спастик колит).

Қабзият ва спастик колит микроскопияда қўп миқдордаги детрит ва ҳазм бўлмаган клетчатка билан характерланади. Шаклланган нажас юзасида таркибида дистрофик ўзгарган хужайра элементлари (лейкоцитлар ва цилиндрік эпителий) мавжуд шиллик борлиги йўғон ва/ёки тўғри ичак шиллик қавати яллиғланиш жараёнига далолат беради. Фрагментлашган нажас юзасидаги шиллик гомоген бўлиши мумкин бўлиб, таркибида хужайра элементлари бўлмайди (3.13.-расм).

5. Майдо энзим.

6. Гипоксийниң кислотиризатори.

7. Гипоксийниң кислотиризатори.

8-кандай оғим, сабакаларни ирадаюни иншишнинг тиншиннагина оғизнишни.

9. Тиббий коткаплар.

10. 20 марта катталаштирувчи кўл обраси (лупа). Реактив.



3.13.-Расм. Натив препарат. 400х га катталаштирилган. Күрүв майдонида таркибида хужайра элементлари бўлмаган, майда қумалоқлар кўрининишида фрагментлашган нажас юзасидан олинган шиллик.

4. ПАРАЗИТОЛОГИЯ.

Паразитар касалликлар саломатлик ҳолатига таъсир кўрсатади ва ўлим натижасига олиб келиши мумкин. Кўпгина ҳолларда олинган нусхалар лаборатория таҳлили паразитни аниқлаш ва унга мос ҳолда даво ўтказиш учун керак. Паразит - бу бутун ҳаёти ёки ҳаёт циклининг маълум бир даври давомида бошка аъзоизм (хўжайн) га боғлиқ бўлган аъзоизм.

Паразитлар нажас, қон, сийдик, балғам, орка мия суюқлиги ва тўқималарда аниқланиши мумкин.

Тиббий аҳамиятга эга бўлган паразитлар одатда протозо ва гельминтларга таснифланади. Протозо - бу содда бир ҳужайрали аъзоизм бўлиб, ҳужайнин аъзоизмида кўпаяди. Ҳамма протозоалар ҳам патоген ҳисобланмайди, шу туфайли ноаниқ ташхис куйилмаслиги учун уларни тугри фарклаш лозим.

Протозоаларга киради: хивчинлилилар (*Giardia lamblia* ва *Trichomonas vaginalis* каби), амёба (*Entamoeba histolytica* каби), кокцидиялар (*Plasmodium* нинг хар хил турлари), киприксимонлар ва микроспоридиялар.

Гижжалар - бу куп ҳужайрали чувалчанглар бўлиб, улар одатда инсон аъзоизмида кўпаймайди. Улар хар доим патоген. Гельминтларга *Opisthorchus viverrini* каби trematodalар (икки оғизлилар), *Taenia* турлари каби цестодалар (тасмасимон чувалчанглар) ва *Enterobius vermicularis* каби нематодалар (юмалоқ чувалчанглар) киради.

Нажас нусхалари текшируви қуидагилар учун керак бўлиши мумкин:

- Болаларда ич кетиши (диарея), вазн йўқотилиши, ичакда сўрилишнинг бузилиши ва озиқланишнинг бузилишини чақиравчи паразитар инфекцияларни аниқлаш.

- Жиддий асоратларга олиб келувчи сурункали инфекция (ўт йўллари сараторн касаллигига сабаб бўлувчи *O.viverrini* инфекцияси каби) ни аниглаш.
- Нажасда қон ва шилликни аниглаш ва дизентерия шаклини аниглаш: амёба ёки бактериал.
- Паразитар инфекциянинг, масалан, *E.vermicularis* нинг маҳаллий тарқалишини текширув.

УСУЛЛАР. Паразитларни аниглаш учун нажас текшируви усуллари бўлиб ҳисобланади:

1. Янги нажас нусхаларининг микроскопик текшируви одатда қуролланмаган кўз билан кўриш мумкин бўлган паразитик чувалчанглар ёки чувалчанглар сегментларини аниглаш учун ўтказилади.

2. Бевосита нам препарат техникаси ва микроскопик текшируви тухумлар, гумбаклар, трофозоитлар ва цисталарни аниглаш учун керак. Нажаснинг янги нусхаси хивчинлилар *G.lamblia* ва амёбалар *E.histolytica* каби ҳаракатчан трофозоитларни аниглаш учун муҳим.

3. Концентрация техникаси ва микроскопик текшируви.

4. Перианал оқавалар микроскопик текшируви *E.vermicularis* (острица) ни аниглаш учун қўлланилади. *E.vermicularis* тухумларини одатда анус атрофидаги тери бурмаларида аниглаш мумкин, лекин баъзида бутун паразитни нажасда кўриш мумкин. Острицалар болаларда кенг тарқалган, ҳамда агар оиласда битта бола заарланган бўлса, у ҳолда оиланинг бошқа аъзолари ҳам шикастланиш эҳтимоли юқори бўлади. Нажас нусхалари натрий хлориднинг физиологик эритмаси билан хўлланган ёпишқоқ тасма ёки тампон ишлатилиши ёрдамида йигилиши мумкин. Физиологик эритмада хўлланган тампон ёрдамида нусха йигилиш усули ушбу бобда кўриб чиқилади.

МАКРОСКОПИК УСУЛЛАР

Идишлар ва ускуналар.

1. Катта, 5-10 л га мўлжалланган шиша банкалар.
2. Кенглиги 5-6 см бўлган буюм ойначалари.
3. Буюм ойначалари.
4. Эритилган учларга эга ?... мм диаметрдаги шиша таёқчалар.
5. Майда элак.
6. Қора тубли чуқур ликопчалар.
7. Қора фотокюветлар.
8. Анатомик пинцет.
9. Тиббий қўлқоплар.
10. 20 марта катталаштирувчи қўл ойнаси (лупа). Реактив.

11. Глицерин.

Куролланмаган күз билан ёки катталаштирувчи ойна (лупа) ёрдамида күриши.

Нажас сув билан суюқ консистенцияга етгунича аралаштирилади, сүнгра қора фотография идишчаси ёки қора фонга қўйилган Петри идишчасига ўтказилади, ва майда гижжалар (острицалар, карлик тизмасимон гижжа, трихостронгилилар, анкилосто-матидлар ва бошқалар) ни аниқлаш учун куролланмаган күз ёки катталаштирувчи ойна (лупа) ёрдамида текширилади.

Паразитга гумон қисмини, бир-бирига глицерин томчиси билан ёпиширилган иккита буюм ойначаси орқали кўрилади.

Тиндириши усули.

Беморга гижжа ҳайдовчи ёки ич сургувчи препарат берилганидан сўнг ийғилган нажаснинг барча бўлаклари катта шиша банка, кенг цилиндр ёки челакка солинади, уларни кучли сув оқими остида ажратилади ва тиндирилади (гижжалар тубга чўкади). Сув юзасига қалқиб чиқсан бўлакчалар, шиллик ипчалари ажратиб олинади ва кейинги текширув учун сақлаб қўйилади. Чўкма устидаги сувнинг хира катлами аралаштирмасдан тўкиб юборилади. Чўкмага тоза сув қўйилади, чўкма билан аралаштирилади, сўнгра яна тўкиб юборилади ва бу жараён токи сув юкори қатлами тиник бўлмагунича давом эттирилади. Ювилган чўкма кичик бўлаклар кўринишида қора фотография кюветалари ёки қора тубли ликопчаларда кўрилади. Шунинг билан бирга нажас ювилганда сув юзасига қалқиб чиқсан шиллик куролланмаган күз ва катталаштирувчи ойна (лупа) билан курилади. Гименолипидоз ва трихостроиги-лоидозни даволаш назорати учун чўкманинг оқава сувини майда элак орқали ўтказилади, чунки карлик тизмасимон гижжа ва трихостонгилилар кўпинча чўкмадан қалқиб чиқади. Элакда чўкма ва ювилган нажаслар чўкмаси кўриб чиқилади.

«Элакдан ўтказиш» усули. «Элакдан ўтказиш» усулини йирик гельминтлар (аскаридалар, сочли бош, йирик тасмасимон паразитлар) ни аниқлаш учун ишлатиш мумкин. Нажас сув билан 3-4 та элакдан иборат асбобда ювилади, гельминтлар эса элакларда ушлаб қолинади. Ушбу усулни майда гельминтларни аниқлаш учун ишлатиб бўлмайди: улар элак тешигидан ўтиб кетиши ёки парчаланиб кетиши мумкин.

ПЕРИАНАЛ НАМУНАНИ ЙИГИШ.

Материаллар

- Пахта тампонлар
- Янги тайёрланган физиологик эритма
- Намуна учун тахминан 5 мл янги тайёрланган физиологик эритмаси бўлган идишча

Усул

1. Намунани тухумларни аниқлаш имкониятини ошириш учун эрталаб, беморни эрталабки тахоратидан аввал ёки bemор кечаси ухлаган кийимидан олинг.
2. Пахта тампонини янги тайёрланган физиологик эритмада хўлланг.
3. Тампон билан перианал соҳани артинг.
4. Тампонни тухумларни ювиб тушириш учун физиологик эритмали шиша идишда ювинг.
5. Шиша идиш қопқоғини ёпинг ва тампонни йўқотинг.
6. Шиша идишга ёрлиқ ёпиштиринг - bemор исми-шарифи, намуна олиш куни ва вакти.

Муҳим

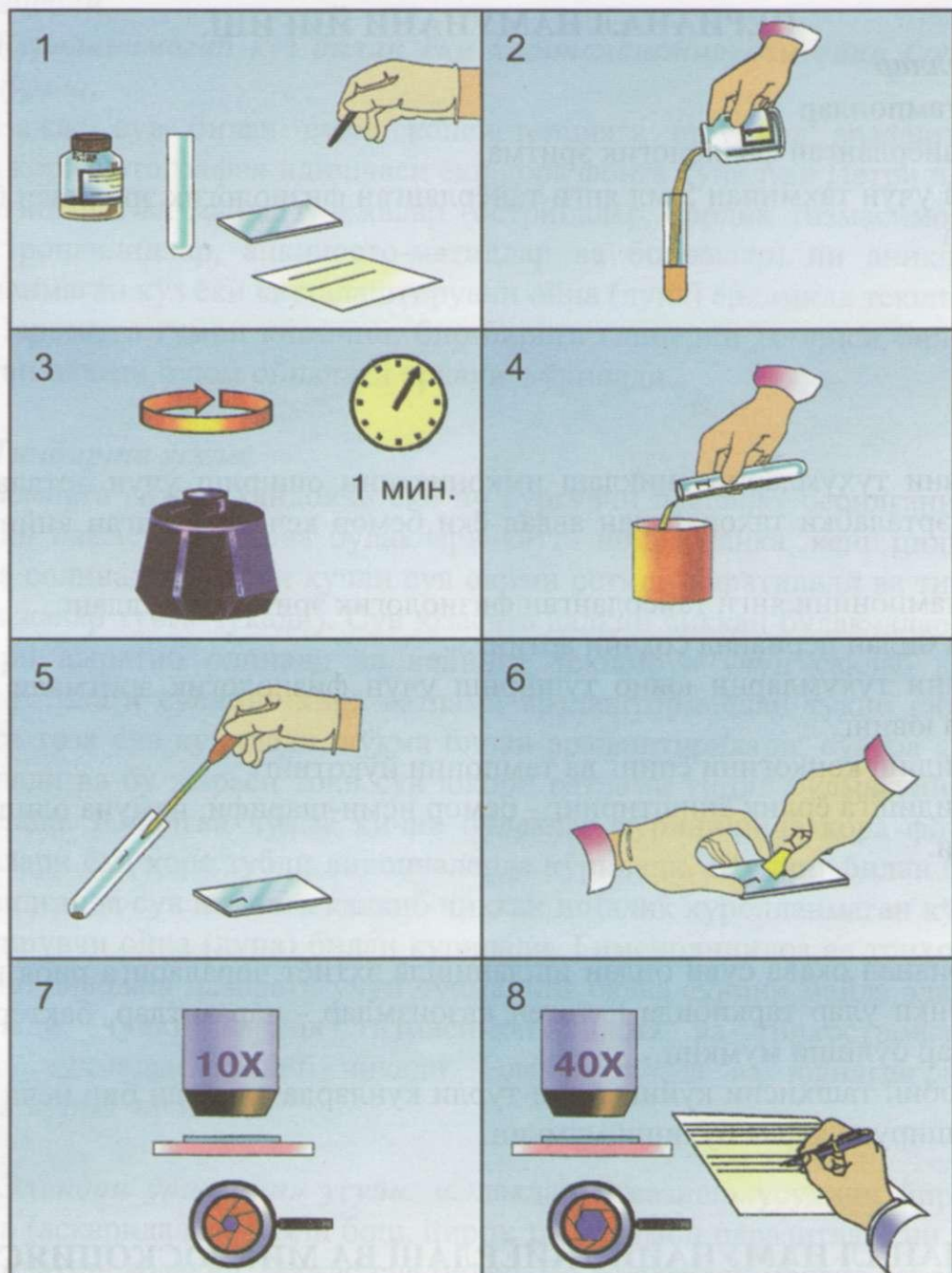
Перианал оқава суви билан ишланишда эҳтиёт чораларига риоя қилиш лозим, чунки улар таркибида патоген аъзоизмлар - паразитлар, бактериялар ва вируслар бўлиши мумкин.

