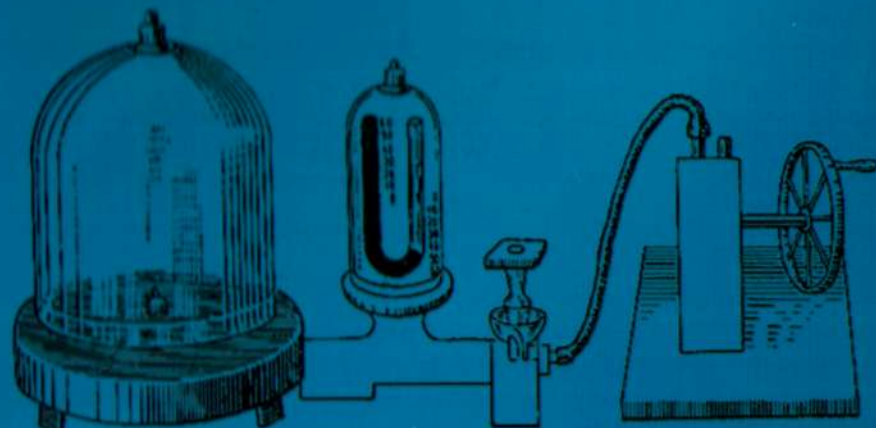


5284-26.

930.4
591
D. E. ESHIMOV, R. E. RO'ZIULOV

HAYVONLAR PATOFIZIOLOGIYASI FANIDAN AMALIJY-LABORATORIYA MASHG'ULOTLARI



ISBN 978-9943-319-11-0

A standard linear barcode representing the ISBN number 978-9943-319-11-0.

9 789943 319110

HAYVONLAR PATOFIZIOLOGIYASI

O'ZBEKISTON FAYLASUFLARI
MILLIY JAMIYATI NASHRIYOTI

D. E. ESHIMOV, R. F. RO'ZIQULOV

**HAYVONLAR
PATOFIZIOLOGIYASI FANIDAN
AMALIY-LABORATORIYA
MASHG'ULOTLARI**

*Bakalavriyatning Veterinariya yo'nalishi
talabalari uchun o'quv qo'llanma*

O'ZBEKISTON FAYLASUFLARI MILLIY JAMIYATI NASHRIYOTI
TOSHKENT-2007

Professor R.X.Xaitovning umumiy tahriri ostida

TAQRIZCHILAR:

veterinariya fanlari nomzodi, dotsent **B. B. BAKIROV**,
veterinariya fanlari nomzodi, Samarqand viloyati Davlat veterinariya
boshqarmasining boshlig'i **M. ISAYEV**.

O'quv qo'llanma "5640100-veterinariya" yo'nalishida ta'lim olayotgan talabalar uchun mo'ljallangan bo'lib, O'zbekiston Respublikasi Oliy va O'rta niaxsiis ta'lim vazirligi tomonidan tasdiqlangan o'quv rejasi asosida tuzilgan. Unda o'qitishni "Kadrlar tayyorlash milliy dasturi" va "Ta'lim to'g'risida"gi quiiiin talablari asosida tashkil etishga alohida e'tibor berilgan.

O'quv qo'llanmadagi tajribalar kafedrada uzoq yillar davomida qo'llanib klelingan va takomillashtirilgan hamda Rossiya, Ukraina veterinariya oliv ta'lim lizimida qo'ilanilib kelinayotgan mavzular asosida tuzilgan.

48
E99

Eshimov D.E.

Hayvonlar patofiziologiyasi:

Bakalavriyatning veterinariya yo'nalishi talabalari uchun o'quv qol./
D.E. Eshimov, R.F. Ro'ziqulov; R.X. Xaitovning umumiy tahriri ostida.
- T.: O'zbekiston faylasuflari milliy jamiyati nashriyoti, 2007. - 192 b.

I.Ro'ziqulov R.F.

BBK 48fl73

ISBN 978-9943-319-11-0

© «O'zbekiston faylasuflari milliy jamiyati nashriyoti», 2007.

KIRISH

*Kuzatuvchi tabiatga qulq solsa,
eksperimentator uni so'roqqa tutadi,
sirini ochishga majbur qiladi.*

(*Kyuve*)

Hayvonlar patofiziologiyasi — fundamental, ham nazariy, ham amaliy fan bo'lib, veterinariya sohasida asosiy o'rinnlardan birini egallaydi. Bu fan o'zining eksperiment-tajribalarida hayvonlaming patogen omillarga chidamliligi, • organizmning atrof-muhit sharoitiga moslashishi va sog'lomligini ta'minlovchi jarayonlami o'rganadi. Tajribalardan olingan ma'lumotlar esa klinika uchun katta ahamiyatga egadir.

Veterinariya mutaxassislari oldiga qo'yilgan eng muhim vazifalardan biri sog'lom hayvonlar podasini yaratish, o'stirish, parvarishlash va ulardan sifatli mahsulotlar (go'sht, sut, tuxum, jun) yetishtirib, xalqni ta'minlashdir. Buning uchun oliv ma'lumotli veterinariya vrachlari hayvonlarda kelib chiqadigan kasalliklarning sabablari, shart-sharoitlari, rivojlanish qonuniyatlari, kechishi va oqibatlari haqida aniq tushunchaga ega bo'lishi kerak. Bu qonuniyatlarni klinik kuzatishlar va ayniqsa, eksperiment-tajribalarda modellashtirib — kasalliklar, patologik jarayonlar hosil qilib, o'rganilib, olingan natijalarni tahlil qilish katta ahamiyatga egadir.

Demak, chorvachilik uchun veterinariya mutaxassislarini tayyorlashda, ularda vrachlik tafakkurini shakllanishida bu fanning ulushi kattadir.

Hayvonlar patofiziologiyasi fanidan talabalar ma'ruzalami eshitishi, amaliy-laboratoriya darslariga qatnashishi hamda bu fan bo'yicha ajratilgan ayrim mavzularni mustaqil o'zlashtirish va referat ishlarini bajarishi lozim. Ana shundagina talabalar amaliy-laboratoriya darslarini yaxshi o'zlashtirib, attestatsiyalarni muvaffaqiyatli topshirishi mumkin.

Ushbu qo'llanma veterinariya oliv o'quv yurtlari va fakultetlarida o'qitiladigan «Hayvonlar patofiziologiyasi* fanining o'quv rejasi va dasturiga muvofiq tuzilgan.

O'quv qo'llanmaning yozilishida, patologik fiziologiya fanining klinik fanlar bilan bog'liqligi va eksperimentning ahamiyati e'tiborga olindi. Shuningdek, keying! yillarda talabalaming fanni o'iganish va o'zlashtirishda mustaqilligini oshirishga qaratilgan yangi o'qitish usullari bo'yicha qo'yilgan talablar imkon boricha hisobga olindi.

AMALIY-LABORATORIYA DARSLARINI O'TKAZISH BO'YICHA UMUMIY KO'RSATMALAR

Amaliy-laboratoriya darslarini yuqori saviyali, sifatli o'tkazish uchun bar tomonlama tayyorgarlik ko'rish katta ahamiyatga egadir.

Tayyorgarlik jarayoni quyidagilami o'z ichiga oladi:

— aseptika va antiseptika qoidalariga rioya etish;

— laboratoriya hayvonlarini tayyorlash;

— tajriba uchun kerakli jihozlami, asbob-uskunalarni va eritmalarini tayyorlash;

— eksperimentlarni o'tkazish uchun bar xil tajriba hamda tekshirish usullarini bihsh;

— tajribani to'la o'tkazish va natijalarini olish.

Amaliy-laboratoriya darslari xavfsiz ish sharoitini ta'minlash maqsadida, *talabalar quyidagi talablami* bajarishlari shart:

1. Oq xalatda darsga qatnashishi va ishlash.

2. Laboratoriya hayvonlarini to'g'ri, ishonchli ravishda harakatsizlan-tirish (maxsus operatsiya stoUariga bog'lash yoki narkoz berish yo'li bilan).

3. Eksperiment-tajribani o'tkazish vaqtida ish joyini toza tutishi va shaxsiy gigiyena qoidalariga rioya etish.

4. Eksperiment-tajriba tugaganidan so'ng, ish joyini (stol, stanok va boshqalarni) dezinfeksiyalovchi kuchsiz eritmalar (xloramin va boshqalar) bilan artib, tozalash, idishlar va asbob-uskunalarni iliq suv bilan yuvib, toza suv bilan chayqab, quritish, qo'llarini esasov bilan yuvish.

5. Tajribalarni bajarishda qo'llaniladigan kimyoiy moddalarni ki-yim-kechagiga, og'iz bo'shlig'iqa va organlarga tushishiga yo'l qo'ymaslik.

6. Elektr asbob-uskunalarini qo'llash vaqtida xavfsizlik qoidalariga qattiq rioya qilishi.

7. Yong'inga qarshi qoidalarni bilish va unga qattiq rioya qilish.

8. Texnika xavfsizligi bo'yicha ko'rsatma olish va unga qattiq rioya qilish.

Yuqorida ko'rsatilgan talablamning bajarilishi, amaliy-laboratoriya darslarini sifatli va xavfsiz ish sharoitida o'tkazilishini ta'minlaydi.

DARSNI O'TKAZISH TARTIBI VA UNING MA'LUMOTLARINI RASMIYLASHTIRISH

Hayvonlar patofiziologiyasi fanidan amaliy-laboratoriya darslari 12—25 talabadan iborat guruhda o'tkaziladi. Har bir mavzu 2 akademik soat, ya'ni 90 yoki 80 daqiqaga mo'ljallangan.

Darsni o'tkazish tartibi quyidagilardan iborat:

a) darsni tashkillashtirish va talabalar davomatini tekshirish (3—5 daqqaq);

b) o'tkazilgan mavzu ma'lumotlari va uy vazifalari bo'yicha tala-

hiilnr bilan og'zaki savol-javob yoki joriy test nazoratini o'tkazish (If)-12 daqiqa);

c) o'tiladigan amaliy-laboratoriya darsining mazmunini tushuntirish (10-15 daqiqa);

c) talabalaming tajribalami mustaqil bajarishi (50—55 daqiqa);

() olingan natija bo'yicha tajriba bayonini yozish (5—10 daqiqa);

g) tajriba bayonini qabul qilish, tekshirish va imzolash (10 daqiqa).

Taqdim etilayotgan darsning o'tish tartibida ma'lum o'zgarishlar bo'lishi inumkin. Darsni o'tish tartibini bilish, talabalarga laboratoriya ishlarini — lijribalarni bajarishda vaqtini to'g'ri taqsimlashga yordam beradi.

O'tkazilgan darsning ma'lumotlari tajriba bayoni holida yozib rasmiy-
l;islitiriladi.

_____yil «____»_____ kuni «Hayvonlar patofiziologiyasi» fani-
clan o'tkazilgan amaliy-laboratoriya darsining

TAJRIBA BAYONI

1. Darsning mavzusi;

2.Darsning maqsadi;

3.Tajribaning nomi;

4.Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar;

5.Tajribani o'tkazish tartibi;

6.Tajribaning natijasi va uning tahlili;

y.Xulosa.

Talabaning imzosi:

O'qituvchining imzosi:

Tajriba bayonining 1,2,3,4,5 qismlari bo'yicha ma'lumotlami talaba oldindan, darsga tayyorgarlik vaqtida, daftarga yozishi kerak.

Tajriba bayonini jadvallar va rasmlar bilan to'ldirilishi maqsadga muvofiqdir.

Tajriba bayonida o'qituvchi imzosining bo'lmasligi, talaba tomonidan vazifani bajarilmaganligidan dalolat beradi.

Patologik fiziologiya veterinariya ta'lim tizimi sohasidagi eng muhim nazarli fanlardan bid bo'lib hisoblanadi. Uning asosiy vazifasi, kasalliklarning sabablarini patologik jarayonlarni hosil bo'lish va rivojlanishining umumiy qonuniyatlarini aniqlashdan, ya'ni patogenez o'iBanishdan va oqibatlarini o'liganishdan iboratdir. Bu masala yechimiaksariyat holda eksperiment yordamida hal bo'ladi.

I.P.Pavlov ta'kidlaganidek, «Klinika o'zining ming yillik tarixiy taraqqiyoti davomida turii xildagi kasalliklarning mohiyatini aniqlashda muhim rol o'ynaganligiga, patologik holatning morfologiyasini to'liq ochib berigan bo'lishiga qaramasdan kasallanish jarayonining mexanizmini boshidan oxirigacha to'liq tahlil qilish va to'liq o'rganish faqatgina eksperimentator qo'li bilan amalgalashiriladi».

Eksperiment patologik jarayon(kasallik)lami hosil qilib, uning ba'zi bir elementlarini tahlil qilishga imkoniyat yaratadi. Kasal o'i;ganizmdagi turli oiganlar va sistemalar faoliyatlarini o'zaro bir-biri va tashqi muhit bilan bog'liq tomonlarini ochib beradi.

Tajribaning afzalligi shundan iboratki, uni o'tkazishdagi sharoit va o'ganizmga ta'sir etuvchi omil aniqdir. Shuning uchun ham patofiziologiyada tajriba usuli keng qo'llanilib, uning asosiy ajralmas qismi bo'lib qolgani ham bejiz emas.

Eksperimental usulning ahamiyati, ayniqsa, veterinariya patofiziologiyasida yaqqol namoyon bo'ladi, chunki bu yerda eksperiment va davolash obyektlari aynan bir xildir.

Eksperimental usul XIX asrning 70-yillarda fanga keng kirib keldi. I.P.Pavlovning eksperimental patologiyasiga qadar u R.Virxovning g'oyasi ostida bo'lib, ular murakkab organizmni bir butun tizim(sistema) sifatida emas, balki alohida qismlar yig'indisi sifatida qarab, qismlarga bo'lib o'ganilib kelindi, ya'ni patologiyada analitik usuUar hukm surdi.

I.P.Pavlov analitik usullaiga katta e'tibor berib, ularda foydalandi, ularni takomillashtirish bilan birga bu usulning chegaralanganligini ko'rsatib, o'i'anizmni alohida o'i;gan va sistemalari faoliyatlarining aloqadoriigi hamda ular faoliyatidan haqiqiy ma'lumotlami to'liq olish imkoniyatiga ega emasligini ko'rsatdi.

I.P.Pavlov birinchilardan bo'lib fiziologiya va patologiyaga bir butun organizmnning barcha qismlarini o'zaro chambarchas bog'liq holda va tashqi muhit bilan aloqador holda o'rganishga imkon yaratuvchi usul — sintetik usulni kiritdi. I.P.Pavlov ta'kidlashicha, murakkab organizmdagi bu aloqa asab tizimi tufayli, asosan murakkab oiganizmning tashqi muhit bilan muvozanatini ta'minlovchi eng oliv boshqaruvchi qism bosh miya yarim sharlar po'stlog'i orqali boshqariladi.

Sintetik usul, bir butun oiganizmni o'tkir viviseksiya tajribasidagi reaksiyani o'lganish bilan bir qatorda surunkali eksperimentdan keng foyidalanishini taqozo etadi. Bu vaqtida tajriba o'tkazilayotgan hayvonlar oiganizmining holati maksimal tabiiy sharoitga yaqinlashtirilgan bo'ladi. Patologik

Li/iologiynda kasalliklarning mohiyatini o'rganish uchun quyidagi eks-iHinicnlal uslublar keng qo'Uaniladi: xususiy patofiziologik, morfologik, li/iologik, biokimyoviy, biofizikaviy, fizikaviy, kimyoviy va boshqalar.

Inlabalar amaliy-laboratoriya mashg'ulotlari faqatgina bar xil iiMilhuni o'zlashtirishdan tashqari, u yoki bu eksperimentlarni va ku-/iiilgan hodisalarini tahlil qilish hamda ularning rivojlanish mexanizmi h:i(jida chuqr tushunchalarga ega bo'lislari kerak.

Qo'Uanmada ma'lum darajada patologik jarayonlarning nerv-refleksi mekanizmlari ochib tashlanadi va asoslanadi, shu bilan birgalikda lieIV sistemalarining organizmning himoya qobiliyatidagi va kasalliklari bartaraf qilishdagi o'rni ham ko'satilgan. Shu maqsadda kasalliklarni rriologiya va patogenezi, yaUig'lanish, qon aylanishining mahaUiy buzilislii, isitma, moddalar almashinuvining buzUishi, qon va qon aylaiisi liining patologiyasi, nafas, ovqat hazm qilish, jigar, ayiruv, ichki sekretsiya bezlari va oHy nerv sistemasining patologiyalari hamda hoshqalami o'rganish uchun yangi tajribalar kiritildi.

O'quv qo'llanmada berilgan barcha topshiriqlar talabalar ilmiy tad-ciqot ishlarini bajarishga mo'ljallangan. O'z-o'zini tayyorlash va nazorat ciliish uchun taklif etilayotgan savollar, modelli tajribalarida patologiyani o'rganishning metodik uslublari, eksperiment natijalarini olish, protokollashtirish va tahlil qilish, muammoli masalalami yechish, referatlar yozish va shuningdek, mustaqil o'rganish uchun tavsiya qilingan adabiyotlar ham shu maqsadga xizmat qiladi.

O'quv qo'llanmada SNG davlatlari veterinariya va qishloq xo'jalik akademiyalarida qo'llanib kelayotgan patofiziologiya fanini o'qitishning ilg'or tajribalaridan foydalanildi. O'quv qo'Uanma veterinariya oliv o'quv yurtlari va fakultet talabalarini hamda yangi o'qituvchilik faoliyatiga kirishayotgan pedagoglaiga mo'ljallangan.

Eksperimental usulning umumiyl tamoyillari

Patologik jarayonlarni tajribalarda hosil qilish va o'rganish uchun turli-tuman usulardan keng foydalaniladi. Ularga o'tkir va surunkali tajriba usullari va boshqalar kiradi. Turli tajribalami muvaffaqiyatli bajarish uchun eksperimental usulning umumiyl tamoyillari haqida tushunchalarga ega bo'lish lozim.

Hayvonlarni harakatsizlantirish

Tajribani bajarishga kirishishdan awal, hayvonni tinchlanishini ta'minlash lozim, bunga bir necha xil yo'llar bilan erishiladi.

1. Hayvonlarni asta-sekinlik bilan qimirlamay tinch yotishga o'rgatish. Masalan, itni me'dasiga zond kiritilgan va arteriyasi ochilib monometr ulangan holatda stanokda soatlab harakatsiz yotishga o'rgatish mumkin. Bu juda qimmatbaho usul bo'lib, lekin hayvonni o'rgatishga juda ko'p vaqt talab qiladi.

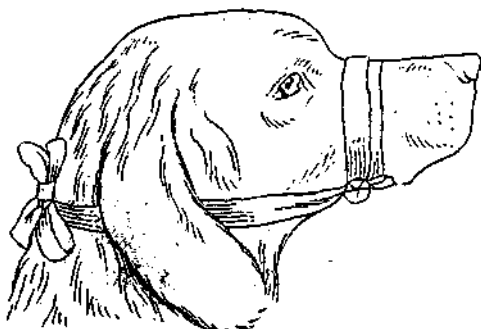
2. Kuchli mexanik qo'zg'atuvchilar ta'sirida (ot labiga burov soiish, yirik shoxli hayvonlar burun devorini qisqichlar bilan qisish, quyonlar qornini tortib bog'lash), keskin tormozlashga erishish yo'li bilan.

3. Aralash ta'sir etish — tormozlash va qisman mexanik ta'sirlash yo'li bilan. Buning uchun qayishlar bilan harakatchanlikni zaif chegaralasa-da, lekin u o'zining tormozlovchi ta'siri bilan hayvonlami soatlab (stanokda) qimirlamay turishga o'rgatadi.

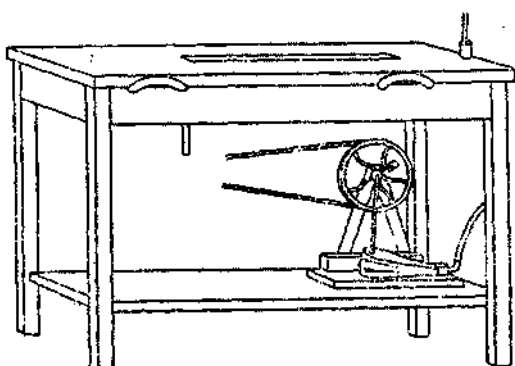
4. Hayvonlarni stanok yoki stolga bog'lash yo'li bilan harakatsizlantiladi. Bu usuldan (o'tkir tajribalar) uzoq vaqt sarflash imkoniyati bo'limganida foydalilanildi. Buning uchun odatda hayvonni stolchaga yoki stanokka yotqiziladi va ip yoki arqon yordamida bog'lanadi, boshi esa bosh ushlagich bilan mahkamlanadi.

1. Itni hamkatsizlantrish uchun ma'ruza va amaliy-laboratoriya darslarida hayvonlarni maxsus bosh tutgich bo'lgan stanoklaiga bog'lab va ularga jag' tutgich yoki bog'lam qo'yib uni og'zi yopilgan holatda bog'lanadi.

Bog'lamni o'rtasini burun ustidan, oxirini esa jag'ni pastki qismidan bog'lab, eng oxirini ensa suyagiga olib borib bog'lanadi (1-rasm).



1-rasm. *It jag'ini fiksatsiyasi*

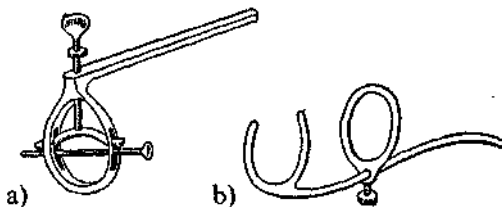


2-rasm. *Itlarda tajriba o'tkazish uchun foydalananiladigan sun'iy nafas oldirish mexanizmi o'rnatilgan fiksatsiya stoli*

Hayvonni kattaligi va tajriba maqsadiga bog'liq ravishda turli tuzilishga ega bo'lgan stoldan foydalaniolib uning oxirida bosh ushlagich uchun metal sterjeni bo'lgan va yon tomonidan qayish bilan bog'lash uchun tutqich bo'lib, qayishni bog'lash uchun maxsus moslamali, suyuqlik oqib chiqib ketishi uchun (2-rasm) uzunchoq chuqur qopqoqii (jarrohligi) viviseksiya stoli xizmat qiladi. Stolni pastki qavatida sun'iy nafas oldirish moslamasi o'rnatilgan bo'ladi.

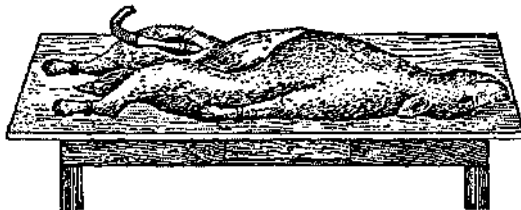
Bosh ushlagichlar turli (a va b) shakl va kattaiikda bo'ladi. Oddiy bosh ushlagich 3-b rasmida keltirilgan. Uni ma'lum darajada uni-

versal bosh ushlagich deb hisoblasa ham bo'ladi. Chunki u katta va kichik itlar uchun ham ishlatilaveradi. Bosh ushlagich ip bilan mahkamlanib hayvonni ensasiga bog'lanadi.



3-rasm. *Bosh tutgich*

O'tkir tajribalar davrida itlarni terisi tagiga 2% aminazin eritmasi dan yuboriladi. Hayvon uyquga ketaverishi bilan boshiga bosh ushlagich kiydiriladi va hayvonni stol ustiga chiqarib qornini yuqoriga qilib yotqizilib, bosh ushlagichni stoldagi metal sterjenga mahkamlanadi. Itni oldingi oyoqlari qayish bilan bog'lanib, qayish (belbog') it tagidan X holatida (o'ng oyoq qayishini chap tomonga, chap tomon qayishini o'ng tomonga o'tkazilib) (4-rasm) bog'lanadi. Keyingi oyoqlarni tortib, stolni keyingi halqasiga bog'lanadi.

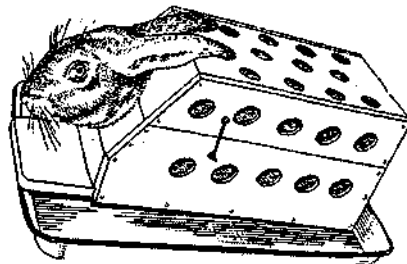


4-rasm. *Itni harakatsizlantirish*

Loparotomiya - (qorin bo'shlig'ini yorish) qilishdan oldin hayvon yelkasi tagiga yog'och yostiqcha qo'yiladi.

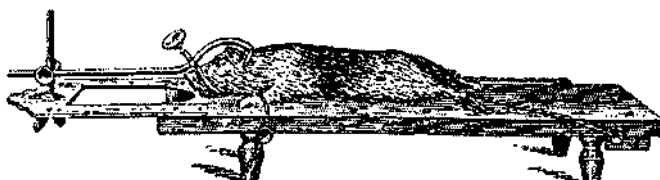
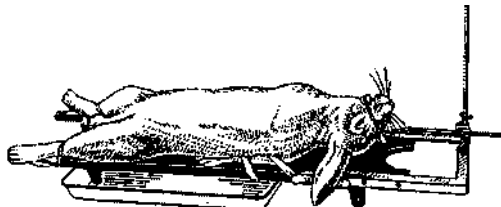
2. *Mayda laboratoriya hayvonlarini* (it bolalarini, mushuk, quyon, dengiz cho'chqasini) harakatsizlantirish (fiksatsiya qilish) uchun itlarni fiksatsiya qiluvchi katta stolga o'xshash tuzilishdagi kichik viviseksiya stolchalari (stanoklari)dan foydalilanadi. Narkoz berilmagan quyon yoki mushuk yog'ochdan yasalgan panjaralri qafasga solinadi (5-rasm), qafasning uzunligi 30 sm, kengligi 15 sm, balandligi 18 sm. Qafasning oldingi qismining o'rtaсиda oval shakldagi teshik bo'lib, u orqali quyonni (mushukni) boshi tashqariga chiqib turadi. Qafasni pastki qismida birqancha uzunasiga ariqcha bo'lib, u ariqcha orqali tajriba davrida tezak va siyidik tashqariga chiqib turadi. Shuning uchun qafasning tagiga emallangan kyuveta (tovoqcha) qo'yiladi. Qafasni o'rtaсиdan sal yuqoriroq qismida tajriba davrida

quyonni kiiazib chiqarib turish uchun qopqoq qilingan. Quyonni 5-rasmida ko'rsatilgani kabi boshini oldinga chiqarib qafas yopiladi, natijada unga Shu holatda ma'lum suyuqlik yuborish yoki undan qon ohsh mumkin.



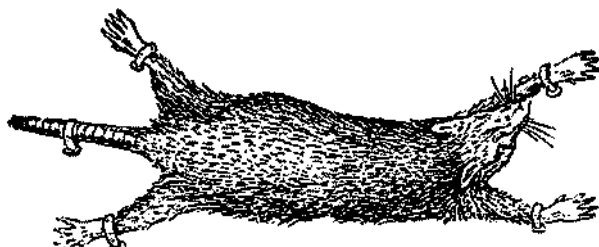
5-rasm. *Quyonlarni harakatsizlantirish uchun qafas*

Birmuncha katta quyon va mushuklar hamda dengiz cho'chqasiga narkotik moddalar yuborilganidan so'ng, ulaming qornini yuqoriga qaratib (6-rasm) yoki qorni bilan (7-rasm) maxsus 75x17 sm 11 jarrohlik stoliga fiksatsiyalanadi.

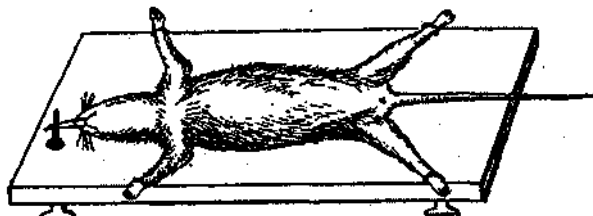


8-rasm. *Dengiz cho'chqasini harakatsizlantirish*

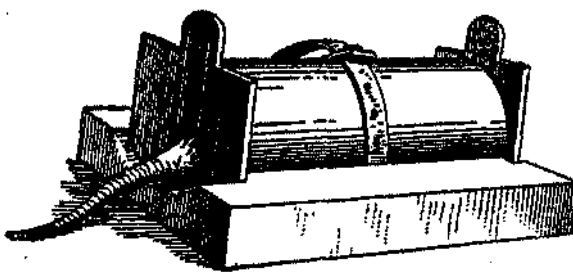
3. *Kalamushlami* to'rt chekkasiga mix qoqilgan yog'och taxtaga oyoqlaridan marli yoki bint bilan bog'lanadi. To'rburchakii stolda quyidagicha harakatsizlantiriladi (9-10-rasm).



9-rasm. *Kalamushni qorni bilan harakatsizlantirish*



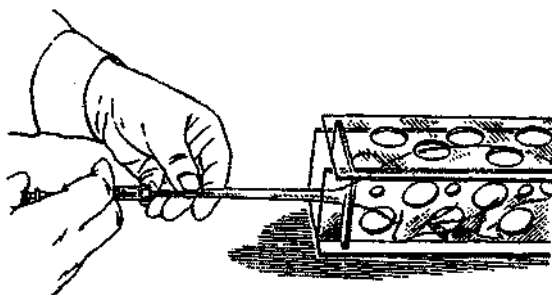
10-rasm. *Kalamushni yelkasi bilan harakatsizlantirish*



11-rasm. *Kalamushni silindrsimon stanokda flksatsiya qilish*

Imkoniyat bo'lganda maxsus ikkita qopqoqli temir silindrsimon stanokdan foydalilaniladi (11-rasm). Qopqoq ochilganda kalamush silindr ichiga kiradi, u yopilganida kalamush mahkam harakatsizlanadi yoki fiksatsiyalanadi. Qopqoqni keyingi teshigi orqali eritmani keying! oyoq terisi tagiga yuborish yoki dumidan qon olish mumkin.

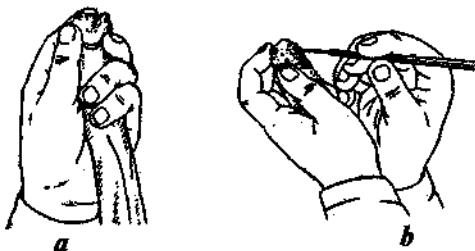
Kalamushlarning dumiga eritma yuborish yoki qon olish uchun uni maxsus (12-rasm) to'rt burchakli maxsus teshikli qafasdan foy-dalaniladi.



12-rasin. *Kalamushni to'rtburchakli qafasda fiksatsiya qilish*

4. *Sichqonlami* rezina halqa o'tkazilgan 5ta teshigi bo'lgan faner taxtachaga fiksatsiyalanadi.

5. *Baqani* harakatsizlantirish uchun bosh yoki orqa miyasi shikast-lantiriladi. Uning uchun baqani marlili salfetkaga yaxshi o'rab, chap qo'hni ismsiz barmoq va chinchoaloq bilan uzatilgan keyingi oyog'ini yengil qisib ushlanadi. So'ngra bosh va o'rta barmoq bilan baqanining boshi iliki tomondan ushlanadi hamda korsatkich barmoq bilan uni biroz pastga bosadi (13 a-rasm). Barmoqlar to'g'ri qo'yilganida ensa suyak bilan birichi umurtqa o'rtasidagi chuqurcha yaxshi ko'rindi. So'ngra chap qo'l barmoqlarini qo'yib yubormasdan ignani bosh miya-ga kiritiladi va uni turli tamonlarga aylantirib bosh miya shikastlantiri-ladi (13 b- rasm). Orqa miyani shikastlash uchun ignani 180° aylantirib umurtqa pog'onasi kanaliga kiritiladi. 10—15 daqiqlidan so'ng tajriba o'tkazish boshlanadi.



13-rasm. *Baqani flksatsiyalash (a) va bosh miyasini shikastlantirish (b)*

Baqani igna yordamida po'kakli taxtachaga mahkamlab harakatsiz-lantiriladi va tili, ichak tutqich pardasi, oyoq suzgich pardalarini yozib va to'rtburchakli teshikli taxtacha ustiga fiksatsiyalanadi (14-rasm).



14-rasm. *Baqani fiksatsiyalash*

Parrandalarni harakatsizlantirish uchun maxsus temirdan yasalgan qafaslardan (15-rasm) foydalilanadi. Boshi, bo'yni va dumi oval teshik orqali tashqariga chiqib turadi, axlati esa maxsus tovoqchalarga tushadi.

Hayvonlarni harakatsizlantirish davrida ularni nerv markazlarini qo'zg'aluvchanligini saqlab qolish uchun harakatlantiruvchi nerv uchlalarini kurare yordamida falajlaydi.

0,5 kurare xovonchada 30 ml 70%li spirt, 0,5 ml muz sirkasi kislotasi, 20 ml gliserinka qo'shib eziladi. Tajribada kurareni fiziologik eritmadagi 1—2%li eritmasidan foydalilanadi. Baqalarni harakatsizlantirish uchun baqalar tirik vaznining 100 grammiga 0,002 ml teri tagiga, it va mushuklami 1 kg tirik vazniga 0,002 ml venasiga kurare yuboriladi. Kurare yuborish davrida nafasda qatnashadigan muskular Uarning falaji yuzaga kelmasligi ^chun issiq qonli hayvonlarda tajriba vaqt-j^j^ ^^^-jy ^^^ oldirishdan foydalilaniladi.

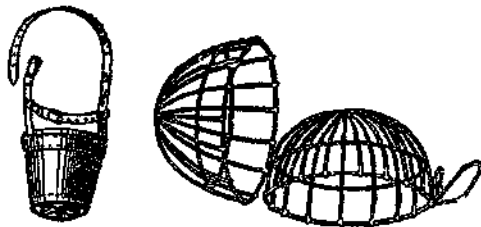
15-rasm. *Parrandalarni harakatsizlantirish*

Hayvonlarni og'riqsizlantirish

Baqalar narkozi quyidagicha amalga oshiriladi:

1. Baqani 5-8 daqiqaga 10 %li etil spirtiga solish;
2. Efir bilan namlangan paxtani baqa bilan birgalikda shisha kalpak tagiga joylashtirish, ingalyatsiya qilish;
3. Yelka limfa bo'shlig'iga turli xildagi narkoz hosil qiluvchi mod-dalardan ingalyatsiya qilish;
4. Dengiz cho'chqalariga narkoz berish uchun 1 kg tana vazniga 30 %li uretan eritmasidan 1,0 hisobida qorin boshlig'iga, 5 %li etaminal natriyni 1 kg tana vazniga 30 mg hisobidan yuboriladi.

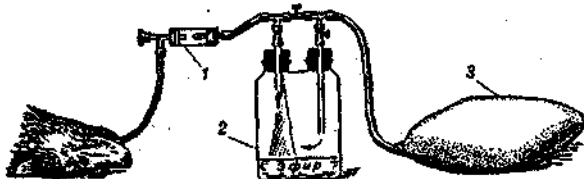
Hayvon qo'zg'aluvchanligini bartaraf qilish va to'liq og'riqsizlantirish uchun turli xil neyroleptik va tranvlizator vositalaridan foydalilaniladi.



16-TasTn. Hidlatib narkoz qilish uchun niqoblar

It va mushuklarda o'tkaziladigan tajribalarda uchuvchi moddalardan efir, xloroform (2 qism efir+1 qism xloroform) yoki AYES aralashmasi (baravar olingan spirt, efir, xloroform); uchuvchi bo'limgan moddalardan 50%ii xloralgidrat eritmasidan (quyonga teri tagiga 2—3 ml, itga 5—10 ml qorin bo'shilg'iga), 10% etil uretan eritmasidan (it va mushuklarga 1kg tirik vazniga 0,8-1,0 ml vena qon tomiri bo'ylab) yuboriladi. Quyonlar terisi tagiga 1 kg tirik vazniga 25%li uretan eritmasidan 0,5 ml, baqaga esa shu eritmada 0,5—0,8 ml, mahalliy anesteziya uchun 0,5—1,0%li novokain eritmasidan foydalanildi.

Itlarda o'tkazilgan tajribalarda ko'pincha efini ingalyatsion narkozi qo'Uaniladi. Lekin efir-kislород narkozini maxsus apparat yordamida qo'llash yaxshiroq (17-rasm).



ll-vasm. Itlarga efir-kislород narkoz berish apparati:

- 1—nafas olish va nafas chiqarish uchun jo'mrak;*
- 2—vurfiuing ikki og'izli shisha idishi; 3—kislородли yostiq.*

Itlar narkozi. Promedikatsiya — narkozdan 15—20 daqiqa oldin itni katta-kichikligiga qarab 0,1%li atropin eritmasi 0,5—5 ml miqdorida teri ostiga yoki muskul orasiga yuboriladi, shundan so'ng 2,5 %li aminazin 2,5 mg/kg qo'Uaniladi. Axalash narkoz berishdan 25-30 daqiqa ilgari itlar terisi tagiga morfiyni 0,1%li eritmasidan 1 kg tirik vazniga 0,005—0,01 ml hisobida yuboriladi. Hayvon uyquga ketishi bilan hayvonlarni viviseksiya stoliga fiksatsiya qilinadi, so'ngra efir-xloroform aralashmasidan ingalyatsiya (hidlatish) qilinadi.

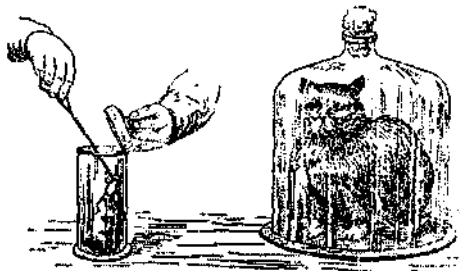
Narkoz uchun vena qon tomiriga 5 %li tiopental-natriy eritmasi 20 mg/kg vaznga yuboriladi. Shundan so'ng asosiy narkoz uchun 1 soni-yada 1—2 tomchi efir ishlatalidi.

Zamonaviy dori moddalaridan (preparatlardan) narkoz uchun kolipsol, ketamin, ketalar vena qon tomiriga yoki muskul oralig'iga 1 mg/kg yuboriladi,

Ingalyatsiya qilish uchun hayvon tumshug'ini shakliga o'xshash ishlangan niqoblardan foydalananiladi. Odatda u temirdan yasalgan konus-simon shakldagi yoki shunga o'xshash simdan tayyorlanib usti marli bilan o'ralgan maska-niqoblardan foydalamiladi (16-rasm).

Narkoz berilgan hayvonni puls va nafas jarayoni qunt bilan kuza-tiladi. Agar nafas to'xtab qolsa, narkoz berishni to'xtatib, sun'iy nafas oldirishga kirishiladi. Sun'iy nafasni Silvestr usuli bilan amalga oshi-rishda itning og'zi ochiladi va tili tortib chiqariladi. Keyin itning oldingi oyoqlari yechiladi. Narkoz beruvchi hayvon boshida turib itning oldingi oyog'ini o'ziga tortib ko'targanida — nafas olish, so'ngra oyoq-iarini ko'krak qafasiga bosganida — nafas chiqarish yuzaga keladi. Bu vaqtida ritmik ravishda til tutgich bilan tortiladi.

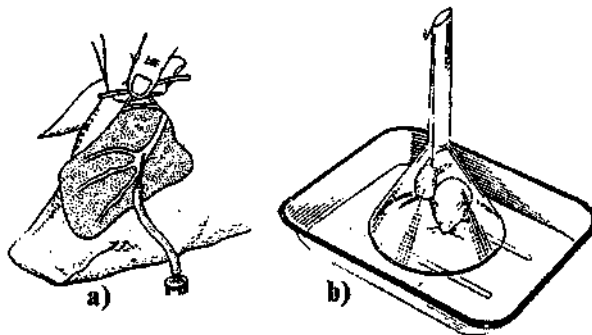
Mushukni narkoz qilish. Perimedikatsiya uchun muskul orasiga yoki teri orasiga 0,2 ml 2,5% aminazin eritmasi va 0,5 ml 0,1% li atropin eritmasi yuboriladi. Mushuklarni morfiyga sezuvchanligi yuqori bo'lgani uchun ulami narkoz oldidan 20 ml efirغا botirilgan paxta qo'yilgan shisha kalpak tagiga joylashtiriladi. 5 daqiqadan keyin narkoz boshla-nadi. Zamonaviy moddalardan 0,5 mg/kg miqdorida kolipsol, ketamin teri ostiga yuborilib narkoz qilinadi. Hayvon uxlay boshlaganida uni chiqarib olib, stolga bog'lab niqob yordamida efirlari (hidlatish) ingalyat-siya davom ettiriladi, *Mushuklarga* ingalyatsion narkoz ishlataladi. Mushuk va sichqonlarni narkoz qilish uchun stakan, katta kalpak yoki katta voronka tagiga qo'yiladi (18-rasm).



18-rasm. *Sichqon va mushukka narkoz berish*

Kalamushlami xloroform bilan namlangan paxtasi bo'lgan shisha bankaga solinadi yoki kalpak tagiga jpylashtiriladi. Uxlagan hayvonni taxtachaga bog'lab, efir narkozini berish davom ettiriladi. Cho'chqalarga eritmalarни quloqni katta venasi orqali quyiladi (19-rasm).

Quyon va dengiz cho'chqachasini ilgaridan morfiy bilan uxlatmasdan efiri narkoz beriladi.



19-rasm. a) *cho*chqalarni qulog'i orqali inyeksiya va*
b) *sichqonlarni eflr bilan narkoz qilish*

Mahalliy anesteziya. Ba'zi bir tajribalarda mahalliy anesteziyadan foydalanib chegaralansa ham bo'ladi. Buning uchun eng qulay vosita novokain hisoblanadi.

Sezuvchanlikni yo'qotishni quyidagicha bajarish mumkin:

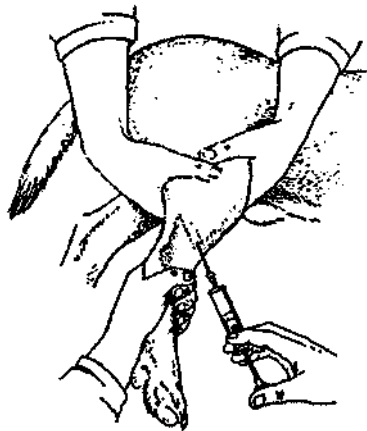
1. Og'iz, burun, kekirdak, to'g'ri ichak shilliq pardasi yuzasiga 3—5%li novokain (adrenalin bilan) shimidirilgan tampon bilan surkab yoki qo'yilib;

Qin, bachadon yoki qovuq shilliq pardasiga 0,1 %li novokain eritmasini tomizib sezuvchanligi yo'qotiladi.

2. Infiltratsion anesteziya uchun teri tagiga, teriga, muskullar orasiga novokainni 0,5—I%H eritmasidan yuborib, novokain yuborilgan joyni sezuvchanligi yo'qotiladi (itlarga 0,5%li novokam eritmasidan 50-60 ml yuborish mumkin).

3. Orqa miya anesteziyasida uzoq muddatli sezuvchanlikni yo'qotish uchun (oxirgi bel umurtqalari sohasiga — epidural inyeksiya) 1 kg tirik vaznga 1%li novokain eritmasidan 0,005 ml yuboriladi.

Hozirgi paytda hayvonlarni harakatlantirish va tinchlantirish maqsadida sedativ (trankvilizator) yoki mushaklarni bo'shashtiruvchi (miore-laksant) guruhiga kiruvchi farmakologik moddalarni qoilash tavsiya qilinadi. Sedativ moddalar orasida aminazin eng ko'p tarqalgan bo'lib hisoblanadi. Aminazin hayvonlar organizmiga qon tomiri yoki mushaklar orqali yuboriladi. Vena qon tomiri orqali yuborilganda (20-rasm)



20-rasm
pg,^ tomiriga narkoz hosil qiluvchi moddalarni yuborish

1,5-2,5 %li eritma qo'llaniladi, miqdori 0,5—1 mg/kg, mayda hayvonliiga aminazin 1,5—2 mg/kg miqdorda yuboriladi. Vagolitik moddalardan 0,1% atropin sulfat qo'llaniladi: mayda hayvonlarga 0,002—0,03 gr. Miorelaksantlar 2% rampun, rumitar hayvonlar mushaklarini yaxshi bo'siiashtiradi: miqdori yirik shoxli hayvonlarga 100 kg tana vazniga 0,25 ml, mayda hayvonlarga 1 kg tana vazniga 0,10 ml analgetik moddalardan ketomin va uning sinonimlari kalipsol, ketalar (kalipsolet) ishlatalidi. Bu preparatlar vena qon tomiriga yoki mushaldar orasiga yuboriladi. Ayniqsa, mayda hayvonlarda yaxshi natija berib ulami 1 kg lana vazniga 1 mg miqdorda yuboriladi. Neyrolitiklar orasidan stresnil (azoperon) ni qo'llash tavsiya qilinadi. Ayniqsa, cho'chqalami harakat-sizlantirish, tinchlantirish uchun stresnil (azoperon) ning 4% li eritmasidan 1 kg tana vazniga 2 mg miqdorda mushaklar orasiga yuboriladi.

Aseptika va antiseptika

Aseptika jarohat ustiga tegadigan narsalar orqali undagi mikroorganizmlarning tarqalishini oldini olish uchun kimyoviy modda ishlatmasdan yuqori darajali issiqqlik bilan ulami yo'qotish.

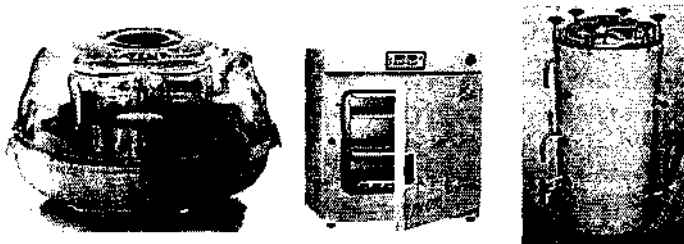


21-rasm. Bikslar

Antiseptika kimyoviy moddalar yordamida jarohatdagি infeksiyaga qarshi kurashish.

Viviseksiyadan boshqa barcha operatsiyalardan keyin yiringlash jarayonini bartaraf qilish uchun aseptika-antiseptika qoidalariga rioya qilinishi lozim. Shuning uchun yara bilan to'qnash keladigan barcha asbob-usloinalami iloji boricha patogen mikroblardan tozalash kerak. Bunga instrument, bog'lovchi materiallar, ipak ip va operatsiyalar davrida qo'llaniladigan materiallami sterilizatsiya qilinib erishiladi, tajriba o'tkazuvchi va uning assistenti (yordamchisi) qo'liga ishlov berish, operatsiya maydonchasi, xonasini tayyorlash, operatsiyadan so'ng hayvon saqlanadigan xona toza bo'lishi kerak.

Instrumentlar sterilizatsiyasi. Kesuvchi asboblar — skalpel, igna, qaychi 50—60 daqiqa spirtda saqlanadi, boshqa barcha asboblar 30 daqiqa davomida 1%li sodali eritmada qaynatilib sterilizatsiyalanadi. Eksperiment-tajribadan oldin unda foydalaminadigan asboblarni sterillangan choyshab solingan stol ustiga terib chiqiladi va uni usti sterillangan salfetka yoki sochiq bilan yopiladi.



22-rasm. 1-Sterilizatorlar va 2-avtoklav

Bog'lovchi materiallar, choyshab (prostin), sochiq, salfetka sterilizatsiyasi. Bog'lovchi materiallar, choyshab, sochiq, salfetka biks ichiga taxlab, avtoklavga solinadi. So'ngra biks barabanini tashqi qavati aylantirilib yon tomonidagi teshiklarni barabandagi teshiklar bilan to'g'ri tushishi ta'minlanadi. Bikslar (21-rasm) avtoklavga (22-rasm) joylashtirilib, 1,5—2 atmosfera bosimda 20-30 daqiqa davomida sterilizatsiyalanadi.

Ipak ip sterilizatsiyasi. Ipak ip (tikuvchi material) awal 1% li nashatir spirti bilan yuviladi. So'ngra uni shisha plastinkaga o'raib, 2 daqiqa davomida (1:1000) sulema eritmasida qaynatiladi. Qaynatilgan sheik efir bilan yog'sizlantiriladi va bankadagi (shisha idishdagi) 96° spirtda saqianadi.

Ip va shelknl sterilizatsiya qilish. 1% sulema eritmasida 15 daqiqa qaynatiladi. Qaynatilgandan so'ng ip va sheik absolyut spirt saqlovchi idishga o'tkazilib saqianadi.

Koxerbo "yicha shelkn sterilizatsiyalash yoki zararsizlantirish. Shelkn awalo iliqsovunli suv bilan yuviladi, so'ngra quritilib, g'altakka o'rabi yog'dan tozalash uchun 12 soatga efiiga solinadi. Steril pinset bilan 95 "%li spirtga 12 soatga o'tkazilib, so'ngra \:1000 sulema eritmasida 10 daqiqa qaynatiladi. Shunday tayyoriangan sheik absolyut spirtda saqianadi. Shelkn ishlatishdan ilgari 1:1000 sulema eritmasida ikkinchi martaba ikki daqiqa qaynatiladi.

Rezina qo'lqopni sterillash. Uni sterillash uchun avtoklavga 15 daqiqaga joylashtiriladi, lekin rezina yuzasini bir-biri bilan yopishmasligi uchun ichiga talk sepiladi, marii bilan to'ldiriladi va sochiqqa o'raladi.

Inyeksiya qilinadigan suyuqliklami sterillash. Vena ichiga yuboriladigan eritma og'zi paxta bilan yopilgan shisha idishda avtoklavga qo'yiladi va sterilizatsiyalanadi.

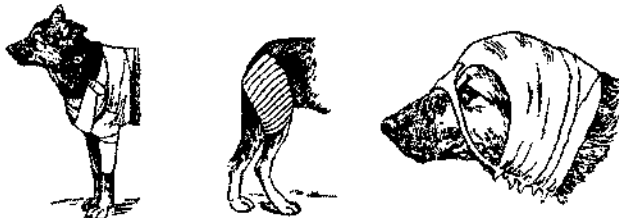
Jarroh va uning assistentini tayyorlash. Qo'l yuvishdan awal jarroh va uning assistenti boshiga kalpaklarini kiyadi. Timoqlari kalta qilib kesiladi va sterillangan tirnoq tozalagich bilan tozalanadi. Qo'lni tirsak-gacha 3-5 daqiqa davomida issiq suvda sovunlab maxsus cho'tkadan foydalananib yuvadi. Qo'l yuvilganidan bir necha daqiqa o'tganidan so'ng 2 daqiqaga (1:1000) sulema eritmasiga botiriladi. So'ngra jarroh va

lining assistenti sterillangan xalat kiyib, qo'lini 60—70%li alkogol bilan namlangan tampon bilan attadi, barmoq oxirlarini (tirnoq atrofini) 5%li yod bilan surkaladi.

Spasokukoskiy usuli bilan qo'l 5 daqiqa 0,5%li nashatir spirt eritmasi bilan, eritmani 2—3 martaba almashtirib yuviladi. So'ngra 5 daqiqa spirt bilan artiladi, panja oxirlarini yod eritmasi (nastoyka) bilan surtiladi.

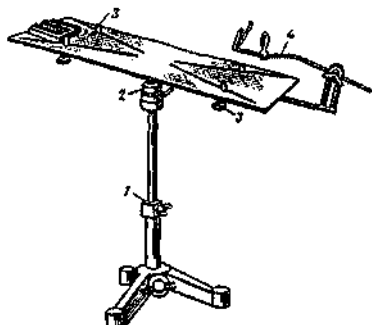
Opemtsiya maydonini tayyorlash. Yirik hayvonlarda operatsiyaga qadar bir kun oldin tayyorlash tavsiya qilinadi. Jarrohlik oldi xonasida hayvonlami qii^'ich va cho'tka yordamida iflosliklardan yaxshilab tozalanadi, so'ngra stolga fiksatsiya qilinadi, kesim o'tkaziladigan yuzadagi junlar kesiladi yoki depilyatorlar yordamida junsizlantiriladi yoki maxsus stanok yordamida (paku) bilan qiriladi. Terining kesiladigan yuzasini sterillangan spirt, efir yoki benzin, 60—80% spirt bilan namlangan tampon bilan artiladi. Operatsiya o'tkazish oldidan operatsiya qilinadigan yuzaga ikki marta yod (nastoykasi) eritmasi surtiladi, choyshab yoki sochiq bilan yopiladi. Kesim o'tkaziladigan yuzaga yopilgan choyshab qisqichlar yoki bir necha chok bilan mahkamlanadi.

Operatsiyadan so'nggi qarov. Bu vaqt dagi asosiy vazifa yaraga infeksiya tushirilmaslikka qaratiladi. Hayvon yarani yalamasligi, g'ajimasligi va ifloslantirmasligi uchun unga maxsus tumshuqbog' (2-rasm) kiygizdiriladi. Bulardan tashqari (teri yoki mustahkam materialdan bog'lam qilinadi ular yuzasidan himoyaviy bog'lam qo'llaniladi yoki chokka 5% yodoform surtiladi (hayvon uchun bu hid va ta'm yoqimsizdir). 1—2—3 kundan so'ng tana vazniga nisbatan antibiotik yuboriladi. Chokni 5—7 kundan keyin, ba'zan kechroq olinadi. Agar chok yiringlagan bo'lsa, yiring oqib chiqishi uchun chok ipi olinadi. Operatsiya qilingan hayvon saqlanadigan xona toza, yorug', issiq bo'lishi kerak. Hayvonlar alohida-alohida saqlanib, maxsus kuzatish olib boriladi.

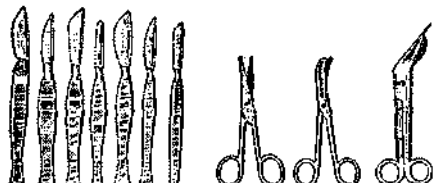


23-rasm. **0/rfingi va keyingi oyoq hamda bosh bog^lamlari**

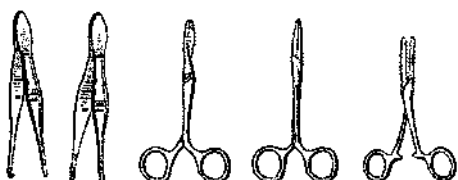
Jarrohlik asbob-uskulalari. Tajribaning yaxshi o'tishi uchun muayyan jarrohlik asbob-uskulalari bo'lishi lozim. Bu asbob-uskulalar tarkibiga odatda: jarrohlik stoli, skalpel, qaychi, pinset, ichak qisqichi, suyak omburi yoki qisqichi, qovurg'alar raspatori, trepan yoki parma, pana, igna tutgich, ignalar, yara kengaytirgich, sterilizator, avtoklav (21, 22, 24, 25 (1-2), 26, 27, 28, 29 (1-2-3)-rasm) kiradi.



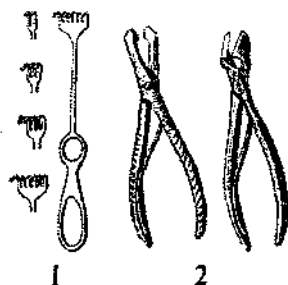
24-rasm. *Mayda laboratoriya hayvonlari uchun jarrohlik stoli* 1) harakatlantiruvchi tuzilma 2) sharnir 3) o'yilgan joyga o'rnatilgan burama qisqich 4) bosh ushlagich



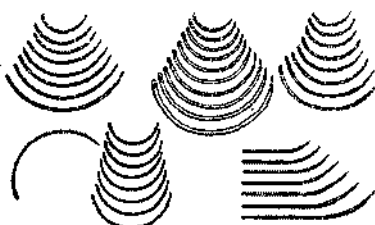
25-rasm. *Turli xil 1) skalpel va 2) qaychilar*



26-rasm. *Turli xil pinsetlar*



27-rasm. 1) *Jarrohlik yuzasi kengaytirgich va 2) qovurg'a qaychilar*



28-rasm. *Jarrohlik ignalari*



29-rasm. 1) *Trepan.* 2) *Pana.* 3) *Ignatutgich.*

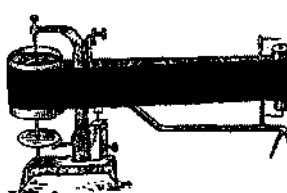
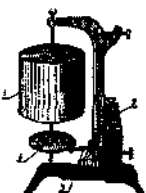
Qayd qilishning grafik usuU

Arteriya va vena qon bosimi, nafas, oiganlar hajmi, ajratib olingan (i/olyatsiyalangan) yurak va ichak harakatini, muskul tolasining qisqarishi ni va boshqalami qayd qilish uchun odatda maxsus asboblardan foydalanimlib, bu asboblar yordamida ulaming faoliyati yozib olinib o'l^amladi.

Bunday yozib olishlar uchun quyidagi asboblardan foydalilanadi:

l.Kimograf. Bu soat mexanizmi yoki motor yordamida doimiy yoki o'zgaruvchan tezlikda aylanuvchi silindrdir. Harakatning uzatilishi asosiy o'qqa o'rnatilgan diskka ishqalanishi natijasida sodir bo'ladi.

Harakat tezligini g'altakni disk markazidan turli xii masofalarga joylashtirib o'zgartirish mumkin yoki aylantirgichga bir bo'lak karton herkitib uning harakatini sekinlashtirish mumkin (karton bo'lakchasi qancha katta bo'lsa, baraban harakati shuncha sekin bo'ladi). Silindrni vertikal yoki gorizontal holatda o'rnatish mumkin. Uzoq muddati qayd qilish uchun uzaytirilgan va cheksiz tasmali (lentali) kimografdan foydalilanadi. Lenta(tasma)ni uzaytirilishi ikkinchi baraban yordamida amalga oshirilib buning uchun maxsus 2 ta barabanli kimografdan foydalilanadi. Har ikkala holatda ham soat mexanizmi bitta barabanni aylantiradi (ikkinchisi esa erkin aylanadi). Kimograf lenta (tasma)si zinch oq (yaltiroq tekis) keng yuzali, qog'oz baraban balandligiday uzunlik va ichlari baraban doirasidan 2 sm uzun bo'ladi. Qog'oz baraban aylanasiga o'ralib, uning maxsus yelim bilan yelimlanadi. Ikki barabanli kimograf uchun xuddi shunday baraban kengligidagi, uzunligi 1,0—1,5 m keladigan qog'oz lenta (tasma) olib uning ichlari ulanib uzluksiz aylanuvchi lenta(tasma) hosil qilinadi. Qog'oz lenta(tasma)ni kerosinli chiroqni yoqib-tutatib qoraytiriladi. Buning uchun tutab yonayotgan chiroq ustida baraban bir tekisda qora bo'lishi uchun uzluksiz aylantirilib turilishi (30-rasm) ta'minlanadi.



*Kimograf: 1-baraban, 2-soat mexanizmi,
3-soat mexanizmi o'qi, 4-baraban diskii*

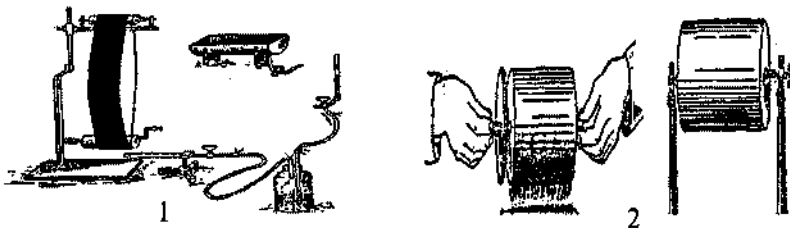
2-Barabanli kimograf

30-rasm.

Uzluksiz yoki ikki barabanli kimograf lenta(tasma)sini qoraytirish uchun maxsus qurilmaga o'rnatiladi; pastki silindr tagiga dud hosil qiluvchi chiroq (31-rasm) o'matilib, asbob dastasi yordamida tasma tez aylantiriladi, keyin maxsus suyuqlik yordamida ishlov beriladi. Yozilgan chiziqlarni lenta(tasma)da saqlash uchun jipslashtiriladi. Jipslashtiruv-

chi suyuqlik sifatida 5%li kanifolning spirtli eritmasi yoki 3%li spirtli shellaka (dudlangan qog'ozdag'i yozuvni jipslashtirish uchun maxsus tayyorlanadigan suyuqlikning asosiy qismi) eritmasidan foydalaniлади. Dudlangan lenta(tasma)ni kesib barabandan ajratiladi.

Qog'ozni dudlash. Kimograf barabaniga o'rالgan qog'ozni dudlash 31-rasmda ko'rsatilgани kabi maxsus keng pilikli (15 sm) yoki kerosin bilan ishlaydigan oshxona o'chog'i ustida aylantirilib dudlanади. Cheksiz lenta(tasma)larni dudlashда maxsus barabanli qurilmadan foydalaniлади. Qog'ozni dudlash davrida uning dudlangan qismlari bir xil qalilikda qorayishi va lenta (tasma) kuymasligi uchun baraban aylantirilib turilishi lozim.



31-rasm. *Ikki (1) va bir (2) baraban kimograf tasmasini dudlash*

Ikkala tomonini piana qisqichi bilan ushlanади va ikki marta idishdagi eritmaga botirib o'tkaziladi. Uzlusiz lenta yozuvini fiksatsiya qilish uchun kimografdan ajratlb olinib, dudlovchi asbobga o'matiladi va pastki baraban tagiga fiksatsiyalovchi suyuqlik idishda lenta(tasma)ga tegadigan qilib qo'yiladi. So'ngra uni dastasi aylantirilib lenta(tasma) yuzasi suyuqlik bilan namlanib yozuvning fiksatsiyalanishi ta'minlanади. Keyin lenta (tasma) kesiladi va quritiladi.

Yuqorida batafsil bayon etilgan kimograf o'z vaqtida keng qoilanilib, olimlar tomonidan fiziologiya va patofiziologiyada mashhur kashfiyotlar qilish uchun beqiyos xizmat qilgan bo'lsa-da, hozirgi zamon talablariga to'liq javob bera olmaydi. Chunki bu asbobni tajribaga tayyorlashda ko'pgina qo'shimcha vaqt talab qiladigan ishlarni, shu jumladan, unda toza bo'limgan dudlash ishlarni bajarishga to'g'ri keladi. Shu bilan birga asbobning aniqligi va qobiliyati ancha chegaralangan. Hozirgi zamonda yuqorida zikr qilingan kimograflarning o'rniga zamonaviy elektrokimograflar chiqarilmоqda va keng qo'llanilmоqda. Bularni avvalgi kimograflardan prinsipial farqi shundaki, bu asboblarda fiziologik jarayon qayd etiladigan yozuv qog'oz'i o'raladigan baraban reduktor (susaytirgich moslama) orqali elektromotor yordamida harakatga keltililadi (eskilarda soat mexanizmi orqali edi). Bu yerda barabanni bir necha xil tezlik bilan istalgan vaqt davomida aylantirish imkoniyati mavjud. Shu bilan birga barabanga dudlangan qog'oz emas, maxsus masshtabga ega bo'lgan oddiy qog'oz qo'yib eski chizg'ich o'rniga juda

ingichka qilib yozadigan yozg'ichlar (perolar) ishlatiladi, hattoki ko'plarida sharikli yoki gel ruchkalardan foydalaniladi. Amaliyot bajarayotgan odam o'z xohishiga qarab barabandagi yozuv qog'ozining koordinat o'qlaridagi (X o'qi odatda vaqt — S da, Ordinata o'qi Y o'qi muskulni qisqarish kattaligi mm, sm) sonlarini tanlashi mumkin. Undan tashqari, zamonaviy elektrokimograf mukammal elektron vositalari bilan ta'minlanmoqda, natijada sezgirligi va ajratish qobiliyati awalgilariga nisbatan ancha kattadir. Amaliy mashg'ulot vaqtida qaysi tipdagi asbobdan foydalanilsa, shu asbobning tuzilishi, ishslash prinsipi va unda qaysi ishlami qanday bajarish tartibi batafsil yozilgan risola bilan talabalar tanishtiriladi. Natijada talabalar bu asboblar haqidagi ma'lumotlami to'liq mustaqil o'rgangan holdagini amaliy ishlarni bajarishga kirishadi.

Manometrlar. Qon bosimini o'lchash uchun simobli manometrdan foydalaniladi. Simobli manometr U shakliga ega bo'lgan naycha bo'lib, muayyan miqdordagi simob bilan to'ldirilgan. Bu naychaning bir tomonida simob ustida silindr shaklidagi shishadan, fibradan yoki plast-massadan yasalgan poplavok (qalqig'ich) joylashtirilgan bo'lib, uning ustiga vertikal holda metall tayoqcha berkitilgan. Qalqig'ich (poplavok) manometr va unga berkitilgan metall tayoqcha erkin harakat qiladi (bosim o'zgarishiga qarab) va tayoqcha ustiga joylashtirilgan egilgan simni harakatga keltiradi. Bu sim yozuv moslamasi bo'lib, dudlangan barabanda chiziq chizadi.

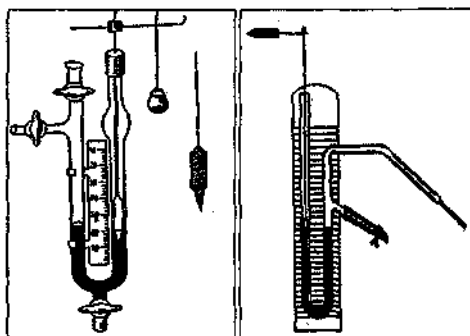
Havo o'tkazgich yordamida qayd qilish asboblar: organlar harakatini va hajmini qayd qilish uchun havo o'tkazgich keng qo'Uaniladi. Buning uchun foydalaniladigan asbob ikki qismidan tuzilgan: qabul qiluvchi va qayd qiluvchi.

Qabul qiluvchi qism turli xil bo'ladi: jumladan, nafasni qayd qilish uchun pnevmograf, rezina yostiqcha xizmat qilsa, oiigan hajmini qayd qilish uchun onkometr, pletismograf va boshqalar xizmat qiladi.

Qayd qiluvchi qism sifatida

Mareya kapsulasi qo'Uaniladi. U metall naychali yassi metall tarelkadan iborat bo'lib, rezina naycha orqali qabul qiluvchi qism bilan ulanadi. Tarelkacha rezina membranaga yozuvchi richag (yelka) bilan bog'langan alyumin plastinkaga tegib turadi.

Kauchukli qopqoq tortilganda yelka ko'tariladi, u ichkariiga tortilganda, yelka pastga tushadi. Yaxshi yozuv olish uchun to'liq germetik sistema bo'tishi lozim.

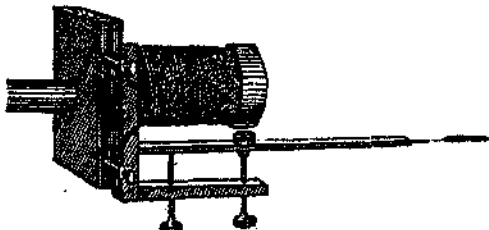


32-rasm.

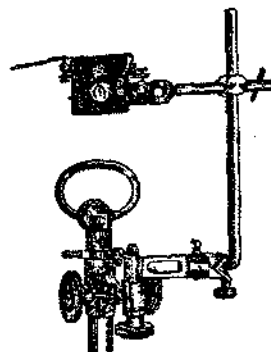
*Lyudvig manometri
V simon simobli manometr*

Ajratib olingan oīganlar harakatini yozib namoyish etish uchun odatda bu harakatlami kattalashtirilgan holatda yozib oluvchi vosita lozim. Kattalashtirish ikkita yelkali richag orqali amalga oshiriladi: qisqasi tekshirilayotgan organga ulanadi, uzuni esa dudlangan tasmaga tegib tuigan yozuv moslamasiga ulanadi.

Belgilovchilar. Tez kechayotgan jarayonlar haqida fikr yuritish uchun maxsus belgilovchilardan foydalaniladi. Shularning ichida eng qulayi Jake xronografi bo'lib, uning yozish sistemasi 0,2 soniyadan to 1 soni-yagacha vaqt oralig'iда belgi qo'yish qobiliyatiga ega bo'Igan soat mex-anizmiga tutashtirilgan. Shu bilan birga hukka elektromagnit belgilagich-lardan ham keng qo'llaniladi.



33-rasm. *Elektrobelgilagich*



34-rasm. *Jake xronografi*

Bunday belgilagichlar elektr zanjiriga odatda simobli kontaktga ega bo'Igan metronom ulanadi. Tok ulanganda hosil bo'Igan magnit maydoni uchlik yozish sistemasi joylashtirilgan temir plastinkani tortadi va yozish moslamasi pastga tushadi, lentada esa ma'lum bir chiziq hosil qiladi. Tok uzilganda plastinka awalgi holatiga qaytadi (prujina ta'sirida) va lentada ikkinchi chiziq hosil bo'ladi. Metro-nomni 1 daqiqada 60 ta tutashish rejimiga qo'yib lentada soniyalar belgisini hosil qilish mumkin.

Qon bosimini aniqlash yoki o'Ichash

Hayvonlarda qon bosimi ikki xil yo'l bilan o'lchanadi: qonli va qonsiz. Qonli usulda shisha konyuladan foydalaniladi. Shisha konyula qon tomiriga qo'yiladi (o'matiladi) va manometr bilan ulanadi. Qon tomiriga qo'yiladigan konyulaning ikki xili mavjud: uchlik va T-simon.

Uchlik konyula turli diametrali to'g'ri shisha naychadan iborat bo'ladi (qon tomiri diametriga bog'liq). Konyulani bir tomoni qiyshiq kesilgan va ligatura bilan qon tomiriga o'rnatish uchun bo'yinchasi bo'ladi, ikkinchi qismi kauchukli naycha bilan mahkam berkitish uchun katta bo'lmanan valiksimon shaklga ega bo'ladi.

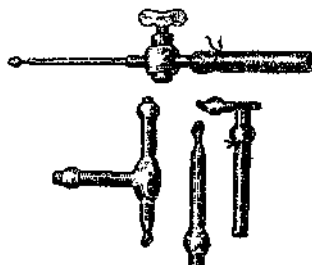


35-rasm. Konyulalar

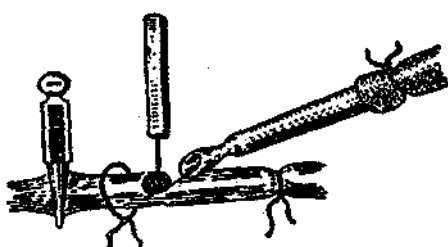
T-simon konyuladagi naycha qisqa gorizontal oxiri sal egilgan va bo'yinchasi bo'ladi. Konyulada qonni tez ivishini bartaraf qilish uchun uni 1%li parafinning efirli eritmasi bilan ho'Uanadi.

Qonli usul bilan arteriya qon bosimini o'lchash.

Narkoz qilingan itni viviseksiya stoliga qomini yuqoriga qilib yotqizildi. Juni qirilgan joydan paypaslab son arteriyasi topiladi. So'ngra qon tomiri bo'ylab skalpel bilan teri kesiladi va finder — yara kengaytirgich bilan uni muskuUar va fassiyalari ajratiladi. Pinset yordamida qon tomiri tagiga ligatura o'tkazilib, uning oxiri bog'lanadi, markaziy qismidan esa klemma — tamg'a bilan qisiladi. Ligatura orqasidan arteriya ko'tarilib, uni qaychi bilan kesiladi, teshikni finder bilan kengaytirib, tomirga bo'yinli konyulani o'matiladi va ikkinchi ligatura bilan bog'lanadi.



36-rasm. Turli tuzilishdagi tomirlar konyulasigi



37-rasm. Vena qon tomiriga naychalar o'rnatish



38-rasm. Diffenbach qisqichi



39-rasm. Tomir ilgagi

Konyulani shprisdan magniy sulfat tuzining to'yingan eritmasi (magneziya) yoki 5%li limon kislotasini natriy tuzining eritmasi bilan to'diriladi va shu eritmani saqlovchi rezina nayli tizim orqali simob manometr bilan ulanadi. Shundan keyin manometning har ikkala naychasida bosim tenglashtiriladi (T-simon naychaning yon tomonini ochib) va qalqig'ich yozish sistemasining joylanishiga mos ravishda ikkinchi

harakatlanmaydigan yozish sistemasi joylashtiriladi va bu sistema har doyim «0» chizig'i deb atalmish to'g'ri chiziq chizadi.

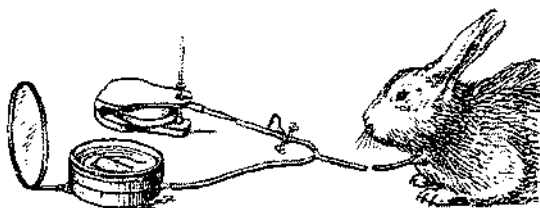
Shu vaqtning o'zida vaqt belgilagich ham ishga tushiriladi.

Naychalar sistemasingin yon tomoniga chiqqan qismi orqaH shpris yordamida magneziya eritmasi yuboriladi va qon bosimi 110—120 mm simob ustunigacha ko'tariladi. Shundan keyin arteriyadagi klemma olib tashlanadi.

Qon bosimini qayd qilish jarayoni 40-rasmida ko'rsatilgan. Arteriya qon bosimi balandligi aniqianishida millimetrali lineyka yordamida O dan to arteriya bosimi egri chizig'ining o'rtasigacha gorizontal o'qda o'lchanadi va olingen raqamni ikkiga ko'paytiriladi (manometr U shakliga ega bo'lib, bosimni ikkiga ko'paytirish bilan aniqlanadi).

