

ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ ОЛИЙ ВА ЎРТА  
МАХСУС ТАЪЛИМ ВАЗИРЛИГИ  
ТОШКЕНТ КИМЁ - ТЕХНОЛОГИЯ ИНСТИТУТИ  
«ОЗИҚ - ОВҚАТ МАҲСУЛОТЛАРИ ТЕХНОЛОГИЯСИ»  
ФАКУЛЬТЕТИ  
«ОЗИҚ - ОВҚАТ ХАВФСИЗЛИГИ» КАФЕДРАСИ

«ГҮШТ - СУТ МАҲСУЛОТЛАРИ МИКРОБИОЛОГИЯСИ»  
фанидан тажриба машғулотларини бажариш буйича  
УСЛУБИЙ КЎРСАТМА

ТОШКЕНТ – 2014

Мазкур услугий кўрсатма Тошкент кимё-технология институти «Озиқ-овқат маҳсулотлари технологияси» факультети «Гўшт-сут маҳсулотлари технологияси» йўналишидаги бакалавр талабалари учун «Гўшт-сут маҳсулотлари микробиологияси» фанидан тажриба машғулотларини бажаришга мўлжалланган.

Тузувчилар: асс.Мухитдинова М.Ў., Умарова Н.Н.

Тақризчи: т.ф.н., доц.Абдуллаева Б.О.

Услубий кўрсатма ТКТИ “ООХ” кафедрасининг мажлисида кўриб чиқилди ва “ООМТ” факультети илмий-услубий кенгашига тавсия этилди.

Баённома №\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ й.

ТКТИ “ООМТ” факультети илмий-услубий кенгашининг мажлисида тасдиқланган.

Баённома №\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ й.

## КИРИШ

Майда (кўзга кўринмайдиган) организмлар – микроблар, уларнинг тузилиши ва хаёт фаолиятини ўрганадиган фан микробиология деб аталади. Микробиология грекча сўз бўлиб, микрос-майда, биос-хаёт, логос-фан деган маънони билдиради.

Организмларнинг бу бирикмасига оддий бўлиниш йўли билан кўпаядиган бактериялар, энг майда вируслар ва бактериофаглар ва бактерияларга яқин турувчи микроорганизмларнинг айрим вакиллари киради. Морфологик хусусиятлари бирмунча хилма-хил бўлган оддий организмларни битта гурухга бирлаштиришга, уларнинг фақат морофологик жиҳатдан яқинлиги эмас, балки ўстириш ва текшириш усулларининг умумийлиги ҳам сабаб қилиб олинган.

Микробиология микроорганизмларнинг морфологиясини, систематикаси ва физиологиясини ўрганади.

Микробиология агрономия фанлари билан мустаҳкам алоқададир. Бунда органик ва минерал ўғитларнинг ўзгаришини ўрганиш мумкин.

Қишлоқ хўжалигига тупроқни ҳолати ва унинг микрофлорасини ўрганаётганди, ундаги микроорганизмларнинг хаёт фаолиятини эътиборга олиш керак. бундан кўриниб турибдики, микробиология тупроқшунослик фани билан ҳам алоқадорлиги келиб чиқади.

Микроорганизмлар тиббиётда ҳам муҳим аҳамиятга эга. Энг муҳим антибиотиклар – пенициллин, стрептомицин, биомицин ва бошқаларни ишлаб чиқаришда микроорганизмлардан фойдаланилади.

Бироқ микробиологиянинг ролини чегаралаш мумкин эмас. Микроорганизмлар катта аҳамиятга эга бўлиб, саноатнинг кўпгина тармоқларида: нон ёпишда, пиво пиширишда, вино тайёрлашда, саноатда ацетон, бутил спирти, сут, лимон ва сирка кислоталари ва бошқа бир қанча маҳсулотлар ишлаб чиқариш мумкин.

## **МИКРОБИОЛОГИЯ ЛАБОРАТОРИЯСИДА ИШЛАШДА ХАВФСИЗЛИК ТЕХНИКАСИ ҚОИДАЛАРИ.**

1. Хар бир талаба лабораторияга киришда ва ишлашда оқ халат кийиши шарт.
2. Кераксиз нарсаларни микробиология лабораториясига олиб кириш мүмкін эмас.
3. Талаба ўзига дастлаб бириктирилған жойда ишлаши ва фақат шу столдаги асбоб ва реактивлардан фойдаланиши лозим
4. Тозаликка ва тартиблилікка риоя қилиш шарт.
5. Заһарланмаслик учун танаффус вақтида лабораторияда овқат ейиш ва чекиши ман этилади.
6. Стол устида фақат ишга керакли нарсалар бўлиши керак.
7. Дарс тугагандан сўнг иш жойини тартибга солиши шарт.
8. Спирт лампаларни бир-биридан ёндиримасдан, фақат гугурт орқали ёндириш керак.
9. Розеткаларга металл ёки бошқа буюмлар билан тегиши тақиқланади.
10. Ўқитувчи ёки лаборантдан рухсатсиз электр асбоблари, ускуналар ва бошқа жиҳозларни ишга туширмаслик керак.
11. Кимёвий ва бошқа реактивлар билан ишлаганда эхтиёт чораларни кўриш керак.
12. Микробиология лабораториясидан чиқиб кетишдан олдин қўлларни ювиш керак.

## **1 - ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ ПРЕПАРАТЛАРНИ ТАЙЁРЛАШ ТЕХНИКАСИ**

Мукор, аспергиллус ва пенициллиум замбуруғларини текширишда эзма-томчи усули билан препарат тайёрланади.

Бир суткалик мукор икки суткалик аспергиллиус ва пенициллиум замбуруғ культурасини бактериологик игна билан олиб буюм ойна сиртига бир томчи физиологик эритма ёки дистилланган сув қуйиб шу захоти қоплагич ойна билан қопланади.

Мукор замбуруғни  $8\times$  объективда, аспергиллиус ва пенициллиум замбуруғларини эса  $40\times$  объективда кўрилади ва текширилади.

Моғор замбуруғларининг споралар билан кўпайишини ҳеч қачон эсдан чиқариш керак эмас. Шунинг учун препарат тайёрлаётганда спораларнинг тарқалиб кетишини олдини олиш учун буюм ойнанини спирт лампа алансига тутиб олиш керак. Препарат тайёр бўлиши билан бактериологик игнани албатта, алангада чўғ ҳолига келтириб, стерилизация қилиш лозим.

Актиномицет замбуруғлардан препарат тайёрлашда бактериологик игна билан зич озиқ муҳитида ўстирилган культурани олиб, буюм ойнанинг сиртига қўйилади. Сўнгра иккинчи буюм ойнани культурали биринчи ойнани устига ёпиб, иккала ойнани бир-бирига босиб туриб суртилади. Иккала буюм ойнада суртма ҳосил бўлади. Агар актиномицет замбуруғлар суюқ озиқ муҳитида ўстирилган бўлса, унда бактериологик ҳалқа билан бир томчи олиниб, суртма тайёрланади. Тайёр суртмани қуритиб ҳавода фиксация (химоя) қилинади ва Пфейффер фуксин билан бўялади.

. Микроскопдан кўрилганда ингичка михланган иплар (гифлар) туташ ўралган бўлиб кўринади.

Ачитқилар хужайралари юмалоқ шаклда бўлиб, диаметри қарийб 10 микрон. Уларнинг хужайралари қобиқ, протоплазма ва ўзакдан иборат. Ачитқи хужайралари кўпинча куртакланиш, оддий бўлиниш, баъзан спора ҳосил қилиш ҳамда жинсий йўл билан кўпаяди.

Ачитқиларнинг куртакланиши ўзига хос хусусиятга эга бўлиб, бу микроорганизмларни аниқлашнинг муҳим белгиларидан бири ҳисобланади.

Куртакланганда хужайра юзаси бўртади, аста-секин катталашади ва она хужайрадан юмалоқ шаклда мустақил бўлиб ажралади.

Споралар билан кўпайганда эса ачитқи хужайраларида тўрттадан то ўн иккитагача эндоспоралар ҳосил бўлади. Бундан ташқари, артроспоралар ҳам бўлиши мумкин. Бу ачитқи хужайраларининг тиним давридир. Уларнинг вегетатив хужайралардан фарқи шундаки, қобиқ икки қаватли, протоплазмада гликоген, ёғ ва бошқа озиқ моддалар кўп бўлади бу ҳолатда вакуолалар йўқолади. Ачитқи культурасидан бактериологик ҳалқа ёки пастер пипетка орқали буюм ойнага бир томчи томизилиб устидан қоплағич ойна ёпилади ва микроскопнинг иммерсион системасида қаралади.

Микроскопда доира ва овал шаклдаги хужайралар кўринади. Оддий хужайраларнинг орасида куртакланиб турган хужайралар кузатилади.