Ижобий ташҳисни қўйиш учун турли кунларда олинган бир неча намуналар текшируви керак бўлиши мумкин.

ПЕРИАНАЛ НАМУНАНИ ТАЙЁРЛАШ ВА МИКРОСКОПИЯСИ.

Материаллар

- Перианал оқава суви бўлган физиологик эритмали шиша идиш
- Пробиркалар
- Шишага ёзиш учун қалам ёки мум қалам
- Центрифуга
- Нокчали пластик пипеткалар
- Буюм ойначалари
- Ёлқич ойначалари
- 10x ва 40x объективли ҳамда 10x окуляри бўлган микроскоп



1. Бемор йўлланмаси, намуна солинган шиша идиш, пробирка ва буюм ойна-
часини бир рақам билан белгиланг.
2. Физиологик эритмадаги барча намуналарни пробиркаларга қуйинг.
3. Пробиркалар таркибини тенглаштиринг ва тухумларни чўктириш учун 1
дақиқа давомида центрифугаланг.
4. Пробирка ичидаги чўкма устидаги суюкликни пипетка ёрдамида тукиб
ташланг.
5. Чўкмани буюм ойначасига нокчали пипетка ёрдамида ўтказинг.

6. Ёпкіч ойналасини бир учидан ушланг ва томчи чеккасига теккизинг. Уни буюм ойналасига хаво пұфакларини вужудга келтирмаган ҳолда аста-секин тушириңг.
7. Тухумларни аниклаш учун 10x объективини ишлатган ҳолда текшириңг. Камалак конденсорини шундай ёпингки, күп ёруғлик тушмасин, акс ҳолда рангсиз тухумлар күрінмайды.
8. Тухумларни идентификация қилиш учун 40x объективини ишлатган ҳолда текшириңг ва улар аникланса, ёзиб қўйинг.

Меъёрий натижалар.

Гижжалар тухумлари аникланмади.

Патология

E.vermicularis тухумлари аникланмади.

E.vermicularis инвазияси кам ҳолларда жиддий симптомларни чақиради, лекин анус сохасыда интенсив таъсирланишни чақириши мумкин. Аёлларда *E.vermicularis* сийдик-таносил тизимини заарлаши мумкин.

НАМ ПРЕПАРАТ ТАЙЁРЛАШ УЧУН НАЖАС ЙИГИШ.

Кенг оғизга ва зич ёпилувчи қопқокли эга идиш лозим, у ёки бир маротаба ишлатиладиган, ёки күп маротаба ишлатиладиган шиша идиш бўлиши мумкин. Идиш тоза, қуруқ, герметик бўлиши керак ва таркибида дезинфекцияловчи воситалар қолдиқлари бўлмаслиги лозим. Қоғоз, картон ва гугурт кутилари ишлатилмаслиги керак, чунки улар қўлларнинг ва ишчи юзаларни шикастланишига олиб келиши мумкин.

Нажас намуналари билан ишлаш эхтиёт чораларига риоя қилинган ҳолда ўтказилиши керак, чунки улар таркибида патоген аъзоизмлар, айнан эса, паразитлар, бактериялар ва вируслар бўлиши мумкин.

Нажас қуришини олдини олиш учун ва паст концентрациядаги паразитларни аниклаш учун текширувга етарли микдордаги материал керак.

Суюқ кўринишдаги нажасда суюқ намунадан тахминан 10 мл керак бўлиб, у ҳаракатчан паразитларни аниклаш учун олинганидан сўнг 15 дақиқа давомида текширилиши лозим.

Шаклланган нажасда бир чой қошиғи микдоридаги намуна керак бўлиб, у олинганидан сўнг 1 соат давомида текширилиши лозим.

Қониқарсиз намуналар, масалан, нажаснинг етарли бўлмаган микдори ёки сийдик ҳамда кир (ифлос) аралашмаси ҳисобга олинмаслиги керак. Ишончли бўлган таҳлил учун янги намуна лозим. Сийдик амёба трофозоитларини бузади, кир эса микроскопик текширувга ҳалал беради.

Бир кундан сўнг олинган бир нечта намуналар баъзида ажраладиган паразитлар, масалан, *G.lamblia* ни аниклаш учун керак бўлиши мумкин.

Тахлил учун йўлланмада бемор исми-шарифи, намуна олиниш санаси, ва имконият бўлса, вақти кўрсатилиши керак.

Сақлаш.

Олинган намунани тезликда текшириш зарурияти бўлмаса, уларни музлатгичда ёки тахлилхонани энг совук жойида бир неча соат давомида сақлаш мумкин, лекин унинг тахлили олинган куни ўтказилиши керак.

Намуналар бевосита қуёш нури ва иссиқлиқдан сакланиши керак.

СУВЛИ ВА ШАКЛАНМАГАН НАЖАСДАН НАМ ПРЕПАРАТНИ ТАЙЁРЛАШ.

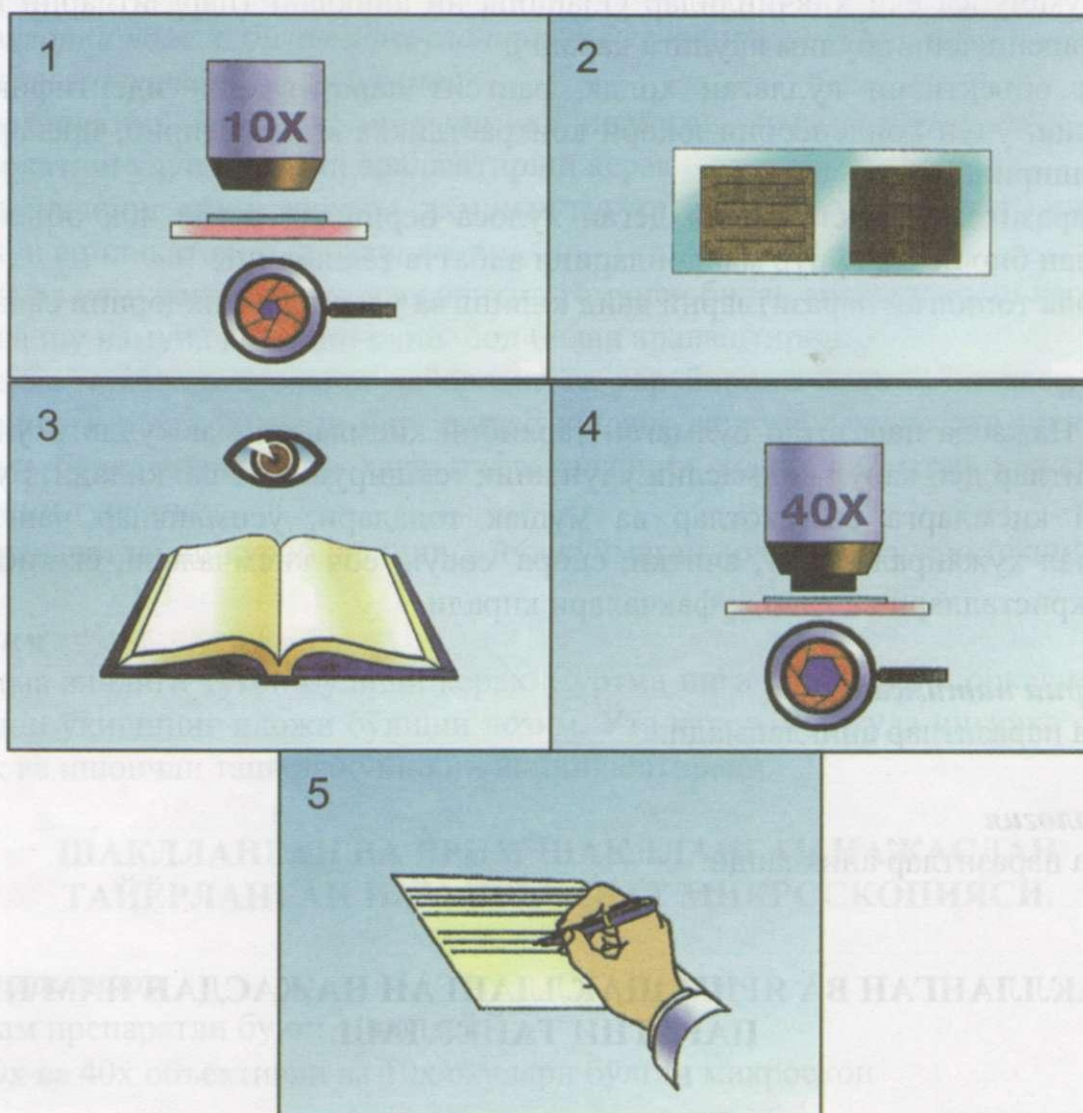
Материаллар

- Нажаснинг янги намунаси
- Шишага ёзиш учун қалам ёки мум қалам
- Аппликатор таёқчалар (гутурт чўплари ёки тиш тозалагичлари)
- Буюм ойначалари
- Ёпқич ойначалари
- Салфеткалар
- Эозин
- Нокчали пипетка (агар эозин учун флақон-томчи мосламаси бўлмаса)

Усул

1. Намуна ва буюм ойначасини ракам билан белгиланг.
2. Аппликатор ёрдамида таркибида қон ва шиллик қисмлари бўлган оз миқдорда намуна олинг ва шишанинг бир учига теккизинг.
3. Физиологик эритма қўшмаган ҳолда намунага ёпқич ойначасини ёпинг. Салфетка қўллаган ҳолда (ёпқич ойначасида бармок изларини колмаслиги учун), ингичка препарат тайёрлаш учун ёпқич ойначасига аста-секин босинг.
4. Эозиннинг бир томчисини буюм ойначасининг бир учига теккизинг.
5. Яна оз миқдорда нажас олинг ва эозин билан аралаштиiring.
6. Ёпқич ойначани бир учидан ушланг ва томчи чеккасига теккизинг. Уни буюм ойначасига ҳаво пуфакчаларини ҳосил қилмаган ҳолда аста-секин тушиring.
7. Препаратларни тезликда текшиring, чунки препаратнинг қуриб қолишида трофозоитлар ва хивчинлилар харакатчанликни йўқотади.
8. Эозин тирик трофозоитларни бўямайди, фақатгина уларни кўришга ёрдам берадиган пушти фонни таъминлайди.