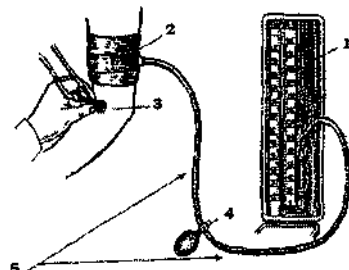
Yurak qorinchasidagi bosimni o'lhash. O'ng yurak qorinchasidagi bosimni o'lhash uchun to'qimalardan ajratilgan o'ng bo'yinturuq venasi tagiga ligaturalar o'tkaziladi. Ulardan bin bilan periferik qon tomiri bog'lanadi, markaziy qismga tamg'a o'rnatiladi. So'ogra venani kesib, kengaytirgich asbob bilan hosil bo'Igan teshik kengaytiriladi va bo'yinturuq venasiga yurak naysimon zondi qo'yiladi. Oxirida klemmani qon tomiridan ajratib, kranial — keyingi kavak venaga asta-sekin yuboriladi, so'ng o'ng bo'l macha va qorinchaga o'tkaziladi. Zond ilgaridan 5%li limon kislotasining natriy tuzi eritmasi bilan to'ldirilishi, oxiri qisqich bilan berkitilgan rezina nay bilan ta'minlanishi kerak. O'ng qorinchaga yuborilgan 5%li limon kislotasini natriy tuzi eritmasi bilan to'ldirilgan zond rezina naycha tizimi orqali simobli manometrga ulanadi. Chap yurak qorinchasidagi bosimni qayd qilish uchun xuddi yuqorida keltirilgan tartibda naysimon zondni uyqu arteriyasiga yuboriladi. Zondni yurak tomon harakatlantira borib, juda asta-sekinlik bilan aorta klapanidan o'tib, chap qorinchaga yetib boradi. Zond yuqorida yozilgani kabi kimograf lentasida bosimni qayd qilish uchun simobli manometr bilan ulanadi.

Arteriya qon tomirida qonsiz usul bilan qon bosimini o'lhash. Bu usul bilan (surunkali tajribalar davrida) bir hayvonda bir necha marta qon bosimini o'lhash uchun foydalaniladi. It yoki quyon bo'ynini yon tomonidan (chap yoki o'ng tomonidan) ikkita yonma-yon parallel kesim orasida teri tagidagi to'qimadan ajratiladi va uni marlili salfetka bilan ko'tariladi. So'ogra finder bilan bo'yin muskullarini ikki tomonga surib qo'yib, uyqu arteriyasi topiladi. Uni ajratib ko'tarilgan teri bo'lakchasiga yaqinlashtirilib, yaradan chiqariladi. Uni tagiga teri tortiladi va teri defektining chetlari tikiladi, arteriya esa teri bo'lakchasiga o'raladi va tikiladi (ayniqsa teri bo'lakchasingin burchaklari mukammal tikiladi). Shunday qilib, uyqu arteriyasi teri qini ichiga joylashib qoladi. Bo'yinni o'rab qo'yadi. 15—16 kundan so'ng yumshoq puls hosil qiluvchi tomirii halqa paydo bo'ladi. Shu halqaga manjetka o'ralib, simobli manometrga ulanib qon bosimi o'lchanadi.



Qon bosimini qayd qilish

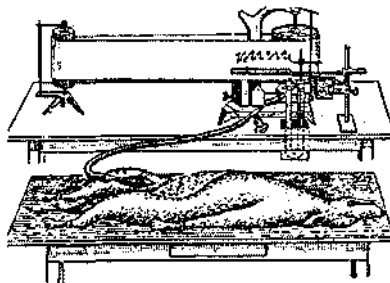
Arteriyalarda qon bosimining aniqlashning qonsiz usuli. Arteriyalarda qon bosimi aniqlanishida qonsiz usullardan keng foydalanimlib, buning iicliun sfigmomanometr asbobidan foydalanaladi. Sfigmomanometr yordnmida qon bosimini aniqlash uchun uning manjetkasi odamlarning yclkasiga (bilagiga), mayda hayvonlaming soniga, katta hayvonlaming dumiga o'raladi. Manjetka ichidagi rezina kamera naycha orqali simobi manometiga yoki tonometiga tutashtiriladi. Qon bosimi aniqlanilayotgan arteriyaga fonendoskop qo'yilib, quloq solinadi. So'ngra sfigmomanometring rezina gnishasi yordamida dam berib, manjetkaga havo liaydaladi, shu havo bosimi arteriyani qisib, qon oqistiini to'xtatadigan darajaga yetkaziladi. So'ngra maxsus klapan yordamida havo kameradan chiqarila boshlanadi. Manjetkadagi havo bosimi tekshirilayotgan arteriya qon tomiridagi qonning sistolik bosimiga tenglashganida, arterianing qisilgan joyidan katta tezlik bilan oqib kelayotgan qonning tomir devoriga urilishidan tovush hosil bo'lib, bu tovush fonendoskopda eshitiladi. Bu vaqtida manjetkadagi havo bosimi qonning maksimal, sistolik bosimiga baravarlashib manometming simob ustunidan ko'rib, tekshirilayotgan hayvonning arteriya qon tomiridagi sistolik bosim haqida fikr yuritiladi. So'ngra manjetkadagi havoni chiqarish davom ettirilib qon tomiridagi qonning tovush chiqarmay oqayotganidagi bosimi diastolic bosimga tenglashadi. Bu vaqtagi qonning bosimi minimal bosimga teng deb qaraladi.



Odamda qon bosimini o'lchash:

1-sfigmomanometr; 2-manjetka; 3-fonendoskop;
4-rezina pufak; 5-rezina naychalar.

Vena qon bosimini o'lchash. Narkoz qilingan itni viviseksiya stoliga fiksatsiyalanadi - bog'lanadi. Unda 6-8 sm uzunlikda son yoki bo'yinturuq venasi ajratiladi. Qon tomir tagiga ikkita ligatura qo'yiladi va uni ikkala oxiriga ikkita qisqich o'matiladi. Venani qisqichlar o'tasidan teshiladi - kesiladi va hosil bo'lgan teshildca T shaklidagi konyulani awal uzun uchi, so'ngra kalta uchi kiritiladi. Konyulani qon tomiriga bar xil tomonidan ligatura bilan bog'lanadi, uni 1% li limon kislotasining natriy tuzi eritmasi bilan to'ldiriladi va simobli manometriiga rezina naycha tizimi bilan ulanadi.



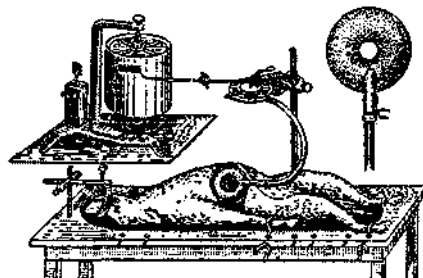
40-rasm. *Qon bosimini qayd qilish*

Vena qon bosimini qayd qilishda uni namoyish etishni kuchaytirish uchun ba'zan sodali manometrdan foydalilanadi. Sodali manometr ham simob manometriga o'xshash tuzilgan, lekin naychani diametri katta va poplavoki (qalquvchisi) yengil (po'kak yoki parafin qog'ozdan yasaladi).

Nafas harakatlarini qayd qilish

Nafas harakatlarini qayd qilishni turli xil usullari mavjud: eng ko'p — pnevmograf yordamida yozib olishdan foydalilanadi.

Nafas harakatlarini qayd qilish usuli. Hayvonni tajriba stoliga qornini yuqoriga qilib yotqiziladi. Ko'krak qafasiga Riwa-Rochchining rezinali manjetkasi bog'lanadi yoki Mareya pnevmografiga tasma bilan mahkamlanadi.



41-rasm. *Nafas harakatlarini qayd qilish*

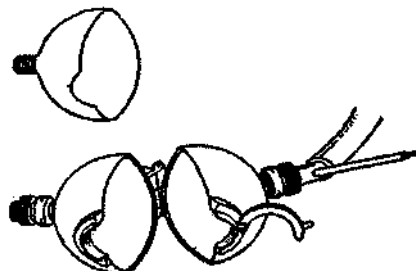
Qabul qiluvchi moslama (manjetka yoki pnevmograf) rezina naycha li/imi orqali Mareya kapsulasi bilan ulanadi. Tajriba davrida manjetka (pnevmograf) ba'zan ko'krak qafasidan sirg'anishi yoki nafasning turi (ko'krak tipini qorin tipiga) o'zgorganligi tufayli, ikkita manjetkani ko'krak qafasi va qoringa berkitish tavsija qilinadi (32-rasm). Nafas liarakatlarini qayd qilish uchun ba'zi holatlarda kekirdak ichi bosimi o'zgarishini o'lchashga murojaat qilinadi. Buning uchun ajratilgan kekirdak tagiga ligatura qo'yiladi, kekirdak kesilib, unga T shaklidagi konyula qo'yiladi va ligaturani (konyula ustidan) bog'lanadi. Konyulani yon tomonidagi tarmog'i naycha orqali Mareya kapsulasi bilan ulanadi. Hu turdag'i nafasni qayd qilish usuli juda sezuvchan, lekin u o'rta o'zgarishdagi ko'krak qafasi holatini yozib olish imkoniyatini bermaydi.

Organ hajmini qayd qilish

Organlar hajmi turli xil sabablar ta'siridan o'zgaradi: arteriyadagi bosim va qon oqishi tezlashishidan, qon tomir hajmi va boshqalarda, ya'n shu organ qayd qilinayotganida qon aylanish xususiyati va holati qanday bo'lganligiga bog'liq. Organ hajmini yoki uning qismlari pletizmograf va onkometr asbobi yordamida o'lchanadi.

Buyrakni onkografiyasi. Buyrak hajmi onkometr bilan o'lchanadi. U ikkiga bo'linuvchi buyrakka o'xshash metall qutichadan iborat bo'lib, unda uchtadan (buyrak qon tomiri va siyidik yo'lini, suv bilan to'ldirish uchun va Mareya kapsulasi bilan ulash uchun) teshigi bor.

Onkografiya usuli. Narkoz qilingan quyonni qorin bo'shlig'i kesiladi, buyragi topilib, uni atrof to'qimalardan yaxshilab ajratib, onkometrga joylashtiriladi. Bundan ilgari onkometrdan rezina membrana kiydiriladigan ichki qism-tavaqa chiqariladi (chiqb ketuvchi naycha atrofida yupqa pardani ip bilan mahkamlanadi). Asbob qayta yig'iladi. Buyrakni **onkometrga** joylashtirilganidan so'ng, rezina membrana bilan ichki qism-tavaqa o'rtasi iliq fiziologik eritma bilan to'ldiriladi, onkometrning chiqib ketuvchi naychasi rezina naycha bilan Mareya kapsulasiga ulanadi. Yo'lga qo'yilgan tizim kimografdan nafas to'lqinlari va yurakning qisqarishini qayd qiladi.



42-rasm. Organ hajmini o'lchagich

To'qimalarni ta'sirlash

To'qima va organlar turli xil (mexanikaviy, fizikaviy, kimyoviy) ta'sirotchilar bilan ta'sirlanadi. Lekin tajribalar uchun eng qulay va har tomonlama o'ng'ay ta'sirotchi elektr toki hisoblanadi. Elektr manbayi bo'lub elementlar, akkumulyatorlar va elektr toki tarmog'i xizmat qiladi. Elementlar eng oddiy va arzon elektr manbayi hisoblanadi.

Daniel elementi. Iv kuchlanish beradi. Uni yig'ish uchun mis kupo-rosining konsentrlangan eritmasi bilan to'ldirilgan shisha idish kerak bo'ladi. Uning ichiga mis silindr va 5%li sulfat kislotosi solingan g'avak idish qo'yiladi, idishda rux solingan bo'ladi.

Tashqi zanjirda tok (+musbat) misdan (—manfiy) sinkka — ruxga qarab o'tadi. Element ishlatilishidan oldin tuziladi; ishlatilib bo'lingandan keyin g'ovak idishdan sulfat kislota quyib olinadi va keyingi tajribagacha saqlanadi.

Leklanshe elementi. (1,5 v kuchlanishli odatlaydi quruq element) nashatir eritmasidagi rux (—) va ko'mirdan (+) iborat.

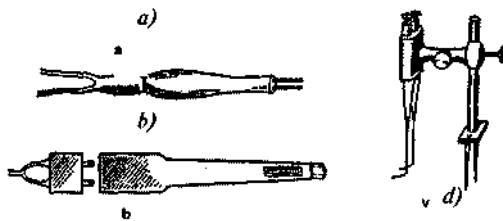
Grene elementi. (1,5—1,9 v kuchlanishli) bitta ruxel (—) va ikkita ko'mirli (+) plastinkadan teriladi. Plastinka bankada quyidagi tarkibdagi eritmaga botirilgan: sulfat kislota 104,0; kaliy bixromat tuzi 102,0 va 1000,0 SUV. Foydalanishdan ilgari sink elementi amalgamirlangan bo'lishi kerak (34-rasm).

Akkumulyatorlar 2v kuchlanish beradigan juda qulay tok manbayidir. Ularni mashina dinamidan yoki elektr toki tarmog'idan zaryadladidi. Akkumulyatorlar bilan ishlayotganda klemmalarni bir-biriga ulanishiga yo'l qo'ymaslik kerak.

Elementlarning ulanishi. Katta elektr yurituvchi kuch hosil qilish uchun o'zgarmas tok kuchi elementlar! ketma-ket ulanadi. Elementlar parallel ulanganida esa tok kuchi ortadi. Tok kuchini o'zgartirish uchun reostat xizmat qiladi.

To'qimalar ichidagi nervlami qo'zg'atish uchun uchi ilgakdan iborat qahraboden yasalgan va to'qima ichiga kirish uchun moslashgan elektrodlar ishlatiladi. Qahrabo ilgakning ichida platinadan yasalgan sim joylashgan bo'lub, qarama-qarshi uchida esa elektr toki manbayiga ulash uchun moslama (kontakt) mavjud.

Misli (ikkita misli simdan, izolyatsiya qilinuvchi materialdan yasalgan) — qo'pol qo'zg'atuvchilar uchun va platinali — nozik qo'zg'atuvchilar

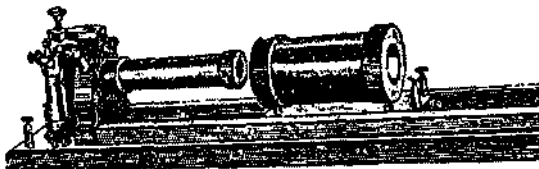


43-rasm. *Elektrodlar: a) oddiy; b) to'qimaning ichiga kiritiladi-gan; d) baqalar uchun elektrodlar.*

iicliLin. To'qimalar chuqurligida joylashgan nervlami qo'zg'atishda ebonit pliestinkalari holatidagi ilgak bilan tugallanadigan eritmalaiga botiriladigan rlcktrodlardan foydalaniladi. Uning tubida platinali sim (elektrod) bo'ladi.

Ajratib olingan nervni alohida qo'zg'atish uchun chuqurlikda joylashgan ilgakka qo'yiladi va uni harakatlanuvchi ebonit plastinka yoriliimida ajratiladi.

Induksion g'altak. To'qima va organlarni induksion tok bilan i|()'/g'atish uchun Dyubua — Reymon asbobidan foydalaniladi. Bu inliiksion g'altakning birlamchi cho'lg'ami harakatsiz va elektr toki manliniiga ulangan, ikkilamchi cho'lg'ami esa birlamchi cho'lg'am bilan bir o'qda joylashgan va yog'ochdan yasalgan asosining yo'laklarida erkin liarakat qiladi.



44-rasm. *Dyubua-Reymon apparati*

Induksion g'altakning birlamchi cho'lg'ami yo'g'on simdan o'ralgan kam sonli o'ramdan iborat, ikkinchisi esa teskari holda ingichka simdan o'ralgan ko'p sonli cho'lg'amdan tashkil topgan.

Induksion g'altak transformator vazifasini bajarib, generator berayotgan past kuchlanishi ikkilamchi cho'lg'ama yuqori kuchlanishga va undagi kichik tokni birinch cho'lg'amdag'i katta tokka aylantiradi. Bu asbob bir vaqtida umformer (birlamchi cho'lg'amning doimiy tokini ikkilamchi cho'lg'amning o'zgaruvchan tokiga aylantiruvchi) bo'lib xizmat qiladi. G'altakda uch juft klemma bo'ladi; ulardan ikkitasi birlamchi g'altak bilan (bir jufti pastda, asbobni yog'och asosida, ikkinchisi yuqorida, birlamchi g'altakning vertikal asosida). Generator simi yuqori klemmaga ulanganida tok to'g'ridan-to'g'ri birlamchi cho'lg'amga keladi. Agar generator simi pastki klemmaga ulansa, elektromagnitni uzgich ishga tushadi (qurilmada ko'rsatilgan, 35-rasm). Lfchinchi juft klemma — harakatlanuvchi g'altakni (ikkilamchi) cho'lg'amidan chiquvchi simlaiga ulanadi.

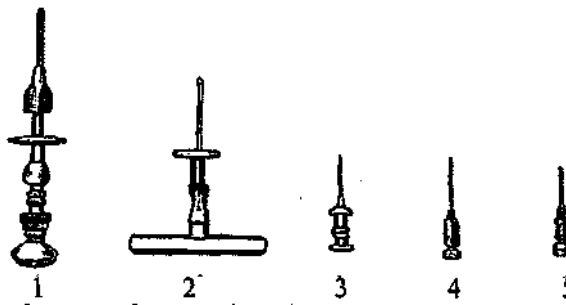
Tok kuchi ikkilamchi g'altak bilan birlamchi g'altak o'rtasidagi masofaga bog'liq ravishda o'zgaradi. (Masofa katta bo'lsa, tok shuncha kuchsiz bo'ladi.)

Odatda ikkinchi g'altakning tok kuchini birlamchi g'altakning boshidan boshlab millimetrlarda hisoblanadigan masofa bilan ifodalash qabul etilgan.

Hoziigi vaqtida maxsus tirik organizmlarga ta'sir etishda mo'ljallangan doimiy va o'zgaruvchan tok manbalari ishlab chiqarilmoqda. Bu asboblar yordamida istalgan qiymatdagi kuchlanish yoki tok olish mumkin bo'lib ular laborotoriya sharoitida ishlatish uchun juda qulaydir, shuning uchun aksariyat holda shu asboblardan keng foydalanadilar.

Hayvonlardan qon olish usuli

Qon tarkibini o'rganish kasallik etiologiyasi, patogenezi, unga tashxis qo'yish, tahlil qilish va ko'pchilik kasalliklami davolash davrida nazorat qilib borish uchun katta ahamiyatga ega. Qonni turli hayvonlarning turli qon tomirlaridan (yuzada va chuqurlikda joylashgan, yurakdan) olinadi. Qon olishda bar safar muhim uslublardan foydalaniladi.



-^J-rasm. *Qon olish uchun turli xildagi ignalar*

1-Dyufo ignashi, 2-Pinus ignasi, 3-erkak cho'qalar iligidan namuna olish ucun Ilinskiy ignasi, 4-kaIamushlar iligidan namuna olish uchun Astaxova va Ilinskiy ignasi, 5-sichqonlaming iligidan namuna olish uchun ignasi.

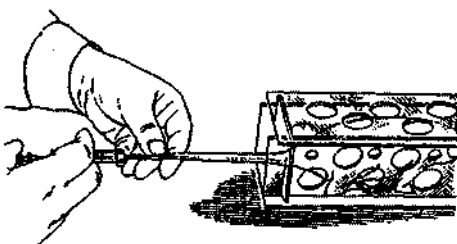
Quyon va mushuklardan qon olish. Kam miqdordagi qonni quyon va mushuklardan yuzaki joylashgan vena qon tomirlaridan olsa bo'ladi, jumladan, quyonlarda quloq venasidan (quyon qulog'ining chekkasida birmuncha katta qon tomiri joylashgan) olinadi. Bu vena atrofidagi to'qimalar bilan jips joylashgani uchun siljimaydi. Qon olishdan oldin qon tomirlari mexanikaviy yo'l bilan yoki qulqoni issiq suvgaga botirilib, ksilol, spirit, benzin bilan surkalib giperemiya chaqiriladi. Qulqoni gipermirlangan venasi juda yaxshi ko'zga tashlanadi. Venani teshishdan oldin shu joyning juni qiriladi, yog'sizlantiriladi va dezinfeksiya qilinadi. Venani teshishdan ilgari qon oladigan tomirning markaziy qismi bosh barmoq bilan bosiladi. Qonni ko'krak qafasining yon tomonida joylashgan thoracic externa venasidan ham olsa bo'ladi.

Takroran bir kun ichida qonni bo'yinturuq venasidan olsa ham bo'ladi, buning uchun 2—3 sm yuzaning junlari kesilib, yuza sterillanadi. Qon olish vaqtida venaning markaziy qismi yengil bosiladi, igna chiqarib olingandan so'ng katta bo'lmanan miqdorda qon oqishi kuzatilib, u tezda to'xtaydi, agar to'xtamasa Diffenbax qisqichi bilan qisiladi. Bunday tayyorlangan hayvondan 10—15 daqiqadan so'ng yana takroran qon olish mumkin.

Ko'pincha qonni quyonlar yuragidan olinadi. Yurakdan qon olish ozgina tajribali bo'lgan<';m so'ng qiyinchilik tug'dirmaydi. Buning uchun quyonni qorni yuqoriga qaratib yotqizilib, oyoqlari ip bilan bog'lanib, bosh ushlagich sterjeniga mahkamlanadi. Ko'krak qafasining yurak joy-

lasligan qismini juni olinadi, terisi spirt bilan artiladi va yod (nastoy-kiisi) bilan surkaladi. Qon oladigan igna va shpris sterilazatsiyalanadi. Igianni uchinchi qovurg'alar oralig'iga to'shni tashqi chekkasidan 3 mm chap tomoniga sanchiladi. Ignaga sanchilganda ikkinchi qo'l bilan yurak iiiisianni paypaslab, aniqlanib, ignaga muayyan yo'nalish beriladi. Ignaga yuurakka to'g'ri tushganda darrov qon chiqqa boshlaydi. Yurakdan takrolan 6—7 kunda qon olinadi va bu olingan qon organizm umumiy qon iniqdorini 1:6, 1:5 qismini tashkil qilishi xavfli bo'lmaydi.

Kalamush va oq sichqonlardan qon olish. Kam miqdordagi qonni kalamushning dumi uchini kesib olinadi. Orbitaning vena to'ridan qon olishda katta va ko'rsatkich barmoq bilan fiksatsiyalangan yoki harakatsiz-lantirilgan kalamushni bo'ynidan ushlanadi va uni yengil bosiladi. Paster iiaychasini o'ng qo'lga olib, aylana harakat bilan ichki burchagidan Icshiladi. Vena to'ri 4—5 mm chuqurlikda joylashgan bo'lib, uning kapillyarlar tizimi yaxshi rivojlanganligi tufayli naychaga tezda qon kiradi. Bo'yin qon tomirida bosim pasayishi bilan qon oqishi to'xtaydi. Pipetka kapillyarlarning diametri 0,6 mm bo'lib 45° burchak bilan o'tkir qilib kesiladi. Pipetka qon olishga qadar qon yopishmasligi va ivimasligi uchun geparin bilan ho'Uanadi.

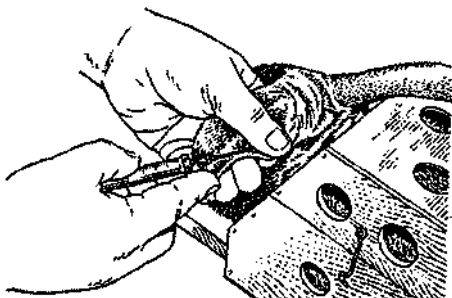


46-rasm. *Kalamush dumidan qon olish*

Sichqonlar orbitasining vena to'ridan qon olishda mayda kapillyar naychalar olinadi va uni 2—3 mm chuqurlikka sanchiladi. Bu hayvonlardan qonni bo'yinturuq va son venasidan ham olish mumkin. Yurakdan qon olish oson bo'lib xafv-xatardan xoli emas.

Xo'rozlarni toj venasidan yoki — vena cutanea ulnaris, kaptarlarda tojidan olinadi.

Hayvonlar qulog'idan qon olish. Bu usuldan kam miqdordagi qon olishda foydalilanadi. Hayvonlar qulog'ining chekkasida joylashgan vena qon tomiridan qon olish uchun juni qiriladi va terisi tozalanadi (spirt va efir bilan). Qulog qon tomirlarining kengayishi uchun, qulogqa ksilol surkaladi yoki mexanik ta'sirlanadi (ishqalanadi). So'ogra yordamchi xodim qulog asosidan vena qon tomirini qisib ushlaydi, tomir yaxshi ko'ringanidan so'ng, qon tomiri teshiladi va qon tomchi holatida teri yuzasiga chiqadi. Ko'p miqdordagi qon olish uchun katta vena qon tomirlaridan yoki to'g'ridan-to'g'ri yurakdan qon olinadi.



47-rasm. Quyon qulog'idan qon olish

so'ng, tomii^a qon oqish yo'nalishiga ignani kiydirilgan slipris bilan olinadi va probirkaga quyiladi.

Kaft venasidan qon olish. Bu vena terida yuzaki joylashib, unga ignani tushirisli oson. Ugandan son rezina jgut bilan bog'langanligi uchun vena shishib yaxshi ko'rindi. So'ngra tomirni chap qo'lning ikki barmog'i bilan ushlab, o'ng qo'l dagi igna bilan awal ten, keyin vena qon tomiri teshilib, qon olinadi.

Itlamining son arteriyasidan qon olish. Ko'p miqdorda qon olish uchun arteriya teshiladi. Buning uchun hayvonning qornini yuqoriga qilib bog'lanadi. Itning chov qismidagi juni qiriadi. Terisi spirit bilan tozalanadi va kindik payidan pastroqda chap qo'l bilan son arteriyasi (puls to'lqinlari) paypaslab topiladi. O'ng qo'l bilan awal teri, so'ng arteriya devori teshiladi. Undan qon bosim bilan tizillab chiqaboshlaydi va probirkaga yig'iladi.

Yurakdan qon olish (it, quyon yoki dengiz cho'chqachasidan). Hayvonlarning qornini yuqoriga qaratib jarrohlik stoliga mahkamlanadi. Yurak joylashgan qismning juni qiriadi va terisi tozalanadi. Ko'krak qafasining chap tomonida yurak zarbi yaxshi eshitilib qovurg'alararo o'rtaliqqa igna sanchiladi (itlarda uchinchi qovuig'alar oralig'iga). Ko'krak qafasining devori 5—20 mllik igna kiydirilgan shpris bilan teshiladi. Yurakka igna borib taqalganidan so'ng aniq pulsatsiya seziladi. So'ngra tez harakat bilan yurak muskuli teshiladi. Yurak bo'shlig'iga igna tushganini shpris porsheni tortilganida shpris ichiga qon kirishidan aniqlanadi. Agar shprisda qon ko'rinxmasa ignani yo chuqur yuborish kerak yoki bir oz tortish kerak. Yurak muskullarini jarohatlamaslik uchun igna bilan yurakni izlash mumkin emas.

Qon asta-sekin shprisga tortib olinadi. Ma'lum miqdordagi qon olinganidan so'ng ignani tezda chiqarib olinadi, igna sanchilgan joyni bir necha daqiqa paxta bilan bosib turiladi. Qon olinganidan so'ng mayda hayvonlar terisi tagiga olingan qon miqdorida fiziologik eritma yuboriladi.

Yirik hayvonlardan kop qon olish

Ot, yirik va mayda shohli hauvonlardan katta miqdorda qonni

Itlar boyinturuq venasidan qon olish. Jarrohlik stoliga qornini yuqoriga qilib mahkamlab bog'langan itni bo'yagini yon tomonidagi yuzasidan juni qiriladi va terisi spirit yoki efir bilan artiladi. So'ngra it boshini yon tomoniga aylantirib, jarroh yordamchisi bo'yinturuq venasini (u shishguniga qadar) o'mrov sohasi atrofidan bosadi. Qon tomiri yaxshi ko'ringanidan qarshi igna yuboriladi. Qonni igna bilan tizillab chiqaboshlaydi va probirkaga yig'iladi.

ho'yinturuq venasidan olinadi. Iking bo'yining uchdan birinig yiqliqi qismidan ho'yinturuq venasi ariqvashi ustidagi yo'I bo'ylab jiiiii kesiladi. Keyin yodning 5% spirtli eritmasi bilan surkaladi. Chap qo'l bilan (a) yoki (b) bilan (48-rasm) igna sanchish joyidan ozgina pastroqdan bosh barmoq bilan bosiladi.

Vena qon tomiri qon bilan toiganidan keyin kanal yo'naliishda ko'z bilan chandalab, 45° burchak ostida igna teri tagiga, tomirning qarafna-qarshi tomonini teshib qo'ymasdan teshiladi. Keyinchalik ignani ozginaga ilgariga yuborib, unda chiqayotgan qonni antikoogulyant solingen probirka yoki kolbaga yig'iladi.

Qon olishni angiotamik usuli. Chuqur joylashgan qon tomirlaridan ko'p marta qon olish uchun professor Ye.S.London tomonidan ishlab chiqilgan va tavsiya qilingan angiostomiya usulidan foydalaniladi. Bu usul tartibi shundan iboratki, chuqurlikda joylashgan qon tomiriga (qon tomir butunligini buzmay) metalli konyula o'matilib, uning oxiri tashqariга chiqariladi. Qonni shpris yordamida tortib chiqarib olish uchun ingichka rekord ignasini awalo konyulaga yuboriladi, so'ngra qon tomiri teshiladi. Konyula odatda zanglamaydigan metalдан tayyorlangan turli uzunlikdagi, diametri 1—2 sm bo'ladi. Konyula oxirida qulqochali ikita qisqa tarmoqcha bo'lishi kerak. Konyula qon tomiriga tiqilib shu qulqochalarga ip mahkamlanadi.

Ye.S.London boyicha operatsiya yo'li bilan darvoza venasiga konyula o'matish.

Operatsiya ikki bosqichda olib boriladi. Birinchi davr — darvoza venasini mahkamlash. Buning uchun narkozlangan itni steril holatda qomini keng qismi oq chiziq bo'yicha kesiladi. Ichak halqasini chap tomonga siljitim, darvoza venasini ko'radi va ajratadi hamda uni uchta tugunli choc bilan keyingi kavak vena devoriga tikadi. Birinchi va uchinchi tugun iplari kesiladi, o'rtangi tugunga bir bo'lakcha charvi qo'yiladi va ipni qolgan qismi bilan bog'laydi.

Ikkinci davr 2—3 haftadan so'ng konyula o'rnatiladi. Darvoza venasini trokar bilan qorin devorining pastki qismi teshilganidan so'ng konyula tashqariga chiqariladi. Darvoza venasi ochilganidan keyin qorin devorining pastki qismida trokar yordamida qilingan uncha katta bo'limgan teshik orqali konyula yuboriladi. Uning oxiri maxsus tayyorlangan joyda vena devorining qulqochalariga bir nechta choclar (shov) bilan berkitiladi. Shundan keyin konyula charvi bilan o'raladi va konyulaning chiqish joyiga tikiladi. Qorin bo'shlig'inining yarasi tikiladi.



48-rasm. Hayvonlarning

bo'yinturuq venasidan qon olish:

- a) tomirni barmoqlar bilan qisish,
- b) jgut bilan qisilgan tomir.

EKSPERIMENT VA UNING PATOFIZIOLOGIYADAGI AHAMIYATI

Darsning maqsadi: Patofiziologiyada eksperiment-tajribaning ahamiyatini o'iganish; jadal va surunkali tajribalarning kamchilik hamda ustunlik tomonlarini bilish; laboratoriya hayvonlarini harakatsizlantirish va jadal tajribalami o'tkazish qobiliyatiga ega bo'lmoq.

Hayvonlar patologik fiziologiyasi — kasal organizmida ro'y beradigan o'zgarishlarni, kasalliklarning kelib chiqish sabablarini, shart-sharoitlari, paydo bo'lishi, avj olishi, kechishi va oqibatini o'iBanadigan fandir.

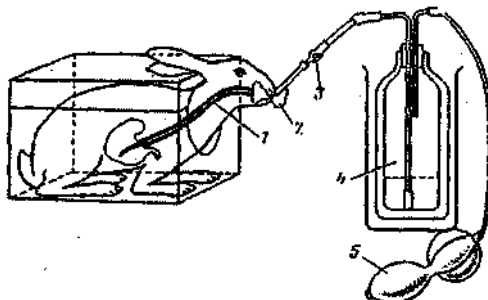
Hayvonlar patologik fiziologiyasi eksperimental fan bo'lib, *uch asosiy qismga* bo'linadi:

1. *Nozologiya* — kasalliklar haqida umumiy ta'limot. Bu qismda kasalliklami keltirib chiqaruvchi sabablari, shart-sharoitlari (etiologiya), rivojlanish mexanizmi (patogenez), irlisyat hamda konstitutsiyaning patologiyadagi ahamiyati, organizm reaktivligi, immunitet, allergiya va shu singarilar o'rganiladi.

2. *Tipik patologik jamyonlar qismida* qon aylanishining mahalliy buzilishlari, yallig'lanish, isitma, to'qimalarda kuzatiladigan asosiy patologik jarayonlaming shakli va moddalar almashinuvining buzilishlari o'i;ganiladi.

3. *Organ va sistemalar faoliyatidagi o'zgarishlar* — bu qismda organizm oigan va sistemalari faoliyatidagi o'zgarishlaming kelib chiqishi, rivojlanishi, kechishi va oqibatlarining umumiy qonuniyatları o'rganiladi.

Patologik fiziologiyu turli usullardan, asosan eksperiment-tajriba usulidan foydalanadi, ya'nı hayvonlarda turli kasalliklar paydo qilinib (modellashtirilib), ularning sabablari, rivojlanishi, kechishi va oqibati o'l^ganiladi. Shuning uchun ham, patologik fiziologiya eksperimental fan sifatida veterinariya fanlari orasida yetakchi o'rnlardan birini egallaydi.



49-rasm. *Quyon qizilo^ngach nayi orqali zaharli suyuqliklarni yuborib kasalliklarni modellashtirish* 1) rezinalni qizilo'ngach zondi, 2) rezina jag' titqich, 3) o'tkazuvchi kran (jo'mrak), 4) D'yuar shisha idishi, 5) Havo yuborish uchun rezina koptokchalar.

1*-itologik jarayonlarni va ularning mohiyatini chuqur va atrofiliyli o'rganish uchun patofiziolog ajratib olingan hayvonlarda tajriba n'lkazishdan keng foydalanadi. Patologik jarayonlarni laboratoriya liiiyvonlarida modellashtirish, kasallik chaqiruvchi sabab va uni payilg'i bo'lishi, rivojlanish mexanizmini tushunib olish, buzilgan jarayonlarni kuzatish imkonini beradi. Eksperiment kasallikning organiz-nula kechish shaklini, kasal organizmning organ va sistemalarining lioliyatini o'zaro hamda tashqi muhit sharoiti bilan bog'liqligini o'rganish imkonini beradi.

Hayvonlarda eksperiment-tajriba o'tkazish uchun awalo, ulami harakatsizlantirish lozim. Buning uchun quyidagi usullar qo'llaniladi:

X.Hayvonlami bog'lab qo'yish usuli.

Bu usul ko'proq laboratoriya hayvonlarini dengiz cho'chqasi, sichqon, kalamushni harakatsizlantirish uchun qo'llaniladi. Buning uchun hayvon maxsus bosh ushlag'ichli jarrohlik stoliga yotqizilib mahkamlanib, lining oyoqlari iplar bilan mahkam stol atrofiga tortib bog'lanadi.

1.Hayvonlarga narkoz berish (uxlatish) usuli.

Hayvonlarga narkoz ikki yo'l bilan beriladi:

a) ingalyatsiya — ya'ni hidlatish yo'li bilan;

b) inyeksiya — ya'ni teri ostiga, muskul orasiga va vena qon tomiri ichiga narkotik moddani yuborish yo'li bilan.

Narkotik moddalar: efir, xloroform, etil spirti, morfiy, uretan, aminazin, ketolar, ketomin, kolipsolit, kolipsol va boshqalar.

3.Nerv sistemasini shikastlash usuli.

Bu usul ko'pincha baqalarni harakatsizlantirish uchun qo'llaniladi. Buning uchun baqaning orqa miyasiga igna (zond) tiqiladi va shikastlantiriladi. Natijada baqa harakatsizlanadi.

Kasalliklar, yani patologik jarayonlarni o'rganishda *ikki xil eksperiment-tajriba* qo'yiladi:

1.Jadal (o'tkir) tajribalar:

1.Viviseksiya — hayvonni tiriklayin kesib-yorib o'rganish usuli;

2. Organlami izolyatsiya qilish — muayyan oiganlami tanadan ajratib, sun'iy sharoitda tirikligini ta'minlagan holda, ulardagi patologik o'zgarishlarni o'rganish usuli. Bu usulda jigar, yurak, buyrak, oshqozon va ichak kabi organlar patologiyasi o'rganiladi.

S.Eksterpatsiya — biror oiganni organizmdan olib tashlash yoki organizmga ayrim organni ortiqcha tikish usuli. Biron bir oiganni olib tashlaganida yoki biron organni qo'shimcha tikilganda oiganizmda ro'y beradigan o'zgarishlar ol'ganiladi. Bu usul endokrin sistema patologiyasini o'rganishda qo'llaniladi.

A.Parabioz usuli — ikki hayvon o'rtaida anatomo-fiziologik uzviylik (parabiontlik) yaratishga asoslangan. Bu usul turli yo'Uar (teri orqali, qon tomirlar orqali va boshqa yo'llar) bilan amalga oshiriladi, noinfektion immunitet va tolerantlikni o'rganishda keng qo'llaniladi.

ll. Sumnkali tajribalar:

\.Fistula (*naycha*) goyish

(*tikish*) usuli bilan ovqat hazm qilish sistemasi (so'lak bezlari yo'lini, oshqozon osti bezi yo'lini tashqariga chiqarib tikish, ichakka, o't yo'liga, nay-chalar o'matish)dagi patologik o'zgarishlar o'rganiladi.

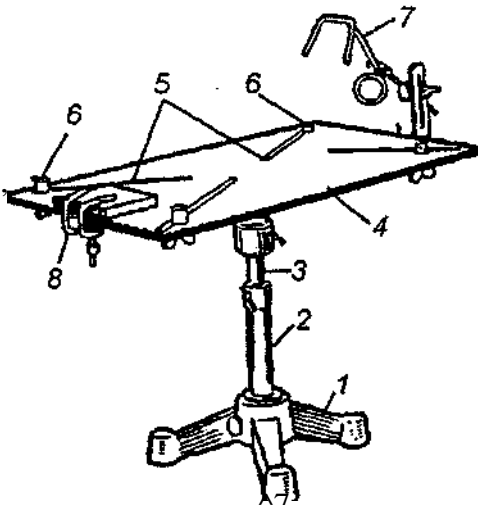
l. Angiostomiya — jigar, buyrak va ichki sekretsiya bezlari qon tomirlariga naycha qo'yish usuli. Bu usulda naycha orqali istalgan vaqtida organga kirayotgan va chiqayotgan qon tomirlardan qon olinadi va qon tarkibidagi hamda organdagi o'zgarishlar o'rganiladi

S.Sumnkali ta 'sirlash usu- rakatlanuvchi sterjen; 4-stolyuzasi; li biror organga usoq vaqt J-fiJ^atsiya tirqishi; ó-qisqich; ta'sir berib, ro'y bergan ^~''** ^'~'^* ^-dumni fiksatsiya o'zgarishlar qayd qilinadi. Bu «*****^*!*****`«» usul miya patologiyasini o'rganishda keng qo'Uaniladi. Bunda miyaga elektrodlar o'rnatilib, ular orqali miyaning turli qismlariga ta'sirotlar beriladi va organizmda hamda miya biopotensiyalarida sodir bo'ladicidan o'zgarishlar o'rganiladi.*

4. Radioaktiv izotoplar qo'llash usuli moddalar almashinuvi va endokrin bezlar patologiyasini o'rganishda qo'Uaniladi.

5. *Solishtirma patologiya* usulida patologik reaksiya va jarayonlarni hayvonot dunyosining turli vakillarida namoyon bo'lishi solishtirilib o'rganiladi. Bu usul patologik reaksiyalar evolyutsiyasini o'iganish imkonini beradi.

Eksperimental patologiya yordamida bir qancha muhim jarayonlar o'rganiladi: qon aylanishining mahalliy buzilishlari, isitma, infeksiyon jarayonlar, endokrin organlar faoliyatining buzilishi, moddalar almashinuvining buzilishlari, nerv boshqarilishlar va boshqalar. Baracha kasalliklarni sun'iy yo'l bilan modellashtirilib bo'Imaganligi tufayli, eksperiment yordamida ko'pchilik hayvon kasalliklarining kelib chiqishi va uning mohiyatini tushuntirib bo'lmaydi. Shuning uchun patologik fiziologiya biologiya fanlarining ma'lumotlariga tayanadi va shu asosda I.I.Mechnikov tomonidan kasalliklar holatining filogenetik va ontogenetik o'zgarishlarini o'rganishni solishtirma patologiyasini yaratdi va yallig'lanish, isitma, saraton kasalligi, immu-



—“O-rasm. *Laboratoriya hayvonlari*
 , , , , ,
 , , *uchun jarrohlik stoli:*
Ishtativ; 2—shtativ ustuni; 3—ha-
rakatlanuvchi sterjen; 4—stol yuzasi;
J-fiJ^atsiya tirqishi; ó-qisqich;
^~!** ^~'!'^~* ^-dumni fiksatsiya*
 «!!!!!!^*!!!!!*!«

lilicl va boshqalar o'rganildi. Patofiziologiya o'zining xulosalarida hull kiisalliklarda organ yoki uning biror qismida (to'qimalarida) ninilologik, strukturaviy o'zgarishlarga va kasal hayvonda to'g'ridan-lo'n'ri kuzatishlar natijasida olingen ma'lumotlarga asoslanadi.

ilozirgi vaqtida biofizikaviy va biokimyoviy usuUar ham patologik il/ilogiyada keng qo'llanilmoqda.

Tatofiziologiya fanidan o'tkaziladigan amaliy-laboratoriya darslarida viKilning chegaralanganligi tufayli jadal tajribalar keng foydalaniлади.

1-tajriba. **Qishloq xo'jaligi va laboratoriya hayvonlarida tana haroruH, nafas va yurak qisqarish (chastotalar) sonini aniqlash**

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: qishloq xo'jahgi va laboratoriya hayvonlari, soat, termometr, fonendoskop asbobi, vazelin, jiiixta,

Tajriba o'tkazish tartibi: a) tana harorati barcha hayvonlaming lo'g'ri ichagida 5 daqiqa davomida termometr asbobi yordamida aniqlanadi;

b).hayvonlarda nafas chastotasi 1 daqiqa davomida quyidagicha aniqlanadi:

—ko'krak qafasining harakatiga qarab;

—qorin devorining harakatiga qarab;

—burun kataklarining harakatiga qarab;

—burundan chiqayotgan issiq havoga qo'lning yuzasini qo'yib;

v)hayvonlarda yurak chastotasi 1 daqiqa davomida fonendoskop asbobi yordamida aniqlanadi.

2-tajriba. **Yurakni organizmdan ajratib olish va unga adrenalin, o't suyuqjigining ta'sirini o'rganish**

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqalar, 12 ta po'kak taxtachalari, 12 ta qaychi, 60 ta ignalar, 12 ta pinset, 100 gr paxta, 12 ta Petri kosachalari, 250,0 ml Ringer eritmasi, 2,0 ml adrenalin va 5,0 ml o't suyuqligi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Petri kosachasiga 20 ml dan Ringer eritmasi solinadi. Harakatsizlantirilgan baqa po'kak taxtacha ustiga chalqanchasiga (qornini yuqoriga qilib) yotqizilib, ignalar bilan mahkamlanadi. Qaychi, pinset yordamida ko'krak qafasi kesilib, to'sh suyagi kesib olib tashlanadi. Yurak xaltasi va uning atrofidagi tomirlar qirqiladi. Tanadan yurak ajratib olinadi va u Petri kosachasidagi Ringer eritmasiga solinadi, bir daqiqa davomida yurak qisqarish soni (chastotasi) aniqlanadi va quyidagilar navbatma-navbat bajariladi:

a) Petri kosachasidagi Ringer eritmasiga adrenalin suyuqligidan 2—3 tomchi qo'shiladi;

b) Bir daqiqa davomida yurak qisqarish soni (chastotasi) aniqlanadi;

- d) Petri kosachasidagi Ringer eritmasiga o't suyuqligidan 2—3 tom-chi qo'shiladi;
- e) Bir daqiqqa davomida nafas qisqarish soni (chastotasti) aniqlanadi;
- f) Olingan natijalar tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Patologik fiziologiya fani va uning qismlarini ayting.
- 2.Hayvonlarda ekspirement-tajrba o'tkazish uchun ular qanday harakatsizlanТИrladi?
- S.Tajribalarda patologik jarayonlami modellashtirishning ahamiyatini tushuntiring.
- 4. Patologik fiziologiya fanini tekshirish usullarining mohiyatini tushuntiring.
- S.Modellashtirish jarayoni qanday hosil qilinadi?

KASALLIK DAVRIARI VA OQIBATLARI

Darsning maqsadi: kasallik davrlari va oqibatlari; o'lim va uning «il»ihlarini, turlarini, belgilarini o'rganish.

Kasallik deb, organizmning zararli ta'sirotchilaiga nisbatan mu-iikkab, ko'proq moslanuvchan javob reaksiyasiga aytilib, oiganizm bilan iiiiliit o'rtasidagi munosabatning buzilishi natijasida hayvonlar mahsul-lorligi va iqtisodiy samaradorligining pasayishiga aytildi.

Ko'pgina kasalliklaming kechishida quyidagi to'rtta davrni farqlash lo/.im:

1. *Yashirin yoki latent davr.* Yuqumli kasalliklarda *inkubatsion davr* ticyiladi. Bu davr kasallik paydo qiluvchi agentning oiganizmga ta'sir (jilaboshlagan yoki kür:gan paytidan to kasallikning bиринчи аломатлари yuzaga chiqishigacha o'tgan davrdir. Yashirin darv bir necha daqiqa yoki soatdan bir iiecha oy va yilgacha cho'zilishi mumkin.

l.*Kasallikdan xabar beruvchi (prodromal) daw.* Bu davr kasallikning dastlabki belgilari ko'ringandan boshlanib, ko'pincha bir necha kasallikka xos umumiylar belgilari (ishtahananing pasayishi, isitma, holsizlanish va boshqalar) yuzaga kelishi bilan ifodalanadi.

3.*Kasallikning yaqqol yuzaga chiqqan, ya'ni to'la klinik shakllanish davri.* Bu davrda aynan bir kasallikka xos asosiy belgilari yuzaga chiqadi va kasallikka diagnoz — tashxis qo'yish osonlashadi.

A.*Kasallikning yakunlanuvchi davri yoki oqibati.* Bu davr sog'ayish, tiklanuvchi jarayonlarining yoki, aksinchasi, buzilish, aynish jarayonlarining batamom ustun kelishi bilan ifodalanadi. Birinchi holda hayvon sog'ayadi, ikkinchi holda esa o'lim sodir bo'ladi.

Kasallikning muayyan bosqichida hayvon sog'lig'ining bir qadar yaxshilanishiga *remissiya* deb aytildi.

Organizm sog'ayganidan keyin kasallikning qaytadan ayj olishi — qaytalanishiga *retsidiv holat* deb aytildi.

Oi'anizmnning kasalliklardan sog'ayishi — *sanogenez* deb aytildi.

O'lim deb, oiganizm vazifalarining yashashga iloji qolmaydigan dara-jada butunlay to'xtashiga va oiganizmning tashqi muhit o'zgarishlariga javob beraolmay, organizm yashovchanligini, moslashuvchanligining yo'qolishiga aytildi.

O'limningsabablari: mexanik, fizik, kimyoviy va biologik ta'sirotlardir. Ana shu ta'sirotlardan nafas va yurak-tomirlar sistemasi faoliyatini boshqarib turadigan markazlar shikastlanadi. Yurak urishi va nafas to'xtaydi. Oqibatda, to'qima va hujayralaiga kislrorod yetkazib berilmaydi, ularda kechayotgan assimilyatsiya va dissimilyatsiya jarayonlari butunlay to'xtaydi. Demak, o'lim ro'y beradi.

O'limning quyidagi *turlari* farqlanadi:

- 1.Mahalliy o'lim: a) fiziologik b) patologik
- 2.Umumi o'lim: a) fiziologik b) patologik

Fiziologik (tabiiy) o'lim hayvonni batamotn qarishi natijasida ro'y beradi va 2% atrofida bo'ladi.

Patologik (bevaqt) o'lim turli kasalliklar hamda fojialar oqibatida ro'y beradi va 98% atrofida bo'ladi.

Patologik o'lim o'z navbatida quyidagilaiga bo'linadi:

1. Majburiy o'lim:

- a) Qasddan o'dirish;
- b) Favqulodda yoki baxtsiz hodisalar davridagi o'lim.

2. Majbur etilmagan o'lim:

- a) To'satdan yoki tezlik bilan hosil bo'lgan o'lim;
- b) Asta-sekinlik bilan sodir bo'lgan o'lim.

O'lim hosil bo'lish jarayoni davrida organizmda bir necha *terminal*, ya'ni o'lim oldi holatlar kechadi. Terminal holatlaiga quyidagilar kiradi:

1.Preagonal (talvasa oldi) holatda hayvonning hushi o'zida bo'ladi, biroq u ravshan bo'lmaydi. Ko'z reflekslari saqlangan, arteriya bosimi pasaygan, puls nimjon, ba'zan sezilmaydigan bo'ladi. Nafas va yurak urishi juda tez va betartib bo'ladi. Terminal pauza 5 soniyadan 4 daqiqagacha davom etib, nafasning to'satdan vaqtincha to'xtashi bilan kechadi.

2.Agoniya (kurash, o'lim talvasasi) vaqtida markaziy nerv sistemasi chuqur so'hib borib, hayvon hushidan ketadi, ko'z reflekslari va tashqi ta'sirotlaiga javob yo'qoladi. Yurak urishi sekinlashadi va arteriya qon bosimi keskin pasayib ketadi. Nafas olish uzuq-yuluq bo'ladi. Tana harorati pasayadi, qaltiroq tutadi. Hayvonda sfinktorlar bo'shashib (parrez) ixtiyorsiz siyidik va axlat ajratilishi kuzatiladi. Agoniya davri bir necha soatdan 2—3 kungacha davom etishi mumkin. Keyinchalik klinik o'lim davriga o'tadi.

i.Klinik (yuzaki) o'lim tashqi belgilari: nafas va yurak faoliyatining to'xtashi, markaziy nerv sistemasi hujayra va to'qimalardagi almashinish jarayonlari keskin pasaygan. Organizmnинг energetik manb'alari pasaygan (glikogen miqdori, fosforining oiganik birikmalari kamaygan, anorganik fosfor miqdori ko'payib, to'qimalardagi glikoliz jarayoni pasayadi). Klinik o'lim muddati 5-6 daqiqani tashkil etadi (yosh hayvonlarda bir oz uzoqroq). Kislorod tanqisligiga nerv sistemasining oliv qismi (bosh miya yarim sharlar po'stlog'i) sezuvchanligi yuqori. Klinik o'limdan hayvonni hayotga qaytarish mumkin. Buning uchun (yurak va markaziy nerv sistemasiga) muayyan ta'sir etib, uning hayotiy jarayonlarini tiklash mumkin.

Organizmni qayta tiriltirish — *reanimatsiya* deyiladi.

A.Biologik o'lim, ya'ni haqiqiy o'Hm klinik o'limdan so'ng boshla-

Miili IJunda dastlab bosh miya yarim s'hariar po'stlog'ida, so'ngra boshqa »||hmlarda va organlarda qaytmas, chuqur morfofiziologik buzilishlar Miy beradi. Biologik o'lim sodir bo'lganidan keyin hayvonni qayta liliilirish imkoniyati batamom yo'qoladi.

O'Igan hayvon tanasi chirib ketguncha o'lik yoki gavda deyiladi.
(*lavdaning tashqi belgilari:*

1.Gavdaning sovishi. Gavdada harorat birinchi kun soatiga 1° dan, kcyiigi kunlar esa 0,2° dan pasayadi. Ba'zi bir kasalliklar, masalan, i||()||sliol oqibatida yoki qizib ketishdan ro'y bergan o'limdan keyin gjivdndagi harorat, aksincha, ko'tariladi va 42° C ga yetadi. Bunga (ii>,anizmda mikrobiologik jarayonlarning avj olishi sabab bo'ladi.

2.Gavdamng qotishi. Gavda o'lim sodir bo'lganidan 8-10 soatdan keyin qota boshlaydi va 24—48 soatgacha davom etadi. Buning asosiy siilinbi gavda to'qimalarida kislotalikning oshib ketishidir. Muskullarniig qotishi (qattiqlashishi) tananing yuqori qismidan (oyoq muskuUari, bo'yin, dum va boshqalardan) boshlanadi. Qotish boshlanganidan bir qancha soat o'tganidan so'ng bo'shashadi.

3.Gavdada dog'laming paydo bo'lishi. Gavda dog'i gemolizlangan iionning to'qimalarga shimalishidan (imbibitsiya tufayli) — gipostaz hosil bo'ladi. Odatda, bu dog'lar gavdaning yerga tegib yotgan, ya'ni lananing pastki qismida hosil bo'ladi.

4.Gavdaning chirishi — o'lim sodir bo'lganidan bir necha soat (yuqumli kasallikkarda) yoki bir necha kundan keyin boshlanadi. Chunki gavdaning ochiq qolgan sfinktorlari orqali har xil chirituvchi mikroorganizmlar kiradi va chirishi boshlanadi. Qotish qayerdan boshlangan bo'lsa, o'sha joyning chirishi tezroq bo'ladi. Gavdaning chirishi muhit haroratiga, namligiga, mikroflora va mikrofauna xarakteriga hamda boshqalarga bog'liqdir.

1-tajriba. Mahalliy oiunni namoyish etish.

Tajriba uchun keraidi jihozlar va hayvonlar: 12 ta baqalar, 12 ta po'kak taxtachalari, 50 ta ignalar, 12 flakondan konsentrangan kislotaga va ishqorlar, 24 ta pipetkalar, 24 ta shisha tayoqchalar, 50 gramm paxta.

Tajribani o'tkazish tartibi: harakatsizlantirilgan baqa po'kak taxtachasining ustiga chalqanchasiga yotqizilib, ignalar bilan mahkamlanadi. Ikkita shisha tayoqcha olinadi. Birinchisi kislotaga botirilib, baqaning chap orqa oyog'inинг soniga surtiladi. Ikkinchisi esa ishqor eritmasiga botirilib, baqaning o'ng orqa oyog'inинг soniga surtiladi. Hosil qilingan mahalliy o'lim — nekrozning belgilari o'rganiladi.

2-tajriba. Pnevmotoroks hosil qilish bilan o'limni namoyish etish.

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 2 ta kalamush, iplar, 2 ta pinset, 2 ta skalpel, 2 ta fonendoskop, 2 ta termometr, 2 ta soat, 50 gramm paxta, 2 ta operatsiya stoli.

Tajribani o'tkazish tartibi: kalamushning to'rt oyog'ini maxsus stol

atrofiga tortib iplar bilan bog'lanadi, yani mahkamlanadi. Kalamushning tana harorati, yurak qisqarishi va nafas soni (chastotalari) aniqlanadi. So'ngra ko'krak qafasini o'tkir jism (skalpel) bilan teshib, plevralar orasiga havo kiritiladi (pnevmotoroks hosil qilinadi). O'lim jarayonidagi terminal holatlar o'iganiladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Kasallik deb nimaga aytildi?
- 2.Kasallik qanday davrlar bilan ifodalanadi?
- 3.Qanday o'lim oldi holatlari farq qilinadi?
- 4.O'limning qanday turlari farq qilinadi va uni o'rganishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.
- 5.O'limdan keyin hosil bo'ladigan o'zgarishlar va ulami tajribada qanday kuzatiladi?

HAYVONLAR ORGANIZMIGA ELEKTR TOKINING PATOLOGIK TA'SIRI

Darsning maqsadi: Hayvonlar organizmiga elektr tokining patologik ta'sirini o'rganish

Elektr toki ma'lum kuchlanish va chastotaga ega bo'lganda oigaii/mga patologik ta'sir qilishi mumkin. Elektr toki ta'siridan hosil ho'lgan jarohatga *elektrotravma* deyiladi.

Elektrotravma, odatda elektr tarmog'ining simlari organizm bilan liilashgan vaqtida, yashin urganda sodir bo'ladi.

Tokning hayotiy muhim oi^anlar: yurak va miya orqali o'tishi hayot iichun xavflidir.

Elektr tokining ta'siri miya qo'zg'algan vaqtida kuchliroq, aksincha, lormozlangan bo'lsa kuchsizroq bo'ladi. Nam teriga elektr tokining la'siri, quruq teriga nisbatan kuchli bo'ladi.

Organizmnинг charchoqligi, kasalliklar oqibatida tinkasining quriganligi uni elektr toki ta'siriga chidamsiz qilib qo'yadi.

Doimiy tok o'zgaruvchan tokka nisbatan tez ta'sir qiladi. Biroq o'zgaruvchan tok kam kuchlanishli va past chastotali bo'lganda, doimiy tokdan xavflidir. Chunki to'qimalar doimiy tokka qaraganda o'zgaruvchan tokka sust qarshilik ko'rsatadi. Yuqori chastotali tok xavfli emas va undan kasal organizmlami davolashda foydalanilmoxda (M: D'arsenal tokidan).

Elektr toki ta'sirida hayvonlar organizmida hosil bo'ladigan o'zgarishlar bir qancha omillai^ga bog'liq bo'lib, birinchi navbatda elektr tokining xususiyatiga, organizm va uning to'qimalarining reaktivliligiga hamda boshqa bir qancha yordam beruvchi omillarga bog'liq.

Elektr tokining hayvon organizmiga patologik ta'siri uning kuchlanishiga va tok kuchiga, ta'sir etish muddati, tokning doimiy yoki o'zgaruvchanligiga, to'qima qarshiligidagi, tokni yo'nalishiga va hayvon organizmining individual xususiyatiga (xususiy holatiga) bog'liq.

Elektr tokining patogenligi elektr tokining organizmdan o'tish vaqtining uzoqligiga, ya'ni elektr toki qancha uzoq ta'sir etsa, uning zararli ta'siri shuncha kuchli bo'ladi. Masalan, 0,1 soniyada katta kuchli va yuqori kuchlanishdagagi elektr toki hayvonni o'ldirmasligi mumkin, lekin shu tokni 1 soniya davomida ta'sir etishi o'limga olib keladi. Elektr tokining ta'siri oqibati uning organizmdan o'tish yo'nalishiga, organizm hayotiy muhimliligiga, organizm va uning organlarining tok ta'sir etgan paytdagi qo'zg'aluvchanligiga bog'liq. Elektr tokining yurak orqali o'tishi hayot uchun xavflidir. Elektr tokining ta'sirida yurakni sekin, qaytarilmaydigan paralichi, qorinchalaming titroqli aritmiyasi hosil bo'ladi va yurak diastola davrida to'xtab qoladi. Ba'zi bir turdag'i hayvonlarning nerv markazlari yurakka nisbatan elektr toki ta'siriga kam sezuvchandir.

Masalan, it boshidan 250 volt kuchlanlshdagi elektr toki o'tkazilganida, bosh suyagining chuqur kuyishi yuzaga keladi, itlaming yuragi orqali 110 volt kuchlanishga ega bo'lgan tok o'tkazilganida o'lim yuzaga keladi. Lekin hamma hayvonlaming ham yuragi elektr tokiga sezuvchan emas. It va odamlaming yuragi nerv sistemasiga nisbatan elektr tokining ta'siriga sezuvchanligi yuqori bo'lsa, quyon, dengiz cho'chqasi, sichqonlarda esa yurakka nisbatan nerv sistemasining sezuvchanligi yuqori.

Elektr toki organizmga 2 xil ta'sir qiladi:

1.Mahalliy.

2.Umumiy.

Elektr tokining ***mahalliy ta'sirida*** — ta'sir etgan joyda tok o'tkazilayotgan sim shakliga o'xshagan kuyish hosil qiladi. Elektr toki organizmga kirgan va chiqqan joyida kuyish yuzaga keladi va uning atrofida esa qon tomirlarining paralichi oqibatida shoxlangan shakldagi qizil rangli o'zgarishlami hosil qiladi. Elektr toki ta'siridan bir qancha vaqt (bir necha kun, hafta) o'tganida, elektr toki ta'sir etgan joyda va undan pastda joylashgan to'qimalarning o'limi hosil bo'ladi. Ba'zan, terida tokning ta'sir etgan joyida uncha katta bo'Imagan, kulrang-oqish qattiq, oval yoki yumaloq shakldagi g'ovsimon to'siq bilan o'ralgan qismlar qoladi. Bular elektr tamg'asi deb ataladigan hosilalardir. Gistologik jihatidan ular epidermis malpigi qavatining to'siqsimon joylashgan hujayralari ko'rinishiga ega. Ba'zan bu to'qimalaiga katakchali tuzilish xos bo'lib, ayrim katakchalarda, aftidan tokning elektokimyoviy ta'siri natijasida hosil bo'lgan gaz to'planadi.

Elektr tokining oi;ganizmga ***umumiy ta'siri*** birinchi navbatda nerv va yurak tomirlar tizimining jarohatlanishi bilan ifodalanadi. Elektr toki ta'sirida markaziy nerv sistemasi faoliyatining o'zgarishi ikki fazada kechadi: qisqa vaqqli qo'zg'alish va birmuncha uzoq tormozlanish — holsizlanish. Katta kuchga ega bo'Imagan tok ta'sirida markaziy nerv sistemasi qo'zg'alish davri keskin namoyon bo'ladi. Agar 100 amper va undan yuqori tok ta'sir etganida qo'zg'alish fazasi juda qisqa, undan keyin tez tormozlanish boshlanib, ko'pincha, qon bosimining pasayib, nafasni to'xtashi bilan namoyon bo'ladi. Oqibatda, o'limga o'xshash holat (yolg'on o'lim) yuzaga keladi.

Elektrotravma davrida qon aylanishi va nafasning buzilishi ham ikki fazada kechadi. Awalo, elektr toki ta'sirida (1 fazada) arteriya va vena bosimi ko'tarilib nafas tezlashadi. Gemodinamika va nafas ritmining o'zgarishi retseptorlaming elektr toki bilan ta'sirlanishi hamda ko'ndalang taig'il muskullariga (elektr tokining to'g'ridan-to'g'ri ta'siridan) titroqli qisqarishida bog'liq bo'ladi. Qon bosimi ko'tarilganida adashgan nerv tolasini elektr toki bilan ta'sirlanish tufayli yurakning qisqarish sekinalashadi; ikkinchi davr juda tez yuzaga kelib, qon bosimi keskin pasayadi va nafas to'xtaydi. Agar hayvon elektr tokining ta'sirida o'lmay qolsa, nerv sistemasini og'ir shikastlanib, ko'ndalang tai^g'il muskullarining par-

Hliclii, ichak, qovuq, buyrak jarohatlanib, bo'g'implarda shish va istisqa nvojanadi. Organizmga elektr tokining ta'sirida yuzaga keladigan Olibat markazi nerv sistemasining tok ta'sir etgunga qadar bo'lgan liinksional holatiga bog'liq bo'lib, bu holatni hayvonlarga narkoz berib cicktr toki bilan ta'sirlaganda elektr tokining ta'siri past bo'lishidan lilsa bo'ladi. Kuchli elektr toki to'qimalarda parabioz holatini chaliradi va ehtimol, shikastlangan to'qimalardagi og'riqni sezmaslik shu hihin bog'liq. Elektro trava davrida hosil bo'ladigan o'lim yo yurak yoki nafas markazining paralichi tufayli, ko'pincha, o'lim hosil bo'lishi lir vaqtida yurak va nafasning to'xtashidan paydo bo'ladi.

Elektr toki organism hujayra va to'qimalariga 3 xil yo'nalishda ta'sir ko'rsatadi:

1 .Elektrokimyoviy;

2.Elektrotermik;

3.Elektromexanik.

Elektr toki ta'sirida to'qimalarda elektroliz sodir bo'lib, ulardagi kolloid tuzilishni buzadi, parchalanish jarayoni kuchayadi, zaharli moddalar hosil bo'ladi. Jumladan, ten ostidagi yog' to'qimasi yog' kislotaligiga parchalana boshlaydi. Elektrokimyoviy jarayon elektr toki kirgan va chiqqan joyda elektr tamg'alari hosil bo'lishiga sabab bo'ladi.

Organizmga kirgan elektr toki to'qimalardan o'tib issiqlik energiyasiga aylanadi va elektrotermik ta'sir ko'rsatadi. Bu hoi kuyish va denaturatsiya sabab bo'ladi. Chunki issiqlik eneigiyasi turli to'qimalar qarshiligiga bog'liq ravishda har xil miqdorda hosil bo'ladi. Suyak to'qimalardan yuqori kuchlanishli tok o'tganda ayniqsa ko'p issiqlik hosil bo'ladi va buning oqibatida «Suyak munchoqlari» paydo bo'ladi; ular oq rangli, shar yoki tuxum shaklida, tariq yoki no'xatdek kattalikda bo'lib oxakli fosfor tuzidan iborat. Bu ohak fosforli tuzining termik suyuqlanishi tok ta'siri to'xtashi va sovishidan keyin esa qattiq jismga aylanishining natijasidir.

To'qimada tok kirgan va chiqqan joyda harorat ko'tariladi va retseptorlarni ta'sirlaydi, natijada og'riq sezgisi hosil bo'ladi va turli organlar faoliyati reflector ravishda buziladi. Elektrotravmada umumiy tana harorat ko'tarilishi ham kuzatiladi.

Elektr tokining elektromexanikaviy ta'siri bevosita elektr energiyaning mexanik energiyaga o'tishi hamda jarohatlangan joyda gaz va bug' hosil bo'lishi bilan ifodalanadi; ko'rsatilgan omillar to'qimalarda strukturali o'zgarishlardan kesilgan jarohat, suyakni va suyak tropbekulalarini sinishi va boshqa ko'rinishda paydo bo'ladi.

Shunday qilib, turli xil hayvonlarda elektr to'ki ta'sirida o'lim hosil bo'lish mexanizmi turlichadir: quyonda o'zgaruvchan tok 120 volt kuchlanishga ega bo'lganida nafas paralichidan o'lim hosil bo'lsa, itda yurakning birlamchi to'xtashidan hosil bo'ladi. Umumiy etiologiya va patogenez muammolarini tushunib olish uchun quyidagi tajribalardan foydalaniлади.

1-tajriba. Elektr tokining organizmga patologik ta'sirini o'rganish.

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: kalamush yoki oq sichqon, maxsus fiksatsiya stoli, iplar, pinset, fonendoskop, elektr tarmog'iga ulanadigan elektrod simi, soat.

Tajriba o'tkazish tartibi: Hayvon maxsus stolga chalqanchasiga yotqizilib, to'rt oyog'i ip bilan stolni to'rt burchakiga toitib bog'lanadi. Yurak va nafas chastotasi 1 daqiqa davomida aniqlanadi. So'ngra elektr simining ignali elektrodlardan birini o'ng orqa oyoqning, ikkinchisini chap oldingi oyoqning muskullariga sanchiladi va elektr tarmog'iga ulanadi. 15, 20, 45, 60 va 120 soniya davomida elektr tokining ta'siridan nafas, yurak, tomirlar va harakat sistemalarida kelib chiqadigan o'zgarishlar aniqlanadi. Olingan natijalar tajriba bayoniga yoziladi.

Z-tajriba. Elektr toki ta'sirini teri qoplamasining holatiga bog'liqligini o'rganish.

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: quyon, transformator, elektr tarmog'ining simi, maxsus stol, ip, qaychi, fiziologik eritma, paxta.

Tajriba o'tkazish tartibi: quyon maxsus stolga chalqanchasiga yotqizilib, to'rttal oyog'i ip bilan stol burchaklariga (chekkasiga) tortib mahkam bog'lanadi. Quyoning orqa oyoqlarini son qismidagi junlari, teriga jarohat yetkazmasdan qaychi bilan qirqib olinadi. So'ngra transformator orqali 50 voltli tokning ta'siri o'rganiladi: a) elektrodlar chap oyoqning juni olingan quruq joyiga tegiziladi va elektr toki ta'sirida hosil bo'lgan o'zgarishlar aniqlanadi; b) elektrodlar o'ng oyoqning juni olingan va nam joyiga (fiziologik eritma bilan namlanadi) tekiziladi. Olingan natijalar solishtirilib o'rganiladi va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Elektr toki ta'sirining nerv sistemasini holatiga bog'liqligini o'rganish.

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: ikkita oq sichqon yoki kalamush, maxsus stol, elektr tarmog'ining simi, transformator, ip, naycha, fiziologik eritma, efir, paxta.

Tajriba o'tkazish tartibi: a) oq sichqonlaming biriga efirli narkoz beriladi;

b) ikkalasi ham maxsus stollarga chalqanchasiga yotqizilib, oyoqlari ip bilan bog'lanadi;

d) narkoz olgan oq sichqonning orqa oyoqlari fiziologik eritma bilan namlanadi;

e) ikkala oq sichqonning oyoqlariga elektr tarmog'ining simlari ulanadi va asta-sekin tok beriladi;

O ikkala oq sichqonning organizmida, nerv sistemasida kuzatiladi-gan o'zgarishlar aniqlanadi va tahlil qilinadi;

g) olingan natijalar tajriba bayoniga yoziladi.

4-tajriba. Elektr toki ta'sirini hayvon nerv sistemasining rivojlan-KH₂O darajasiga bog'liqligini o'rganish.

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: baqalar, ip, shtativ, I'lktr tarmog'i va unga ulovchi tizim.

Tajribani o'tkazish tartibi: bir necha baqa olib, ulaming oldingi (ivoqiarini namlangan ip bilan birini ikkinchisiga, ikkinchisini uchinchilisiga va hokazo tartibda bog'lab zanjir yasab, ikki chetdagi baqa tiddingi oyoqlaridan ikkita shtativga toitib bogianadi. Birinchi va oxirgi iKicianing orqa oyoqiariga elektrod ulanib, elektr toki ta'sir ettiriladi. I lektr toki ta'sir etgan va undan keying! o'zgarishlar kuzatiladi hamda xiilosa qilinadi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Elektr toki hayvon organizmiga qachon ta'sir etadi?
 2. Hayvonni turi, yoshi va boshqalarga bog'liq holda elektr tokining ta'sirini tushuntiring.
 3. Elektr tokini mahalliy ta'sirda hosil bo'ladigan o'zgarishlarni lushuntiring.
 4. Elektr tokining umumiy ta'sirda hosil bo'ladigan o'zgarishlarni tushuntiring.
- S.Tajribada elektr toki ta'sirida bo'ladigan o'zgarishlarni hayvonlarning turiga, nerv sistemasining holatiga va boshqa omillarga bog'lab tushuntiring.

HAYVONLAR ORGANIZMIGA YUQORI VA PAST ATMOSFERA BOSIMINING PATOLOGIK TA'SIRI

Darsning maqsadi: Yuqori va past atmosfera bosimining organizmga patologik ta'siri, (tog' kasalligining belgilarini) o'iganish

Atmosfera havosidagi gazlarning miqdori va ularning beradigan parsial bosimi quyidagichadir:

Oj	20,83%	- 159,29 mm. sim. ust.
COj	0,03%	- 0,28 mm. sim. ust.
Nj	78,13%	- 593,79 mm. sim. ust.
inert gazlar	0,88%	- 6,69 mm.sim. ust.

JAMI: 100% - 760 mm. sim. ust. teng.

Havodagi gazlar miqdorining ko'payishi yoki kamayishi atmosfera bosimining o'zgarishiga olib keladi. Atmosfera bosimining o'zgarishi (atmosfera bosimi yo pasayishi yoki ko'tarilishi) esa oiganizmga patologik ta'sir qiladi.

1.Past atmosfera bosimining organizmga patalogik ta'siri.

Havoda gazlar miqdori kamaysa, ularning beradigan parsial bosimi ham pasayadi. Bunday holat hayvonlar tog' va tog'oldi yaylovlariغا ko'chirilganda namoyon bo'ladi. Atmosfera bosimining pasayishi organizmda to'qimalar va hujayralarning kislorod tanqisligiga olib keladi. Natijada, hayvonlar organizmida **tog' kasalligi** rivojianadi va uning belgilari paydo bo'ladi.

Atmosfera bosimining o'zgarishi hayvonlarda kasalliklaming kelib chiqishiga sabab bo'lishi mumkin. Atmosfera bosimining juda kichik doirada o'zgarishi yoqimsiz (bu qon hosil bo'lishining o'zgarishiga bog'liq bo'lishi mumkin) sezgilami keltirib chiqaradi. Atmosfera bosimining kuchli pasayishi jmqoriga ko'tarilganda (qancha yuqoriga ko'tarilsa, shuncha havo tarkibi siyraklashgan bo'ladi), bu vaqtida karbonat angidrid va kislorodning parsial bosimi pasayadi. Dengiz sathidan 3000—4000 metr balandlikka ko'tarilganda ba'zan **tog' kasalligi** yuzaga keladi. Tog' kasalligi tog'da yashamnydigan, adaptatsiya bo'limgan hayvonlarda uchraydi, teri yuzasidagi qon tomirlari, og'iz, burun va quloqning shilHQ pardalarida yuzaki joylashgan qon tomirlarini kengayishi bilan ifodalanaadi. Buning oqibatida hayvonlaming quloq va bumida qon tomirlari yorilib, qon oqishi kuzatiladi, charchoq seziladi, holsizlanish holati, nafas va yurak urishining tezlashishi (taxikardiya) kuzatiladi. Periferik qonda eritrotsitlar miqdori ko'payadi polysitemiya rivojianadi. Shoxli hayvonlarda o'tkazilgan tajribalarda tasdiqlanishicha, atmosfera bosimining pasayishi qonda eritrotsitlar sonining ko'payishi bilan kechadi.