Ачитқиларни бўяб текшириш мумкин. Бунинг учун суртма тайёрланиб қуритилади, фиксация қилинади ва оддий усулда метилен кўки билан бўялади. Микроскопдаги расми: ачитқилар кўк рангда, споралар эса тўқроқ.

**Тадқиқот учун культураларни ажратиб олиш.** Лаборатория шароитида микроорганизмлар қаттиқ ва суюқ озук муҳитларда пробиркалар, колбалар, Петри ликобчаларида ўстирилади. Суюқ муҳитдан хужайраларни ажратиб олиш учун стерилланган бактериологик илмоқ ёки пипеткалардан фойдаланилади. Қаттиқ муҳитда ўсган микроорганизмлар илмоқ ёки препаровал ниналар ёрдамида олинади. Культураларни олишда уларнинг ёт микроорганизмлар билан ифлосланишини олдини олиш учун қуйидаги қоидаларга риоя қилиниши лозим:

1. Спиртовка ёки газ горелкаси ёқилади.
2. Суюқ муҳитда ўстирилган культуралар мавжуд пробирка кафтлар орасида секин айлантирилади, кейин чап қўлга, бош ва кўрсаткич бармоқлар орасида қия ҳолатда ушланади. Агар тўплам қаттиқ муҳитда ўсган бўлса,

микроорганизмлар культурасининг юзаси юқорига қаратилган бўлиши ва яхши кўриниб туриши керак.

3. Илмоқ вертикал ҳолда горелка алангасига тутиб турилади ва сим қизаргунча қиздирилади, шундан кейин тутқичнинг унга туташ қисми ҳам куйдирилади.

4. Ўнг қўлнинг жимжилоғи ва номсиз бармоғи билан пахтали тиқиннинг ташқи қисми кафтга босилади, пробиркадан сугуриб олинади ва бошқа нарсаларга тегдирмасдан тутиб турилади.

5. Очилган пробирканинг четлари горелка алангасида куйдирилади.

6. Стерилланган илмоқ эҳтиёткорлик билан культура бор пробиркага киритилади. Қаттиқ муҳитдаги хужайраларни шкастланмаслиги учун илмоқ пробирканинг ички сиртига ёки микроорганизмлар бўлмаган озук муҳитига тегизиб совутилади. Енгил силлиқ ҳаракат билан озгина микроб массаси ёки хужайрали суюқлик томчиси олинади. Илмоқни пробиркадан чиқараётганда олинган материал пробирканинг деворлари ёки четларига тегиб кетмаслигига эътибор қилиш керак.

7. Яна пробирканинг четлари, кейин пахтали тиқиннинг ички учи, горелка алангасида куйдирилади ва пробирка ёпилади. Агар пахтали тиқин ёна бошласа, уни пуфлаб ўчиришга ҳаракат қилиш ёки ташлаб юбориш керак эмас. Балки уни зудлик билан пробиркага тикиш ва чўғланган жойини бармоқ билан босиб ўчириш лозим.

8. Культура мавжуд пробирка штативга қўйилади, олинган материал эса препарат тайёрлаш учун ишлатилади.

9. Илмоқда қолган микроорганизм хужайралари горелка алангасида куйдириб ташланади.

Петри ликобчасида қаттиқ муҳитда ўсган микроорганизм культуралари ҳам худди шу кетма-кетлиқда ажратиб олинади: горелка ёқилади, илмоқ (игна) стерилланади, шундан кейин чап қўлнинг бош ва кўрсаткич бармоқлари ёрдамида Петри ликобчасининг қопқоғи қия очилади. Стерилланган илмоқ ликобча қопқоғи остига киритилади ва микроорганизм

тўпламларидан холи муҳитга тегизилади. Қизиган илмоқ муҳитнинг «эриб» кетишига олиб келади. Юздан унча кўп бўлмаган микдорда микроб ҳужайралари олинади ҳамда шундан кейин ликопчанинг қопқоғи зудлик билан беркитилади. Илмоқ ёрдамида олинган материал препарат тайёрлаш ёки экиш учун ишлатилади. Илмоқ (игна) ни қиздириш орқали унда қолган ҳужайралар йўқ қилинади. Ҳўл илмоқни қиздириш вақтида майда суюқлик томчилари ва улар билан бирга микроб ҳужайралари ҳам аэрозоль ҳосил қилган ҳолда атрофга сачраши мумкин. Шунинг учун илмоқ симнинг ҳалқага туташган жойидан бошлаб қиздирилади. Илмоқда қолган ҳужайралар қурийди, шундан кейин игна тутқич тик ҳолатга келтириб, илмоқ қиздирилади.

Суюқ муҳитдан микроорганизмларни градусларга бўлинган ёки Пастер пипеткаси билан ажратиб олиш мумкин. Қоғозга ўралган стерилланган пипеткалар пахтали тампон билан беркитилган юқори учидан тутган ҳолда суғуриб олинади. Суюқ культура мавжуд колба (пробирка) чап қўлда ушланади. Пипетканинг юқоридаги тешигини (тампонли) қўрсаткич бармоқ билан бекитган ҳолда ўнг қўлнинг бош ва ўрта бармоқлари билан ушланади. Агар пипеткадаги суюқлик етарли бўлмаса, унинг пахтали тампон тиқилган учидан оғиз билан сўрилади. Суюқ культурани резина нок ёрдамида сўриш ҳам мумкин. Ажратиб олинган намуна препаратлар тайёрлаш ёки янги озук муҳитига экиш учун ишлатилади. Ифлос пипеткани штативга ўрнатиш ёки бошқа нарсаларга тегдириш мумкин эмас. У дарҳол дезинфекцияловчи суюқликка (хлораминнинг 0,5-3% ли сувдаги аралашмаси ёки фенолнинг 3-5% ли сувдаги аралашмасига) солиб қўйилиши керак.

**Тирик ҳужайралар препаратини тайёрлаш.** Тирик ҳолатдаги микроорганизмлар «эзилган томчи», «осилган томчи» ва «тамға» кўринишидаги препаратлар ёрдамида кузатилади.

**«Эзилган томчи» препарати.** Буюм ойнасининг ўртасига сув, бульон ёки физиологик аралашма (КаС1 нинг 0,5% ли аралашмаси) нинг кичик бир томчиси томизилади. Унга илмоқ ёки игна ёрдамида қаттиқ озук муҳитидан

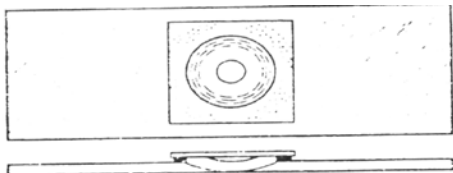
олинган культура ёки ўрганилаётган бошқа материал (хамир, ачитқи, шарбат ва ҳоказо) қўшилади. Шундан кейин сал лойқалангандан суспензия ҳосил бўлгунга қадар яхшилаб аралаштирилади. Суюқ муҳитларда ўсган микроорганизмларни кузатаётганда буюм ойнасига сув томчисини томизиши шарт эмас. Қоплагич ойнанинг чети микрорганизмлар томчиси чеккасига қўйилади ва ойналар орасида микроскопда кўриш учун ҳалақит берувчи ҳаво пуфакчалари ҳосил бўлмаслигига ҳаракат қилиб, секин-аста туширилади. Илмоқнинг шиша учи билан қоплагич ойна буюм ойнасига қисилади. Қоплагич ойна четидан чиқиб қолган ортиқча суюқлик фильтр қоғоз парчаси билан артиб олинади. Тайёрланган препарат зудлик билан ўрганилиши лозим. Чунки суюқлик қуриб қолиши ва микроскопда кўриш қийинлашиши мумкин.

«**Эзилган томчи**» препарати ёрдамида ёруғ ва қора майдонларда хужайраларнинг шакли ва ўлчамлари, физиологик ҳолатлари, кўпайиш турлари, спораларнинг жойлашиши, заҳира озук моддаларнинг мавжудлиги, ҳаракатчанлиги аниқланиши мумкин. Хужайраларнинг ҳаракатчанлигини аниқлашда уларнинг ҳақиқий ҳаракатини Браун ҳаракатидан фарқлаш лозим. Браун ҳаракатида хужайралар битта жойда қолган ҳолда тебранма ҳаракатни амалга оширади ёки суюқлик оқими бўйича кўчади.