СУВЛИ ВА ШАКЛАНМАГАН НАЖАСДАН ТАЙЁРЛАНГАН ПРЕПАРАТ МИКРОСКОПИЯСИ



СУВЛИ ВА ШАКЛАНМАГАН НАЖАСДАН ТАЙЁРЛАНГАН ПРЕПАРАТ МИКРОСКОПИЯСИ.

Материаллар

- Нам препаратли буюм ойначаси
- 10x ва 40x объективли ва 10x окуляри бўлган микроскоп

Усул

1. Ҳаракатчан трофозоитлар ва хивчинилларни аниқлаш учун нам препаратни тезликда текширинг.
2. Препаратни эозинсиз, аввал 10x объективини кўллаган ҳолда, ортиқча ёруғликни йўқотиш ва контрастликни тъминлаш учун, етарлича беркитилган конденсор билан кўринг.

3. Буюм ойначасини олд ва орқага, ёки юқори ва пастга ҳаракатлантирган ҳолда, бутун препаратни систематик текширинг.
4. Эозин хисобига таъминланган пушти фонда рангсиз бўлган трофозоитлар *E.hystolytica* ёки хивчинлилар *G.lamblia* ни аниқланг (паразитларни идентификациясини бўлим якунига каранг).
5. 40x объективни қўллаган ҳолда, рангсиз паразитларни идентификация қилиш учун конденсорни юқори контрастликка мослаштириб, препаратни текширинг.
6. «Паразитлар аниқланмади» деган хулоса беришдан аввал 40x объективи билан бир нечта кўрув майдонларини албатта текширинг.
7. Барча топилган паразитларни қайд қилинг ва уларнинг микдорини сананг.

Мухим

Нажасда паразитар бўлмаган таркибий қисмларни мавжудлиги уларни паразитлар деб қабул қиласлик учун аниқ текширувни талаб киласди. Бу таркибий қисмларга сабзавотлар ва мушак толалари, ўсимликлар чанглари, крахмал ҳужайралари, ёғ, ачитқи, спора, совун, соч қисмчалари, ёғ кислоталари кристаллари ва ҳаво пуфакчалари киради.

Меъёрий натижалар

Содда паразитлар аниқланмади.

Патология

Содда паразитлар аниқланди.

ШАКЛЛАНГАН ВА ЯРИМ ШАКЛЛАНГАН НАЖАСДАН НАМ ПРЕПАРАТНИ ТАЙЁРЛАШ.

Материаллар

- Нажаснинг янги намунаси
- Шишага ёзиш учун қалам ёки мум қалам
- Аппликатор таёкчалар (гутурт чуплари ёки тиш тозалагичлари)
- Буюм ойначалари
- Ёпқич ойначалари
- Физиологик эритма, 0,85%
- Йод, 2%
- Нокчали пипетка (агар физиологик эритма ва йод учун флакон-томчи мосламаси бўлмаса)

Усул

1. Намуна ва буюм ойначасини рақам билан белгиланг.
2. 1 томчи янги тайёрланган физиологик эритмани буюм ойначасининг ўнг ярми ва 1 томчи йодни чап ярмига теккизинг. *Бу жараён типетка ёки фла-конларни нажас билан ифлосланишига йўл қўймаслик учун нажас ойначага теккизилгунча қилиниши керак.*
3. Аппликатор ёрдамида тахмин қилинаётган паразитларни бир текис тарқатиш учун нажасни аралаштириш керак.
4. Намунанинг кичик кисми (тахминан гугурт бошчаси улчамидаги) ни олиш учун аппликаторни куллаш лозим.
5. Аввал намунани физиологик эритма томчиси билан аралаштириш керак.
6. Яна шу намуна қисмини олиб, йод билан аралаштиринг.
7. Текис, ингичка препарат тайёрланг ва хар бирини ёпқич ойначаси билан ёпинг. Ёпқич ойначани бир учидан ушланг ва томчи чеккасига теккизинг. Уни буюм ойнечасига ҳаво пуфакчаларини ҳосил қилмаган ҳолда астасекин туширинг.
8. Препаратларни қуриб қолишига йўл қўймаган ҳолда, *тезликда* текширинг.

Муҳим

Суртма зичлиги тўғри бўлиши керак. Суртма ингичка бўлиб, у оркали босма матнни ўқишининг иложи бўлиши лозим. Ўта қалин ёки жуда ингичка суртма аниқ ва ишончли ташхис қўйишни қийинлаштиради.

ШАКЛЛАНГАН ВА ЯРИМ ШАКЛЛАНГАН НАЖАСДАН ТАЙЁРЛАНГАН НАМ ПРЕПАРАТ МИКРОСКОПИЯСИ.

Материаллар

- Нам препаратли буюм ойнечаси
- 10x ва 40x объективли ва 10x окуляри бўлган микроскоп

Усул

1. Нам суртмаларни қуриб қолишига йўл қўймаган ҳолда, тезликда текширинг. Препаратни физиологик эритма ёрдамида, 10x объективини қўллаган ҳолда, ортиқча ёруғликни йўқотиш ва контрастликни таъминлаш учун, етарлича беркитилган конденсор билан кўринг.
2. Буюм ойнечасини олд ва оркага, ёки юкори ва пастга ҳаракатлантирган ҳолда, бутун препаратни систематик текширинг.
3. Ҳаракатчан протозоа, гижжалар тухумлари, гумбакларни аниқланг.
4. 40x объективни қўллаган ҳолда, рангсиз паразитларни идентификация қилиш учун конденсорни юкори контрастликка мослаштириб, препаратни текширинг.
5. «Паразитлар аниқланмади» деган холоса буришдан аввал 40x объективи билан бир нечта кўрув майдонларини албатта текширинг.

6. Йод препаратини кўриб чиқинг ва цисталарни катталиги, шакли, негизлар ва киритмалар миқдори бўйича аниқланг.
7. Физиологик эритма ёрдамида бутун препаратда барча топилган паразитларни қайд қилинг ва уларнинг миқдорини сананг.

Муҳим

Нажасда паразитар бўлмаган таркибий қисмларни мавжудлиги уларни паразитлар деб қабул қиласлик учун аниқ текширувни талаб килади. Бу таркибий қисмларга сабзавотлар ва мушак толалари, ўсимликлар чанглари, крахмал ҳужайралари, ёғ, ачитки, спора, совун, соч қисмчалари, ёғ кислоталари кристаллари ва ҳаво пулфакчалари киради.

Шарко-Лейден кристаллари (эозинофиллар парчаланиши маҳсулотлари) паразитар инвазияларда нажасда мавжуд бўлиши мумкин. Бу ингичка, ўткир учли, узунилиги тахминан 30-40 цм бўлган кристаллардир.

Меъёрий натижалар

Паразитлар аниқланмади.

Патология

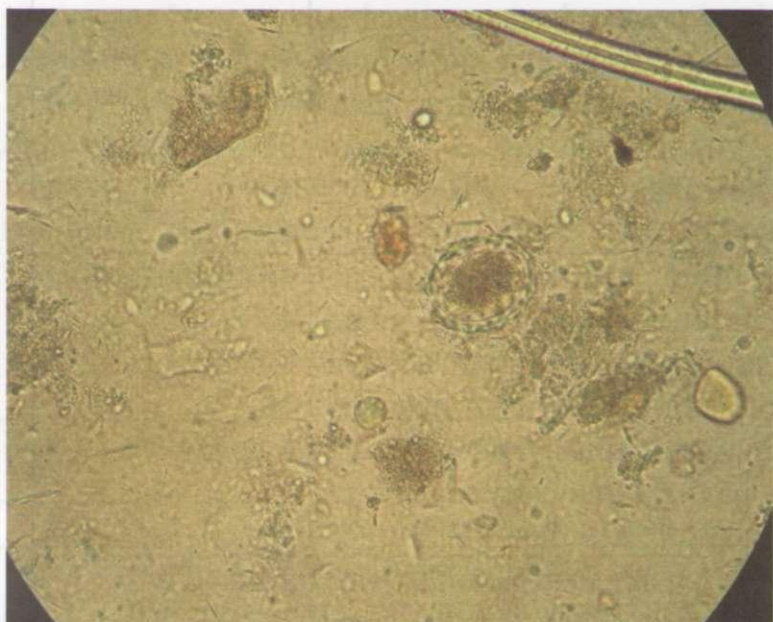
Паразитлар аниқланди. Баъзи содда паразитлар патоген, баъзилари эса патоген эмас, лекин барча паразитларни қайд қилиш лозим. Барча топилган гельминтлар патогендир.

Гижжаларнинг тухумлари ҳақидаги солиштиurma белгилар

Гижжа номи	Тухум таърифи	Тухум ўлчами, мкм
	Юмалоқ чувалчанглар (нематодалар)	
Аскарида (<i>Ascaris lumbricoides</i>)	Ғадир-бутир кўнғир ранг оқсил пардага эга овал тухум. У бўлмаслиги мумкин, у ҳолда кобиги силлик, икки контурли. Уруғланган тухумларда кутблардаги таркибий қисм қобиқдан ажралади. Уруғланмаган тухумлар узунроқ, нотўғри шаклда, дағал доначали тарқиб билан.	Уруғланган: 45---78X35---60 4.1 расм Уруғланмаган: 80---90X35---60 4.2 расм
Острица (<i>Enterobius vermicularis</i>)	Овал шаклдаги, бир томонидан яssi, рангсиз, шаффоф тухум.	50---60X20---32
Қил бош гижжа (<i>Trichocephalus trichiurus</i>)	Ҳар икки кутбida тиқинлари бўлган думалоқ кути кўринишида, қалин сарик ёки жигар ранг қобиқли тухум.	50---55X22---25 4.3 расм
Томинкс (<i>Thominx aegophilus</i>)	Кутбларида тиқинлари бўлган думалоқ кути кўринишида, қалин кул ранг, мураккаб нақш билан қопланган қобиқли тухум.	65---70X29---31