Organizmda kislorod Vfiihmasligi (*gipoksiya*), ilaslnb, nerv sistemasida [Kilologik o'zgarishlar piydo bo'lishi bilan ifoliilnnadi. Chunki nerv (o'qimasi O² yetishmasliy.), ':< eng chidamsiz va or-K.iinizmda kislorodning cng ko'p qismini iste'mol (iluvchi to'qimadir (nerv I o'qimasi umumiy kislorodning 20% ni o'zlashtiradi).

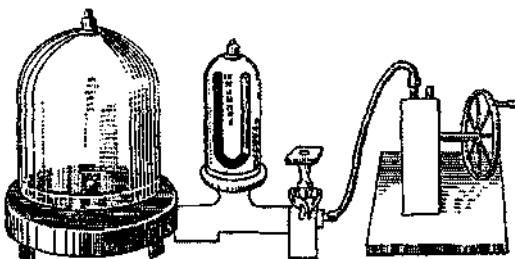
Hayvon keraksiz harakatlar qiladi va organizm charchaydi. Yurak islii tezlashadi (*taxikardiya*). Nafas qisadi (*asfiksiya*). Reflekslar so'na hosilaydi. Moddalar almashinuvi izcJan chiqadi. Yuzaroq joylashgan (pcriferik) tomirlar kengayib, qon oqib kelishi kuchayib qonga to'lib ketadi. Ba'zida qon tomirlar yorilib (*nuptura*), qon ketishi (*gemmoragiya*) va to'qimalarga qon quyilishi mumkin.

Qon tarkibida eritrotsitlar soni (*polysitemiya*), gemoglobin (*giperxromiya*) va qand miqdori (*giperglukemiya*) oshadi. Qonda O² yetishmaydi (*gipoksemiya*) va CO² kamayadi (*gipokapriya*). Bundan tashqari, lo'qimalarda O² tanqis bo'lganligidan (*gipoksiya*), moddalar suv va CO² gacha to'la oksidlana olmay qoladi. Oqibatda, nafas markazining tonusi pasayadi, nafas o'qtin-o'qtin bo'lib, to'xtab qoladi (*apnoe*). Bu hoi iizoq davom etadigan bo'lsa, hayvon o'lishi mumkin.

Tog' kasalligining oldini olish uchun hayvonlar tog' va tog'oldi yaylovlariiga asta-sekin, bosqichma-bosqich ko'chirilishi lozim.

II.Yuqori atmosfera bosimining organizmga patologik ta'siri.

Atmosfera bosimining 2—4 atmosfera va undan yuqori bo'lishi (kesson ishlari va konlarda ishlaganda) kasallikka sabab bo'lishi mumkin. Hayvon organizmining yuqori atmosfera bosimi sharoitida bo'lishi (2—3 atmosfera), o'z-o'zidan jiddiy buzilishini (agar nafas, yurak ishi sekinlashishi hamda qonda erigan gazlarning miqdori ko'payganini hisobga olinmaganda) hosil qilmaydi. Agar hayvonni (bir necha soat davomida) davrma-davr va asta-sekinlik bilan yuqori bosim sharoitidan normal bosim sharoitiga o'tkazilsa, organizmda hech qanday o'zgarishlar kuzatilmaydi. Lekin hayvon uzoq vaqt yuqori atmosfera bosimi sharoitida yashagan bo'lsa, uni tezda normal atmosfera bosimi sharoitiga o'tkazilsa, unda **kesson kasalligi** rivojlanaadi va unung belgilari namayon bo'ladi. Uning mohiyati quyidagicha: hayvon uzoq vaqt yuqori atmosfera bosimi sharoitida yashayotgan bo'lsa, yuqori bosim ta'sirida qonda erigan gazlarning miqdori juda ham ko'payib ketadi va shu davrda hayvonni yuqori atmosfera bosi-



51-rasm. *Kamovskiy nasoslar tizimi*

mi sharoitidan normal atmosfera bosimi sharoitiga o'tkazilishi, qonda erigan gazlar (asosan azot me'yorda 1% bo'ladi) ko'p miqdorda ajrala boshlaydi, o'pka orqali to'lig'icha ajralib ulgurmagan gaz qismi qonda havo pufakchalari holatida qolib ketadi. Bu azot pufakchalari qon oqimi bilan olib ketilib, kichik diametrlı qon tomirlariga asosan teri ostida tiqilib qoladi va shu qismlarda qon aylanishi hamda to'qimaning oziqalanishini buzadi. Bularning barchasi teri, muskul bo'g'inlarni va suyaklarning jarohatlanishiga olib keladi. Ko'pincha, kasallarda teri osti emfizemasi va qichish hosil bo'ladi, qichish — teri qoplamasini sezuvchi nerv oxirlarining to'plangan havo pufakchalari ta'sirida ta'sirlanishidan paydo bo'ladi. Ayrim holatlarda bosh va orqa miya to'qimalarining jarohatlanishi, yurakning toj tomirlari havo (azot) pufakchalari bilan tiqiladi va o'limga olib kelishi mumkin.

Turli to'qimalarda azotning taqsimlanishi (yuqori atmosfera bosimida) bir xil emas va bu to'qimalarning azotni eritish qobiliyatini bilan bog'liq. Azotning yog' va lipoidlardagi eruvchanligi qondagiga nisbatan yuqori. Shuning uchun yog' to'qimasi katta azot deposi hisoblanib, undan qonga sekin o'tadi, Azotning to'qimalarda katta miqdorda erishi u yerda havo pufakchalarini hosil qilib, parez va paralichlar hosil bo'lishi bilan ifodalanadi. Yuqori atmosfera bosimida turli to'qimalarning azot bilan to'yinish darajasi turlichadir. Eng tez - 1 daqiqa ichida azot bilan qon, eng sekin - yog' to'qimasi (u sekinlik bilan ajratadi) to'yinadi.

Siqilgan azot zaharli ta'sir ko'rsatish xususiyatiga ega. Hayvonlarni siqilgan azot bilan nafas olishidan qo'zg'alish, qaltirash yoki titrash, harakat koordinatsiyasining buzilishi kuzatiladi va oxiri uyquga ketadi.

Demak, yuqori atmosfera bosimidan me'yordagi yoki past atmosfera bosimiga hayvon asta-sekin o'tkazib borilsa, kesson kasalligi yuz bermaydi. Chunki qonda erigan ortiqcha gazlar o'pka orqali chiqib ketishga ulguradi.

1-tajriba. Past atmosfera bosimining organizmga patologik ta'sirini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: baqa, kalamush yoki oq sichqon, Kamovskiy apparati, pintset, soat.

Tajriba o'tkazish tartibi: Hayvonlar devori qalin shisha idish (kolba) ichiga joylashtiriladi va idishning og'zi mahkam berkitiladi. Shisha idish Kamovskiy apparatinining so'rg'ichi (nasosi)ga rezina naycha orqali ulanadi. Hayvonning umumiy holati (harakatchanligi, qulqoq va oyoqlarining rangi, ya'nii qon tomirlar holati, nafas olishi tezligi jussasining holati va boshqalar) aniqlanadi. Kamovskiy apparatinining so'rg'ichi bilan shisha idish ichidan havo asta-sekin so'rib

tiliici boshlanadi. Natijada shisha ichidagi bosim (**monometrda**) pasayntll vi liayvonda tog' kasalligiga xos belgilar namoyon bo'ladi. Ana khii liclgilar aniqlanadi va olingan natijalar tajriba bayoniga yoziladi.

I. Atmosfera bosimining pasayish darajasi

1-jadval

Diimija	Bosim		Baland-	O2 ning	Hb ning	Kislород	
	Mm	kPa	lik km.	parsial bosimi	Idslorod bilan	O2 ning	Hb ning
simob				mm simob	kPa simob	to'yini- shi, %	parsial bosimi, mm simob
ustuni				ustuni			bilan to'yin- nishi, %
1	760	101,3	0	160	20,0	96	760
2	385	5 U	5,4	80	10,0	92	385
^	144	19,19	12,0	30	3,75	55	144
							ustunida
							100
							97
							96

Z.Past atmosfera bosimi sharoitida hayvon nafasi va yurak faoliyatining o'zgarishi

2-jadval

Ko'satkichlar	Bosh-	Ta'sirotchi ta'siridan keyin, daqiqada									
Nafas chastotasi	lan-	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20
	g'ich										
	holati										
Yurak qisqarish											
chastotasi											
R-Q.s											
Q-T.s											
T-R.S											
R.mV											
R.mV											
T.mV											
K,%											

2-tajriba. Kislород tanqisligini hayvonlar markaziy nerv sistemasi ning turii funksional holatida ta'sirini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: oq sichqon, shisha idish (qopqoqli), 1 %li natriy pentotol, shpris ignasi bilan, soat.

Tajriba o'Ukazish tartibi: ikkita oq sichqon olinib, ulardan biriga tuberculin shpisi bilan teri tagiga 1%li natriy pentotol eritmasini 1 kg tirik vazniga 50 mg hisobida yuboriladi. Narkoz qilingan sichqon uxlaganidan so'ng ularni ikkalasini 20 ml hajmdagi shisha idishga solinadi

va idishning og'zi yopqich bilan mahkam berkitiladi. Vaqt belgilanadi va hayvon organizmida hosil boiadigan o'zgarishlar aniqlanadi. Har 5 daqiqada nafas soni sanaladi. Bayonnomada kuzatish davridagi funksional o'zgarishlar va nafas to'xtagan holat belgilanadi. Nazoratdagi sichqon o'limi 1%li natriy pentitol eritmasi olgan sichqondan oldin sodir bo'lishi tushuntiriladi. Olingan natijalar tajriba bayoniga yoziladi. Tajribada olingan ma'lumotlarga qarab, kislorod tanqisligida nerv sistemasining funksional holatining ahamiyati haqida xulosa qilish imkonini beradi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Normal atmosfera havosining tarkibini tushuntiring.
2. Past atmosfera bosimi ta'sirida bo'ladigan o'zgarishlar va uni bilishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.
3. Yuqori atmosfera bosimi ta'sirida bo'ladigan o'zgarishlar va uni bilishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.
4. Past va yuqori atmosfera bosimida yuzaga keladigan kompensator mexanizmlarni tushuntiring.
S.Laboratoriya sharoitida issiq va sovuq qonli hayvon organizmida past atmosfera sharoitida hosil bo'ladigan o'zgarishlar tajribada qanday namoyish etiladi?

HAYVONLAR ORGANIZMIGA YUQORI VA PAST HARORATNING PATOLOGIK TA'SIRI

Darsning maqsadi: Yuqori va past haroratning organizmga mahalliy umumiy patologik ta'sirlarini o'rganish

Hayvonlar atrof-muhit haroratining muayyan chegarada o'zgarishida ynshash imkoniyatiga ega. Issiq qonli hayvonlar oi^ganizmi evolyutsion tograqqiyot davrida haroratni ma'lum chegarada o'zgarishiga moslash-Huin. Atrof-muhit haroratining issiq yoki sovuq tomonga (organizm nioslashganidan) o'tishi to'qimalami qo'zg'atadi yoki organ va uning liror qismini shikastlab, organizm faoliyatini buzadi.

Yilning fasUariga qarab, tashqi muhit harorati ko'tarilib (ayniqsa, yo/. faslida) yoki pasayib (ayniqsa, qish faslida) turadi. Bu holat organizmga albatta o'z ta'sirini ko'rsatadi.

Organizmga yuqori va past harorat kuchli va uzoq vaqt ta'sir qilsa yoki oi^anizmnинг issiqlikni boshqaruvchi (*termoregulyator*) mexanizmlar yaxshi ishlamasra, turli patologik o'zgarishlaiga olib keladi. Buning iiumumiyl mohiyati quyidagilardan iborat:

1. Harorat yagona omil sifatida hayotiy jarayonlaming tezligiga ta'sir qiladi.
2. Harorat oi^ganizmdagi asosiy hayotbaxsh modda — oqsillarning tabiiy xususiyatlarini o'zgartiradi.
3. Tananing turli termoretseptorlarga boy qismlarida reflektor o'zgarishlar paydo qiladi (M: og'riq seziladi).

Organizmga yuqori harorat (issiqlik)ning patologik ta'siri qizdirilgan jism yoki nur energiyasining to'g'ridan-to'g'ri ta'siridan hosil bo'ladi.

I.Yuqori haroratning organizmga ta'siri.

Yuqori harorat organizmga ikki xil ta'sir qiladi:

- 1.Mahalliy.
- 2.Umumiy.

Mahalliy ta'sir to'qima yoki organning kuyishi bilan ifodalanadi. Kuyish issiqiik ajratuvchi alanga, issiq bug', qizdirilgan: havo, suv, biron-bir jism, elektr toki, kuchli quyosh nuri va hokazolar ta'sirida ro'y beradi. To'qima harorati 45" va undan yuqori bo'lganida oqsillar termokoagulyatsiyaga uchray boshlaydi, ya'ni kuyish boshlanadi. Kuyish darajasi va to'qimalarning shikastlanishi kuyish chaqiruvchi sababga, uning ta'sir etish muddatiga, hayvon turiga, yoshi va organizmning umumiy holatiga bog'liq.

Kuyishning 4 darajasi farqlanadi:

I-darajali kuyishda to'qima kuchsiz yallig'lanadi, qizaradi, ya'ni qon tomirlari kengayadi, zaif og'riq paydo bo'ladi va oi^an faoliyati qisman buziladi.

H-darajali kuyishda to'qima o'tkir yallig'ianadi va uning sathidaj tiniq suxiqlikka to'la pufakchalar paydo bo'ladi. Unda teri osti qatlamij ko'chib, to'qima faoliyati buziladi va kuchli og'riq seziladi.

Ill-darajali kuyishda to'qimada nekrobiotik jarayonlar vujudga kelib, organning butunligi buziladi. Yara hosil bo'ladi va kuchli og'riq seziladi. Kuyish manbayida mikroorganizmlaming ko'payishi uchun qulay sharoit yaratiladi, ko'plab zaharli moddalar qonga so'rilib, zaharlanish (*iittoksikatsiya*) hodisasi ro'y beradi.

IV-darajali kuyishda to'qimalar butunlay ko'mii;ga aylanishi kuza tiladi.

Tananing 10—15% dan ortiq joyining II-III darajali kuyishi organizm uchun xavflidir.

Tananing 30% dan ortiq qismi kuyishi, ko'pincha, o'lim bilan tugaydi.

Organizmnинг katta qismi kuyganida, mahalliy o'zgarishlar bilan birga umumiylar o'zgarishlar ham ro'y beradi, dastlab, nerv sistemasi kuchli qo'zg'aladi: bezovtalanish, yurak urishi va nafasning tezlashishi, qon bosimining oshishi sodir bo'ladi. Keyinroq esa nerv sistemasida chuqur tormozlanish boshlanadi. Hayvon holsizlanadi, hatto hushidan ketadi, qaitiroq tutadi, qon bosimi pasayadi, organizm bo'shlqlariga qon quyila boshlaydi — kuyish shoki ro'y beradi. Bu esa o'limga olib kelishi mumkin.

Keng qismlar kuyganida to'qimalarning mahalliy ozgarishlaridan tashqari organizmda umumiylar o'zgarishlar ham hosil bo'ladi: qon quyuqlashadi, qisqa vaqtli bosim ko'tariladi, keyinchalik qon bosimi pasayadi, nafas va yurak faoliyati keskin buziladi. So'ng tana harorati pasayib, oqsillar parchalanishi kuchayishidan moddalar almashinuvি kuchayadi, siyidik ajralishi kamayadi, qaltiraydi, quisiladi, organizm qorin bo'shlig'ida qon to'planishi sodir bo'ladi.

Keng qismlar kuyishidan hosil bo'ladi o'lim mexanizmi turlicha tushuntirilib, ulardan to'g'rirog'i *nerv reflector nazariya* hisoblanadi. Keng yuza kuyishi natijasida, kuygan yuzada juda ko'p retseptorlarning ta'sirlanishi yuzaga kelib, awalo oliv nerv markazlarida qo'zg'alish chaqirsa, so'ngra tormozlanishidan (keng qismlarning tormozlanishi), organizmnинг barcha fiziologik funksiyalari, jumladan, yurak tomirlar, nafas, ayiruv jarayonlari buziladi, qon bosimi pasayib, kuyish shoki hosil bo'ladi.

Zaharlanish nazariyasi keng qismlar kuyishi natijasida hosil bo'lgan umumiylar o'zgarishlar, organizm jarohatlangan qismlaridagi oqsillarning kuyish mahsulotlari bilan zaharlanishidan paydo bo'ladi deb tushuntiradi. Masalan, kuymagan organizmga kuygan hayvon qonini yuborganda ham zaharlanish yuzaga kelishi kuzatiladi. Shunday qilib, keng yuza kuyganda hosil bo'ladi o'lim — nerv markazlarini reflector ravishda kuchli qo'zg'alishidan va yallig'ianish manba'yida

IIKMI 1)i'lgan gistamin — pepton moddalariga o'xshash zaharli mod-IUili liilan organizmni zaharlanishidan hosil bo'ladi deb tushuntiriladi. Kdflili kuygan hayvon organizmining hayoti davridagi turli organ va mMfiiialarning funksional va morfologik o'zgarishi (yurak tomirlar yriishmovchiligi, qonning o'zgarishi, moddalar almashinuvi va ayiruv Itiiiyoiilarining buzilishi va boshqaar) ham nerv reflektor buzilishlar vii /aharlanishlar evaziga hosil bo'ladi deb tushuntiriladi.

Yuqori haroratning organizmga umumiy ta'siri — *gipertermiya, issiq uiishi* (yoki oftob urishi) sifatida ham namoyon bo'ladi. Bu hodisa luiyvon uzoq vaqt jazirama issiqda (ayniqsa, suvsiz) qolganda, atrof iiiuliit harorati hayvon tana haroratidan yuqori bo'lganida, hayvonlarni jii/irama issiqda, yaylovda haydaganda yoki yomon ventilyatsiyalaniuiydigan transport vositasiga ko'chirilganda yozda og'ir muskul ishlar liijnrganda, havo almashinuv yo'llari bo'lмаган binolarda saqlanganda voki tiqis joylashganda ro'y berishi mumkin.

Bunday holatlarda organizmni termoredulyatsiyasi issiqlik uzatilishi-iii taminlay olmaydi va organizmda issiqlik to'planib gipertermiya rivo-ilanadi. Gipertermiyada organizmning umumiy harorati ko'tariladi (1—V'dan 4—6° gacha), nerv, nafas va yurak tomirlar sistemalarida kuchli D'zgarishlar ro'y beradi.

11. Past haroratning organizmga patologik ta'siri.

Muhitning kuchli sovishi, shamol va namlikning ortishi, past haro-ilning organizmga patologik ta'sir qilishiga sabab bo'ladi.

Past harorat organizmga 2 xil ta'sir qiladi:

1.Mahalliy.

2.Umumiy.

Sovuqiikning mahalliy ta'sirida mayda arteriya, arteriola va kappyarlar torayadi. Bu muayyan qismlami qon bilan ta'minlanish, oziqalanishning buzilishiga va to'qimaning o'lishiga olib keladi. Organizmnинг periferik qismlariga, masalan, tuyaq jiyagi, tuyeq asosi, jinsiy a'zo boshchasini qoplaydigan ten burmasi va urug'don xaltasiga sovuq ta'sir qilganda ham xuddi shunday shikastlanishlar kuzatiladi.

Sovuq urgan to'qimalarda ko'Uoid moddalarini kuchli fiziko-kimyo-viy o'zgarishi yuzaga kelib, qoldiq azot, natriy xlorid, glyukoza miqdori ko'payadi, bu sovuqlikni ma'lum darajada shu qismdag'i tomirlar retseptorlariga va nervtropik apparatga zaharli ta'siridan hosil bo'ladi deb tushuntiriladi. Sovuqiikning mahalliy ta'siridagi jarohatlanishlar faqat haroratni pasayishidan emas, balki havoning namligi, shamol va hayvon organizmining holatiga bog'liq. Oriq va holsizlangan hayvonlar sovuqlik ta'siriga chidamsiz va to'qimalarning ko'p jarohatlanishi bilan kechadi.

Mahalliy ta'sir to'qima yoki organning sovuq urishi bilan ifodalandi. Sovuq urishi 3 xil bo'ladi:

1.Yengil sovuq urish.

To'qimalarda ko'zga ko'rinaradigan morfologik o'zgarishlar qayd qilinmaydi, qon tomirlari torayadi, qonning oqib kelishi ham, ketishi ham qiyinlashadi. Oi'gan oqaradi, hajmi kichrayadi, faoliyati susayadi va kuchsiz og'riq seziladi.

2.0'rtacha sovuq urishi.

To'qimalarda yengil, kuchsiz morfologik o'zgarishlar sodir bo'ladi, Seroz-gemorragik ekssudat bilan to'lgan pufakchalar paydo bo'lib, ularning o'mida, kichik yarachalar hosil bo'ladi. To'qimaning ustki qismida nekrobiotik jarayonlar namoyon bo'ladi.

S.Kuchli sovuq urish.

To'qimalarda chuqur nekrobiotik jarayonlar sodir bo'ladi. To'qimaning qismlari ko'chib tusha boshlaydi, katta-katta yaralar hosil bo'ladi. Ulardan qonga ko'plab zaharli moddalar so'rila boshlaydi. Organizmda umumiy zaharianish (intoksikatsiya) ga xos belgilar paydo bo'ladi.

Past haroratning umumiy ta'siri organizmnning *sovishi* (*gipotermiyaj va shamollash kasalligi* tarzida namoyon bo'ladi).

Past haroratning umumiy ta'siridan, awalo, terida joylashgan maxsus retseptorlar qitiqlanadi, organizmning sovuqlik ta'sirida sovishi sovuqlik darajasi va uni ta'sir etish muddatiga, hayvonning fiziologik holatiga, semizligiga, yoshiga, himoya moslashuvchanlik mexanizmlari ga, jumladan, ko'p qon yo'qotgan yoki og'ir kasallanib o'tgan, holsizlanib qolgan hayvonlar sog'lom hayvonlarga nisbatan sovuqlik ta'siriga kuchli chalinadi. Organizm sovishida atmosfera sharoiti katta ahamiyatga ega: kuchli shamol va havo namliging yuqori bo'lishi organizmni tez sovishiga olib keladi.

Hayvon organizmining sovishida organizmning moslashuvchanlik mexanizmlarining o'rni muhim bo'lib, u birinchi navbatda issiqlik hosil bo'lishini kuchayishi va issiqlik uzatilishining pasayishini ta'minlaydi. Issiqlik hosil bo'lishi moddalar almashinushi kuchayganida, tana muskuUarining qaltirashidan, yurak ishi tezlashishidan va boshqalardan kuchayadi. Issiqlik uzatilishining pasayishi periferik tomirlar torayganida, ter ajratish to'xtaganida, issiqlik uzatuvchi yuza kamayganida (hayvon jussasini kichraytiradi) va boshqalarda kuza tiladi. Bu himoya — moslashuvchanlik mexanizmlar evaziga hayvon tana harorati birqancha vaqt me'yorda saqlanadi. Sovuqlik ta'siri kuchayganida, organizm moslashuvchanlik mexanizmlari ishdan chiqadi, moddalar almashinushi ayniydi, organizmda to'la parchalanmagan oraliq moddalar — toksin moddalar to'planadi, qon tomiri kengayadi, issiqlik uzatilishi kuchayadi, tana harorati pasaya boradi. Keyingi paytlarda hayvon holsizlanadi, uyqu bosadi, puls-nafas siyraklashadi, aritmik bo'ladi va hayvon nafas to'xtashidan o'ladi.

Bu moslashuvchanlik mexanizmlar tana haroratini me'yorda saqlab qola olmasa, organizm sovib boshlaydi.

(ii potermiyada organizmning umumiy harorati pasayadi, nerv, natiq, yiirak tomirlar sistemalarida va moddalar almashinuvida kuchli u'^^iiiislilar ro'y beradi.

Sluitnollash. Organizmning tasodifiy sovishi — sovuqlik ta'siri shamol-)
»»di k;isalliklariga sabab bo'ladi. Masalan, oizanizmi qizigan, terlagan hwyvonlar yelvizaklarda saqlansa yoki sovuq suv ichirilsa nafas yo'Uari, ii'pkii, bo'g'imlar, buyrak va boshqa organlarning kasallanishi hosil lin'liidi. Bu vaqtida organizm immunobiologik xususiyatlari (fagositoz, ttiililcia ishlab chiqarish) zaiflashadi, to'qima kolloid tuzilishi o'zgaradi. Id'ciima va organlarning qon bilan ta'minlanishi (bosh miya, nafas yo'llarining shilliq pardalari) buziladi. Bu o'zgarishlar organizmga liikroorganizmlarning kirishiga sharoit yaratadi, patologik jarayonlarni (liiytalashi, turli-tuman kasalliklarning kelib chiqishiga olib keladi. Soviiliq ta'siri davrida bo'ladigan bu o'zgarishlar klinik kuzatishlar dav-
I Ula ham tasdiqlangan. Bronxit, o'pka yallig'lanishi-pnevmoniya, yara kasalliklarining qaytalanishi, bo'g'imlar, buyrak kasalliklari va boshqalar yliing sovuq davrida (agar sovuq ta'siri yuqori namlik sharoitida yu-/aga kelsa, bu kuz va bahor davriga to'g'ri keladi) ko'payadi.

1-tajriba. Yuqori harorat — issiqlikning mahalliy ta'siri.

Tajriba uchun kerakli liayvonlar va jihozlar: oq quyon, shisha idish, Issiq suv, qaychi, paxta, soat.

Tajriba o'tkazish tartibi: oq quyon qulog'ining juni qaychi yordamida qirqiladi va paxta bilan artib, tozalanadi. Qulogning rangi va undagi ijon tomirlarining miqdori, holati aniqlanadi. Azbest qog'oz olib uni sliu qulogjni tozalangan yuzasiga to'g'rilib o'yib olinadi. Azbest qog'ozni qulogning juni qirqilgan ichki yuzasiga to'g'rilib qo'yiladi. Keyin quyon qulog'ining himoyalanmagan qismiga 5—10 soniya 50° li issiq suv ta'sir ettirilganda, quyon qulog'ining qon tomirlari kengayib, qon tomirlar to'ri ko'payadi va I-darajali kuyish — giperemiyta hosil bo'ladi, So'ngra (02" li issiq suv 10—15 soniya davomida ta'sir etganda II-darajali kuyish hosil bo'lsa, quyon qulog'i 85"—86" li issiq suv ta'sirida III-darajali kuyish hosil bo'ladi. Natijada I-II-III darajali kuyish hosil bo'ladi. Quyon qulog'idagi va qon tomirlaridagi o'zgarishlar aniqlanadi. Olin-gan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

2-tajriba. Yuqori harorat — issiqlikning organizmga umumiy ta'siri

Tajriba uchun kerakii hayvonlar va jihozlar: oq quyon, termostat, termometr, fonendoskop, paxta, vazelin moyi, soat.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1. Quyonning umumiy holati, tana harorati, yurak va nafas son(chastota)lari aniqlanadi.

2. Quyonning umumiy holati, tana harorati, yurak va nafas son(chastota)lari aniqlanadi.

3. Har 5, 10, 15 daqiqadan so'ng, ya'ni 3 marotaba ham quyonning umumiy holati, tana harorati, yurak va nafas son(chastota)lari aniqlanadi.

4.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. To'qimalar mahalliy isitilishining qon aylanishiga ta'sii!

Darsga kerak bo 'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Moss pletismografi, issiq suv, suv solish uchun idish.

Tajriba o'tkazish tartibi: tajriba odamda o'tkaziladi. O'ng qo'lni Moss pletismografiga solinib, uning hajmi kimograf tasmasiga yozib olinad So'ng chap qo'lni issiq suvga botiriladi. Bu vaqtida o'ng qo'lni hajmi qon tomirlari reflector kengayishidan qon bilan to'lib kattalashadi.

4-tajriba. Past harorat — sovuqjikning mahalliy ta'siri

Tajriba uchun lierakli hayvonlar va jihozlar: oq quyon, shisha idish muz bo'laklari, osh tuzi, qaychi, paxta, soat.

Tajriba o'tkazish tartibi: oq quyon qulog'inинг juni qaychi yordam ida qirqiladi va paxta bilan artib, tozalanadi. Qulogning rangi, unda[^] qon tomirlarining hajmi va holati aniqlanadi. Keyin quyon qulog'i 2-3 daqiqa muz va osh tuzi solingan (2:1 nisbatda) shisha idishdagi suvg botiriladi. Shisha idish ichidan quyon qulog'i chiqariladi va doka bila: artiladi. Quyon qulog'idagi va qon tomiriari dagi o'zgarishlar aniqlanad: Olingan natijalar va xulosalar tajriba bayoniga yoziladi.

5-tajriba. Sovuqjikning mahalliy ta'sirini qon aylanishiga ta'siri

Darsga kerak bo 'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Mossi pletismografi, elektrokardiograf, qor yoki sovuq suv, suv solish uchui idish.

Tajriba o^tkazish tartibi: tajriba odamda o'tkaziladi. O'ng qo'lri Moss pletismografiga solinib, uning hajmi kimograf tasmasiga yozf olinadi. Chap qo'lni sovuq suvga yoki qorga botiriladi. Bu vaqtida o'n qo'l hajmi qon tomiriari reflector torayishidan qon bilan to'lish kamayib birmuncha kichrayadi. Qon aylanishining o'zgarishi shamol lash kasalligining patogenezida muhim ahamiyatga ega.

6-tajriba. Past harorat — sovuqjikning organizmga umumiy ta'sii

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: kalamush, shisha idish pinset, muz bo'laklari.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1. Oq kalamushning umumiy holati ko'zdai kechiriladi.

2. Muz solingan shisha idish ichiga pinset yordamida kalamush solinaci va idish og'zi berkitiladi.

3.5—10 daqiqadan keyin kalamushning tashqi holati kuzatiladi v uning organizmida ro'y beradigan o'zgarishlar aniqlanadi.

4. Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

7-tajriba. Quyon ichki organlarini sovitilishining yurak fooliyatiga ta'sii

Darsga kerak bo 'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: tajtib: hayvoni 2 ta quyon, 2 ta yog'ochdan yasalgan panjarali qafas, 2 t; rezinkadan quyon uchun jag' tutqich, 2 ta qizil o'ngach zondi, 2 ta ikk yo'lli kran, 2 ta 500 ml li Dyuara nayi, 2 ta elektrokardiograf, 2 t; elektrotermometr, 300 ml 5° C gacha sovutilgan suv.

IHJiiba o'tkazish tartibi: Tajriba o'tkazish uchun 2,5 kg va undan iill'i or.irlikdagi quyon olinadi. Hayvonni taxtadan yasalgan panjarali jui-H,i joylashtirilib, elektrotermometr bilan rektal harorati o'lchanadi. *Qivmi* oyog'iga bir kanallni EKPSZT-4 yoki •sMalish* tipidagi elektrokardiogramma qayd qilinadi. 10—12 martaba yurak ish sikli yozib olinadi, boNliIanishi va oxiri mikrovoltda qayd qilinadi.

3-jadval

Ichki organlar sovqutilganida quyonning EKG ko'rsatkichi

(>)iivd (iliisi V!l(ji, <:i(jqa	Tana haro- rati	Voltlar, tishchalar mV.	EKG Oraliq masofasi	ko'rsatkichi	1 daqiqada yurak qisqarish soni		
	R	R	T	P-Q	QRST	T-P	P-P
llosililan-							
t"K'll							
^ daqiqा-							
(liii so"ng							
1 "i claqiqa-							
(laai so"ng							
U) daqiqা-							
il.iii so'ng							
•15 daqiqা-							
ilan so'ng							
00 daqiqা-							
daii so'ng							

Ichki organlarini sovitish maqsadida hayvon me'dasiga elastik ^ond yordamida 5" C sovitilgan suvni (48-rasmga qarang) tana vaznni 1 kg 50 ml hisobida yuboriladi. Buning uchun ilgaridan yuborilishi lozim bo'lgan haroratdagi (- S°C) sovuq suv muayyan hisoblangan miqdorda tayyorlanadi va 500 ml hajmdagi Dyuara nayiga sqlib to'ldiriladi. Shisha idish og'ziga ikkita shisha naycha o'tkazilgan tiqu'n'p'rnatiladi. U shisha naychalarining biri shisha idishning tagigacha tushiriladi va ikki yo'lli kranli qizilo'ngach zondi rezina nay bilan ulanadi.

Yuqori bosim hosil qilish uchun ikkinchi shisha nay rezina shar bilan ulanadi. Jag' orasiga qo'yilgan rezina jag' tutqich orqali yengil vazelin surkalgan elastik rezina zondni qizilo'ngach orqali me'daga kiritiladi. Zondni qizilo'ngachdaligiga ishonch hosil qilinadi va ikki yo'lli kran ochiladi. Belgili miqdordagi 5" C li sovuqlikdagi suv 1—2 daqqa me'daga oqiziladi, uning bir qismi ichakka ham o'tishi mumkin. Suv kirib bo'lganini chiqaruvchi naychadagi belgiga qarab bilsak bo'ladi. Havo pufakchalari naychaga tushib boshlaganidan me'daga havo tushmasligi uchun darrov kran berkitiladi.

Suv yuborilib bo'linganidan so'ng zondni asta-sekin chiqarib olina-

di, og'izdan rezina jag' tutqichni ajratib — chiqarib olinadi. 5 da-qiqadan so'ng rektal harorat o'lchanib, EKG yozib olinadi. Har 15, 30, 45, 60 daqiqada rektal harorat o'lchanadi va EKG yozib olinadi. 01-ingan natija boshlang'ich ma'lumot bilan solishtiriladi. EKGni solish-tirishda tishchalarining uzunligi, intervalning uzoqligi, yurak qisqarish soni, uning ritmiyligi, tishchalarining izopotensial yo'ldagi yo'nali shiga e'tibor beriladi. Tajriba o'tkazish tartibi yozilib, elektrokardiogramma yozuvining bir qismi kesib olib daftarga yelimlanadi. Ichki organ so-vitilganidan so'ng tajriba davrida olingan ma'lumotlar 3-jadvalga yoziladi. Tana harorati, yurakning qisqarish soni, asosiy tishchalarining voltlari, interval uzoqligi, EKG taqqoslanadi va xulosa qilinadi.

8-tajriba. Tashqi tnuhit haroratini sovishiniag nafas va yurak ishiga patologik ta'siri

Darsga kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: tajriba hayvoni 2 ta kalamush, kalamushlar uchun 2 ta fiksatsiya stoli, 2 ta bir kanalli elektrokardiograf, bir tyubik sovun pastasi, 2 ta elektrotermometr, 2 ta shisha voronka, 30 ml narkoz uchun efir, 3 kg maydalangan muz bo'lakchalari yoki qor.

Tajriba o'tkazisk tartibi: Emallangan kyuveta ustidagi shisha voron-ka tagiga efir bilan namlangan paxta va 250 gramm keladigan kalamush joylashtiriladi. Yengil narkoz hosil bo'lganidan keyin kalamushni stolga qomini yuqoriga qilib yotqizilib fiksatsiyalanadi. Quyuq sovun eritmasi bilan barmoq terisi namlanadi va moslamani oldingi panelida ko'rsatilgan sxemadagidek elektrokardiograf elektrodlari (elektrotexnik qisqichlar bilan) o'matiladi. EKGni uch nuqtaga qo'yilgan elektrodlardan olingan biopotensiallar yoziladi. Kuzatib bir daqiqadagi nafas harakatlari sanaladi. Elektrotermometr bilan rektal harorat o'lchanadi. Boshlang'ich ma'lumotlar olinganidan so'ng, kalamush qor yoki muz bo'lakchalari bilan ko'miladi. Tana harorati 30—25—20°C pasaya borishi bilan nafas soni sanaladi va elektrokardiogramma yozib olinadi. Bu ma'lumotlarni talabalar o'qituvchi nazoratida solishtirib tahlil qiladi (4-jadval). Yurak qisqarish soni, ritmi, interval uzoqligi, tishchalar kattaligiga e'tibor berilib, aritmiya koeffisiyenti (K^A) hisoblanadi. Sovitilishga qadar va sovutilgandan keyin EKG va boshqa ma'lumotlar olinadi. Gipotermiya yada yrak faoliyatini o'zgarishini xulosa qilinadi

9-tajriba. Quyon organizmida dorivor moddalar ta'sirida gipoterntni-ya hosil qilish

Tajriba uchun kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: tajriba hayvoni 2 ta quyon, quyonlar uchun 2 ta fiksatsiya stoli, 2 ta bir kanalli elektrokardiograf, 2 ta veterinar elektrotermometr, 0,25%li 5 ml aminazin eritmasi, 15 ml 70%li etil spirti, ikkita 5 mli shpris ignasi bilan.

Tajriba o'tkazish tartibi: 2,5 kg keladigan quyon qomini yuqoriga qaratib stanokka fiksatsiya qilinadi. Oyoq terisi tagiga elektrokardiograf-

III ignali elektrodini an'anaviy sxemada ulanadi va elektrokardiogramma yt'.ib olinib, bir daqiqada kuzatib nafas soni aniqlanadi, elektroter-inometr bilan rektal harorat o'lchanadi. Boshlang'ich ma'lumotlar ol-(iiib, quloq chekka qismida joylashgan venaga 0,25%li tana harorati-gnclia isitilgan aminazin eritmasidan 1 kg tana og'irligiga 0,6 ml yuboriladi. Aminazin eritmasi yuborilgan birinchi daqiqadayoq chuqr gipotermiya rivojianadi. Preparat yuborilganidan har 15 daqiqa o'tganidan keyin, 1,5—2 soat ichida elektrokardiogramma yozilib, bir daqiqadagi nafas soni aniqlanadi, to'g'ri ichak harorati o'lchanadi. Tana harorati 0,25%li aminazin eritmasi ta'sirida S°C va undan ortiq darajaga sovishi kuzatiladi.

4-jadval

Tashqi muhit harorati sovishining nafas va yurak qisqarish soniga ta'siri

Tana harorati	1 daqiqada	1 daqiqada yurakning nafas soni	EKGda oraliq masofa	P-Q	QRST	T-P	%
Boshlan-							
R'ich							
30							
25							
20							

10-tajriba. Quyon quloq terisining sovuq urishini modellashtirish Tajriba uchun kerak boiadigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar:

2 ta quyon uchun qafas, 2 ta kyuveta, 2 ta egrı qaychi, 2 ta elektro-temometr, 2 ta soniyamer, 2 ta chiroqli reflektor, 2 ta muzlatilgan suvli probirka, tajriba hayvoni: 2 ta quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: tana vazni 2 kg va undan ortiq og'irlikdagi oq rangdag'i 2 ta quyonni fiksatsiya qilishda foydalilanidigan qafasga solinadi. Quloqdagi junlarni quloqning 1/3 qismigacha yaxshilab, tozalab qirqib olinadi. Tayyorlangan qismidagi qon tomirlar holatiga e'tibor beriladi va o'tkinchi yorug'lik yordamida kuzatiladi. Kuzatishlar davrida katta va kichik qon tomirlari qon bilan to'lganligiga, rangining bir tekisligiga yoki xilma-xilligiga e'tibor berilib quyon qulog'i harorati o'lchanadi. Sog'lom quyon qulog'inинг holati kuzatilib juni qirgilgan qismiga muz solingan probirka yaqinlashtiriladi va 2 -2,5 daqiqa quloq yuzasiga tegizilgan holatda saqlanadi. So'ngra ta'sirotchi ta'sirida quyon qulog'ida o'zgargan qon aylanishi, epidermis holati, mahalliy o'zgarish holatlari o'iganilib, boshlang'ich holatdagi shu ko'rsatkichlar bilan tahsil qilinadi. Birinchi darajali sovuq urishdagi o'zgarishlaiga xos tashqi belgilar hosil bo'ladi.

11-tajriba. Hayvonlarning yoshiga bog'liq ravishda kompensator mexanizmlarning ahamiyati

Tajriba uchun kerak bo'ladijan laboratoriya hayvonlari va jihozlar:
2 ta 5—7 litrli shisha idish, 2 ta elektrotermometr, 2 ta soniyamer, 2 ta kornsang, 6 ta emallangan kyuveta tovoqlar, 6 ta shisha voronka, 15 litr 3—5 °C gacha sovitilgan suv, tajriba hayvoni 6 ta kalamush.

Tajriba o'tkazish tartibi: Turli yoshdagi uchta oq kalamush ajratib olinib, ulardan birini yoshi 4—5 oylik, ikkinchisi 10—12 oylik va uchin-chisi 1,5 yoshlik bolsin. Har bir kalamushning boshlag'ich rektal harorati elektrotermometr bilan o'lchanadi. Uchala kalamushni ham bir vaqtida (3—5 °C) sovuqlikdagi muzli svuga 5—8 daqiqaga tushiriladi. Muzli suvdan chiqarilib olingen kalamushlarni rektal harorati darrov o'lchanadi. Tana haroratini o'lhash sovuq suvda saqlash to'xtatilganidan 15—30—45—60—75 daqiqa o'tganidan so'ng o'tkaziladi. Kalamushlar alohida-alohida uy haroratida bir hil sharoitda saqlanadi. Kuzatish davrida ulaming xulq-atvoriga, tumshug'i, qulog'i, panjas, dumining rangiga, muskuUarning titrashiga, nafas harakatiga e'tibor beriladi.

O'lhab olingen rektal harorat 5-jadvalga yozilib boriladi. Tajriba oxirida harorat farqlari qaydnomaga yozilib, nima sababdan katta yoshdagi kalamushda tana harorati sekin tiklanib, ikkita yosh kalamushlarda tez tiklanishiga e'tibor berilib, shu asosda kompensator reaksiyalarni yosha bog'tiq ravishda o'zgarishi mumkinligi tushuntiriladi.

5-jadval

Hayvon organizmni Sovushigacha va Sovutilganidan so'ng rektal harorati

Hayvon (yoshi oylarda)	Bosh la n- g'ich	Rektal harorat °C					
		Sovutilganidan muayyi/n vaqt o'tganidan keyin, daqiqada					
		1-2	15	30	45	60	75
45							
10-12							
18							

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Issiqlik va sovuqlikning organizmga ta'siri qachon yuzaga keladi?
2. Issiqlik va sovuqlikning organizmga mahalliy ta'sirini tushuntiring.
3. Issiqlik va sovuqlikning organizmga umumiy ta'sirini tushuntiring.
4. Issiqlik va sovuqlikning organizmga ta'sirining ahamiyatini tushuntiring.
5. Issiqlik va sovuqlikning ta'sirini issiqqonli va sovuqqonli hayvonlar organizmiga ta'siri qanday namoyish etiladi.

HAYVONLAR ORGANIZMIGA KIMYOVİY MODDALARNING PATOLOGİK TA'SIRI

Darsning maqsadi: Organizmga kimyoviy moddalarning mahalliy va iinuiiniy patologik ta'sirlarini o'rganish

IJirqancha kimyoviy moddalar o'zlarining kimyoviy tarkibi, miqdori VI xossalari ko'ra *organizmni turli xil kasallanishiga, ya'ni zaharla-iishiga — intoksikatsiyalanishiga* sabab bo'ladi.

Organizmga patologik ta'sir ko'rsatadigan kimyoviy moddalar kelib tliqisiiga ko'ra 2 xil bo'ladi:

***La*norganik moddalar.**

Bularga kislotalar, ishqorlar, og'ir metallarning (qo'rg'oshin, simob, iiiargimush) tuzlari va boshqalar kiradi.

Il.Organik moddalar 2 xil bo'ladi.

1.Tabiyy organik zaharlar:

a) mikroblarning zaharlari (toksinlar);

b) o'simliklar tarkibida uchraydigan zaharli moddalar (alkaloidlar, glyukozidlar, saponinlar, efirlar va boshqalar);

v) Hasharotlar (M: qoraqurt va ilonlarning) zaharlari.

2.Sintetik oiganik zaharlar:

a) sanoatning zaharli chiqindilar;

b) xalq xo'jaligida ishlatiladigan xlororganik, fosfororganik birikmlar, gerbitsidlar;

v) jangovar zaharli moddalar (zarin, zaman, BZ, V^M, iprit, fosgen va boshqalar).

Organ va to'qimalarning zaharlanishiga va sezuvchanligiga ko'ra zaharlaming quyidagi tasnifi farq qilinadi:

1.*Enterotrop zaharlar* — hazm organlari va jigai'ga ta'sir qiluvchi moddalar (og'ir metall tuzlari: temir, qo'rg'oshin, simob, kumush, mis, vismut; metalloidlar: bariy birikmalari, fosfor, margimush), ba'zi bir o'simlik zaharları: morfiy, saponinlar va boshqalar.

2.*Nefrototsik zflharlar* — buyrak to'qimalariga ta'sir qiluvchi zaharli moddalar (og'ir metall tuzlari, margimush, fosfor, efir moylari, kantardin va boshqalar).

3.*Newotrop zaharlar* — nerv sistemasiga ta'sir qiluvchi moddalar (strixin, margimush).

4.*Kardiotrop zaharlar* — yurakka ta'sir qiluvchi moddalar (glyukozidlar, alkaloidlar, naperstyanka, difteriya zahari).

5.*Gematrop zaharlar* — qonga ta'sir qiluvchi moddalar (bertolet tuzi, pirogalol, uglerod ikki oksidi — is gazi).

6.*Protoplazmatik zaharlar* — hujayralarga ta'sir qiluvchi moddalar (xlor, sian birikmalari).

J.Osteotrop zaharlar — suyaklarga ta'sir qiluvchi moddalar (simd stronsiy-90 va fosfor).

8. Narkotiklar.

Bu zaharli moddalarning organlai^a tanlab ta'sir qilishi shartli p vishda olingen bo'lib, ular u yoki bu darajada boshqa organlarga ha zararli ta'sir ko'rsatadi.

Organizmga ta'sir ko'rsata oladigan barcha kimyoviy moddalar ekzogen va endogen zaharlaiga bo'lislumumkin.

Ekzogen zaharlar deb, tabiatidan qat'iy nazar, organizmga tash muhitdan kirib ta'sir ko'rsatadigan zaharlarga aytildi.

Endogen zaharlar deb, organizmning o'zida bakterial va biokimiy viy jarayonlarning buzilishidan hosil bo'ladigan va ta'sir ko'rsatadigi zaharlarga aytildi.

Tashqi muhitdan tushgan kimyoviy moddalar bilan zaharlanishg^ **ekzogen zaharlanish** deyiladi. Yuqorida ko'rsatib o'tilgan barcha moddalar ekzotoksinlardir. Organizmda hosil bo'lgan zaharli moddalar bilan zaharlanishga **endogen zaharlanish** deyiladi. Endogen zaharlanishiga moddalar almashinuvining to'la parchalanmagan mahsulotlari va to'qimalarning parcbalanish mahsulotlari bilan zaharlanishlar kiradi. Organizmning o'zida hosil bo'lgan zaharli moddalar — **endotoksinlai** bilan zaharlanishiga **autointoksikatsiya** deyiladi.

Autointoksikatsiya uch xil bo'ladi:

I.Retension zaharlanish — organizmning ayiruv faoliyatini buzilishi bilan bog'liq bo'lgan zaharlanishi. (M: buyrakning ayiruv faoliyatining buzilishida azot saqlovchi moddalar bilan, jigaming o't ajratish faoliyatini buzilganida o't bilan zaharlanish) va boshqalar.

Z.Rezorbsion zaharlanish — ichaklarda bakterial va so'riliish jarayonlarining oqibatida, ichak va siydiq yo'Uaridan yoki qovuq yoki hujayra-to'qimalarni parchalangan mahsulotlari bilan oi^anizmning zaharlanishi.

J.Metabolitik zaharlanish — ko'p kasalliklar davrida, jumladan, organizmda endokrin tizim kasalliklarida moddalar almashinuvining keskin buzilishi tufayli to'planib qolgan to'la oksidlanmagan zaharli mahsulotlar bilan oiganizmning zaharlanishi.

Barcha zaharli moddalar organizmga turli yo'llar bilan, asosan, teri, nafas va hazm yo'llari orqali kirishi mumkin.

Kimyoviy zaharli moddalar organizmga ikki xil ta'sir qiladi:

1.Mahalliy.

2.Umumiyl.

Mahalliy ta'sir — ko'pincha anorganik moddalar (kislota va ishqorlar)ni to'g'ridan-to'g'ri organizm to'qimalariga ta'siridan hosil bo'ladi va ta'sir etgan joyining (to'qimaning) qizarishi, kuyishi, yemirilishi bilan ifodalanadi. To'qimaning jarohatlanish darajasi kimyoviy

^uuhiltining konsentratsiyasiga va ta'sir etish muddatiga bog'liq. Kimyo-
^-V (itndd.ilarning to'qimalarga mahalliy ta'siri kimyoviy moddaning
C liiiMViiii, uning uzoq vaqt qo'Uanilishiga bog'liq ravishda kuchli
C >liii;j('..in qo'zg alishlardan to'qimaning nobud bo'lishigacha bo'Jgan
f^jiitisli chaqiradi. Bunday o'zgarishlar kimyoviy moddalarning
|l!'^f<l,in-to'g're nerv sistemasiga ta'siridan hamda to'qimalarning par-
ihfiltinisi mahsulotlarining qonga so'rilihidan hosil bo'lishi mumkin.

Ihiiimiy ta'siri. Zaharli moddalarning umumiy ta'siri, bir tomon-
^Mii, /ararlangan yoki shikastiangan organ yoki to'qima faoliyatini
hti'ilishi (o'pka, oshqozon-icliak tizimi, buyrak, jigar va boshqalar)
>(iti, ikkinchi tomondan, xususiy bo'laman xarakterga ega bo'Ub,
n^iv sistemasini, termoregulyatsiya, moddalar almashinuvini va
tm'.luialarni buzilishi bilan bog'liq. Ko'pincha maiialiyy o'zgarishlar
krcliroq namoyon bo'ladi. Zaharianish davridagi barcha o'zgarishlar
^tiliarli moddalarning qon va limfaga so'rilib, ichki organlarga ta'siri
{vi}y. avvalo, nerv sistemasining zaharli moddaga sezuvchanligini yu-
i|oii bo'lishi) bilan bog'liq bo'lib, qonga tushgan zaharli modda
Imiiichi navbatda qon tomirlar retseptorlarini ta'sirlaydi (jumladan,
miiokarotid va aortani bifurkasillangan qismiga — kardioaortal qism-
III). Bundan tashqari, zaharli moddani umumiy ta'siri uni markaziy
nerv sistemasining keng qismlarini tormozlashi bilan ifodalanadi.
Ila'/j bir moddalar, narkotiklar, kam miqdorda keng qismlarni tor-
mo./lasa, boshqa birlari esa odatda ko'p miqdorda tormozlanish cha-
(iiadi. Zaharli modda ta'sirida, eng awalo, bosh miya yarim sharlar
po'stlog'ining faoliyati buziladi va birinchi bo'lib, ichki tormozlan-
islilar aynib ketadi. Zaharianish davridagi nerv sistemasida paydo
lio'ladigan jarayon organizmning barcha hayotiy jarayonlarining buz-
ilishiga asosiy sabab hisoblanadi.

Zaharli moddalar ta'sirida yuzaga keladigan patologik jarayon shu
moddaning miqdori yuborilish joyi (teri, qon, muskul orasiga), bio-
logik eritmalarda erishi va boshqalarga bog'liq. Bir xil moddalar o'zining
iiiiqdoriga bog'liq ravishda davolovchi, zaharovchi va hatto o'dirish
xususiyatiga ega bo'lishi mumkin. Zaharli moddalarni organizmga vena
t|oni yoki teri tagiga yuborilishi, ichak orqali yuborilgandagidan ko'ra
kuchli zaharlidir. Zaharli moddalarning organizmga ta'siri faqat zaha-
rli modda xususiyati bilan bog'liq bo'lmasdan, bir qancha ekzogen va
cndogen sabablarga bog'liq. Zaharli moddalar ta'siri hayvon turiga,
jinsiga, yoshiga, semizligiga, uning individual reaktivligiga va nihoyat,
hayvonni saqlanishiga, oziqlanishiga, yashash sharoitiga hamda ba-
jarayotgan ishiga bog'liq. Masalan, shoxli hayvonlar it va cho'chqalarga
nisbatan og'ir metall tuzlariga sezuvchan bo'lsa, shoxli hayvonlarga
nisbatan otlar ba'zi bir o'simlik zaharlariga sezuvchandir.

Shoxli hayvonlarning xloroformga, otlarning qustiruvchi tosh-

larga, mushuklarning karbol kislotasiga, parrandalarning osh tuziga sezuvchanligi yuqori ekanligi aniq bois, itlarning qostiruvchi toshga, mushukning apomorfinga, parrandalarning strixninga sezuvchanligi past va h.z. Hayvonlarni odamlarga nisbatan nerv zaharlariga sezuvchanligi pastroqdir.

Urg'ochi hayvonlarning zaharli moddaga erkak hayvonlarga nisbatan sezuvchanligi yuqori. Yosh va qari hayvonlar o'rta yoshli hayvonlarga nisbatan zaharli moddalar ta'siriga sezuvchan. Masa-lan, it bolalari katta itlarga nisbatan saponinga sezuvchandir. Sog'lom semiz hayvonlar ozg'in hayvonlarga nisbatan turg'undir, to'q hayvonlar och hayvonlarga nisbatan zaharli moddalar tasiriga turg'undir. Hayvonlarning ozuqalanish xarakterini zaharlanishdag'i ahamiyati ham kattadir. Sho'r oziqa nerv sistemasining qo'zg'aluvchanligini kuchaytiradi, ishqoriy ozuqa esa pasaytiradi. Hayvonlarni laktatsiya davrida kalsiy yetishmasa, to'rt xlорli uglerodlarni zaharli ta'siri kuchayadi.

Hayvonlar ozuqasiga zaharli o'simliklarning biror qism doni aralashib qolsa, noto'g'ri tayyorlansa va saqlansa, chirib qolsa zaharlanishga sabab bo'ladi.

Xalq xo'jaligida ishlatiladigan turli ximikatlarning noto'g'ri saqlanishi va qo'Uanishi ham zaharlanishga olib keladi.

1-tajriba. Kimyoviy moddalarining organizmga mahalliy ta'sirini o'rganish

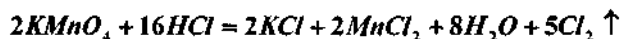
Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqalar, 12 ta po'kak taxtacha, 60 ta igna, 24 ta pipetka, 12 tadan flakonlarda konsentrangan kislotalar va ishqorlar, 30 gramm paxta.

Tajriba o'tkazish tartibi: 4—5 ta baqaning orqa miyasiga igna (zond) sanchib, harakatsizlantiriladi. Harakatsizlantirilgan baqalar po'kak taxtachalarning ustiga chalqanchasiga yotqizilib, ignalar bilan mahkamlanadi. Alovida-alohida pipetkalar bilan baqalarning tanasiga turli xil kislotasi va ishqorlar tomizilib, hosil bo'ladigan o'zgarishlar o'rganiladi. Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

2-tajriba. Xlorning organizmga umumiy ta'sirini o'rganish

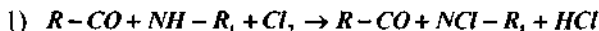
Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: kalamush (yosh va qari), baqa va boshqa turdag'i hayvonlar, shisha idish, pinset, kornsang, stakan, KMnO⁴ HCl, vazelin moyi, pipetkalar.

Tajriba o'tkazish tartibi: shisha idish ichidagi stakanga KMnO⁴ dan solib, ustiga HCl quyiladi.

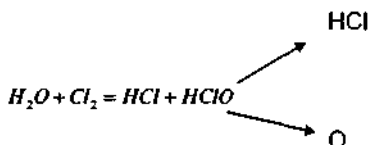


Darhol, shisha idish ichiga kalamush pinset yordamida kiritiladi. So'ngra, kimyoviy reaksiya tufayli ajralib chiqayotgan xloring ta'sirida (Mi'anizmda yuzaga keladigan o'zgarishlar o'rganiladi.

Xlor hujayra protoplazmasi oqsillariga quyidagicha ta'sir etadi:



2) Oksidlanish yo'li bilan:



Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Kimyoviy moddalarning qanday turlari bor va ularning patologik ta'siri nimaga asoslangan?
- 2.Kimyoviy moddalarning organlarga tanlab ta'sir qilishini bilishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.
- 3.Organizmga kimyoviy moddalarning mahalliy ta'siri qachon yuzaga keladi va qanday o'zgarishlar hosil qiladi?
- 4.Organizmga kimyoviy moddalarning umumiy ta'siri qachon yuzaga keladi va qanday o'zgarishlar hosil qiladi?
- S.Tajribada kimyoviy moddalarning mahalliy va umumiy ta'sirini hayvon turiga, zotiga, jinsiga va nerv sistemasining holatiga bog'liq ravishda ko'rsatib bering.

ORGANIZMNING BARYERLIK XUSUSIYATLARI

Darsning maqsadi: Organizmning baryerlik xususiyati va uning tabiiy himoyalanish moslamalarini o'rganish.

Ma'lumki, atrof-muhitda: tuproq, suv, havoda, shuningdek, hayvonga beriladigan yem-xashak, unga ishlataladigan buyumlarda, hayvon tanasining o'zida va organizmning ba'zi bo'sliliqlarida qancliadan-qanciia patogen va patogen boimagan mikroorganizmlar bor. Hayvon organizmi ana shu mikroorganizmlar yashab, ko'payib turadigan sharoitda yashashga majbur. Organizm ichki muhitini doimiyligini saqlanishi organizmni barcha jarayonlari yuqori darajada rivojlangan organizmlarda markaziy nerv sistemasi orqali boshqariladi va bir qanlia anatomo-fiziologik tuzilishdagi himoya vositalari ishtirokida amalga oshiriladi va bunga organizmning *baryerlik xususiyati* deyiladi. To'qimalarning himoya faoliyatları, mexanik yol bilan mikroorganizmlarni ten va shilimshiq pardalardan chiqarib tashlash, organizm suyuqliklaridagi tabbiiy kimyoviy moddalar ta'sirida ularni parchalasli, spetsifik antitelalar yordamida hujayralarni fagositoz xususiyatini kuchaytiradi va organizmdan mikroblarni chiqarib tashlaydi hamda ularning toksinlarini neytralizadi.

Organizmning *baryer (to'siq) xususiyati* to'qima va hujayralarning biologik o'tkazuvchanligi asosida yotuvchi fizik-kimyoviy va biokimyoviy hodisalarining yig'indisidir.

Organizmning ikki xil himoya moslamasi farqlanadi:

1.Tashqi himoya moslamasi.

2.Ichki himoya moslamasi.

Organizmning *tashqi himoya moslamalariga* quyidagilar kiradi:

l.Teri — organizmga mikroorganizmlarning kirishiga yo'l qo'ymaydigan to'siqdir. Sog'lom, butun va toza ten ma'lum darajada bakteriosid xususiyatiga ega bo'ladi. Bu terining muhiti (pH) ga, yog' va teri bezlarining sekreti, reseptorlariga, RES faoliyatiga bog'liqdir. Shikastlangan teri organizmni mexanik, kimyoviy va infektion agentlar ta'siridan saqlaydi. Ko'pchilik mikro organizmlar shikastlanmagan teri orqali organizmga kira olmaydi, bunda sekretlarning ahamiyati kattadir. Ter suyuqligi ko'pchilik mikroorganizmlarga gemolitik strentokonlarga, ichak va qorin tifi tayoqchalariga va boshqalarga bakteriyotsid ta'sir ko'rsatadi. Terining bakteriyotsidiigi, ter suyuqligining kislotaligiga va terning yog' bezlari ajratayotgan suyuqlik tarkibida mavjud b'ilgan antisentik ta'sir etuvchi moddalaiga bog'liqdir. Terining kir bosib, ifolslanishi va innervatsiyasining buzilishi uning himoya vazifasini pasaytiradi. Chunki jarohatlangan teri orqali kasallik qo'zg'atuvchilar organizmga osonlikcha kira oladi. Teri epidermisining tez-tez yangilanib turishi katta ahamiyatga egadir. Masalan, odam terisining epider-

inisi 5—85 kun ichida to'lig'icha yangilanadi. Ten inervatsiyasi uning liimoya faoliyatida katta ahamiyatga egadir. Ta'sirotchilar ta'sirida teridagi ictseptorlar qo'zg'alishidan himoyalanuvchi reflekslar hosil bo'lib ta'sirotchidan o'zini himoyalaydi. Teri inervatsiyasi buzilganida uning o'tkazuvchanligi kuchayib, moddalar almashinuvi buziladi, patogen agentlarga turg'unligi, qarshiligi pasayadi.

2. *Shilliq pardalar* ham to'siq vazifasini bajaradi. Barcha organlarda gi shilliq pardalar muayyan suyuqlik (sekret) ishlab chiqaradi va unda bakteriyalarni o'ldiradigan alohida moddalar bor. Masalan: a) ko'z yoshi, so'lak va nafas yo'llari shillig'i tarkibida bakteriosid xususiyatiga cga boigan modda lizotsim fermenti topilgan: u fermentativ yo'l bilan ba'zi bir (mikroblarni, meningokok, cholera vibrioni va boshqalami) mikroorganizmlami parchalaydi.

b) me'da shirasi tarkibidagi xlorid kislota va turli fermentlar borligi, uning bakteriosidlik xususiyatining kuchliligidan dalolat beradi.

d) ichak shirasi tarkibidagi mikosaxarid antiseptik xususiyatga ega, chunki u neyrotrop viruslaiga o'z ta'sirini ko'rsatadi.

Shuningdek, doimiy ichak mikroflorasi o'ziga xos himoya faoliyati bilan organizmni patogen mikroorganizmlardan saqlaydi.

Nafas yo'llarining shilliq pardalari tebranuvchi epiteliy bilan qoplangan bo'lib, ulaming 0,5 mm soniya tezlik bilan tebranishi tufayli, mikroorganizmlar va har xil chang zarrachalari tashqariga chiqarib tashlanadi. Himoya qilish xususiyatiga ega bo'lgan harakat reflekslarida nafasnинг o'zgarishi, aksirish va yo'tal ham katta himoyaviy ahamiyatga ega.

Teri epidermisi kabi shilliq pardalaming tez-tez yangilanib turishi ham katta ahamiyatga egadir. M: odam to'g'ri ichagi shilliq pardasidagi hujayralar 24 soat ichida butunlay yangilanadi. Demak, shilliq parda butunligining buzilishi va inervatsiyasining yomonlashuvi uning himoya faoliyatini pasaytiradi.

Organizmning ichki baryerlari murakkab moslashuvchan sistema bo'lib, uning oiigan va to'qimalarini kasallik chaqiruvchi sabablar ta'siridan saqlaydi.

Organizmning *ichki himoya moslamalariga* quyidagilar kiradi:

l. limfa tugunini to'qima follikulalarida mikroorganizmlar ushlanib qoladi hamda spetsifik immun tanachalami hosil bo'lismida qatnashadi.

2. *RES — retikulo-endotelial sistemani* tashkil etadigan hujayralar fagositoz, ya'ni yot, begona moddalarni yeb-yemirish xususiyatiga egadir. Limfa tugunlari, taloq, jigar, o'pka, buyrak, qon ishlab chiqaruvchi organlar, biriktiruvchi to'qima gistiositlari va boshqalar RESga juda ham boydir.

3. *Jigar* — organizm oshqozon ichak tizimi orqali o'tayotgan qoning hammasini tozalaydi, shu qondagi mikroorganizmlami ushlab qolib fagositoz qiladi, zaharli moddalarni zararsizlantiradi (M: ammi-akni mochevinaga aylantiradi, indolni indikanga va h.z.).

A.Yo'ldosh (plasenta) — bo'g'ozlik davrida homilani har xil (mexanik, fizik, kimyoviy, biologik) ta'sirotlardan saqlaydi.

5.Qon — tarkibidagi antitellar, immunoglobulinlar, bakteriolizin, antitoksin, interferon, lizosim fermenti, properdin sistemasi va boshqalar ham himoya xususiyatiga egadir.

6. Buyrak ayiruv vazifasini bajarib organizmni chiqindi moddalardan tozalaydi.

7. Miya ichki muhitini kimyoviy tarkibi va boshqa xossalari doimiyligini bir me'yorda tutib turadigan va idora qiladigan gemato-ensefalitik, yoki likvor to'sig'i (baryer) (miya pardalari, qorinchalar epidermisi, xoriodal chatishma va tomirlar endoteliyi). To'qimalarning infektion agentlar taraqqiyoti va hayot faoliyatiga salbiy ta'sir ko'rsatuvchi biokimyoviy va fiziko-kimyoviy xossalari ham ma'lum himoya ahamiyatiga egadir.

Baryerlar (to'siqlar)ni oddiy, mexanik to'siqlar deb qaramaslik kerak; baryer funksiya — to'qimalarning xilma-xil hujayralari va organlar va nihoyat, to'qimalar biologik o'tkazuvchanligi asosida yotadigan fizik, fiziko-kimyoviy hamda biokimyoviy jarayonlar ishtirok etadigan mukkab fiziologik hodisadir.

Immunitet reaksiyasi yordamida organism patogen mikrob va ularning toksinlari (zaharlari)ga qarshi turish qobiliyati juda muhimdir. Qon zardobida xususiy immun reaksiyada ishtirok etuvchi xususiy immun tanachalar va bakteriosidlik xususiyatiga ega bo'lgan nospesifik moddalar saqlanishi muhimdir. Immunitetning nospesifik omillariga properdin kiradi. Properdin eyglabulinlar tipiga kiruvchi oqsil modda bo'lib, uning mollikulyar og'irligi gamma — glabulinlar molekulyar og'irligidan sakkiz marotaba ortiqdir. U qonda 0,03% bo'lib, kompliment va magniy ionlari ishtirokida (properdin tizimi) bir qancha patogen mikroorganizmlarga bakteriosid ta'sir ko'rsatadi.

Qon zardobida nospesifik moddalardan lizotsim, leykin (leykositlar parchalanishidan ajraladi), interferon-hujayralarda viruslar ta'sirida hosil bo'ladijan va boshqa viruslarni ko'payishini pasaytiruvchi yuqori molekulyar oqsil moddalar. Interferonga ospa vaksinasi, gripp va ensefalit viruslari sezuvchandir.

1-tajriba. RES hujayralarida organizm uchun yot (begona) moddalarning ushlanib qolishi va zararsizlantirilishini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta po'kak taxtacha, 50 ta fiksatsiya ignalari, 12 ta qaychi, 12 ta pinset, 12 ta 1 ml hajmdagi shpris inyeksiya ignalari bilan, 12 ta Petri kosachalari, 20 ml temirxlorid tuzining 1% li eritmasi, 100 ml sariq qon tuzining 5% li eritmasi, 5 ml adrenalinning 1% li eritmasi, 100 ml distillangan SUV, 50 dona oq filtr qog'ozlari, 50 dona buyum shishasi, 50 dona qoplag'ich shisha, 12 ta mikroskop.

Tajriba o'tkazish tartibi: Harakatsizlantirilgan baqa po'kak taxtach-

;isi ustiga chalqanchasiga (qornini yuqoriga qilib) yotqizilib, mahkamalanadi. Qaychi, pinset yordamida ko'krak qafasi yorilib, to'sh suyagi kcsib, olib tashlanadi. Yurak ko'ylakchasi kesiladi. Yurak qorinchasi ichiga shpris igna bilan 1 ml 1% li temirxlorid eritmasi yuboriladi. Ana \liu paytda yurak ishini to'xtab qolishi mumkin. Shuning uchun darhol, yurakning ustiga 2—3 tomchi 1% li adrenalindan tomiziladi. 10—15 (laqiqadan keyin baqani yorib, o'pka, jigar, taloq, buyrak, charvi, teri, muskuUaridan bir boiakchadan kesib olinadi va Petri kosachasiga solib, clistillangan suv bilan yuviladi. So'ngra o'sha boiakchalar 5% li xlорid kislota eritmasi bilan yuviladi va 1—2 daqiqa o'tishi bilan Petri kosacriasidagi 5 % li sariq qon tuzi eritmasiga solinadi. Keyin organ bo'laklari buyum oynachasi ustiga olinib, yopqich shisha bilan yopiladi va mikrosko-pning kichik obyektivida kuzatiladi.

RES hujayralarining tarkibiy qismi temirxlorid tuzi bilan reaksiyaga kirishib, «berlin ko'ki» rangini hosil qiladi va o'sha to'qima yashil rangga bo'yaladi. Bu RES hujayralari tomonidan yot (begona) mod-cialami ushlab qolganligidan dalolat beradi.

Organlarning bo'yalish darajasi quyidagicha belgilanadi: +++ kuchli bo'yalish; ++ o'rtacha bo'yalish; + kuchsiz bo'yalish; — bo'yalish yo'q.

Olingan natijalar bo'yicha quyidagi jadval to'ldiriladi va xulosa lajriba bayoniga yoziladi.

6-jadval

Namuna olingan Bo'yalish darajasi organlar	Namuna olingan Bo'yalish darajasi organlar
Yurak	O'pka
Jigar	Muskul
Buyrak	Teri
Taloq	Ichak

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Organizmning baryer-to'siqlariga umumiy tushuncha bering.
 - 2.Organizmning ichki baryer — to'siqlarini tushuntiring.
 - S.Organizmning tashqi baryer — to'siqlarini tushuntiring.
 4. Organizmning ichki va tashqi baryer to'siqlarini o'i;ganishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.
- S.Tajribalarda organizmning baryer to'siq xususiyatlari qanday namoyish etiladi?

FAGOSITOZ VA PINOSITOZ

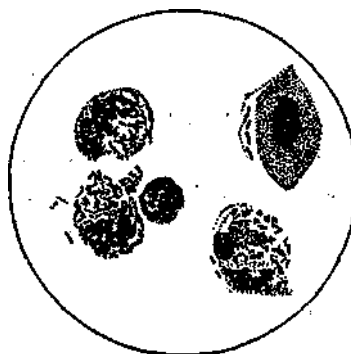
Darsning maqsadi: 1)Fagositoz va pinositoz jarayonlarini o'rganishning ahamiyati. 2)Fagositoz jarayonining bosqichlarini aniqlash va o'rganish.

Organizm tabiiy himoyalanishida *fagositoz* jarayonlarining ahamiyati juda kattadir.

Fagositoz (Vunoncha *phago* — yemiraman, *kutos* — hujayraj deb, oiganizmga tuslган yot, begona moddalami hujayralar tomonidan ushlab qolish, parchalash va hazm qilish xususiyatiga aj^iladi.

Pinositoz hujayralar membranasi yuzasi orqali atrof muhitdan suyuq tomchilar va ularda epigan moddalami hujayra ichiga so'riliishi.

Fagositoz jarayoni immunitetning shakllanishida yetakchi o'rnlardan birini egallashini I.I.Mechnikov o'zining ishlarda ko'rsatib berdi. U oddiy bir hujayrali organizmlarning ovqatlanishi fagositoz jarayoni siyatida saqlanib qolganligini tushuntirib berdi.



52-rasm. *Xolera vibrio*nining fagositozga uchrashi

Fagositoz murakkab fiziologik jarayon bo'lib, bir necha bosqichni bosit o'tadi.

1.Fagositning mikrob yoki boshqa yot modda tomoniga qarab harakati. Bu hodisa *xemotaksis* deb ataladi.

Bunda yallig'langan to'qimada hosil bo'luvchi moddalarning qon o'zanidan leykositlar (fagositlar)ni kimyoviy jalb etilishi tushuniladi.

Xemotoksinning ikki xili bor:

- musbat xemotoksis deb, fagositning mikrob tomoniga qarab harakatlanishiga aytildi;
- manfiy xemotoksis deb, fagositning mikrobga qarshi tomon harakatlanishiga aytildi.

Musbat xemotoksis ta'sir ko'rsatish xususiyatiga stafilokokk va streptokokklar, ulaming hayot faoliyati mahsulotlari, buzilgan almashinuv mahsulotlari, ayrim globulinlar va dori moddalar, o'simlik albuminatlari egadir.

Manfiy xemotoksis ta'sir ko'rsatuvclii moddalarga: xinin, xloroform, benzol, spirt kiradi.

2.Fagositning obyektga(mikrobg) taqalishi yoki *attraksiya*.

Bunda muhitning oqsillari, opsoninlari, elektrolitlari, ayniqsa, osli luzi mulim rol o'ynaydi. Siiu moddalar mikrob tanasining leykositga yopishishini osonlashtiradi,

S.Mikrobynning fagosit tomonidan qamrab olinishi. Bu fizik-kimyoviy jarayonlaming natijasi bo'lub, fagositning sirt tarangligi o'zgarib, mikrob uning hazm vakuolasiga qulab tushadi va o'zining yolg'on oyoqlari bilan o'rabi olishga harakat qiladi. Oqibatda mikrob fagosit ichida qoladi.

4.Hazm qilish bosqichi. Fagositlar qamrab olingen mikrobnii proteolitik, lipolitik va amilolitik fermentlari yordamida hazm qiladi.

Odatda, fagosit hujayrasi juda faol boiib bir vaqtning o'zida ko'plab mikroorganizmlarni fagositoga uchratishi mumkin.

Yuqori darajada rivojlangan hayvonlarda fagositoz spesifik mezenximo xujayralari fagatsitlar tomonidan amalga oshiradi. Fagatsitlaiga I. 1. Mechnikov qon leykotsitlari, limfa tugunini, Qizil ilik, taloq, jigar va biriktiruvchi to'qima gistinotsitlari kirishini ko'rsatib berdi. Qon leykotsitlari harakatchan organizmlar hisoblanib, ularning asosiy vazifasiga mikroblarga ta'sir qilish va ba'zi bir mayda zarrachalarni ushlab qolishi kiradi. Qolgan fagatsitlar makrofoglar hisoblanib ular kam harakatchan, asosan hujayra bo'lakchalarini, to'qima va protozoolarni ushlab qoladi.