«**Осилган томчи**» препарати. Бу препаратни тайёрлаш учун думалоқ шаклда ишланган чуқурчали буюм ойнасидан фойдаланилади. Чуқурча четларига вазелин суртилади. Ёғизлантирилган қоплагич ойна ўртасига микроорганизмлар суспензиясининг кичик бир томчиси томизилади. Томчини пастга қаратиб ойна тўнкарилади ва эҳтиёткорлик билан вазелинли ҳалқага босилади. Томчи чуқурчанинг ўртасига жойлашиши, унинг четлари ва тубига тегмаслиги лозим (8-расм). Бундай препаратда томчи қоплагич ойнанинг ички сиртига осилган ҳолда бўлиб, герметик берк камера ичидаги қолади. Бу эса уни бир неча кун мобайнида ўрганишга, микроорганизмларнинг ўсиши ва кўпайишини, спораларнинг ҳосил бўлиши

ва ўсишини ҳамда ҳужайраларнинг ҳаракатчанлигини кузатишга имкон беради.

«*Тамға*» *препарати* актиномицетлар ва мицелиал замбуруғларнинг ҳужайраларини тўпламдаги табиий жойлашишини ўрганиш учун тайёрланади. Микроорганизмлар колонияси ўсган қаттиқ муҳитдан скальпель ёрдамида унча катта бўлмаган кубик ёки алоҳида тўплам кесиб олинади ва буюм ойнаси устига қўйилади. Микроорганизмлар жойлаштирилган ойна юзаси тепага қаратилган бўлиши керак. Сўнгра унинг устига тоза қоплагич ойна қўйилади, илмоқ ёки игна билан у сал босилади ва четга суриб юбормасликка ҳаракат қилган ҳолда тезлик билан қўтариб олинади. Ҳосил бўлган тамғани пастга қаратган ҳолда препарат буюм ойнасига томизилган сув ёки кўк метилен (1:40) томчиси устига жойлаштирилади ва микроскопда қаралади.



8-расм .

Препарат - «осилиб турган томчи»

**Тирик ҳужайраларни бўяш.** Ҳужайраларнинг баъзи хусусиятларини ва улардаги қўшилмаларни аниқлаш учун микроорганизмларни тирик ҳолда бўяш усулидан фойдаланилади. Бўёқ моддаларнинг заҳарлилигини ҳисобга олган ҳолда, тирик ҳужайралар нейтрал қизил, нейтрал бинафша, кўк метилен, фуксин, эозин ва эритрозинларнинг жуда кам миқдордаги (0,001 - 0,0001%) концентрациялари билан бўялади. Ўрганилаётган микроорганизмлар томчиси буюм ойнасида бўёқ аралашмаси томчиси билан аралаштирилади, қоплагич ойна билан ёпилади ва 2-3 минутдан сўнг микроскопда қаралади. Микроорганизмларнинг табиий шакли, катталиги ва тузилиши, уларнинг айрим тузилмалари (хужайрадан ташқаридаги шилимшиқлик) тўғрисидаги тушунчаларни негатив препаратлар беради.

Негатив бўяш учун суюқ тушь, қизил конгонинг 3% ли сувли эритмаси, нигрозиннинг 10% ли эритмаси ва микроб хужайраларига сингмайдиган бошқа бўёқлар ишлатилади. Тушь ёки бошқа бўёқ эритмасини томчиси ўрганилаётган культура томчиси билан аралаштирилади, устидан қоплагич ойна билан ёпилади. Бўёқлар ҳужайрани ўраб турган бўшлиқни тўлдиради. Натижада бўялмаган микроорганизмлар препаратнинг тўқ фонида яхши ёритилган рангсиз капсулалар кўринишида аниқ ажралиб туради.

Негатив бўяш бошқача тарзда амалга оширилиши ҳам мумкин.

Буюм ойнасига қизил конгонинг 3% ли сувдаги эритмасининг томчиси томизилади. Бу томчига ўрганилаётган материал қўшилади ва салгина аралаштирилади. Шундан кейин ҳосил бўлган аралашма илмоқ ёрдамида спирал кўринишида ёйилади. Бунда илмоқ ҳар гал янги жойдан олиб ўтилади. Материал қон суртмаси тайёрлаш жараёнидаги сингари қоплагич ойна билан ҳам ёпилиши мумкин. Суртма ҳавода қуритилади, фиксиранмайди ва иммерсион объектив билан микроскопда кўрилади. Қизил-жигар ранг фонда микроорганизмларнинг бўялмаган шакллари яхши кўринади.

## **МИКРОБИОЛОГИК НАЗОРАТ ВА ЛАБОРАТОРИЯ ЖИҲОЗЛАРИ**

Лаборатория хонаси ёруғ ва ойналар ёруғ томонга қараган бўлиши керак. Қуёшли кунларда ойналарни пардалар билан ёпиш керак. Қуёш нурлари микроскопга тушганда кўриладиган объектнинг тасвирини ўзгартиради. Лабораторияда водопровод, канализация ва табиий газ бўлгани маъқул. Деворлар силлик, оч мой бўёқ билан бўялган бўлиши керак. Лабораториядан чиқишида эшик ёнида водопровод жўмраги ва раковина, дезинфекцияловчи эритма билан идиш, совун ва сочиқ бўлади. Полга линолеум қопланади, акс ҳолда тахталарнинг ораларига ифлос тўпланиб микроорганизмлар яшашига қулай шароит туғилади.

Лабораториядаги столлар пластик, плексиглас каби материаллар билан қопланади. Столлар лаборатория хонасининг узунлиги бўйлаб кетма-кет туриши ва ойнага перпендикуляр жойлаштирилиши шарт. Ҳар бир столда иккитадан талаба ўтиради.

Стол устида: ўнг томонда микроскоп, пастер пипеткалари, газ горелкалари ёки спирт лампа, электр плитка, ишлатилган қоплағич ва буюм ойналари ва пипеткалар солинадиган дезинфекцияловчи эритма билан идиш; чап томонда эса сунъий озиқ муҳитлар, физиологик эритмалар, штатив, тоза буюм ойналар, тайёр прёпаратлар учун махсус штатив, қоплағич ойналар ва фильтр қофоз; столнинг ўртасида эса ифлос сувлар ва бошқа нарсаларни тўкиш учун кювет ёки идиш; унинг тепасида шиша найчалардан қилинган махсус кўприкча; кўприкчанинг устига микробларни бўяш учун буюм ойналари, штатив, унинг устида эса дистилланган сув солинган идиш. Штативнинг ўнг ва чап томонида ишкор, кислота, эритмалар учун бюреткалар бўлади. Штативнинг тагида, махсус штативчада ҳар хил бўёқлар, 70° ва 96° ли спирт, спирт-эфир, никифоров аралашмаси, иммерсион ёғ билан махсус идиш ва стаканчаларда генцианвиолет эритмасига шимдирилган фильтр қофоз парчалари, бўёқ солинган томизғичли флакон, пипеткалар бўлади. Столнинг устида бўялган препаратларнинг атрофидаги ортиқча бўёқни шимдириш, қуритиш учун уч-тўрт қаватга буқланган фильтр қофоз, микроскопни тозалаш учун дока-салфетка ва объективни артадиган юмшоқ пахмоқ салфетка.

Талабалар ишлайдиган столлардан ташқари, лабораторияда яна битта катта стол, унинг устида дистилланган сув, физиологик эритма ва 5% ли карбол кислота эритмаси бўлади. Майда ҳайвонларни ёриб текшириш ва дарсни ўтказиш учун бошқа керакли материаллар ва реактивлар туродиган яна битта махсус стол қўйилади.

Булардан ташқари, ҳар бир стол ёнида биттадан шкаф туради. Бу шкафларда кўп ишлатилмайдиган асбоб ва реактивлар, идишлар, бўёқ ва сунъий озиқ муҳити сақланади.

Столда дарс ўтказиш учун керакли асбоб ва жиҳозлар, тайёр ёки тайёрганадиган препаратлар бўлади. Уқитувчининг столи устига алоҳида микроскоп қўйилиб, талабаларга ўрганилаётган микроорганизмлар кўрсатилади. Ундан кейин талабалар шу микроорганизмларни ўзлари тайёрган препаратларда ахтариб топадилар.

Дарсни тўла ва тушунарли ўтказиш учун лабораторияда ҳар хил юқумли касалликлар қўзгатмайдиган микробларнинг культуралари, (нон ва пиво ачитқилари, сут ачитадиган микроорганизмлар ва бошқалар) айrim реактивлар холодильнике сақланади.

Шунингдек, керакли аппаратлар, асбоблар учун қўшимча ёрдамчи хоналар бўлади. Кир идишлар ювиш хонаси, автоклав турадиган жой, сунъий озиқ муҳитларни тайёrlаш хонаси, доим стерил ҳолатдаги хона (бокс), препаратларни тайёrlаш хонаси. Термостат ва ускуна сақлайдиган хона. Тажриба ҳайвонларини сақлайдиган хона (виварий) бўлади.