Кийшиқ бош (<i>Ancylostoma Juodenale</i>)	Овал шаклдаги, рангсиз, шаффоф, юпқа силлиқ қобиқли тухум. Янги нажаслар таркибида бўлинишнинг 2-8 та шарларига эга.	54---70X34--- 40
Трихостронги- лиidlар (<i>Trichostrongyloidea</i>)	Овал шаклдаги, рангсиз, шаффоф, юпқа силлиқ кобиқли тухум. Бир учи тумтокрок, иккинчи учи торайган. Янги нажаслар таркибида бўлинишнинг 16 ва ундан кўп шарларига эга.	70---80X40--- 43
	Тасмасимон чувалчанглар (цеистодалар)	
Қорамол соли- тери (<i>Taeniarhynchus saginalis</i>) Чўчқа солите- ри (<i>Taenia solium</i>)	2 та ипсимон ўсимтали юмалоқ тухум, таркибида онкосфера - қобиқдаги ҳомилага эга. Нажасларда фақат онкосфералар бўлиб, улар юмалоқ ёки бирмунча овал, қалин радиал чизиқларга, жигар ранг кобиқка эга, унинг ичидаги 3 жуфт илмоқларга эга ҳомила.	30---40X20--- 30 30---40X20--- 40 4.4 расм
Пакана гижжа (<i>Hymenolepis nana</i>)	Тухум юмалоқ ёки эллиптик шаклда, ёруғликни кучли синдиради. 2 та юпқа қобиқка эга бўлиб, уларнинг ички қобиги онкосферани қоплади. Қобиклар орасида суюклик бўлиб, унда эгри-буғри ингичка иплап сузуб юради. Онкосферада 6 та илмоқ бор.	45---60X35--- 45 Онкосфера 29- 30 4.5расм
Қовоқсимон гижжа (<i>Dipylidium caninum</i>)	Тухумлар юмалоқ, қизилсимон рангда, онкосферадаги 6 та илмоқ билан. Тухумларнинг 8-15 та миқдордаги гурухи умумий капсула (пилла) га ўралган.	20---40
Кенгбар гижжа (<i>Diphyllobothrium latum</i>)	Тухумлар овал шаклда, сариқ ёки жигар рангда. Бир кутбидаги қопқоқча, қарама-қарши кутбидаги эса - дўмбокча. Тухум ичидаги йирик доначали таркибий қисм.	65---71X45--- 47 4.6 расм
	Сўрувчиilar (трематодалар)	
Мушук иккиоғизи (<i>Opisthorchis felineus</i>)	Ингичка қобиқли, қопқоқчали қутбига караб бирмунча ингичкалашиб борувчи овал тухум. Қарама-қарши кутбидаги қисқич. Таркиби майдаги доначали. Ранги оч-сариқ.	26---30X11--- 15 4.7 расм
Жигар курти (<i>Fasciola hepatica</i>)	Тўғри тухумсимон шакл. Кичкина қопқоқчали силлиқ ингичка қобиқ. Қарама-қарши қутбда ясси дўмбокча. Тухумнинг	130---145X70--- 90 4.8 расм

	бутун бўшлиғи бир текис сарик хужайралар билан тўлган.	
Ланцетсимон иккиофиз (Dicrocoelium lancea turn)	Овал, бир томонидан бирмунча ясилашган, қалин жигар ранг қобиқ ва қопқоқчали тухум. Етук тухумларда қопқоқчадан қарама-қарши томонда 2 та йирик овал хужайралар.	38---45X22---30
Ўпка иккиофизи (Paragonimus wester mani (ringeri)	Жигар иккиофизи тухумига ўхшаш овал тилла ранг-жигар ранг тухум. Қопқоқча тухумга ботиб кирган кўринишда.	80---118X48---65

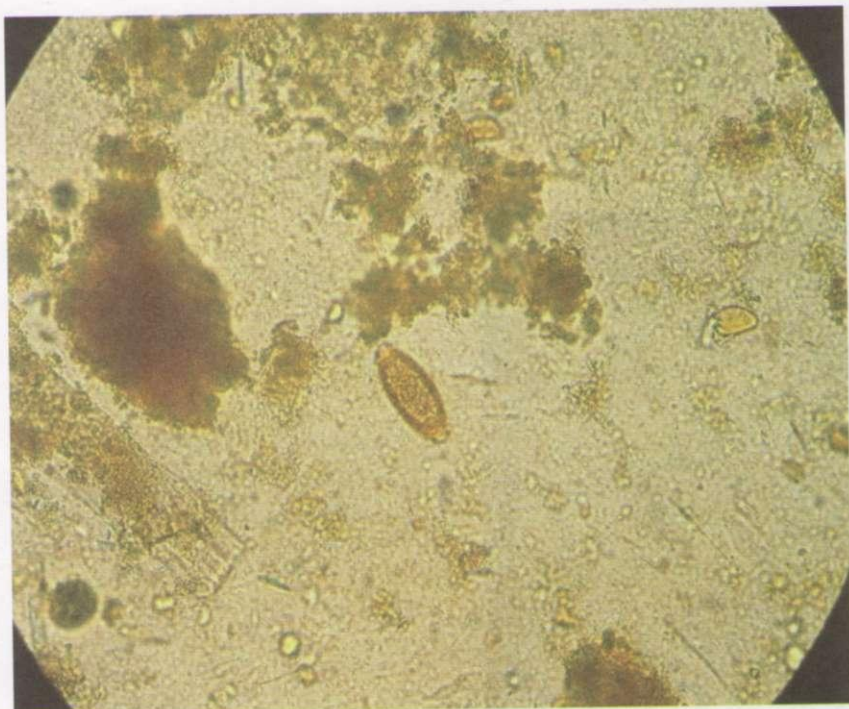


Расм. 4.1. Аскариданинг уруғланган тухуми. 400x катталашибтирилган

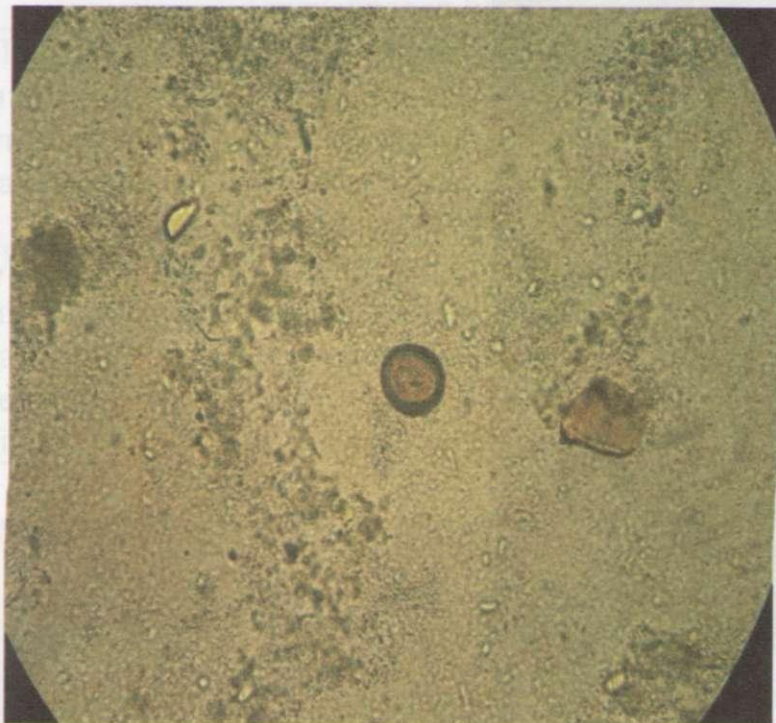
Острица (Enterobius vermicularis)	(диплотеинет) овакрат	
Киң бом гиж (Gnathoccephalus thienanus)	Табакий ташкент	
(Tosanites aegyptius)	Колхозия пепси-	



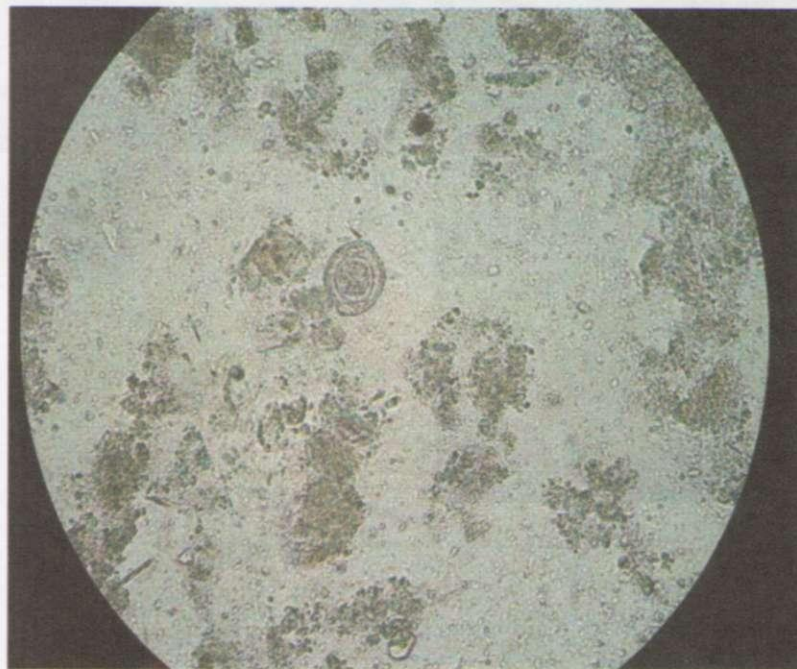
Расм. 4.2. Аскариданинг уруғланмаган тухуми. 400x катталаштирилган



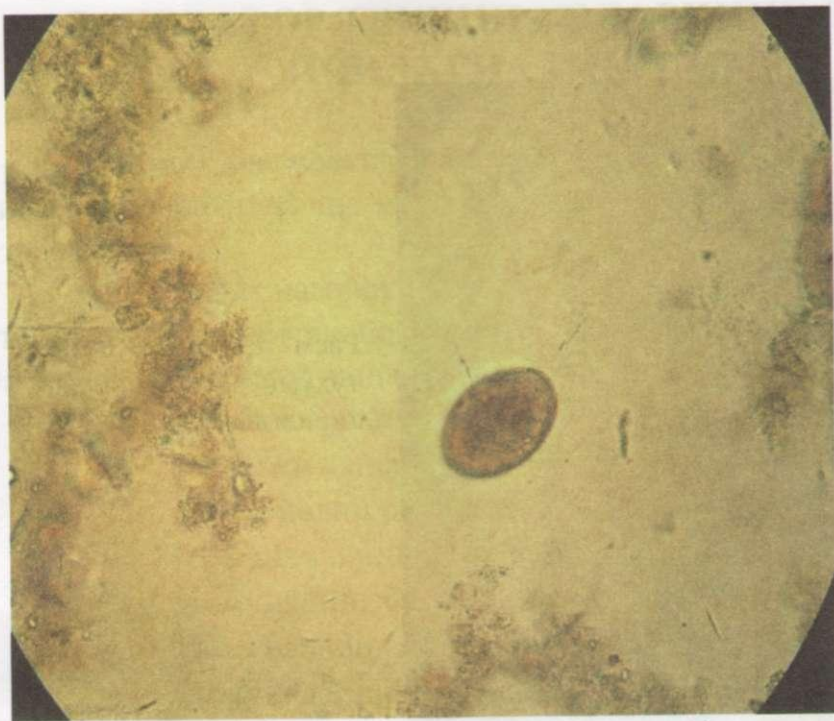
Расм. 4.3. Қил бош гижжа тухуми. 400x катталаштирилган