Mikrofaglar o'tkir yuqumli kasallikkarning qo'zg'atuvchilarini: streptokokk, stafilokokk, pnevmokokklarni; makrofaglar surunkali kechadigan kasallikkarning qo'zg'atuvchilarini va parchalangan hujayra qoldiqlarini hazm qiladi.

Fagotsitlarda yuqori aktivlikdagi lipolitik proteolitik, amilamitik fermentlar bo'lub, fagositoz davrida leykotsitlar kislород iste'mol qilishi kuayadi ya'ni aktiv litik jarayonlar kechadi. Bir ob'ektga ketma-ket bir necha fagotsit turlari «hujum qilishi» inobatga olganimizda, mikroorganizmlarni mutlaqo hazm bo'lishi ma'lum bo'ladi. Bitta fagositning o'zida turlicha PN ko'rsatkichida faol bo'ladigan fermentlar mavjud.

Fagositoz jarayonida organizmning nerv va gumoral sistemasi alohida rol o'ynaydi.

Simpatik nerv sistemasining qo'zg'alishi fagositoz jarayonini kuchaytirsa, parasimpatik nerv sistemasining qo'zg'alishi uni susaytiradi.

AKTG, kortizon kabi gormonlar fagositar faollikni susaytiradi; adrenalin, tiroksin va mineralokortikoidlar esa kuchaytiradi.

Organizm umumiyl holdan toyganda, surunkali yuqumli kasalliklar, ayniqsa, leykoz va nur kasalliklarida fagositoz jarayoni pasayib ketadi.

Fagositoz hodisalarini, tajribada hayvonlaming qorin bo'shlig'iga mikroblar yuborish bilan sun'iy hosil qilingan yallig'lanish ekssudatlarida kuzatish mumkin. Masalan, baqa yoki dengiz cho'chqasining qorin bo'shlig'iga stafilokokk yoki steptokokklar aralashmasi yuboriladi. 30 daqqa o'tgach, ingiciika shislia naycha yordamida qorin bo'shlig'idagi modda (ekssudat) olinadi va buyum oynasiga yupqa qilib surtiladi. Surtma Gimza-Romanovskiy usuli bilan bo'yaladi. Bo'yalgan preparatlarni mikroskopda qarab, fagositoz hodisalarini kuzatish mumkin.

1-tajriba. Fagositoz jarayoni va uning bosqichlarini o'rganish

Tajriba uchun kerakli jihozlar. Baqaning qorin bo'shlig'i suyuqligidan tayyoriangan surtmalar, mikroskop, immersiya moyi.

Tajriba o'tkazish tartibi: mikroskopning kichik obyektivlarida yonjg'lik topiladi. So'ngra surtma tayyoriangan buyum oynachasi ustiga 1 tomchi immersiya moyi tomiziladi va mikroskop stoliga qo'yiladi. So'ngra mikroskopning 90-obyektivida surtma tekshiriladi va fagositoz jarayoning bosqichi aniqlanadi. Rangli qalamlar bilan rasmlar chizilib, xulosa qilinadi.

2-tajriba. Danilevskiyning fagositoz modeli bilan tanishish

Tajriba uchun kerakli jihozlar: Petri kosachasi, HNO₃ — 10% li azot kislotasining eritmasi, K⁺Cr⁶⁺O²⁻ — kaliy bixromatning kristallari va simob.

Tajriba o'tkazish tartibi: Leykositlar emigratsiyasi — murakkab biologik jarayon bo'lib uning barcha tomonlari hozirgacha to'lig'icha o'rganilgan emas. Jumladan, leykositlar sirt tarangligini pasayishi ko'pincha ularni psevdopodiy hosil qilishi va yallig'lanish markaziga harakat qilib borishi bilan bog'liq deb hisoblaydilar.

Leykositlar sirt tarangligini pasayishi yallig'lanish manbaiga ko'p miqdorda biologik faol moddalar: yog' kislotalari, sovun va boshqalar hosil bo'lishi bilan ifodalanadi. Sirt tarangligini o'zgarishini namoyish qilishda shaklga va hatto tirik bo'lмаган manba (bir tomchi simob)ni harakatga kelishini kuzatishda Danilevskiy modeli xizmat qiladi. Petri kosachasiga 15-20 ml 10% li nitrat kislotasining eritmasi solinadi va bir tomchi simob tomiziladi. So'ngra shu simob tomchisidan birmuncha uzoqqa kaliy bixromat kristallaridan sepiлади. Bu tuz kristallari nitrat kislotasida erishi bilan simob tom-



53-rasm. *Fagositoz holati*

fliisining shakli o'zgaradi, amyobasimon tuzilishga ega bo'lib, tuz kristallariga qarab harakat qiladi va uni o'rab oladi. Bu ma'lum (larajada fagositoz jarayonini eslatadi. Simob tomchisini amyobasimon harakati kaliy bixromat tuzini nitrat kislotasi bilan kompleks birikma hosil qilib sirt tarangligini simob tomchisining turli qismalarda turlichal o'zgarishlarni yuzaga keltirishi bilan bog'liq bo'ladi.

Olingen ma'lumotlar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Amyobasimon shakldagi leykosit preparatini tayyorlash

Leykositlarga psevdopodiy (yolg'on oyoqlar) hosil qilib, amyobasimon liarakat qilish xosdir. Taranglashgan psevdopodiy hosil qilgan leykositlarni quyidagi tajribada kuzatish mumkin. Ikkita soat oynasi olib, chuchur tomoni bir-biriga qaratilib qalanadi. Yuqoridagi soat oynasining lubiga bir boiak ho'Uangan filtr qog'ozi qo'yiladi.

Natijada ho'Uangan kamera hosil bo'lib uni 38° gacha qizdirilgan termostatga qo'yiladi. Toza qoplag'ich shishaga 38° gacha qizdirilgan bir tomchi Ringer critmasi tomiziladi va unga barmoq yoki quloq venasidan olingen mayda qon tomchisi tomiziladi, qoplag'ich shishani termostatdag'i ho'l kameraga o'tkaziladi va u yerda 10—15 daqqaq saqlab turiladi. Yuqoridagi soat oynasini formalin so'rilgan boshqa filtr qog'ozi yelimlangan shisha bilan almashtiriladi. Formalin bug'lari qon hujayralariga zararli ta'sir qilib amyobasimon harakat davrida o'ladi. 20—30 daqqaq o'tgandan so'ng qoplag'ich shishani termostatdan chiqarib olinib undagi (Ringer va qon) aralashmasidan surtma tayyorlanadi, quritiladi, jipslashtiriladi va bo'yaladi. Mikroskop ostida amyobasimon harakat qilayotganda ji pslashtirilgan turli shakldagi leykositlar kuzatiladi.



54-rasm. Amyobasimon shakldagi leykositlar

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Fagositoz va pinositoz jarayonlarini tushuntiring.
2. Fagositoz davrlarini tushuntiring.
3. Mikro va makrofaglaming ahamiyatini tushuntiring.
4. Fagositorda nerv va gumoral tizimining ahamiyatini tushuntiring.
- S.Tajribada fagositoz jarayoni qanday namoyish etiladi.

ANAFILAKTIK SHOKNI NAMOYISH ETISH

Darsning maqsadi: Anafilaktik shokning sabablari, rivojlanishi, kechishi, belgilari, xususiyatlari va hayvonlarning nechog'li moyilligini o'rganish

Anafilaksiya (yunoncha *ana* — qarshi, *filaxis* — himoya), biror antigen organizmga parenteral yoi bilan muayyan yashirin davrdan so'ng takroran yuborilganida organizmning bunga javoban sifat va ortiqcha sezgirlik ko'rsatishiga aytildi.

Organizm uchun yot bo'lgan har qanday oqsil modda *anafilaktogenlik xususiyatiga* ega bo'lishi mumkin. Masalan: qon zardobi, tuxum oqsili, eritrotsitlar, o'simlik oqsillari kuchli anafilaktogenlik xususiyatiga egadir.

Anafilaksiya hosil qilish uchun hayvon oldin *sensibillanadi*, ya'ni ozroq (0,02—1 ml) begona oqsil (M: otning qon zardobi) ten ostiga yuborilib, o'iEanizmning sezuvchanligi oshiriladi.

Sensibilizatsiya — (lotincha sensibilis — sezuvchanlik) degan ma'noni anglatadi.

Sensibillanish ikki xil bo'ladi:

1. Aktiv sensibillanish — organizmning antigen ta'sirida sensibillanishi.

2. Passiv sensibillanish — sensibillanmagan organizmga sensibillangan yoki anafilaktik shok bilan kasallanib o'tgan boshqa hayvonning qon zardobi yuborilganida hosil bo'ladi.

Organizmning sensibillanishi uchun ma'lum yashirin davr o'tishi kerak. Bu davrda organizmda antitelalar hosil bo'ladi, tomirlar reaktivligning kuchayishi va RES hujayralari faoliyatining oshishi kuza tiladi.

Sensibillangan o'i^ganizmga antigenni takror yuborish unda og'ir va murakkab hodisani yuzaga kelishiga sabab bo'ladi. Bunda kuzatiladigan *simptomokompleksni* 1912 yili A.M.Bezredka *anafilaktik shok* deb atadi.

Anafilaktik shok — organizm va undagi organ-sistemalar faoliyatining og'ir xastalanishidir.

Anafilaktik shok hosil bo'lishi uchun takror yuboriladigan anafilaktogen modda miqdori sensibillovchi modda miqdoridan 10—100 barobar katta bo'lishi kerak. Antigen to'ppa-to'g'ri qonga yoki miya pardasining tagiga yuborilganda shok ayniqsa yorqin namoyon bo'ladi.

Anafilaktik shok uch xil kechadi:

1. O'tkir — klinik belgilari tezda yuzaga chiqib, hayvon 5 daqiqadan so'ng o'ladi.

2. Yarim o'tkir — klinik belgilarning namoyon bo'lishi 30 daqiqalar davom etib, 1—2 soatdan keyin hayvon o'ladi.

.ISurunkali — patologik o'zgarishlar yanada sekinroq avj olib, k()|iincha hayvon tirik qoladi.

Anafilaktik shok paytida quyidagi asosiy o'zgarishlar ro'y beradi:

- nerv sistemasining faoliyati buziladi (hayvon bezovtalanadi, tiisli;idi, qashinadi, qaltiraydi, hatto shol va falajlar paydo bo'ladi);
- yurak faoliyati susayadi;
- qon tomirlari tonusi va qon bosimi pasayadi;
- tomirlarda qon miqdori kamayadi;
- qonda leykopeniya, eritrositoz, giperglykemiya kuzatiladi;
- jigar va o'pka qonga to'ladi;
- moddalar almashinushi susayadi;
- tana harorati pasayadi;
- ovqat hazm qilish va endokrin sistemalarining faoliyati buziladi;
- nafas markazining falajlanishidan hayvon ko'pincha oiadi.

Agar hayvon tirik qolsa, organlardagi morfofiziologik o'zgarishlar birmuncha vaqtidan keyin bartaraf bo'ladi va hayvon shu anafilaktogeniga nisbatan chidamli bo'lib qoladi. *Antianafilaksiya holati* deb shunga aytildi. Antinafilaksiya hayvon shokdan chiqqandan keyin 10—20 dathiqqa o'tgach boshlanadi va bir necha hafta davom etadi.

Anafilaktik shokka nechog'li moyil bo'lishiga qarab sut emizuvchi hayvonlarni quyidagi tartibda joylashtirish mumkin: dengiz cho'chqasi, quyon, qo'y, echki, qoramol, it, mushuk va boshqalar.

1-tajriba. Dengiz cho'chqasida anafilaktik shokni namoyish etish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 4 ta sensibilizatsiyalangan dengiz cho'chqalar, 4 ta 1 mlli shpris ignasi bilan, 4 ta qaychi, 50 gr paxta, 10 ml 70% li spirt, 4 ml otning qon zardobi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Tajribadan 14 kun oldin 300—350 gr og'irlikdagi dengiz cho'chqasining terisi ostiga 0,1 mldan otning qon zardobidan yuboriladi, sensibillangan, ya'ni organizm sezuvchanligi oshiriladi.

2. Tajriba o'tkaziladigan kun esa sensibillangan dengiz cho'chqasining vena tomiriga yoki to'g'ridan-to'g'ri yuragining ichiga (bo'shlig'iga) 1 ml o'sha zardobdan yuboriladi.

3. Dengiz cho'chqasi organizmida ro'y beradigan o'zgarishlar kuza tiladi.

4. Agarda hayvon o'lsa, uni yorib ichki organlaridagi, ayniqsa yurak, jigar va o'pkadagi o'zgarishlar aniqianadi.

5.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

2-tajriba. Artyus fenomenini namoyish etish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 2 ta quyon, 2 ta kutimetr, 2 ta 5 yoki 10 ml shpris ignasi bilan, 50 ml ot qonining zardobi, 2 ta qaychi, 50 gr paxta, 10 ml 70% li spirt, tajriba hayvoni 2 ta quyon.

Tajribani o'tkazish tartibi: 1.Og'irligi 3 kg keladigan quyonning

qorin qismidagi bir oz joyning juni qaychi yordamida qirqladi va spirtga botirilib, namlangan paxta bilan artib, tozalandi.

2.Quyonni sensibillash uchun qorinning terisi ostiga ignali shpris bilan otning qon zardobidan 5 ml yuboriladi.

3.Bu holat 6 kunda 5 martaba qaytariladi.

4.Otning qon zardobi yuborilgan joyda shish hosil bo'ladi, giperergik yallig'lanish va to'qima markazi(teri)da nekroz rivojlanishi kuzatiladi.

5.Artyus fenomenning tashqi belgilari aniqlanadi va taj'riba bayoniga yoziladi, ya'ni kutimetr yordamida shishgan yuza, qon quyilgan joy, nekroz va teri yig'ilmasining qalinligi aniqlanib, sojom hayvon terisi bilan solishtiriladi. Artyus fenomeni davridagi tashqi belgilar ko'rsatilib, morfologik o'zgarishlar chizib olinadi va uning rivojlanish mexanizmi tushuntiriladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Anafilaksiya va sensibilizatsiya deb nimaga aytildi va ular qanday hosil qilinadi?
2. Anafilaksiya va sensibilizatsiyada qanday tashqi o'zgarishlar yuzaga keladi?
3. Anafilaktik shok qanday shakllarda o'tadi?
4. Anafilaktik shokda qanday o'zgarishlar ro'y beradi?
5. Anafilaktik shok va Artyus fenomeni tajribada qanday namoyish etiladi?

YALLIG'LANISHNING TASHQI MAHALLIY BELGILARI VA UNDA QON TOMIRLAR REAKSIYASI

Darsning maqsadi: Yallig'lanishning sababları, bosqichlari, tashqi iii.ihallyi belgilari, oqibati va ahamiyatini o'iganish

Yallig'lanish — inflammatio organizmning kasallik chaqiruvchi sabab-larga javoban murakkab qon tomirlar reaksiyasi boiib, shikastlangan joylarda to'qimalardagi modda almashinuv jarayonlari buzilib, to'qimalar tlistrofiyasi (alteratsiya), hujayra elementlarining ko'payishi (proliferatsiya) va mahallyi qon aylanishining buzilishi (ekssudatsiya va emigratsiya) bilan xarakterlanadi.

Yallig'lanish chaqiruvchi (flogogen) sabablar juda xilma-xil bo'lib, ilar ikkiga bo'lib o'rganiladi:

1.Ekzogen (tashgi) sabablar:

- a) mexanikaviy omillar (lat yeish, ezilish, jarohatlar);
- b) fizikaviy omillar (issiq, sovuq, turli nurlar);
- v) kimyoziy omillar (kislotalar, ishqorlar, skipidar);
- g) biologik omillar (patogen mikroblar, viruslar, zamburug'lar, gelmentlar va boshqalar).

1.Endogen (ichki) sabablarga nekrotik to'qima mahsulotlari, tromb va emboUar, cho'kmaga tushgan tuzlar, to'qimalar oralig'iga quyilgan qon, moddalar almashinuvining buzilishidan hosil bo'layotgan metabolitlar, o'lgan to'qima, infarkt, gematoma, tuzlarning to'planishi va boshqalar kiradi.

Yallig'lanishlarni davolashda va oqibatini aniqlashda, uning etiologiyasint bilish muhim ahamiyatga ega.

Yalligianishning tashqi mahallyi belgilarini dastlab, *Sel's* va *Galen* aniqlab, sharhlab bergen:

- 1.Qizarish — rubor;
- 2.Shish yoki qavarish — tumor;
- 3.Qizish yoki mahallyi haroratni ko'tarish — calor;
- 4.0g'riq - dolor;
- 5.Funktsiyaning buzilishi — functio laesa.

Ayrim yallig'lanishlarda, ayniqsa, ichki organlar yallig'langanda bu belgilaming ko'pchiliginini kuzatib bo'lmaydi. M: yurak, buyrak va jigar yallig'langanda.

Har qanday yallig'lanish quyidagi bir-biriga bog'liq bo'lgan uch jarayonning kechishi bilan ifodalanadi:

LAtemtsiya (^distrofiya) jarayonida to'qima shikastlanadi, to'qimaning tuzilishi, funktsiyasi, qon bilan ta'minlanishi va moddalar almashinuvi buziladi.

2. Ekssudatsiya va emigratsiya jarayoni tomirlarda qon aylanishining buzilishi tufayli kelib chiqadi. Tomirlar kengayishi, qon harakatining

sekinlashishi va tomirlar devorining o'tkazuvchanligi oshishi natijasidagi yallig'langan to'qimaga qonning suyuq qismi (*ekssudatsiya*) va shaklli elementlarining, ayniqsa, leykositlaming chiqishi (*emigratsiya*) kuzatiladi.

Yallig'lanishda tomirlardan to'qimaga chiqadigan suyuqlik — *ekssudat yoki yaUig'lanish suyuqligi* deyiladi. Ekssudat shish suyuqligi — *transudatdan* oqsilni ko'proq saqlashi (ekssudatda 5—8%, transudatda esa 2%dir), qonning shaklli elementlarini, to'qimaning parcialanish mahsulotlarini bo'lishi bilan farq qiladi.

Ekssudat patogen agentlarni suyultiradi. Emigratsiya bo'lgan leykositlar esa patogen agentga qarshi kurashib, ularni fagositozga ucliratadi va to'qimani o'lik hujayralardan tozalashda ishtirot etadi.

S.Proliferatsiya jarayoni — hujayra elementlarining ko'payishi bilan ifodalanadi. Natijada to'qima yangilana boshlaydi va bunda tomiriarning endoteliy, adventisiya hujayralari, fibroblastlar, gistiositlar, fibrositlar va emigratsiya bo'lgan monositlar faol ishtirot etadi.

Proliferatsiyadan keyin xususiy yaUig'lanish hodisalariga kirmaydigan, biroq ulardan ajratish qiyin bo'lgan *regeneratsiya* paydo bo'ladi. U biriktiruvchi to'qima hujayralarining o'sishi, qon tomirlarining ko'payishidan yaUig'lanish o'chog'ida qoplowhi va bez epiteliylarini ko'paytirishdan iborat. Yangidan hosil bo'layotgan yosh, tomirlai;ga boy granulyatsion to'qima infiltrangan qismlarga o'sib kiradi. U yallig'langan, joyning o'rtafiga siljib, to'qima nuqsonlarini bartaraf qiladi. O'lgan to'qimalaming o'mi to'Iadi va yallig'langan to'qima bilan sog'lom to'qima o'rtafiga g'ov (*demarkatsion qism*) hosil qiladi.

YaUig'lanish jarayonini aniqlab, uni nomlashda organ yoki to'qimaning lotincha nomiga «IT» (itis) so'zini qo'shib o'qish qabul qilingan.

Masalan: buyraklar yallig'lanishi — nefrit
bo'g'im yallig'lanishi — artrit

jigar yallig'lanishi — gepatit va hokazo.

Ayrim oi^anlaming yallig'lanishi esa alohida nomlanadi.

Masalan: o'pka yallig'lanishi — pnevmoniya
halqum yallig'lanishi — angina

Yallig'lanishning oqibatlari:

1. Yallig'langan to'qimaning tuzilishi va faoliyati to'liq tiklanishi mumkin.

2. Yallig'langan to'qima chandiq hosil bo'lishi hisobiga chala tiklanadi.

3. Yallig'lanish, ba'zan (masalan, ozg'in, qari hayvonlarda) uzoq tuzalmaydigan surunkali shaklga aylanib ketishi mumkin.

4. Yallig'langan to'qima nobud bo'lishi mumkin.

1-tajriba. Yallig'lanishning tashqi mahalliy belgilariini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 2 ta oq quyon, 2 ta

ijiyclii, 2 ml hajmdagi shpris ignalari bilan, 20 ml 80% li skipidar pimilsiyasi, 50 gr paxta, 10 ml 70 %li spirt eritmasi, 10 ml yod.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1. Dars boshlanishidan 2 kun oldin oq (jiyonning sonidagi jun qaychi bilan qirqiladi, spirtda namlangan piixta bilan artiladi va terisi ostiga 1 ml 80% li skipidar emulsiya-i(d:m yuboriladi.

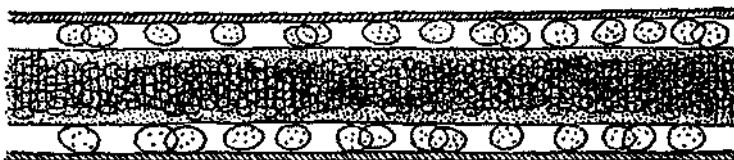
2.24—48 soatdan keyin o'sha joyning terisida hosil bo'lgan yiillig'lanishning turi va tashqi mahalliy belgilari aniqlanadi.

S.Quyonning klinik statusi (tana harorati, yurak va nafas chastotaliiri) aniqlanadi.

4.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

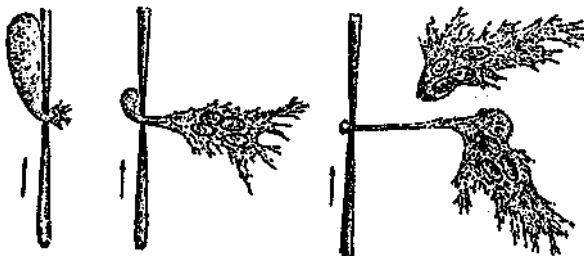
2-tajrJba. O'tldr yallig'lanishda tomirlar reaksiysi (Kongeym tajrihasi)

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta iiaychi, 12 ta po'kak taxtachalar, 50 ta baqalarni fiksatsiya qilish uchun Ignalar, 2,0 gr osh tuzi kristali, 30 gr paxta, 12 ta mikroskop.



55-rasm. Yallig'lanishda leykositlarning qon tomirlar chekkasiga joylashishi

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqa harakatsizlantiriladi va po'kak taxtacha-sining ustiga qomi bilan yotqiziladi va mahkamlanadi. Qorinning yo-iiidan o'ng tomon terisi, muskuli kesiladi. Kesim orqali pinset bilan baqaning ichagi tortib o'ng tomon chiqariladi, uni po'kak taxtachasining chetidagi to'rtburchakli teshikcha ustiga ichak tutqich pardasi tortib yoziladi va ignalar bilan mahkamlanadi. Havo yoki yanada tezroq osh tuzi (tomir yaqiniga qo'yilgan) kristali ta'siridan ichak tutqich pardasining yallig'lanish jarayoni avj ola boshlaydi. Yallig'lanishning dastlabki daqiqalarida mikroskop ostida quyidagi hodisa kuzatiladi: tomiriar (dastawal arteriolalar, so'ngra kapillyariar) kengayadi; ana shu kengayish bilan bir vaqtida qon aylanishi tezlashadi. Bu arteriolalarda ayniqsa sezilarii bo'ladi. Bu hodisa venalar va kapitlyariarda ham kuzatiladi. Ko'p yoki oz vaqt o'tgach, bu tezlanish qon oqimining sekinlashishi bilan almashinadi. Mayda vena va kapillyariar devori bo'ylab qon harakati sekinlashgan sayin qon o'zanining markazida eritrotsitlaming tartibsiz harakati, devor oldi — plazmatik qatlamning rangsiz tanachalar (leykositlar) bilan



56-rasm. *Baqanining yallig*langan ichak tutqich pardasidagi leykositlar emigratsiyasining turli davrlari*

- 1) leykositlarni qon tomirlari devori bo'ylab joylashtirish
- 2) leykositlar emigratsiyasi 3) Emigratsiyalangan leykositlar
- 4) Eritrotsitlar

to'lishi va ularning go'yo tomirlar devorining ichiga yopishishi seziladi. Leykositlaming chetda turish holatidan so'ng (2-8 soatdan so'ng, ba'zan kechroq) **emigratsiyasi** (56-rasm) boshlanadi. Mikroskop stolini harkatlantirib qizil tromb, petexii nuqtali qon quyilish va eritrotsitlarni kapillyarlar devoridan chiqishini — diapedezi kuzatiladi.

Leykositlar emigratsiyasi bilan bir vaqtida suyuqliknинг tomirlardan to'qimaga chiqishi — **ekssudatsiyasi** kuzatiladi. Bundan oldin son yoki qorin venasiga Iml 0,25 %li metilen ko'ki eritmasi yuborilsa, bu ayniqsa sezilarli bo'ladi.

Leykositlarni qon tomirlar devori bo'ylab joylashishi, emigratsiya va diapedezi holatlari chizib olinadi. Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- I. Yallig'lanish va uni chaqiruvchi sabablarni tushuntiring.
2. Yallig'lanish davridagi tashqi mahalliy o'zgarishlarni tushuntiring.
3. Yallig'lanish davrida yuzaga keladigan jarayonlarni tushuntiring.
4. Yallig'lanishda qon tomirlar reaksiyasini tushuntiring.
5. Tajribalarda yallig'lanish davrida yuzaga keladigan tashqi mahalliy o'zgarishlar va qon tomirlar reaksiyasini tajribada qanday qilib kuzatiladi.

YIRINGLI EKSSUDATNING MORFOLOGIK TARKIBI VA XUSUSIYATLARI

Darsning maqsadi: Yiringli ekssudatning morfologik tarkibi va xususiyatlari o'rganish.

Yiringli yallig'lanish to'qimada yiring to'planishi bilan ifodalanadi va lananing qariyb barcha joylarida uchrashi mumkin. Bu quyuq katta miqdorda leykotsitlar va turli davrlarda parchalangan to'qima elementlarini saqlovchi saig'imtir rangdagi suyuqlikdir.

Yiringli yallig'lanish ko'pincha patogen kokklar (stafilo-, strepto-, gono-, meninggkokokklar), ko'k yiring tayoqchasi, skipidar, kroton moyi, jangovar zahariovchi moddalar kabi kimyoviy agentlar ta'sirida hosil bo'ladi.

Yiringli yallig'lanish ikki xil bo'ladi:

1.Chegaralangan.

2.Chegaralanmagan (yo'yilgan).

Chegaralangan yiringli yallig'lanishlarga quyidagilar kiradi:

1.Pustula — teri epidermisi ostidagi yiringli pufakcha.

2.Absess (xo'ppoz) — to'qima oraliqlarida yiringga to'lgan bo'shliqning hosil bo'lishi.

S.Furunkul — yog' bezchasi va jun xaltasining yiringli yallig'lanishi.

4.Furunkulyoz — tananing bir qancha joyida furunkullarning birincketin paydo bo'lishi bilan ifodalanadigan kasallik.

S.Karbunkul — bir guruh yog' bezchalari va jun xaltalarining yiringli yallig'lanishi.

Chegaralanmagan (yo'yilgan) yiringli yallig'lanishlarga quyidagilar kiradi:

1.Flegmona — teri osti kletchatkasi va muskullari orqali to'qimaning anchagina qismlariga tarqalgan hamda teri bezlarini va limfa tomiriarining yallig'lanishi bilan ifodalanuvchi yiringli infiltratsiyadir.

2.Empiyema — organizm bo'shliqlarida yiringning to'planishi (M: plevralararo bo'shliqda, qorin bo'shlig'ida va boshqa bo'shliqlarda yiringning to'planishi).

S.Piyemiya — yiringli yallig'lanish o'chog'idan yiringning qonga o'tishi.

4.Septikopiyemiya — yiringli infeksiyaning qonga o'tishi.

5.Sepsis — yiringli infeksiyaning qonga o'tishi va uning butun oiganizm bo'ylab tarqalib, zarariashi bilan ifodalanadigan og'ir hamda xavfli kasallik.

Yiring — qaymoqsimon konsistensiyali, sarg'ish yoki yashilnamo oqish suyuqlik bo'lib, solishtimia og'riiigi ancha yuqori.

Yiring — yallig'lantimvchi modda, to'qima parchalari va halok bo'lgan leykositlardan (asosan neyrofillardan) iborat suyuqlikdir.

Yiring — to'qima parchalanishining turii mahsulotlari: ketonlar, polipeptidlar, aminokislotalar va fermentlarga (ayniqsa proteolitik fermentlarga) boy suyuqlikdir.

Yiring tarkibida proteolitik, lipolitik va amilolitik fermentlarning borligi, uning yuqori, faol xususiyatga egaligidan dalolat beradi.

I-tajriba. Yiringli ekssudatning proteolitik xususiyatini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: yiring zardobi, fiziologik eritma, 1:150 suyultirilgan tuxum oqsili yoki 1% li kazein eritmasi pipetkalar, probirkalar, termostat, soat, shtativ, 20% li sulfosalitsil kislotosasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Shtativga 8 ta probirka o'matib, ulargf quyidagi jadval bo'yicha komponentlardan quyiladi:

№	Reaksiyaning komponentlari	PROBIRKALAR							
		1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Oqsil eritmasi. ml	1	1	1	1	1	1	1	1
2.	Yiring zardobi. Tomchi	2	4	6	8	10	12	14	0
3.	Fiziologik eritma. Tomchi	12	10	8	6	4	2	0	14

2.Probirka ichidagi komponentlar aralashtiriladi va 40 daqiqa 38" C issiqiikdagi termostatga qo'yiladi.

S.Ko'rsatilgan vaqt o'tishi bilan probirkalar termostatdan chiqariladi va har biriga 2 tomchidan 20% li sulfosalitsil kislotosidan tomiziladi. Agar namunada oqsil bo'lса, indikator aralashmani loyqatadi.

4.Namunaning loyqalanish darajasiga qarab, yiring zardobining faolligi aniqlanadi. Probirkada loyqalanishning yo'qligi, oqsilning butunla> parchalanganidan dalolat beradi.

S.Yiring zardobining proteolitik faolligi birlik bilan ifodalanadi. 1 birlik 40 daqiqa davomida 1 ml suyultirilgan oqsilni parchalash uchun safrlangan yiring zardobining minimal tomchi soniga tengdir.

ó.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

• 2-tajriba. Yiringli ekssudatning amilolitik xususiyatini o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 1:10 suyultirilgan yiring zardobi, 0,25% li kraxmal eritmasi, Lyugol eritmasi, fiziologik eritma, termostat, soat, shtativ, probirkalar, pipetkalar.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Shtativga 8 ta probirka o'matib, ularga quyidagi jadval bo'yicha komponentlardan quyiladi:

№	Reaksiyaning komponentlari	PROBIRKALAR							
		1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Kraxmal eritmasi. ml	1	1	1	1	1	1	1	1
2.	Yiring zardobi. Tomchi	2	4	6	8	10	12	14	0
3.	Fiziologik eritma. Tomchi	12	10	8	6	4	2	0	14

2. Probirkada ichidagi komponentlar aralashtiriladi va 15 daqiqa 38" C issiqqlikdagi termostatga qo'yiladi.

3. Ko'satilgan vaqt o'tishi bilan probirkalar termostatdan chiqariladi va bar biriga 1 tomchidan Lyugol eritmasidan tomiziladi, yaxshilab aralashtiriladi hamda ularning bo'yalishi taqqoslanadi.

4. Namunaning bo'yalish darajasiga qarab, yiring zardobining amilolitik faolligi aniqlanadi. Probirkada ko'k rangning yo'qligi kraxmalmalning butunlay parchalanganidan dalolat beradi.

5. Yiring zardobining amilolitik faolliligi shartli birliklarda ifodalanaadi. 1 birlik 15 daqiqa davomida 1 ml 0,25 %li kraxmalmi parchalash uchun sarflangan yiring zardobining minimal tomchi soniga tengdir.

6. Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Yiringli ekssudatning morfologik tarkibini o'rGANISH

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: Buyuti oynasi, sterillangan paxtali tamponlar, filtr qog'ozni, metil spirit yoki spirt - eifnini (50:50) aralashmasi, Romanovskiy-Gimza bo'yog'i, immersiya moyi, mikroskop va yiringli jarohati bor hayvon.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1. Yiringli jarohatdan yiring olib, buyum oynasining ustiga surtiladi.

2. Surtma havoda quritiladi va 10 daqiqa metil spirtida fiksatsiyalashtiriladi.

S. So'ngra 30 daqiqa davomida Romanovskiy-Gimza bo'yog'i bilan bo'yaladi.

4. Surtma suv bilan yuviladi va filtr qog'ozni bilan quritiladi.

5. Tayyorlangan yiring surtmasiga immersiya moyidan 1 tomchi tomi-ziladi va mikroskopning 90-obyektivi ostida ko'riliadi.

6. Surtmada halok bo'Igan leykositlar, mahalliy to'qima hujayralari, eritrotsitlar, bakteriyalar, yangi hosil bo'Igan hujayralar ko'rinishi va aniqlanishi mumkin. Ularning rasmi chiziladi.

7. Olingan ma'lumotlar tajriba bayoniga yoziladi va tahlil qilinadi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Yiringli yallig'lanishning hosil bo'lish sabablarini tushuntiring.

2. Yiringli yallig'lanish turiariga tushuncha bering.

3. Chegaralangan yiringli yallig'lanishlar va ularni tushuntiring.

4. Chegaralanmagan yiringli yallig'lanishlar va ularni tushuntiring.

5. Tajribada yiringli ekssudatni proteolitik, amilolitik xususiyati va morfologik tarkibi qanday aniqlanadi.

TERMOREGULYATSIYANING BUZILISHI

Eksperimental gipotermiya. Issiqqonli hayvonlar oiganizmida tana haroratining doimiyligi nerv sistemasi orqali boshqarilib, u ikkita omilni o'zaro ta'siri — issiqlik hosil bo'lishi va uzatilishi oqibatida yuzaga keladi. Issiqlik hosil bo'lishi kimyoviy ekzotermik jarayon bilan ifodalanib, u uzuksiz ravishda o^ganizmda ro'yobga chiqib turadi (tana tarkibiy qismi va ozuqani oksidlanib, asta-sekinlik bilan parchalanishidan yuzaga keladi). Issiqlik uzatilishi tanadagi nurlanish, ter ajratish yoki o'pka alveola yuzasidan bug'lanib ajratish (nafas orqali issiqlik uzatilishi) bilan bog'liq. Tana haroratining doimiyligini saqlanishi issiqlik almashinishini boshqarilishini ma'lum chegarada moslashishini ta'minlab, uning buzilishi natijasida oiganizm qizib ketishi (gipertermiya) yoki sovishi (gipotermiya) yuzaga kelishi mumkin.

Tajriba uchun kerak boladigan jihozlar va laboratoriya hayvonlari: quyonlar uchun fiksatsiya stoli, katta chuqur tovoqcha, muz uchun shisha idish, qopqoqli shisha idish, noldan past ko'rsatkichli ikkita termometr, ingichka veterinar termometri, komsang, muz, havo hammomi, termostat, shisha eshikli termostat, kimograf, monometr, pnevmograf, pinset, qaychi, jake xronimetri, it bolasi, quyon, kalamush yoki sichqon.

Tajribani o'tkazish tartibi. Eksperimental gipotermiya — tana haroratining pasayishi issiqlik hosil bo'lishiga nisbatan issiqlik uzatilishi kuchayganida tashqi omillar (atrof-muhit harorati pasayganida) yoki ichki omillar ta'sirida issiqlik hosil bo'lishini chegaralovchi ta'sirlar (orqa miya patologiyasi, shok holati, uremiya va boshqalar).

Katta krist[^] hosil qiluvchi tovoqchaga mayda tuyulgan muz bo'lakchalari[^] solinadi va uni tuz bilan aralashtirilib (2 qism muz bo'lakchalari va 1 qism osh tuzi), shisha idish tagiga tajriba hayvoniga to'shalma marli solinadi.

Shisha banka atrofiga sovituvchi aralashma bilan to'ldiriladi. Tashqi va ichki idishlardagi harorat termometr yordamida o'lchanadi. Hayvonning tajribagacha tana harorati o'lchanib qopqog'i yopiladigan shisha idishga joylashtiriladi. Agar sovituvchi aralashma yaxshi tayyorlangan bo'lса, idish ichidagi harorat tezda 0° va undan ham pasayadi. Awalo, sovuq sharoitda saqlangan hayvon harakatchan bo'lib, keskin harakatlar qiladi, qaltiraydi (issiqlik hosil qiluvchi moslashish) yoki jussasini kichraytirib oladi. Uni panjalari, quiog'i, dumi, tumshug'ini qon tomirlari toraygani (issiqlik uza tilishini kamaytiruvchi moslashish) uchun oqaradi. Rektal harorat normal holatda saqlanadi. 30—40 daqiqadan so'ng shisha idishdagi harorat —10—15° ga pasayganidan so'ng hayvon tinchlanadi, yurak urishi va nafas siyraklashadi, aritmiya, rektal harorat bir muncha (25°—15° gacha) pasayadi. Kalamush cho'zilib yotadi. Hayvon odatda nafas oish markazi paralichidan nobud bo'ladi (yurak yana ma'lum vaqt ishlab turadi). Nafas olish markazining paralichi — gipotermiya sharoitida organizmda to'planadigan to'liq oksidlanmagan moddalar, shunungdek sovigan qonning halsizlantiruvchi ta'siri natijasida yuz beradi. Agar hayvon tanasi

icniperaturasi 15° gacha pasaysa, uni normal sharoitga joylashtii^anda nignizm barcha funkrsiallari asta-sekin (1,5-2 soat ichida) tiklanadi, agar i;ma harorati 12° gacha pasaysa hayvонни hayotga qaytarib bo'lmaydi.

Eksperimental gipertermiya oibanizmdan issiqlik uzatilishi kamaygaiida yoki haddan tashqari ko'p issiqlik hosil bo'lganida va nihoyat, bu ikkala omil bir vaqtida yuzaga kelganida oiganizmning qizib ketishi kutiladi. Tajribada hayvon organizmini qizib ketishini uami jazirama issiq (havo hammomi) vaqtida yoki 48—50° gacha qizdirilganda, organizmni qizdirilgan termostatda saqlanganida hosil qilsa bo'ladi. Bu vaqtida ilrof-muhit haroratini birmuncha ko'tarilishi va katta namlik issiqlik ii/tilishini nurlanish va parlanish evaziga yuzaga kelmasligidan, hayvon organizmi tezda qizib ketadi. Narkoz qilingan quyon yoki it bolasini viviseksiya stoliga fiksatsiya qilinib, uyqu arteriyasi ajratilib, qon tomiriga konyula o'matiladi; uning ko'krak qafasiga pnevmograf bogianadi. It bolasini stanok bilan termostat yoki havo hammomi (ikki qavatl)ga joylashtiriladi. Qon tomirlar konyulasi to'yintirilgan megneziya sulfat lizi eritmasi bilan to'dirilgan rezina nay orqali arteriya bosimini qayd qilish uchun manometri^ga ulanadi, pnevmograf ham (rezina nay orqali) — Mareya kapsulasi bilan nafas egri chizig'ini yozish uchun ulanadi. Rezina nay termostat (hammom) qopqog'i yoki yon devoridagi teshik orqali o'tkaziladi. Gipertermiya hosil bo'lish vaqtini qayd qilish uchun Jake xronometridan foydalaniladi. Kimografga boshlang'ich qon bosimi va nafasni hamda hayvonning rektal harorati o'lchanidan keyin termostat eshibi yopiladi va qizdirishga kirishilib, 45—50°ga yetkaziladi. Harorat ko'tarilishi boshlanishida nafas olishning birmuncha tezlashishi va tana haroratning o'zgarmasligi kuzatiladi. Bu giperetermiyaning birinchi fazasi (moslashuvchan faza), ya'ni issiqlik uzatilishi kuchayib, issiqliknin hosil bo'lishi (moddalar almashinuvni pasayishidan) zaiflashadi va organizm tana haroratining doimiyligini saqlab qoladi. 15—20 daqiqadan keyin hayvon bezovtalana boshlaydi, uning nafasi, yurak urishi keskin kuchayadi, tana harorati ko'tarilib — oiganizm qizishining ikkinchi fazasi — termoregulyatsiya (issiqlik uzatilishidan uning hosil bo'lishi kuchayadi) buziladi.

Keyinchalik hayvon holsizlanib, nafas siyraklashib, qon bosimi pasayadi, tana harorati keskin ko'tariladi, qalтироq tutadi. Bu organizm qizishining uchinchi davri belgilari bo'lishi bilan xarakterlanadi. Hayvon yuragi birmuncha vaqt qisqarishda davom etsa-da, u nafas paralichidan o'ladi.

Qizigan hayvon organizmining holsizlanishi va kelajakda nafas olish va yurakning paralichi o'zgargan moddalat almashinuvining qonda to'planuvchi to'liq oksidlanmagan maxsulotlari bilan zaharlanishining oqibatidir

Qizigan organizm qonini sog'lom organizimga yuboribbunga ishonch hosil qilish mumkin: qon yuborilgan organizimda bu holda titroq rivojlanadi va u ko'pincha intoktsikatsiya namoyon bo'lib o'ladi.

MEDIKAMENTOZ TUZ VA ISITMALAR

Darsning maqsadi: Isitmaning sabablari, turlari, bosqichlari va ahamliyatini ol'ganish

Isitma — febris deb, kasallik chaqiruvchi, ko'proq infeksion sabablarga nisbatan organizmning umumiy o'zgarishi bo'lib, organizmda issiqlik almashinuvi boshqarilishining buzilishi natijasida hayvon o'rganzizmining haroratini, tashqi muhit haroratiga bog'liq bo'limgan holatida ko'tarilishiga aytildi.

Isitma etiologiyasi. Isitma chaqiruchi sabablar turli-tuman bo'lib, isitma cliaqiruvchi moddalarni *pirogen agentlar* (pir-issiq) deyilib, ularga mikrob tanasi va toksinlari, to'qima oqsillari hamda leykositlarning parcialanisli mahsulotlari kiradi. Isitma chaqiruvchi sabablar ikkita guruhga bo'linadi. Ularga ekzogen va endogen xarakterga ega bo'lgan yuqori molekulyar moddalar kiradi. Pirogen moddalar tabiatiga ko'ra;

1. Infeksion pirogen omillar.
2. No infeksion pirogen omillar.

Ana shunga ko'ra isitma ham ikkiga bo'linadi:

1. Infeksion isitma.
2. Noinfeksion isitma.

Infeksion isitmalar odatda, barcha o'tkir kechuvchi yuqumli va invazion kasalliklarda kuzatiladi. (Masalan: kuydirgi, mit-soqov, yuqumli plevropnevmoniya, sil(tuberkulyoz), brutsellyoz, gemosporidioz kasalliklari va boshqalar kiradi).

Pirogenlik xususiyati parchalangan mikroorganizmlar, gelmintlai va ularning mahsulotlari (toksinlari — zaharlari) yoki ularning organizmda hosil bo'ladigan ayrim zaharli metabolitlari, mikroblar ta'sirida parchalangan to'qima oqsillari pirogen modda bo'lib xizmat qildi. Pirogenlik mikroorganizmlarni patogenligi bilan bir vaqtida namoyon bo'lmay, qoqshol batsillasasi og'ir kasallik chaqiradi-yu lekin kuchli isitma hosil qilmaydi.

Noinfeksion yoki aseptik isitmalai:ga quyidagilar kiradi:

1.Oqsil isitmasi — qon quyilishi, o'Igan to'qima, gemoliz, xavfli o'sma ta'sirida oqsillarning parchalanish mahsulotlarini organizmda to'planishidan hamda begona oqsillarning yoki ularning parchalanish mahsulotlarini ichak orqali qonga so'riishi yoki ularni organizmga yuborilishidan hosil bo'ladi. Barcha bu moddalar pirogen moddalardir.

2.Tuz isitmasi — hayvon o'rganizmiga gipertonik tuz eritmasi inyeksiya qilinganda, ular to'qimalarda osmotik buzilishni hosil qiladi hamda organizm oqsillarining parchalanishiga sabab bo'ladi, ular qonga so'rilib, isitma chiqishiga sabab boladi.

S.Medikamentoz isitmasi — turli xildagi farmakologik moddalar (nikotin, kofein, adrenalin, tiroksin, ba'zi bir antibiotiklar va boshqalar)ning, simpatik nerv tizimi orqali (adrenalin, noradrenalin), termoregulyatsiya

niisiik.i/.ini qo'zg'tadi yoki to'g'ridan-to'g'ri to'qimalardagi moddalar Mimasliinuviga (tiroksin) ta'sir qilib, issiqlik hosil bo'lishini kuchayti-huli va oqibatda tana harorati ko'tariladi.

4.*Neyrogen isitma* — to'g'ridan-to'g'ri markaziy nerv tizimi jarohat-Imiganida, bosh miyaga qon quylganida, oraliq miyada o'smalar D'sganida, termoregulyatsiya buzilishi va tana haroratining ko'tarilishi yii/aga keladi. Isitma hosil qilishda bu etiologik sabablar tasnifi shartli Ilivishda olingen bo'lib, har bir isitma hosil bo'lish holatida o'i;ganizmda liiii xil sabablar ta'sirida pirogen moddalar to'planib termoregulyat-MV'mi buzib, isitma hosil bo'lishini ro'yobga chiqaradi.

Isitma hosil bo'lishi birinchi navbatda turli xildagi pirogen mod(lalarni termoregulatsiya markaziga ta'siridan hosil bo'ladi. Tajribada pirogen moddalarni minimal miqdorda gipotalamusni termik qismiga yiiborib isitma chaqirish tasdiqlangan.

Isitma bosqichlari. Isitmaning kechishida uch davr yoki bosqich lalbvut qilinadi:

- 1.Tana haroratining ko'tarilish bosqichi (stadium increment!).
- 1.Haroratning yuqori darajada turish bosqichi (stadium fastigii).
- 3.Tana haroratining pasayish bosqichi (stadium decremente).

Isitmaning bu davrlarining har biri issiqlik almashinuvining muayyan buzilishi yani issiqlik hosil bo'lishi va uni uzatilishi o'rtasidagi lafovuti hamda moddalar almashinuvi, turli organ va sistemalar faoliyati, organizm reaktivligi va boshqa o'zgarishlar bilan xarakterlanadi.

Birinchi bosqichda teri quruq, sovuq, yirik shoxli hayvonlarda burun yuzasi va chot sohasi harorati ko'tarilgan. Hayvonning ish qobiliyati va mahsuldorligi pasayadi. Harorat ko'tarilishi issiqlik hosil bo'lishi bilan uni uzatilishi o'rtasida katta farq evaziga hosil bo'ladi. Bu davrda issiqlik hosil bo'lishini kuchayishi badan uvushi - sklet muskullariniti-trab qisqarishi va organizmnинг barcha qismlarida dissimilyatsiya jarayoni kuchayishi bilan bog'liq. Periferik qon tomirlarini toroyishi terida anemiyani yuzaga chiqarib, u teri nerv retsektorlarini sovitadi, reflector ravishda badan uvushiga sabab bo'ladi. Teridagi tomirlami torayishi va ter ajralishini to'xtashidan bu bosqichda issiqlik uzatilishi pasayadi. Natijada hayvon tana haroratikuchli ko'tariladi.

Ikkinci bosqichda qon tomirlar kengaygan, nafas tezlashib ter ajralishi pastligicha qoladi (teri quruq va issiqliq). Termoregulyatsiya jarayoni yetarli bo'limgani uchun terapeutik jarayon issiqlik uzatilishi ni yengillashishiga qaratilib, hayvon quruq va yaxshi ventilyatsiyaladanigan xonalarda saqlanishi lozim.

Kundalik harorat o'zgarishi (ertalab va kechqurun) katta bo'lmay, ba'zi bir turdag'i isitmada harorat keskin o'zgarib, remissiya va ekz-eserbatsiya yuzaga keladi. Termoregulyatsiya odadtagicha amalga os-hadi, organism yangidan haroratni idora qilish qobiliyatiga ega; issiqlikning ajratish teri tomirlarining kengayishi, nafas olishning tezlash-

ishi hisobiga yuz beradi, faqat ter ajralishi pastligicha (teri — quruq va qizigan) qoladi. Issiqlik hosil bo'lishi va uzatilishi kuchaygani bilan issiqlikning hosil bo'lish ustunliklari saqlangan bo'ladi, olibanizmda issiqlik hosil bo'lishi va tashqariga chiqarilishi bir qadar muvozanat holiga keladi. Natijada tana harorati yuqori ko'tarilgan holatda qoladi. Bu davr 2—3 soatdan 2—3 haftagacha davom etadi.

Uchinchi bosqichda issiqlik hosil bo'lishi pasaygan bo'lib, issiqlik hosil bo'lishini pasayishi oksidlanishni pasayishi evaziga sodir bo'ladi. Periferik qon tomirlar kengayib, issiqlik uzatilishi kuchayadi. Infektion isitmada organizmni himoya xususiyatlari fagositoz yaxshi namoyon bo'lib, qonda antitela ko'payadi, lekin nerv markazlarining patologik moddalaiga tuig'unligi yaxshi namoyon bo'lmaydi. Shunga bog'liq holatda harorat tushishi tez yoki sekin bo'ladi. Tashqi muhitga issiqlik berilishi kuchayadi, organizmda issiqlik hosil bo'lishi esa me'yoriga keladi. Natijada tana harorati pasaya boshlaydi.

Tana haroratining asta-sekin pasayishiga *lizis yoki litik pasayish* deyiladi.

Tana haroratining birdan yoki tezlik bilan pasayishiga *krizis yoki kritik pasayish* deyiladi.

Uchinchi bosqichidan keyin isitma normal bol'lmay, hayvonning umumiy holsizlanish, ish qobiliyati va mahsuldarligi pasaygan bo'lsa, bunday holatni rekonvaletsyensiya deyilib, hayvонни esa rekonvalyent deyiladi.

Tana haroratining kun(sutka) davomida ko'tarilib-pasayib turishiga *ekzoserbatsiya* deyiladi.

Isitmaning turlari. Tana haroratining qanchalik ko'tarilishiga ko'ra isitmaning quyidagi turlari tafovut qilinadi:

1.Subfebril isitmada hayvon tana harorati yuqori chegaradan VC gacha ko'tariladi va surunkali kasallikkarda kuzatiladi.

2.Febril isitmada hayvon tana harorati yuqori chegaradan 2°C gacha ko'tariladi va ko'pincha o'tkir yuqumli kasallikkarda kuzatiladi.

3.Giperperistik isitmada hayvon tana harorati yuqori chegaradan S'C va undan yuqori darajaga ko'tariladi. Masalan: sepsisda 4—5°C gacha ko'tariladi.

Isitmaning organizm uchun ahamiyati.

Isitmaning ma'lum me'yorda bo'lishi hayot uchun muhim ahamiyatga ega bo'lib, oiganlar faoliyatini kuchaytiradi va shu jihatdan ijobjiy ahamiyat kasb etadi. Masalan, hayvonlar emlanganda yengil isitma hosil bo'lishi kuchli immunitet yuzaga kelishiga yordam beradi.

Isitma baland va ayniqsa tez-tez o'zgarib turadigan bo'lsa, organizm uchun salbiy ta'sir qiladi.

Shuning uchun akademik I.P.Pavlov isitmaning fiziologik himoya elementlarini ham, zararli tomonlarini ham ko'ra bilish kerak deb ta'kidlagan edi.

1-tajriba. Medikamentoz isitmani hosil qilish va o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: uchta quyon, 5—10 ml liajmdagi shprislar ignalari bilan, paxta, spirt, termometr, fonendoskop, pirogenal va kofein.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Uchala quyon harakatsizlantiriladi va ularning tana harorati, yurak hamda nafas chastotalari aniqlanadi.

2.Birinchi quyonning orqa oyog'in son muskuli orasiga 2,5 MPD (minimal pirogen doza) piragenal eritmasidan yuboriladi.

S.Ikkinci quyonning terisi ostiga kofein benzoatning natriy eritmasidan 2 ml yuboriladi.

4.Uchinchi quyon nazorat sifatida xizmat qiladi.

5.15—30-45-60 daqiqalardan keyin uchala quyonning tana harorati, yurak va nafas chastotalari aniqlanadi.

6.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

7-jadval

Isitma davrida EKG, harorat, nafas soni, yurakning qisqarish sonining o'zgarishi

"Sir	Vaqt	Haro-	1 daqi-	1 daqi-	Elektrokardiogramma
daqiqada	daqiqada	rat °C	qada-	qada-	ko'rsatkichi
			gi nafas	gi yurak	Intervallar
			olish soni	qisqarish	davomiyligi
				soni	kattaligi mV
				P-0 9-T T-P P S T	

1. Boshlan-g'ich holat
2. 15
- a. 30
4. 45
5. 90

2-tajriba. Tuz isitmasini hosil qilish va o'rganish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: ikkita quyon, 5 ml hajmdagi shpris ignasi bilan, 20% li osh tuzi eritmasi, termometr, fonendoskop, paxta, spirt, vazelin.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Ikkala quyon harakatsizlantiriladi va ularning tana harorati, yurak hamda nafas chastotalari aniqlanadi.

2.Birinchi quyonning qulog'idagi vena tomiri orqali 20% li osh tuzi eritmasidan 3—5 ml yuboriladi.

3.Ikkinci quyon nazorat sifatida xizmat qiladi.

4.15—30—45—60 daqiqalardan keyin ikkala quyonning tana harorati, yurak va nafas chastotalari aniqlanadi.

S.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

Uretan yoki fenomin yuborib hayvonlarda harorat reaksiyasini o'rganish

T. r.	Pirogenal yuborilganidan keyingi vaqt, daqiqada	Tana harorati, °C		
		Nazoratdagি hayvonda	Ilgaridan uretan yuborilgan quyonda	Ilgaridan feno- min yuborilgan quyonda
1.	Boshlang'ich holat			
2.	10 daqiqadan keyin			
3.	20 daqiqadan keyin			
4.	40 daqiqadan keyin			
5.	50 daqiqadan keyin			
6.	60 daqiqadan keyin			

3-tajriba. Baga tanasida termoregulyatsiya hoiatini o'rganish va isitma hosil qilish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: baqlar, termometr, pinsetlar, shisha idishlar, muz solingan sovuq va issiq suvlar.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Baqani qo'l bilan isitmaslik uchun pinset bilan ushlanadi va og'ziga termometr solib, tana harorati o'lchanadi (5 daqiqa).

2.Baqa muzi bor sovuq suvgaga solinadi (5—10 daqiqa) va yana og'iz bo'shlig'ida tana harorati aniqlanadi.

3.Baqa issiq suvi (35—37° C) bor shisha idishga solinadi (5—10 daqiqa) va yana og'iz bo'shlig'ida tana harorati aniqlanadi.

4.Olning natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Isitma va uning etiologiyasini tushuntiring.
2. Isitma bosqichlarini tushuntiring.
3. Isitma ko'tarilishiga bog'liq ravishda ularning turlarini tushuntiring.
4. Isitmaning organizmdagi ahamiyatini tushuntiring.
5. Isitma hosil bo'lishini tajribalarda qanday namoyish etiladi.

ARTERIAL GIPEREMIYA

Darsning maqsadi: Arterial giperemiya sabablari, belgilari, turiari, iKlibatlari va ahamiyatini o'rganish

Giperemiya deb, oigan yoki to'qimalarda qon miqdorining ko'payib, lo'lib ketishiga aytildi (yunoncha *hyper*— ko'p, ortiqcha; *haima* — qon).

Giperemiya ikki xil bo'ladi:

- 1.Arterial yoki faol giperemiya.
- 2.Venoz yoki sust giperemiya.

Arterial yoki faol giperemiya deb, muayyan organ yoki uning biror qismida qon oqib kelishining kuchayishi hisobiga qon bilan to'lib ketishi yoki ta'minlanishining kuchayishiga aytildi.

Arteriyal giperemiyada qon oqib kelishining kuchayishi arteriya va arteriolalaming kengayishi bilan ifodalaniб, organdan oqib chiqayotgan cion miqdori me'yorda bo'ladi.

Arteriyal tomirlar qandaydir ta'siriovchilaming bevosita tomir devori nerv-muskul apparatiga ta'siri natijasida yoki qon tomirini harakatta keltiruvchi apparatga ta'siri natijasida kengayadi, lekin bevosita tomir devoriga ta'sir ko'rsatilganda tomir regulyatsiyasining markaziy mechanizmlari ham reflektor yo'l bilan ishga tushadi, shunday qilib, bu holda ham giperemiya sof mahalliy xarakterga ega emas.

Arteriyal giperemiyasining paydo bo'lishiga sabab bo'ladigan ta'sirotlar:

1.Odatdagagi ta'sirotlar kuchayganida: masalan, quyosh nurining teriga, boshga uzoq vaqt ta'siri;

2.Favqulodda ta'sirotlar:

- a)yuqori darajali issiqlik ta'siri;
- b)zaharlaming ta'siri;
- d)qo'zg'atuvchi kimyoviy moddalar ta'siri;
- e)atmosfera bosimining pasayishi va boshqalar.

3.Nerv sistemasining parez va falajlanishiga olib keluvchi birlamchi shikastlanishlar.

4.Tomirlar markaziga yoki tomiming markaziy harakatlantiruvchi tuzilmalariga birlamchi ta'siri.

S.Tomirlar sezuvchanligining odatdagagi qo'zg'atuvchilarga nisbatan kuchayishi (Masalan: allergik holatlarda).

Arteriya giperemiyasining bir necha turiari farq qilinadi:

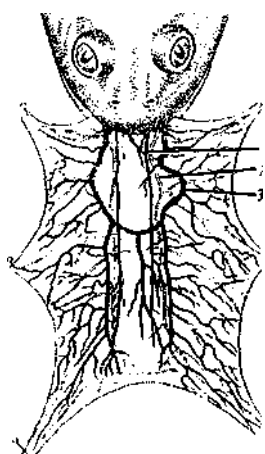
1.*Mioparalitik giperemiya* deb, patogen qo'zg'atuvchining qon tomirlarini nerv-muskul apparatiga bevosita ta'siri natijasida kelib chiqadigan giperemiyaga aytildi. Masalan kompress yoki grelkani mahalliy isitish vositasi sifatida tavsiya qilganda, nur energiyasi ul'trabinafsha nurlari, rentgen va radiy nurlarida arteziya tomirlarini kengayishini chaqiruvchi muayyan dozada qo'llanilganda namoyon bo'ladi.

1.Postanemik giperemiya qorin bo'shlig'i organlaridan ko'p miqdorda shish suyuqiklarini, kavsh qaytaruvchi hayvonlar katta qornida to'plangan gazlarni birdaniga chiqarganda qorin bo'shlig'i organlarining qon tomirlari kengayib qonga to'lib ketadi (giperemiya), miyada esa anemiya paydo bo'ladi. Bu giperemiyaning rivojlanish mexanizmi quyidagicha: tomirlar uzoq vaqt gaz yoki sujoiqliklar bosimi ostida bo'lib, ular elastikligi tufayli tonusi birmuncha pasayadi. So'ngra bu mexanik omilni tez chiqarilishidan qorin bo'shlig'i tomirlari qarshiligi kamayib qon bosimi bilan tez kengayib tomirlarga qon oqib keiishi kuchayib giperemiya rivojlanadi.

Qorin bo'shlig'i qon tomirlarining qon sig'dirish hajmi kattaligidan ko'p miqdorda qon oqib kelib, umumiylay aylanayotgan qon miqdori keskin kamayadi va boshqa organlarda kamqonlik rivojlanadi, jumladan, bosh miyada. Bosh miyaning qonsizlanishi turli oqibatlaiga olib keladi.

Plevra yallig'langanda (plevridda) suyuqlik siqib chiqarilsa, bosim kamayadi va postanemik giperemiya paydo bo'ladi.

S.Neyroparalitik giperemiya — tomirlarni toraytiruvchi va ularning markazlari kesilganida yoki falajichidan paydo bo'ladi. MNS falajlovchi zaharli moddalarga pnevmokUarning toksinlari kiradi. Neyroparalitik giperemiya nisbatan ko'p uchrab bo'yin simpotik nervi, katta qorin nervi falajlanganda kelib chiquvchi giperemiya bunga misol bo'ladi. Neyroparalitik giperemiya ko'pchilik kasalliklar potognezida umumiylay hisoblangan tipik patologik reaksiylardan biridir. Bu giperemiya og'ir o'tuvchi barcha kasalliklarda ichki oiganlar qon to'lib ketib u awalo neyroparalitik giperemiya boshlanishiga olib keiishi mumkin.



57-rasm. *Baga tilida arteriya giperemiyasi*

4.Neyrotоник yoki irritatsion giperemiyasi bosh va orqa miyadagi hamda orqa miya tughunidagi qon tomirini kengaytiruvchi markazlar qo'zg'ahshidan hosil bo'ladi. Bu markazlar periferik retseptorlarga — nervlaiga turli xil mexanik, fizik va kimyoiy xarakteriarga ega bo'lgan agentlar ta'sirdan reflektor ravishda ham ta'sirlanishi mumkin. Giperemiyalar qon tomirlarini harakatlantiruvchi periferik qon tomirlarini kengaytiruvchi ta'sirotdan ham yuzaga keiishi mumkin.

Periferik vazodilyatatorlarni, masalan, orqa miyaning keyingi shoxlarida, quymich nervidagi va simpatik dastanining — stvolning bo'yin qismidagi tomirlarni kengaytiruvchi tolalarni qo'zg'atilishi tufayli ^{^^^} giperemiya yuzaga keiishi mumkin.

Arteriyal giperemiyada quyidagi tashqi belgilar kuzatiladi:

1. Arteriya qonini oqib kelishini kuchaytirishidan giperimirlangan qism keskin qizaradi.

2. Mayda tomirlar, arteriola va kapillyarlar kengayishidan ular hatto qurollanmagan ko'z bilan ham ko'rindi.

3. Mayda arteriyalar pulsatsiyasi ularning kengayishi, qon oqib kelishni tezlashishi va kengaygan qon tomiri bo'ylab puls to'lqinlarining tarqalishi bilan ifodalanadi.

4. Giperemiyalangan, ayniqsa tana yuzasida joylashgan qism harorating ko'tarilishi, periferiyaga nisbatan harorat yuqori bo'lgan ichki organlardan qon oqib kelishi hisobiga uslibu qismlarda issiqlik hosil bo'lishi ortadi.

5. Giperemiyalangan qismlarda to'qimalarining bo'kishi natijasida ular hajmi birmuncha kattalashadi.

Arteriyal giperemiyada davrida to'qimalarning bo'kishi qon tomirlari o'tkazuvchanligini kuchaytirishidan, qon tomirlarida qon bosimining l:o:tarilishidan va to'qimalarning kuchli terlashidan (limfa hosil bo'lishi kuchaytirishidan) yuzaga keladi. Arteriyal giperemiyaning oqibati, uning qaysi organ (to'qima)da paydo bo'lishiga, tomirlar holatiga va giperemiyalangan organ (to'qima) tomirlarida qon bosimining oshish darajasiga bog'liq.

Markaziy nerv sistemasida hosil bo'lgan arteriyal giperemiyada birmuncha havfli bo'lib, ular qon bosimini ko'tarilishi va qon bilan ta'minlanishning o'zgarishiga sezuvchandir.

Patologik holatlarda arteriyal giperemiyada ba'zan tomirlaming yorilishi va to'qimalar orasiga qon quyilishiga olib kelishi mumkin. Bu organlar faoliyatini susaytiradi. Ayniqsa, miya va yurak toj tomirlari orqali qon quyilishi organizm uchun xavflidir.

Ayrim hollarda arteriya giperemiyasidan to'qima elementlarining faoUanishi uchun davolash maqsadida foydalilanadi. Chunki u to'qimaning qon bilan ta'minlanishini, shuning bilan birgalikda unda kechadigan moddalar almashinuvini yaxshilaydi.

1-tajriba. Mioparalitik giperemiyada

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jiliozlar: 3 ta oq quyon, 3 ta shisha idish, 1 1 issiq suv ($50-55^{\circ}$), 15 ml ksilol, 30 gramm paxta.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Uchala quyon ham harakatsizlantiriladi va qulog'ining rangi, hajmi, mahalliy harorati va qon tomirlarining holati aniqlanadi.

2.Birinchi quyonning qulog'i nazorat uchun foydalilanadi.

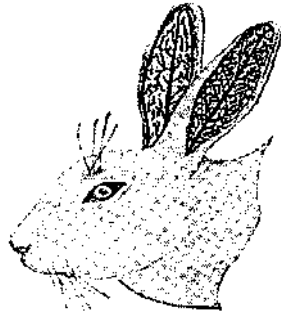
3.1kkinchchi quyonning qulog'iga asta-sekin paxta bilan ksilol surtiladi.

4.Uchinchi quyonning qulog'i esa shisha idish ichidagi $50-55^{\circ}$ li issiq suvgaga 5—10 soniya botiriladi.

5.Uchala quyon qulog'ining rangi, hajmi, mahalliy harorati va qon

tomirlarining holati alohida-alohida aniqlanadi hamda bir-biri bilan taqqoslanadi.

6.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.



58-rasm. *Quyon qulog'ida mioparalitik giperemiyasi hosil qilish*

2-tajriba. Baqa tilida arteriya giperemiyasini kuzatish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta po'kak taxtachasi, 12 ta pinset, 60 ta ignalar, 12 ta mikroskop, 50 gr paxta, 100 ml Ringer eritmasi, 15 ml ksilol yoki skipidaming vazelin moyi (1:1) bilan aralashmasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Baqa orqa miyasini shikastlash yo'lli bilan harakatsizlantiriladi.

2.Harakatsizlantirilgan baqa qomi bilan po'kak taxtachaga yotqiziladi va ignalar bilan mahkamlanadi.

3.Baqa og'zini pinset bilan ochib, tili chiqariladi va po'kak taxtachaning teshigi ustiga to'g'rilib, har tomonga yengil tortib, ignalar bilan mahkamlanadi.

4.Tayyorlangan preparat mikroskopning kichik obyektivi ostida kuzatiladi va baqa tili quruq paxta bilan artiladi.

5.Arteriya tomirlari holatining va ularda qon harakati o'rganiladi.

6.Keyin baqa tiliga ksilol yoki skipidarning vazelin moyi bilan aralashmasidan tomiziladi.

y.Yana arteriya tomirlari holatining va ularda qon harakatining o'zgarishi o'rganiladi.

S.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Quyon bo'yin simpatik nervini kesish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 0,5—1%li novakain eritmasi, 2 ta shprits ignasi bilan, 1 ta mayda hayvonlar uchun bosh ushlagichli fiksatsiya stoli, 1 ta skalpel, 1 ta qaychi, 1 ta pinset, sheik, ikkita finder, ligatura, igna tutgich jarrohlik tikish ignasi bilan.

Tajriba o'tkazish tartibi: Tajriba uchun oq rangdag'i quyon olinadi.

Quyonning qomini yuqoriga qilib viviseksiya stoliga yotqizilib to'rtta oyog'ini to'rt burchakka tortib bog'lanadi, boshini bosh ushlagich bilan mahkamlanadi. Teri va ten osti klechatkasini bo'yynini oq chiziq bo'ylab 4-5 sm uzunlikda tozalikka rioya qilib kesiladi. So'ngra to'qimalarni kesmasdan qo'I barmoqlari yoki finder yordamida qizilo'ngach bilan kekirdak ohib boriladi va qon tomirlar hamda nerv to'plamlari ko'rinati (adashgan, simpatik, depressor nerv, uyqu arteriyasi va ichki bo'yinturuq venasi) va ulardan simpatik nervni ajratadi. Arteriya qon tomiri yonida depressor nerv, o'rtada — simpatik, qarama-qarshi tomonda eng yo'g'on iidadshgan nerv. Simpatik nervni ajratish uchun umumiy uyqu arteriyasi ni tagiga ligatura qo'yiladi va uni yengil ko'tariladi. Bu vaqtda 3 ta nerv stvoli — ustuni ko'rini, ulardan o'rtasidan qalinlikdagisi simpatik nervdir. Shu nervni ligaturaga olinadi va kesiladi, so'ngra kesim tikilib, quyonning oyoqlari yechiladi va boshi bo'shatiladi. 20—30 daqiqadan so'ng quyonni qorni bilan yotqizilib fiksatsiyalanadi va uning qulog'ini yorug'likka qaratib kuzatiladi. Bu vaqtda qon tomirlaming ko'payganligini, mayda arteriolalami yaxshi ko'rinishi va shu qulodqa mahalliy haroratni ko'tarilishi kuzatiladi. Odatda mayda arteriolalar nerv kesilguniga qadar yaxshi ko'rinnagan bo'ladi. Bu vaqt dagi faol giperemiyani hosil bo'lishi giperemirlangan qismga qon oqib kelishining kuchayishi va vena qon tomiri xususiyatlarini o'zgarishi bilan bog'liq. Buning uchun qulod qetidagi vena qon tomiri teshilib, undan oqib chiqayotgan qon va uning rangiga e'tibor beriladi (bu vaqtida vena orqali oqayotgan qon tez oqib rangi to'q qizil bo'lmay och qizildir). Arteriya giperemiyasi davrida giperemirlangan qismga ko'p qon oqib kelib, uning tarkibidagi kislородни to'qimalar to'lig'icha o'zlashtira olmaganligidan vena qoni ko'p kislород saqlaydi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Giperemiya va uning turlarini tushuntiring.
2. Arteriyal giperemiyasining tashqi o'zgarishlarni tushuntiring.
3. Arteriyal giperemiyasining sabablarini tushuntiring.
4. Arteriyal giperemiyasining ahamiyatini tushuntiring.
5. Tajribalarda arteriyal giperemiyasi qanday kuzatiladi.

VENOZ GIPEREMIYALAR

Darsning maqsadi: venoz giperemiyasi sabablari, belgilar, oqibatlari va ahamiyatini o'rganish

Venoz giperemiyasi deb, muayyan organdan yoki uning biron qismidan qon oqib ketishining (venadan) qiyinlashish oqibatida qon miqdorining ko'payishiga aytildi.

Bunda organ yoki to'qimaga qonning oqib kelishi me'yorda bo'ladi, ammo uning oqib ketishi sekinlashadi, natijada o'sha joyning vena tomirlar to'ri ko'riniib qoladi.

Vena giperemiyasining sabablari turli-tuman bo'lib, qon oqib ketishiga qarshilik qiladigan sabablar quyidagi giperemiyalar:

1. Muayyan qismda vena tomirlarining tromb, embolar bilan tiquilishi qon oqib ketishini qiyinlashtiradi.

2. Vena tomirlarini o'smalar, yot jismlar, to'qimalar o'sisiidan, egarjabduq noto'g'ri bog'langanida, noto'g'ri solingan bog'lamlardan (ligatura), bachadonning bo'g'ozlik davrida kattalashishidan qisilishi.

3. Yurakni o'ng qorinchasi jarohatlanganidan yurak faoliyati susayadi. Tanani pastki qisniardagi katta va o'rtta diametrali qon tomirlarida qon dimlanisliidan, qonning yurakka qarab oqib borishi sekinlashadi.

4.0'pkaning kengayishi natijasida ko'krak qafasi ichki bosimining ko'tarilishi yuzaga keladi. Bu vaqtida katta vena qon tomirlarida qon oqib ketishiga qarshilik kuchayib, qonning tana pastki qismlarida oqishini qiyinlashishi yuzaga keladi.

Vena giperemiyasining belgilari:

1. Giperemirlangan organ yoki to'qima ko'kimdir (sianoz) rangga bo'yaladi, bu qon tomirlarida qaytarilgan gemoglobin miqdori ko'payishi bilan bog'liqidir.

2. Tananing giperemirlangan qismlarida harorat pasayadi, u issiqlik uzatilishi (qon tomirlarining kuchli kengayishidan) kuchayib, issiqlik hosil bo'lishini kamayishiga bog'liq.

3. Qon tomirlarining kuchli kengayishi va to'qimada transudat (qon tomirlaridan chiqqan suyuq qismi) hamda eritrotsitlarni to'planishidan giperemirlangan organ yoki to'qima hajmi kattalashadi.

Vena giperemiyasi surunkasiga davom etadigan bo'lsa, organning parenximotoz hujayralari o'rnini O, tanqisligiga chidamli bo'lgan birikti-ruvchi to'qima egallay boshlaydi. Bu hodisaga *induratsiya* deyiladi.

Vena giperemiyasining oqibati: jarohatlangan to'qimada qon bilan ta'minlanishni kuchli buzilishi, to'qimalarning ozuqalanishini u yoki bu darajada buzadi. Bu vaqtida turg'un vena giperemiyasi qancha kuchli rivojlangan bo'lsa, unda bo'ladijan o'zgarishlar ham kuchaygan bo'ladi. Joylashgan joyiga va jarayonning kechish muddatiga bog'liq ravishda yuzaga keladigan o'zgarishlar turg'un giperemiyaning qanday rivojlanganligiga bog'liq ravishda u yoki bu darajadagi og'ir buzilishlarga olib keladi.