### **Назорат саволлари:**

- 1.Моғор замбуруғларидан препарат тайёrlашни тушунириинг.
- 2.Актиномицет замбуругларидан препарат тайёrlашни тушунириинг.
- 3.Ачитки хужайралари нималардан иборат?
- 4.Культуралар кандай ажратиб олинади?
- 5.Тирик хужайралар препаратини тайёrlаш усуллари кандай?
- 6.Лаборатория жиҳозлари нималардан иборат?

## **2 - ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ**

### **МИКРОБЛАРНИНГ НАФАС ОЛИШИ**

Микроблар ўзининг ҳаёт фаолиятида бошқа организмлар сингари доимо энергияни сарфлаб туради. Бу энергия микроблар хужайрасида борадиган кимёвий реакциялар орқали юзага келади ва оқибатда иссиқлик

хосил бўлади. Энергиянинг бир қисми тирик ҳужайраларнинг энергиясига айланади.

Микроорганизмлар нафас олишига қараб икки гурухга бўлинади:

**1. Аэроблар.**

**2. Анаэроблар.**

**Аэроблар**—энергияни оксидланиш реакцияси натижасида хосил килиб, кислородни ҳаводан олади. Нафас олиш жараёнида хосил бўлган моддалар  $\text{CO}_2$  ва  $\text{H}_2\text{O}$  гача парчаланади.

**Анаэроблар** — бу турда нафас олганда энергияни оксидланиш реакцияси орқали эмас, балки кислородсиз мухитда органик моддаларнинг парчаланишидан хосил бўлган энергиядан олади.

Анаэроб микроорганизмлар икки гурухга бўлинади:

**1. Қатъий анаэроблар.**

**2. Факультатив анаэроблар.**

Қатъий анаэроблар кислородсиз шароитда яшайди ва кислородли мухитда улар нобуд бўлади. Факультатив анаэроблар эса ҳам кислородли, ҳам кислородсиз мухитда яшай олади.

Нафас олиш турига қараб гурухларнинг орасига кескин чегара қўйиш мумкин эмас.

Аэроблар—кислородни ҳаводан, анаэроблар эса озиқ мухитдаги мураккаб органик бирикмаларни парчалаш ҳисобига олади. Аэроб микроорганизмлар маҳсус шароит талаб қиласдан оддий шароитда озиқ мухитларда ўсиб ривожланади. Анаэроблар эса озиқ мухитда ривожланиш учун маҳсус ўзига хос, яъни кислородсиз шароитни талаб қиласди. Агарда анаэроб микробларни кислородли шароитда ўстирсак, бунда водород пероксид хосил бўлиб, микроб ҳужайраси цитоплазмасини оксидлаб, уни нобуд қиласди. Анаэроблар каталаза ферментини хосил қиласмайди, шунинг учун водород пероксиди парчаланмайди. Аэроблар эса каталаза ферменти орқали водород пероксидини парчалаб ўзига қулай шароит туғдиради ва водород пероксидини заҳарли таъсирини йўқотади.

Кислородсиз шароитни бир неча усул билан яратиш мумкин.

1. **Физикавий усул** — ҳавони тортиб олиш йўли билан, яъни вакуум шароит ҳосил қилинади. Бунда Камовский насосидан фойдаланилади. Эксикаторга озиқ муҳитга экилган микроорганизмлар билан косача қўйилади. Унинг маҳсус жўмракли найчаси орқали ҳаво насос билан чиқарилади ва жўмрак беркитилади, насоснинг резинали найчаси эксикатордан ажратилиб, эксикатор термостатга қўйилади ва микроблар ўстирилади.

2. **Кимёвий усул** — кимёвий моддаларнинг ҳаводан кислородни тортиб олишига асосланган. Экилган микроблар билан бактериологик косачага, ёнида пирагаллол ва 10% ли натрий ишқори эритмаси солиниб, герметик ҳолатда ёпилади.

3. **Биологик усул** — аэроб ва анаэроб микроорганизмлар битта бактериологик косачага зич озиқ муҳитига экиб ўстирилади. Бунинг учун бактериологик косадаги гўшт-пептон агар икки қисмга бўлинади. Озиқ муҳитнинг ўртасидан тасмача шаклида олинади. Озиқ муҳитнинг ярмига аэроб микрорганизмлар, иккинчи ярмига эса анаэроб микроорганизмлар зкилади. Микроорганизмлар экилгандан сўнг косачанинг қопқоғи парафин билан ёпиширилади (косачанинг қопқоғи ва косачанинг чеккаларига эритилган ҳолда парафин қуйилади). Бундай тайёрланган бактериологик косача термостатга қўйилади. Термостатда аввало аэроблар униб чиқиб ҳаводаги кислородни сарфлайди ва анаэроб микробларга қулай шароит яратади.

Суюқ озиқ муҳитларда анаэроб микроблар ўстириш учун муҳитнинг сиртига вазелин мой қуяилиб майдан қатlam ҳосил қилинади ва кислородсиз шароит яратилади. Бундай тайёрланган сунъий озиқ муҳити (Китт-Тароци) ишлатишдан олдин қайнатилади. Сунъий озиқ муҳит қайнатилганда унинг таркибидаги газлар, шу жумладан, кислород ҳам буғланиб, муҳитда кислород қолмасдан анаэроб микроорганизмларга кислородсиз шароит яратилади.

## **Назорат саволлари**

- 1.Микроорганизмларнинг нафас олиши қандай кечади?
- 2.Анаэроб микроорганизмлар неча гурухга бўлинади?
- 3.Кислородсиз мухитни қандай усулларда яратиш мумкин?

### **3 -ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ ГЎШТНИНГ МИКРОФЛОРАСИНИ АНИҚЛАШ**

**Ишининг мақсади:** Гўшт сифатининг микробиологик қўрсаткичларини ўрганиш ва гўшт микрофлорасини аниқлаш методикасини ўзлаштириш.

**Керакли асбоб ва материаллар:** микроскоп, буюм ойнаси, буёклар тўплами, спиртовка, стерил ҳавонча, пипетка, Петри идиши, қум, сув, МПА.

**Назарий қисм:** Гўштнинг бактериологик назоратини 10 кунда 1 марта график бўйича аниқлаб борилади. Қўйидаги ҳолатларда гўштда микробиологик текширув олиб борилиши шарт:

- ошқозон ичак ва нафас йўллари касалликларида
- юқумли инфекцион касалликларга гумон қилинганда
- жароҳат олиш туфайли сўйилганда
- сўйишга мажбур бўлинганда;

Гўшт микробиологик текширувини ветеринар-санитар назорати қўрсатмасига асосан олиб борилади. Анализ учун қўйидаги намуналар олинади: қўл-оёқ бирикувчи мускулидан, жигар, ўпка, қораталок, буйраклардан парча, лимфа тугунлари ва илик суяги. Намуналарни стерил материалга жойлаб пломбаланади ва таҳлилни Грамм усулида бўялган суртма-излар (мазок-отпечаток) ни ўрганиш билан бошлаймиз. Бу этапни бактериоскопик текшириш дейилади ва Сибиръ язваси билан ботулизм чақиравчиларини аниқлаш мақсад қилиб қўйилади. Занжир ҳолида

жойлашган, капсула ва спорага эга бўлган граммусбат таёқчаларнинг аниқланиши Сибиръ язваси диагнозини қўйишга асос бўла олади.

### ***Ишни баҗарии тартиби:***

Суртмаларда оз миқдорда ракетка кўринишидаги граммусбат таёқчалар аниқланса, намуна ботулизм чақирувчи микроблар билан заарланганлиги аниқланади.

Бактериологик анализ. Бунинг учун 5г ли навеска олинади ва стерил кум билан ҳавончада эзилади, 1:10 нисбатда стерил физиологик суюқлик қўшилади. Тиндирилганидан сўнг, аэроб ва анаэроб микроорганизмларни ажратиб олиш мақсадида, аралашманинг суюқ қисми турли озуқа муҳитига экиласди. Стандарт схемалари буйича идентификация қилиш мақсадида ажратиб олинган микроорганизмлар яхшилаб ўрганилади. Ўрганишдан мақсад зооантропоноз инфекцияларни аниқаб олишdir.

Тиндирмани 1,0 ва 0,1 мл миқдорда Петри чашкасига экамиз ва 45-50<sup>0</sup>C ли эритилган гўшт-пептон агарни чашкага қуямиз, суюқлигимизни аралаштирамиз. Аралашма совуганидан сўнг чашкаларни 37<sup>0</sup>C ли термостатга 2 суткага қўямиз ва ўсган колониялар сонини санаб чиқамиз. Бактерияларнинг умумий сонини аниқлаш учун чашкадаги колониялар сонини аралаштирилган дастлабки материал даражасига кўпайтирамиз. Сифатли, янги гўштда бактериал уругланиш, 1кг гўштда 100 минг дан ошмаслиги керак.