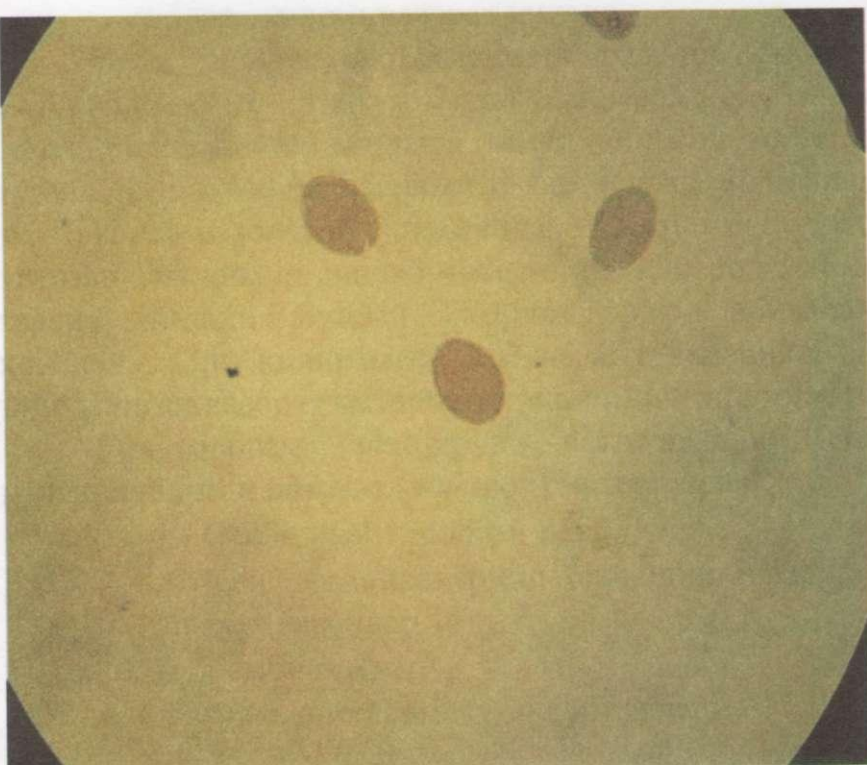
Расм. 4.4 Тениидлар он-косфераси. 400x катталаштирилган



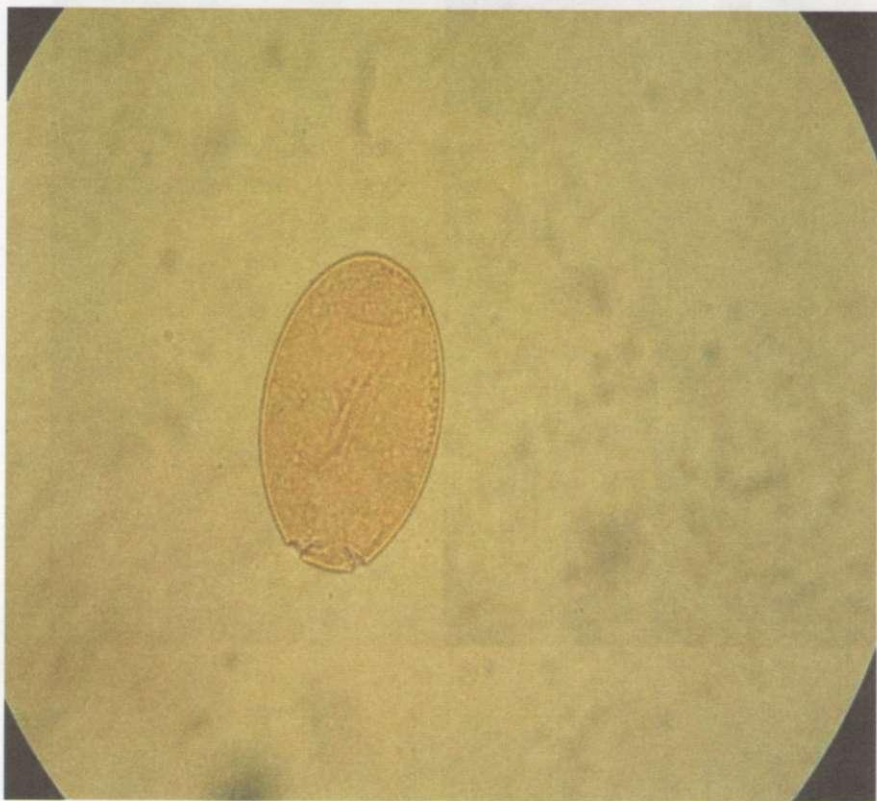
Расм.4.5. Пакана гижжа тухуми. 400x катталаштирилган



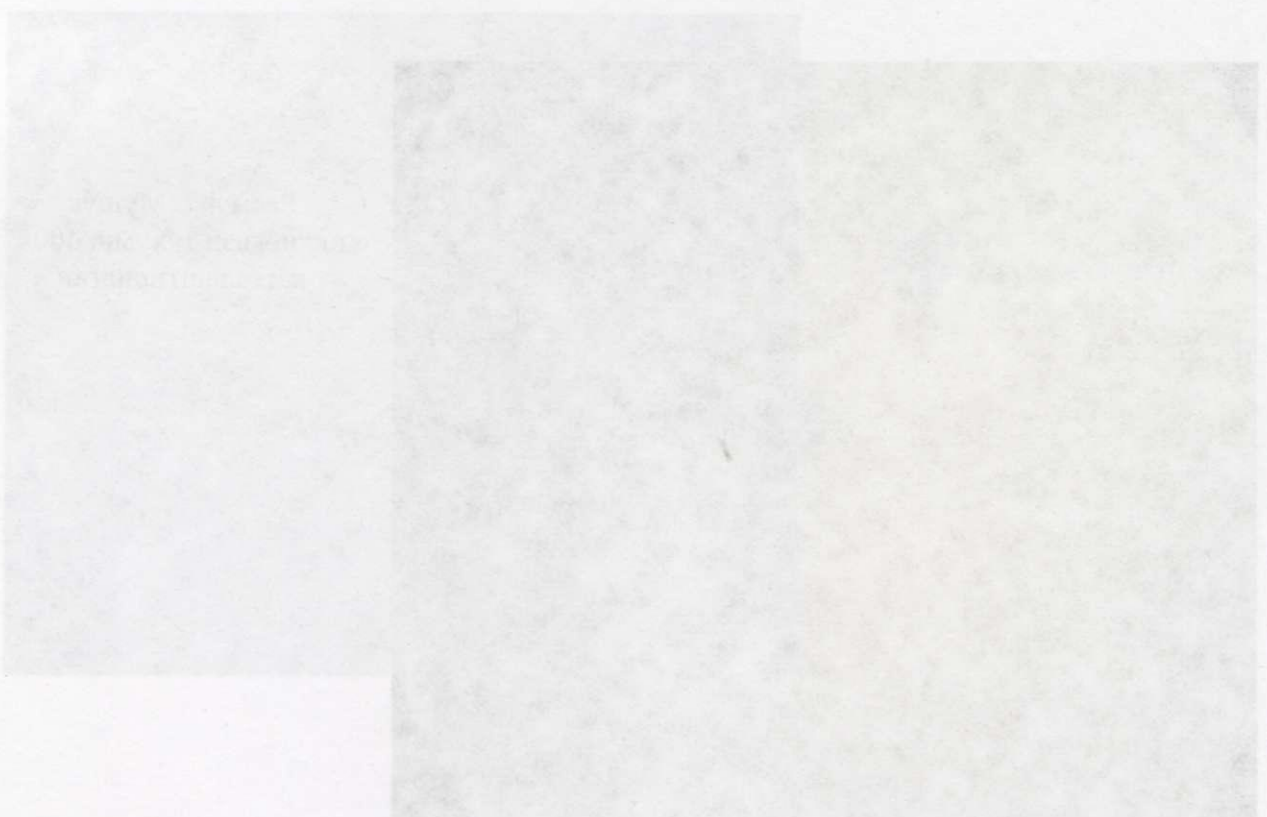
Расм.4.6. Кенгбар гижжа тухуми. 400х катталаштирилган



Расм 4.7. Мушук иккиофизи тухуми. 400х катталаштирилган



Расм .4.8. Жигар курти тухуми. 400х катталаштирилган



Ш-БОБ

ЛАБОРАТОР ТЕКШИРУВЛАРНИНГ ЛАБОРАТОРИЯ ИЧИДАГИ СИФАТ НАЗОРАТИ

Клиник диагностик лабораториялардаги лаборатор текширувларнинг сифат назорати (ичи назорати) ҳар куни, ҳар бир аналитик серияда ўтказилади.

Ички сифат назорати лаборатор текширувларнинг ҳамма босқичларини, яъни беморни тайёрлашдан тортиб, то натижалардан фойдалангунча бўлган босқичларни назорат қиласи ва қуийдаги тадбирларни ўз ичига олади:

1. Дастребаки босқич.
 - Беморни тайёрлаш
 - Материални олиш
 - Рўйхатга олиш
 - Намунанинг бирламчи ишлови
 - Намуналарни лаборатория етказиш
 - Намуналарни анализгача сақлаш каби қадамларни назорат қиласи.
2. Аналитик босқич ўз ичига усулларни тўғри танланганлигини, материал ва реагентларни тўғри дозировка килинганлигини, реакция қўйищ, ўлчаш ва натижаларни ҳисоблаш тўғри бажарилганлигини назорат қиласи.
3. Якунловчи босқич – бланкларни тўғри тўлдирилганлиги, натижаларни баҳолашни ва унинг даволовчи врачга етиб бориш шароитларини назорат қиласи.

Ички назорат системасининг асосини стандартлаштирилган назорат материалини ҳар куни узоқ вақт давомида ишлатиш ташкил этади. Ички назорат ўтказишнинг моҳияти битта контрол материални даврий текшириб туриш, натижаларни эса назорат картасига ёзиб беришдан иборат.

Ички назоратни ўтказишда Ўзбекистон худудида ишлатишга рухсат этилган заводларда ишлаб чиқарилган контрол материаллардан фойдаланиш тавсия этилади. Бундай материаллардан фойдаланиш имкони бўлмаган ҳолларда, сарф қилинмаган намуна қолдикларидан (зардоб, плазма, сийдик) тайёрланган назорат материалларини ишлатиш мумкин.

Гематологик текширув натижаларини назорат қилиш учун кўлланиладиган назорат (контрол) материаллар:

- Стабиллаштирилган кон
- Кон хужайраларини санаши назорат қилиш учун максус суспензиялар
- Гемолизатлар
- Фиксацияланган кон суртмалари

Жадвал 3.1. Назорат материалларининг солишиштирма тавсифи

Кўрсаткичлар	Музлатилган зардоб	Маиший		
		Лиофилланган		Суюқ одам зардаби
		Хайвон	Одам	
Бемор намуналарига ўхшашлиги	Идеал	Иммунохимик текширувлар учун ишлатилмайди	Баъзи чекланишларга эга	Стабилизаторлар баъзи аналитик усуулларга таъсир килиши мумкин
Киймати	Жуда паст	Паст	Юқори	Жуда юқори
Стабиллиги	Чегараланган	18-24 ой.	18-36 ой.	18-24 ой.
Суюлтиришдаги хатолик	Йўқ	Бор	Бор	Йўқ
Катта партияларда олиш имкони	Йўқ	Бор	Бор	Бор
Инфицирланиш хавфи	юқори	Умуман йўқ	Эҳтимоли кам	Эҳтимоли кам

Назорат материалларидан фойдаланиши қоидалари.

Назорат материалидан фойдаланишдан олдин берилган қўлланмани (паспортни) диққат билан ўрганиб чиқиши лозим. Қўлланмада назорат материаллари вирусли гепатит ва ВИЧ антигенларидан ҳоли деб кўрсатилишига қарамасдан, назорат материалларидан ниҳоятда эҳтиёткорлик билан фойдаланиш лозим.