Vena giperemiyasida quyidagi buzilishlar kuzatiladi:

1. Transudatsiya (terlash) — suyuqliklarni qon tomirlaridan atrof to'qima va bo'shliqlarga o'tib, keyinchalik shish va istisqo hosil qiladi;

2. Diapedez — eritrotsitlarni mayda qon tomirlar devori orqali (kapillyar va mayda venalar) o'tishi, bu o'ziga xos qon oqishi bo'lib, u

((Oil lomiridagi bosim yuqori ko'tarilib, o'tkazuvchanlikni kuchayishidan liosil bo'ladi;

3. Staz — mayda qon tomirlari keskin kengayib, qon bilan to'lib kiiishidan qon oqishining to'liq to'xtashi. Qon aylanishi to'xtashidan lo'cijmalarning ozuqalanish, oksidlanish jarayonlari buziladi va moddalar jilniashinuvining aynishidan hosil bo'lgan zaharli moddalar bilan organi.mning zaharlanishi yuzaga keladi. Bular barchasi ko'pincha jarohat-lingan to'qimalarda nekrobiotik jarayonlarning rivojlanishiga olib keladi.

4. Giperemiyalangan to'qimalar faoliyatining buzilishi parenximalaming iilrofiyasiga yoki biriktiruvchi to'qimali stromalarning o'sishiga olib keladi, qaysiki oqibatda organning zichlashishini chaqiradi (buyrakni, jigar va o'pka to'qimalari o'rniq biriktiruvchi to'qima o'sadi).

Darvoza vena sistemasida *qon dimlanishi* ko'p uchraydi va oiganlarda katta o'zgarishlar yuzaga kelishiga sabab bo'ladi. Organizmdagi qonning ')()% ga yaqini bu sistemada to'planib qolish imkoniyati bo'lgani tufayli oiganizmning barcha organ va sistemalarida kamqonlik yuzaga kelishi inumkin va ko'pincha o'lim bilan yakunlanadi. Hayot uchun muhim organlarning qonsizlanishi va yurak ishining qiyinlashuvi ayniqsa xavfli oqibatlarga olib keladi. Vena giperemiyasi davrida hosil bo'ladigan biriktiruvchii to'qimalaming o'sishi - induratsiya jarayonini sun'iy hosil qilib, uzoq vaqt tuzaimaydigan yaralarni davolashda, suyaklarning sinishi, yallig'ianish jarayonlarini yaxshilash uchun keng qo'Uaniladi.

1-tajriba. Quyon quiog'ida vena giperemiyasini kuzatish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: oq quyon, po'kak qopqog'i, ip (ligatura)

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Quyon harakatsizlantiriladi va ikkala qulog'ining rangi, hajmi, mahalliy harorati va tomirlar holati aniqlanadi.

2.Quyonning chap qulog'i nazorat uchun xizmat qiladi.

3.Quyonning o'ng qulog'ining ichki tomonidan ariqchasi bor po'kak qopqog'i qo'yilib ip bilan bog'lanadi. Bunda po'kak qopqog'ining ariqchasiga arteriya tomiri to'g'ri kelishi kerak. Ana shunda, arteriya tomirida qon oqishi buzilmaydi va vena tomirlarida qon oqib ketishi qiyinlashadi. Oqibatda vena giperemiyasining belgilari namoyon bo'ladi.



4.25—30 daqiqadan keyin, o'ng qulog'ining rangi, hajmi, mahalliy haro- 59-rasm. *Quyon quloffida venoz rati va tomirlar holati aniqlanadi hamda giperemiyasini namoyish etish chap qulog bilan taqqoslanadi.*

S.Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Giperemiya haqida tushuncha bering.
2. Vena giperemiyasining tashqi o'zgarishlarni tushuntiring.
3. Vena giperemiyasining sabablarini tushuntiring.
4. Vena giperemiyasining ahamiyatini tushuntiring.
5. Tajribalarda vena giperemiyasi qanday kuzatiladi.

STAZ. ISHEMIYA - MAHALLIY KAMQONLIK

Darsning maqsadi: 1.Stazning sabablari, turlari, belgilari val oqibatini o'rganish. 2.Ishemiyaning sabablari, turlari va belgilarlj hamda oqibatini o'rganish.

*Staz bu, organning muayyan qismida, mayda arteriya, venalarda va kapillyarlarda qonning oqishdan to'xtab qolishi (yunoncha *stasis* - turish, to'xtash degani) bilan ifodalanadigan qon aylanishining mahalliy buzilishidir.*

Stazda tomirlar juda kengaygan va bir-biriga yopishgan eritrotsitlar bilan to'Igan bo'ladi.

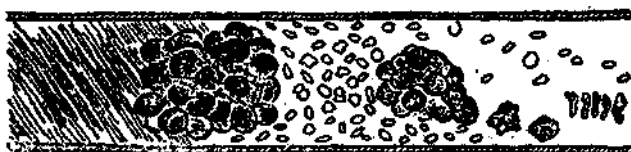
Staz ikki xil(vena va kapillyar, yoki haqiqiy turlari) bo'ladi:

1.Vena stazi — vena qon tomirlar falaji va tonusining yo'qolishi natijasida qon oqib ketishni qiyinlashishidan hosil bo'ladi.

2.Kapillyar yoki haqiqiy staz — qon oqib ketishini qiyinlashishi bilan bog'liq bo'lmay, u kapillyarlarning kuchli ta'sirotchilar ta'siridan hosil bo'ladi.

Kapillyar staz infeksiyon — zaharli kelib chiqish etiologiyasi bilan bog'liq bo'lishi mumkin, ya'nı qon tomirlar devorining nerv-muskul apparatiga ba'zi bir og'ir yuqumli kasalliklar, gipereigik yallig'lanishda, toksin ta'sirida yuzaga keladi.

To'qimalaming odatdan tashqari kuchli ta'sirlanishi (yuqori va past harorat, kislota, ishqorlar, kroton moyi va boshqalar bilan), mayda arteriya, arteriola reflektor qisqarib, qon bosimining pasayishiga, kapillyarlarda qon oqishini sekinlashishi va to'xtashiga sabab bo'ladi.



60-rasm. *Baqa ichak tutqich pardasida stazning ko*rinishi*

Vena va kapillyarlardan kengayib, eritrotsitlar bilan to'ladi. Qon tomirlar o'tkazuvchanligini kuchayish va qon tomirlar diametrining o'zgarishi, qonning quyuqlashishi, shikastlangan to'qimalarda fiziologik faol moddalardan: gistogramin, adenil kislota va bir qancha to'la oksidlanmagan moddalar to'planadi.

Staz oqibati turlichadir. *Ai\$ar* qonda va qon tomirlar devorida chur-qur patologik o'zgarishlar uyzaga kelmasa, staz chaqiruvchi sabablar bartaraf qilinishi bilan qon aylanishi tiklanadi. Agar qon tomirlar kuchli

sikastlansa va eritrotsitlar yopishib qolgan bo'lsa, staz evaziga to'qimalar o'limi yuzaga kelishi mumkin.

Stazning belgilari:

- 1.Organ ko'karadi (sianoz).
- 2.Mahalliy harorat pasayadi.
- S.Organning faoliyati buziladi.

Stazning rivojlanish mexanizmi:

Bunda arteriolalarning va mayda arteriyalaming reflektor qisqarishi iD'y berib, bu o'z navbatida qon bosimining pasayishi va tegishJi kapillyarlarda qon oqishining sustlashishiga va to'xtab qolishiga olib keladi, kapillyarlami qarshiligini yenga olmaydi, to'qimalarda qizil qon lanachalari mayda arteriyalarda, kapillyarlarda va venalarda bir-biri bilan yopishib qoladi. Qon oldinga qarab harakat qila olmasligi natijasida lomirlami to'ldira boshlaydi. Ayni vaqtida kapillyarlar va venalar juda kengaygan bo'ladi. So'ngra qon harakatdan to'xtaydi, ya'ni staz paydo bo'iadi. Staz bartaraf qilinib qon oqishi qayta tiidanmasa, to'qima yoki organ halok bo'la boshlaydi, yoki nekiozga uchraydi.

Miya va yurakda stazning hosil bo'Ushi organizmni o'limga olib keladi.

Ishemiya mahalliy kamqonlik yoki anemiya. Qon oqishining susayishi yoki to'lqiq to'xtashi oqibatida muayyan oiganda yoki uning biror qismida qon miqdorining kamayshiga **mahalliy kamqonlik** yoki **mahalliy ishemiya** deyiladi. Organ yoki uning biror qismini to'lqiq qonsizlanishiga **ishemiya** deyiladi (yunoncha *ischio* — to'xtataman, ushlab turaman, *haema* — qon degani).

Ishemiya chaqiruvchi sabablar turli-tuman bo'lib, arteriyalaming torayishi yoki berkilib qolishi natijasida to'qima yo'ki organlai^a qon oqib kelishi yetarli miqdorda bo'lmaydi.

Ishemiya kelib chiqish sabablari va rivojlanish mexanizmiga qarab, quyidagi turlaiga bo'linadi:

1.*Kompression* ishemiyada - organning tomirlari mexanik bosim ostida qisiladi va organ qonsizlanib qoladi. Masalan, arteriyani bog'lab qo'yish, jgut solish, tomiming o'sayotgan o'sma, chandiq yoki yot jism bilan bosilishi tufayli paydo bo'lishi mumkin.

2.*Gematogen yoki obturasiyalovchi* ishemiya— arteriya qon tomiriga tromb yoki embol tiqilib qolishidan paydo bo'ladi.

3.*Endogen ishemiya* — ateriosklerozda arteriya tomirining ichki devori qalinlashishi evaziga torayishi oqibatida vujudga keladi.

4.*Reflektor* ishemiya, vozokonstriktor nerv apparatini reflektor yo'l bilan qo'zg'alishidan rivojlanadi. Bu turdag'i ishemiya kuchli og'riqli qo'zg'atuvchilar ta'siridan (urug'dan, buyrak usti bezi, buyrak va me'daning kuchli jarohatlanishidan) hosil bo'ladi. Bu vaqtida ba'zan hayotiy muhim organlarda (miya, yurakda) anemiya kuzatilib, bu organizmda chuqur o'zgarishlami keltirib chiqaradi.

5. Angiospatik ishemiya — arteriya tomirlari muskullari va nervlarning sovuqlik, adrenalin, ergotin ta'siridan qitiqlanishidan yuzaga keladi,

6. Paralitik ishemiya - oiganni uzoq vaqt ishlamasligi ular qon tomirlari torayib, qon oqib kelishini keskin kamayishidan (masalan, falajlarda) kelib chiqadi.

l. Kollateral ishemiya — biror oi^andan qonni qo'shni yoki uzoq organ yoki to'qimaga oqib ketishidan hosil bo'ladi. Masalan, qorin bo'shlig'iда to'plangan suyuqlik birdan chiqarib yuborilsa, qorin bo'shlig'i oiganlarining tomirlari kengayib qonga to'lib ketadi (giperemiya), miyada esa ishemiya paydo bo'ladi (anemiya).

Mahalliy ishemiya organizmni umumiy kam qonligida ham hosil bo'ladi.

Ishemiyaning mahalliy belgilari quyidagilar:

1. To'qima yoki oi^an oqaradi yoki me'yordagi rangini qon bilan ta'minlamaganligi uchun yo'qotadi va to'qima o'zining tabiiy rangiga ega bo'ladi. Bu mahalliy ishemiya belgilari hayvonlar ko'z, burun va og'iz shilliq pardalarida yaqqol ko'zga tashlanadi.

2. To'qima yoki oi^anning hajmi va og'iriigi, unda qon va limfa suyuqligi kamayganligi uchun kamayadi.

3. Mahalliy harorat pasayishi moddalar almashinushi pasaygani va arteriya qoni bilan ta'minlanishini keskin buzilishidan pasayadi.

4. To'qimalami oziqlanishi buzilishi va to'qimalardagi modda almashinish jarayonida hosil bo'lgan to'la parchalanish mahsulotlar ta'sirida retseptor apparatni ta'sirlanishidan og'riq seziladi.

S.Oi^an funktsiyasi moddalar almashinushi va trofik faoliyatining buzilishidan zaiflashadi.

Mahalliy ishemiyaga kapillyarlarda qon bosimining pasayishi harakterii bo'lib, arteriya qon tomiri tiqilishidan mayda arteriyalarda ham qon bosimi pasayadi. Lekin qon bosimi qon bilan ta'minlovchi arteriya tiqilib qolganda ham u yoki bu darajada kollateral qon tomirlari orqali qon oqib kelgani uchun "0" nolgacha pasaymaydi.

Ichki oiganlar (yurak, buyrak va boshqalami) anemiyasida ba'zan kuchli og'riq (vistsero-senzor refleks) paydo bo'ladi. Ishemiyadagi asosiy buzilish — kislorod yetishmasligi bo'lib, anemiyalangan qismga moddalar almashinuviga xarakterli sifat va miqdor buzilishini hosil qildi. Ishemiya davrida anemiyalangan qismlardagi mahalliy atsedozga to'qimalarda to'plangan to'la parchalanmagan mahsulotlar evaziga bo'g'liq ravishda qon tomirlar devorini o'tkazuvchanligi kuchayadi.

Mahalliy kamqonlik ishemiya oqibatlari quyidagilarga bog'liq:

1. Toraygan yoki berkilgan arteriya qon tomirining diametriga; qon tomirining diametri qancha katta bo'lsa va tez berkilib qolsa uning oqibati shuncha xavflidir va anastomozlar orqali qon bilan ta'minlanish (qon tomiri tez tiqilganida) chegaralangan bo'ladi.

2. Arteriya qon tomiri devorini torayish tezligidan; hatto katta tomirlar

bo'shlig'i sekinlik bilan yopilganida tegishli organning qon bilan in'minlanishi anastomozlar hisobiga tiklanishi mumkin.

3. Organni qon bilan ta'minlanishi zaiflashgan muddatiga bog'liq.

4. Shu to'qimaning arteriya qoniga talabchanligiga bog'liq. Hayotiy miihim to'qima va organlar qon bilan ta'minlanishni susayishiga juda szuvchandir. Nerv to'qima va yurak muskuli arterial qon bilan la'minlanishning yetishmovchiligidagi juda sezuvchan va agar u tezda liklanmasa, bu to'qimalarda qaytmas o'zgarishlar yuz beradi. Organ va lo'qimalarda arterial qoni bilan ta'minlanishning buzilishi yengil, tez o'tub ketuvchi moddalar almashinuvining buzilishidan to organ yoki lining bir qismini to'liq nekrozga uchrashigacha o'zgaradi (masalan, arteriya tiqilib qo'lganida, oyoqlarning nekrozi). Tananing sovuq urgan (lismalarining nekrozini qon tomirlarining uzoq vaqt torayishi natijasi deb qarash haqiqatga yaqin hisoblanadi).

Qon miqdorining kamayishi o'z navbatida to'qimalaming kislород va oziq moddalar bilan ta'minlanishining yomonlashuviga olib keladi. Natijada, joylarda distrofik, degenerativ va hatto nekrobiotik o'zgarishlar sodir bo'ladi. Yurak va miya ishemiyasi og'ir kechadi.

Anemiya bo'lganda ko'pincha, shikastlangan to'qima faoliyati tiknadi. Bunda kollateral qon aylanishi muhim rol o'ynaydi.

Kollateral qon aylanish qancha tez boshlansa, to'qima uchun xavf shunchalik kamayadi.

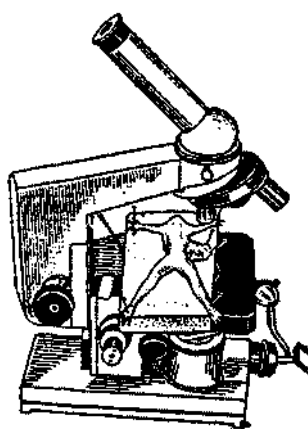
Kollateral qon aylanishi deb, organni qon bilan ta'minlab turuvchi asosiy qon tomirlar tiqilib qolganida, qon aylanishida, odatda kam ishtirok qiluvchi yordamchi tomirlar orqali qon oqib kelib, qon aylanishini tiklanishiga aytildi. Kollateral qon aylanish oiganizmning himoya — kompensator vositalaridan biridir.

1-tajriba. Baqa ichak tutqich pardasining tomirlarida haqiqiy stazni kuzatish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta mikroskop, 12 ta po'kak taxtachasi, 60 ta ignalar, 12 ta qaychi, 12 ta pin-set, 12 ta ko'z pipetkasi, 100 ml Ringer eritmasi, 20 ml 2% li osh tuzi eritmasi, 50 gr paxta.

1. Tajriba o'tkazish tartibi: 1. Baqa harakatsizlantiriladi va operatsiya taxtachasiga ignalar bilan mahkamlanadi (61-rasm).

2. Baqa qorin devorining terisi va muskuli yon tomonidan kesiladi va ichak tutqich pardasi qorin bo'shlig'idan chiqariladi (57-rasm).



61-rasm. **Baqa ichak tutqich pardasida anemiyani kuzatish**

3. Ichak tutqich pardasi po'kak taxtachasining to'rt burchakli teshigil ustiga yozib, yengil tortiladi va ignalar bilan mahkamlanadi.

4. Tayyorlangan preparatni mikroskopning stoli ustiga qo'yib, ichak; tutqich pardasidagi qon aylanishi kuzatiladi va ko'z pipetkasi bilan 2—3 tomchi 2 %li osh tuzi eritmasidan tomiziladi. Oqibatda staz rivojlanadi va uning belgilari namoyon bo'ladi.

5. Shundan keyin, Ringer eritmasi bilan ichak tutqich pardasi bir necha marta yuviladi.

6. Kuzatish davom ettiriUb, kapillyarlarda qon harakatining tiklanishi aniqlanadi va natijalar tajriba bayoniga yoziladi.

2-tajriba. Quyon qulog'ida Ishemlyaning klinik belgilarini kuzatish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Oq quyon, adrenalin (1:1000), 2 mi hajmdagi shpris ignasi bilan, ikki tomoni o'yilgan po'kak qopqog'i, ip.

Tajriba o'tkazish tartibi: A — uslubi bo'yicha:

1. Quyon harakatsizlantiriladi va qulog'ining rangi, mahalliy harorati aniqlanadi.

2. Quyon qulog'ining asosi(negizi)ga shpris ignasi bilan adrenalin eritmasidan 0,5 ml yuboriladi.

3. 5—10 daqiqadan keyin quyon qulog'ining rangi, mahalliy harorati aniqlanadi va natija tajriba bayoniga yoziladi.

B — uslubi bo'yicha:

1. Quyon harakatsizlantiriladi va qulog'ining rangi, mahalliy harorati aniqlanadi.

2. Quyon qulog'iga ikkita yon ariqchalari bor po'kak qopqog'i ip bilan bog'lanadi. Bunda po'kak qopqog'ining ikkala ariqchasiga quyon qulog'ining vena qon tomirlari to'g'ri kelishi kerak. Ana shunda arteriya tomirlaridan qon oqishi qiyinlashib, kamayadi. Oqibatda ishemlyaning klinik belgilari namoyon bo'ladi.

3. 10-15 daqiqa o'tishi bilan quyon qulog'ining rangi, mahalliy harorati aniqlanadi va natija tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Baqanining oyoq suzgich pardasi to'qimalarida angiospatik anemiyani kuzatish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta ko'z pipetkasi, 30 ml adrenalin eritmasi (1:1000), 50 gr paxta, 12 ta po'kak taxtachasi, 60 ta ignalar, 12 ta mikroskop.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1) Baqa orqa miyasini shikastlash yo'lli bilan harakatsizlantiriladi.

2) Operatsiya taxtachasining teshigi ustiga baqanining oyoq suzgich pardasi yoyilib tortiladi va ignalar bilan mahkamlanadi.

3) Baqanining oyoq suzgich pardasi tomirlaridagi qon aylanish mikroskopning kichik obyektivi tagida kuzatiladi va ko'z pipetkasi

Jol Ian adrenalin eritmasidan 1—2 tomchi oyoq suzgich pardasining iisliga tomiziladi.

4) Baqaning oyoq suzgich pardasi tomirida qon aylanishining t)/garishi va ishemianing belgilari aniqlanadi.

5) Olingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1.Staz va uning qanday turlari bor.

2.Ishemiya va uning qanday turlari bor.

3.Staz va ishemianing tashqi belgilariiga tushuncha bering.

4.Kollateral qon aylanishi deb nimaga aytildi.

5.Tajribada staz va ishemiya qanday kuzatiladi.

QON OQISHI (GEMORRAGIYA)

Darsning maqsadi: 1.Qon oqishining sabablari, turlari, belgilari va oqibatlarini o'rganish. 2.Qon oqishiga javoban oi^ganizmning himoya kompensator faoliyatini o'liganish.

*Qon oqishi (qon ketishi) deb, tomirlar devoriga shikast yetganida yoki ulaming o'tkazuvchanligi zo'rayganida tomirdan qonni atrof-muhitga oqib chiqishiga aytildi (*haemorrhagia*, yunincha haema — qon rrhagia — oqishi).*

Qon oqishi ikki xil bo'ladi:

1.Tashqi qon ketishi deb, qonning tashqariga oqib chiqishiga aytildi.

2.Ichki qon ketishi deb, qonning to'qimalar oralig'iga, anatomik bo'shlqlarga, shilliq pazdalarga quyilishiga aytildi.

To'qimalar orasiga qon ketishini ayrim mualliflar *qon quyilishi* deb aytishadi.

Qon quyilishi natijasida gematomalar (to'qima orasida qon to'planib), gemorragik infraktlar vujudga kelishi mumkin.

Ba'zan ichki qon ketishi tashqi qon ketishiga aylanishi ham mumkin. Masalan, me'dada qon oqishining qonii qayt qilishga aylanishi. Ichki qon ketishi organizm uchun xavflidir. Chunki 1) uni qisqa vaqtida aniqlash va to'xtatish qiyin hamda ancha mushkul; 2) oqqan qon atrof to'qimalarni qisib qo'yib, ko'plab qo'shimcha o'zgarishlar hosil qiladi. Miya va yurakka qon quyilishi ayniqsa xavflidir.

Shikastlangan qon tomirlarning turiga bog'liq ravishda quyidagi qon oqishlar farq qilinadi: arteriya, vena va kapillyar.

1. Arteriya qon ketishi — eng xavfli qon ketishdir. Chunki, arteriya qon tomirining devori puchaymaydi, u yerda bosim yuqori bo'lganligi sababli, qon to'xtashi juda qiyin bo'ladi. Bunda qon fawora holida, pulsatsiyalaniib-to'lqinlanib oqadi va alvon qizil rangda bo'ladi. Ularda qon bosimi yuqori bo'lib qisqa vaqtida juda katta miqdorda qon yo'qotiladi. Otlar uyqu arteriyasi yorilganda tez yordam berilmasa ot tezda oiadi.

2. Vena qon ketishi — jarohatlangan joydan uzluksiz qon oqib chiqib turishi va uning to'q qizil rangda bo'lishi bilan ifodalanadi va ba'zan kapillyar qon oqishidan farqlash qiyin bo'ladi.

Katta venalar kesilishi vena qon tomiriga havo so'rilishiga va havoli emboliya rivojlanishiga sabab bo'ladi.

3. Kapillyar yoki parinximatoz qon ketishi — qonning mildirab, tom-chilab oqib turishi bilan ifodalanadi va u artib tashlansa yana qaytadan qon tomchi holatida paydo bo'ladi.

Qon oqishi hosil bo'lgan joyga bog'liq ravishda: me'dadan oqsa — *haematemesis*, o'pkadan oqsa — *pnevmmorrhagia*, siydk yo'lidan oqsa —

lucinaturia, bachadondan oqsa — *menorrhagia* yoki *metrorrhagia* va boshqalar Inix qilinadi. Qon tomirlar devorining o'zgarishiga qarab quyidagi qon oqishlar farq qilinadi. Qon tomiriaring yorilishidan — *per rhixin*, yaratmishi va yemirilishidan — *per diabrosin* hamda ezilishidan, shikastlanmafa.ii, yirtilmagan arterial qon tomiriardan eritrotsitlami sizib chiqishiga *per iliapedes* qon oqishi kuzatiladi. Qon tomirlar devorining butunligini buzilishi yoki o'tkazuvchanligini kuchayishi albatta qon oqishiga olib keladi va uni keltirib chiqaruvchi sabablar turii-tumandir. Ulardan asosiyлari quyidagilardir:

1. Qon tomiriaring mexanik (kesilishi, ezilishi, biror narsani sanciliishi va o'q bilan teshilishi) shikastlanishi;

2. Rivojlanayotgan yaralanish va yallig'lanish jarayoni natijasida tomir devorining yaralanishi yoki yemirilishi, yoki tomimi o'sma bilan emirilishi; masalan, o'pka tomiriaring sil (tuberkulyoz)da, me'da tomiriaring me'da yarasi kasalligida yemirilishi va boshqalar. Bunda tomir devorining bo'rtib chiqishi va qon bosimi oshganda hamda turli jaroliatlarda oson yoriladigan annevrizm hosil bo'lishi yuz beradi.

3. Yuqumli kasallik chaqiruvchi sabab, och qolish, avitaminoz, jangovar zahariovchi moddalaming ba'zi biriari, marginush, fosfor, simob va boshqalar bilan zaharlanish oqibatida qon tomiriarda patologik o'zgarishlar hosil bo'ladi. Bu omillar ko'pincha qon tomiriaring fizikokimyoviy tuzilishini buzib, o'tkazuvchanligini kuchaytiradi.

4. Qon tomirlaridagi degenerativ va skelerotik o'zgarishlar, kuchsiz mexanikaviy shikastlanish yoki qon bosimi oshganida ulaming yorilishiha imkoniyati oshadi.

5. Qon tomirlar inervatsiyasining buzilishi qon tomirlarini oziqlanishini buzadi va uning o'tkazuvchanligini kuchaytiradi.

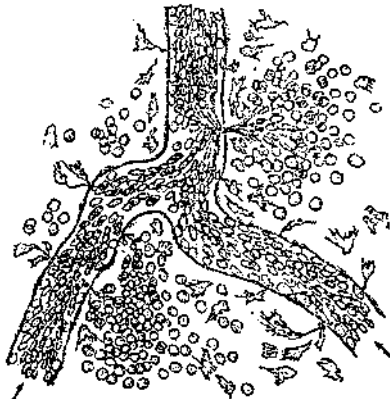
Organizmdagi qonning 50-60% ga yaqin qismi yo'qolsa, odatda hayvon yurak muskulining, miyaning o'tkir qonsizlanishi tufayli hayvonni o'limiga olib keladi.

Asta-sekin qon ketishiga qaraganda birdan tez qon ketishi (M:25—30% qonning yo'qolishi organizmn moslasha olmaslididan) organizm hayotini xavf ostida qoldiradi ya'ni u o'ladi. Katta diametrli arteriya yorilganida yoki bosh miyaga qon quyilganida yuzaga keladigan oqibat juda og'ir bo'ladi, ya'ni u organizmning turli xil hayotiy faoliyatini buzadi va ko'pincha o'lim chaqiradi. Katta qon tomiriaring shikastlanishidan keyin qon oqishining to'xtashi reflektor torayishidan, tomiriaring elastiklik natijasida chozilishi yoki buralishi hamda tromb rivojlanishi tufayli amalga oshadi. Quyilgan qon to'qimalarda qotadi va turli xildagi o'zgarishlarni yuzaga keltirib chiqaradi. Agar kam miqdorda qon quyilgan bo'lsa mezenxima hujayralarining ishtirokida so'rilib ketadi.

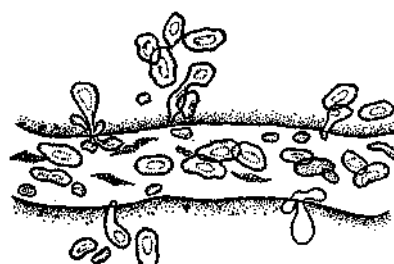
Qon yo'qotishiga barcha hayvonlami sezuvchanligi yuqori, hayvonlarni qon yo'qotishiga sezuvchanligi ularni turi, yoshi va individual

xususiyatiga bog'liq. Qon yo'qotilishini eng og'ir o'tkazish cho'chqa va itga xos bo'lsa, ot va yirik shoxli hayvonlar nisbatan engil o'tkazadi. Yosh va qari hayvonlar katta yoshdag'i hayvonlarga nisbatan qon yo'qotilishiga sezuvchan. Hayvonlarni semirishida qon yo'qotilishi organizmni kompensator imkoniyatlarini pasaytiradi.

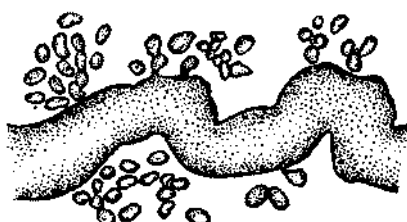
Qon yo'qolganda organizmda vujudga keladigan o'zgarishlar quyidagiildaridir:



62-rasm. Baqani ichak tutqich pardasidan qon tomirlaridan qon oqib chiqishi



63-rasm. Qon oqishining diabrosin turi



64-rasm. Qon oqishining diapedis turi

1. Organizm kislородга yolchimay qoladi.
2. Tomirlar tonusi pasayib ketadi.
3. Impulslar kamayib ketadi.
4. Qon miqdorining kamayishi (anemiya) kuzatiladi.
5. Yurak faoliyatining susayishi (bradikardiya) yuzaga keiadi.
6. Organizmda suv almashinuvi buziladi.
7. Organizmdan ko'p oqsil chiqib ketadi.
8. Markaziy nerv sistemasi faoliyati (kislород yetishmasligi sababli) buziladi.

Qon oqib ketishiga javoban organizmda bir qancha moslashtiruvchi-kompensator mexanizmlar ishga tushadi, tomirlarning reflektor yo'l bilan torayishi, ulaming yorilgan joyida tromb hosil bo'lishi, to'qima oralig'idan suyuqlik va oqsillarning qonga o'tishi, yurak va nafas organlari faoliyatining tezlashuvi shular jumlasidan bo'lib, ulaming barchasi hayvon hayotini saqlab qolishga qaratilgandir.

i-tajriba. Quyon quiog'ida qon oqishini kuzatish

Tajriba uchun kerakli hayvon va jihozlar: Oq quyon, in-

vcksiya ignasi, qaychi, paxta, yodning 5% li spirtli eritmasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Oq quyon harakatsizlantiriladi va (jiilog'ining qon tomirlari atrofidagi juni qaychi bilan qirqilib, tozalai Kidi.

2.Quyon qulog'ining arteriya, vena va kapillyar tomirlari farqlab lopiladi.

3.Uchala xildagi tomirga ham navbatma-navbat (kapillyar, vena, iirteriya) igna sanchilib, qon tomir devori jarohatlanadi va ulardan qon oqib chiqishi kuzatiladi.

4.Yodning 5% spirtli eritmasiga paxtani botirib namlab jarohatlangan joyga bosib oqayotgan qon to'xtatiladi.

5.Har bir tomirdan qonning oqishiga, rangiga, holatiga e'tibor qilinib, bir-biridan farqlanadi.

6.Olingen natijalar va xulosani tajriba bayoniga yozib, rasmlar chiziladi.

2-tajriba. Baqa tilida qon oqishini kuzatish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta po'kak taxtachalari, 60 ta igna, 12 ta mikroskop, 50 gr paxta, 12 ta pinset, 12 ta qaychi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Baqa harakatsizlantiriladi va po'kak taxtachasi ustiga yotqiziladi, ignalar bilan mahkamlanadi.

2.Baqa og'zini pinset bilan ochib, till chiqariladi. Po'kak taxtacha-sining to'rt burchakli teshigi ustiga to'g'rilib, uni har tomonga yengil tortib, ignalar bilan mahkamlanadi.

3.Tayyorlangan preparat mikroskopning kichik obyektivi ostida ko'rilibi va tomirlarda qonning harakati kuzatiladi.

4.Arteriya tomiri igna bilan jarohatlanadi va undan qon oqishi kuzatiladi.

5.Vena tomiri igna bilan jarohatlanadi va undan qon oqishi kuzatiladi.

6.Arteriya va vena tomirlaridan oqayotgan qonning holati, rangi aniqlanadi va bir-biridan farqlanadi.

7.Olingen natijalar va xulosani tajriba bayoniga yozib, rasmlar chiziladi.

3-tajriba. Qon oqishi. It organizmdan awal organizm umumiy qonining 1/7 hajmini asta-sekinlik bilan sitrat eritmasiga oqizib olinadi. Bu vaqtida arterial bosim nafas o'zgarmaydi. Hayvonga shu qonni qaytarib quyiladi, bir qancha daqiqadan so'ng tajriba takrorlanadi. Shu hajmdagi qon qisqa vaqt ichida oqiziladi va kuzatiladi. Bunda tomir tohusi tez tiklanmay yuzaga keladigan o'zgarishlar aniqlanadi.

Ikkita tajriba asosida shunday xulosaga kelsa bo'ladi, ya'ni organizm kam miqdorda yo'qotilgan qonga moslasha olar ekan. Asta-sekinlik

bilan qon oqizilganida arteriya bosimi pasaymaydi, lekin tez qon oqizil ganida qon bosimi pasayib, keyinchalik me'yoriy holatgacha tiklanadl Puls tezlashadi, ba'zan nafasning tezlashishi kuzatiladi. Keyin organizil qonining umumiylajmini 25% oqizdirilganida qon bosimi pasayadi V(keyinchalik organizm moslashuvchanlik reaksiyasi — pulsni tezlashish yuzaga kelib qon bosimi me'yordagi holatigacha asta-sekin tiklanadl Bu vaqtda qon tomiriar torayib, qon oqisiii tezlasliadi. Qon tomirlar spazmi liaqida ishioncli hosil qiluvchi belgi sifatida quloqning ko'zgJ ko'rindigan qon tomirlarini kamayishii va quioqni oqarishidan-rangsizlanishidan xulosa qilisii mumkin. Shu paytda qo'shimcha umumij qon miqdoridan 20—25% (ya'ni umumiylaj organizm qonini 45—50%) chiqariladi. Bunday qon yo'qotilganidan keyin ham qon bosimi me'yoriy holatga qaytadi. Lekin birmuncha ko'tarilishi ham mumkin. Bu tajribada oi^ganizmni ba'zi bir moslashuvchanlik reaksiyasi (taxikardiya, nafai tezlashishi) namoyish etiladi, lekin bu moslashuvchanlik mexanizm: yetarli bo'lmay kasallik hosil bo'ladi.

•"

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Qon oqishi va uning turlarini tushuntiring.
- 2.Qon oqishini tomirlardan chiqayotgan qon rangiga qarab klassifikatsiyalab bering.
3. Qon oqishi oqibatida yuzaga keladigan o'zgarishlami tushuntiring.
4. Qon oqishida organizmda yuzaga keladigan moslashuvchanlil mexanizmlarini tushuntiring.
5. Qon oqishi turiarini tajribada ko'rsatib bering.

TROMBOZ VA EMBOLIYA

Darsning maqsadi: 1.Tromboz va emboliyalarning sabablari, tiiliiri, belgilari va oqibatini o'rganish. 2.Trombnmg qon laxtasidan liiniini aniqlash.

Tromboz deb, organizmning hayotiy jarayonlari davrida qon tomirlir devorida qondan hosil bo'lib, qon tomirlar ichki devoriga yopishib II yoki bu darajada qon oqishiga qarshilik qiladigan zichlashgan-qattiq iiiassaga aytildi. Bu qattiq ivigan massa **tromb** deyiladi (yunoncha Ihiombosis — ivigan).

Tromb — qonning shaklli elementlaridan iborat bo'lib, uning tarkibiga ijOn plastinkalari, ivigan fibrin, eritrotsitlar va leykositlar kiradi. U lomir devorining qaysi joyida hosil bo'la boshlasa, odatda, o'sha joyga yopishib turadi. Yuzasi ko'pincha notekis, qat-qat bo'yalgan bo'ladi.

Tromblar uch xil bo'ladi:

1.Oq tromb — plazma oqsillari, qon plastinkalari va ko'proq leykositlardan tashkil topgan bo'lib, asta-sekin hosil bo'ladi.

2.Qizil tromb — asosan eritrotsitlardan tashkil topgan bo'lib, tez hosil bo'ladi.

S.Aralash tromb — ola-bula bo'lib ko'zga tashlanadi va oqsillar, luzlar, leykositlar, eritrotsitlardan tashkil topadi.

Tromblarni hayvon o'lganidan keyin qon tomiriar ichida hosil bo'ladiqan qon laxtasidan farqlash lozim. Qon laxtasi qon tomirida crkin joylashsa, tromblar qon tomir devoriga zikh yopishib joylashgan bo'ladi. Bulardan tashqari, o'lim oqibatida hosil bo'lgan qon laxtasi juda ho'l (shirali), yaltiroq bo'lsa, tromb ko'pincha umoqlanuvchan quruq holatda bo'ladi.

Tomirlarda joylashishiga qarab quyidagi tromblar farqlanadi:

1.Markaziy tromb — tomirlaming qarama-qarshi devoriga o'sadi va tromb atrofidan qon bemalol oqib o'tib turaveradi, yani qon tomirining o'rtaida joylashgan bo'ladi.

2.Tomir chetida yotadigan yoki devor oldi tromb — qon tomirini to'liq berkitmay tomir devorining bir tamoniga yopishib joylashadi.

S.Obturatsiyalovchi tromb — tomirni to'lig'icha berkitib qo'yadi. Trombning qon tomirida joylashishini boshqa turlari ham mavjud.

Tromb hosil bo'lishidagi fazada kechadi:

1. Trombotsit va leykotsitlami agglyutinatsiyalanish jarayoni;

Spetsifik fermentlar ta'sirida qonning ivishi koagulyatsiya jarayonidan iborat.

L.Agglyutinatsiya fazasi. Tromb hosil bo'lishida qon tomirining ichki devorini jarohatlanishi, jarohatlangan joyda qon ivishini tezlashtiruvchi faktlar paydo bo'lishini (traenbinez jarayonini) tezlash-tiradi. Avvalo oqayitgan qon trobtsitlar qon tomirlarini bir-biri bilan yopishadi.

Ko'pchilik olimlar trobotsitlarni cho'kishi va agglyutsinatsiyalanishi

qon plazmasining davr oldi qismida fizik-kimyoviy o'zgarishlar bilan bog'liq holda qon plastinkalarini elektr zaryadi pasayishidan deb tushuntiradi.

Odatda trombotsitlarning manfiy zaryadlanganligi tufayli, ular bir-biridan itarilgan holatda saqlanadi. Ular zaryadning kamayishi qonda globulinlar miqdori ko'payganida yoki vodorod ionlari, jumladan, karbonat angidrid ko'payishi qon oqishini sekinlashib qon va to'qimalar o'rtasida modda almashinuvining buzilishi bilan bog'lab tushuntirish mumkin. Bulardan tashqari, karbonat angidrid glikolizning fermentativ jarayonini va qon ivishini tezlashtiruvchi to'la parchalanmagan mahsulotlar to'planishini kuchaytiradi.

Qon tomiriari devoriariga cho'kib, bir-biri bilan yopishgan trombotsitlar tosiq hosil qilib, shu qismidan qonni oqib chiqishini to'xtatadi. Va keyinchalik shu qismga qon plastinkalari va leykositlar cho'kib, bir-biri bilan yopishadi. Oq devor oldi agglyutinatsiyalangan tromb hosil boiadi.

2. Koagulyatsiya fazasi. Bunda oqsillar ham, qonning barcha shaklli elementlari ham koagulyatsiyaga uchraydi, ya'nii qon iviydi, natijada tromb hosil bo'ladi.

Agar keyinchalik tromb qon oqishi bilan olib ketilmasa, trombotsit va leykositlar parchalanib, katta miqdordagi trombokinaza ajralib, bu qonni ivishi - koagulyatsiya jarayonini rivojlantiradi.

Shunday qilib, agar agglyutinatsiya jarayonida tromb hosil bo'lishi jarayoni yuzaga kelsa, keyinchalik tromb hajmi kattalashishi asosan koagulyatsiya evaziga yuzaga keladi.

Qon tomirlarini kuchli ezilishi va katta miqdorda trombokinaza ajralishi tromb hosil bo'lishini kuchaytiradi (qizil tromb hosil bo'ladi) va koagulatsiya jarayoni juda yaxshi namoyon bo'ladi.

Tromb hosil bo'lishiga asosan uchta omil ta'sir etadi:

1.Qon tomiri devorining jarohatlanishi. Tomirlar devorining jarohatlanishiga infeksion agentlar, zaharlar, arteriosklerotik o'zgarishlar, mexanik omillar va boshqalar sabab bo'lishi mumkin.

2.Qon oqishining sekinlashuvi. Bunga yurakdagi yetishmovchiliklar, venalaming kengayishi, tomirlaming siqilishi va tonusning pasayib ketishi sabab bo'ladi.

3.Qon tarkibining o'zgarishi. Bunga qon ivuvchanligining kuchayishi, trombotsitlar va trombokinaza fermentining qonda ko'payishi sabab bo'ladi.

1.Qon tomirlar devorining jarohatlanishi, qon tomirlar endotelisini bunday bir butunligini buzilishi, tromb hosil bo'lishiga asosiy sabab bo'ladi. Tomirlaming jarohatlanishi mexanik, kimyoviy, termik, qon tomirlariga ta'sir etuvchi va boshqa omillar ta'sirida hosil bo'ladi hamda arteriosklerozlarda qon oqishi qiyinlashib, dimlanganida, zaharlanishlar va oziqalanish buzilganida hosil bo'ladi. Qon tomirlar devori asosan tomirlar endoteliyasi shikastlanganida ichki yuzasi g'adir-budur, notejis bo'lib, leykosit va trombotsitlami yopishib, cho'kishiga yordam beradi. Bulardan tashqari, tomirlar devori jarohatlanishidan qonni ivishiga yordam beruvchi, tromb hosil qiluvchi, trombokinaza ajraladi. Ba'zan en-

doteliy qobig'ining yuzaki shikastlanishi mayda tomirlar devorini jarohatl;ib tromb hosil bo'l shiga olib keladi. Lekin faqat tomirlami o'zgarishi, jumladan, katta qon tomirlarining jarohatlanishi hamma vaqt ham tromb hosil qilavermaydi. Masalan, aortani arteriosklerotik o'zgarishlarida tromb iiida kamdan-kam hosil bo'ladi, chunki qon oqishi tez bo'lganligi uchun iu hosil bo'lgan tromblami uzib ketishi bilan bog'liqidir.

2.Qon oqishini sekinlashishi tromb hosil bo'lishida muhim ahamiyatga ega bo'lib, buning tasdig'i sifatida tananing pastki qismlarida patologik kengaygan tomirlarida va venada qon oqishini zaiflashishidan iromb hosil bo'ladi. Qon oqishining sekinlashishi leykotsit, qon plaslinkalarini cho'kib, bir-biri bilan yopishib qolishiga ta'sir etadi. Leykotsitlar va trombotsitlar solishtirma og'irligi past bo'lgani uchun ko'p iniqdorda qon tomirlarining chekkasiga chiqib devor oldi plazmatik ciavatda cho'kadi va yopishib tromb hosil qiladi. Trombni hosil bo'lishi ko'pincha yurak faoliyatini yetishmovchiliklarida, tomirlar spazmida, qon tomirlar qisiganida kuzatiladi. Bu o'zgarishlarning hammasi qon oqishini qiyinlashishi bilan ifodalanadi. Qon aylanishining zaiflashishi iamma vaqt ham tromb hosil qilmay qon oqayotgan tomiming bir qismini ikki joyidan bog'laganda ligaturalar orasidagi qon ivimay ligatura olinganidan so'ng qon aylanishi tiklanadi.

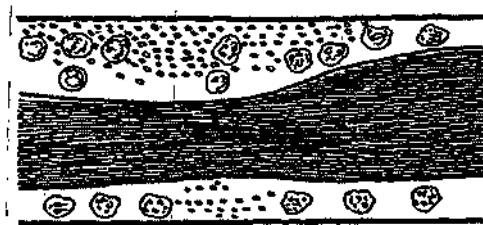
3.Qon tarkibiy qismining sifat o'zgarishi tromb hosil bo'lishida asosiy o'ren egallashi mumkin. Qon ivishini kuchayishiga qaratilgan barcha jarayonlan qonni quyuqlashishi, trombotsitlar miqdorining ko'payishi trombokinaza fermentini ko'p ajratishi — qon tomirida tromb hosil bo'lishini kuchaytirishi mumkin. Tajribalarda trombozlamni ko'p hosil qilish mumkin, buning uchun hayvonlami ivigan qondan siqib chiqarib olingan zardobini, natriy xlоридни гипертоник еритмаси, желатина, гетероқон, пепсин, пептон ва бoshqa trombokinaza miqdorini ko'paytiruvchi, qonni quyuqlashishini hosil qilib, ivishga yordam beruvchi moddalar yuboriladi. Hayvon och qolganida, ozib ketganida, infeksion kasallikkarda, jigar kasalliklarida tromb hosil bo'lish imkoniyatlari kuchayadi. Har bir alohida olingan holatda tromb hosil bo'lishi uchun keltirilgan omillaming biri asosiy bo'lib, qolganlari yordamchi jarayon sifatida qatnashadi. Masalan, yurak yetishmovchiligidagi qon oqishining zaiflashishi tromb hosil bo'lishida asosiy sabab bo'lsa, infeksion xususiyatga ega bo'lgan trombda qon tomirlar devorining jarohatlanishi muhim bo'lib, boshqalari yordamchi omil sifatida xizmat qiladi. Aniqlanishicha, tromb hosil bo'lishini patogenezida nerv reflektor mexanizmlarining ahamiyati ham kattadir. Bo'yin sohasidagi yoki sinokaratid qismidagi vagosimpatik ustun jarohatlanganida tromb hosil bo'lib, embollami o'pka tomirlariga olib kirishi yuzaga keladi. Tomirlami spazmini chaqiruvchi tuili-tuman ta'sirotchilar ta'sirida tromb hosil bo'lishiga imkoniyat yaratiladi. Tromb hosil bo'lishida allei^gik omil, qon tomirlar devorini yallig'lantirib, tromb hosil qilishga yordam beradi.

Trombozning oqibati turli-tuman bo'lib, ular trombning kattaligiga, joylashgan joyiga , hosil bo'lish tezligiga, aseptik va septik parchalanganligiga bog'liq. Agar arteriya devori tiqilib, ko'Uateral hosil bo'lishi kechik-

sa, ishemiya yuzaga keladi. Ba'zan shu qism to'qimalari o'la boshlaydi. Vena qon tomiri tiqilib qolsa qonni vena qon tomirlarida dimlanib qolishidan organ shishadi. Tromb qon tomirining butun yuzasiga tiqilib qolsa, devor oldi va markaziy trombga nisbatan qon aylanishi kucWi buziladi. Tromb infektion xarakteiga ega bo'lqa, infektion bo'lmaqan trombga nisbatan zarari katta bo'ladi. Tromboz oqibati qaysi organ qon tomiri tiqilganligiga bog'liq, masalan, yurakning toj tomirlari yoki miya tomirlari tiqilganida og'ir funksional buzilishlardan tortib to o'limgacha o'zgarish hosil qiladi. Tromb hosil boiganidan so'ng proteolitik fermentlar ta'sirida aseptik va bakteriya yordamida septik erib ketishi mumkin. Tromb erib yoki so'rilib ketsa, qon tomiriar o'tkazuvchanligi tiklanadi. Septik tromb so'rishidan turli organ va uning qismalarida infeksiyalangan tromb bo'lakchasi olib kiriladi va yiringli o'choqlar hosil bo'ladi. Ba'zan trombga qon tomirlari tomonidan biriktiruvchi to'qimalar o'sib kirishi (organizatsiya) yuzaga keladi. Tromb yorilishi, yorilgan qismning endoteliy bilan qoplanishi va natijada, shu qismda qon aylanishi tiklanishida tromb *kanalizatsiyasi* deyiladi. Trombdan tuzlar o'tirib qolib uni *petrififikatsiyalanish* deyiladi.

Tromb qaysi qon tomirida joylashganiga qarab, ishemiya-mahalliy anemiyaga (arteriyalar trombida), vena giperemiyasiga (venadagi trombda) va tromboflebit (tromb atrofida venaning yallig'lanishi) singari patologiyalarga olib kelishi mumkin.

Tomiriar sistemasining qayerida qon oqishi sekin bo'lqa, ko'pincha o'sha yerda (masalan, venalarda) tromblar hosil bo'ladi.



65-rasm. *Tomirda oq devor oldi tromb hosil bo'lshining boshlanishi*

Trombni qon laxtasidan farqlay olish kerak.

1.Tromb tomir devoriga yopishib turadi, qon laxtasi esa tomir ichida erkin yotadi.

2.Tromb sathi tekis bo'lmaydi, qon laxtasining sathi esa silliq va yaltiroq bo'ladi.

EmboLiya deb, qon va limfa tarkibida odatda uchramaydigan zarrachalarning qon va limfa oqimida kelib qon va limfa tomirlariga tiqilib qolishiga aytiladi. Bu zarrachalar esa emboUar deb ataladi (yunoncha embole — pona demakdir).

Embolning nimadan tashkil topganligi yoki qaerdan kirganligiga ko'ra 2 xil bo'ladi:

I.Endogen emboliyalarning quyiladi turlari farqlanadi:

1.*Tromb emboliysi*. Organizmning biror joyidagi (masalan, yurak klapanlaridagi) trombdan ajralib chiqqan mayda zarrachalar qon tomirida oqib kelib tiqilib qoladi. Bu emboliya ko'p uchraydi.

2.*Xujayra (to'qima) emboliysi* — hujayralar guruhi bir o^gandan ikkinchisiga qon oqimi bilan olib kelinganda paydo bo'ladi. Masalan, zararli o'smalaming hujayralari oiganizmga yoyilayotganda qon tomirlariga tiqilib qolishi. Bunday emboliya ko'pincha parenximatoz organlar jarohatlanganda yoki ularda degenerativ o'zgarishlar ro'y beiganda kuzatiladi.

3. *Yog' emboliysi* — yog'ga boy to'qimalardan (masalan, naysimon suyaklar singanida), shuningdek, teri osti yog' hujayralari ezilganda, qon aylanish sistemasiga yog' tomchilari o'tishi sababli paydo bo'ladi.

Yog' emboliysi ayrim hollarda semiigan, yog' bosgan hayvonlarni xirurgik operatsiya qilganda ham kuzatiladi. Ya'ni venalarda bosim manfiy bo'lganligi uchun yog' shikastlangan tomitlar orqali qon oqimida tushib kichik diametrli tomirlarda tox'taydi. Yog'li emboliyari baqani oyoq suzgich pardalarida, ichak tutqich pardasi kopillyarida oson kuzatiladi. Buning uchun vazeelin moyi yurakka yuboriladi.

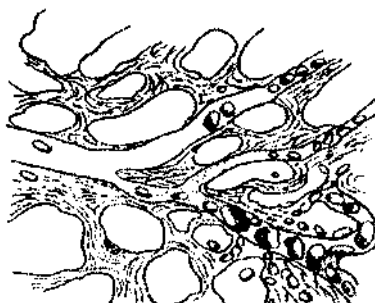
ll.*Ekzogen emboliyalar ham turli xilda bo'ladi.*

1.*Havo emboliysi* — organizmning yirik vena tomirlari jarohatlanganda, yaralanganda kuzatiladi, yirik (kovak, bo'yinturuq, o'mrov osti venalari yaralanganda) qon tomiriari atmosferadan o'tgan havo pufakchalari bilan berkilib qoladi. Venaga ko'p miqdorda havo kirsa, u yurakning o'ng bo'lmasini berkitib qo'yishi mumkin. Bu esa qon aylanishining buzilishiga olib keladi.

IGaz emboliysi - Kesson kasalligida kuzatiladi, chunki bunda azot bilan kislород одатдаги шароидагига қараганда қонда ко'проқ ериди. Кesson шароитдан одатдаги шароитга тез о'tkazganda qonning «^{оғанашидан}» gaz pufakchalari hosil bo'ladi. Natijada bir vaqtning o'zida oiganizmning ko'p qismida gaz emboliyalari vujudga keladi. Ayniqsa, miya va yurakda hosil bo'lgan gaz emboUari xavfli oqibatlaiga olib keladi.

3.*Bakteriya va parazitar emboliysi*. Ayrim kasalliklarda bakteriyalar, parazitlar va ularning lichinkalari qon tomiriariiga o'tadi va natijada emboliya vujudga keladi. Masalan: a) limfatik tomiriari yoki ko'krak limfa yo'li orqali o'pkaga ichakdan trixenellalar o'tganda parazitar emboliya kuzatiladi.

b) kuchli sepsis oi^anizmda bakteriyalarning ko'payishi, konglomeratlarning hosil bo'lishi va ularning qonga o'tishi bilan ifodalanadi.



66-rasm. *Podvisotskiy
bo'yicha yog'li emboliya
hosil bo'lishi*

Qonga o'tgan bakteriyal konglomerati esa mayda tomirlaiga tiqilib qolib, yuqumli yiringlash jarayonining boshlanishiga sabab bo'ladi.

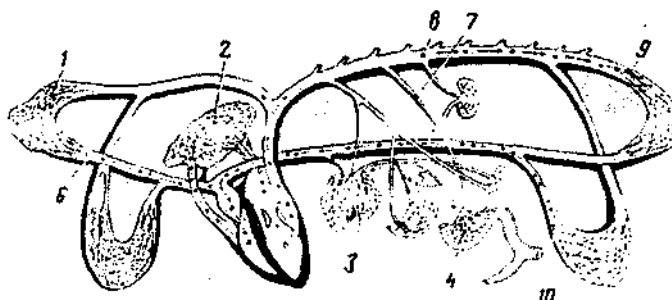
4.Yot jismalar emboliyasi — mexanik jarohatlar paytida kuzatiladi. Bunda yot jism tashqi muhitdan qon tomiriga kirib qon oqimi bilan tarqalib, tomiming toraygan joyida tiqilib qoladi.

Yot jism ba'zan, og'irlik kuclii ta'sirida venalarda qon oqimiga qarshi borib tiqilib qolishiga *retrograd* emboliya deyiladi.

Emboliyalar asosan uch xil yo'nalishda hosil bo'ladi:

1.*Kichik qon aylanish doirasidagi emboliyalar* ko'pincha o'pka tomirliga o'tib, o'pkada ushlanib qoladi va shu tomirlaming tiqilib qolishiga sabab bo'ladi.

2.*Katta qon aylanish doirasida emboliyalar* yurakning chap qorinchasidan periferiyaga qarab harakatlanadi va yurakning toj tomirlarida, miya, buyrak, taloq, me'da-ichak yo'li, oyoq tomirlariga tiqilib, turli o'zgarishlaiga olib keladi.



67-rasm. Katta va kichik qon aylanish doirasining ehoHyasi. 1-miya tomidari emboliyasi; 2-o'pka tomirlari emboliyasi; 3-darvoza venasi emboliyasi; 4-ichak arteriyasi emboliyasi; 5-parazit lichinkalari hosil qilgan emboliya; 6-havo emboliyasi; 7-trombli emboliya; 8-havfli o'sma hujayralari emboliyasi; 9-os'malar metastozi; 10-yog'li emboliya.

S. Portal sistema emboliyasi darvoza venasiga yig'iluvchi tomirlarda embol paydo bo'lishidan boshlanadi va jigardagi tomirlai^ga tiqilib qoladi. Natijada qon dimlanib, katta qon aylanishi doirasida qon aylanishi buziladi.

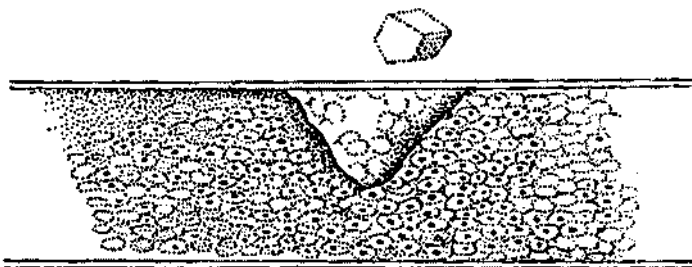
Embolianing oqibati uning tiqilgan joyiga, qon tomirining kengligiga va qaysi organda yuzaga kelganligiga, anastomozlar bor-yo'qligiga va tiqilgan qon tomirining turiga bog'liqidir.

Miya va yurak toj tomirlarida hosil bo'lgan embollar juda havfli hisoblanadi. Embollar qon tomirlarining oxirida rivojlansa infarkt paydo bo'ladi. Ko'pincha embollar limfa yo'llari orqali (bakteriya va parazitlar konglomeratlaridan yoki xavfli o'sma to'qimalaridan hosil bo'lsa) tarqaladi. Bunday embollar oqibatda qon tomirini berkitadi va qon aylanishini buzadi, yangi infeksion va o'sma manbalarini hosil qiladi.

1-tajriba. Baqaning ichak tutqich pardasi qon tomirlarida oq tromb-iing hosil bo'lishi

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: Baqalar, qaychilar, liinsetlar, po'kak taxtachasi, osh tuzi kristali, ignalar, mikroskop, paxta, Ringer eritmasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Baqa harakatsizlantiriladi va po'kak taxtachasining ustiga qomi bilan yotqizilib, mahkamlanadi.



68-rasm. Oq tromb hosil bo'slishini kuzatish

2.Qorinning yon tomonidan terisi, muskuli qaychi bilan kesiladi va ichak tutqich pardasi chiqarilib, po'kak taxtachasining to'rt burchakli teshigi ustiga tortib, mahkamlanadi.

3.Tayyorlangan preparat mikroskop ostiga joylashtiriladi va kichik obyektiv bilan vena tomiri topilib qon harakati kuzatiladi.

4.Suv bilan namlangan ignaning uchi bilan osh tuzi kristalidan olib, mikroskop orqali ko'z bilan nazorat qilib, o'sha vena tomiri devorining oldiga qo'yiladi.

5.Baqaning ichak tutqich pardasi qon tomirlari chetida yotuvchi oq tromb hosil bo'lishi kuzatiladi (68-rasm).

6.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi. Oq trombning rasmi chiziladi.

2-tajriba. Baqaning ichak tutqich pardasi qon tomirlarida (qon oqish vaqtida) qizil trombning hosil boiishi

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: 1-tajribada tayyorlangan preparatdan foydalaniлади.

Tajribani o'tkazish tartibi: 1.Tayyorlangan preparat, ya'ni baqaning ichak tutqich pardasi Ringer eritmasiga botirilgan paxta bilan namlanadi va tomirlardagi qon harakati mikroskop ostida kuzatiladi.

2.Mikroskop tagida ko'zning nazorati ostida igna bilan kichik arteriya tomirining devori teshiladi va qon oqa boshlaydi.

S.Jarohatlangan tomir devorida to'qimaga qonning shaklli elementlarini chiqishi va qizil trombning hosil bo'lishi kuzatiladi.

4.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi. Qizil trombning rasmi chiziladi.

3-tajriba. Baqaning ichak tutqich pardasi qon tomirlarida yog* emboliyasini kuzatish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: Baqalar, po'kak taxtachasi, ignalar, qaychi, pinset, 1 ml hajmdagi shpris, inyeksiya ignasi, vazelin moyi, paxta.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Baqa harakasizlantiriladi va po'kak taxtachasining ustiga chalqanchasiga yotqizilib, mahkamlanadi.

2.Ko'krak qafasi yorilib, yurak ko'ylyakchasi qirqiladi va yurakka vazelin moyini yuborish uchun tayyorlanadi.

3.Baqa qomining yon tomonidan terisi, muskuli kesiladi.

4.Asta-sekin pinset bilan ichak tutqich parda chiqarilib, po'kak taxtachasining teshigi ustiga tortib mahkamlanadi.

5.Yurak qorinchasining ichiga 1 ml hajmdagi shpris va igna bilan 0,2 ml vazelin moyidan yuboriladi.

6.Mikroskop kichik obyekktivi bilan ichak tutqich pardasi qon tomirlarida yog' emboliyasining hosil bo'lishi va ularda qon aylanishining buzilishi kuzatiladi (64-rasm).

7.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Tromboz va emboliya deb nimaga aytildi.
2. Tromb va embollaming hosil bo'lishi sabablarini tushuntiring.
3. Tromboz va emboliyani qanday turlari bor.
4. Tromboz va emboliyani oqibatini tushuntiring.
5. Tajribada tromboz va emboliya qanday namoyish etiladi.

SHISH VA ISTISQO

Darsning maqsadi: 1.Shish va istisqoning sabablari, turlari, bclgilari va oqibatlarini o'rganish. 2.Ekssudat va transsudatning tarkibi liamda bir-biridan farqini bilish.

To'qima bilan qon o'rtaida suv almashinuvining buzilishi oqibatida lo'qima oralig'iga suyuqlik to'planishiga **shish** deyiladi.

Shish juda xilma-xil faktorlar ta'sirida ro'y beradi. Bunday faktor-Inning eng muhimlari quyidagilardir:

1.Kapillyarlar devori o'tkazuvchanligi va ulardagi qon bosimining ko'tarilishi;

2.0nkotik va osmatik bosimning qon plazmasida pasayishi yoki to'qimalar orasidagi suyuqlikda ko'tarilishi;

S.KisIota-ishqor muvozanatining buzilishi;

4.Organizmga suv va natriy xlorid ko'p kirib tui^gan holda ularning organizmdan kam chiqarilishi;

S.Nerv-endokrin sistemasi faoliyatining buzilishi.

Suv to'planishi natijasida to'qimada quyidagi o'zgarishlar ro'y beradi:

1. To'qimaning hajmi kattalashadi;

2. To'qima elastikligi pasayadi;

3. Mahalliy temperatura (harorat) pasayadi;

4. Shish rivojlangan to'qima yoki organni barmoq bilan bosib ko'rilganda barmoq o'mida sekin yoziladigan chuqurcha paydo bo'lib qoladi.

Shish suyuqligi 97% suv, 0,7% i tuzlar, 0,3—1,2% oqsil va boshqa moddalardan tashkil topadi. Lekin turli kasallikkarda bu suyuqlik tarkibi sal boshqacharoq bo'lishi mumkin. Masalan, nefritda shish suyuqligida oqsilning miqdori ko'proq bo'ladi, yurak shishida birmuncha kam, nefrozda esa yanada kam bo'ladi.

Shishlar vujudga kelish mexanizmiga ko'ra quyidagilaiga bo'linadi:

1.Qon dimlanishidan kelib chiqadigan shishlar. Bunday shishlarga vena tomirlarida qon tigilib qolishi (tromboz va emboliyalarda) va yurak yetishmovchiliklarida, miokardit, endokardit, perikarditlarda ro'y beradigan shishlar kiradi.

2.Buyrak shishlari — buyraklardagi degeneratsiya va yallig'lanishli o'zgarishlarda kuzatiladi. Bunday shishlar nefrit, nefrozlarda paydo bo'ladi.

3.Toksik yoki zaharli shishlar — har xil toksinlar ta'sirida (fosgan, xlor, difosgen, ammoniy xlorid va boshqalar) rivojlanadi. Bunday shishlar teriga iprit, lyuizit, kraton moyi ta'sirida ham paydo bo'ladi.

4.Yallig'lanish shishlari — to'qimada moddalar almashinuvining bu-

zilishi, tomirlar devori tonusining pasayib, o'tkazuvchanligining kuchayishi oqibatida vujudga keladi va hayotda ko'p uchraydi.

S.Kaxekтик shishlar — og'ir va suninkali kasalliklar (kamqonlik, sil) va och qolish vaqtida organizmning zaiflanishidan paydo bo'ladi.

6.Nevrogen yoki nevrotik shishlar — nerv sistemasining vazomotoi (toraytiruvchi, kengaytiruvchi) va trofik faoHyatlarining buzilishi oqibatida paydo bo'ladi.

y.Endokrin shishlar — endokrin sistemasining ayrim patologiyalarida vujudga keladi. Masalan, qalqonsimon bez faoliyatining pasayishi butun organizmning shishib, «xomsemiz» bo'lib qolishiga olib keladi, Bu kasallikka miksedema deyiladi.

8. AUergik shishlar sensibgilangan hayvonlarda allergenni takrorij yuborilganidan hosil bo'ladi.

Shishlarning oqibati - organizm uchun xavflidir.

Shish oqibatlari:

To'qimalarning shishishi hujayralarning bo'kishiga olib keldi:

1. To'plangan suyuqlik hujayra elementlariga mexanikoviy bosim beradi va qon aylanishini buzilishiga olib keladi.

2. To'qimalardagi almashinuv jarayoni buzadi.

3. Shish rivojlangan organ yoki uning biror qismini funktsiyas: pasayadi.

4. Shish rivojlangan to'qimaning immunabiolitik reaktivligi pasayad va yallig'lanish jarayonlari paydo bo'ladi.

Istisqo, ya'ni suv to'planishi deb, seroz bo'shliqlarga suyuqliknинг sizib chiqishiga aytildi.

Suyuqlik qaysi bo'shliqdа to'plaganligiga qarab, istisqo ham har xi: nom bilan ataladi. Masalan, suyuqliknинг a) yurak pardasi, ya'ni perikard bo'shlig'ida to'planishiga — gidroperikardium;

b) ko'krak bo'shlig'ida to'planishiga — *gidrotoraks*;

v) miya qorinchalarida to'planishiga — *gidrosefalus*;

g) qorin bo'shlig'ida to'planishiga — *atsit*;

d) terida to'planishiga — **anasarka** deyiladi.

Shunday qilib, shish istesqo davrida to'plangan suyuqlik atrofidagi organ va to'qimalarni bosib (qisib), ular faoliyatini buzadi. Bundaj o'zgarishlami suyuqliklarni yurak ko'yakchasiда, uzunchoq miyada va nerv hujayralariga mexanikoviy bosim berilishi nafas jarayonini keskin o'zgarib, o'limga sabab bo'lishida kuzatish mumkin.

Seroz bo'shliqlarda to'plangan suyuqlikka *transsudat* deyiladi.

Transsudat, oqsillarga kambag'alligi bilan ekssudatdan farq qiladi, Unda leykositlar ham kam bo'ladi.

Seroz bo'shliqlarda to'plangan suyuqlik oiganlar faoliyatining susayib qolishiga olib keladi. Masalan, gidroperikardium yurak ishini qiyinlashtiradi va hatto to'xtab qolishiga sabab bo'lishi mumkin. Bung' yurak tamponadasi deyiladi.

1-tajriba.Qon dimlanishiga aloqador shish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: oq quyon, qirqilgan po'kak, bint.

Tajriba o'tkazish tartibi: 1.Oq quyon qulog'ining rangi, hajmi va inahalliy harorati aniqlanadi.

2.Po'kakning ariqchasi (qirqilgan joyi) arteriya tomiri ustidan qo'yilib, iMifit bilan quyon qulog'i bog'lanadi.

3.0q quyon qulog'ida vena qonining dimlanishi tufayli shish hosil bo'ladi.

4.0q quyon qulog'ining rangi va hajmidagi o'zgarishlar hamda maliyliy harorati aniqlanadi.

S.Olingen natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

2-tajriba. Shishning hosU boiishida osmatik omQiiring ahamiyatini namoyish etish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar. 12 ta baqa, tarozi (toshlari bilan), shisha idishlar, 50 yoki 500 ml 20% li NaCl (eritmasi), 100 ml Ringer eritmasi, suv, bint, 12 ta 2 ml hajmdagi shpris ignasi bilan.

Tajriba o'tkazish tartibi:

1.Tana og'iriigi taxminan bir xil bo'lgan ikkita baqani olib, oyoqlari bint bilan bog'lanadi va tarozida tana og'iriigi o'lchanadi.

2.Birinchi baqanining yelka limfa xaltasiga (terisi ostiga) shpris bilan 2 ml 20% li NaCl eritmasidan yuboriladi.

3.Ikkinchi baqanining yelka limfa xaltasiga (terisi ostiga) shpris bilan 2 ml Ringer eritmasidan yuboriladi.

4.1kkala baqa ham suvi bor shisha idishlar ichiga solinadi.

5.30—40 daqiqadan so'ng ikkala baqa ham shisha idishlardan chiqariladi va tarozida alohida-alohida har birining tana og'iriigi aniqlanadi.

6.01ingan natijalar va xulosa tajriba bayoniga yoziladi.

3-tajriba. Kalamushlar o'pkasida toksik shishni namoyish etish

Tajriba uchun kerakli hayvonlar va jihozlar: ikkita 2 ml shpris ignasi bilan, 10 ml 6% li ammoniy xlorid eritmasi, 10 ml natriy xlorid tuzining izotonik eritmasi, tajriba hayvoni — 4 ta kalamush.

Tajribani o'tkazish tartibi: og'iriigi bir xil bo'lgan ikkita kalamush tanlab olinadi. Bayonnomada uning holati, xulq-atvori va og'iriigi yoziлади. So'ngra tajriba hayvonining terisi tagiga yoki qorin bo'shlig'iga 100 gr tana vazni og'irligiga (8 mmol/kg) 6% li ammoniy xlorid eritmasidan 0,7 ml yuboriladi. Nazoratdagi kalamushga ham natriy xloridning izotonik eritmasidan shuncha miqdorda yuboriladi. Astasekinlik bilan nafas ritmi va chastotasi o'zgaradi. Kuzatish 40 — 50 daqiqa o'tkaziladi. Agar bu vaqtida kalamushlar o'lmasa ulaming ikkala-sini ham elektr toki ta'sirida o'ldiriladi. Agarda tajriba hayvonlaridan

birortasi 40 daqiqadan oldin o'lsa, ikkinchisi ham o'ldiriladi va ko'krak qafasi ochiladi, o'pka ajratilib uning tubiga ligatura qo'yib bog'lanib kesib olinadi. O'pkani makroskopik ozgarishlari aniqlanadi. So'ngra har ikkala kalamush (tajriba va nazorat) o'pkasi tarozida tortiladi va tana vazniga nisbatan o'pkaning og'riigi aniqlanadi (o'pka — somatik koefitsienti). Bu ko'rsatkich qancha katta bo'lsa, tajribadagi kalamushda shish rivojlanganligini juzaga kelganligini bildiradi. Tajriba hayvonlarining tajribagacha va tajribadan keyingi holatlarining dinamik o'zgarishi ham o'organiladi. Bu vaqtida nafas ritmi va amplitudasiga e'tibor qaratiladi. Tajriba hayvoni yorilganda hosil bo'Igan o'zgarishlar va o'pka somatik koeffitsienti aniqlanadi. Xulosa qilinadi. Shish hosil bo'lish mexanizmi tushuntiriladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Shish va istisqo deb nimaga aytildi.
 2. Shish va istisqoni ro'y berish sabablarini tushuntiring.
 3. Shish va istisqoni rivojlanish mexanizmini tushuntiring.
 4. Shish va istisqoni oqibatini tushuntiring.
- S.Tajribada shish hosil qilib ulaiga tushuncha bering.

GIPOGLIKEMIK SHOKNI NAMOYISH ETISH

Darsning maqsadi: Gormonlaming (insulinni) hayvonlar o'lbizmidagi ahamiyatini tajribalarda namoyish etish, talabalami moddalar almashinuvini buzuvchi sabablar bilan tanishtirish

Hayvonlar organizmida uglevodlar almashinuvi gipofiz, qalqonsimon bez, buyrak usti bezining po'stloq va mag'iz qavatining gormonlari hamda me'da osti bezining alfa va betta hujayralari ishlab chiqai^gan gormonlar ta'sirida boshqariladi. Uglevodlar almashinuvining buzilishi ovqat hazm bo'lishi va uglevodlar so'riliشining izdan chiqishi bilan bog'liq (I. ponkreatin va ichak shiralari ta'siriga uglevodlar hazm bo'lishining buzilishida; ichak shilliq pardasida monosaxaridlar fosforli efirlari bo'lishi qiyinlashuvidan ugltvodlami so'riliши buziladi. Hayvonlar oiganizmida me'da osti bezining giperfunksiyalarini hosil qiladigan sabablar ta'sirida gipoglikemiya hosil bo'lib, u sabablar quyidagilardir:

1.Bosh miyada o'smalar o'sganida, gipotalamusni moddalar almashinuv jarayonida ishtirok etuvchi markazlar faoliyati buzilganida, me'da osti bezining faoliyati kuchaytirib glyukozani glikogenga va glyukozani yog'ga aylanishini kuchaytiiganida.

2. Me'da osti bezining o'smalari (adenoma) tufayli Langerhans orol-chalarini gipertrofiyalanishlari ko'plab insulinni qonga chiqarib, glyukozani glikogen va yog'lai^a aylanishiga sabab bo'ladi. Oqibatda insulin hosil bo'lishi kuchayib, qonda glyukozaning miqdori kamayishiga olib keladi. Bunday o'zgarishlar adrenalin ajralishi kamayishidan ham paydo bo'lishi mumkin.

3.Buyrak usti bezining po'stloq qavati, gipofiz oldingi qismining gipo-funksiyasi va gipofizar kaxeksiyada gljoikoneogenez (uglevodlami oqsillardan — aminokislatalardan, va yog'larni — yog' kislotalari va glitse-rindan jarayoni zaiflashib, qonda glyukoza miqdori kamayadi.

4.Jigar faoliyatining buzilishi jigarda glikogen hosil bo'lishini zaiflash-tiradi yoki mutlaqo glikogen hosil bo'lmay jiggardan qonga glyukoza o'tishi chegaralanib qoladi yoki mutlaqo o'tmay qoladi.

S.Og'ir ish bajaruvchi otlarda uglevodlami eneigetik material sifatida ko'p sarflanishi yoki kavshovchi hayvonlarda qanday qand miqdori me'da oldi bo'limlarida uchunchi yog' kislolarining uglevodlari aylanishi hisobiga tiklanib ulgurmasligidan.

6.Glyukozani organizm eneigetik manba sifatida ishlatganida, uni sarflanishi hazm sistemasi va jiggardan tushgan uglevodlar evaziga to'ldirilmaganida.