### **Гўштнинг сифатига бериладиган баҳо**

Гўштнинг сифати	pH	Бактериоскопик кўриниш
1.Янги	5,6-6,2	Суртма изларда микроблар йўқ ёки 1-2 дона бактерия хужайралари мавжуд
2.Ўрта	6,3-6,5	Суртма изларда гўштнинг ички тўқималарида 20-30 дона кокклар ва таёқчалари мавжуд. Тўқималарнинг сезиларли бўлиниши кузатилмайди.
3.Эскирган	6,6 ва	Намуналарда микроорганизмлар сони ва таёқчалар

	юқори	сонининг кўплиги ва тўқималарнинг бўлинисиб кетганлиги кузатилади.
--	-------	--

### **Назорат саволлари:**

1. Қандай хҳлатларда гўштда микробиологик текширув олиб борилади?
2. Бактериологик анализ қандай олиб борилади?
3. Гўштнинг сифатини баҳолаш учун нималарга аҳамият берилади?

## **4- ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ**

### **ОЗИҚ-ОВҚАТ МАҲСУЛОТЛАРИДАГИ МИКРООРГАНИЗМЛАРНИ ЎРГАНИШ УСУЛЛАРИ**

**Ишдан масад:** Маҳсулотлардаги микроорганизмларни ўрганиш методлари билан танишиш.

Бу методлар озиқ-овқат маҳсулотлари таркибида кам миқдорда учрайдиган микроорганизмларни аниқлашга қаратилган. Микробларнинг сонини аниқлаш 2 босқичда олиб борилади. Аввал микробларни суюк ёки қуюқ озуқа муҳитида экиб, тўплаб оламиз, сўнгра дифференциал-диагностик озуқа муҳитида идентификациялаймиз.

**Жихоз ва материаллар:** маҳсулот намуналари, пробирка, стерилланган сув, стерил пипеткалар, Петри чашкаси, ховонча, пинцетлар, озуқа муҳити солинган пробиркалар (ГПА, Кесслер муҳити, Эндо, Китт-троцци, Вильсон –Блер), буёқлар тўплами, бактериал илгаклар, микроскоп, буюм қоплагич ойналар.

**1)Микроскопик замбуруғ ва дрожаларни аниқлаш.** Бунинг учун Петри чашкасидан фойдаланамиз.

Озуқҳ муҳити сифатида суслони агар ёки Сабуро муҳитидан фойдаланамиз. Экилган микроблар  $25-27^{\circ}\text{C}$  да 2-3 кун культивация қилинади.

**2)Ичак таёқча группаси бактерияларини (ИТГБ) аниқлаш.** 1-этапда пробиркадаги Кесслер муҳитида, маълум миқдордаги маҳсулот

экилади. Экилган бактериялар  $37^{\circ}\text{C}$ да 18-20 соат термостатда ушланади. ИТГБ лари Кесслер мұхитидаги лактозани бижғитади ва кислота, газ ҳосил килади. Газнинг ажралиб чикиши ИТГБ ларнинг мавжудлигидан далолат беради.

**3) Салмонеллаларни аниклаш.** Бунинг учун 25-50 г маҳсулот керак бўлади. Маҳсулотни стерил қум билан ҳовончада эзамиз ва 100мл ли суюқ мұхитга эга бўлган колбага соламиз. Мұхитнинг таркиби: Кауфман, магний хлорли ёки селинитли «М». экмалар  $37^{\circ}\text{C}$ да 18-20 соат культивация қилинади. Мұхит хиралашиб кетса Эндо мұхитига экмаларни кўчирамиз ва шпатель билан аралаштирамиз. Экмаларни  $37^{\circ}\text{C}$  да 24 соат инкубация қиласиз. Эндо мұхитида салмонеллалар рангсиз ёки оч кул ранг колониялар ҳосил килади.

**4) Протей оиласига мансуб бактерияларни аниклаш.** Уларни ўта ҳаракатчанлигига таянган холда, Протей таёқчаларини Шукевич усулида аникланади. Гўшт-пептон агар суюқлигига 1-2 томчи маҳсулот аралашмасидан томизамиз. Экмали пробиркани  $37^{\circ}\text{C}$ да 24 соат термостатлаймиз. Протей таёқчалари биринчи бўлиб агар суюқлигининг юзасига ўрмалаб чиқади ва ҳаво ранг еллигичсимон қоплама ҳосил килади. Микроскопда кўрганимизда қопламада спорасиз грамманфий таёқчалар аникланади.

### Гўшт ва гўшт маҳсулотларининг микробиологик кўрсаткичлари

Маҳсулот номи	КМАФАнМ КОЕ/1г БГКП Сульфитредутцирланган клостиридиялар	Тилласимон стафилококкнинг бўлиши йўл кўйилмайдиган миқдори (1 г маҳ.)	Энтерококклар КОЕ/1г Сальмонеллалар
Совутилган гўшт	$1*10^3$	0,1	
Пиширилган	$1*10^3$	1,0	0,01

колбаса, о/н, 1нав			
Пиширилган колбаса, 2 нав	2,5*103	1,0	0,01
Гүшт қўшилган колбасалар	1*103	0,1	0,01
Хом дудланган колбасалар	-	1,0	0,01
Пастеризацияланган консервалар	2*102	1,0	0,1

### **Назорат саволлари:**

- 1.Микролар сонини аниқлаш неча босқичда олиб борилади?
- 2.Аниқланадиган микроб турларини айтинг.
- 3.Салмонеллалар қандай усулда аниқланади?
- 4.Гўшт маҳсулотларининг микробиологик кўрсаткичларини гапириб беринг.

## **5 ТАЖРИБА МАШҒУЛОТИ КОЛБАСА МАҲСУЛОТЛАРИНИНГ МИКРОФЛОРАСИННИ АНИҚЛАШ.**

**Текшириши учун намуналарни танлаш.** Бунинг учун бир ўрамдаги тайёр маҳсулотдан ёки 250-300гр ўлчамдаги бўлаклардан намуна оламиз. Намуналарни стерил қоғозга жойлаб, корхона номи, маҳсулот тури, партия номери, ишлаб чиқарилган сана кўрсатилган йул хужжатлари билан бирга лабораторияга жўнатамиз. Лабораторияда хар бир намунадан 1-5г ва 25г ли пробалар тайёрланади. Ишни стерил шароитда олиб бориш талаб этилади. Намуналарни спирт билан стерилизация қиласиз ва устки қисмидан гўшт-пептон агар (ГПА) ли пробиркага бактерияларни экамиз.

### **Ишни бажарии тартиби:**

1. Ўрганилаётган маҳсулотнинг микробиологик кўрсаткичларини ўрганиб, тажрибани олиб бориш схемасини тузиш.

2. Маҳсулот намуналарини тортиб, стерил қум билан ховончада эзиш.

3. Микробларни аниқлаш учун экмалар қилиш ва уларни идентификациялаш.

Экмали чашкалардаги ундирилган колонияларни санаб чиқамиз. Ҳар бир колонияни қалам билан белгилаб чашкани тубидан бошлаб санашини бошлаймиз. Олинган сонни маҳсулотни аралаштириш учун кетган суқлик (стерил сув, натрий хлориднинг изотоник эритмаси, пептон суви ва х.о, 1:10, 1:100 нисбат) кўрсаткичларига кўпайтирамиз, сўнг 1г мезофил-аэроб ва факультатив-анаэроб микроорганизмларнинг (КМАФАнМ) миқдорини аниқлаймиз, уларни белгиланган нормативлар билан солиширамиз.

Кесслер муҳитидаги ичак таёқчаларнинг униб чиқиши газ хосил қилиш билан характерланади. Буни ичак таёқчалари бактерияларининг лактозани бижғитиб, кислота ва газ хосил қилиши билан изоҳлаш мумкин.

Сут-тузли агар чашкаларида думалоқ шаклли, оқ ёки ялтироқ рангли, силлиқ юзали колонияларнинг хосил бўлиши стафилакоккларнинг борлигидан далолат беради. Экмаларнинг хиралашиши сальмонелла ва анаэроб клостридия микробларининг униб чиққанини кўрсатади.

Олинган натижаларни микробиологик норматив кўрсаткичи билан солишириб, маҳсулотимизнинг сифатини аниқлаймиз.

### **Назорат саволлари:**

1. ИТГБ(БГКП) нима? Бу кўрсаткични нима учун аниқлаймиз?
2. ИТГБ қайси усулда аниқланади?
3. МАФАнМС (КМАФАнМ) нима? Бу кўрсаткични нима учун аниқлаймиз?
4. Гўшт маҳсулотларида қайси патоген микроорганизмлар аниқланади?