Назорат материални ишга тайёрлашда ишлаб чиқарувчи тавсия қилган қўлланмадан фойдаланилади. Асосий эътибор қўйидагиларга қаратилади:

- Материални тўкилишини олдини олиш мақсадида флаконни жуда эҳтиёткорлик билан очиши
- Эритувчини аниқ олиш
- Флакон қопқоғи мустаҳкам ёпилгандан кейин кўпик ҳосил қилмасда яхшилаб аралаштириш керак.

Эриш вактига риоя қилиш.

Жадвал 3.2 Биокимёвий текширувларнинг сифатига тъсир қилувчи омиллар ва уларни бартараф этиш

I Умумлаборатор характерга эга бўлган омиллар	II Реактивлар билан боғлик омиллар	III Назорат материали билан ишлашдаги омиллар	IV Намуналар билан ишлашдаги омиллар	V Асбобура га боғлик бўлган омиллар
<p>1. Ифлосланиш Сув: Тозалигини ва рНни текширув (6,5-7,5), агар гумон бўлса бошка манбадан сув олиш Реактивли флаконлар копқоклари: уларнинг тозалигини текширув</p> <p>2. Пипеткалар: Механик шикастлар: хажми бўйича пипетка тўгри танланганлиги, унинг бекаму юст ишлаши текширилади. Агар пипеткалада, механик шикастланиш лар бўлса, улардан фойдаланмаслик керак.</p> <p>3. Техник католиклар Ишнинг бажарилиш тартиби текширилади, яни бажариладиган амалларнинг кетмакетлиги, католикка йўл кўйилмаганлиги текширилади. Ҳарорат режимидаги, инкубация вактидаги ва дозировкадаги. Ноаникликлар</p>	<p>Гумонли натижаларни янги реактивлар билан текширув!</p> <p>1. Реактивларни текширув: Хажм: кўлланмага кўра эритувчи хажми тўгри олингандиги текширилади. Сув: тозалиги унинг рНи (6,5-7,5) текширилади, гумон бўлганда Янги тоза сув олинади.</p> <p>2. Реактивлар стабиллиги: яроклилик муддати текширилади; реагентлар музлатигчда стабиллигини йўқотмаганлиги аникланди, реагентларни саклаш учун улар келтирилган флаконлардан фойдаланиш, Эсда тутинг! Реактивларни 37°C дан юкори даражада саклаш уларнинг стабиллига кескин тъсир кўрсатади.</p> <p>3. Реактивлар тўпламини текширув: яроклилик муддати текширилади; саклаш коидалари бузилмаганлиги текширилади.</p>	<p>2. Гумонли натижаларнингизни Янги тайёрланган назорат материали ёрдамида текширинг</p> <p>3. назорат материалини тайёрлаш: кўлланма бўйича эритувчи хажми текширилади; пипеткани текширинг; Сув сифатини текширинг</p> <p>4. Стабиллиги: яроклилик муддати текширилади; 2-6°Cда стабиллиги текширилади</p> <p>5. Реактивлар тўплами текширилади: яроклилик муддати текширилади; саклаш коидалари бузилмаганлиги текширилади.</p>	<p>1. Материал олишнинг сифатини текширув</p> <p>2. Намуна билан ишлаш: намунани центрифугалаш тўғри амалга оширилганлигини текширинг (айланиш тезлиги, ҳарорат режими)</p> <p>3. Намунани сақлаш: плазма ёки зардобни иложи борича шаклли элементлардан акратинг; бугланишни олдини олиш максадида идишларни яхшилаб беркитинг; факат пластмасса идишларда сақланг; Анализ кон олингандан кейин 4 соат ичидаги амалга оширилиши керак бўлса намуна музлатилади.</p> <p>4. Куйкали, гемолизланган, липемик ва юкори даражада билирубинли кон плазмаси ва зардобларни текширмаслик.</p>	<p>Агар имкони бўлса натижаларнингизни бошка асбобда текшириб кўринг!</p> <p>1. Реактивларни ўлчашга алоқадор кисмларни текширинг. Зарур бўлса калиброквани текширинг</p> <p>2. Даастур параметрларини текширинг;</p> <p>3. Иложи борича тирналган кюветаларда ишламаслик;</p> <p>4. Оптик тизимни артиш.</p>

Дастлабки (лабораториягача бўлган) босқич.

Жадвал 3.3 Лаборатор текширув натижалари таъсир қилувчи лабораториягача бўлган омиллар

1	Беморни ва биоматериални рўйхатта олишдаги хатоликлар.
2	<p>Биологик омиллар:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Жинси, ёши, этник ахволи, физиологик ҳолати (жисмоний машқлар, ҳомиладорлик), биологик ритмлар, яшаш шароити; - овкатланиш, очлик, тана ҳолати, жисмоний фаоллик, чекиш, спиртли ичимлик истеъмол қилиш.
3.	<p>Ятроген омиллар:</p> <ul style="list-style-type: none"> - диагностик муолажалар; - операциялар; - даволаш муолажалар; - дорилар қабул қилиш.
4.	<p>Биоматериални олиш шароитлари, сақлаш вақти ва лабораторияга жўнатиш</p> <ul style="list-style-type: none"> - олиш вақти; - материал олиш учун тана қисмини тайёрлаш; - идишлар тозалиги - қон, сийдик ва бошқа биоматериалларни олиш муолажаларини бажариш; - бирламчи ишлов бериш (центрифугалаш ва бошқалар)

Текширув натижаларидағи хатоликлар bemorning жисмоний, эмоционал ҳолати, биоматериал олиш вақтидағи тана ҳолати, дориларни истеъмол қилиш кабилар билан боғлиқ бўлиши мумкин. (жадвал 3)

- Амбулатор щароитда bemorлардан қонни эрталаб соат 8 дан 10 гача, стационарда эса bemorлар уйғонгандан кейин ёки эрталаб соат 7 дан 9 гача олиш тавсия этилади.

- Қон эрталаб оч қоринга ёки енгил нонуштадан кейин bemorning ётган ёки ўтирган ҳолатида олинади. Физиотерапевтик муолажалар, рентген нурланиш ва жисмоний зўриқишдан кейин қон олиш тавсия этилмайди.

Лабораториядан ташқари хатоликларни олдини олишнинг энг самарали усули бу клиник шифокорлар билан биргаликда иш олиб боришdir.

Аналитик (лаборатор) босқич

Лаборатор босқич бошланғич ва инструментал даврларни ўз ичига олади.

- Бошланғич давр қон олишнинг ва унинг бирламчи ишлови (маркировкалаш, транспортировка қилиш, центрифуга қилиш).

- Инструментал давр – ўлчаш билан боғлик бўлган барча муолажалар. Бу босқичдаги хатоликлар харорат режимига риоя қиласлиқ, намуна ва реактивларни аниқ ўлчамаслиқ, асбобнинг носозлиги ва дастурдаги ўзгаришлар натижасида келиб чиқади.

Бундан ташқари текширувдаги хатоликлар ходимлар квалификациясини пастлиги, ўз шишига лоқайд муносабатда бўлишига, ҳисоблашларда хатоликларга йўл қўйганлиги, реактив тайёрлашдаги ноаниқликлар ва бошқаларга ҳам боғлиқдир.

Якуний босқич

Якуний назоратнинг асосий босқичлари:

- Лаборатория мутахассислари томонидан таҳлил натижаларининг аналитик ҳаққонийлиги текширилади;
- Ушбу текширувнинг йўлланмадаги паспорт қисми билан мослиги текширилади (беморлар орасидаги тушўнмовчиликни олдини олиш мақсадида).
- Текширув натижаларини худди шу bemorning аввал ўтказилган ёки параллел ўтказилган натижалари билан солиштириш. Натижалар орасидаги фарқ катта бўлганда, бу ҳолат клиник шифокорлар билан муҳокама қилинади ва зарур бўлса таҳлил яна қайтарилади.
- Даволовчи шифокор томонидан лаборатор текширув натижаларининг клиник аҳамиятини баҳолаш.

**Жадвал 3. 4 Тезкор ҳаракатларни талаб этувчи лаборатор текширув на-
тижаларининг критик кўрсаткичлари (davis, Mass, 1999)**

Текширилаётган материал	Критик кўрсаткич
Гематология	
Гематокрит	<14% ёки >60%
Лейкоцитлар	$4,0 \cdot 10^9/\text{л}$ меъёрий кўрсаткичда $< 2,0 \cdot 10^9/\text{л}$ ёки аввалги натижадан $1,0 \cdot 10^9/\text{л}$ фарқ қилса $>50,0 \cdot 10^9/\text{л}$
Кон суртмаси	Лейкемик ҳужайраларни пайдо бўлиши (етилмаган гранулоцитлар ёки бласт ҳужайралар)
Тромбоцитлар	$<20,0 \cdot 10^9/\text{л}$ ёки $>1000,0 \cdot 10^9/\text{л}$
Ретикулоцитлар	$>20\%$
Протромбин вакти	>40 сек
Биохимия	
Билирубин	>300 мкмоль/л (чақалоклар)
Кальций	$<1,5$ ммоль/л ёки $>3,2$ ммоль/л
Глюкоза	$<2,22$ ммоль/л ёки $>27,75$ ммоль/л
Калий	$<2,5$ ммоль/л ёки $>6,5$ ммоль/л
Натрий	<120 ммоль/л ёки >160 ммоль/л

Лаборатор бланқда таҳлил натижаларини жўнатаиш вақтини кўрсатиш мухим. Бу ҳолат айниқса, тезкор ҳолатларда жуда катта аҳамиятга эга, чунки лаборатория томонидан натижаларни ушлаб қолиниши беморларга ўз вақтида ёрдам берилишига жиддий таъсир кўрсатиш мумкин.

Илова 1

ДПМ ва КДЛ да санэпид ҳолат бўйича ЎзР ССВ нинг буйруқлари

КДЛ иш фаолиятининг асосий жиҳатларидан бири инфекция тарқалишни олдини олишга қаратилган санитар эпидемиологик қоидаларга риоя қилиш.

Сан. эпид. ҳолатига риоя қилиш учун инфекциялар профилактикаси бўйича жорий этилган стандартлардан фойдаланиш зарур.(“СС амалиётига инфекцияларни олдини олишнинг замонавий усулларини жорий этиш хакида” ЎзР ССВнинг 2004 йилнинг 01.07даги 307 сонли буйруғи).

КДЛ учун бу стандартлар куйидагилардан иборат:

1.

- Поллар
- Деворлар
- Шифтлар
- Ишчи столлар
- Музлатгичлар
- Термостатлар
- Реактивли идишлар
- Стуллар
- «ювиш учун хона»

• хожатхоналар кон, нажас, тўкилган суюкликлар, сийдик, балғам, чанг, тупрок, ахлат қолдиклари, турли хил ҳашоратлардан ҳоли бўлган ҳолдагина лаборатория тоза хисобланади.

2. **Антисептиклар концентрацияси ва ишлатилиши** (тер ива шиллик қаватлар учун) стандартга мувофик.

- Антисептиклар концентрацияси этикеткада кўрсатилган:

-этил ёки изопропил спирти (60%-90%), ёки
-цетавлон ва хлоргексидин глюконат (2%-4%), масалан Savlon, ёки
-хлоргексидин глюконат (2%-4%), масалан, Hibiclens, Hibicrub, Hibitane, ёки
-йод сақловчи препаратлар (1%-3%) масалан, Люгол эритмаси, ёки
-Йодофор (1:2500) (масалан Betadine)

• Антисептиклар унча ката бўлмаган идишларда кун давомида ишлатишга мўлжаллаб тайёрланади.