7.Insulin ko'p hosil bo'lib glyukozani glikogenga aylanishi kuchaysa, ichki sekretsiya bezlar faoliyati va nerv sistemasining faoliyati buzilganida oiganizmda glyukoza miqdorini normal holatda saqlay olmaydi. Bu funk-siyalami o'zgarishini, buzilishini organizmda kechadigan quyidagi pa-tologik jarayonlarda kuzatilishi mumkin.

Ginoglikimiya eng awalo uglevodlar etishmovchiligiga o'ta sezuvchan markaziy nerv sistemasini faoliyatini buzadi, chunki glyukoza nerv sistemasini faoliyatini ta'minlovchi asosiy eneigetik manba bo'lib xizmat qiladi. Kavsh qaytaruvchi hayvonlarda uglevodlar etishmovchiligiga **xos** gipoglikemiya sindrom asteniya — tez-tez charchovchanlik, hayvonlar qiyin harakatlanadi, bezovtalanadi, terlaydi, qaltiraydi, kuchli so'lak ajratadl. Organizm faoliyatiga bog'liq bo'lmasan holatda siyidik va axlat ajralishi paydo bo'ladi, nafas, puls tezlashib, ko'z qorachig'i kengayadi.

Gipoglikemiya sog'in sigirlami ko'p sut berayotgan davrida, sut bezlari sut yog'lni sintez qilish uchun ko'p glyuko'za sarflanganida hosil bo'ladi. Sigirlar mahsulorligi yuqori bo'lganida enei^iya sarfi va glyukoza ishlatilishi asosiy energetik manba sifatiga kuchayadi, bu esa yana gipoglikemiya hosil bo'lishi uchun sharoit yaratib beradi. Gipoglikemiyada jigarda glikogen kamayib, yog'lami jigarga kelishi ko'payadi va yog'lardan ko'p miqdorda energetik manba sifatida foydalaniladi. Gipoglikemiyada jigarning glikogen saqlash qobiliyati zaiflashadi. Buning oqibatida qonda asetosirkha, beta-oksimoy kislota, aseton tanachalarini (giperketonemiya) ko'payib, siyidka keton tanachalarini (ketonuriya) ajralishi va kuchli yoki zaif darajadagi zaharlanishlar hosil bo'ladi.

Uglevodlar almashinuvining buzilishi ovqat hazm bo'lishi va uglevodlar so'riliشining izdan chiqishi bilan bog'liq (1. ponkretik va ichak shiralari ta'sirida uglevodlar hazm bo'lishining buzilishida; 2. Ichak shilliq pardasida monosaxaridlar fosforli efirlari hosil bo'lishi qiyinlashuvidan monosaxarioUar so'riliishi buziladi). Gipoglikemiyani charqiruvchi sabablar juda ko'p bo'lib, bu sabab alohida va biri ikkinchisi bilan biiga kelganida ham gipoglikemiya rivojlanishi mumkin, Bu, birinchidan, qondagi uglevodlaming oiganizm tomonidan ko'plab energetik maqsadda foydalanilganida uni ovqat hazm qilish sistemasida so'rilmay va jigardan tushmaganida, ikkinchidan, insulin gormonini qonga ko'p tushib jigarda glyukozani glikogenga aylanishi kuchayganida qonda glyukoza miqdori kamayadi. Lekin qondagi qand miqdorini ma'lum darajada saqlab turuvchi nerv-endokrin sistemasi buzilishi katta va ko'pincha hal qiluvchi rol o'ynaydi.

1-tajriba. Insulin ta'sirida gipoglikemik shok hosil qilish

Tajriba uchun kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 3 ta quyon, fiksatsiyalovchi stol, ingalyator, shpris, igna, pinset, scalpel, narkoz uchun efir va insulin hamda qand miqdorini aniqlash uchun asboblar.

Tajriba o'tkazish tartibi: Insulin gormoni me'da osti bezining Langergans orolchalaridagi beta hujayralar faoliyati tutayli hosil bo'lib qonga chiqariladi. Bu gormon uglevodlar almashinuvini boshqarib, jigar va muskullarda glikogen sintezlanishini ta'minlab berish bilan bii^alikda uglevodli bo'lmasan organik moddalardan uglevod hosil bo'lishini tormozlab qondagi glyukoza miqdorini kamayishini ta'minlaydi. Laboratoriya sharoitida uchta quyon olib, bittasini uyqu arteriyasini jarrohlik

yoi bilan atrofl ochilib ikkita bog' bilan qisib bog'lanadi, ikkinchisini clrrli narkoz bilan uxlataladi, uchinchisi esa nazorat qilish uchun ishlaliladi. So'ngra har uchala quyonning quloq venasidan qon olinib qon larkibidagi glyukozani Xagedoma-Iyensen usuli bilan aniqlanadi. So'ngra liamma tajriba guruhidagi hayvonlarning 1 kg tirik vazniga 3—4 mldan insulin yuborib 1-1,5—2 soatdan so'ng hayvonning vena qon tomiridan cion olib glyukoza miqdori aniqlanadi. Qon tekshirilganida narkoz qilinmagan hayvonning qonida glyukoza miqdori kamayib, narkoz qilingan liayvon qonida glyukoza miqdori o'zgarmaganligi kuzatiladi. Demak, olingan ma'lumotlar asosida, narkoz hayvonni bosh miya yarim sharlar iw'stlog'i faoliyatini tormozlab, qon tomir retseptoriga ta'sir qilib, insulinka sezuvchanligini pasaytiradi.

2-tajriba. Quyonlarda gipoglikemiyani namoyish etish

Tajriba uchun kerak bo'lgan jihozlar va laboratoriya hayvonlari: 4 ta 2 ml shpris ignasi bilan, 8 ta 0,1 va 0,2 ml li mikropipetka, 2 ta FEK, o'rta tolouiddin usuli bilan biologik suyuqliklarda glyukoza miqdorini aniqlash uchun reaktivlar kompleksi, (bir flakon) insulin, tajriba liayvoni — ikkita quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Quyonga insulin yuborilib gipoglikemiya chiqriladi. Quyonni darsdan bir kun oldin suv berishni chegaralamasdan och qoldiriladi. Quloq suprasidagi junlami qirib olinib, spirt bilan ho'llangan paxta bilan artiladi. Quloq suprasini vena qon tomiridan qon chiqarilib, mikromenetka bilan glyukoza miqdorini aniqlash uchun 0,1 va 0,2 mini qon olinadi. Keyinchalik quloq yuzasidagi shu vena orqali 1 kg tana vazniga 6 ta'sir birligida insulin yuboriladi. Qaltiroq tutib boshlagan paytda takroran qon olinib, undagi qand miqdori aniqlanadi. Keyinchalik qaltiroq xurujini to'liq namoyon bo'lzunga qadar kuzatiladi, hayvon o'lishiga qadar kuzatiladi. Agar hayvon venasi orqali glyukoza eritmasi yuborilsa, hayvonni o'limdan saqlab qolish mumkin, buning uchun 20 % li glyukoza eritmasi (0,1 mol/1) tayyorlanib va quloq chekkasida joylashgan vena orqali 5—6 ml yuboriladi. Agar glyukozani vena orqali yuborish imkoniyati bo'lmasa yuqorida ko'rsatilgan miqdordagidan bir necha marta ko'p glyukozani qorin bo'shlig'ining terisi tagiga yuboriladi. Qondagi glyukoza miqdorini tajribagacha va tajribadan keyingi miqdori aniqlanadi. Hayvonning insulin yuborilgandan keyingi xulq-atvori kuzatiladi va xulosa qilinadi. Insulin shokining mexanizmi tushuntiriladi.

3-tajrlba. Sichqonlarda gipoglikemik koma hosil qilish

Tajriba uchun kerakli jihozlar va laboratoriya hayvonlari: 4 ta 1 ml spris ignasi bilan, 1 flakon insulin, 10 ml 10%li glyukoza eritmasi, tajriba hayvoni — 8 ta sichqon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Tajribani sichqonlarda ham bir kun suv berishni chegaralanmasdan och qoldirib ularga 0,25 ta'sir birligida teri tagiga insulin yuborib insulin shokining hosil bo'lishi kuzatiladi. Nazoratdagi sichqonlar guruhiga insulin bilan bir vaqtida 1 ml 10 % li glukoza eritmasi (0,55 mol/1) qorin bo'shlig'ini terisi tagiga yuboriladi.

Tajriba hayvonini xulq-atvori kuzatiladi va ikkinchi guruh sichqonlaKI agi o'zgarishlar bilan solishtirilib tahlil qilinadi. Glyukoza yuborilishili ing bu vaqtdagi profilaktik ta'siri tushuntiriladi.

4-tajriba. Orto-toluidin reaktivti yordamida qon tarkibidagi glyukozaning miqdorini aniqlashi

Tajriba uchun kerak bo'iadigan jihozlar va laboratoriya hayvonlar shtativ probirkalari bilan, har xil pipetkalar, suv hammomi, gaz gorel's kasi yoki spirt lampasi, sentrifuga, muz solingan stakan, FEK apparatl, O'rrotoluidin reaktivti, xlorii sirka kislotasining 3 % li eritmasi; laboratoriya hayvoni — quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Probirkaga 3 xlorii sirka kislotasining 3 % li eritmasidan 0,9 ml quyilib, ustiga mayda pipetka yordamida quyor qulog'idan 0,1 ml qon olinadi va sentrafugalanadi. Keyin probirkagi sentrafugalanigan qondan 0,5 ml olib, ustiga 4,5 ml Orto-toluidin reaktividan quyiladi. Probirkani qaynayotgan suv hammomiga joylashtirib, 8-10 daqiqa qoldiriladi. Suvning uzluksiz qaynashi hamda probirkaning suv hammomida saqlanib turish muddaliga riox qilinishi lozim. Probirkani suv hammomidan olib, tezlik bilan oqayotgan suv tarmog' ostida uy haroratiga qadar sovitiladi. Keyin probirkadagi aralashmani 1 sm qalinlikdagi kyuyvetaga solib, nazoratdagi namunaga nisbatan, 590-650 to'lqin uzunligida (ko'k, sariq, yoki qizil yorug'lik filtrida), FEK apparatida o'lchanadi. Nazorat namuna 0,5 ml uch xlorii sirka kislotsasi va 4,5 ml Orto-toluidin reaktivti aralashmasidan iboratdir. Kolibrovkali namuna tayyorlanadi, lekin qon zardobi o'miga 100 mg % li glyukoza eritmasi qo'shiladi. Namunadagi glyukoza quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi.

Hisoblash quyidagi formula asosida olib borish:

$$C_{\text{op}} = S \frac{E_{\text{op}}}{E_{\text{sl}}} = \frac{\text{mg} \%}{w} \quad \text{glyukoza}$$

$$K$$

Bunda: S^w - aralashmadagi glyukozaning konsentratsiyasi, mg%

E^w — kolibrovkali eritmadagi glyukozaning konsentratsiyasi mg%

E^s - aralashmaning optic zichligi

E^s , - kolibrovkali eritmaning optic zichligi

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Glyukozani organizmdagi ahamiyatini tushuntiring.
2. Gipoglikemiya hosil qiluvchi sabablami aytинг.
3. Uglevodlar almashinuvining buzilishi ichki sekretsiya bezlarining faoliyatiga bog'liqligini tushuntiring.
4. Gipoglikemiyada hayvon organizmida qanday o'zgarishlar hosil bo'ladi?
5. Qon tarkibida glyukoza miqdorini aniqlashni tushuntiring.

ERITROTSITLARNING SON VA SIFAT JIHATIDAN O'ZGARISHLARI

Darsning maqsadi: Talabalarni patologik jarayonlar davrida qon olib crilrotsitlar miqdori va degenerati o'zgargan eritrotsitlar bilan surtmada iMiiishtirish.

Eritrotsitlar qizil qon hujayralari qonning shaklli elementlarining asosiy qismini tashkil etadi. Ular hayvonlar oiganizmida gazlarni tasliisi, qonning kislota-ishqor muvozanatini, qon plazmasidagi aminokislotalarning konsentratsiyasini bit xil me'yorda saqlanishini ta'minlab, organizmga tashqi muhitdan tushgan va organizmda hosil bo'layotgan /aharli moddalarni neytraliab, dorivor moddalami o'zlariga biriktirib olib tasiqariga chiqarish yoki neytrallash vazifasini bajaradi. Eritrotsitlarning turli hayvonlar organizmida yashash muddati turlicha bo'lib, o'rtacha 40-130 kunni tashkil qildi. Eritrotsitlar qarishi bilan RES niakrofaglari tomonidan parchalanadi va ulaming o'miga qizil ilikda uzlusiz ravishda eritrotsitlar hosil bo'lib turadi. Katta yoshdag'i hayvonlarda eritrotsitlar qizil ilikda hosil bo'lib, ularni hosil bo'lishi uchun lo'la qiymatli oziqalar, qon hosil bo'lishini jadallashtiruvchi maxsus moddalar kerak. Qonning barcha shaklli elementlarini, jumladan, eritrotsitlarni hosil qiluvchi ona hujayralar gemositoblastlar hisoblanadi. Qonning shaklli elementlarini gemositoblastlardan hosil bo'lishi birinchi bo'lib A.A.Maksimov tomonidan aniqlangan, hozir barcha olimlar qon hosil bolishining unitar nazariyasini tan olib kelmoqda.

Eritrotsitlaming hosil bo'lishi bir necha navbatma-navbat keladigan davrlarda kechib, awalo gemositoblastlar yadrosidagi to'simon tuzilishini yo'qta borib sitoplazmasi bazofillamikiga o'xshab, eritro-blastlaiga aylanadi. Eritroblastlar yetila borib, o'zlarida gemoglobin to'plab, hajmi kichrayib, sitoplazmasi eozinofillarnikiga o'xshaydi. Shunday qilib, eritroblastlardan normoblastlar hosil bo'ladi. Normoblastlarning yadrosi zichlashib, hujayra chetiga surilib, keyinchalik hujay-radan chiqarilib tashlanadi. Uning yadrosi normoblast ichida erib ketishi ham mumkin. Natijada yetilgan qon hujayrasi - normositlar hosil bo'ladi. Ba'zan eritrotsitlarda yadro qoldiqlari saqlanib, Joli tanachalari, ba'zan halqasimon tuzilma Kabo halqasi hosil bo'lib, ular yadro po'stlog'ining qoldiqlari hisoblanadi. Normositlardan tashqari qonda polixromatofil eritrotsitlar va retikulatsitlar ham uchrashi mumkin. Polixromatofil - eritrositlar kislotali va asosli bo'yoqlar bilan bo'yalsa, normositlar faqat kislotali bo'yoqlar bilan bo'yaladi. Polixromatofiliya eritrotsitlar yetilmaganligining belgisidir. Qonda polixromatofil eritrotsitlar bitta-yarimta uchrab, ular qizil ilikda juda ham ko'kdir. *Retikulotsitlar* qizil qon hujayralarida maxsus donadorlik yoki to'r bo'lib, ular maxsus bo'yoqlar bilan bo'yaladi va aniqlanadi. Retikulotsit va polixromatofil eritrotsitlar yetilmagan qon hujayralar bo'lib, retikulotsitlar embrion va yangi tug'ilgan

hayvon bolalarining qonida ko'p bo'ladi. Bu hujayralarni hayvonlarning hayotiy jarayonlari davrida qon olib, qon surtmasi tayyorlab, bo'yab, aniqlash mumkin. Katta sog'lom hayvonlarning periferik qonida faqat normositlar yoki yetilgan eritrotsitlar bo'lib, ba'zi hayvonlar qonda jumladan, quyon, cho'chqa, itlaming periferik qonida kam miqdorda polixromatif eritrotsitlar va retikulotsitlar uchraydi. Qon hosil bo'lishi kuchayganida polixromatif eritrotsitlar va retikulotsitlar qonda ko'payib, hatto normoblastlar ham paydo bo'lib qolishi mumkin. Ba'zan periferik qonda yetilmagan eritrotsitlar qizil ilikni zaif yuvilishi evaziga uchraydi.

Qonning shaklli elementlarini patologik holatlariga *bazofillamikiga o'xshash donachalami* saqlovchi eritrotsitlar kirib, ular retikulotsitlar donachalaridan qonni bo'yash uchun qo'llaniladigan barcha bo'yoqlar bilan bo'yalishi bilan farq qiladi. BazofiUi donachali eritrotsitlar sog'lom hayvonlar qonda bitta, ikkita uchraydi. Bunday hujayralar qo'rg'oshin birikmalari va boshqa moddalar bilan zaharlanganda hosil bo'lib, bu o'zgarishlar eritrotsitlaming parchalanib borayotganidan, gemolizlanayotganidan darak beradi.

Qon hosil bo'lishi buzilganida qonda katta yadrosiz eritrotsitlar — *megalositlar* va katta oqimtir yadroli *megaloblastlar* uchraydi. Bunday qon hujayralarining paydo bo'lishi qon hosil bo'lishining embrional davrga qaytayotganini bildiradi.

Qon hosil bo'lishi *tashqi* va *ichki antianemik sabablar* ta'sirida ham buzilishi mumkin. Hozirgi paytda tashqi antianemik sabablarga oziqa tarkibida saqlanadigan B,2 vitamin, ichki antianemik sabablarga me'da shilimshiq pardasida hosil bo'ladigan oqsil modda gastromukoprotein kirishi aniqlangan. Gastromukoprotein B,2 vitamini bilan juft birikma hosil qilib, qonga so'rilib, ichak shilimshiq pardalari orqali o'tishda B,2 vitamini va gastromukoproteinga ajralib, qon plazmasini alfa globulinlari bilan yangi oqsil vitamin kompleksini hosil qilib, jigai^ga boradi va depolanadi. Jigardan oqsil vitamin kompleksi qon tarkibida qizil ilikka borib, qizililik faoliyatini me'yoriy kechishini ta'minlaydi. Me'da shirasiда gastromukoprotein bo'lmasa, B,2 vitamini organizmda o'zlashtirilmaydi. Qon hosil bo'lishi tashqi antianemik omil B,j vitamini yetishmaganida ham buziladi. Qon hosil bo'lishining boshqarilishida B,j vitaminidan tashqari, boshqa B guruh vitaminlar ham qatnashadi.

Qon hosil bo'lishi buzilganida qizil ilikdan qonga qonning sog'lom hujayralari — normositlar bilan birga o'z katta-kichikligi bilan farq qiluvchi katta — *makrositlar* va kichik — *mikrositlar* ham qonga chiqishi mumkin. Qonda turli kattalikka ega bo'lgan eritrotsitlaming paydo bo'lishiga *anizotsitoz* deyiladi, ular noto'g'ri shakldagi, ya'ni (taqasimon, o'roqsimon, bolg'asimon, noksimon va boshqa eritrotsitlar) eritrotsitlar o'zgargan holatida uchrasa *poykilositoz* deyiladi. Anizotsitoz va poykilositoz holatlari kuzatilishi qizililik funksiyasidagi yetishmovchiliklar hamda qon hosil qiluvchi organlarning faoliyati zaiflashganligini bildiradi.

Qizil qon hujayralari - eritrotsitlami patologik shakillanga qonda Ripoxrom va gipencrom eritrotsitlar uchrashi kiradi. Qonda *gipoxrom* critrotsitlar uchrab, ulami periferik qismlari bo'yalib, eritrotsitlami markaziy qismi zaif bo'yaladi yoki mutlaqo bo'yalmaydi, bu ularda gemoglobin niqdori kam ekanligini bildiradi. Surtmada bu entrotsitlar holqa yoki soyaga o'xshaydi. *Gipenmm* eritrotsitlami gemoglobin miqdron ko p bo Igani uchun bu eritrotsitlar normositolarga nisbatan kuchli bo yaladi va boyalmagan qismlari bo'lmaydi. *Gipenromiya* eritrotsitlarda ular hajmning ortishi (qalinligi va yuzasini) natijasida gemoglobin miqdori ko payishi bilan ifodalanadi. Eritrotsitlar hosil bo'lishini keskin kuchayishi qon hosil bo'lishini sariq ilikda va ilikdan tashqari taloq, jigar, limfa tugunlanda - *ekstramedulyar qon hosil bo'layotgaligini* bildiradi. Bu vaqtida qonda yetilmagan va patologik holatdagi eritrotsitlar paydo bo ladi. Entrotsitlarning patologik shakllarini kuzatish uchun qondan surtmalar tayyorab, bo'yab surtmani immei^{ion} sistemada kuzatib o'rgamladi. Entrotsitlar patologiyasi eritrotsitlami sifat va miqdoriy o'zganshi bilan^{namoyon} bo'ladi. Eritrotsitlar sifat jihatdan o'zgaiganda ulaming tuzilishi va morfologiysi o'zgai^a, miqdor jihatidan o'zgarishida kamqonlikyoki to laqonlik vuzaga keladi. Sifat o'zgarishi miqdor o'zgarishini patologik ta simi kuchaytirishi mumkin va aksincha, eritrotsit patologiyasi patogen sabablari bevosita qon va qon hosil qiluvchi o'anlardan boshqa onganlai^a ta smdan ham hosil bo'ladi. Gematrop zahariar, mikroorgamzmlar va ulaming toksinlari qondagi eritrotsitlar miqdori va sifatim o'zgartiradL Entropoez kislород yetishmaganida kuchayadi. Mis, kobalt, margimush tuzlan va vitaminlar eritropoezni tezlashtiradi.

Eritrotsitlami son va sifat o'zgarishlami o'rganishda organizmga gemolitik modda yuboriladi va qon olinadi eritrotsitlarmng soni gemoglobin miqdori, qonning rangli ko'rsatkichi va entrotsitlar cho kish tezligini aniqlash bilan bir vaqtida bo'yalgan qon surtmasini mikroskop ostida kuzatib quyidagilarga e'tibor benladi:

1. Eritrotsitlarning degenerativ o'zganshan boriigiga.

a) Anizositoz - qizil qon hujayralarida makro va mikrositlar bor-

^¹) Poykilositoz - eritrotsitlar shaklini o'zgarganligiga (yulduzsimon, ovalsimon, noksimon, o'roqsimon); , ui- u < .

d) Anizoxromiya - kuchsiz bo'yalgan (gipoxrom) va kuchli bo yalgan (giperxrom) eritrotsitlar boriigiga;

e) Kabo halqasi bo'lgan eritrotsitlai^{ga};

0 JoUi tanachalari bo'lgan eritrotsitlai^a.

2 Fiziologik regeneratsiyaga uchragan hujayralar sonmi o'zganshiga:

a) Polixromatif eritrotsitlarning ko'payishi (pohxromaziya - kuchliroq rangga bo'yalgan);

b) Retikulotsitlar sonining ko'payishi;

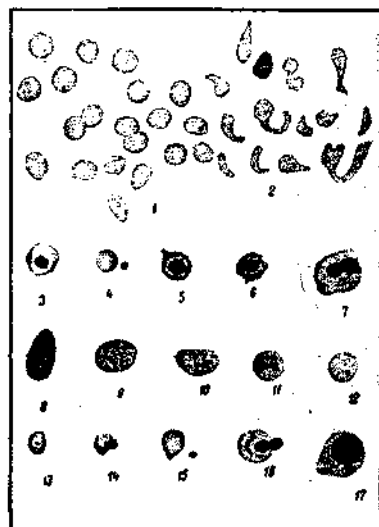
d) Normoblastlaming paydo bo'lishi (nonnoblastoz).

3. Patologik regeneratsiyaga uchragan hujayralar borligiga:
- Oksifil megaloblastlar;
 - Polixromatifil megaloblastlar;
 - Megalositlar.

Turli hayvonlardan (sog'lom va kasallangan) olingan qon tahlilini bir necha talaba gapirib beradi. Uni muhokama qilib o'qituvchi tomnidan umumlashtiriladi. Bayonnoma qon olish va qisqacha surtma tayyorlash, topilgan patologok shakldagi eritrotsitlar haqida tushuncha yoziladi. Sog'lom va kasallangan hayvonlar qonining morfologik ko'rsatkichlari solishtiriladi.

69-rasm. Qidl qon hujayralaritdng patologiyasi

1-Sog'lom hayvon qonining eritrotsitlari; 2-anizopoykilositoz; 3—4—oksifil normoblastlar; 5—6—7—polixromatifil normoblastlar; 8-9-10—polixromatifil eritrotsitlar; U-Kabo halqali oksifil eritrotsit; 12-bazofil donali va Jolli tanachali oksifil eritrotsit; 13-14-15-16-turli xildagi eritrotsitlar denukleatsiyasi; 13-Jolli tanachalarini hosil qilish yo'li; 14-15-16-oddiy ajratish yo'li; 17-megaloblast.

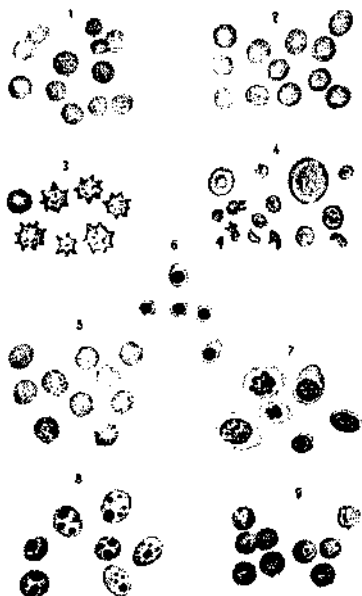


Tajriba uchun kerak bo'ladigan jihozlar va laboratoriya hayvonlari: Quyonlar uchun 4 ta qafas, 4 ta tovoqcha, 2 ta termostat, 30 ta buyum shishasi, 30 ta yassilashtirilgan qoplagich shisha, 2 ta qaychi, 12 ta probirka, 5 ml shpris ignasi bilan, 15 ta eritrotsitlar uchun melonjer, 15 ta Goryayev sanoq to'ri, 2 ta FEK, gemoglobinsyanit usuli bilan gemoglobinni aniqlashda ishlataladigan standart eritma, 15 ta Sail geometri, 2 ta eritrotsitlami cho'kish tezligini aniqlash uchun Panchenkov apparati naychalari bilan, 50 gr paxta, 30 dona filtr qog'ozni, 20 ml 5 % li fenilgidrazin eritmasi, 20 ml 70% etil spirtining eritmasi, 70 ml 1 % li natriy xlorid eritmasi, 5 ml detsenormal xlorid kislotasining eritmasi, 5 ml 5 % li limon kislotasining natriy tuzi eritmasi, 4 ta laboratotiya hayvoni — gipotrofik va Sog'lom quyondan foydalaniadi.

SURTMA TAYYORLASH TEXNIKASI

Tajriba o'tkazish tartibi: Surtma tayyorlash uchun tekshirilayotgan hayvonning quoq venasidan tozalikka rioya qilgan holda bir tomchi

qonni buyum shishasi ustiga olib, ikkinchi buyum shishasining qirrasi yordamida bir tekis qilib surkab chiqib, uy haroratida quritiladi, keyin spirt-efir eritmasining (50:50) barobar olingan yoki metil spirti yordamida jipslashtiriladi. 1:15 nisbatida (1 qism Ramonovskiy-Gimza bo'yog'ini 15 qism distillangan suvda aralashtirib ishchi bo'yoq tayyorlanadi). Tayyorlangan bo'yoqni buyum shisiiasidagi jipslashtirilgan surtma ustiga quyib 30—35 daqqa davomida surtmani bo'yaymiz. Surtma yaxshi bo'yalganidan keyin suv tarmog'idan kelayotgan suvni yengil oqizib, surtma yuviladi. Surtmani uy haroratida tik holatda quritiladi va mikroskopning immersion sistemasida kuzatiladi.



70-rasm. *Eritrotsitlarning son va sifat o'zgarishi*

1-ortoxramatik eritrotsitlar, 2-halqa shaklidagi oligaxromatik eritrotsitlar, 3-yulduzsimon shakldagi eritrotsitlar, 4-anizotsitoz va paykilatsitoz, 5-polixramaziya va bazafil punktatsiyasi, 6-piknotik yadroli normablasitlar, 7-megaloblastlar rezetka shaklidagi esh yadroli qismi, 8-eritroblastlarda yadro parchalanishi va tushishi, 9-yadro qoldiqlari (palli tanachasi, nabe halqasi)

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Eritrotsitlarning organizmdagi vazifalarini va turii hayvonlar organizmida yashash muddatlarini ayting.
2. Eritrotsitlar qayerda hosil bo'ladi va ularning patologik turlarini ayting.
3. Eritrotsitlarning hosil bo'lishini buzuvchi sabablarini tushuntiring.
4. Eritropoez qachon kuchayadi va qachon zaiflashadi?
5. Eritrotsitlar patologiyasi qanday o'rganiladi?

EKSPERIMENTAL GEMOLITIK ANEMIYA

DarsnJng maqsadi: hayvonlar oiganizmiga 1% li fenilgidrazining **spiritll** eritmasidan yuborib anemiya hosil bo'lishini namoyish etish va **urri** belgilarini o'i;ganish

Hayvonlar oiganizmida qonning miqdori va tarkibi turli xil ta'sirotchilar ta'sirida ko'payib va kamayib turadi. Qonning umumiyy miqdorini ko'payishiga **gipervolemiya** yoki **pletora** va kamayishiga **gipovolemiya** yoki oligemiya deyiladi. Giper va gipovolemiyalarda qonning shaklli elementlari bilan suyuq qismining nisbati ham o'zgaradi. Demak, qonning shaklli elementlari ham qon tarkibida ko'payishi va kamayishi mumkin. Eritrotsitlamning qon tarkibida ko'payishiga polisitemiya, kamayishiga esa anemiya yoki kamqonlik deyiladi.

Polisitemiya deb (yunoncha poly — ko'p, globulus — yumaloq, kyotoshujayra) qonning hajm birligida eritrotsitlamning ko'payishiga aytildi. To'laqonlik, eritrotsitlami ishlab chiqaruvchi oiganlar faoliyati kuchayganida, kislород tanqisligida, yurak stenozlarida, emfizema va o'pka kasalliklarida hosil bo'ladi.

Hayvonlar organizmida kasallik chaqiruvchi sabablar ta'sirida eritrotsitlar va umumiy qon miqdori o'zgarib **anemiya** rivojlanadi.

Anemiya (kamqonlik) deb, qonning hajm birligida eritrotsitlar va gemoglobin miqdori kamayishiga aytildi. Anemiyalarda eritrotsitlar sifat o'zgarishlariga uchrab, ulaming patologik shakllari normal eritrotsitlardan o'zining kattaligi, shakli, gemoglobin bilan to'yinganlik darajasi bilan farq qiladigan eritrotsitlar hosil bo'ladi. Anemiyada qonning umumiy hajmi me'yorda yoki kamaygan bo'lishi mumkin. Anemiyalami kelib chiqish sabablariga ko'ra klassifikatsiyasi ko'p tarqalgan bo'lib, *postgemorragik, gemolitik (zaharli), alimentar, infektion anemiyalar farq qilinadi*.

\Postgemorragik anemiya oiganizm qon yo'qotganidan so'ng hosil bo'ladi. O'tkir postgemorragik anemiya ko'p miqdorda birlamchi qon yo'qotishlar davrida, surunkali bir necha marta qon ketish davrida hosil bo'ladi. Qon yo'qotish sababları: yaralanishlar, me'da va ichak yaralarda ichki organlardan qon oqishi o'pkaning tuberkulyoz bilan shikastlanishi, burun bo'shlig'idagi o'smalar tug'ruqdan keyingi qon yo'qotishlar va boshqlar hisoblanadi. Qon ketishdan keyin birdaniga qon hujayralarini regeneratsiyasi boshlanadi. Yo'qotilgan qon miqdoriga bog'liq ravishda eritrotsitlar soni bir necha kun yoki haftadan so'ng me'yorlasha boradi. Qon ketishi natijasida sarflangan, ya'ni yo'qotilgan gemoglobinni o'mi esa asta-sekin to'laboradi. Qonda gipoxrom eritrotsitlar, polixromatofillar, retikulotsitlar va ba'zan normoblastlar paydo bo'ladi. Qonning rangli ko'rsatkichi pasayadi. Qonda leykositlar soni ko'payadi. Surunkali kasalliklar, oziqalanish sifatining buzilishi qizil ilikni regenerativ qobiliyatini pasaytiradi, shunga ko'ra bu hoUardagi qon yo'qotish og'irroq anemiyaga sabab bo'ladi. Qizil ilik funksiyasini zaiflashishidan anizositoz va poykilositoz hosil bo'ladi, ba'zan ekstromedulyar qon hosil bo'lishi ta-

lotlda, jigarda, limfa tugunlarida yuzaga keladi. Qonda donador.leykoidar miqdori kamayadi

2. *GemoUtik (zaharli) anemiya* eritrotsitlami parchalovchi moddalar bilan /aharlanishi natijasida yuzaga keladi. Bir xil moddalar eritrotsitlami lo'g'ridan-to'g'ri qon tomirlarida, boshqalari qonni shaklli elementlarini sliikastlab keyinchalik ular retikuloendotelial sistemasini makrofaglari tomonidan parchalanadi. Toksik anemiyalar kelib chiqishida qon hosil bo'lishi va qon emirlishi reflektor idora qilishining buzilishi katta ahamiyatga cega. Masalan: ba'zi qonga ta'sir etuvchi zaharlar bevosita markaziy nerv sistemasiga ta'sir qildirganda anemiyaga olib kelmaydigan dozalardayoq anemiyada qoniga keladi. (V.G Vogarlik) tajribalarda aniqlangan. Gemolitik anemiyada qonda bilarubin (bilarubinemiya) ko'payib, siyidka urabilino-gen (urobilinuriya) ajralishi kuchayadi, ba'zan esa siyidka erkin gemboglobin uchraydi. Qonning rangli ko'rsatkichi dastawal birdan yuqori bo'ladi, ciunki bu hodisa parchalangan qon tanachalarining gemoglobinini qolgan eritrotsitlaiga so'riliши bilan bog'liqidir. Eritrotsitlami intensiv parchalanishiga nisbatan eritrotsitlar hosil bo'lishi kuchayadi. Qonda ko'p miqdorda polixromatofiar, retikulasitlar, ba'zan normoblastlar paydo bo'ladi. Qon tarkibi tiklana borishi bilan qonning rangli ko'rsatkichi birdan pasayadi. Agar qizil ilikni regeneratsiyalanish qobiliyati kuchli bo'lsa va zaharli modda ta'siri to'xtasa, qon tarkibi tezda tiklanadi. Sumnkali gemolitik anemiyada qon hosil qiluvchi organ faoliyati charchaydi, izdan chiqadi. Bu vaqtida qonga ko'p turli nuqsonli, o'zgargan yosh eritrotsitlar tushadi — anizositoz, poykilositoz. Qonda eritrotsitlar miqdori keskin kamayadi.

3. *Almentar anemiya* hayvonlar ratsionida oqsil, vitamin, temir, mikro-elementlar (kobalt va mis) ya'ni gemboglobin sintez qilish uchun kerakli moddalar yetishmasligidan hosil bo'ladi. Shuning uchun alimentar anemiyasi gipoxrom xarakterga ega bo'ladi. Qonning rangli ko'rsatkichi birdan past. Alimentar anemiyasi ko'pincha yosh hayvonlarda, asosan cho'chqa bolalarida uchraydi. Alimentar anemiyaning sabablariga ovqat hazm qilib organlar kasalliklarida oziqani yaxshi hazmlanmasligi kiradi.

Temir yetishmaganida hosil bo'ladigan anemiyasi temir almashinuvni buzilganida yuzaga keladi. Bu anemiyaga eritrotsitlaming soni kamayishidan tashqari, gemboglobin miqdori kamayishi ham xarakterlidir. Anemiyasi og'ir kechganida anizositoz va poykilositoz hosil bo'ladi. Cho'chqalar ratsionida temir yetishmasa, uning bolalarining 1–6 haftaligida anemiyasi rivojlanib, uning evaziga o'llim 70%gacha yetadi.

Oziqa ratsioni tarkibida *oqsil yetishmaganida* yoki uni yomon o'zlashtirilishidan oqsil komponentlaridan gemblobinni — globin qismini sintezlanishi buzilib, oqsil yetishmovchiligi yuzaga kelganda anemiyasi rivojlanadi. Bu xildagi anemiyasi gipoxrom xaraktei^a ega bo'ladi. Bunday anemiyasi bo'g'oz va sog'iladigan hayvonlar uzoq muddatli bir tomonlama oziqlantirilsa hamda sut bilan oziqlanayotgan va sutdan ajratilayotgan yosh hayvonlarda rivojlanadi.

Otlar va bir tuyeqli hayvonlarda filtrlovchi viruslar ta'sirida *infektion anemiyasi* rivojlanadi. Bu holatni ba'zi bir olimlar eritrotsitlami to'g'ridan-to'g'ri viruslar ta'siridan parchalanishidan deb tushuntirsa, boshqalar qizil ilikni viruslar ta'sirida gipofunksiyaga uchrashidan deb tushuntiradi. In-

feksion anemiya davrida eritrotsitlar soni 1 mm³ qonda 1—2 milliongach yetadi. Qonda eritrotsitlarni anizositoz, poykilositoz va boshqa sifa(i o'zgarishJari kuzatiladi. Otlaming yuqumli anemiyasi davrida naysimoil suyaklaming sariq iligi qizililikka aylanib, taloqda, jigar, limfa tugunidl ekstromedullar qon hosil bo'lishi yuzaga keladi.

>•

Qon hosil qiluvchi oiganlami funksional holatiga bog'liq ravishdl regenerativ va aregenerativ anemiya farq qilinadi.

1. Regenerativ anemiyada qon hosil qiluvchi organda tiklanish jaray* onlari yaxshi namoyon bo'lgan bo'ladi. Buning tasdig'i sifatida periferilj qonda gipoxrom, polixromatofil eritrotsitlar, retikulotsitlar, yadro qoldigi bo'lgan eritrotsitlar (Jolli tanachasi, Kabo halqasi), normoblastlar bo'lishi bilan namoyon bo'ladi. Regenerativ xususiyat kuchli rivojlanganida sariq ilik qizililikka aylanadi. Jigarda, taloqda, limfa tugunida ekstromedullar qon hosil bo'lishi yuzaga keladi. Sunday holatlarda qon hosil bo'lishi aynib ketib, embrional tipdag'i hujayralar — megaloblastlar, makroblastlar paydo bo'ladi. Qizililikdagi regenerativ jarayonni qo'zg'atuvchi asosiy omil — kislorod yetishmovchiligi (qonni nafas funksiyasi pasayishi oqibatida rivojlanadi) hamda oiganizmda anemiya davrida hosil bo'lgan parchalanish mahsulotlari hisoblanadi. Anemiya davrida qon hosil bo'lishini kuchayishida nerv sistemasining ahamiyati kattadir. Qonda yetilmagan eritrotsitlaming paydo bo'lishi hamma vaqt ham regeneratsiyani kuchayganligini bildirmaydi. Ular qizililikni passiv yuvilishidan ham qonda paydo bo'lishi mumkin. Masalan, kasallikning agonal davrida.

1. Aregenerativ (gipoplastik) anemiya qizililikni qon hosil qiluvchi funksiyasi zaiflashganida kuzatiladi. Qizililik gipoplastik anemiyada eritrotsit hosil qilish qobiliyatini yo'qotadi, buning oqibatida yosh shakldj'i qon hujayralari yo'qoib, qizililik esa sariqilikka aylanadi. Gipoplastik anemiya giperxrom xarakterga ega bo'ladi. Qon hosil qiluvchi oigan avitaminoz, infeksion kasallikJardan (sil, paratuberkulyoz, infeksion anemiya, sepsisida), kuchli ta'sir etuvchi zaharlar bilan zaharlanganda, nur kasalliklarida charchab qoladi, holsizlanadi. Anemiyada faqat eritropoez buzilib qolmay balki leykopoez ham buziladi. Har qanday anemiya muayyan sharoitda gipoplastik shaklga o'tishi mumkin.

Tajriba uchiui kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 4 ta quyon, 50 gr paxta, 4 ta shpris ignasi bilan, 15 ta mikroskop, 15 ta Goryayev sanoq to'ri, 15 ta qonni suyultirish uchun maxsus melonjer, 15 ta pipetka, 15 ta gemometr, 15 ta Panchenkov apparati, 15 ta soat oynasi, 15 ta shtativda 6 tadan probiika, 200 ml 1% osh tuzi, 200 ml 3% osh tuzi eritmasi, 50 ml detsinormal HCl, 200 ml 5% limon kislotasining natriy tuzi eritmasi, 20 gr Romanovskiy-Gimza bo'yog'i va 500 ml distillangan suv.

Tajriba o'tkazish tartibi: Hayvon oiganizmda ro'y bei'an qonning patologik o'zgarishini o'lganish uchun hayvon qulqoq venasidan qon olinib, qondagi:

1. Eritrotsitlar soni.
2. Gemoglobin miqdori.
3. ECHT.
4. Eritrotsitlar osmatik rezistentligi.

5.Leykositar formula aniqlanadi.

I. Eritrotsitlaming sonini sanash uchun qon 3% osh tuzining eritiisida maxsus melonjerlar yordamida suyultirilib, mikroskop ostida (ioryayev sanoq to'ri yordamida sanaladi.

i.Gemoglobinning miqdorini aniqlash uchun Sali gemometri, detsi-iormal HCl, distillangan suv va ko'z pipetkasi kerak bo'ladi.

3.ECHT ni aniqlash uchun Panchenkov apparati, 5% limon kislotsining natriyi tuzining eritmasi va soat oynasi kerak.

4.Eritrotsitlarning osmatik rezistentligini aniqlashda 1% osh tuzining eritmasi va distillangan suv, 15 ta shtativda 6 tadan probirka va 2-5 ml pipetka ishlatalidi.

S.Leykoformulani aniqlash uchun qondan surtma tayyorlanadi, Romo-iiovskiy-Gimza bo'yog'i bilan bo'yaladi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Quyon organizmida eksperiment-tajribada gcmolitik-toksys anemiya hosil qilishdan awal sog'lom quyon quloq venasidan qon olib, qon tarkibidagi eritrotsitlar soni, gemoglobinning miqdori, ECHT, eritrotsitlaming osmatik rezistentligi, qondan tayyorlangan surtmada leykosit turlarini nisbiy miqdori, leykositar formula aniqlanadi. Sog'lom quyon qoni olib o'iganligandan keyin, tajribada gemolitik anemiya hosil qilinadi. Buning uchun quyon terisi tagiga eritrotsitlami parchalovchi-gemolizlovchi zaharli modda 1%li spirtli fenilgidrazin eritmasidan yuboriladi, ya'nii 5-6 ml 1% fenilgidrazin eritmasini 3-4 kunlik tanaffus bilan ikki marta yuboriladi. Oradan 3-4 kun o'tgach quyon oiganizmida gemolitik anemiya hosil bo'ladi.

Anemiya belgilarini o'rganish uchun quyon ko'zining shilimshiq pardasi kuzatiladi, quloq venasidan qon olib, qonning shaklli elementlari, ya'nii morfologik va kimyoviy xususiyatlari o'l'aniladi.

Gemolitik anemiyada:

1.Eritrotsitlaming soni kamayadi;

2.Gemoglobinning miqdori kamayadi;

3.ECHT tezlashadi;

4.Eritrotsitlaming osmatik rezistentligi oshadi;

5.Bo'yagan qon surtmasida yosh neytrofillar paydo bo'lib, leykoformuladagi leykosit turiarining muayyan nisbiy foizining o'zgarishi kuzatiladi.

Gemolitik anemiyaning oqibati, gemolitik zahaming xususiyatiga, miqdoriga, ta'sir etgan muddatiga, qon tarkibining qanchalik zarar ko'iganligiga va organizmnning reaktivliligidagi bog'liq.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Qonning oiganizmdagi ahamiyati va tarkibining o'zgarishini tushuntiring

2. Qonning tarkibi patologik ta'sirotchilar ta'sirida qanday o'zgaradi?

3. Anemiya, uni keltirib chiqaruvchi sabablaiga tushuncha bering.

4. Anemiyaning qanday turlari farq qilinadi?

5. Tajribada anemiya hosil bo'lganimi qanday aniqlaysiz?

LEYKOSITAR FORMULA VA LEYKOSITAR PROFILNI ANIQLASH

Darsning maqsadi: Talabalarni patologik jarayonlarni shakli va kechishiga bog'iq ravishda yuzaga keladigan leykoformuladagi o'zgarishlai bilan tanishtirish.

Leykositlar oq qon hujayralari, to'liq hujayralar bo'lib, protoplazma va yadroga ega. Leykositlar organizmga tushgan mikrob yoki yot zarracha-larga qarshi kurashish va fermentlar ishtirokida ularni parchalab, yemirib, fagositoz qilish vazifasini bajaradi.

Leykositar profil deb, 1 mm² qon tarkibida leykositlar mutlaq sonining Mashkovskiy yoki Goraev sanoq to'ridagi sanalgan soniga nisbatining grafik ifodalanishiga aytildi.

Leykositlar o'zlarining protoplazmasidagi donachalarni saqlash va saqlamasligiga qarab ularni ikki xilga bo'lib o'rganiladi.

- 1.Granulositlar yoki donali leykositlar.
- 2.Agranulositlar yoki donasiz leykositlar.

Granulositlar tuzilishi va bo'yoqlar bilan bo'yalishiga qarab uch xilga bo'linadi:

- a) bazofiUar — aosli yoki ishqorli bo'yoq bilan bo'yaluvchilar.
- b) eozinofillar — kislotali bo'yoq bilan bo'yaluvchilar.
- d) neytrofiUar — neytral bo'yoq bilan bo'yaluvchilar.

Agranulositlar yoki donasiz leykositlar.

- a) limfositlar (katta, o'rta va kichik).
- b) monotsitlar.

Demak, leykositlami sanab, ulaming ayrim turlari o'rtasidagi foiz nisbatini aniqlashga **leykositar formula** deyiladi. Leykosit turlarining miqdori har xil hayvonlarda har xil bo'lib, bir turdag'i hayvonlarda leykositlarning turlari nisbiy darajada bir xil bo'ladi. Ammo leykosit-laming turlari o'rtasidagi foiz nisbati bir turdag'i hayvonlamning yoshiga ham bog'iq. Masalan, yangi tug'ilgan buzoqlar qonida neytrofiUar soni yosh va tayoqcha yadroliilar hisobiga ko'payib, limfositlar kam bo'lishini 1935 yili A.A.Kudryavsov, M.V.Kudryashovlar kuzatganlar.

Leykositar formulani aniqlash klinikada katta ahamiyatga ega. Chunki muayyan kasalliklar davrida ayrim leykositlarning turlari o'rtasidagi nisbat xarakterli ravishda o'zgaradi. Masalan, gijja kasalliklari davrida eozino-fillar ko'paysa, yallig'lanishlar davrida neytrofiUar ko'payadi.

LQonda bazofillar 0,0—7,0% gacha bo'lib, diametri 11—17 mikron keladigan, dumaloq hujayra bo'lib, otiarda eng katta va qo'y, echkilarda eng kichik bo'ladi. Protoplazmasida yirik donachalar bo'lib, ishqorli (asosiy) bo'yoqlar bilan bo'yaganida bu donachalar qoramtil-binafsha, yadrosi to'q binafsha rangga bo'yaladi. Yadrosining shakli tayoqcha yoki olmurut shaklini eslatib bo'g'imgilarga bo'lingan turli hayvonlarda

iLiricha bo'lib, bazofillarni protoplazmasidagi donachalarda geparin moddasi bo'lib qonni ivishdan saqlaydi. BazofiUar yallig'lanishdan tu-/aiish davridagi so'riliш jarayonida muhim ahamiyatga ega. BazofiUar gcmofiliya va mieloid leykozlar vaqtida ko'payib, **bazofiliya** deyiladi.

2.Eozinofillar qon tarkibida 2—12% gacha uchrab, dumaloq, diametri 9-12 mikron, otlarda katta, 14-22 mikron. Protoplazmasidagi donachalar yirik, qizg'ish-sariq rangga, yadrosi bargsimon 2—3—4 ta segmentga bo'lingan bo'lib, qo'ng'ir-binafsha rangga bo'yagan va protoplazmasi och-ko'kish rangga bo'yagan. Eozinofillar invazion kasalliklarda, allergik kasalliklarda, pensilin, streptamitsin, jigarni davorlovchi dorilar iste'mol qilinganida ko'payib — **eozinofiliya** deyiladi. Organizmda yot oqsillarni parchalaydi, zararsizlantiradi. Eozinofillar cho'chqalarning saramas kasalligida umumiy leykositlarning 45 % ni tashkil qiladi.

3.Neytrofillar neytral bo'yoqlar bilan bo'yalib, diametri 9,5—14,5 mikron, dumaloq shaklga ega va qon tarkibida 20-70% gacha bo'ladi. Neytrofillar o'tkir yuqumli infeksion kasalliklarda ko'payadi va **neytrophiliya** deyiladi. Neytrofillar yoshiga, yadrosining shakliga va bo'yalishiga qarab to'rt sinfga bo'linadi:

a) Mielositlar eng yosh neytrofil hujayralari bo'lib, sog'lom hayvonlar periferik qonida uchramaydi. Kasalliklar paytida yoki qon hosil qiluvchi organlar kuchli qitiqlanganida qonda paydo bo'ladi. Yadrosi yirik, dumaloq, ba'zan shakli loviyaga o'xshab binafsha rangga bo'yaliди. Protoplazmasi och qizil, och ko'k yoki tutun rangga bo'yalib, mayda, qizg'ish-sariq yoki qizg'ish-binafsha donachalarni saqlaydi.

b) Yosh hujayralar yetilmagan, yadrosi binafsha rangga bo'yaliди, ikki tomoni yo'g'onlashib, o'rtasi botiq, pillaga o'xshash va qonda 0,5—1,0% gacha uchraydi.

d) Tayoqcha yadroli hujayralar yadrosi tayoqcha, yarim oysimon, taqa ba'zan S harfini eslatadi, qoramfir-binafsha rangga bo'yaliди. Protoplazmasi och qizil rangga bo'yaliди, mayda qizg'ish-binafsha donachalarni saqlaydi va qonda 3—10% gacha bo'ladi.

e) Bo'g'im yadroli hujayralar rangi tayoqcha yadroli yadrosining r'ngiga o'xshab, bo'laklarga bo'lingan va turli hayvonlar qonida 18—60% ni tashkil etadi. Neytrofillar faol fagositlar bo'lib, mikroorganizmlarni yemirib, antitelalar ishslash va oi:ganizm uchun keraksiz moddalarni parchalashda qatnashadi.

Donasiz leykositlar, ya'ni agronulositlarning ikki xili farq qilinadi.

1.Limfositlar dumaloq, kattaligi 4—26 mikron keladigan hujayralar bo'lib, yadrosi dumaloq, ba'zan tayoqchasimon qoramfir-binafsha rangga bo'yagan. Limfositlar protoplazmasi havo rangda bo'lib, yadro bilan protoplazma o'rtasida bo'yalmagan oq qism — Perenuklear qism bo'lishi xarakterlidir. Diametrining katta-kichikligiga qarab katta, o'rta va kichik limfositlar farq qilinib, qonda 20—65% gacha bo'ladi. Limfositlarni

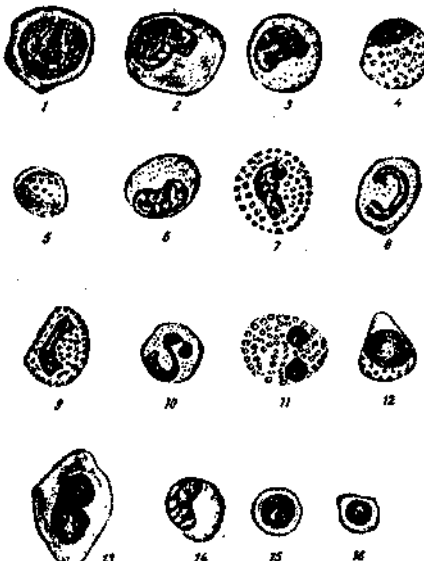
qonda ko'payib ketishiga **limfositoz** deyiladi. Limfositlar plastik hujayralar bo'lib, monositlar, makrofaglarga va to'qima gistiositlarga aylanishi mumkin. Limfositlar oi^anizmni yallig'lanishdan tiklanish jarayonida qatnashadi. Limfositlar organizmni yallig'lanishdan tiklanishida, surunkali kechuvchi sil, akromegaliya, tireoidizmlarda ko'payadi.

2. Monositlar qon tarkibida 1—7% atrofida uchrab, diametri 12-20 mikron, protoplazmasi ko'kish, tutunsimon yoki kul rangga, yadrosi och binafsha rangga bo'yaladi. Yadrosi protoplazmaning chetida joylashib, shakli o'zgaruvchan (dumaloq, oval, buyraksimon, taqasimon), ba'zan segmentlashgan bo'ladi.

Monositlar o'tkir infeksion kasallikkardan tuzalayotgan paytda, hayvonlami immunizatsiya qilinganidan keyin va kasalliklar yashirin kechayotganida ko'payadi. Monositlar surunkali kechadigan infeksion va protozo kasallikkarda va RES hujayralar faoliyati kuchayganida ko'payadi. Monositlami qon tarkibida ko'payishiea **monositoz** deviladi

71-rasm. *Leykositlarning patologik turlari*

1. Mieloblast,
2. promielosit,
3. neytroffilli mielotsit,
4. eozinoffilli mielosit,
5. bazoffilli mielosit,
6. yosh neytroffilli mielosit,
7. yosh yadroli eozinofil leykosit,
8. tayoqcha yadroli eozinofil leykosit,
9. tayoqcha yadroli eozinofil leykosit,
10. bo'g'im yadroli neytrofil leykosit,
11. eozinoffilli leykosit,
12. bazoffilli leykosit,
13. monosit,
14. katta limfosit,
15. o'rta limfosit,
16. kichik limfosit.

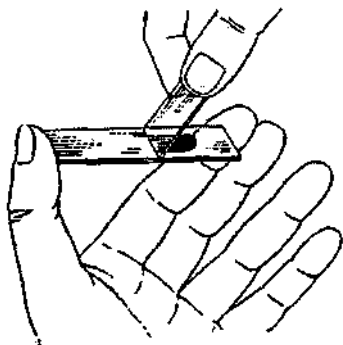


Leykositar formula va leykoprofilni aniqliash uchun qondan maxsus surtma (mazok) tayyorlanib Romanovskiy-Gimza bo'yog'i bilan bo'yaladi va mikroskopning immersion sistemasida, ya'ni 90-obyekktivi tagida sanaladi.

Darsga kerakli iaboratoriya hayvonlari va jihozlar: qo'y, qoramol, echki, it, quyon va boshqa hayvonlar; mikroskop, buyum shishasi, paxta, pipetka, Lanset yoki Frank ignasi; Romanovskiy-Gimza bo'yog'i, distillangan suv, spirit, efir, metil spiriti, toluol yoki ksilol, immersion moy va boshqalar.

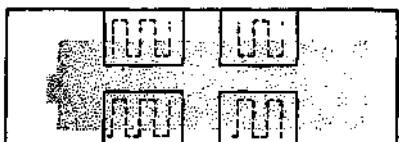
SURTMA (MAZOK) TAYYORLASH TEKNIKASI

Tajriba o'tkazish tartibi: Mazok tayyorlash uchun tekshirilayotgan liayvonning qulqoq venasidan tozalikka rioya qilgan holda bir tomchi qonni buyum shishasi ustiga olinib, ikkinchi buyum shishasining qirrasi yordamida qonni bir tekis qilib surkab chiqilib uy iiaroratida quritiladi, keyin spirt-efirning 50:50 aralashmasiga solinib jipslashtiriladi.

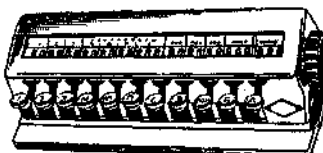


72-rasm. *Qon surtmasini tayyorlash*

1:15 nisbatida, ya'nii bir qism Romanovskiy-Gimza bo'yog'ini o'n besh qism distillangan suvda aralashdirib ishchi bo'yoq tayyorlangan. Tayyorlangan bo'yoqni buyum shishasidagi jipslashtirilgan surtma, ustiga quyib 30-35 daqiqa davomida bo'yaladi. Surtma-mazok yaxshi bo'yalganidan keyin suv tarmog'idan kelayotgan suvni yengil oqizib, uni yuviladi.



73-rasm. *To'rt shartli qismda qonni leykositar formulasini aniqlash*



74-rasm. *Leykogrammani hisoblash apparati*

Mazok uy haroratida tik holatda quritiladi va mikroskopning immersion sistemasida kuzatiladi, preparatni 11 harfi bo'yicha harakat qildirilib 100—200 tagacha leykosit turlari mikroskop tagida aniqlanib, sanoq apparatida sanaladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Leykoformula va leykoprofil deb nimaga aytildi?
2. Leykositlarning qanday turlarini bilasiz?
3. Leykosit turlarini aniqlashda nimalarga e'tibor beriladi?
4. Mazok tayyorlash texnikasini tushuntiring.
5. Leykoformulani o'rganishning amaliy ahamiyatini tushuntiring.

LEYKOSITOZ VA LEYKOPENIYA

Darsning maqsadi: Talabalarga leykosit turlari va ulaming qon tarkibida o'zgarishini, sabablarini, ahamiyatini ko'rsatib, surtmada shu jaronlami o'rgatish

Leykositoz deb, leykositlarning bir turdag'i hayvonlar uchun me'yordagiga nisbatan qonda ko'payib ketishiga aytildi. Leykositoz absolyut (mutlaq) va nisbiy, fiziologik va patologik turlarga bo'linadi.

Absolyut (mutlaq) leykositoz Imm⁺ qonda umumiylar leykosit sonining ko'payishi bilan xarakterlansa, *nisbiy leykositozda* bir turdag'i leykositlarni boshqa turdag'i leykositlar hisobiga ko'payishiga aytilib, leykositlarning umumiylar miqdori o'zgarmaydi. Leykositozlar davrida qonda yetilmagan shaklli va tuzilishi buzilgan leykositlar uchraydi.

Leykositozning fiziologik va patologik turlari farq qilinadi, fiziologik leykositzlaiga ovqatlanish, muskul ish bajaiigandagi, bo'g'ozlik davridagi va yangi tug'ilgan hayvon bolalarining qonida leykositlami ko'payishi kiradi.

Oziqlanish hisobiga hosil bo'ladigan leykositozlar oziqa iste'mol qilgandan 2—3 soat o'tgandan keyin hosil bo'ladi. Agar oziqada oqsil ko'p bo'lsa neytrofilli, yog' va uglevodga boy oziqa berilsa, limfositli leykositoz hosil bo'ladi. Ot va itlarda sifatli oziqaga nisbatan leykositoz yaxshi namoyon bo'ladi. Kavsh qaytaruvchi hayvonlarda oziqlanish jarayoniga bog'liq leykositoz kuzatilmaydi.

Miogen leykositoz og'ir va uzoq muddatli muskul ishi davrida hosil bo'lib, bu vaqtida awalo leykositlar limfositlar hisobiga, keyinchalik uzoq muddatli ish davrida neytrofillar guruhi hisobiga ko'payadi. Miogen leykositozlarni hosil bo'lish sabablariga, ishlayotgan muskullardagi limfa aylanishining kuchayishi bilan bog'liq bo'lib, limfa tugunlaridan limfositlarni limfa oqimi bo'ylab ko'proq oqizib ketishi bilan bog'liqdir. Muskul ishi davridagi leykositozlar faqat leykositlami qayta taqsimlanishi bilan bog'liq bo'lib qolmasdan, qon hosil qiluvchi organlar faoliyatini og'ir muskul ishi davrida hosil bo'lgan moddalar ta'sirida faolashishidan yuzaga keladi.

Bo'g'ozlik davridagi leykositoz neytrofillar guruhini ko'payishi hisobiga hosil bo'ladi. Bola tug'ilgandan keyin qonda leykositlar miqdori bir haftada mo'tadillashadi. Bu davrdagi leykositozni hosil bo'lishi bo'g'oz hayvonlar oiganizmida endokrin siljishlar va fiziologik sistemalar faoliyatini hamda qon hosil qiluvchi organlar faoliyatining faoUashishi bilan bog'liqdir.

Yangi tug'ilgan hayvon bolalarida leykositlar shu turga kiradigan katta hayvonlamikidan ikki marta ko'p bo'lib, tug'ilgandan so'ng ikki hafta ichida leykositlar soni mo'tadillashib boradi. Tug'ilgan bolalarda awalo neytrofil leykositlar ko'paysa, 2—3 xafadan keyin limfositlar ko'payadi.

Patologik leykositozlar. Leykositoz ko'pchilik infeksion kasalliklarda doimo birga kechadi. Leykositozning namoyon bo'lishi kasallik xarakteriga va organizm reaktivligiga bog'liq. Agarda leykositoz kuChli rivojlangan bo'lsa, organism reaktivliligi kuchliliginibildiradi, og'ir patologik jarayon kechayotganda, oq qon hujayralarini kam miqdorda ko'payishi qon hosil qiluvchi organlar faoliyatining zaiflashganidan darak beradi. Lekin hamma kasalliklarda ham leykositlar ko'paya bermaydi, balki ba'zi bir kasalliklar (buzoqlarning salmonellyozida, cho'chqalarning olati)da qonda leykositlar miqdori kamayadi.

Leykositoz ba'zi bir kimyoviy moddalar, jumladan, dorivor moddalar (antipirin, kamfara, efir moyi, adrenalin va boshqalar), parenteral yo'I bilan organizmga begona oqsil, to'qimalarning parchalanish mahsulotlari yuborilganida hamda kam va o'rta miqdordagi ionlashtiruvchi radiatsiya ta'siridan hosil bo'ladi. Katta miqdorda qon yo'qtgandan keyin **postgemorragik leykositoz** rivojlanadi.

Patologik leykositozlar, bir tomonidan, kasallik chaqiruvchi agentning to'g'ridan-to'g'ri qon hosil qiluvchi organlaiga ta'siridan, ikkinchi tomonidan, leykopoez boshqarilishining reflector buzilishi oqibatida hosil bo'ladi. Patologik leykositozlar davrida u yoki bu leykosit turlari ko'payib, shunga bog'liq ravishda neytrofiUi, eozinofilli, bazofilli leykositozlar, iimfositoz va monositozlar farq qilinadi.

1. NeytrofiUi leykositoz **neytrophiliya** — neytrofillami ko'payishi o'tkir shaklli infeksion kasalliklarda uchrab, qonda tayoqcha yadroli hamda yosh neytrofiUar ko'payib ketadi, ba'zan esa mielositlar paydo bo'ladi. Leykoformulada yosh neytrofiUar ko'payib ketsa **qon yadrosining chapga siljishi** deyiladi. Periferik qonda umumiylar yeykositlamining ko'payishi yosh neytrofiUar paydo bo'lishi va tayoqcha yadrolilar ko'payishi bilan kechsa, qon hosil qiluvchi organlar faollashganligini bildiradi. Leykositlar tarkibini bunday o'zgarishlarni **regenerativ siljish** deyiladi. Agarda tayoqcha yadrolilar miqdori ortganida qondagi leykositlamining umumiylar miqdori kamaysa **degenerativ siljish** deyilib, bu qizil ilik funktsiyasini zaiflashishini aks ettiradi. Agar qon yadrosining chapga siljishi leykositlamining degenerativ o'zgarishlari bilan birgalikda kuzatilsa (leykositlar bujmaysa, leykolizi yadro va sitoplazmani vakuolizatsiyasi va donachalarini zaharlanishini bo'lishi) u paytda **regenerativ-degenerativ siljish** yuzaga keladi. Degenerativ o'zgarishlar nafaqat neytrofillarda balki, boshqa leykositlarda ham kuzatiladi.

2. Eozinofilli leykositoz **ezoinofiliya** — qonda eozinofiUarning miqdori ko'payishi bilan xarakterlanib, bu qonning invazion va alleigik kasalliklaiga xos o'zgarishdir. Cho'chqalarning saramas kasalligida eozinofiUar leykositlar umumiylar miqdorining 45% ni tashkil etadi. Lekin ko'pchilik kasalliklarda qonda eozinofillar kamayadi va faqat organizm kasalliklardan tuzalayotganida eozinofillar ko'paya boshlaydi. Eozinofillar pensilin, streptomitsin bilan davolaganda hamda jigami davolovchi (dorivor eozinofiliya) va boshqa dorilar ishlatilganida qonda ko'payadi.

3.Bazofili leykositoz bazofiliya — qonda bazofiUarning ko'paylrt hayvonlarda kam uchrab, faqat ularni ko'payishi mieloidli leykoz I gemofiliyalarda hosil bo'ladi. (

4.Limfositoz absolyut (mutlaq) yoki nisbiy limfositozlar farq qilin(qonda limfositlar miqdorining ko'payishi bilan xarakterlanadi. Yirf shoxli hayvonlarda limfositlar ko'p bo'lib shu turga xos xususiyatdfi Nisbiy limfositozda qonda leykositlar me'yorda yoki kamaygan bo'lsi da, limfositlar foiz miqdorini ko'payishi bilan xarakterlanib, limfoso surunkali kechuvchi sil va ba'zan endokrin bezlarining patologiyasid (akromegoliya, teriodizmida) uchraydi.

S.Monositoz absolyut (mutlaq) yoki nisbiy bo'lib, qonda monosit laming ko'payishi bilan xarakterlanadi. Monositlarni qonda ko'payish surunkali kechuvchi infeksion va protozoo kasalliklarga xosdir. Mon ositoz RES faoliyatini kuchayganini bildiruvchi bir ko'rsatkich sifatid qaraladi. Monositlar miqdori infeksion kasalliklardan tuzalayotgandj immunizatsiya va yashirin kechuvchi kasalliklarda ko'payadi.

Surunkali kechuvchi kasalliklarda qonda gistiositlar ham uchras} mumkin. Bu katta hujayralar katta miqdordagi zaif bazofilli sitoplazmag ega bo'lib, qon monositlari bilan ko'p umumiylukka, o'xshaslikka egj Gistiositlami qonda paydo bo'lishi, RESni qo'zg'alganligidan darak berad

Leykopeniya deb, oq qon hujayralarini muayyan hayvon turid me'yordan kamayishiga aytildi. Leykopeniyada barcha turdag'i o qon hujayralari yoki biror turdag'i leykositlar kamayadi. Leykopeniya ga leykopoezni toksinlar ta'sirida zaiflashishidan, leykositlarni kamayishi yoki ularning o'limini hosil bo'lishini kuchayishi sabab bo'lad Ba'zan leykopeniyani qon tarkibida leykoagglyutininlarni yoki maxsu leykositlarga ta'sir qilib, ularni parchalanishini chaqiruvchi antitelala hosil bo'lganida ham kuzatiadi. Leykopeniyalar cho'chqalarni o'lati buzoqlarni salmonellyozlari — paratif, o'pkaning yalpi yallig'lanishidE margimush, benzol, sulfanilamid preparatlari bilan zaharlanganda, katt miqdordagi rentgen nurlari va ionlashtiruvchi radiatsiya ta'sirida har hosil bo'ladi.

ó.Neytropeniya — qonda neytrofillarning kamayishi bo'lib, infek sion ta'sirotchilar va ularning toksinlari ta'sirida qon hosil qiluvct organlar faoliyatining zaiflashishidan hosil bo'ladi. Qonda donadc leykositlarning keskin kamayishiga *agranulositoz* deyilib, avitaminoz lardan B, vitamini yetishmaganida va oziqalanishning boshqa buzilish larida hosil bo'ladi. Agronulositozda eritropoez ham keskin buzilad

y.Eozinofillarni qonda kamayishiga — *eozinopeniya* deyilib, ko'pla infeksion kasalliklarni to'liq rivojlanganida hosil bo'ladi. Eozinofillar ni qonda mutlaqo bo'lmashgi *aneozinofiliya* deyilib, bu kasalliknini og'ir kechayotganidan darak beradi. Aksincha, kasallik kuchli rivojlanganida qonda eozinofillar ko'paysa, kasallikdan organizm tuzalayotgani ni, oqibati yaxshilagini bildiradi.

8 Limfositopeniya yoki qonda limfositlarning kamayshi kopincha iisbiy bolib, u neytrofil qatorini kopayishi bilan bogliq. Limfositopenivii absolyut (mutlaq) va nisbiy turlarga farqlanadi. Nisbiy hmfositoncniyada limfositlar kamayib, neytrofillar guruhi ko'payadi Absolyut niutlaq) limfositopeniya limfa tugunining faoliyati zaiflashishi bilan huR'liqdir Limfa tugunini ionlashtiruvchi radiatsiya va nurlar ta singa sc/uvchanligi yuqori bo'lib, ta'sirot ta'sir etgan paytdan limfositlarning kamayishiga paydo bo'ladi.

9 Monositopeniya - monositlarni qonda kamayishi bo lib, uiar cionda kam bo'lgani uchun ularni qonda kamayishini aniqlash qiyin. KES faoliyati zaifasiiga monositopeniya hosil bo'ladi.

Leykositlarning kuchli kamayishi organizmni rezistentligmmg zaitlashganligini bildiradi.

Hayvonlarda leykositoz va leykopeniya jarayonini modellashtirish

1-tairiba. Quyonlarda leykositozni modellashtirish.

Tairiba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Quyon ar uchun 4 ta qafas, 4 ta tovoqcha, 15 ta mikroskop, 15 ta leykositlar uchun (melonjer) aralashtirgich, 15 ta Goryayev sanoq to n 2 ta 5 mill shpris ignasi bilan, buyum shishasi (har bir talaba uchun 1-2 donad-ⁿ) 28 ml Tyurka suyuqligi 5 ml qaynatilgan sut, 6 ml benzol, 50 ml Ramanovskiy-Gimza bo'yog'i, 10 ml 0,9 % natriy xlorid tuzi, 20 ml 70 % li etil spirti eritmasi, 20 ml efir, 3 ml immertsiya moyi, laboratoriya hayyoni: 4 ta quyon.

1-talribani o'tkazish tartibi: ikkita bir jinsli, tana vazni 1,8 - 2,5 ke keladigan quyon olinib, 24 soat ichida och holatda saqlanadi. Birinchi quyonga steril holatda qorin devori ichiga 5 ml qaynatilgan 5 ml sutni 1:1 osh tuzining izotonik eritmasida eritib yubonladi yoki bir kg tana vazniga 0,3 - 0,5 ml benzol yuborilganida leykositoz hosil bo'ladi Ikkinchisiga 5 ml izotonik eritmani qorin bo shlig Jga yuboriladi 45-60 daqiqa dan so'ng ikkala quyonda ham gemitologik teJc-shirish o'tkazilib 1 ml' qondagi leykositlar sonini, leykoformula an'anaviy usul bilan aniqlanadi, regeneratsiyalanish indeksi (yosh neytrofillar sonini yetilgan neytrofillar soniga nisbati,

$$\frac{\% m + \% yosh + t}{\% B.ya} \text{ o'rganiladi.}$$

Leykositoz gemolitik zahar, parazit va mikrooi^{anizmlar} ajratgan toksinlar ta'sirida ham hosil bo'ladi.

%m - mielositlar

%yosh - yosh neytrofillar

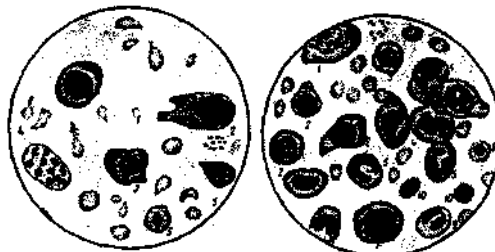
t - tayoqcha yadrolilar

B.ya - bo'g'im yadrolilar

2-tajribani o'tkazish tartibi: Tana vazni 2 kg boigan ikkita **bir** jinsli quyon olib ulardan bittasiga darsga 7—9 kun qolganda 6-7 kun davomida terisi tagiga 1 kg tana vazniga 1 mldan **benzol** yuboriladi. Ikkinci quyonga xuddi shunday qilib osh tuzini izotonik eritmasi yuboriladi. Dars davrida ikkala quyonni qafasga solib qulqoqning chekka venasi junlari kesiladi, yog'sizlan tiliriladi, spirit bilan artiladi. Teri va qon tomiri teshiladi. Chiqqan birinchi qon tomchisi artib tashlanadi. Keyingi tomchi qonni melonjerga olinadi va buyum shishasiga bir tomchi qon olinib surtma tayyorlanadi. Leykositlarni soni Goryayev sanoq to'rida, qon surtmasini mikroskopning 90-obyektivi tagida kuzatilib leykoformula aniqlanadi. Teri tagiga yuborilgan benzol qizil ilik to'qimalarini zaharlab, agronusitoz chaqiradi, trombositopeniya, qonda eritrotsitlar soni va hemoglobinning miqdorini kamaytiradi. Tajriba va nazoratdagi quyonlar qonini leykositlar ko'rsatkichi o'rganilib organizmda benzol yuborilishi natijasida bo'lgan o'zgarishlar sog'lom quyon qonini ko'rsatkichlari bilan solishtirilib tahlil qilinadi.

QON SURTMASIDA LEYKOSITOZ HAMDA LEYKOPENIYANI ANIQLASH

Surtmada leykotsitoz va leykopeniyani aniqlash kasal hayvonlar qonidan taj'yorlangan surtmada leykotsitoz va leykopeniya jarayonlarini mikroskop yordamoda preparatni P harfi bo'yicha harakat qildirilib 100-200 tagacha leykotsit turlari sanaladi va tegishli ravishda leykotsitoz formula aniqlanadi, 9-jadval toidiriladi. Olingan ma'lumotlar sog'lom hayvon qoni bilan solishtirib ko'rildi va xulosa qilinadi.



1. Anemiya bilan kasallangan hayvon qoni 2. Surunkali misloz bilan kasallangan hayvon qoni

75-rasm. *Anemiyalangan hayvon qonining surtmasi*

Chapda 1-bazofilli megaloblast, 2-oksifil megaloblast, 3-kichik yadroli oksifil megaloblast, 4-neytrofil leykositlar, 5-poluxromatafilli eritrotsit.