## **6 ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ**

### **МИКРООРГАНИЗМЛАР ТАЪСИРИДА АЗОТЛИ БИРИКМАЛАРНИНГ ЎЗГАРИШИ**

Чиритувчи микроблар таъсирида чириш жараёни ҳосил бўлади. Бу ҳодиса гўшт-пептон бульонига озгина ивитилган товук тухумининг оқсилидан қўшилганда яхши кўринади.

Микроларнинг протеолитик ферментлари таъсирида товук тухумининг оқсили парчаланади ва у ўзлаштирилади. Лаборатория шароитида бактериал культурами Экиш учун 3% пептон қўшилган гўшт-пептон бульонидан фойдаланилади. Бундан тайёрланган сунъий озиқ мухитни 100—160 мл сифимли Эрленмейер колбаларга 30—50 мл дан қуйиб озгина тупроқ қўшилади.

Аммиак газини ва водород сульфит газини ҳосил бўлишини аниқлаш учун қўрғошин ацетат эритмаси билан намланган бир парча фильтр қоғозни колбанинг оғиз бўшлиғига пробка билан қистирилиб ёпилади. Колбанинг пробкаси устидан пергамент қоғоз билан ўраб ип ёки резина ҳалқача орқали маҳкамланиб, термостатга қўйилади 2—3 кун ўтиши билан бактериялар ривожланади.

Агар аммиак гази ҳосил бўлган бўлса, пушти рангли лакмус қоғоз зангори рангни олади, агарда водород сульфит гази ҳосил бўлган бўлса, қўрғошин ацетат эритмаси билан ҳўлланган фильтр қоғознинг парчаси қорайиб кетади. Униб чикқан микроларнинг культураси микроскоп орқали текширилади. Бунинг учун текширилаётган микроларнинг культурасидан суртма тайёрланиб, Пфейффер фуксин бўёқ эритмаси билан 1—2 минут бўялади.

Микроскопда иммерсион система орқали препарат қузатилганда турли шаклли ва ҳажмли аммонификация жараёнида иштирок этадиган микроорганизмлар кўринади.

## **Ундирилган микроблар турини аниқлаш**

Ундирилган микроорганизмларнинг тури гўшт-пептон бульон ва гўшт-пептон агар сунъий озиқ муҳитидан аниқланади.

Бунинг учун суртма тайёрланаб Грам усулида бўялади, ҳужайраларнинг шакли, спора ва ғилоф борлиги аниқланади. Агарда шакли таёқчасимон бўлса, ёш микроблар культурасининг ҳаракатчанлиги ҳам ўрганилади.

Булардан ташқари. колонияларнинг шакли, биокимёвий хусусиятлари (шакар ва оқсил парчаланиши) текширилгандан сўнг, Н. А. Красильников, Р. А. Цион ёки Д.Берджиларнинг аниқлагичлари орқали шу микроблар тури аниқланади.

### **Назорат саволлари:**

- 1.Чиритувчи микроорганизмлар қандай жараённи келтириб чиқаради?
- 2.Газларнинг ҳосил бўлишини қайси усулда аниқлаймиз?
- 3.Микроблар қайси озуқа муҳитида аниқланади?

## **7 ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ СУТ КОРХОНАЛАРИДА МИКРОБИОЛОГИК НАЗОРАТНИ ТАШКИЛ ЭТИШ**

**Ишдан масад:** Сут махсулотларининг микробиологик хавфсизлик меъзонлари билан танишиш.

**1. Санитар қўрсаткичларини баҳолайдиган группа 2** хил микробиологик қўрсаткичлар билан олиб борилади:

- 1) Умумий бактериал уруғланиш билан (МАФАнМС)
- 2) Ичак таёқчалари группаси бактериялари( ИТГБ) нинг сони билан.

Умумий бактериал уруғланиш бу – 1г ёки  $1\text{cm}^3$  махсулотдаги мезофил-аэроб ва факультатив-анаэроб микроорганизмларнинг сони.

Озиқ-овқат маҳсулотларидағи юқори бактериал уруғланиш, уларга термик ишловни түлик берилмаганлиги, жиҳозларнинг яхши дезинфекция қилинмаганлиги, сақлаш ва транспортировка шартларини қониқарли бажарилмаганлиги туфайли келиб чиқади.

Умумий бактериал уруғланишни закваска ишлатилмаган сут маҳсулотларида текширилади. Текшириш учун ГПА (гүшт-пептон агар) муҳитидан фойдаланамиз.

Ичак таёқчаси группаси бактериялари барча сут маҳсулотларида мавжуд (стерилизация қилингандардан ташқари). ИТГБ лари инсоннинг нормал ичак микрофлорасини ўз ичига олади. Улар Enterobacteriaceae оиласига мансуб. ИТГБ фекал ифлосланишининг индикатори хисобланади ва ***микроорганизмларнинг санитар кўрсаткичи*** дейилади.

Норматив хужжатларда (ГОСТ, ОСТ, ТУ, СанПиН) асосан ИТГБ нинг бўлиши йўл қўйилмайдиган маҳсулотнинг хажми кўрсатилади. ИТГБнинг нормадан ошиб кетиши маҳсулот таркибида патоген микроорганизмларнинг (дизентерия, брюшной тиф, холера ва х.о) ривожланишига олиб келади. ИТГБ ни аниқлаш учун йиғувчи Кесслер муҳити ва бактерияларни идентификация қилиш учун Эндо дифференциал –диагностика муҳитидан фойдаланамиз.

**2.Шартли-патоген микроорганизмлар группасига** – овқатдан захарланишни чақирадиган микроблар, яъни *Proteusvulgaris*, *Clostridiumperfringens*, *Bacilluscereus* *Staphylococcus aureus*, *Clostridiumbotulinum* лар киради.

Оқсилга бой бўлган творог ва сырда озиқ-овқат интоксикациясини келтириб чиқарувчи тилларанг стафилакоккнинг маҳсулотдаги миқдори назорат қилиниб туриши керак. Бу микробни аниқлашда электив озуқа муҳити: сут-тузли агар (СТА), тухум сариғи-тузли агар (желточно-солевой агар ЖСА) ишлатилади.

**3.Патоген микроорганизмлар группасига** озиқ-овқатда учрайдиган салмонеллалар киради. Бу микробларни санэпидназорати органлари аниқлайди. 25г(см\*) маҳсулотда салмонеллаларнинг бўлиши рухсат этилмайди. Уларни аниқлаш учун йиғувчи озуқа муҳити (селинитли, Кауфман, Мюллер) ва дифференциал-диагностика муҳити (Плоскирев, Левин)дан фойдаланамиз.

**4.Махсулотнинг микробиологик стабиллигини кўрсатувчи группага** микроскопик замбуруғлар ва дрожжалар киради. Улар маҳсулот сифатини бузувчи микроблардир. Сақлаш муддати ўтган ва сақлаш жараёнида температура режимларига риоя қилинмаган маҳсулотларда бумикробларнинг кўпайиши кузатилади.

### **Назоратсаволлари:**

- 1.Сут маҳсулотларининг сифат кўрсаткичларини аниқлаш учун қайси микробиологик кўрсаткичлар аниқланади?
- 2.МАФАнМС нима ва улар қайси сут маҳсулотларида аниқланади?
- 3.Нима учун ИТГБ лари сут маҳсулотларининг санитар кўрсаткичи деб қабул қилинган?
- 4.Сут ва сут маҳсулотларидағи микроорганизмларни аниқлашда қайси озуқа муҳитидан фойдаланилади?

## **8 -ТАЖРИБА МАШҒУЛОТИ ПАСТЕРЛАНГАН СУТНИНГ МИКРОФЛОРАСИНИ ТЕКШИРИШДА МИҚДОРИЙ КЎРСАТКИЧЛАРИНИ АНИҚЛАШ.**

Сут пастеризация қилинганидан кейин хам унда ИТГБ, сут ачитқили-мезофил стрептококклар, иссиққа чидамли таёқчалар, дрожжалар уруғланиши мумкин. Шунинг учун 5 кунда 1 мартадан кам бўлмаган, 1-2 партия ичимлик сутида умумий бактериал уруғланиш (МАФАнМС) ва ИТГБ

лари текширилади. Микробиологик кўрсаткичлари бўйича сут ва қаймоқ қўйидаги талабларга жавоб бериши керак:

Таблица 1.