• Идишларни қайта ишлатишдан олдин яхшилаб совунли сувда ювилади, тоза сувда чайиб, кейин куритилади.

• Идишлар хар сафар антисептиклар солинганда, солинган вақт этикеткада кўрсатилиши лозим.

- Пахта ва дока антисептиклар солинган идишларда сакланмайди.
- Асбоблар ва бошқа предметлар антисептикли идишларда сакланмайди.
- Асбобларни олиш учун мўлжалланган қисқичлар ҳам антисептикли идишларда сакланмайди

3. **Асбоблар ва бошқа предметларни заарсизлантириш** (ишлатилгандан сўнг ва тозалашдан олдин) стандартга мувофик амалга оширилади.

- Хлорли эритма концентрацияси 0,5%ни ташкил қиласи:
- Суюқ хлор;

- Суюқ хлорли эритма (3,5%) ишлатилади – 1:6 нисбатда, ёки
- 5% концентрациялы эритма ишлатилади – 1:9 нисбатда, ёки
- **Кукусимон хлор:**
- гипохлорит кальций (35%) ишлатилади – 14 грамм кукунга 1 литр сув, ёки
- гипохлорит кальций (70%) ишлатилади – 7 грамм кукунга 1 литр сув, ёки
- Ҳар куни иш бошланишдан олдин янги хлорли эритма тайёрланади.
- Инструментлар ва бошқа предметлар 0,5% хлорли эритмага 10 дақиқа солиб күйилади
- 0,5% хлорли эритмалар ҳар бир хирургик операция учун ишлатилади ва операциядан кейин алмаштирилади.
- 10-30 дақиқадан кейин асбоб анжомлар ва бошқа предметлар хлорли эритмадан олинниб, тоза сувда ювилади.

4. Тиббиёт ходимиңинг қон олишга тайёрланиши.

Қон олиш вақтида тиббиёт ходими күйидагиларни бажаради:

- Керакли анжомлар ва материалларни тайёрлайди;
- Беморга қон олиш жараёнини тушунтиради.

5. Қон олишдан олдин қўллар ювилади.

- 10-15 секунд мобайнида оқар сув тагида қўллар совунлаб ювилади, сўнгра шахсий сочиқ билан артиб қуритилади, ёки:
- 3-5 мл. спиртли эритма билан қўллар артилади

6. Тиббиёт ходими стандартта мувоғик игна санчиш жойига ишлов беради:

- Қўлларига бир марталик ёки кўп марталик тоза қўлқопларни кияди.
- Қўлни таянчга эга қилиб жойлаштиради.
- Пайпаслаб игна санчиш жойини топади.
- Тоза пахта ёрдамида санчиш жойи 60-90% спирт билан артилади. Тери юзаси марказдан бошлаб айланма харакатлар билан артилади.
- Артилган жой қуритилади.
- Тери юзаси артилгандан кейин пайпасланмайди.

7. Тиббиёт ходими инфекцияларнинг олдини олиш усулларини қўллаб олади.

- Қонни мос тест пробиркаларга олади.
- Агар қон бир марталик шприц ва игна билан олинса:
- Хавфсизлик учун игнанинг қалпоқчаси кийдирилади.
- Сўнгра игна шприцдан ажратилиб, маҳсус идишга солинади.
- Қон тест пробиркага солинади.
- Қон намуналари кайта ишлагандан, саклагандан ёки транспортировка қилинганда тўкилмайдиган идишга жойлаштирилади.

8. Қон олиб бўлгандан сўнг асбоб анжомлар ва тиббиёт чиқиндилари заарсизлантиради.

- Шприцлар 0,5% хлорли эритмада 3 марта ювиб заарсизлантирилади ва алоҳида идишга йигилади.
- Бошқа тиббиёт чиқиндилари (масалан, пахта) бутун пластик пакетларга солинади.
- Трубкалар ва бошқа асбоблар 10 дақиқа давомида 0,5% хлорли эритмага солиб кўйилади.

- Күлкөплар 0,5% хлорли эритмада ишлов берилгендан кейин ечилади ва алоҳида идишга йиғилади
 - Күлкөплар ечиленгендан кейин күллар ювилади:
 - Күллар оқар сув тагида 10-15 секунд давомида совун билан ювилади ва шахсий сочиқ билан қуритилади, ёки
 - 3-5 мл. спиртли эритма билан артилади.

9. Сийдик, нажас, балғам олишда инфекцияларни олдини олиш стандартга мувофиқ.

- Намуналар йиғиладиган идишлар қопқокли бўлиши керак.
- Лаборатория ходимлари беморларга қуидаги эҳтиёткорлик чораларини тушунирадилар:
 - Намуна олишдан олдин ва олиб бўлгандан кейин кўллар ювилади.
 - Намуналар идишдан ташқарига тукилмаслиги керак
 - Лаборатория ходимларида намуна олаётган вақтда қўлида бир марталик кўлқоп бўлиши керак
 - Олинган намуналар қайта ишлагандан, саклагандан ёки транспортировка қилинганда тўкилмайдиган идишга жойлаштирилади.
 - Кўлкөплар 0,5% хлорли эритмада ишлов берилгендан кейин ечилади ва алоҳида идишга йиғилади
 - Кўлкөплар ечиленгендан кейин кўллар ювилади:
 - Кўллар оқар сув тагида 10-15 секунд давомида совун билан ювилади ва шахсий сочиқ билан қуритилади, ёки
 - 3-5 мл. спиртли эритма билан артилади.

10. Намуналарни қайта ишлаш вақтида инфекцияларни олдини олиш стандартга мувофиқ.

- Лаборатория ходимлари:
- Намуналар билан ишлаш вақтида индивидуал ҳимоя воситалардан фойдаланишлари керак. Булар:
 - Кўлкөплар
 - Халат
 - Пластик фартук
 - Ҳимоя кўзонаклари
 - Ҳимоя ниқоблари
 - Пипеткага суюқлик оғиз орқали олинмаслиги керак.
 - Намуналар кўрсатилганидек заарсизлантирилади:
 - Сийдик, балғам, қон намуналарининг қолдиклари “Ювиш хонаси”даги ҳожатхонага эҳтиёткорлик билан, силкитмасдан тўкилади.
 - Намуналар учун мўлжалланган идишлар, трубкалар, предмет ойналари ва бошқа материаллар 0,5% хлорли эритмага 10 дақиқа солиб қўйилади
 - Бошқа тиббиёт чиқиндилари (масалан, пахта) бутун пластик пакетларга солинади.
 - Кўлкөплар 0,5% хлорли эритмада ишлов берилгендан кейин ечилади ва алоҳида идишга йиғилади
 - Кўлкөплар ечиленгендан кейин кўллар ювилади:
 - Кўллар оқар сув тагида 10-15 секунд давомида совун билан ювилади ва шахсий сочиқ билан қуритилади, ёки
 - 3-5 мл. спиртли эритма билан артилади.

11. Асбоб анжомлар ва бошқа предметларни ювиш жараёни стандартга мувофиқ.

Асбобларни юувучи ходим қуидаги босқичлар ва тавсияларга риоя қилади:

- Ходим:
- Хўжалик кўлқопларини
- Никоб ва химоя кўзойнакларини
- Пластик фартук
- Ёпиқ оёқ кийим кийиш керак

Ювиш вақтида:

- Щетка
- Ювиш воситалари (суюқ ёки кукунсимон) ишлатилади
- Асбоблар ва бошқа предметлар сув тагида тозалаб ювилади (яъни намуна қолдиклари кетгунча)
 - Шетка ёрдамида асбобларнинг тишлари оралиқ қисмлари ювилади
 - Тоза сув билан Яна бир бор чайиб ташланади.
 - Асбоблар ва бошқа предметлар ҳавода қуритилади ёки сочиқ билан артилади.
 - Кўлқоплар ечилгандан кейин қўллар ювилади
 - Қўллар оқар сув тагида 10-15 секунд давомида совун билан ювилади ва шахсий сочиқ билан қуритилади, ёки
 - 3-5 мл. спиртли эритма билан қўллар қуригунча артилади.

12 Дезинфекцияловчи юувучи восита стандартга мувофиқ тайёрланади.

Дезинфекцияловчи юувучи восита қуидагича тайёрланади

- 0.5% хлорли эритма тайёрланади.
- 0.5% хлорли эритмага кислота, аммиак, ёки аммонийдан ҳоли бўлган юувучи восита унга қуюқ бўлмаган, кўпикланувчи суюқлик ҳосил бўлгунга қадар қўшилади.

13 Ювиш учун ишлатиладиган асбоблар қайта ишлатишдан олдин ёки сақланишдан олдин стандартга мувофиқ зарасизлантирилади.

Швабралар, челяклар, ўёткалар ва латталар қуидагича зарасизлантирилади:

- Ишлатилгандан сўнг улар 10 дақика 0,5% хлорли эритмага ёки бошқа тасдиқланган дезинфекцияловчи эритмага солиб қўйилади.
 - Ишлатилгандан сўнг юувучи воситали сувда ювилади.
 - Тоза сувда чайилади.
 - Сақлашдан олдин ёки қайта ишлатишдан олдин улар қуритилади.

14. Тиббий чиқиндиларни йиғиши стандартга мувофиқ ўтказилади.

Тиббий чиқиндилар (масалан пахта, дока ва бошқалар):

- Тиббий чиқиндилар пластик пакет билан юувучи идишга солинади
- Идиш $\frac{3}{4}$ қисмга тўлганда қопқоғи беркитилиди ва олиб кетилади.

Санчувчи - кесувчи предметлар:

- Санчувчи - кесувчи предметлар тешилмайдиган идишларга солинади (каттиқ картонли коробка, каттиқ пластикли идиш, кичик тешикли металлик идиш)
 - Идишлар $\frac{3}{4}$ қисмга тўлганда беркитилиб, олиб кетилади.
 - Санчувчи – кесувчи предметлар солинган идишлар қайта ишлатилмайди.

ЎзР ССВ № 420 сонли буйруқ 23.09.2003 г.

“Ўзбекистон Республикасида ВИЧ/ОИТС бўйича олдини олиш чораларини самарадорлигини ошириш ҳақида”

1. Лабораторияда ишлаш қоидалари, эпидемияга қарши режимни таъминлаш.

ОИТС диагностик лабораторияси ВИЧга антителаларни қон зардобида ИФА усули билан “ВИЧ/ОИТС га тиббий текширувларни ўтказиш ҳақида” СанПиН №0094-99 мувофиқ амалга оширади.

Лабораториядаги иш 3 – гурух патогенлигига эга қўзғатувчилар билан ишлаш, эпидемияга қарши режим қоидаларига мос равишда амалга оширилади. Ишга қабул қилинаётганда санитар – гигиеник ва эпидемияга қарши режимга риоя қилиш бўйича инструктаж ўтказилиши шарт.

Бундай инструктажлар лаборатория барча ходимлари учун йилига камида 2 марта ўтказилиши лозим.

Иш бошлашдан олдин лаборатория ходимлари ВИЧ антителаларини аниклаш учун текширилишлари керак.