O'ngda surunkali meyiloz bilan kasallangan hayvon qonining surtmasi, 1-Ieykoblast, 2-meyiloblast, 3-mezoleykoblast, 4-turli xildagi

ieykoblastlar, 5-tayoqcha yadroli neytrofil, 6-normoblast, 7-mielositli neytrofil, 8-yosh yadroli neytrofil leykosit, 9-bo'g'im yadroli neytrofil leykosit, 10-limfosit.

Kasal hayvonlar qonidan tayyorlangan surtmada leykositoz va leykopeniya jarayonlarini mikroskop yordamida preparatni P harfi bo'yicha harakat qildirilib 100-200 tagacha leykotsit turlari sanaladi va tegishli ravishda leykotsitoz formula (9-jadval) jadvali to'ldiriladi.

9-jadval

Nº	Ko'rsatkichlar	Nazoratdag'i quyonda	Tajribadagi quyonda
1.	Leykositlar soni ($1 \cdot 10^9/l$)		
2.	Bazofillar, %		
3.	Eozinofillar, %		
4.	Neytrophillar, %		
a	Mielositlar, %		
b	Metomielositlar, (yosh) %		
v	Tayoqcha yadroliilar, %		
g	Bo'g'in yadroliilar, %		
5.	Limfositlar, %		
6.	Monositlar, %		
7.	Regeniratsiyalanish indeksi		

Hisoblab chiqilganida:

- a) bazofillar ko'paysa — bazofiliya;
- b) eozinofillar soni ko'paysa — epzinofiliya;
- v) yosh neytrophillar soni ko'payib ketsa, qon yadrosining chapga siljishi deyiladi;
- g) lifositlar ko'payib ketsa — limfositoz deyiladi;
- d) monositlar ko'payib ketsa — monositoz deyiladi;
- ye) eozinofillar soni kamaysa — eozinopeniya deyiladi;
- yo) limfositlar soni kamaysa — limfositopeniya deyiladi;
- j) monositlar soni kamayib ketsa — monositopeniya deyiladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Leykositoz va leykopeniya deb nimaga aytildi?
2. Leykositoz va leykopeniya turlarini aytинг.
3. Leykositozni oiganizmdagi patologik o'zgarishlaiga bog'lab tushuntiring.
4. Leykopeniyani organizmdagi patologik o'zgarishlarga bog'lab tushuntiring.
5. Organizmda leykositoz va leykopeniya qanday hosil qilinadi.

GIPERTONIYA VA GIPOTONIYA

Darsning maqsadi: Talabalami qon bosimini oshiruvchi va pasaytiruvchi omillar bilan tanishtirish

Odatda qishloq xo'jalik hayvonlarida qon bosimi ko'tarilib va pasayib turadi. Qisqa vaqtida qon bosimining ko'tarilishi kuchli og'riq, atmosfera havosida kislorodning parsial bosimi kamayganida, bo'g'ilish va dorivor moddalar ta'siridan liosil bo'ladi. Bunday iiolda qon bosimi oshishi qon tomirlari, asosan, arteriya tomirlar tonusini reflektor ravishda oshishidan hosii bo'ladi. To'satdan qon bosimining oshishi qon tomirlarini yorib, qon quyilishiga sabab bo'lishi mumkin. Qon bosimining turg'un ko'tarilgan holatda saqlanishiga — **gipertoniya** (gipertenziya) deyiladi. Gipertoniya o'tkir yoki surunkaU nefritlarda hosii bo'hb, bu gipertoniyaning kelib chiqishi, buyrakda renin moddasini ko'p hosii bo'lishi bilan (*buyrakfaoliyatiga bog'liq gipertoniya rivojlanadi*) bog'liqdir. Buning tasdig'i sifatida itlarning ishemik buyragidan oqib o'tayotgan qonni sog'lom itga olib quyilsa, sog'lom itda ham qon bosimi ko'tariladi. Qon bosimining ko'tarilishi buyrak ustı bezi, gipofiz, qalqonsimon bezlarning jarohatlanishi bilan bir vaqtida yuz berib, natijada qonda gormonlar ko'payib, qon tomirlar tonusi oshishidan **endokrin gipertoniya** hosii bo'ladi.

Gipertoniyanı kelib chiqishi markaziy nerv sistemasida rivojnayotgan patologik jarayonlaming ta'sirida, qon tomirlarini harakatga keltiruvchi markazlarining qo'zg'alishidan kelib chiqishi mumkin va **neyrogen gipertoniya** deyiladi.

Qon bosimining ko'tarilishi bosh miyada o'sma yoki boshqa patologik jarayonlar paydo bo'lganini bir belgisi sifatida namoyon bo'ladi.

Ko'pincha turg'un arteriya qon bosimining ko'tarilib turishi, arteriosklerozlar bilan bir vaqtida sodir bo'ladi va **arteriosklerotik gipertoniya** deyiladi. Lekin arteriosklerozlar bilan gipertoniyalarni bog'lovchi qonuniyatlar yo'q. Bir tomondan, arteriosklerozlar hamma vaqt ham gipertoniya hosii bo'lishi bilan kechmaydi, ikkinchi tomondan, ko'pincha gipertoniya arteriosklerozlardan ilgari hosii bo'lib turadi. Yuqorida qayd qilingan gipertoniyalardan tashqari odam organizmi patologiyasidagi turli kasalliklarning namoyandası hisoblanuvchi gipertoniik kasalliklar muhim o'rın egallaydi, qaysiki kasalliklarning namoyan bo'lishida qon bosimining ko'tarilishi asosiy belgi hisoblanadi. Gipertoniik kasalliklarda qon bosimining ko'tarilishi, mayda arteriya va arteriolalarning torayib qolishi bilan bog'liqdir. Gipertoniylar davrida arteriya tomirlarida qonning bosimi 200 mm va undan yuqori mm simob ustuniga yetadi. Bosimning bunday ko'tarilishi natijasida yurakda gipertrofiya va miokardda distrofik o'zgarishlar hosii bo'ladi. Ko'pchilik olimlar ya'ni G.F.Lang, K.M.Bikov, N.G.Kursin va

boshqalar gipertonik kasalliklarni kelib chiqishini markaziy nerv sistemasi va uning oliv qismi oliv nerv sistema faoliyatidagi uzlusiz hosil bo'layotgan zo'riqishlar hisobiga yuzaga keladi deb tushuntiradi. Xuddi shunday gipertonik kasalliklarning kelib chiqishida ichki sekretsiya bezlarining hissasi ham katta bo'lishi mumkin.

Ba'zan hayvonlar organizmida qon bosimining pasayib ketishi yuzaga kelib, **gipotoniya** (gipotensiya) deyiladi. Gipotoniyanı keltirib chiqaruvchi sabablar ham turli-tumandir:

- a) Yurak faoliyatining zaiflashishi;
- b) Mayda qon tomirlar tonusining pasayishi;
- d) Oi^anizm bo'ylab aylanayotgan qon hajmining kamayishi.

Yurak ish faoliyatining zaiflashishi natijasida arteriyaga qon oqib kelishi kamayadi. Mayda qon tomirlari tonusining pasayishi qon oqishiga qarshilikni kamaytiradi. Organizmda qonning miqdorini keskin kamayib ketishi qon tomirlarining qon bilan to'lmay qolishiga sabab bo'ladi.

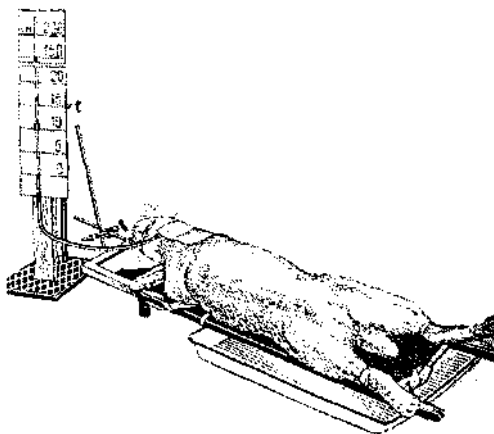
Uzoq muddatli qon tomirlar tonusini zaiflashishi nerv va nerv-endokrin sistemalar faoliyatining buzilishlaridan rivojlanadi. Vegetativ nerv sistemasining simpatik bo'limining faoliyi nisbatan zaiflashganda, ichki sekretsiya bezlar faoliyatining buzilishi, ya'ni gipofiz orqa qismining va buyrak ubti bezining mag'iz qavatining gipofunksiyasida tomirlar tonusi pasayib gipotoniylar hosil bo'ladi. Surunkali gipotoniya uzoq muddatli kechadigan kasalliklar davrida rivojlanadi va ulami birdanbir belgisi bo'lib (*simptomatik gipotoniya*) hisoblanadi. Bu shakldagi gipotoniya kuchli kaxeksiyalarda — ozib ketishlarda, o'tkir yuqumli kasalliklarda, surunkali zaharlanishlarda kuzatiladi. Uzoq och qolish yoki to'yib oziqlanmaslik, oziqa tarkibida oqsil va vitaminlar yetishmasligi gipotoniylarga sabab bo'ladi. Laboratoriya darsi davrida qon bosimiga ta'sir etadigan turli-tuman dorivor va gormon hamda nerv tolalarini ta'sirlab nisbatan giper va gipotoniylar hosil qilib kuzatiladi.

Quyonda giper va gipotensiyanı modellashtirish

Tajriba uchun kerak boiadigan laboratoriya hayvonlari, jihozlar: quyonlar uchun mo'ljallangan operatsiya stoli 2 ta; suvli manometrlar 2 ta; soniyamerlar 2 ta; xiruigik to'plam 2 ta; qon tomirlar konyulalari 2 ta; ko'z pipetkalar 2 ta; 1:1000 adrenalin eritmasi 2 ml; 0,9 % 11 natriy xlorid eritmasi 500 ml; 1 ml (1 ml 5000 ta'sir birligida) heparin eritmasi; 0,25% li 50 ml novokayin eritmasi; yodning 5 % li spirtli eritmasi 10 ml; 1 ampula 1% li 5 ml nitrogliserinning spirtli eritmasi; tajriba hayvoni: quyonlar — 2 ta.

Tajriba o'tkazish tartibi: 2 -2,5 kg og'irlikdagi quyon operatsiya stoliga qorni yuqoriga qilib fiksatsiya qilinadi. Operatsiya joyi bo'yin sohasidan quyidagicha tayyorlanadi: juni qirqiladi, yod eritmasi bilan **ishlov** beriladi, 0,25 % li novokain eritmasi bilan infiltratsion anestesiya o'tkaziladi. Teri oq chiziq bo'ylab kesiladi, har ikkala uyqu

arteriyasi ajratiladi va etdan tozalanadi. Uyqu arteryasidan bittasi kesim chizig'ining kraneyal burchagiga bog'lanadi va uning kaudal uchiga (oxiriga) Differenbax qisqichi qo'yiladi. Arteriya ajratilgan joyning kraniyal uchiga yaqin joydan arteriya boiagi qiyshiq holda kesiladi va unga mos diametrdagi polietilen konyula qo'yiladi va mahkamlanadi. Konyulani geparinli fiziologik eritma bilan to'Idiriladi va suvli manometr bilan (72-rasm) tutashtiriladi. Ushbu asbob ichki diametri 4 mm, uzunligi 200 sm keladigan va vertikal hiolatdagi shtativga berkitilgan yog'ocli reykaga malikamlangan shisha naycliadan iboratdir. Naycha tagiga bo'laklarga bo'lingan oq qog'oz qo'yiladi. Manometrning pastki uciiga rezina naycha kiygiziladi va ushbu naycha orqali manometrning 130 sm lik belgisigacha tushli och qora rangdagi geparinH fiziologik eritma bilan to'Idiriladi. Naycha Pean pinseti yordamida qisiladi va uning erkin uchi qon tomir konyulasiga tiqiladi. Pean pinseti ochib olinadi, sistemaning germetikligiga ishonch hosil qilingach, Differenbax qisqichi ham olinadi. Ko'z bilan ko'rindigan bo'yalgan suyuqlik chekkalarining shisha naychadagi harakatiga qarab arteriya bosimining o'zgarishi kuzatiladi. Qonning ivib qolmasUgi uchun quloq chekka



76-rasm. Quyon qon bosimini suvli manometr yordamida aniqlash

osh tuzini izotonik eritma bilan aralashtirilgan holda yuboriladi. Eritmani sekinlik bilan, arterial bosimning oshishiga e'tibor berilgan holda yuboriladi. Bunda arterial bosim 180—190 ml simob ustunidan oshmasligi kerak, chunki oshsa, suyuqlik manometrdan tashqariga chiqib ketadi. Eng yuqori ko'rsatkichga erishilgandan keyin bosim tusha boshlaydi, lekin bunda bu ko'rsatkich dastlabki holatgacha emas balki, ko'pincha undan ham pastga tushib ketadi va keyinchalik u bilan tenglashadi. Bosim stabillashgandan keyin og'iz shilliq pardasiga ikki tomchi nitrogliserinning 1 % li spirtli eritmasi tomiz-

venasiga 0,2 ml (1 ml 5000 ta'sir birligida) geparinni 2 ml fiziologik eritmaga aralashtirilib yuboriladi.

Tayyorgarlik tugagach, arterial bosim doimiy lashgandan so'ng teri retseptor apparatini qitiqlashga kiriishiladi, ya'ni quyonning qorin sohasi jun yo'nalishi bo'yicha va unga teskari yo'nalishda kaft yordamida siypalanadi. Suv ustuni sathining o'zgarishi nazorat

^Jinadi. Keyin, quloq venasiga 0,3 ml adrenalin (1:1000) eritmasini 2 ml

iladi. Arteria bosimning tushishi va qayta tiklanishi kuzatib boriladi. Tajriba o'tkazuvchi quyon organizmiga arterial bosimning o'zgarisiiga olib keluvchi boshqa taassurot bilan ta'sir etishi ham mumkin. Tajriba bayonnomasini rasmiylashtirishda qisqacha qiiib tajribaga tayyorgarlik jarayoni bayon etiladi. Arteryal bosimning suv ustuni bo'yiclia smidagi dastlabki holati, adrenalin yuborilgandan keyin ko'tarilish va pasayish vaqt, nitrogliserin eritmasi og'iz shilliq qavatidan so'rilganidan keyingi reaksiyani kuzatib vaqt yozib boriladi. Qisqa muddatli eksperimental giper va gipotenziyaning rivojlanish mexanizmi tahlil qilinadi. Xulosalar chiqariladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Qon bosimining o'zgarishidan oiganizmda bo'ladigan o'zgarishlami aytинг.
2. Gipertoniya va gipotoniya deb nimaga aytildi?
3. Gipertoniya va gipotoniyanı keltrib chiqaruvchi sabablarni tushuntiring
4. Gipertoniya va gipotoniyaning turlarini tushuntiring
5. Gipertonik kasalliklaming hosil bo'tishini va ularni o'iganishni tushintiring

NAFAS FAOLIYATIDAGI O'ZGARISHLAR

|

Darsning maqsadi: tajribalarda gipoksiya hosil bo'lishini **namoyilil** etish va uning turlari bilan tanishish

Nafas faoliyatining buzilishi tashqi nafas patologiyasi (qon **bilai** tashqi muhit o'rtasidagi gazlar almashinushi) va ichki nafas **patologiyai** (qon bilan to'qimalar o'rtasidagi gazlar almashinushi) holatida **yuzag**) keladi. Ko'pincha tashqi va ichki nafas jarayoni bir-biri bilan uzy^ bog'liq boiib, ulardan birining faoliyatini buzilshi, ikkinchisining faolt yati ham buziladi.

Yuqori taraqqiy etgan organizmlarda nafasni boshqaruvchi mexan'izmlar buzilishi, qon tarkibining, yurak-tomirlar tizimi, alveolalar v) plevralararo ichki bosimni o'zgarishi, atmosfera havosining (yuqori vi past atmosfera bosimi) tarkibini o'zgarishi natijasida nafas jarayonlai o'zgaradi. Qon tarkibida eritrotsitlar va gemoglobin miqdorining kamayish yoki uning kislород biriktirish qobiliyatini pasayishi natijasida qorid kislород miqdorining kamayishiga — **gipoksemiya**, so'ngra to'qimalardi kislород yetishmovchiligi — **gipoksiya** hosil bo'ladi. Bu o'zgarishlarn o'tkir kechuvchi va boshqa turdag'i anemiyalarda ham kuzatish mumkin. Organizm ko'p qon yo'qotganida, diabetlar, yurak faoliyatidag yetishmovchiliklarda organizmda oksidlanish jarayonlari noto'g'ri kech ganida, jumladan, organizmda ko'p miqdorda to'la oksidlanmagan orali< mahsulotlar to'planib **atsedoz** rivojlanganida kuzatiladi. Bi o'zgarishlamning hammasi nafas markazini kuchli qo'zg'atadi, natijad nafas tezlashadi. Bu hoiat qisqa vaqt davomida organizmni kompensat siyalovchi jarayonlari sifatida organizmdan CO^ni chiqarib, qonni kis lota-isqor muvozanatini saqlaydi, jarayon uzoq cho'zilishi, ya'ni atse doz hosil bo'lishi organizm to'qima va hujayralariga kislород yetishmas ligidan nafas markazini kuchli qo'zg'atadi.

Gemoglobinning kislород biriktirish qobiliyatini pasayishi, qong; ta'sir etuvchi zaharli moddalar yoki uglerod ikki oksidi (CO) ta'sirid; ham yuzaga keladi, chunki uglerod ikki oksidi (CO) kislородга nisbatai gemoglobin bilan 300 marta tez birikib, to'qimalami kislород bilai ta'minlanishini buzadi va karbonat angidrid (CO2)ni organizmdan chiqar ilishi kam o'zgaradi. Uglerod ikki oksidini (CO) 0,1% miqdorda nafa havosida saqlanishi organizm uchun xavflidir, chunki bu miqdordag uglerod ikki oksidi (CO) juda ko'p gemoglobinni karboksigemoglobing; aylantirib gaz almashinuvini kuchli buzadi. Natijada organizm to'qimi va hujayralariga kislород yetishmay, asfiksiya-bo'g'ilish hisobiga o'lin hosil bo'ladi.

Kislород tanqisligini hayvonlar past atmosfera bosimining ta'sirid; bo'lganiigida ham kuzatish mumkin. Atmosfera havosida kislороднинг porsial bosimining kamayishi yuqoriga — balandlikka ko'tarilgанд;

yoki hayvonlar saqlanadigan xonalarga erkin kirib keluvchi havoning yetishmasligidan hosil bo'ladi. Agarda kislorodning havo tarkibidagi konsentratsiyasi 13—15% gacha kamaysa, nafasda patologik o'zgarishlar boshlanib, 10—12% gacha pasayganida nafas olish chuqurlashib, tezlashib, yurak ishini tezlashtiradi. Agarda kislorodning porsial bosimi havoda 4—5% gacha kamaysa unda kuchli gipoksemiya va gipoksiya rivojlanadi. Bunday o'zgarishlar tashqi va ichki nafas faoliyatining buzilishi natijasida yuzaga kelib, bu vaqtda to'qimalarni kislorod bilan ta'minlanish va uning o'zlashtirilishi yetarlicha bo'lmay, to'qimalarda oksidlanish jarayonlarining buzilishiga va kislorod tanqisligiga olib keladi, ya'ni gipoksiya rivojlanadi. Gipoksiyalar keltirib chiqaruvchi sabablarga bog'liq holda gipoksik, anemik, gistotoksik va qon tomirlarida qon aylanishini qiyinlashishidan (dimlanishidan) kelib chiqadigan gipoksiyalarga bo'linadi.

1. Giposik gipoksiyalarda arteriya qoni yetarlicha kislorod bilan to'yinmaydi. Bu turdag'i gipoksiya atrof-muhitdagi kislorod taqchilligi natijasida nafas markazi patologiyasi tufayli tashqi nafas va alveolalar ventilyatsiya buzilishidan hamda nafas yo'Uarining va o'pkaning o'zidagi buzilishlar natijasida (pnevmoniya, shish, emfizemada) yuz beradi.

2.Aneniiik gipoksiya qonning turli anemiyalarida eritrotsitlarda hemoglobin yetishmasligidan yoki gemoglobinning kislorod biriktirish qobiliyati yo'qolganida, (metgemoglobin yoki karboksigemoglobin) yuzaga keladi. Yuqorida qayd qilingan sabablarga ko'ra, qonning kislorod sig'imi pasayadi, arteriyal qonda kislorodning miqdori va mayjud gemoglobinning kislorodga to'yinish qibiliyati esa normal holda qoladi.

3.Gistotoksik gipoksiya qonning mo'tadil kislorod tashishiga qaramasdan to'qima tomonidan undan kam miqdorda foydalanish oqibatidir. Buning asosida to'qimalardagi oksidlanish jarayonlarining birlamchi buzilishi yotadi, masalan, sian birikmalar, fosfor, margimush, vodorod sulfid va boshqa ekzo hamda endo toksinlar bilan zaharlanish paytida bu turg'un gipoksiya qayd qilinadi.

4.Turg'un gipoksiya qon aylanishi zaiflashgan sharoitda hosil bo'ladi. Masalan, umumiy qon aylanishining buzilishida, yurak yetishmovchiliklarida, vena giperemiyasi yoki mahalliy anemiyalar bilan bog'liq. Arteriya qoni kislorod bilan yaxshi to'yingan, lekin qon aylanishi zaiflashganligi uchun to'qimalarga yetkazib berish yetarli bo'lmasligidan to'qimalarda kislorod taqchilligini chaqiradi. Vena yetarlicha to'yinmaganligi uchun arteriya va venadagi farq kattalashadi.

Turli organizmlarning kislorod yetishmovchiligidagi sezuvchanligi turlicha bo'lib, u hayvonlaming turiga, yoshiga, umumiy holatiga bog'liq. N.N.Sirotinin, Lauer va boshqalar, hayvonot olamining evolyulsion rivojlanib borishi asosida gipoksiyani o'rganib, organizmlar murakkablashib nerv sistemasi rivojlanishi bilan ulaming rezistentligini kislorod yetishmovchiligidagi juda past ekanligini aniqladilar. Demak yuqori darajada rivojlangan organizmlar kislorod yetishmovchiligidagi, past darajada

rivojlangan organizmlarga nisbatan turg'unligi past ekan. Yosh hayvonlar qari hayvonlarga nisbatan kislorod yetishmovchiligiga sezgirdir.

Quyon nafas yoilarining torayishi

Darsga kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar:

2 ta kimograf, 2 ta gazli soat, 2 ta xirurgik (j[^]rrohlik) asboblar to'plami, 2 ta Riva-Rochchi manjetkasi Mareya kapsulasi bilan, 2 ta uch yo'lli konyula. laboratoriya hayvoni: 2 ta quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Tajriba narkoz qilinmagan quyonda o'tkaziladi. Quyonni jarrohlik stoliga qomini yuqoriga qilib oyoqlarini stolni to'rt burchagiga tortib bog'lanadi. Bosh tutgich va tumshuq bog' bilan bog'lanadi. Hayvonni me'yoriy nafas harakatlari kimografga yozib olinadi va bo'yin sohasini paypaslab, traxeya-kekidak topiladi. Katta va ko'satkich barmoqlar o'rtasiga olib, kekidakni asta-sekin qisib, nafas harakatlarini kimografda qayd qilinadi. 30 soniyadan so'ng kekidak qisishi to'xtatiladi. Nafas o'zgarishlari kuzatilib, yozib olinib, tajriba bir necha marta takrorlanadi. Bitta tajriba hayvonida guruhning barcha talabalari tajribani bajarishi mumkin. Talaba tajriba o'tkazilish tartibini daftariga yozib nafas harakati, egi chizig'in qayd qiladi. Kekidakning torayishi paytida nafasning o'zgarish mexanizmini konyula orqali kekidakka havoning erkin tushishida burun teshiklari va og'zining tirishishi bilan tushuntirilishi mumkin. Tushuntirish va xulosalar qilish uchun tajribalardan olingan natijalardan va adabiyotdag'i ma'lumotlardan foydalilanildi.

Eksperimental pnevmotoraks

Tajriba uchun kerak bo'iadigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 2 ta kimograf, 2 ta Kochkarev apparati, 2 ta Riva-Rochchi manjetkasi Mareya kapsulasi bilan, 2 ta qaychi, 100 ml efir, 5 ml 1%li morfiy eritmasi, 10 ml 5%li novokain eritmasi; tajriba hayvoni: 2 ta quyon yoki it.

Tajriba o'tkazish tartibi: Tajribani quyonda mahalliy og'riqsizlantirib bajariladi. Hayvonni chap yoniga yotqizilib fiksatsiyalanadi, nafas harakatlari esa kimograf tasmasiga yozib olinadi. Operatsiya maydonini hayvonning ko'krak qafasini 3—4 qobirg'alar oralig'idan o'ng tomonidan tayyorlanadi. Puls, pnevmogrammani me'yoriy holati gayol qilinib, keyin plevra bo'shlig'iga havo yuboriladi, havo yuborish uchun uch yo'lli kran Kochkarev apparati yoki ignali shprisdan va suvli manometrdan foydalilanildi.

Suvli manometr plevra bo'shlig'iga ignani aniq yuborish imkonini beradi. Manometrsiz ignani kirish chuqurligi va havoni plevral bo'shliqqa tushganini aniqlash hamda ishonch hosil qilishga qiyinchilik tug'diradi. Kochkarev apparati tajribani barcha davrlarida plevra bo'shlig'iga havo yuborib, uni qayta so'rib chiqarish va ignaning muayyan holatini nazorat qilish irnkonini beradi. Quyonda nafasni yaxshi tezlashishini hosil qilish uchun 20 ml havo yuborilsa yetarlidir. Ochiq pnevmotoraksdan quyon tezda bo'g'ilib o'ladi. Havoni plevra bo'shlig'iga yuborilganidan

keyin nafasni qayd qilish davom ettiriladi va puls aniqlanib boriladi. Agar shu yuborilgan havo sezilarii o'zgarish hosil qilmasa, yana shuncha miqdorda havo yuboriladi. Tajribani itda tana vazni og'irligini 10—12 kgga 0,5 litr havo yuborib o'tkaziladi. Buning uchun itlarga yuzaki, yengil morfiy — efirli narkoz qilinadi. Tajriba tugaganidan so'ng nafas va puls aniqlanadi. Pnevmotoraks hosil qilish jarayonini plevra bo'shlig'iغا havo yuborilgan va so'rib olingan holatdagi o'zgarishlar kimografga qarab, daftarga chizib, nafas va pulsni pnevmotoraks davrida o'zgarishining patofiziologik ahamiyati tushuntiriladi.

Sut kislotasining tashqi nafasga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 2 ta kimograf, 2 ta Riva-Rochchi manjetkasi Mareya kapsulasi bilan, 2 ta 5 ml shpris ignasi bilan, 2 ta britva lezviyasi bilan, 5 ml 5%li sut kislotasi, laboratoriya hayvoni: 2 ta quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: quyonning qornini yuqoriga qilib fiksatsiyalandi va narkoz qilinadi. Bu tajribada g'sedoz oqibatida nafas jarayonlarini o'zgarishi kuzatiladi. Tajribani quyon yoki itda o'tkazib, buning uchun quyon nafas ritmini aniqlab quyonning qulog'ini chekka venasini shpris ignasi bilan teshib, 1 ml detsinormal sut kislotasining eritmasini steril holatda yuboriladi. Bu vaqtida nafas deyarli o'zgarmaydi. Shuning uchun takroran bir muncha ko'p 1,5—2 ml detsinormal sut kislotasining eritmasini yuboriladi va nafasni tezlashishi yuzaga kelib tezda o'tadi, nafas harakatlari normallashadi, chunki nafas harakatlarini tezlashishi kislotali moddalar nafas markazini qo'zg'atib organizmdan tez chiqarilishini ta'minlaydi. Kimografdada vaqt belgilanib quyon qoniga 2 ml 5 % li (0,55 mol/1) sut kislotasining eritmasini yuborib, bir qancha daqiqada nafas harakatlarini tezlashishini hosil qilinadi. Nafas harakatlari me'yorlashganiga qadar pnevmograf asbobi yordamida kimografga sut kislotasi ta'sirida tashqi nafas o'zgarishini yozib olib kuzatiladi, tashqi nafas o'zgarishini patofiziologik ahamiyati, mexanizmi tushuntirilib, xulosa qilinadi.

Sichqonning uglerod ikki oksidi bilan zaharlanishi

Tajriba uchun kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Spektrograf, 2 ta voronka, 2 ta 50 mlli jo'mrakli kolba, 2 ta gorelka, 2 ta 5 mlli bo'laklarga (o'lchagichli) bo'lingan filtrli pipetka, 10 ml formalin, 40 ml distillangan suv, 10 ml konsentrangan sulfat kislota, 10 ml 50%li kaliy gidroksid eritmasi, 10 ml 40%h natriy florid eritmasi, 10 ml 0,5%li fenilgidrazin eritmasi, 5ml chumoli kislotasi; laboratoriya hayvoni: 2 ta sichqon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Sichqonni voronka tagiga joylashtiriladi. Kolbaga 5 ml sulfat kislota quyiladi va unga 2 ml chumoli kislotasi qo'shiladi. Kolba og'zi mahkam yopiladi va rezinka nay voronka bilan

ulanadi. Hayvonning gaz ta'sir etguniga qadar xulq-atvori, holati kuzatilib, kran davriy ochilib voronka tagiga kichik-kichik portsiya qilib gaz ochiladi. Sichqonni gaz bilan zaharlab, o'lgunicha kuzatiladi. O'lgan sichqonning ko'krak qafasi ochilib 1—2 tomchi 5%li natriy sitrat eritmasi (0,18 mol/1) tomizilib, yurak kesilib, qon olinadi. Qonni spektrografda yoki kimyoviy yo'l bilan karboksigemoglobinga tekshiriladi. Spektroskopik tekshirish uchun 2 tomchi sitrat qonni ko'krak bo'shilg'idan probirkaga olib, unga 5 ml distillangan suv qo'shiladi. Probirkadagi aralashma yaxshilab silkib, aralashtiriladi. Oksigemoglobin spektorida karboksigemoglobin spektriga o'xshash ikkita spektr sariq-yashil qismi bo'ladi. Ularni farqlash uchun qo'shimcha reaksiya o'tkazilib, unda oksigemoglobinni dezoksigemoglobinga (tiklangan gemoglobinga) o'tkaziladi. Buning uchun namunadagi qonga 5 tomchi 0,5%li fenilgidrazin eritmasi qo'shiladi. Agar bu vaqtida aralashma o'rtasidagi ikkita chegara bitta bo'lib qo'shilib ketsa, qonda karboksigemoglobin emas, dezoksigemoglobin hosil bo'lganligi bilinadi, karboksigemoglobin esa qon spektorini o'zgartirmaydi.

Formalinli namuna qo'yish uchun tekshirilayotgan qon hajmicha formalin qo'shiladi. 5—10 daqiqadan so'ng karboksigemoglobin saqlovchi qon binafsha rangiga ega bo'ladi. Nazoratdagi qon esa loyqa — qo'ng'irburiy rangda bo'ladi.

Distillangan suvli namunani o'tkazish uchun: 10 ml distillangan suvga 0,1 ml qon qo'shiladi. Qon uglerod ikki oksidini (CO) saqlasa binafsha rangida bo'ladi, sog'lom qonga o'xshab sai;g'imtir bo'lmaydi.

Ishqorli namuna o'tkazish uchun chuqurchasi bor buyum shishasini chuqurchasiga bir tomchi qon tomizilib, 1 tomchi 50%li kали gidroksid eritmasi qo'shiladi. Bir necha daqiqadan keyin sog'lom qon loyqa-qo'ng'ir (hatto yashil) rangga, uglerod ikki oksidini (CO) saqlovchi qon och kulrangdan qizil-jigar rangga kiradi. Tajribada sichqonni xulq-atvoriga, nafasi tajribagacha va zaharlangan davrdagi holatiga e'tibor beriladi. Qonni karboksigemoglobin reaksiyasi yozilib, xulosa qilinadi. Gipoksiya hosil bo'lish mexanizmi va tipi tushuntiriladi. Sichqonning holati, xulq-atvorini, nafas harakatini zaharlangunga qadar va zaharlangandan keyin kuzatilib, nafas o'zgarishini har daqiqada qayd qilinadi. Reaksiyani bajarilish tartibi yozilib gipoksiya mexanizmi tushuntiriladi, uning turi aniqlanadi va xulosa qilinadi.

Baqaning natriy nitrit bilan zaharlanishini tashqi nafasga ta'sirini kuzatish (Ya.M.Britvan bo'yicha)

Tajriba uchun laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 15 ta baqani fiksatsiya qilish uchun rezina plastinka, 15 ta cerfin va Engelman yozuv moslamasi, 8 ta kimograf, 8 ta 2 mill shpris ignasi bilan, 30 ml 20%li natriy nitrit eritmasi, laboratoriya hayvoni: 15 ta baqa.

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqa qomini yuqoriga qilib rezina plastinka ustiga fiksatsiyalanadi.

Baqa pastki jag'ining terisi nafas jarayonida tez harakatga keladigan qismi hisoblanib, unga serfin berkitiladi va Engelman yozuvchi apparatiga ulanadi. Baqa og'zini diafragmasidagi nafas harakatini kimograf tasmasiga — lentasiga yozib olinadi. Qorin terisining tagiga 1-j,5 ml 20%li natriy nitrit (2,3-3,5 mmol) yuboriladi. Natriy nitritni 20%li ammoniy xlorid eritmasi bilan almashtirib, uni 1,0—1,5 ml miqdorda yuborsa ham bo'ladi. Nafas harakatlari patologik harakatlari paydo bo'lguniga qadar qayd qilinadi va uni hosil bo'lish mexanizmini tushuntiriladi hamda nafas turi aniqlanadi. Natriy nitrit yuborilgani-gacha va yuborilgandan keyin hosil boigan patologik nafas turini boshlanishidan oxrigacha tushuntirilib, yoziladi va xulosa qilinadi.

Sichqonning natriy nitrit bilan zaharlanishi

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 2 ta voronka, 2 ta 2 mlli shpris ignasi bilan, spektrograf, 10 ml formalin, 40 ml distillangan suv, 10 ml 50%li kaliy gidroksid eritmasi, 10 ml 40%li natriy ftorid eritmasi, 10 ml 0,5%li fenilgidrazin eritmasi, 10 ml kon-sentriangan sulfat kislotasi, 5 ml chumoli kislotasi, 5ml 1%li natriy nitrit eritmasi, tajriba hayvoni: 2 ta sichqon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Shprisga 1%li natriy nitrit (0,15 mol/1) eritmasidan olib, hayvon tana vaznni 20 grammiga 1,5 ml teri tagiga yuboriladi. Sichqonni voronka tagiga joylashtirilib, o'lguniga qadar ku-zatiladi. So'ngra sichqon ko'krak qafasi yorilib 1—2 tomchi 5%li (0,18 mol/1) natriy sitrat tomiziladi va yurak kesiladi. Qon ohnib, qonni metgemoglobin borligiga spektrograf yoki kimyoviy yo'l bilan tekshiriladi. Spektroskopik tekshirish uchun ko'krak qafasidan olingan 2 tomchi sitrat qonni probirkaga solib, ustiga 5 ml distillangan suv qo'shib silkib, aralashtiriladi. Metgemoglobin hosil bo'hshi spektr qizil qismidagi chegarani yutilishini ta'minlaydi.

Lekin metgemoglobin kam miqdorda boiganida suyuqliklar orasi-dagi chegara aniq bo'lmaydi. Uni aniq bo'lishi uchun 5 tomchi 40%li (9,5 mol/1) natriy ftorid eritmasi qo'shiladi. Spektorga xos bo'lgan uning sariq-qizil rangli qismidagi aniq spektomi yutilishini ta'minlovchi ftorgemoglobin hosil bo'ladi.

Formalinli namuna qo'yish uchun tekshirilayotgan qonni barobar miqdorda formalin bilan aralashtiriladi. 5—10 daqiqadan so'ng oksige-moglobin saqlovchi qon loyqa-qo'ng'ir rang hosil qiladi. Metgemoglobin saqlovchi qon esa to'q-jigar ranga kiradi.

Ishqorli namuna qo'yish quyidagicha o'tkaziladi: chuqurchasi bo'lgan buyum shishasi ustiga 1 tomchi qon va 1 tomchi 50%li (8,9 mol/1) kaliy gidroksid eritmasi tomiziladi. Bir qancha vaqt dan so'ng sog'lom qon loyqa-qo'ng'ir tus hosil qiladi, metgemoglobinli esa to'q jigarrang-ga kiradi.

Sichqonning xulq-atvori va holati tajribagacha va tajriba davrida

kuzatilib, tashqi nafasni o'zgarishi, gipoksiya va uni turi, rivojlanis JII mexanizmi tushuntiriladi, yoziladi va xulosa qilinadi.

Turii patologik jarayonlarda baqa o'pkasida qon aylanishi 4

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa,⁴ 12 ta probkali taxtacha, 12 ta mikroskop, 12 ta ko'z qaychisi, 12 t^{tr} pinset, 60 ta igna, klemma, oxirida rezina nayi bo'lgan shisha **konyula**.⁵

Tajriba o'tkazish tartibi: Harakatsizlantirilgan baqani yon tomoni-i dan ko'krak qafasi ochiladi. So'ngra pinset bilan tilning tog'ay qismii tortilib, tovush yo'li topilib, unga rezina nayli konyula o'matiladi. **Shunay** orqali asta-sekin o'pka shishiriladi va uni klemma bilan qisiladi.. Baqani shisha plastinkaga qorni bilan yotqiziladi. Shishirilgan o'pkani ko'krak qafasidan chiqarilib, yopqich shisha bilan yopiladi va mikrosko-pning kichik hamda o'rta kattalikdagi obyektivi tagida kuzatiladi. Mikroskop tagida o'pkani alveolalari yaxshi ko'rinish, uni tiqis, mayda va katta qon tomirlari qamrab olganligi va qon harakati tez kechayotganligi ko'rindi. Agar o'pka yengil shishirilgan bo'lsa, qon oqishdag'i tezlikni nafas olish va nafas chiqarishda farq qilishi aniqlanadi. Qon aylanishining boshlang'ich davri yaxshi o'rganilib, o'pka venasi qisib qo'yiladi. Bunda o'pka venasidagi qon oqib ketishi qiyinlashadi, ya'nii kapillyarlar kengayadi, qon arteriyalarda mayatniksimon harakat qiladi. Qisqichni ochib olinsa, qon aylanishi o'zining awalgi holatini egallaydi. Shundan so'ng o'pka arteriyasi qisiladi, natijada kapillyarlar puchayadi va tomirlarda qon oqishi sekinlashadi. Qon oqishini o'pkani kuchli shishirib yuborib ham qiyinlashtirish mumkin (bu vaqtida o'pkada qon aylanishi emfizemadagi kabi o'zgarishni eslatadi). Boshlang'ich qon aylanishi tiklanganidan so'ng, o'pkani ksilol bilan namlangan paxta bilan surkalanida qon aylanishi kuchayib, kapillyarlarning ko'p kengayishidan ular tiqislashib ketadi va yorqin ko'rindi. Agar o'pka igna bilan teshilsa, alveolalarning puchayganligini kuzatish mumkin. Qon tomirlarida qon oqishi atelektaz vaqtidagi qon aylanishini eslatadi.

O'pka jarohatlanishining nafasga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Tajriba kalamushini qornini yuqoriga qilib stanokka bog'langan hoiatda o'tkaziladi. Mareya kapsulasi bilan birlashtirilgan pneymograf yordamida kimografini dudlangan tasmasiga — lentasiga nafas qayd qilinib boriladi. Kalamush ko'krak qafasida me'yoriy nafas harakatlari yozib olinganidan so'ng shpris bilan uni ko'krak qafasini teshib aksillyar chiziq bo'ylab o'pkasiga 0,5 ml (70—80") li issiq suv yuboriladi. Ko'krak qafasining o'ng tomonidan aksillyar chiziq bo'yicha teshiladi. Oqibatda tez va yuzaki nafas olish yuzaga keladi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Aynan shu tajribani quyonda ham o'tkazish mumkin (ulami ko'krak qafasi teshilib) bo'lib, o'pka to'qimasiga 80"—90" li 3—4 ml issiq suv shpris bilan yuboriladi. Bu inyeksiya mahalliy

qon quyilishi, shish va yallig'lanish hosil qiladi. O'pka jarohatlaridan so'ng 2—3 soniya nafas to'xtab, so'ngra tez va chuqur nafas yuzaga kelib, sog'lom yoki ta'sirot ta'siridan oldingi holatdagidan 1,5—2 marta tezlashadi. Nafas chuqurligi tez tenglashsa-da, lekin nafas tezligi bir necha soat saqlanib qoladi. Agar takroran issiq suv yuborilsa, yana yuqoridagidek o'zgarish hosil boiadi. Nafas ritmini o'zgarishi faqat nafas yuzasini kamayishi bilan yuzaga kelmay, ikkinchi martaba issiq suv yuborilishiga ham o'sha muhlatda tiklanadi. O'pka jarohatlangan-dagi nafas o'zgarish jarayoni mexanizmini aniqlash maqsadida vagus-olib tashlangan quyonda tajriba o'tkaziladi. Buning uchun quyonni fiksatsiya qilib, yuqorida keltirilgan uslub asosida nafas qayd qilinadi. So'ngra oq chiziq bo'ylab quyon bo'ynidagi junlar qirqib olinib, kesim o'tkazilib, adashgan nerv topilib, ligaturaga olinadi. Pnevmodiagramma yozib olinadi va vagus kesiiadi. Shu paytning o'zidayoq o'pkaga im-pulslar kelmagani uchun nafas sekinlashib, chuqurlashadi. Me'yorda esa, davriy o'zgarish evaziga nafas olish, nafas chiqarish nafas markazi orqali boshqarilib turiladi. Vagus kesilganidan 20—30 daqiqa o'tganidan so'ng nafas ozmi-ko'pmi baravarlashganidan so'ng o'pkaga yana 4—5 ml issiq suv yuboriladi. Bu vaqtda o'pka jarohatlanib nafas ritmi o'zgarmaydi. Demak, nafas ritmining o'pka jarohatlanishidan o'zgarishi reflektor jarayon bo'lib, asosan adashgan nerv orqali o'zgartiriladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Nafasni buzilish sabablarini tushuntiring.
2. Atmosfera havosining va qon tarkibini o'zgarishining nafas jarayoniga ta'sirini tushuntiring.
3. Nafas organlari patologiyasining nafas jarayoniga ta'siri.
4. Gipoksemiya va gipoksiya deb nimaga aytildi hamda gipoksiyaning qanday turlarini bilasiz?
5. Hayvonlarning gipoksiyaga chidamlilik darajasi va laboratoriya sharoitida gipoksiya qanday hosil qilinadi?

ME'DADA SHIRA AJRALISHINING BUZILISHI

Darsning maqsadi: oshqozon secretor faoliyati buzilishining **uning kislotalik** darajasiga ta'siri

Me'daga oziqa tushib, unda so'lak fermenti, bakteriya hamda **me'da** shirasi fermentlari ta'sirida uglevod, yog' va oqsillami parchalaydi. **Me'da** me'yoriy faoliyati, uning devorining qisqarishi natijasida oziqa massasini aralashtirilisi evaziga ta'minlanadi. Bu qisqarishlar evaziga oziqani me'dadan ichakka me'yoriy o'tkazilishi ta'minlanadi. Hazmlanish jaray-onlarini buzilishi me'da sekretsiyasi va motorikasini buzilishi bilan bog'liqidir. Hazmlanish jarayonining buzilishi, hazm sistemasini turl qismlari va organlarni boshqaruvchi markazlar hamda hayvonlar oz-iqalanishi, saqlanishi bilan bog'liqidir. Ovqat hazm qilish tipi turlicha bo'lgan hayvonlarda patologik o'zgarishlar ham turlicha kechadi.

Ovqat hazm qilinishida me'da shirasining ahamiyati kattadir. Me'da shirasining tarkibida organik moddalardan pepsin, ximozin, lipaza fermentlari va anorganik moddalardan xlorid kislotosi bor. Me'da shirasi tarkibidagi xlorid kislota, me'da shirasiga kislotalik muhit bag'ishlaydi. Me'da shirasi tarkibidagi fermentlar kislotali muhitda faoldir. Me'daning sekretor xususiyati adashgan nerv hamda me'da ichak tizimida hosil bo'ladi xolin, enterokinin, enterogastirin, sekretin, pakreozimin va boshqa gormonlar bilan boshqariladi. Patologik ta'sirotchiiar ta'sirida sekretor bezlar qo'zg'aluvchanligi o'zgarib, sifat va miqdoriy o'zgarishlar hosil bo'lishiga olib keladi. Bezlarni qo'zg'aluvchanligiga qarab bir necha patologik sekretsya turlari farq qilinadi:

1. Giperatsid sekretsiya shakli me'da yallig'lanishida, me'da va o'n ikki barmoq ichak yaralanganida hosil bo'lib, me'dada och qoringa katta miqdorda shira ajralgan bo'lib, umumiy va erkin xlorid kislotalik ko'satkichi yuqori bo'ladi. Me'daga oziqa tushishi bilan shira ajralishi kuchayadi va umumiy kislotalik ko'tarilib otlarda 60—73 (me'yorda 25), it va tulkilarda 80—110 (me'yorda 30) birlikka yetadi. Erkin xlorid kislota miqdori ham ko'payadi va kislotalik normagacha pasaymaydi.

2. Astenik sekretsiya shaklida me'dada och qoringa katta miqdorda umumiy kislotalikka ega shira bo'lib, erkin xlorid kislota kon-sentratsiyasi odatdagidan 20—40 birlikka ko'p bo'ladi. Bu shaklda me'da bez hujayralari oziqaviy qo'zg'atuvchilarga sezuvchan bo'lib, umumiy kislotalik tezda ko'tarilib, otlarda 80, it va tulkida 80-100 birlikkacha ko'tariladi. Lekin 1—1,5 soatdan so'ng bez hujayralar charchab faoliyati pasayib, kislota miqdori kamaya borib, keyinchalik sekretsya me'yyorlashadi.

3. Inert sekretsiya shaklida birmuncha farq qilib, och qoringa kam shira ajralishi bilan namoyon bo'lib, umumiy kislotalik normadan oshmaydi, erkin xlorid kislotalik esa bo'lmasligi ham mumkin. Oziqa iste'mol qilinganidan keyin uzoq vaqt sezilarii faol sekretsya hosil bo'lmaydi.

4. Subasid sekretsiya shaklda och qoringa kam shira ajraladi. Umu-niy kislotalik normadan past bo'lib, erkin xlorid kislotalik shirada kam yoki butunlay bo'lmasligi ham mumkin. Oziqa iste'mol qilinishiga umu-niy va erkin xlorid kislotalikni ko'payishi yuzaga kelmaydi. Me'da shirasida xlorid kislotasining bo'lmasligiga **axlorgidriya** deyiladi. Shunday qilib, patologik sekretsianing turii shakllari me'da devoridagi bez hujayralarin ing turii patologik davriariga to'g'ri kelib, giperasid sekretsiya turida inc'daning nerv-bez apparatini patologik jarayonlari endi boshlanayotgan bo'iib, bez hujayralarin qo'zg'aluvchanligi juda yuqori bo'ladi. Astenik shaklda bez va bez faoliyatini boshqaaivchi mexanizmlami charchaganligini boshlanishi bilan bog'liq bo'lsa, inert va subasid shaklda sekretsiya me'da bez hujayralarini boshqarilishini buzilishi yana ham og'ir bo'lib, bez hujayraiar faoliyati yani sekretsiyasini chuqur tormozlanganligini bildiradi.

Me'da shirasining ajralishini kuchli tormozlanishlaridan turg'un axiliyalarga aylanib, unda bez hujayralri erkin xlorid kislota, pepsin va xloridlar ajratish qobiliyatini yo'qtadi.

Axiliyaning 2 xili farq qilinadi:

Funksional axiliyalar ayrim infektion kasallikkardan keyin, jigar va o't yo'llari jarohatlarida, nerv sistemalarining kuchli qo'zg'alishlari va avitamin-ozlarda rivojlanadi. Funksional axiliyada me'da bez hujayrasi kuchli charchashi hisobiga shira ishlab chiqarmaydi. Bu hujayralarni tormozlanish holatidan chiqaruvchi moddalardan gistamin yuborilganda sekretsiya kuchayib ketsa funksional axiliya ekanligi tasdiqlanadi. Funksional axiliya uzoq davom etsa bez hujayralarida kuchli atrofik o'zgarishi kechib, gistamin yuborilishiga bez hujayralari shira ajralishini kuchaymasligidan **organik** axiliya ekanligini bilsa bo'ladi.

Me'da shirasini ajralishini kuchayishiga — **gipersekretsiya**, kamayishiiga — **giposekretsiya** deyiladi.

Gipersekretsiyada me'dadagi hazmlanishning barcha fazalarida shira ishlab chiqarishi kuchayib, surunkali gastrit, o't yo'llari tiqilganida kuzatiladi. Bu kasalliklar vaqtida sekretsiyani kuchayishi sekretor nervlarni qo'zg'aluvchanligini kuchayishidan hosil bo'ladi deb tushuntiriladi. Terining ekzemasi, chesotka kabi jarohati davrida ham sekretsiyani kuchayishi kuzatiladi. Chunki bu qismlarda ten hujayralarini kuchli parchalanishidan gistogramga o'xshash parchalanish mahsulotlari hosil bo'lib, qonga tushib me'daning nerv-bez apparatini qo'zg'atadi. Tajribalarda sekretsiya kuchayishini me'dani mexanik jarohatlanishi, o't yo'llarini bog'lab hosil qilinadi. Asetilxolin yoki gistamin yuborib me'da shirasini ajralishini kuchaytirish mumkin.

Giposekretsiya yoki gipoxiliya hazmlanishining barcha davrlarida kam shira ajralishi kamayishi bilan xarakterlanib, bez hujayraiar atrofiasi, me'da devorini bez hujayrasini distrofiyasida, isitma, ba'zi bir

yallig'lanish, surunkali anemiyalarda paydo boiadi. Umumiy nerv qo'zg'alishlari me'da shirasini ajralishiga tormozlovchi ta'sir ko'rsatilishi mumkin. Me'da sekretsiyasi bosh miya yarim sharlar po'stlog'inining fiziologik holati o'zgarganida ham buziladi. Me'da shirasini ajralishining keskin tormozlanishiga umumiy nerv qo'zg'alishlari sabab bo'lisi mumkin, masalan, ovqatlanayotgan itga mushukning ko'rinishi me'da shirasini ajralishining keskin tormozlanishini yuzaga keltiradi. Me'da nerv-bez apparatining faoliyati uzoq muddatli sifatsiz oziqlantirishdan ham pasayadi. Me'da shirasining kam ajralishi kislrorod almashinuvi zaif kech-adigan kasallikkarda: yurak tomirlar yetishmovchiliklari, o'pka emfize-masi, bronxopnevmoniya, buyrak kasallikklerida me'da shirasini ajralishi kamayadi. Natijada, me'da shirasini kamayishi xlorid kislotasini kam ajralib, pepsin ta'sirini zaiflashishiga yoki mutlaqo ajralmasligiga sabab bo'ladi va me'dada yaxshi maydalanmagan oziqa o'n ikki bar-moq ichakka tushib, ichak devorini kuchli qitiqlaydi, peristaltika kuchayadi, ich o'tadi va me'da osti bezining shira ajratishi kamayadi. Me'da shirasining ajralishi va uning xususiyati asosan shira tarkibidagi erkin va umumiy kislotalikning miqdoriga bog'liq bo'ladi. Me'da shirasining kislotaligini oshishiga **giperasedaz** deyiladi. Bu vaqtda erkin xlorid kislotalik 55 dan yuqori va umumiy kislotalik 70 dan yuqori bo'ladi.

Fiziologik sharoitda erkin xlorid kislota 30—40 va umumiy kislotalik 30-70 atrofida bo'lib, pH=1,2-2,2 ga teng bo'ladi.

Me'da shirasini kislotaligining kamayishiga **gipoasedaz deyiladi**, me'da shirasida kislotalikning yo'qolishiga **anasedaz** deyiladi. Bunday hollarda erkin xlorid kislota «0» gacha kamayib, umumiy kislotalik 10 — 20 gacha kamayishi mumkin. Me'da sekretor vazifasini buzilishi nerv sistemasining faoliyati buzilganida, gastritlar va yaralanishlarda kuzatiladi. Kislotalik oshganda hazmlanish kuchayib ketadi va oziqa asosan ichakda hazm bo'la boshlaydi.

I.P.Pavlov va uning shogirdlari oziqa hazm bo'lish jarayonida va uning buzilishida asosiy o'rinni nerv sistemasi o'ynashini, ayniqsa, bosh miya katta yarim sharlar po'stlog'i katta ahamiyatga ega ekanligini aniqlagan.

Me'dada shira ajralishi, harakatlanish-matorika vazifasi qanday bajarilayotganligini me'da shirasining kislotaligini me'da shirasini tarkibidagi erkin kislotalik bilan umumiy kislotalik miqdorini o'rganish natijasida aniqlanadi.

1.Erkin xlorid kislotalik miqdoriga me'da shirasini tarkibidagi oqsillar bilan birikmagan kislotalik kiradi.

2.Umumiy kislotalik miqdoriga hamma kislotali xususiyatga ega bo'lgan moddalarning kislotaligi kiradi. Kislotalikning miqdor birligi qilib 100 ml me'da shirasini neytrallovchi NaOH ning detsenormal eritmasining millilitrlar soni bilan belgilanadi.

Turii xil kislotali me'da shirasini hazmlash qobiliyatini aniqiash

Tajriba uchun kerakli labpratoriya hayvonlari va jihozlar: 15 ta 25mlli byuretka, 15 ta kimyoviy stakan, 150 ml sog'lom hayvon me'da shirasi, 150 ml har bir kasal hayvonning me'da shirasi, 100 ml detsinormal NaOH eritmasi, 10 ml D,5%li dimetilamidoazobenzolning spirtli eritmasi, 10 ml 1%li fenolftaleinning spirtii eritmasi, 10 ml alizarin-sulfonat kislotasining natriy tuzi.

Turii xil kislotali to'rtta me'da shirasi tayyorlanadi. Buning uchun it me'dadan olingan shiraga xlorid ki'lota yoki ishqor qo'shiladi.

To'rtta probirkaga 5 sm' dan turii kislotalikka ega bo'lgan shira solinadi.

1. Yuqori.
2. Zaif.
3. Me'yoriy.
4. Ishqorli.

Bu shira solingan idishlarning har biriga kam miqdorda yangi ajratilgan fibrinning toza chigalligi yozilgan tolalari solinadi. Barcha probirkalarni bir soatga harorati 38° C bo'lgan termostatga qo'yiladi. Yuqori va me'yoriy kislotalikka ega bo'lgan me'da shirasi solingan probirkada fibrinni to'lig'icha hazmlanishi yuzaga keladi, past kislotalikka ega bo'lgan probirkadagi fibrinni bitauncha shishishi kuzatilsa, ishqorli probirkada esa fibrinni hech qanday o'zgarishi kuzatilmaydi.

Me'da shirasini erkin xlorid kislotasini aniqiash. Kimyoviy stakanga 5 ml filtriangan me'da shirasi solinib ustiga 2—3 tomchi 0,5%li dimetilamidoazobenzolning spirtii eritmasi tomiziladi, eritma rangi to'q qizil rangga aylanadi. Stakanchadagi to'q qizil rangdagi suyuqikni rangi sariq rangga aylanguniga qadar byuretkadagi detsinormal NaOH eritmasi bilan titrlanadi. Sarf bo'lgan detsinormal NaOH eritmasi miqdoriga qarab 100 ml me'da shirasidagi erkin xlorid kislotasi borligi aniqlanadi.

Shuning uchun 5 ml me'da shirasini neytrallahash uchun ketgan detsinormal NaOH eritmasi miqdorini 20 ga ko'paytiriladi. Masalan, 5 ml me'da shirasini titriash uchun 2 ml detsinormal NaOH eritmasi ketgan bo'lsa, unda 100 ml shiradagi erkin xlorid kislotaning miqdori $2 \times 20 = 40$ titr birligini tashkil etadi.

$$\begin{array}{r} 5 \text{---} 2 \\ 100 \text{---} X \end{array} \quad \frac{100 \times 2}{5} = 40 \text{ titr birligi}$$

Me'da shirasidagi umumiy kislotalikni aniqiash uchun erkin xlorid kislotasi aniqlangan me'da shirasi ustiga 2—3 tomchi 1%li fenolftoleining spirtii eritmasi solinadi va byuretkadagi detsinormal NaOH eritmasi bilan och qizil — gulob rang paydo bo'lguniga qadar titrlanadi va birinchi ham ikkinchi titrasiya uchun ketgan detsinormal NaOH eritmasi qo'shib 20 ga ko'paytiriladi. Masalan, birinchi bo'lib erkin xlorid kislotasini aniqiash uchun 2 ml detsinormal NaOH eritmasi ketgan bo'lsa, umumiy kislotalikni aniqiash uchun 1 ml detsinormal NaOH eritmasi sarflandi, ulaming umumiy yig'indisi (2+1) $\times 20 = 60$ titrasiya birlikni tashkil etadi.

Sarf bo'lgan detsinormal NaOH eritmasi miqdoriga qarab 100 ml me'da shirasining umumiy kislotaligi aniqlanadi.

$$\begin{array}{l} 5-2+1 \\ 100-X \end{array} \quad X = \frac{100 \times (2+1)}{5} = 60 \text{ titr birligi}$$

Kasal va sog'lom hayvonlar me'da shirasini kislota ko'rsatkichini aktivligi

T/r	Hayvon	Me'da shirasining miqdori		
		Erkin Ncl	Umumiy Ncl	Birikkan Ncl
1	Sog'lom			
2	kasar			
3	kasar			

Kasal va sog'lom hayvon me'da shirasini kislotaligi taqqoslab xulosada kasal hayvonda kislotalik ko'rsatkichi o'zgarganligini ko'rsatilib, uni o'ziqani me'dadan hazmlanishi va 12 barmoqli ichakka o'tishini buzilishlari bilan asoslaydi.

Me'da shirasidagi bog'langan kislotalikni aniqlash. Shisha stakanga 5 ml yangi filtrlangan me'da shirasi solinadi va uning ustiga 2–3 tomchi natriy alizarinsulfonat natriy indikatoridan tomiziladi va to'q binafsha rang hosil bo'lguniga qadar detsinormal NaOH eritmasi bilan titrlanadi. Sarf bo'lgan detsinormal NaOH eritmasi miqdorini 20 ga ko'paytiriladi. Bu indikator me'da shirasi tarkibidagi xlorid kislota bilan bog'langan kislotalikdan boshqa barcha kislotaliklarni namoyon qiladi. Titrlash natijalarini aniqlash uchun umumiy kislotalikdan alizarinsulfonat natriy indikatori yordamida aniqiangan bog'langan kislotalikni aniqlash mumkin.

Masalan, natriy alizarinsulfonat bilan titrlaganda 2,5 ml detsinormal NaOH (natriy gidroksid) eritmasi sarflanadi. Kislotalik 50 biriikni ($2,5 \times 20$) tashkil qiladi. Umumiy kislotalik 60 birligini hosil qilgan bo'lsa, bog'langan kislotalik ($60 - 50$) = 10 biriikni tashkil qiladi.

NAZORAT UCHUN SAVOLIAR

1. Me'da shirasi qayerda va qaysi hujayralar hisobiga hosil bo'ladi va vazifasini tushuntiring.
2. Me'da shirasining tarkibi va muhitini tushuntiring.
3. Me'dada kechadigan jarayonlar va shira ajralishi qanday boshqariladi?
4. Me'da shirasidagi erkin umumiy va bog'langan kislotalik qanday aniqlanadi?
5. Me'da shirasining kislotaligini aniqlash va bilishni amaliyotdag'i ahamiyatini tushuntiring.

O'T SUYUQLIGINING ORGANLAR FAOLIYATIGA PATOLOGIK TA'SIRI

Darsning maqsadi: talabalami laboratoriya sharoitida o't suyuqligini hayvon organ va sistemalariga ta'sirida boiadigan o'zgarishlar bilan tanishtirish.

O't hosil bo'lishi va chiqarilishining buzilishi jigar kasalliklarda, o't xaltasining kasalliklarda, infektion kasalliklarda, qon kasalliklarda yuzaga kelib **sariqikka** olib keladi. Sariqlikning o'ziga xos belgilaridan biri pigment almashinuvining buzilishi bo'lib, qonda o't pigmentlarining ko'payib, ular organ va to'qimalarda to'planib, to'qimalami sariq rangga bo'yaydi.

Sariqikka xos belgilar bo'lib, pigment almashinuvining buzilishi hisoblanib, o't pigmentlarining qonda ko'payib, to'qima va organlarda o'tirib qolishidan ular sariq rangga ega bo'ladi.

O't pigmentlari terining malpigiyev qavatida, shilimshiq pardalalarda, ko'zning oq pardasida, teri osti kletchatkalarida, ichki oiganlaming yumshoq biriktiruvchi to'qimalarida o'tirib qoladi. O't pigmentlari buyrak orqali siyidik bilan, sut bezlari orqall sut tarkibida ajraladi hamda serroz yoki zardob bo'shilqlarga o'tadi. Hayvonlarda sariq rang faqat ko'zning shilimshiq pardalarida, ko'zning oq pardasida, terining pigmentlanmagan qismlarida yaxshi ko'rindi.

Sariqlikning uch xili farqlanadi:

1. Mexanikaviy.

2. Gemolitik.

S.Parenximatoz, ya'ni infektion zaharlanishli.

1. Mexanikaviy sariqliklarda o'tni o'n ikki barmoq ichakka chiqarilishini qiyinlashishi yoki to'xtashi natijasida hosil bo'lib, ularga quyidagilar sabab bo'ladi:

1.0't yo'llarining shilliq pardalarini yallig'lanib shishishi yoki 12 barmoqli ichakda yallig'lanishlar rivojlanganida.

2.0't yo'Uarini o'sma yoki to'qimalar bilan qisilishidan.

3.O't yo'Uarini tosh bilan yoki parazitlar (masalan, oskarida, fassiola, lyambliya) paydo bo'lganida bekilishi sabab bo'ladi.

4.0't pufagi va o't yo'lidiagi Oddi sfmktorining inervatsiyasini buzilib, o't chiqaruvchi yo'Uarini spazmga uchrashi.

II. Gemolitik sariqlik infektion va protozoo kasalliklarda hamda ba'zi bir zaharlanishlarda (marginushli angidrid, fenilgidrazin, gemolitik zardob, ko'p miqdorda qon quyilganida) eritrotsitlar parchalanishidan hamda gemolitik zardob va katta miqdorda qon quyilganda hosil bo'ladi. Eritrotsitlar gemolizi davrida ko'p miqdorda ajralib chiqqan gemoglobin RESda bilirubinga aylanadi va bUirubin o'zgarib hamda ichakka chiqib ulgurmay, qonda ko'p miqdorda to'planib qolib ketadi. Shunday qUib, gemolitik sariqlik RESda eritrotsitlami ko'p miqdorda gemolizlanib, juda ko'p miqdorda bilirubin hosU qUib, jigar uni o'zgartirib

ulgura olmaydi va ichakka chiga olmaganligidan hosil bo'ladi. Jigar orqali o'tmagan RES bilirubini, jigar orqali o'tgan o't bilirubinidan bir qancha xususiyatlari bilan farq qiladi:

1. U buyrak orqali siyidik tarkibida ajralmaydi.
 2. To'qimalarga qiyin o'tganligi — singani uchun, to'qimalar juda zaif bo'yaladi.
 3. Erlknинг diazoreaktivи bilan to'g'ridan-to'g'ri reaksiya bermaydi.
 - 4.Qon zardobiga xos bo'lgan rang — Erlixning diazoreaktivи bilan reaksiyasi faqtgina dastlabki spirt bilan ishlangandan keyin yuzaga keladi.
- Bu turdagи sariqlikda o't pigmentining zaharli ta'siri kuchli namoy-on bo'lmay, o't quyuq ajralisi, o't yo'lida tiqin hosil qilib, berkitib, 12 barmoqli ichakka o'tni o'tkazmay mexanik sariqlik hosil qiladi.

S.Parenximatoz, ya'ni infektion zaharlanishli sariqlikda jigar hujayralari ning funksiyasi o'zgaradi. Bu vaqtida faqat pigment almashinuvni buzilib qolmasdan, balki, uglevod, oqsil, yog', vitamin almashinuvlari ham buziladi. Bu sariqlik otlami yuqumli ensefalomielitida, mikrob toksinlari bilan o'tkir zaharlanganda, fosfor, xloroform bilan zaharlanganda uchraydi. Bu xildagi sariqlikda jigar hujayralarining funksiyasini o'zgarishlari bilan bir vaqtida morfologik o'zgarishlari ham kuzatiladi. Jigar hujayralarining funksiyalarining buzilishidan jigar hujayralarida bilirubinning qayta o'zgartirish sekinlashadi, uning o't yo'llariga ajralishi sekinlashadi va o't bilan qonga biigalikda tushishini sekinlashishi kuzatiladi.

O't suyuqligini juda kam miqdorda to'xtab chiqmay qolishi ham o't yo'llarini kengaytirib o'tni limfa tirqishi orqali limfaga o'tishiga sabab bo'ladi. O't ko'krak limfa yo'li orqali keyingi kavak venaga tushib umumiyl qon aylanish doirasiga o'tadi va organizmda turii faoliyatlar buzilishini keltirib chiqaradi.

O't kislota tuzlari juda zaharli bo'lib, awalo M.N.S ni qo'zg'atib terida kuchli (qo'zg'alish) qichitish hosil qilsa, keyinchalik M.N.S. faoliyatini pasaytirib og'riq sezgisi pasayadi. Qonda o't kislotasi tuzlarining to'planishi natijasida yurakning qisqarish soni kamayadi — bradikardiya, qon tomiriar tonusi pasayadi va arteriya qon tomirlarida bosim pasayadi.

Yurakning qisqarish sonini kamayishi — bradikardiyani yuzaga kelishi o't kislotasining adashgan nerv markaziga, adashgan nervni yurakdagi oxiriga hamda yurakdagi o'tkazuvchi sistemalar va yurak muskullariga ta'siri natijasida hosil bo'ladi.. O't kislotalari va tuzlarining ta'sirida periferik qon tomirlarining o'tkazuvchanligi kuchayib, sinuvchan bo'lib qoladi.

Qonning ivuvchanligi fibrinogen hosil bo'lishi va K vitaminini ichaklarda so'riliшини buzilishi hisobiga pasayadi. Chunki jigarda protrombin hosil bo'lishi buziladi.

Periferik tomiriarning sinuvchan bo'lishi, fibrinogen va protrombin yetishmovchiligi qonning ivuvchanligini buzilishi gummoragik diatez va qon tomirlaridan qonni oqib chiqishiga olib keladi. Mexanikaviy sariqliklar davrida, moddalar almashinuvni buzilib qon va boshqa

lo'qimalarda xolesterin to'planadi, to'qimalardagi oqsiliaming parchalanishi kuchayadi. Asosiy almashinuv odatda pasaygan bo'ladi. O'tni ichakJaiga tushmasligi yoki kam tushishi ichakkagi hazmlanishni buzib ichakda chirish jarayoniga yo'l ochiladi, oqibatda zaharli moddalar hosil bo'lib, qonga so'rilib, hayvon holatini qiyinlashtiradi.

Mexanikaviy sariqliklarda jigar orqali o'tgan billirubin to'planadi va umumiy qon aylanish doirasi bo'ylab harakatlanishi — *billirubinemiya* deyiladi. Buyrakka borib siydkorqali chiqariladi — *billirubinuriya* deyiladi. Oqibatda siydkorqal rangda bo'ladi. Siydkagi billimbin Erlinxning diazoreaktiv bilan reaksiyaga kirishadi (odatda jigar orqali o'tgan billirubin zaharsiz).

O't chiqarilishini qiyinlashishi natijasida o't limfa, vena va umumiy qon aylanish doirasi orqali o'i:ganizmga tarqaladi. Natijada o't o'zining zaharli ta'sirini namoyon qiladi.

1-tajriba. O't suyuqiigining organizmga umumiy zaharli ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta petri kosachasi, 12 ta qaychi, 12 ta to'rt burchakli po'kak taxtacha, 300 ml Ringer eritmasi, 50 ml o't suyuqligi.

Tajribao'tkazish tartibi: Baqaning yelka limfa bo'shlig'iga 2—3 sm² it yoki qoramol o'tidan yuboriladi. 10—15 daqiqadan keyin baqa holati butunlay o'zgarib holsizlanib harakatlanishi susayadi. Agar u yelkasi bilan yotgan bo'lsa qomiga aylana olmaydi, igna sanchilishiga qariyb javob bermaydi.

Z-tajriba. O't bilan zaharlangan baqani refleks vaqtini aniqlash

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 100 ml stakan, 12 ta petri kosachasi, 12 ta qaychi, 12 ta to'rt burchakli po'kak taxtacha; 300 ml Ringer eritmasi, 50 ml o't suyuqligi, 0,1-0,3—0,5% va 1-2% li H²SO⁴ eritmasi, probka o'rnatilgan shtativ.

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqa harakatsizlantiriladi va shtativdagি probkaga pastki jag'idan mahkamlanadi. Baqa orqa oyoqlariga 0,1—0,3—0,5% va 1-2% li H²SO⁴ eritmasi ta'sir ettirilib refleks vaqtini aniqlanadi. Keyinchalik baqaning yelka limfa bo'shlig'iga 2—3 sm² it yoki qoramol o'ti yuborilib, har 3—5 daqiqadan so'ng ryefleks vaqtini aniqlanib turiladi.

Tekshirishlar vaqtining 10—15 daqiqasida refleks hosil bo'lish vaqtini uzayib, keyinchalik refleks yoyidagi elementlar zararlanganligi tufayli javob reaksiyalari hosil bo'lmaydi. Refleks yoyining qaysi qismi shikastlanganligini bilish uchun induksion tok bilan (Dyubo g'altagi) ajratilgan va kesilgan o'tirg'ich nervning markaziy va periferik qismalari ta'sirlanadi. Nervni periferik qismi ta'sirlanganda baqa panjalari qisqaradi. Markaziy qismi ta'sirlansa, kuchli zaharlanish namoyon bo'lgan bo'lmasa, ikkinchi oyoq qisqaradi. Olingan ma'lumotlami taqqoslab ko'rilib, o't bilan zaharlanishda sezuvchi nerv oxirlari zaharlanadi, markaziy qismalar ham zaharlanishi mumkinligi tushuntiriladi,

3-tajriba. O't suyuqiigi ta'sirida qonning gemolizga uchrashi

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: sitral qon, ikkita probirkha, qaychi, o't suyuqiigi, billirubin pigmenti.

Tajriba o'tkazish tartibi: O't suyuqligini qonga ta'sirini o'iganish uchun, ikkita probirkadagi sitrat qonni fiziologik eritma bilan 1:4 (nisbatida) suyultiriladi. Bitta probirkadagi qon aralashmasini nazoratda qoldirib, ikkinchij probirkadagi aralashmaga kam miqdorda o't suyuqiigi yoki yaxshirog'i o't kislotasining tuzi qo'shiladi. Gemoliz hosil bo'ladi (laksimon qon). Tajribada o't kislotasi tuzlarining gemolitik ta'siri ko'rsatiladi. O'tning barcha tarkibiy qismiga nisbatan faqat o't kislotasining tuzi zaharli ta'sir ko'rsatadi.

Pigmentlar esa ko'zga ko'rinarli darajadagi toksik xususiyatlari^ga ega emas. Buni billirubin yuborib tajribada ishonch hosil qilinishi mumkin.

4-tajriba. O'tning qon ivuvchanligiga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: qo'y, . qoramol, ikkita talabaga 2 ta probirkha shtativi bilan, 12 ta qaychi, 12 ta qon olish uchun igna, 30 ml spirt yoki yo'd, 30 ml o't suyuqiigi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Ikkita probirkaga 5-10 ml qon olib, ulardan biriga 1 ml o't qo'shiladi. Probirkalar shtativda tik holatda saqlanadi. Nazoratdagi probirkadagi qon 6—8 daqiqadan so'ng iviydi, tajribadagi, ya'ni o't aralashtirilgan probirkadagi qonning ivishi kechikadi.

5-tajriba. O't suyuqiigining yurakka zaharli ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: baqa, po'kak taxtacha, kimograf, Engelman ilgagi, serpin-o'roqcha, igna, shpris, qaychi, pinset, o't suyuqiigi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Harakatsizlantirilgan baqani qomini yuqoriga qilib po'kak taxtachaga qaratib yotqiziladi, ko'krak qafasi ochiladi va yurakning ko'yiakchasi kesiladi. Yurak qorinchasini uchidan Engelman ilgagi serfin bilan ulanadi. Odatdagagi kardiogrammani yozib olib, yurakka shpris bilan 10%li o't eritmasidan 0,1—0,2 ml yuboriladi. Bu vaqtida odatda qisqa vaqtli bradikardiya yuzaga keladi. Shuncha miqdordagi eritilmagan o't suyuqligidan keskin-kuchli bradikardiya paydo bo'lib, so'ngra yurak to'xtab qoladi.

Bradikardiya o'tni to'g'ridan-to'g'ri yurak nerv-muskul apparatiga ta'siridan hosil bo'ladi.

6-tajriba. O't suyuqiigining ajratib olingan baqa yuragiga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: baqa, petri kosachasi yoki soat oynasi, jqaychi, to'rt burchakli po'kak taxtacha, Ringer-Lok eritmasi, o't suyuqiigi.