<b>Махсулот номи</b>	<b>МАФАнМС, КОЕ / см<sup>3</sup></b>	<b>ИТГБ нинг бўлиши (см<sup>3</sup>да) йул кўйилмайдиган микдор</b>	<b>S.aureus ни бўлиши (см<sup>3</sup>да) йўл кўйилмайдиган микдор</b>
<b>Пастерланган сут:</b> бутылка ва пакетларда; А группа	$5 \cdot 10^4$	1,0	1,0
Б группа	$1 \cdot 10^5$	0,1	0,1
Фляга ва цистерналарда	$2 \cdot 10^5$	0,1	-
<b>Пастерланган қаймоқ:</b> бутылка ва пакетларда; А группа	$1 \cdot 10^5$	1,0	1,0
Б группа	$2 \cdot 10^5$	0,1	0,1
Флягаларда	$3 \cdot 10^5$	0,1	-

### Микробиологик текширувни олиб бориш

Махсулот аралашмаларини тайёрлаш учун 9 см<sup>3</sup> стерил сувли пробирка ишлатилади. Айрим холларда, аралашма тайёрлаш учун фосфат буферли стерил аралашма, натрий хлориднинг изотоник эритмаси, пептон суви ишлатилади. Биринчи пробиркага стерил пипетка ёрдамида 1 см<sup>3</sup> сут томизамиз ва аралашмани (1:10) яхшилаб аралаштирамиз. Сўнгра шу пипетка билан 1:10 ли аралашмадан 1 см суюқлик олиб 1:100 аралашмали 2-пробиркага соламиз. Пастерланган сутни ўрганишда 1, 2, 3 аралашма тайёрлаш керак бўлади.

**Натижаларни хисоблаш.** Петри чашкасида униб чиққан колонияларни санаймиз, Бунинг учун чашкаларни қоронғи фонга қўянимиз ва таг кисмини тепага ўгирган ҳолда, 4 дан 10 гача катталашибувчи лупадан фойдаланамиз. Колонияларнинг ўрта арифметик хисобини топиб, аралашмалар сонига кўпайтирамиз.

**Мисол.** Махсулот 1:10 аралашмага экилди. Петри чашкасида 194 колония униб чиқди, натижани 200 қилиб яхлитлаймиз. Демак, махсулотдаги микроорганизмлар сони:  $200 \times 10 = 2,0 \times \underline{10}3$  КОЕ/г.

Қуйидаги микробиологик кўрсаткичлар чашка усулида аниқланади: МАФАНМС (КМАФАНМ), замбуруғ ва дрожа споралари миқдори, чиритувчи бактерия ва коагулазомусбат стафилакокклар.

### **1.Мезофил аэроб ва факультатив анаэроб микроорганизмларни аниглаш (МАФАНМС).**

Экишдан аввал чашкалар маркировка килинади. Петри чашкасига 1 см\*дан (3 ва 2 сут аралашмаси) аралашма соламиз. Экилаётган материал солинган пипеткани 45°C бурчак остида ушлаб чашка тубига пипеткани 2-учини текизган ҳолда ушлаймиз. Сунг ҳар бир чашкага 12-15 см\*гушт-пептон агар (ГПА) мухитини соламиз (45°C ли). Агарни солишимиз билан экмани яхшилаб аралаштирамиз. Мухитимиз қотиши билан чашкаларни ўгириб, термостатга жойлаймиз (30°C, 72 соат).

**2.Замбуруғ ва дрожаларни аниглаш.** Худди юқоридаги усулда аниқланади, фақатгина сусло-агар ёки Сабуро мухитидан фойдаланамиз. Экмаларни 24°C да 3 сутка термостатда инкубациялаймиз.

### **Назоратсаволлари:**

- 1.Хом сутнинг гигиеник холатини аниқловчи факторларни кўрсатинг.
- 2.Пастеризациянинг сифатини кандай аниқлаш мумкин.
- 3.Ичимлик сутнинг сифатини аниқлаб берадиган микробиологик кўрсаткичларни айтинг.

4.Микробиологик текширувларни олиб бориш учун сут аралашмалари қандай тайёрланади.

## **9 ТАЖРИБА МАШГУЛОТИ ИШЛАБ ЧИҚАРИШДА САНИТАР-ГИГИЕНИК НАЗОРАТ ШАРТЛАРИ**

**Ишдан мақсад:** Ишлаб чиқариш биносининг ҳавоси, суви, жихозлари, тара, кўшимча материаллари, ишчиларнинг қўли ва маҳсус кийимларининг санитар ҳолатини баҳоловчи микробиологик усул билан танишиш.

**Жихоз ва материаллар:** Намуналар олиш учун тампонли пробиркалар, Кесслер мухитидаги экмали пробиркалар, код мухити, ҳаво, сув экмалари экилган Петри чашкаси, зич озуқа мухити керак бўлади.

Ички санитар назоратни завод лабораториясида амалга оширилади. Улар СанПин талабларини бажарилаётганини назорат қиласидар ва маҳсус журналларга ёзиб борадилар.

### **Сут корхоналаридағи ишлаб чиқариш биноларининг ҳавосини санитар ҳолатига баҳо бериш.**

Ҳавонинг санитар-гигиеник баҳоси 2 хил микробиологик кўрсаткичлар орқали аниқланади:

1. Умумий бактерияли уруғланиш (МАМАнМС)
2. Гемолитик стрептококк ва стафилококклар

Ишлаб чиқариш корхоналари биносининг ҳавоси МАМАнМС 1500 КОЕ/м<sup>3</sup> дан ошмаса ва гемолитик стрептококк ва стафилококклар сони 1м<sup>3</sup> да 16 дан ошмаса тоза ҳисобланади. Озуқа мухити сифатида гўшт пептон -агар (МАМАнМС ни аниқлаш учун) ва қонли-агар (гемолитик стрептококк ва стафилококклар учун) дан фойдаланамиш.

Ҳаводаги микроорганизмларни аниқлаш учун седиментацион ва аспирацион усулдан фойдаланамиз:

**Седиментацион усул** – очик Петри чашкалариға ҳаводаги микроорганизмларнинг тўғридан тўғри тушишига асосланган.

**Аспирацион усул** – очик Петри чашкасига махус мослама (Котов прибори) орқали микроорганизмларни туширишга асосланган. Котов прибори вентилятор орқали ҳавони сўриб олади ва озуқа муҳитига жойлади.

Ишлаб чиқаришда ҳавонинг бактериал уруғланишини камайтириш учун, бинолардаги ҳавони тез-тез шамоллатиб туриш, ҳаво фильтрлари орқали тозалаш, физик ва кимёвий усулларда ҳавони тозалаш: ультрабинафша нурлар билан нурлантириш, хлорли аэрозоль билан ишлов бериш зарур ҳисобланади. Ҳозирги кунда ҳавони озонлаштириш энг самарали усул ҳисобланади.

ГОСТ бўйича ишлаб чиқариш корхоналарида МАФАнМС  $1\text{m}^3$  да - 1500 КОЭ дан, гемолитик стрептокклар -16 дан, стафилококклар -20 дан, моғор замбуруғлари -10 дан ошмаслиги керак.

### **Назорат саволлари:**

- 1.Микробларни аниқлаш қайси озуқа муҳитида олиб борилади?
- 2.Ҳавонинг санитар-гигиеник ҳолати қайси микробларга боғлик?
- 3.Ҳаводаги микроорганизмларни аниқлаш учун қайси усуллардан фойдаланамиз?

## **10 ТАЖРИБА МАШғУЛОТИ**

### **Жихозларнинг санитар ҳолатини текшириш**

Жихозларнинг санитар ҳолатини текширишни дезинфекция қилиб, ювиб, ишни бошлишдан олдин бошлаймиз.

Текширишни олиб бориш учун ёғочли, металл стерженга ўралган пахта ёки марляли тампонларни  $10\text{cm}^3$  хажмли сувли пробиркаларга соламиз.

Тампонли пробиркаларни 0,1 МПа босим остида 10-30 мин автоклавда стериллаймиз. Катта жиҳоз ва аппаратлардан намуналарни зангламайдиган металл трафаретлар ёрдамида оламиз ( трафаретларнинг кесими юзаси 10, 25, 100 см<sup>3</sup>) Намуна олишдан аввал трафаретлар спирт билан, сўнгра куйдириш билан дезинфекцияланади. Трафарет билан чегараланган жойни намланган тампон билан артамиз ва сувли пробиркага солиб, яхшилаб аралаштирамиз. Сувдаги умумий бактериал уруғланишни ва ичак таёқчаларини аниқлаймиз (ГПА ва Кесслер муҳитига экиб). Жиҳозлардан олинган намуналар таркибидаги микроблар, ювиш учун ишлатилган сув таркибидаги микроорганизмлардан ошмаслиги керак. Ичак таёқчаларининг бўлиши йўл қўйилмайди.

Ичак таёқчаларини Код муҳитида аниқлаш мумкин. Бунинг учун Код муҳитида намланган тампонлардан фойдаланиб, жиҳозларнинг юзасидан намуна оламиз. Тампонларни пробиркага солиб 45<sup>0</sup>C да 24 соат термостатлаймиз. Агар ичак таёқчалари мавжуд бўлса, муҳит яшил рангдан сариқ рангга ўзгаради.