ОИТС диагностик лаборатория шифокорлари, лаборантлари ИФА қўйиш усулларини, режим талабларини, амалий кўнинкамаларни эгалаганликлари, билим талабларини топширганликларидан кейин Ўзбекистон Республикаси ОИТС марказида ишчи ўринда бирламчи тайёргарлик ўтишлари керак. Кейинчалик ҳар 3 йилда лаборантлар вилоят ОИТС марказларида, шифокорлар Республика марказида малака оширишади. Лабораториянинг юқумли бўлимларида иш З-типдаги ўлатга қарши кийимда ўтказилади (хирургик халат, қалпоқ ёки рўмол, резинали қўлқоплар, носки, тапочка). Маска тақиши керак ёки ҳимоя экранларидан фойдаланиш керак. Иш бошлашдан олдин теридаги барча шикастланишлар лейкопластир билан ёпилиши керак. Ҳар сафар қўлқоп кийишдан олдин унинг бутунлиги текширилади, бунинг учун уларни ҳаво билан тўлдирилиб тешик йўқлиги кўрилади.

Иш бошлашдан олдин дезинфекцияловчи эритмалар тайёрлаб қўйилади ва материал қабул қилиш ва анализ ўтказиш учун иш жойи тайёрланади.

Текширув учун олиб келинган материал билан ишлаш қўлқопларда барча хавфсизлик қоидаларига риоя қилиб ўтказилади. Қон (зардоб) намуналари диагностик лабораторияда патнисларга жойлаштирилган штативларга қўйилиб, сўнг ажратиш ва материал тайёрлаш учун хонага олиб кирилади. Материал келтирилган контейнерлар ва штативларга дезинфекцияловчи эритма билан ишлов берилади. Текширув учун келтирилган материал регистрация журналида 2 иловада келтирилган шакл бўйича регистрация қилинади.

Анализлар тугагандан кейин ишчи столлар ва иш жараёнида ишлатилган бошқа буюмлар дезинфекция қилинади ва ишлатилган материал заарсизлантирилади.

Қўлқоплар ечишдан олдин 70⁰ спирт ёки 6% водород пероксида билан артилади сўнг совун билан илиқ сувда ювилади. Ечилган қўлқоплар дез.

эритмали идишга солиниб, устидан ёпилади, құллар эса 70⁰ спирт билан артилади ва совун билвн илиқ сувда ювилади. Заарсизлантирилган құлқоплар ва құлларни артиш учун алоҳида сочиқлар ишлатилади. Бокс лабораторияда ишлайдиган медперсонални хавфсизлигини таъминлаш максадида бир марта ишлатиладиган резинали құлқоплардан фойдаланиш тавсия этилади.

Ишлаб чиқариш зарурияти ёки тезкор сабабларга боғлиқ танаффусларда ҳам ишчи столлар, құллар ва құлқоплар заарсизлантирилади.

Ифлосланган пробиркалар, пипеткалар ва бошқа предметларни заарсизлантириш 3%ли хлорамин, 3%ли хлориди оқак эритмаси, 6%ли водород пероксиди эритмалари солинган қопқоғи ёпилган идишларда ўтказилади. Бунда 2 соат давомида сақланади. Асбоблар юзаси 96⁰ этил спирти билан артилади.

Иш куни якунида лаборатория хоналарида дезинфекцияловчи воситалар билан нам тозалаш ўтказилади (поллар ювилади, деворлар, эшиклар, шиплар, ойналар, шкафлар артилади). Тозалашдан кейин ишчи хоналар бактерицид лампалар билан 60 дақықа давомида заарсизлантирилади. Нурланиш кучланиши 25 вт.куб.м ни ташкил килиш керак.

Ишчи хонадаги термостатлар, музлатгичлар, шкафлар ёки эшиклар қулфланади ёки пломбаланади.

Юқумли бўлимда овқатланиш, чекиш, ортиқча нарсаларни (сумкалар, кийимлар) олиб кириш ва бошқалар тақиқланади.

Лаборатория хоналарида (юқумли ва юқумсиз) кунига камида 2 марта дез. эритмаларни қўллаган ҳолда нам тозалаш ўтказиш керак.

Ходимлар кетганидан кейин лаборатория қулфга ёпилади ва жавобгар шахс ёки навбатчи томонидан муҳрланади.

Лабораторияда тезкор ёрдам ҳодисалари учун аптечкалар бўлиши шарт.

2. Лабораторияда ишлаш техника хавфсизлиги қоидалари.

1. Лаборатория водопровод, канализация, электр, вентиляция, марказий иситиш, иссиқ сув, газ билан таъминланиши керак.

2. Лаборатория барча хоналарида курилиш меъёрлари ва қоидаларига жавоб берувчи табиий ва сунъий ёруғлик бўлиши керак. Лаборатория ҳавоси ҳарорати 18-21 градус атрофида бўлиши керак, чунки ҳароратнинг ўзгариши анализлар натижасига таъсир кўрсатади. Ёз ойларида анализ қўйиладиган хонада кондиционер ишлаб туриши керак.

3. Лаборатория хоналарида ёзилмаган реактивлар ва диагностикумларни сақлаш, ноаниқ моддаларни таътиб кўриш ва ҳидлаб кўриш, заҳарли, тез ёнувчан, портловчи воситалар ва эритмаларни ишчи столларда сақлаш ман этилади.

4. Ҳар бир асбоб, қурилма учун кўринадиган жойда осиб қўйилган ишлатиш инструкцияси бўлиши керак.

5. Автоклавларни ишлатишида куйидаги талабларга риоя қилиниши керак:

- Автоклав билан ишловчининг шу автоклавда ишлаш ҳуқуқига эга хужжати бўлиши керак;
- Автоклав қопқоғини очишида қўлларни куйишдан сақлаш керак;
- Автоклав хонасини иш кунини якунида поллари ва деворларини дез. эритма билан артиб заарсизлантириш керак;
- Автоклав ишини назорат қилиш журнали тутилиши керак;
- Концентирланган кислота ва ишқорлар билан ишлаш резина қўлқоплар ва химояловчи кўзойнакларда амалга оширилади.

3. Қон намуналарини ВИЧ антителаларга ИФАда текширув учун етказиш учун талаблар.

1. Қон намуналарини етказиш маҳсус транспортда ва маҳсус шу мақсад учун ажратилган ва тайёрланган маҳсус кийимдаги (халат, қалпок ёки рўмол) муассаса медперсонали томонидан амалга оширилади. Материални ҳайдовчи ёки тиббиёт ходими бўлмаган одамдан юбориш тақиқланади.

2. Материални жамоат транспортида ташиш қатъиян ман этилади.

3. Қонли пробиркалар центрифуга пробиркаларида штативга ўрнатилади. Ҳар бир пробиркага ойнага ёзиладиган қалам билан тартиб рақами ёзилади. Пробиркалар сони ва улар рақами йўлланмадаги рўйхатга тўғри келиши керак. Штативлар биксга, металлик контейнер ёки музлатгичли сумкага жойлаштирилади.

4. Йўлланма 2 нусхада Ўзбекистон Республикаси ССВ буйруги билан тайинланган шаклда тўлдирилади. Йўлланмалар алоҳида пакетга солиниб, сўнг қонли биксга жойлаштирилади.

5. Назорат текширув учун бирламчи – серопозитив ИФА зардобрларни етказишида алоҳида 1 иловага асосан текширув санаси, диагностикум тури, серияси, ўтказилган анализлар натижалари келтирилган йўлланмалар 2 нусхада тўлдирилади. Йўлланмада албатта ”бирламчи”, ”қайта”, ”диспансер” ёки ДВ (диспансер ВИЧ), ”назорат” белгилари қўйилиши шарт. Зардоб жойлашган полиэтилен бир марталик пробиркаларда пробирка рақамидан ташқари текширилаётган фамилияси ёзилиши шарт.

6. Текширув учун иложи борича музлатгичда сақланадиган зардоб юборилиши керак. Музлатгичда зардоб юборилгунга қадар 5 кундан ортиқ сақланмаслиги керак. Агар қондан зардоб ажратилиш имкони бўлмаса, у ҳолда қон олинган кейин 24 соат ичидаги етказилиши керак. Қон ҳам юборилишдан олдин музлатгичда сақланиши керак.

7. Қон 3-5 мл микдорда олинади, етказиб бериладиган зардоб микдори 1.0 мл дан кам бўлмаслиги керак.

8. Текширув учун келтирилган зардоб текширув тутатилгунча ва охирги натижа берилгунча сақланиши керак

МУНДАРИЖА

Кириш	3
Кишлоқ врачлик пунктларидаги клиник диагностик лабораторияларда бажарилиш учун тавсия этилган лаборатор текширувлар рўйхати	
Кишлоқ врачлик пунктларида клиник-диагностик лабораторияларни ташкиллаштириш.	4
Санитар эпидемиологик тартибнинг асосий қоидаларига амал қилиш.	8
Шошилинч ва биринчи ёрдам.	10
Клиник - лаборатор текширувлар учун материал	11
I-Боб Биокимевий текширув усуллари.	12
Фотометрияning асосий тушунчалари.	12
HOSPITEX DIAGNOSTICS фирмаси тупламлари ердамида биокимевий текширув усулларини бажариш	13
1.1. Аминотрансферазлар ва уларни аниқлаш усуллари	15
1.2. Мочевинани аниқлаш	17
1.3. Глюкоза аниқлаш	19
1.4. Билирубин ва уни аниқлаш	22
1.5. Гемоглобин ва уни аниқлаш	26
II-Боб Биологик материаларни умумклиник текширув усуллари	28
1. Гематология	28
Қон олиш ва текширув учун материал тайёрлаш.	28
Эритроцитлар	30
Эритроцитлар кўрсаткичларни аниқлаш усуллари.	30
Эритроцитларнинг чўкиш тезлиги (ЭЧТ)	33
Лейкоцитар	34
Лейкоцитлар миқдорини санаш.	35

Кон суртмаларининг морфологик текшируви	38
Юпка суртма тайерлаш	40
Спирт билан фиксация килиш	41
Юпка суртмани Романовский-Гимза усулида буяш	42
Кон суртмасини текширув	42
Лейкоцитларни дифференциациялаш	43
Лейкоцитлар микроскопияси	44
Эритрацитлар морфологияси	55
2. Сийдик умумий таҳлили.	57
Сийдикни текширувда диагностик тест-тилимчалардан фойдаланиш	59
Сийдик чукмасини текшириш	66
3. Нажас	80
Материал йигиш коидалари	80
Нажас текшируви	81
Физик хусусиятлар	81
Нажасни микроскопик текшируви	84
Копрологик ташхисот	86
4. Паразитология	94
Макроскопик усуулар	95
Перианал намуна йигиш	97
Сувли ва шаклланмаган нажасдан нам препаратни тайерлаш.	100
Шаклланган ва ярим шаклланган нажасдан нам препаратни тайерланган тайерлаш.	102
Шаклланган ва ярим шаклланган нажасдан тайерланган нам препаратни микроскопияси.	103
III- Боб. Лаборатор текширувларининг лаборатория ичидаги сифат назорати.	111
Илова 1	117

ЭСЛАТМАЛАР УЧУН

ЭСЛАТМАЛАР ҮЧУН

ЭСЛАТМАЛАР УЧУН

Босишга рухсат этилди 19.02.2007 й. ХТ Фадеев П.Л.нинг
тайер файлы. №1 оффсет көгөзи, 80гр/м2. Формат 84*108/¹⁶.
“Таймс” гарнитураси, хажми 16 босма тобоқ
адали 6108 дона. Буюртма №25



босмохонасида чоп этилди.

Манзил: Фарғона йўли, 3-тор кўча, 163-уй. Тел: 199-5299.