Tajriba o'tkazish tartibi: O't suyuqiigining to'g'ridan-to'g'ri yurak muskullariga ta'sir etishiga baqa yuragini tanadan ajratib olib o'tkaziladigan tajribada kuzatishimiz mumkin. Tajriba uchun ajratib

olingen yurakni Petri kosachasi yoki soat oynasidagi Ringer-Lok eritmasiga solinadi. Yurakning bir daqiqada qisqarish sonini aniqlab, shu eritmaga bir necha tomchi o't suyuqligi tomiziladi. Bir qancha vaqtidan keyin takroran yurak qisqarish soni sanalganida uni kuchli sekinlashgani aniqlanadi. Demak, arteriya qon bosimining pasayishi bir tomonidan, yurakni qisqarish sonining zaiflashishi bilan, ikkinchi tomonidan, qon tomirining kengayishi bilan bog'liq ekan.

7-tajriba. O'tning qon bosimiga patologik ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: It, kimograf, manometr, skalpel, qaychi, shpris, qon tomiriari uchun konyula, klemmalar, o't.

Tajriba o'tkazish tartibi: Hayvon narkozlanib, viviseksiya stoliga fiksatsiya qilinib, son arteriyasi ajratilib, manometrga ulanadi. Lenta(tasma)ga me'yoriy qon bosimi egri chizig'i yozib olinadi, keyin vena qon tomiriga 5—10 ml o't yuboriladi. O't yuborilib bo'lingandan keyin qon bosimini egri chizig'i bir oz oz pasayadi. Keyinchalik o'tni astasekinlik bilan yetarli miqdorda yuborilishidan, qon bosimining uzoq muddatga pasayishi, yurak qisqarishini sekinlashishi kuzatiladi. Qon bosimini pasayishi o'tni qon tomirlariga to'g'ridan-to'g'ri kengaytiruvchi ta'siri oqibatida yuzaga keladi. Bradikardiya esa o'tni yurakning nerv-muskul apparatiga va vagus markaziga ta'siridan hosil bo'ladi.

8-tajriba. O't suyuqiigining tomirlarga zaharli ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: baqa, po'kak taxtacha, kimograf, Engelman ilgakchasi, o'roqcha, igna tugma, shpris, qaychi, pinset, o't suyuqligi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Harakatsizlantirilgan baqani probkali taxtacha ustiga qo'yiladi va to'rtta oyog'i taxtachaga mahkamlanadi, uning yon tomonidan qaychi bilan qorin bo'shlig'i ochiladi, ichakni topib chiqariladi, uni to'rt burchakli teshikcha ustiga yoziladi va igna bilan mahkamlanadi. Mikroskopning kichik obyektivi ostida qon oqish xarakteri aniqlanib (qon oqish tezligi, qon tomirlar kengligi kuzatiladi va h.z.), ichak tutqich pardasining yuzasiga bir necha tomchi o't suyuqligi tomiziladi. Natijada qon tomiriari kengayib, qon oqishi sekinlashib, ba'zi joylarda staz kuzatiladi. Qon tomirlarining kengayishi va qon oqishining sekinlashishi o't suyuqiigining to'g'ridan-to'g'ri qon tomirlarining nerv-muskul apparatiga (mahalliy) ta'siridan hosil bo'ladi. Bunga Kravkov boyicha ajratib olingen quyon qulog'ida olib borilgan kuzatishda ishonch hosil qilish mumkin. Agar o'tni (2—3 tomchisini) Rii>ger- Lok eritmasiga quyib, ajratilgan qulog' orqali o'tkazilsa, quteq orqali oqib o'tayotgan suyuqlik ko'payib, qon tomiri kengayganligini bildiradi.

9-tajriba. O't suyuqligining ajratib olingen quioq qon tomirlariga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: petri ko* sachasi, qaychi, Ringer-Lok eritmasi, o't suyuqligi, 0,1—0,3—0,5% vi 1—2% li H⁺SO²⁻ eritmasi, fiziologik eritma.

Tajriba o'tkazish tartibi: Qon tomirlari kengayishini ajratib olingen qulqoq qon tomirlarini o't suyuqligi bilan yuvish evaziga amalga oshirish mumkin. O't aralashtirilgan Ringer-Lok eritmasi bilan qon tomirlar devoriga to'g'ridan-to'g'ri ta'siridan keyin qon tomirlari kengayib, qulqoq vena qon tomirlari orqali qon oqib o'tishi kuchayadi.

10-tajriba. O't suyuqligining baqa ichak tutqich pardasi qon tomiriga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: baqa, petri kosachasi, qaychi, to'rt burchakli po'kak taxtacha. Ringer eritmasi, o't suyuqligi mikroskop.

Tajriba o'tkazish tartibi: Qon tomirlarini kengayishini baqa ichak tutqich pardasiga o't suyuqligi ta'sirida kuzatish mumkin. Baqa ichak tutqich pardasini po'kak taxtachaning to'rt burchakli teshigi ustiga tortiladi va mikroskop ostiga o'rnatiladi. Mikroskop tagida qon oqish tezligi, qon tomir kengligi aniqlanganidan keyin ichak tutqich pardasi ustiga 2—3 tomchi o't suyuqligi tomiziladi. Shu paytning o'zida qon oqishi sekinlashadi, kapillyar, mayda arteriya va vena kengayib ba'zi joylarda qon oqishining to'xtashi kuzatiladi. Agar o't suyuqligini ichak tutqich pardasiga tomizganda, darrov staz hosil bo'lsa, u o'tni suv bilan suyultirib tajriba takrorianadi.

11-tajriba. O'tning refleks yoyiga patologik ta'siri:

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta petri kosachasi, 12 ta shtativ, 12 ta soniyamer, 12 ta qaychi, 30 ml o't suyuqligi, 0,1-0,3-0,5% va 1% li H⁺SO²⁻ yoki xlorid kislota eritmasi, fiziologik eritma.

Tajriba o'tkazish tartibi: Shtativga osib qo'yilgan baqa oyog'ini 0,1—0,3—0,5—1,0%li sulfat yoki xlorid kislota eritmasiga botiriladi va ularni shu eritmadan oyog'ini tortib olish tezligi aniqlanadi. Baqa-ning oyoq-panjalari suv bilan yuvilib, tajriba takrorianadi; so'ngra baqaning elka limfa bo'shlig'iga 2—3 ml o't suyuqligi yuboriladi. 10—15 daqiqadan so'ng refleks hosil bo'lish tezligi takroran aniqlanadi. Bu vaqtida refleks hosil bo'lishi keskin tormozlanib, bu refleks yoyini shikastlanganligini bildiradi.

12-tajriba. Baqa orqa miyasining funksional faolligiga o'tning ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta shtativ, 12 ta stakancha, 12 ta pintset, 12 ta preparovka qilish uchun igna, 6 ta soniyamer, 50 gramm filtrlovchi qog'oz, 30 mldan 0,5, 1,0, 1,5 % li xlorid kislotasi, tajriba hayvoni: 12 ta baqa.

Tajriba o'tkazish tartibi: Harakatsizlantirilgan baqani shtativga osib mahkamlanadi. Turli xildagi konsentratsiyadagi xlorid kislota bilan refleks vaqt vaqt aniqlanadi. Buning uchun 0,5%li kislota eritmasi bilan ho'Uangan filtrlovchi qog'ozni son terisiga qo'yib ta'sirlaydi. Soniyameiga qarab ta'sirlash boshlanishidan to javob harakat reaksiyasi boshlangungacha o'tgan vaqt aniqlanadi.

Kislota ta'sirida refleks vaqtining o'zgarishi

10-jadval

Manba	Teri qo'zg'atilishiga hosil bo'ladigan harakat reflekslarining vaqt, soniyada					
	Dastlabki holatda			o't suyuqligi ta'sir ettirilgandan keyin		
	HCLning konsentrasiyası, %					
	0,5	1,0	1,5	0,5	1,0	1,5
Baqa sonining terisi						

Pinset bilan qog'ozni olib tashlab, baqani bir necha marta stakan-dagi suvgaga tushirilib yuviladi. Keyin xuddi shunday qilib 1,0—1,5 % li xlorid kislotasini son terisiga tegizib refleks vaqt aniqlanadi. Turli xil konsentratsiyadagi kislotaga nisbatan refleks vaqt aniqlanganidan so'ng, 2 ml yangi olingan o't suyuqligini baqaning yelka limfa bo'shlig'iga yuboriladi. 15 daqiqa o'tganidan so'ng yana baqaning ikkinchi oyog'ida takroran turli konsentratsiyadagi xlorid kislotasining ta'siri o'iganiladi, jadvalga yoziladi. Tajriba natijalari tahlil qilinadi va o'tning nerv sistemasiga ta'siri haqida xulosa qilinadi.

13-tajriba. O't bilan zaharlangan baqa xulq-atvorining o'zgarishi

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta katta shisha voronka, 12 ta tovoqcha, 12 ta 2 ml shpris ignasi bilan, 5 ml o't suyuqligi, 50 ml sovuqqonli hayvonlar uchun Ringer eritmasi, laboratoriya hayvoni: 12 ta baqa.

Tajriba o'tkazish tartibi: ikkita bir xil jinsli, og'irligi bir xil bo'lgan baqa olinadi. Har bir baqani kyuvetadagi voronka tagiga joylashtiriladi. 5 daqiqa davomida baqalar kuzatiladi. Ulardan bittasini yelka — limfa xaltasiga 2 ml 1:2 nisbatida suyultirilgan yangi olingan o't yuboriladi. Ikkinchisi baqa yelka limfa bo'shlig'iga 2 ml Ringer eritmasi yuboriladi. Keyingi 20 daqiqa davomida hayvon xulq-atvori kuzatiladi. 10—15 daqiqadan so'ng tajribadagi baqa o'tli zaharlanishga uchraydi, meyoriy harakatlar yo'qoladi, holsizlanib qoladi, igna sanchilishiga, o'yish, bosilishga zaif sezgirlik hosil qiladi, ilgaridan yelkasi bilan yotgan bo'lса, o'z holatini o'zgartira olmaydi. Tajribadagi (ya'nii yelka limfa bo'shlig'iga o't yuborilgan) va nazoratdagi (ya'nii elka limfa bo'shlig'iga Ringer eritmasi yubo-

rilgan) baqa xulq-atvori kuzatilib, ularga tushuncha beriladi. Hosil bo'igan o'zgarish mexanizmi tushuntiriladi. O't suyuqligini organizm umumiy holatiga zaharli ta'siri haqida xulosa qilinadi.

14-tajriba. O't suyuqligining qizil qon hujayralariga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 24 ta probirkaga, 8 ta probirkalar uchun shtativ, 2 ta sentrifuga, 12 ta ko'z pipetkasi, 2 ta 200 milli kolba, 50 ml 0,9% li natriy xlоридning izotonik yoki fiziologik eritmasi, 3 ml (1 ml 5000 ta'sir birligi) heparin eritmasi, 30 ml o't, 300ml qon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Darsga ilgaridan ot, eshak, qo'y, qoramolning bo'yinturuq venasidan qon olish uchun bir nechta probirkaga heparin solinadi. Tozalikka rioya qillngan holda probirkaga ot yoki qoramol qoni va yangi o't olinadi. Tajriba o'tkazish uchun ikkita probirkaga 10 mldan qon olinadi. So'ngra ulardan biridagi qon ustiga 1 ml o't, ikkinchisiga 1 ml natriy xlоридning izotonik yoki fiziologik eritmasi solinadi. Probirkalar tiqin bilan berkitiladi, ichidagi aralashmani yaxshilab aralashdirilgach 5 daqiqaga shtativga qo'yiladi. So'ngra, ikkala probirkadagi qonni 5 daqiqqa davomida daqiqasiga 3000 marta aylanish tezligida aylantiriladi. Ikkala probirkadagi namuna centrifugadan chiqarilganda o't solib aralashdirilgan probirkadagi eritrotsitlar gemolizga uchrab alvon-qizil rangga bo'yalganligini, ikkinchi probirkada esa qon plazmasi ajralib sariq-somon rangida, cho'kmada esa qonning shaklli elementlari borligi aniqlanadi. Tajriba o'tkazilgan sharoit va uning oqibati ya'ni o'tni qonni shaklli elementlariga parchalovchi-gemolizlovchi ta'siri tushuntirilib xulosa qilinadi.

NAZORAT UCHUN SAVOLIAR

- 1.0't hosil bo'lishi va ajratishi qachon va qanday hollarda buziladi?
- 2.Sariqliklar uchun xos belgilari va turlarni aytинг.
- 3.Mexanikaviy sariqliklaming hosil bo'lish sabablarini aytинг.
- 4.Mexanikaviy, gemolitik, parenximatoz sariqliklaming hosil bo'lishidagi farqlarni tushuntiring.
- 5.0'tning zararli ta'siri tajribalarda qanday ol'ganiladi va uning amaliyotdagi ahamiyatini tushuntiring.

DIUREZGA GORMONIARNING TA'SIRI

Darsning maqsadi: Laboratoriya sharoitida hayvonlar organizmiga turli xil SJV almashinuviga ta'sir qiladigan gormonlardan yuborib, siyidik miqdorini va tarkibini o'zgarishini aniqlash.

Siyidik hosil bo'lishi va chiqarilishiining buzilishi renal va ekstrorenal sabablarga bog'liqdir.

Siyidik hosil bo'lishiining buzilishini ekstrorenal sabablariga quyida-gilar kirdi:

1. Qon tarkibining o'zgarishi (diabetda glyukozaning qonda ko'payishi, yog' almashinuvining buzilishi, keton tanachalarining ko'payishi).

2.Nerv va endokrin sistemalar orqali siyidik hosil bo'lishi va ajralishi boshqarilishining buzilishi: (uzunchoq miyadagi adashgan va eshituv nerv yadrolari orasiga va kulrang do'mboqchaga igna sanchilsa, siyidik ko'p ajraladi adrenalin, antidiuretik garmon va h.z.)-

S.Umumiy qon aylanishi va buyrakning qon bilan ta'minlanishining buzilishi.

Siyidik hosil bo'lishi va ajralishiga ta'sir ko'rsatadigan renal sabablar:

1.Nefrit.

2.Nefroz.

S.Nefroskleroz.

Siyidik ajralishining ko'payishiga **poliuriya** deyiladi. Poliuriyalarni keltirib chiqaruvchi sabablar quyidagilardir:

1.Filtratsiya kuchayib privozor (birlamchi) siyidik hosil bo'lishi kuchay-ganida yoki buyrak kanalchalarida qayta so'riliш zaiflashganda.

2. Ko'p miqdorda suv ichganda, shirali oziqa iste'mol qilganda, sovitilganda, siyidik ajralishini tezlashtiruvchi dori moddalari berilgani-da.

S.Umumiy qon bosimining oshishi va qon oqishining tezlashishi.

4. Endokrin tizim faoliyatini buzilganida (qandli va qandsiz diabet-larda).

5. Buyrakning surunkali yallig'lanishi va distrofik o'zgarishlarida (buyrakning birlamchi va ikkilamchi bujmayib golishida).

Siyidik ajralishini kamayshi — **oliguriya** deyilib, quyidagi sabablar ta'sirida hosil bo'ladi:

1.Ko'p miqdorda buyrak koptokchalarini shikastlanishidan filtrat-syaning buyrak koptokchalarida zaiflashishi va buyrak kanalchalarida qayta so'riliш kuchayganida.

2.Hayvonlarm quruq oziqalar bilan oziqlantirilganda, suv ajralishini ekstrorenol kuchayishida (kuchli ich ketganda hamda kuchli terlaganda) vaqtinchalik oliguriya hosil bo'ladi.

3.Umum qon aylanishining yetishmovchiliklari, jumladan, buyrakni qon bilan ta'minlanishining buzilishi, masalan, buyrak tomirlarining trombozi va qon tomirlari o'sma bilan qisilganida va boshqalarda.

4.Buyrakdagи yallig'lanish va sklerotik o'zgarishlar.

5. Buyrakni katta miqdordagi kaptokchalarini shikastlantirishi VI kanalchalardagi so'riliш kuchayganida.

Siydik ajralishining qisqa vaqtli yoki butunlay to'xtashiga anuriya deyiladl.

1.Ikkala siydik yo'l'i tiqilganida (tosh va o'sma hosil bo'lib qisilganida)i

2.Buyrakda trombozlar davrida yoki tomirlar qisilganida va arteriyt qon bosimi pasayganida (shok, kollaps, ko'p qon yo'qotganida).

3.0'tkir glomemlonefrit va nefrozlarda (margimushli zaharlanishda).

4.Kuchli og'riqli ta'sirotchilar ta'sirida.

5. Ko'krak bo'shlig'i va qorin bo'shlig'i organlarini hamda siydik ajratuvchi yo'llar shilliq pardalarini begona jism bilan ta'sirlanganida uzoq muddat reflektor anuriya chaqiradi.

Siydikning miqdoriy o'zgarishlariga ichki sekretsiya bezlari ta'sir ko'rsatib, oqibatda siydikning tarkibi ham o'zgaradi. Demak, patologik ta'sirotchilar siydikning fizikaviy va kimyoviy tarkibini o'zgartiradi.

Siydik hosil bo'lishi va miqdorining o'zgarishiga ichki sekretsiya bezlaridan gipofizning keyingi qismining gormonlari, buyrak usti bezining po'stloq va mag'iz qavati gormonlari, qalqonsimon bezining gipofunksiyasi va giperfunksiyasi hamda me'da osti bezning gipofunksiyasi ta'sir etadi.

Buyrakni siydik hosil qilish xususiyatining buzilishi siydik hosil bo'lishida qatnashadigan gormonlarni yetishmovchiligidagi yoki ko'p miqdorda ishlanib chiqilib, siydik hosil bo'lishiga to'g'ridan-to'g'ri ta'sir etganida va suv — tuz almashinuvini boshqarilishi buzilganida yuzaga keladi. Masalan, adrenalin siydik hosil bo'lishini ham kuchaytiradi ham zaiflashtiradi. Adrenalin kam miqdorda organizmni katta qon aylanish doirasida qon bosimini o'zgartirmasdan buyrak koptokchalarining qon tomirlarini toraytiradi va qon bosimini oshirib filtratsiyani kuchaytiradi. Katta miqdordagi adrenalin gormoni koptokchalarga keladigan qon tomirini toraytirib, koptokcha kapillyarlariga qon oqib kelishini zaiflashtiradi va birlamchi siydik hosil bo'lishini to'xtatib qo'yadi.

Gipofiz keyingi qismining antidiuretik gormoni buyrak kanalchalarida reabsorbsiya jarayonini kuchaytirish bilan bir vaqtda, birlamchi siydikdan K va Na ni qayta so'riliшini zaiflashtiradi. Qonda bu gormon yetarli bo'lmasa, NaCl kamayib past solishtirma og'irlilikka ega bo'lgan ko'p miqdordagi siydik ajraladi. Bu gormonning yetishmovchiligidan qandsiz diabet rivojlanadi. Qandsiz diabet bilan kasallangan oiganizmlar ko'p miqdorda siydik ajratib, katta hayvonlar bir kunda 30-40 litrgacha past solishtirma og'irlilikka (1,001—1,005) ega bo'lgan siydik ajratadi.

Tireoglobulin, masalan, moddalar almashinuvini kuchaytirib, to'qimalarni suv ushlab qolish xususiyatini pasaytiradi va diurezni kuchaytiradi. Qalqonsimon bez gipofunteiyasida esa to'qimalarda suv ushlanib qolganligi tufayli diurez kamayadi.

Gipofiz bezining tireotrop gormoni diurezga o'z ta'sirini qalqonsimon bez gormoni orqali amalga oshiradi.

Siydik hosil bo'lishini buzilishida me'da osti bezining ichki sekretor

faoliyatini buzilishi muhim ahamiyatga ega. Qandli diabetda diurez 3—5 marta ko'payadi, siydkda katta miqdorda qand bo'lib, solishtirma og'irligi baland bo'ladi. Siydk miqdorining ko'payishiga sabab, birlamchi siydkda qand miqdorining ko'pligidir. Kanalclialarda qayta so'rilmagan qand to'planib, siydkni osmotik bosimini oshiradi va buning oqibatida buyrak kanalchalarida suvning so'riliishi kamayadi, ko'p siydk hosil bo'lishi - **poliuriya** deyiladi. Siydk hosil bo'lishining buzilishi umumiy qon aylanishi buzilganida ham yuzaga keladi. Qon bosimining ko'tarilishi diurezni kuchaytiradi, qon bosimi pasayganida diurez kamayadi.

1-tajriba. Eksperimental nefrit va aniqlanmagan buyrak kasalliklari hayvon siydigining tarkibini o'rganish.

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 15 ta sog'lom, 15 ta nefrit, 15 ta boshqa buyrak kasalligi bilan kasallangan hayvon siydi, siydkda oqsil, qand, qonni aniqlash uchun reaktivlar to'plami, 6 ta Kovarckiy apparati, 15 ta mochevinani aniqlash uchun reaktivlar to'plami va 15 ta idishlar.

Har bir talaba uch portsiyadan siydk oladi: klinik sog'lom hayvondan, eksperimental nefrit bilan kasallangan itdan va kasal hayvondan. Har uchala portsiya siydkda oqsil, qand, qon va mochevina aniqlanadi.

a) **Siydkda oqsil miqdorini aniqlash. Tajriba o^tkazish tartibi:** bu usul Geller namunasiga asoslangan bo'lib, 50%li nitrat kislotasidan foydalilanadi. Buning uchun probirkaga 1—2 ml nitrat kislotasi solinib, shuncha miqdordagi filtrlangan siydk qo'shiladi. Agar siydkda oqsil bo'lsa unda suyuqlik chegarasida oq halqa hosil bo'ladi. Halqa hosil bo'lish vaqt va uning zichligi siydkdagi oqsil miqdoriga bog'liq. Agar ipsimon halqa daqiqaning 1/3 davrida hosil bo'lsa siydkdagi oqsil 0,033%ga teng bo'ladi. Agar ipsimon halqa siydk qo'shgandan keyin birdaniga hosil bo'lsa, unda siydkni 2 martaba distillangan suv yoki osh tuzini izotonik eritmasi bilan suyultirilib tajriba takrorlanadi. Agar keng va zinch halqa hosil bo'lsa siydk 4 yoki 8 marta suyultiriladi. Agar halqa uch daqiqadan oldin hosil bo'lsa birmuncha ko'p marta suyultiriladi. 1/43 da hosil bo'lsa siydkdagi oqsil miqdorini hisoblash uchun 0,033% siydkni suyultirish soniga ko'paytiriladi. Bu aralashmada daqiqaning 1/3 da halqa hosil bo'lganini bildiradi. Siydkdagi oqsil miqdorini hisoblash uchun 0,033% siydkni suyultirish soniga ko'paytiriladi. Oqsil miqdori 0,033% X 16=0,528% yoki 0,53%.

b) **Siydkda qonni aniqlash. Tajriba o'Ukazish tartibi:** benzidin namunasi bilan qonni aniqlash reaktsiyasini qo'yish uchun awal siydkka efir ta'sir qildiriladi. Buning uchun esa 10-15 ml yaxshi aralashdirilgan siydkka 2 ml sirkal kislota, 8 ml etil efir va bir tomchi spirt tomiziladi. Suyuqlik chayqatiladi va cho'ktirish uchun qo'yiladi. 2 ml efirli ajratmaga benzidinning muz sirkal kislotadagi 5% li eritmasidan 5 tomchi va vodorod perekhsidan 8-10 tomchi qo'shiladi. Siydkda qon bo'lganida eritma yashil rangga bo'yaladi.

v) **Siydkda qandni aniqlash. Tajriba o^tkazish tartibi:** Gaynes namunasi qo'yish uchun uch xil eritmada iborat reaktiv tayyorlanadi:

A) reaktiv 13,3 gramm kimyoviy toza mis sulfat kristallari 400

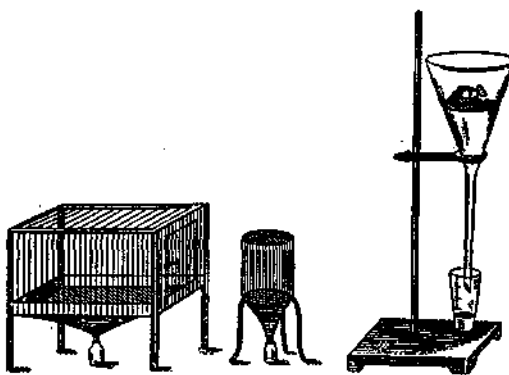
ml distillangan suvda eritiladi;

B) reaktiv 50 gramm kалии гидроксиди 400 ml distillangan suvda eriti-ladi;

D) reaktiv 15 gramm kimyoviy toza glitserinni 200 ml distillangan suvda eritiladi.

A eritma B eritmaga aralashdirilib, darrov C eritmaga qo'shiladi. Tayyor reaktiv sovitgichda (xolodilnikda) uzoq vaqt saqlanishi mumkin. 3-4 ml reaktivga 8-12

tomchi siyidik qo'shib alanga yoki qaynayotgan suv hammomiga qo'yiladi. Agar siyidik tarkibida shakar bo'lsa siyidik sariq yoki qizil rangga kiradi va cho'kma beradi.



77-rasm. *Itlar va mayda laboratoriya hayvonlaridan siyidik yig'ish uchun qurilma*

1-tajriba. Bir kunlik siyidikda mochevinani aniqiash

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: stakan, 20%li uchxlorli sirkal kislotasi, distillangan suv. Laboratoriya hayvoni: sog'lom, eksperimental nefritda, kasal quyon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Stakanga 3-4 ml siyidik solib, uning ustiga 3-4 ml 20% li uchxlorli sirkal kislotasi eritmasi solinib aralashdirib, 5 daqqa tindirriadi. So'ngra qog'oz filtr yordamida filtrlab, filtratdan 1 mini boshqa toza stakanga solib, ustiga 9 ml distillangan suv solinib shisha tayoqcha yordamida yaxshilab aralashdiriladi.

11-jadval

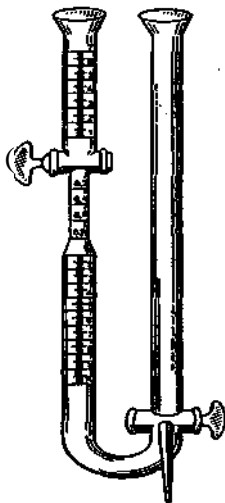
Kovarskiy bo'yicha mochevinani aniqiash

(1 ml azot 1 litrdagi 1 gr mochevinaga to'g'ri keladi)

Bosimmm. I simobustuni	Temperatura °C								
	16	I	18	I	20	I	22	I	24
725	1^90	y 9		U 7		U 5		1,83	
Z30	1,91		1,90		U88		L87		1,85
111	1,93		1,91		1,89		IM		1,86
Z40	1^94		1,92		1,90		1,89		1,87
Z15	1^96		1,94		1,92		1,91		1,88
250	1,97		1,95		1,93		1,92		1,90
Z55	1,98		1,96		1,95		1,93		1,92
Z60	2,00		1,98		1,96		1,95		1,93
Z65	2,01		1,99		1,97		1,96		1,94
770	I	2,02	I	2,00~ j	1,98	I	1,97	I	1,95

10 marta suyultirilgan siydikda mochevina miqdori xuddi qonda aniqlangani kabi aniqlanadi.

Quyonlarning normal siydigida 2% yoki 0,33 mol/l mochevina bo'ladi. Masalan, mochevina miqdorini (11-jadvalda) 16° C, 760 mm simob ustunida aniqlansa, shunga binoan 16 °C va 760 raqamlari kesishgan joyda 2,00 raqamiga to'g'ri keladi. Shu raqamni Kovarskiy apparatida ajralib chiqqan gazning hajmi 0,45 mini tashkil etsa, bu sonni 2,0 ga ko'paytirsak, 0,90 hosil bo'ladi. Demak, 1 litr siydkidagi mochevina miqdorini aniqiash uchun $0,90 \times 10 = 9$ gr mochevina yoki 900 mg% (150 mmol/lga teng) 0,9% li (0,15 mol/l). 10 raqami siydkni suyultirish darajasi.



78-rasm.
Kovarskiy apparati

12-jadval

Sogiom, kasal va eksperimental nefritda hayvon siydigidagi oqsil, glyukoza, mochevinaning miqdori

T. r	Hayvonda buyrak kasalligining xarakteri	Siydikning tarkibiy qismi		
		Oqsil mg %	Glyukoza %	Mochevina mg %
1.	Me'yorda			
2.	Eksperimental nefritda			
3.	Kasal hayvonda			

Eksperimental nefrit va etiologiyasi aniq bo'lмаган buyrak kasalligi bilan kasallangan hayvon siydigining tarkibiy qismlari aniqlanib, solish-tirib ko'rib mexanizmi tushuntiriladi.

2-tajriba. Floridzin ta'sirida glyukozuriya liosil bo'lishini kuzatish

Odatda sog'lom hayvon siydigida qand uchramaydi yoki uning izlari saqlanishi mumkin. Siydikda ko'p miqdorda glyukozaning bo'lishi uglevodlar almashinuvi buzilganida yoki buyrak epiteliylarini qand modalarini o'tkazishi kuchayganida kuzatiladi. Uglevodlar almashinuvi buzilishidan hosil bo'ladigan glyukozuriya giperglikemiyalar evaziga, buyrak epiteliylarining o'tkazuvchanligi buzilishidan qonda qand miqdorining o'zgarishiga bog'liq bo'lмаган holatda yuzaga keladi. Birlamchi (renal) glyukozuriyani oi'anizmga floridzin (floridzin — olma va

olmurut daraxtlarining po'stlog'idan olinadigan murakkab glyukoziddfc yuborib hosil qilish mumkin. Floridzinli glyukozuriyani Orbeli **uiti** bo'yicha itlar siydiq yo'llarini tashqariga chiqarilgan yoki qovuqga **fl** tulalar qo'yib surunkali tajribalarda o'rganish mumkin.

3-tajriba, Pavlov-Orbeli bo'yicha siydiq yoilarini tashqariga chiqarib tikish usuli

Narkoz qilingan urg'ochi it qornini yuqoriga qilib viviseksiya **stolig** fiksatsiya qilinadi. Operatsiya maydoni tayyorlanib, oq ciiiziq bo'yib > smga qav sohasini kranial tarafdan kesiladi qovuq tashqariga chiqarili u troakar bilan teshilib siydiq to'kiladi. Qovuqning bo'yniga ligatur (bog') bog'lanadi. So'ngra kesimni har ikkala tomonidan qorin devoi troakar bilan teshiladi. So'ngra qovuq ochiladi va uni kesib siydiq yo'liga qo'yiladigan joyning o'rtasida faqat ikkita uncha katta bo'limgai bo'lakcha qoldiriladi.

Siydiq yo'llari qovuqning devor qismi bilan tashqariga chiqariladi vi ip bilan qorin ichki pardasi va muskulli qatlama hamda teriga tiki) qo'yiladi. Qorin devori tikiladi va jarohat yod eritmasi bilan surtil qo'yiladi. Itmi tashqariga chiqarilgan siydiq yo'li ajralib chiqayotgai siydiq bilan ta'sirlanmasligi uchun har kuni yuvilib, vazelin surtib tU'rildi. Siydiq yo'llari quyiladigan joylarga uncha katta bo'limgan VO ronkali kolbachaga osib qo'yish yo'li bilan siydiq yig'ib olinadi.

Qovuqqa metalli konyulani mahkamlash (fiksatsiyalash) usuli

Uslubda ko'rsatilgani kabi itning qorin bo'shlig'idan qovuq tashqarigE chiqariladi. Undagi siydiqni chiqarib, uni yuqori qismidan katta bo'limgar qism kesilib, hosil bo'lgan teshikka metalli ichak konyulasi o'matiladi VE kisetli chok bilan mahkamlanadi. Kesimni chekkalari tikiladi va konyuk po'kak bilan berkitiladi. Siydiq yo'li tashqariga chiqarilgan (yoki qovuqqa naycha o'matilgan) itni stanokka qo'yiladi. Floridzin yuborilguniga qadai 20—30 daqiqa davomida siydiq yig'iladi. So'ngra itni terisi tagiga 0,5%li 3—5 ml floridzin eritmasidan (0,05 floridzinni 10 ml 1 %li qaynagunigacha qizdirilgan haroratdagi soda eritmasida eritiladi; iliq eritma holatida yuboriladi) yuboriladi. Eritma yuborilganidan har 10 daqiqa o'tganidan so'ng siydiqni porsiya-porsiya holatida yig'iladi.

Floridzin yuborilguniga qadar va yuborilganidan so'ng olingan siydiq tarkibida qand miqdori Benedikt usuli bilan aniqlanadi.

Siydiq tarkibidagi qand miqdorini Benedikt usuli bo^cha aniqlash

Benedikt reaktiv: 173 g limon kislotasining natriy tuzi + 100 g natriy karbanat tuzi +17,3 mis kuperosi olinib 1 1 distillangan suvda eritiladi.

Reaksiyani o'tkazish tartibi: probirkaga 5 ml reaktiv quyilib, unga 8 tomchi siydiq qo'shiladi. Aralashma spirtovkada 2—3 daqiqa qaynatiladi.

Reaksiya natijalari quyidagi sxema bo'yicha aniqlansa bo'ladi:

Nº	Aralashmaning rangi	Siydikda qand miqdori
1.	O'zgarishsiz	Qandi yo'q
2.	Bir munkcha ko'kimtir	Qand izi bo'ladi
3.	Ko'k no'xat rangida	0,1%
4.	Qo'ng'ir rang	0,2%
5.	Sariq rang	0,3 – 0,4%
6.	Jigar rang	0,5 – 0,6%
7.	Qizil rang	1% va yuqori

Hayvon organizmiga floridzin yuborilguniga qadar siydikda qand paydo bo'lmaydi. Floridzin yuborilganidan 15—20 daqiqa o'tganidan so'ng siydikda qand paydo bo'la boshlaydi: awalo ko'p bo'lмаган miqdorda 0,1—0,2% bo'lib, asta-sekinlik bilan 1—2 soatdan so'ng 1% va undan ko'p miqdorda paydo bo'ladi. 3—4 soat o'tganidan keyin glyukozuriya kuzatilmaydi, ya'nii siydikda qand ajralmaydi. Floridzin ta'sirida siydikda qand paydo bo'lishini olimlar turiicha tahlil qilmoqdalar: Meringning ayiruv nazariyasiga binoan, floridzin ta'sirida qandni buyrak kanalchalarida qayta so'riliшини tormozlanishidan qand siydik bilan ajraladi desa, professor Londonning angiostomiya qilingan itlarda o'tkazgan kuzatishlarida floridzin yuborilganidan so'ng organizmda uglevodlar almashinuvini kuchayishidan siydikda qand ajraladi deb tahlil qilinadi.

Siydik tarkibida o't tarkibiy qismlarini aniqlash

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 15 ta stalagmometriar, 30 ta 50 mlli kolba, 15 ta probirkalar uchun shtativ, 60 ta probirka, 1,5 gramm kulrang poroshok, 30 ml distillangan suv, 5 ml 2%li metilen ko'kening eritmasi, 30 ml Lyugol eritmasi, 15 ml 5%li mis sulfat tuzining eritmasi, 60 ml xloroform, 125 ml xlorid kislotasi, 10 ml sulfat kislotasi, 120 ml efir.

Tajriba o'tkazish tartibi: kolbalaiga sog'lom va sariqlik klinik belgilari bo'lgan hayvon siyidigi olinadi. Olingan siydik namunalarida o't kislotasi, o't pigmenti va urabilin boriigi aniqlanadi.

Siydikda o't kislotasi boriigi quyidagi usullardan biri bilan aniqlanadi:

1. Probirkaga siydik quyilib, uning zichligini 1,015 ga yetkizguncha suyultiriladi va shtativga 20—25 daqiqa cho'ktirish uchun qo'yiladi. Keyin probirkaga sekin kulrang poroshok sepiladi. Bu vaqtida poroshokning cho'kishi yoki cho'kmasligi kuzatiladi. Agar poroshok siydikda cho'kmasa, siydikda o't kislotasi yo'q, agar poroshok cho'ksa, namuna o't kislotasi bor deb hisoblanadi. O't kislotasi 0,01% konsentratsiyada sirt tarangligini o'zgartiradi.

2. Nazorat va tajribadagi nayvon siydigidan 10 mldan olinadi. Stalagmometr asbobidan foydalanib, 10 ml siydikni necha tomchidan ib-

oratligi aniqlanadi. Agar siyidik tarkibida o't kislotalari bo'lsa, 10 ml siyidik tomchisi sog'lom hayvon siydigini tomchisidan ko'p chiqadi.

S.Uchta probirkaga olib, ulardan biriga 3 ml distillangan suv, ikkinchisiga 3 ml sog'lom hayvon siydiq uchinchisiga 3 ml tajribadagi kasal hayvon siyidigi olinadi. Bu probirkalarning har biriga 0,2 % li 2 tomchidan mettien ko'ki eritmasi tomiziladi. Agar namunada o't kislotsasi bo'lsa, siyidik yashil rangga bo'yaladi.

4.Siyidik tarkibida billirubinni Rozin namunasi asosida aniqlanadi. Buning uchun 3—5 ml siyidikni probirkaga quyib, sekinlik bilan Lyugol eritmasini (kristal yo'd 1,0, kaly yodid 2,0, distillangan suv 17,0) quyladi. Agar tekshirilayotgan siyidikda o't pigmenti bo'lsa, suyuqliklar oralig'ida yashil halqa hosil bo'ladi. Sog'lom hayvon siydigida bu usul bilan aniqiab bo'lmaydigan juda kam miqdordagi billirubin borligini esdan chiqarmasligimiz lozim.

Urabilin borligini aniqlash uchun: Bogomolov (1) yoki Florens (2) reaksiyasi qo'yiladi.

1.Probirkaga 5 mldan tekshiriladigan siyidik quyladi va har bir probirkaga 0,5 ml 5%li mis sulfat tuzi eritmasidan qo'shiladi. Agar siyidik loyqalansa, uning ustiga konsentrangan xlorid kislotadan to suyuqlik tiniq rangsizlanib qolguniga qadar bir necha tomchi tomiziladi. Namunani shtativda 3—5 daqiqaga qoldirilib, so'ngra 2,0 ml xloroform qo'shiladi. Probirkaga tiqin tiqilib, ichidagi aralashma yaxshilab chayqab aralashtiriladi va shtativda tindirish uchun qoldiriladi. Agar siyidikda urabilin tanachalari bo'lsa xloroform qizil-pushti rangdan to mis qizil ranggacha bo'yaladi.

2. Probirkalarga 5 mldan siyidik quyib, ustiga 3 tomchi sulfat kislota tomizib, kislotali muhit hosil qilinadi, so'ngra 4 ml efir qo'shiladi. Probirkaga tiqin tiqilib 3—5 daqiqqa yaxshilab aralashtiriladi va shtativga qo'yiladi. Ikkita boshqa probirkaga 2 ml sulfat kislota quyladi. So'ngra birinchi ikkita probirkadan efir ajratib olinadi va ustiga xlorid kislota quyladi. Agar siyidikda urabilin bo'lsa ikki suyuqlik o'rtasida qizil rangli halqa hosil bo'ladi. Tajriba natijalari muhokama qilinib, olingan ma'lumotlar tahlil qilinadi.

Nazorat uchun savaollar

1. Dyurez deb nimaga aytildi?
2. Dyurez ta'sir etuvchi faktorlami tushuntiring.
3. Dyurez ta'sir etuvchi garmonlar haqida tushuncha bering.
4. Siyidik ajralishining miqdori va tarkibini o'zgarishini tushuntiring.
5. Dyurezga ta'sir etuvchi omilUaming ta'sir qilish mezanizmini qanday kuzatiladi.

GORMONLARNING PIGMENT HUJAYRALARIGA VA JINSIY YETILISHGA TA'SIRI

Darsning maqsadi: Talabalarga ichki sekretsiya bezlari faoliyatining buzilishi va ularning gormonlari ta'sirida kelib chiqadigan o'zgarishlarni o'rgatish.

Endokrin boshqarilish ichki sekretsiya bezlari tomonidan ro'yobga chiqarilib, bu ichki sekretsiya bezlari o'zaro aloqadordir.

Ichki sekretsiya bezlari, ya'ni endokrin bezlar deb, shunday organ yoki guruh hujayralariga aytildiki, ularning faoliyatlarini tufayli biologik faol moddalar hosil bo'lib, bu moddalar organizm funksiallarni boshqarishda qatnashadi va ularni *gormonlar* deb ataladi. Demak, ichki sekretsiya bezlari mustaqil chiqaruv yo'liga ega bo'lmasan bezlardir. Shu sababli ichki sekretsiya bezlari o'zida hosil bo'lgan oz miqdordagi biologik faol moddalar — gormonlami bevosita, to'g'ridan-to'g'ri qon, limfa va to'qima oraliq suyuqliklarga ajratadi.

Gormonlar qonga yoki limfa va boshqa suyuqliklarga chiqarilgandan so'ng, ular bilan organizmning turli-tuman organ va to'qimalariga tarqaladi organ va to'qimalarda kechayotgan jarayonlarning belgili tomonlariga ta'sir qilib, ular faoliyatini o'zgartiradi.

Organizmda gormonlar ta'siri to'rt xil yo'nalishda amalga oshadi:

1. moddalar almashinuvini o'zgartiruvchi, metabolitik;
2. to'qimalar, organlar shakllanishi differensiatsiyasi, o'sishini va metamorfozni stimulyatsiya qiluvchi morfogenetik yoki formativ;
3. effektorlarning ma'lum faoliyatiga sabab boladigan va ishga tushiruvchi;
4. butun organism yoki uning organlarining ma'lum darajada gormonlarsiz ham amalga oshishi mumkin bo'lgan funksiyalarining intensivligini o'zgartiruvchi korreksiyalovchi ta'siri: ichki sekretsiya bezlari o'zaro antoganizm yoki sinergizm holatida ta'sir qilib, organizmning turli-tuman faoliyatlarini idora qiladi. Bunga endokrin boshqarilish deyiladi. Bu boshqarilish nerv sistemasi bilan chambarchas, uzviy bog'lanishda bo'lib, nerv-endokrin sistemani tashkil etadi. Shuning uchun ham ayrim endokrin bezlar faoliyatining buzilishi hech qachon alohida, boshqa endokrin bezlar va nerv sistemasi faoliyatidagi buzilishlar bilan uzviy aloqasiz bo'lmaydi. Ichki sekretsiya bezlari o'rtasida o'zaro bog'lanish mavjudligi tufayli birorta bez faoliyatining buzilishi barcha endokrin bezgilarini o'zgarishiga olib keladi.

1. Insulin, glyukog'on, adrenalin moddalar almashinuvi, jumladan uglevodlar almashinuvini boshqaradi. Gipofiz somototrop gormoni somotomedin bilan oqsil hosil bo'lishini kuchaytirsa, qalqonsimon bez gormonlari organizmda oqsil, uglevod, yog'larni oksidlanishini kuchaytirib energetik jarayonlami tezlashtiradi.

2. Morfogenetik gormonlar metamorfozning bir qator ketma-ket

bosqichlar orqali rivojlanuvchi organizmlarda yaqqol ko'zga ko'rindi. Qisqichbaqasimonlarda inkretlar ta'sirida po'st tashlasa, qalqonsimon bez gormonlari itbaliqlarni metamorfozida qatnashib, uni yetuk baqa-ga aylantiradi.

3. Gormonlarning to'g'rilovchi effecti organlar funksiyasini o'zgartirishda namoyon bo'lib, jumladan, adrenalin yurakka ta'sir etgani da uning qisqarish kuchi va chastotasini oshirishi bilan bir vaqtida oshqozon-ichak matorikasini sekinlashtiradi. Demak, hujayra metabolizmi, hayvonlar individual rivojlanishi barcha bosqichlari gormonlar nazoratida bo'lib, me'yoriy o'sish, rivojlanish, gomeastazni saqlash, o'zgaruvchan muhit sharoitiga moslashish — adaptatsiyasini ta'minlaydi.

Ko'plab ichki sekretsya bezlari ta'sirida yuzaga keladigan patologik o'zgarishlami tajribalarda bezni olib tashlab yoki organizmga katta miqdorda gormonlar yuborib, sun'iy ravishda hosil qilinib, oi^ganizmdagi o'zgarishlar o'rganiladi. Laboratoriya sharoitida o'tkaziladigan tajribalarda hayvon organizmi holati bir necha kun kuzatilib, turli ta'sirotrilar ta'sirida paydo po'ladigan jarayonni barcha davrlari kuzatiladi. Ichki sekretsya bezining olib tashlanishi yoki uni ko'chirib o'tkazilishi na-faqat ba'zi bir kasalliklarni rivojlanish mexanizmida (patogenezida), ichki sekretsya bezlarini ahamiyatini o'rganish balki ulami sog'lom organizmdagi ahamiyati haqida ham tushuncha beradi. Qalqonsimon bez gormonini bir necha marta va ko'p miqdorda organizmga ta'sir ettirilganda, u oqsil, yog', uglevod, tuz almashinuvini kuchaytiigan holda organizm to'qimalarining o'sishini va differensiatsiyasini tezlashtiradi.

Eksperimental hayvonlarda bir qancha tajribalarda ichki sekretsya bezlarini ahamiyatini atroficha o'rganish uchun amaliy-laboratoriya darslarida foydalaniladi. Kasallik 2—3 hafta davom etganligi uchun tajriba hayvonini bir necha marta kuzatib, barcha davrlardagi o'zgarishlar kuzatiladi.

Ichki sekretsya bezlari faoliyatining buzilishlari gipo, giper va aterioz, ya'nii uning funksiyasini to'liq namoyon bo'lmasligi bilan kechadi. Bu jarayonlami quyidagi tajribalarda o'iganiladi.

Jinsiy yetilishga ortiqcha miqdordagi gonodotrop gormonlarining ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta 1ml shpris ignasi bilan, 2 ta torzion tarozi, 10 ml 70%li etil spirtining eritmasi; xorion gonadotropni gormoni 20 ampula 500 ta'sir birligi, tajriba hayvoni 20 ta 2 kunlik jo'jalar.

Tajriba o'tkazish tartibi: Tajribani 20 ta jo'jada o'tkaziladi. Ulardan 10 tasiga ikki marta 3 va 10 kunligida teri tagiga xorion gonadotropini gormonidan har bir inyeksiyaga 500 ta'sir birligi yuboriladi. 2—3 havftadan so'ng tajribadagi va nazoratdagi jo'jalami talabalaiga namoyish etiladi. Tajriba pirovardida har ikkala guruh jo'jalaming tana og'irligi tortiladi,

tashqi ko'rinishi solishtiriladi (toj, siig'a, toshmalar — o'smalar), boshqa ikkilamchi jinsiy belgilar taqqoslanadi. Har ikkala guruhdan bittadan jo'jani yorib ko'rib ular urug'donlarining og'irligi torzion tarozida tortib ko'rildi. Gormonlaming jo'jalar jinsiy yetilishiga ta'sirini, ulaming ikkilamchi jinsiy belgilariga ta'siri tushuntiriladi va xulosa qilinadi.

Pituitrin va adrenalinning baqalarning pigment hujayralariga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 6 ta katta sliislia voronka, 2 ta 1 mlli slipris ignasi bilan, 3 ml (1:1000) adrenalin eritmasi, 2 ml (1ml 5 ta'sir birligi) pituitrin eritmasi, 6 kyuveta-tovoqcha va 6 ta baqa.

Tajriba o'tkazish tartibi: Uy sharoitiga moslashgan 3 ta bir xil baqa olinadi. Bitta baqani yelka limfa xaltasiga 0,1 % li 1 ml adrenalin eritmasi, ikkinchisiga 0,5 ml (5 ta'sir birligi 1 ml) pituitrin, uchinchisi nazorat uchun xizmat qiladi. Har bir baqa alohida-alohida kyuvetaga-tovoqchaga joylashtirilib, ustiga shisha voronka yopiladi. Shisha voronka devori orqali terining bo'yalishi yaxshi ko'rindi va havo bilan ta'minlanish yetarlicha yo'lga qo'yildi. Adrenalin yuborilgan baqada 5—8 daqiqadan keyinroq terining rangi o'zgara boradi. Teri asta-sekin rangsizlana boshlaydi, chunki pigment hujayralar — melonoforlar adrenalin ta'sirida siqiladi, yumaloqlanadi va o'z o'simtalarini o'ziga tortib oladi.

Gipofiz orqa qismi pituitrin gormonini olgan baqa terisi birmuncha keyinroq o'zgara boshlaydi. Lekin nazoratdagiga nisbatan birmuncha faolroq —to'qroq bo'ladi va 30—40 daqiqadan so'ng terini rangi juda yaxshi namoyon bo'ladi. Baqa terisining pituitrin ta'sirida jadal bo'yalishi melonoforlarni kengayishi bilan tushuntiriladi va ularda pigmentlar miqdori ortadi. Tajriba tartibi yozilib, buyrak usti bezining mag'iz qavati adrenalin va gipofiz orqa qismi pituitrin gormonlarini moslashuvchanlik ahamiyatga ega bo'lgan baqa terisini pigmentatsiyasiga ta'siri baholanadi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

1. Ichki sekretsiya bezlari deb nimaga aytildi?
2. Gormonlarni ta'sir qilish mexanizmini tushuntiring.
3. Gormonlaming o'zaro aloqadorligini tushuntiring.
4. Gormonlarni hayvonlaming jinsiy etilishiga ta'sirini tushuntiring.
5. Gormonlarni pigment hujayraga ta'sirini tushuntiring.

NERV SISTEMASINING REFLEKTOR FAOLIYATINI BUZILISHI

Darsning maqsadi: Nerv sistemasi ishtirokida hosil bo'ladigan reflektor jarayonlarning hosil bo'lishi va buzilishini talabalarga namoyish etish.

Nerv sistemasi barcha organlar va tana sistemalarining faoliyatini o'z nazoratiga bo'yundirib, ularning ishini organ xizmatiga yo'naltiradi.

Nerv tizimi, eng awalo, uning oily qismi — bosh miya yarimsharlar po'stlog'i orqali o'^ganizmni tinimsiz ravishda o'zgaruvchan tashqi va ichki muhit omillariga moslashishini, organizmni o'zining turli qismalaringin o'zaro aloqasini ta'min etadi. Nerv sistemasi organizmni turli funksiyalarini o'zi yashab tuigan muhit o'zgarishlariga moslashtirishda muhim ahamiyatga ega bo'lib, moddalar almashinuvini, nafas, qon aylanish, oziqa hazmlanishi va boshqa jarayonlarni boshqaradi. Shuning uchun ham nerv sistemasining faoliyatini buzilishidan hayvonlar organizmida yuzaga keladigan o'zgarishlar turli-tuman va ko'p qirralidir. Nerv sistemasining hayvonlar organizmidagi ahamiyati Rossiya va boshqa ko'plab chet el olimlari tomonidan o'rganiqan.

Nerv sistemasining faoliyati ekzo va endogen kasallik chaqiruvchi sabablar ta'sirida buziladi. Endogen sabablarga — bosh va orqa miyada o'smalar o'sishi, bosh va orqa miyaga qon quyilishi va qon aylanishining buzilishi, yallig'lanishlar davrida chandiqlar hosil boishi, ichki sekretsiya bezlar faoliyatining buzilishlari kiradi. Ekzogen sabablarga — organizmga tashqi muhitdan ta'sir ko'ssatadigan kasallik chaqiruvchi sabablardan mexanik, fizik, kimyoviy va biologik ta'sirotchilar ta'siri kiradi. Bulardan tashqari, nerv sistemasining faoliyati hayvonlar och qolganida, oziqa tarkibida vitaminlar yetishmaganida ham buziladi.

Organizmda kechadigan barcha jarayonlar reflektor jarayonlar bo'lganligi tufayli refleks yoyining biron-bir elementining jarohatlanishi reflektor jarayonlami hosil bo'lishini buzib qo'yadi. Refleks yoyi besh xil elementlardan tuzilgan bo'lib, ulardan birortasining faoliyati buzilsa ham reflekslar hosil bo'lmaydi.

Nerv sistemasining reflector faoliyatining buzilishidan harakat, sezuvchanlik, trofik va yuqorida keltirilgan nerv sistemasidagi buzilishlari o'zaro bir-biri bilan bii'^a keladigan buzilishlari holatida namoyon bo'ladi.

Nerv sistemasining turli-tuman faoliyati buzilishini asosiy nerv jarayonlari qo'zg'alish va tormozlanishning o'zgarishi bilan namoyon bo'ladi. Shunga bog'liq ravishda organizmni pisixik harakat, sezuvchanlik, qon aylanish, nafas, ovqat hazm qilish, moddalar almashinushi, termoregulyatsiya va boshqalar o'zgaradi.

Nerv sistemasi reflektor faoliyatining buzilishini quyidagi tajriba-larda kuzatish mumkin.

1-tajriba. Refleks yoyini aniqish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta qaychi, 12 ta shtativ, 60 ta igna, 12 ta shisha stakan, 12 ta skalpel, 500 ml suv, 500 ml 0,5% sulfat kislotasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Refleks yoyini aniqlash uchun baqaning bosh miya qismini ko'z soqqalarining orqa qismidan kesib, pastki jag'idan shtativga osib qo'yiladi. Baqa tinchlanganidan keyin, uni bir oyog'ini 0,5% sulfat kislota eritmasiga botirliganda, oyoqlarini bukib, himoya-lanish refleksi hosil bo'ladi. Agar son sohasidan o'tirgich nervni ko'tarib, ip bilan bog'lab, shu bog'langan joydan pastroqdan nervni kesib, 0,5% sulfat kislotasiga baqa oyog'ini botii^anda, bukish refleksi hosil bo'lmaydi, ya'ni markazga intiluvchi nerv uzilganligi uchun refleks yoyi hosil bo'lmaydi, yoki son sohasidan terisini aylantirib kessilganda, retseptor, ya'ni qabul qiluvchi qism yo'qolganligi uchun yana bukish refleksi hosil bo'lmaydi. Xuddi shunday baqaning orqa miyasini jarohatlaganda, yana yuqorida gidek ta'sirot berilsa, javob ishlab chiqarilmay reflektor akt ro'yogba chiqmaydi. M.Q.N. jarohatlansa yoki ishchi organ jarohatlan-ganida ham bukish refleksi hosil bo'lmaydi. Shunday qilib, refleks yoyining biror qismi (elementi) jarohatlansa ham reflektor jarayonlar yuzaga chiqmaydi. Demak, refleks yoyining barcha elementlari sog'lom bo'lmasa refleks hosil bo'lmaydi.

2-tajriba. I.M.Sechenov bo'yicha baqada markaziy tormozlanish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Tajriba hayvoni: 12 ta baqa, 12 ta po'kakli taxtacha, 12 ta skalpel, 12 ta qaychi, 12 ta pinset.

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqaning bosh miyasi ko'rish do'mbog'i sohasidan kesib ochiladi. So'ngra baqaning pastki jag'idan shtativ ilga-giga osib, uning oyoqlarini 0,5%li sulfat kislotasi bilan ta'sirlab, refleks vaqtani aniqlanadi. So'ngra ko'rish do'mbog'iga tuz kristallarini qo'yib baqa oyog'ini kislotaga tushiriladi. Bu vaqtida baqa oyog'ini tortib olishi juda zaiflashgan yoki mutlaqo oyog'ini tortib olmaydi.

3-tajriba. Quyonda klonik-tonik qisqarishlarni kuzatish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 1 ta quyon va 2 ta baqa; 5 mlli shpris ignasi bilan, preparovka uchun igna, 5 ml 70%li etil spirtining eritmasi, 8 ml 10%li korazol eritmasi.

Tajriba o'tkazish tartibi: quyon qulog'i chekkasidagi vena orqali 10%li korazol eritmasidan I kg. tana vazniga 20 mg'dan tez yuboriladi. I kg tana vazni og'irligiga nisbatan 20 mg 10%li korazol eritmasi yuborilganida hayvonning o'llimiga olib kelmaydi, lekin keskin namoyon bo'luvchi klonik-tonik o'zgarishlar rivojlanadi. Tajriba hayvonida bir oz vaqtidan keyin hansirash, keyin qaltiroq xurujlari bilan almashinadigan bezovtalanish harakatlari kuzatiladi. Korazol ta'sirida yuzaga kelgan titrab qisqarish xuruji almashinish bilan kechadi: awaliga asosan oyoqlar ko'ndalang-targ'il muskulining ixtiyorsiz ravishdagi uzuk-uzuk ritmik qisqarishlari (klonik titrab-qisqarishlsr) kuzatiladi, keyin mus-kuUarning davriy paydo bo'ladi gan davomli qisqarishlari boshlaniadi va oxiri yana klonik titrab-qisqarish paydo bo'ladi. Hayvon chuqr qiy-nalish holatiga tushadi. Korazol ta'sirida yuzaga keladigan giperkinez mexanizmini tahlil qilish uchun korazolning 10%li 2,5 ml eritmasi awal intact(sog'lom) baqaning yelka limfatik xaltachasiga, keyin esa aynan shunday miqdorda ikkinchi, orqa miyasi shikastlangan baqaga yuboriladi. Ikkinchi baqada qaltiroq bo'lmaydi. Klonik va tonik qal-

tiroq hosil bo'lishi tushuntiriladi. Harakatlanishning buzilish mexanizmi tushintiriladi tahlil qilinib, xulosa qilinadi.

Harakatlanish va sezuvchanlikning buzilishi

Nerv sistemasining turli-tuman funksiyasining buzilishi nerv tizimidagi asosiy o'zgarishlar: qo'zg'alish va tormozlanish jarayonlarini buzilishi bilan bog'liq bo'lib, natijada organizm funksiyalari: psixik, harakatlanish, sezuvchanlik, qon aylanishi, nafas, ovqat hazmlanishi, moddalar almashinushi, termoregulyatsiya va boshqalar buziladi.

Harakat faoliyatining buzilishi nerv sistemasining — bosh miya yarim sharlar po'stlog'idan to periferik nervlar oxirigacha bo'lgan qismlar shikastlanishidan yuzaga keladi.

Harakat faoliyatining buzilishi quyidagicha namoyon bo'ladi: paralich — ixtiyoriy harakatlarni to'lig'icha yuzaga kelmasligi;erez — ixtiyoriy harakatlarning zaiflashishi; ataksiya — harakat koordinatsiyasining buzilishi; giperkinez — majburiyi bo'lmagan harakatlar.

4-tajriba. O'tirg'ich nervni kesish

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 0,5 1 suv, 24 ta stakan, 0,5%li sulfat kislota, 12 ta shtativ, 12 ta qaychi.

Tajriba o'tkazish tartibi: Ikkita baqa yuqori jag'i atlant suyagining to'g'risidan kesiladi. Tajribadagi baqaning o'tirg'ich nervi ochib ajratiladi va u kesiladi. Ikkinchchi baqa nazoratda saqlanadi. Ikkala baqanining pastki jag'idan shtativga osiladi va panjalari stakandagi 0,5%li sulfat kislota eritmasiga botiriladi. O'tii^g'ich nervi kesilgan baqa kislota ta'sirini sezmaydi, nazoratdagi baqa esa panjalarini birdaniga kislotadan tortib oladi. Shunday qilib, birinchi baqada o'tirg'ich nerv kesilganligi uchun markazga intiluvchi nerv yo'li kesiladi, himoyalananuvchi harakat reaksiyalarini yo'qoladi.

5-tajriba. Orqa miyaning shikastlanishidan sezuvchanlikning buzilishi

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Tajriba hayvoni: 12 ta baqa, 12 ta probkali taxtacha, 12 ta skalpel, 12 ta qaychi, 12 ta pinset.

Tajriba o'tkazish tartibi: Orqa miya (o'ng yoki chap) o'rtasidan kesilganida sezuvchanlik va harakat funksiyalarining o'ziga xos buzilishi yuzaga keladi (Broun-Sekar sindromi). Shikastlangan tomondaerez va propriozeptiv sezuvchanlik buziladi (orqa miyaning shu tomonidagi yuqoriga chiquvchi o'tkazuvchi yo'llar) qarama-qarshi tomonda og'riq va harorat sezuvchanligi yo'qoladi, chunki ulaming o'tkazuvchi yo'llari orqa miyaga kirishi bilan kesishadi. Bu tajribani baqada namoyish etsa bo'ladi. Buning uchun baqaning orqa miyasi o'rtasidan kesiladi. 10—15 daqiqadan keyin orqa miya shoki tugaganidan keyin baqa oyog'ini 1%li sulfat kislota eritmasiga botiriladi. Baqa oyog'ini bukish refleksi shikastlangan tomonda saqlanib, ikkinchi oyoq harakatlanmay qoladi.

6-tajriba. Baqada qo'zg'aluvchanlikning reflektor ravishda kuchayishi

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: Tajriba

hayvoni: 12 ta baqa, 10 ml 0,05%li strixinin eritmasi, 12 ta 1 mlli shpris ignasi bilan.

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqani shisha kalpak tagiga joylashtiriladi va turli ta'sirotchilarga refleks hosil bo'lishi (panjalarini qisishga, siyং alashga, shisha idishni to'qillatishga va h.z.) kuzatiladi. So'ngra elka limfa xaltasiga 0,5 ml 0,05%li strixinin sulfat tuzi eritmasi yuboriladi. 5—10 daqiqadan so'ng juda zaif ta'sirotlarga (siyং alashga, stol yoki shishani urilganda) baqada kuchli reflektor qo'zg'aluvchanlik hosil bo'lganligi kuzatiladi. Bunday kuchaygan qo'zg'aluvchanlik strixinining markaziy nerv sistemasiga ta'siridan hosil bo'ladi(strixinin markaziy nerv sistemasini qo'zg'aluvchanligini reflektor ravishda kuchaytiradi).

7-tajriba. Organizmning moslashuvchanlik va tabiiy himoyalanish vositalari

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 12 ta baqa, 12 ta shisha stakan, 300 ml 0,5—1,0% sulfat kislota, 500 ml suv.

Tajriba o'tkazish tartibi: Baqanining yuqori jag' suyagini asosidan kesib olib tashlanadi, pastki jag'idan shtativga osiladi, miyani qo'zg'alishi hisobiga hosil bo'lgan «orqa miya shoki» o'tganiga qadar 5—10 daqqa kutib, baqa oyoqlari 0,5—1,0%li sulfat kislota eritmasiga botiriladi. Bir qancha soniyalardan keyinbaqa oyog'i sulfat kislota eritmasiga tekkanidan so'ng, baqa oyog'in eritmadan tortib oladi. Bu oddiygina tajribada baqani harakat refleksi evaziga hayvon patologik ta'sirotchi bilan ta'sirlanishi natijasida undan tezda qutuladi. Shunday qilib patologik ta'sirotchidan o'zini qutqazadi. Bunday moslashuvchanlikka misollar juda ko'pdir.

8-tajriba. Yestibulyar ataksiyani namoyish etish

Tajriba uchun kerak bo'ladigan laboratoriya hayvonlari va jihozlar.

Terrorium 2 ta, ko'z pinseti 2 ta, narkoz uchun xloroform 4 ml, tajriba hayvoni: 6 ta dengiz cho'chqachasi yoki oq kalamush.

Tajriba o'tkazish tartibi: uchta dengiz cho'chqachasi yoki oq kalamush olinadi. Ulardan bittasining chap qulog'ini eshitish yo'liga, ikkinchisini o'ng qulog'ini eshitish yo'liga va uchinchisini ikkala qulog'ini eshitish yo'liga ikki tomchidan xloroform tomiziladi. Bir qancha daqiqadan keyin chap va o'ng qulog eshitish yo'liga xloroform tomizilgan hayvonlar qaysi tomoniga xloroform tomizilgan bo'lsa o'sha tomoniga qarab aylana harakat qila boshlaydi. Uchinchi yoki ikkala qulog'iga xloroform tomizilgan dengiz cho'chqalarida harakat koordinatsiyasi buziladi, aylanma harakat qilmaydi. Kuzatishlar asosida labirint apparatini retseptorlari blokada bo'lgani uchun tormozlanib lokomotor buzilish kuzatiladi. Tajriba hayvonlarini harakatlanish funktsiyasini buzilish mexanizmi tahlil qilinadi. Retseltorlar qo'zg'alishi va shikastlanishidan harorat kordinatsiyasining buzilishi haqida xulosa qilinadi

9-tajriba. Ba'zi bir farmokologik moddalarning oliy nerv faoliyatiga ta'siri

Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 10-12 ta oq kalamush yoki sichqon, qo'ng'iroq o'rnatilgan qafas,

10%li natriy bromid eritmasi, 1%li fenamin eritmasi, shpris ignasi bilan.

Tajriba o'tkazish tartibi: Qafasga 10—12 ta kalamush joylashtirilib, 2—3 daqiqaga qo'ng'iroq chalinadi. Hayvonlarning qo'ng'iroq chalinishiga xulq-atvori o'zgarganligiga qarab ular ikki guruhga bo'linadi. Oson qo'zg'aluvchan kalamushlar terisi tagiga 0,3—0,5ml 10%li natriy bromid tuzi eritmasi, nisbatan zaif qo'zg'aluvchan kalamushlai^ga 0,1—0,2 ml 1%li fenamin eritmasi yuboriladi.

30—45 daqiqadan so'ng takroran qo'ng'iroq chalinadi. Bu vaqtda fenamin yuborilgan kalamushlar ular nerv sistemasi qo'zg'aluvchanligining kuchayganligi uchun qo'ng'iroq chalinishiga kuchli sezgirlik bilan javob beradi. Brom eritmasi yuborilgan hayvon nerv sistemasining qo'zg'aluvchanligini me'yorlashtirib, ular birmuncha tinchlaniib, muvozanatlashadi.

10-tajriba. Tajriba uchun kerakli laboratoriya hayvonlari va jihozlar: 6 ta kyuveta-tovoqcha, 6 ta katta shisha voronka, 4 ta 1 mlli shpris ignasi bilan, 2 ta soniyamer, 2 ml 20%li kamfaraning moyli eritmasi, 0,5 ml 2%li barbamil eritmasi, 16 ml narkoz uchun efir, tajriba hayvoni 6 ta oq sichqon.

Tajriba o'tkazish tartibi: Uchta bir xil og'iriikdagi katta yoshli oq sichqon olinadi. Birinchi sichqonni va efir bilan namlangan paxtani shisha voronka tagiga joylashtiriladi. Narkoz hosil bo'lابoshlashi bilan qorin bo'shlig'iga tana haroratigacha isitilgan 0,5 ml 20%li kamfaraning moyli eritmasidan yuboriladi. Ikkinci va uchinchi sichqonni ham qorin devoriga 0,5 mldan 20%li kamfaraning moyli eritmasi yuboriladi. Sichqonlarni alohida-alohida voronka tagiga joylashtirilib, ularning xulq-atvori kuzatiladi.

Juda qisqa vaqt ichida 2—3 sichqonlarda oyoq va tana muskulalarining ixtiyorsiz qisqarishi yuzaga keladi. Hayvonlar organizmiga 0,5 mldan 20%li kamfaraning moyli eritmasi yuborilganidan keyin qaltiroq hosil bo'lishi vaqt, muddati, davriyligi, xurujlar orasida hayvon xulq-atvori, organizzm xususiyati kuzatiladi. Birinchi sichqon narkotik uyquga cho'mganligi uchun unda o'zgarishlar hosil bo'lmaydi. Tajriba hayvonlaridan ikkinchi sichqonda eksperimental epilepsiyaning to'liq klinik belgilari rivojlanganidan so'ng 2%li 0,1—0,15 ml barbamil eritmasi yuboriladi. Preparat yuborilishidan keyin muskullarning beixtiyor qisqarishi to'xtaydi. Eksperimental epilepsiya va uning klinik belgilarini daftarga qayd qilinadi, uning rivojlanish mexanizmi, narkoz, barbamil yuborilgandan keyingi o'zgarishlar tushuntirilib, taqqoslab, xulosa qilinadi.

NAZORAT UCHUN SAVOLLAR

- 1.Nerv sistemasining ahamiyatini tushuntiring.
- 2.Nerv sistemasining faoliyati qanday ta'sirotchilar ta'sirida buziladi?
- 3.Refleks yoyining qisqlarini va buzilishi qanday o'zgarishlarni kelтирib chiqaradi?
- 4.Refleks vaqtini uzayish sabablarini tushuntiring.
- 5.Qanday qilib reflektor jarayonlar buzilishi hosil bo'limgaganligini tushuntirasiz?

FOYDALANILGAN ADABIYOTLAR

1. R.Xaitov, M.Abdullayev. «Qishloq xo'jalik hayvonlarining patologik fiziologiyasi». Toshkent, «0'qituvchi» 1980-yil.
2. D.Eshimov. Patologik fiziologiya va patologik anatomiya. Toshkent, «Ilm Ziyo» nashriyoti. 2005-yil.
3. AA.^ypaeA u dp. «naTOJiorHqecKaH 4)HBHOjorHH c-x >KHBOTBix», MocKBa, «Ko;ioc», 1985 roji.
4. A.Adö u dp. ««naTOJiorHiecKaf 4>H3Ho;jorHH», MocKsa. MeflHijHHa. 1990 rofl.
5. CM-JlmmuHCKuu, B.C.CmenuH. «npaKTHKyM no naxonorHiecKof 4)H3Ho;jorHH cejibxo3XHBOTHbix». MocKBa, «ArponpoMH3flaT», 1989 rofl.
6. A.M.MasypKeeuH. «naTOJiorHHeckaf c'HSHOjorHa c-x XHBOTHHX* (npaKTHKyM), KHCB. Bbicuua uiKOJia, 1991 rofl.
7. O.M.Opjoe. «CjioBapb BexepHHapHbix КЛІНІЧНСКИХ ТерМНОВ», MocKBa, «Paccejixo3H3flaT», 1985 rofl.
8. D.E.Eshimov., R.F.Ro'ziqulov «Veterinariya fakulteti talabalari uchun «Hayvonlarining patologik fiziologiyasi» fanidan o'tkaziladigan amaliy-laboratoriya mashg'ulotlari bo'yicha o'quv qo'Uanma. Samarqand, 1999 yil.
9. Patologik fiziologiyaga old internet ma'lumotlari.

MUNDARIJA

Kirish	3
Amaliy-laboratoriya darslarini o'tkazish bo'yicha umumiy ko'rsatmalar.....	4
Darsni o'tkazish taitibi va uning ma'lumotlarini rasmiylashtirish.....	4
Tajriba bayoni.....	5
Ekperimental usulning umumiy tamoyillari.....	7
Hayvotilarni harakatsizlantirish.....	7
Hayvonlami og'riqsizlantirish.....	13
Aseptika va antiseptika	17
Qayd qilishning grafik usuli.....	21
Qon bosimini aniqlash yoki o'lchash.....	24
Nafas harakatlarini qayd qilish.....	28
Organ hajmini qayd qilish.....	29
To'qimalarni ta'sirlash.....	30
Hayvonlardan qon oHsh usuli.....	32
Eksperiment va uning patofiziologiyadagi ahamiyati	36
Kasallik davrlari va oqibatlari.....	41
Hayvonlar organizmiga elektr tokining patologik ta'siri.....	45
Hayvonlar organizmiga yuqori va past atmosfera bosimining patologik ta'siri.....	50
Hayvonlar organizmiga yuqori va past haroratning patologik ta'siri.....	55
Hayvonlar organizmiga kimyoviy moddalarning patologik ta'siri	65
Organizmning baryerlik xususiyatlar.....	70
Fagotsitoz va pinositoz.....	74
Anafilaktik shokni namoyish etishi.....	78
Yallig'lanishning tashqi mahalliy belgilari va unda qon tomirlar reaksiyasi.....	81

Yiringli ekssudatning morfologik tarkibi va xususiyatlari.....	85
Termoregulyatsiyaning buzilishi.....	88
Medikamentoz tuz va isitmalar.....	90
Arterial giperemiya.....	95
Venoz giperemiya.....	97
Staz. Ishemiya — mahalliy kamqonlik.....	102
Qon oqishi (gemorragiya).....	108
Tromboz va emboliya.....	113
Shish va istisqo.....	121
Gipoglikemik shokni namoyish etish.....	125
Eritrotsitlarning son va sifat jihatidan o'zgarishlari.....	129
Eksperimental gemolitik anemiya.....	134
Leykositar formula va leykositar profilni aniqlash.....	138
Leykositoz va leykopeniya.....	142
Gipertoniya va gipotoniya.....	148
Nafas faoliyatidagi o'zgarishlar.....	152
Me'dada shira ajralishining buzilishi.....	160
O't suyuqligining organlar faoliyatiga patologik ta'siri.....	165
Diurezga gormonlarning ta'siri.....	173
Gormonlarning pigment hujayralariga va jinsiy yetilishga ta'siri.....	181
Nerv sistemasining reflektor faoliyatini buzilishi.....	184
Foydalanilgan adabiyotlar.....	189

D.E.ESHIMOV, R.F.RO'ZIQULOV

HAYVONLAR
PATOFIZIOLOGIYASI FANIDAN
AMALIY-LABORATORIYA MASHG'ULOTLARI

O'quv qo'llanma

Nashr uchun mas'ul *M. Tursunova*

Muharrir *Sh. Muxiddinova*

Musahhih *H. Zokirova*

Sahifalovchi *Z. Boltayev*

O'zbekiston faylasuflari milliy jamiyati nashriyoti.
100029, Toshkent shahri, Buyuk Turon ko'chasi, 41-uy.

Terishga berildi 10.07.2007. Bosishga ruxsat etildi 15.08.2007.
Ofset usulida chop etildi. Qog'oz bichimi 60x90 7,5. Shartli bosma tabog'i 13,0.
Nashr bosma tabog'i 12,0. Adadi 500 nusxa. Buyurtma Ne 21.

«AVTO-NASHR» SHK bosmaxonasida chop etildi.
Manzil: Toshkent shahri, 8-mart ko'chasi, 57-uy.