### **Назорат саволлари:**

- 1.Жиҳозлар текширишдан аввал кай холатда булиши керак?
- 2.Олинган намуналар кандай муҳитга экилади?
- 3.Микроблар аникланса муҳит қайси рангга бўялади?

## **11 -ТАЖРИБА МАШФУЛОТИ**

### **Ишчиларнинг қўллари ва маҳсус кийимларининг санитар ҳолатини текшириш**

Ишчиларнинг гигиеник ва санитар ҳолатини текшириш, иш жараёни бошланишидан олдин, уларни огоҳлантирмасдан бошланади.

Анализ олиш учун тампон стерил сувда намланади ва ҳар бир ишчининг қўллари, бармоқлари артилади. Тампон сувда чайилади ва шу сув

5 см<sup>3</sup> ли Кесслер ёки Код мұхитига әкілади. Чайилған сувда ичак таёқчаларининг бўлишига йўл қўйилмайди.

Кўлларнинг тозалигини индикатор қоғозлари ёрдамида ҳам аниқлаш мүмкин. Бунинг учун қоғозни стерил сувда ювамиз ва кўлларга қуямиз.

Индикатор қоғозини стерил сувда ҳўллаб, кўлларга қуямиз. Сўнгра қоғозни пакетга жойлаб, озиқлантирамиз, 37<sup>0</sup>С да 12 соат термостатлаймиз. Пушти доғларнинг ҳосил бўлиш ИТГБ ларнинг мавжудлигидан далолат беради.

### **Назорат саволлари:**

1. Нима учун ишчиларнинг санитар-гигиеник холати текширилади?
2. Ишчилардан анализ кандай олинади?
3. ИТГБ лари мавжудлигини кандай аниклаймиз?

## **12-ТАЖРИБА МАШФУЛОТИ СУВНИНГ САНИТАР ҲОЛАТИНИ ТЕКШИРИШ**

### **Водопровод сувини текшириш**

Аввал водопровод жўмрагини очиб, 10—15 минут сув шариллатиб оқизилади, сўнгра сув беркитилади. Сўнг сув тушадиган қисмини, яъни жўмрагининг учини, спирт лампаси ёки симга ўралган ва спиртга ботирилган пахта алангасида куйдирилади. Жўмрак бундай тайёрлангандан сўнг сув стерил колбага олинади.

Текшириш ўтказишдан олдин стерил сув билан иккита пробирка, учта стерил пипетка ва учта бактериологик косача тайёрланади.

Текшириш учун сувдан 2 мл олиниб, 1 мл ни биринчи, бактериологик косачага, иккинчи 1 мл ни 9 мл стерил -дистилланган сув билан биринчи пробиркага қўшиб аралаштирилади. Суюлтириш 1:10 нисбатда бўлади. Иккинчи пипетка билан биринчи пробиркадаги сувдан 2 мл олиниб, 1 мл ни иккинчи стерил бактериологик косачага ва 1 мл ни эса стерил дистилланган

сув билан иккинчи пробиркадаги 9 мл сувга қўшилади. Суюлтириш 1:100 нисбатда бўлади. Сўнгра учинчи пипетка билан иккинчи пробиркадан 1:100 нисбатда суюлтирилган сувдан 2 мл олиниб, 1 мл ни учинчи бактериологик косачага қўйилади.

Учта бактериологик косачаларга бир миллилитрдан, биринчига суюлтирилмаган, иккинчига 1:10 нисбатда суюлтирилган ва учинчига 1:100 нисбатда суюлтирилган сув солиниб, ҳар бирига суюқ ҳолда 25° да совутилган 10—12 мл гўшт-пептон агар қўйилади. Косача тезлик билан беркитилади ва доира шаклида айлантириб, гўшт-пептон агар 1 мл косачадаги сув билан ҳар бир косачада аралаштирилади. Гўшт-пептон агар қотгандан сўнг бактериологик косачаларнинг қопқоғида маҳсус сих ёки рангли мум қалам билан текширилган куни, суюлтирилган миқдори, талабанинг фамилияси ва ярим группанинг номери ёзилиб, бактериологик косачалар қопқоғини пастга қаратиб ағдарилиган ҳолда 35—37°C иссиқлиқдаги термостатда қолдирилади. Бактериологик косачалардаги гўшт-пептон агар озиқ муҳитидан униб тўпламларни ҳосил бўлишига қараб ҳар бир косачадаги 1 мл сувдаги микроблар сони аниқланади.

### **Сувнинг коли-титри ва коли-индексини аниқлаш**

Коли-титр — сувнинг ичак таёқчаси учрайдиган энг кичик ҳажми.

Ичак таёқчаси доимо одам ва ҳайвонлар ичагида яшайди. Бу микробларни ёш болалар ва ҳайвонларнинг ичагида ҳаётининг биринчи йилидаёқ кўплаб топиш мумкин, бу таёқча организмга овқат билан киради. Ичак таёқчаси одам ва ҳайвонлар организмида туғилгандан тортиб то ҳаётининг охиригача яшайди, деб айтсақ, муболаға қилмаган бўламиз. Ичак таёқчалари нажас билан бирга ташқи муҳитга жуда кўп чиқиб туради. Шунга кўра, тупроқ ва сув ҳамиша ичак таёқчаси билан ифлосланган бўлади. Ичак таёқчаси ифлос (ювинди) сувларда айниқса кўп. Зарур санитария қоидаларига риоя қилинмаса, ичак таёқчаси сув ва озиқ-овқатларга тушиши

мумкин. Сув ва озиқ-овқатдаги ичак таёқчаси миқдори шу объектларнинг санитария ҳолатини билдирувчи муҳим кўрсаткич бўлиб хизмат қиласи. Унга тўғри баҳо бериш учун коли-титр ва коли-индекс (бир литр сувдаги ичак таёқчалари миқдори) аниқланади. Бошқа микроорганизмларга кўра ичак таёқчаси 43—46°C иссиқликда ҳам ривожланиб униб чиқади. Углеводларни парчалаб газ ва кислота ҳосил қиласи. Шу хоссалар ичак таёқчасини аниқлашда ҳисобга олинади.

Коли-титрни аниқлаш учун бир неча усууллар бор.

**Коли-титрни Эйкман усулида аниқлаши.** Бунинг учун Эйкманнинг маҳсус мухити (пептон—1 г, ош тузи — 0,5 г, глюкоза —0,5, водопровод суви 100 мл ва pH — 7,4—7,6) дан фойдаланилади. Глюкозани лактоза ёки маннит шакарлари билан алмаштиrsa ҳам бўлади. 1,4 мл дан мухит солинган 10 та пробиркага 10 мл дан текширилаётган сув~қуйилади ва 14 мл дан озиқ мухит солинган флаконга 100-мл-дан сув қуйилади. Текширилаётган сув билан озиқ мухит 42—43°C ли термостатга қўйилади. Бир сутка ўтгач, ҳамма пробиркалар ва флаконлардан бактериологик ҳалқа билан суюқлик олинади ва маҳсус озиқ мухитига экиласи. Сўнг мухит билан бактериологик косача 12 секторга бўлинади. Шу тариқа сувнинг ҳар бир намунаси учун биттадан косачалар ишлатилади. Косачалар термостатга қўйилади ва 24 соатдан кейин ўсиб чиқсан колониялар қизил рангли бўлиб, металл каби товланиб туради. Пробирка ва флакондая ичак таёқчаси ўсиб чиқсан ҳисобланади ва коли-титр аниқланади. Мисол: ичак таёқчаси олтита пробиркада ва бир флаконда ўсиб чиқсанда коли-титри 28 га teng. Ичак таёқчаси икки пробиркада ўсиб чиқсанда коли-титри 143 га-тенг.

### **Назорат саволлари:**

1. Водопровод суви кандай текширилади?
2. Сувнинг коли-титрини аниқлашни тушунтириб беринг.
3. Сувнинг коли-индекси деганда нимани тушунасиз

### **Фойдаланилган адабиётлар**

1. Ларина И.В., Педенко А.И. Руководство к лабораторным занятиям по микробиологии. М.:Экономика. 1987.
2. Н.Р. Асопов. Микробиология. М.: 1989, -351с.
3. И.В. Лерина, А.И. Педенко. Лабораторные работы по микробиологии. М.: 1986. -128с.
4. Мудрецова-Висс К.А. Микробиология. М.: Экономика, 1985.

### **Интернет ва “Ziyo-Net” сайтлари**

- 1) Uz.olennemetr.com.
- 2) Referat.arxiv.uz
- 3) cd5.uchebalegko. ru
- 4) ustoz. com.
- 5) WWW. uzvip.uz



