

**ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ ОЛИЙ ВА ЎРТА МАХСУС
ТАЪЛИМ ВАЗИРЛИГИ
БОШ ИЛМИЙ-МЕТОДИК МАРКАЗИ**

**ТОШКЕНТ ТИББИЁТ АКАДЕМИЯСИҲУЗУРИДА ГИПЕДАГОГ
КАДРЛАРНИ ҚАЙТА ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ
ОШИРИШ МИНТАҚАВИЙ МАРКАЗИ**

“Тасдиқлайман”

**Малака ошириш тармоқмаркази
директори доцент Баймаков С.Р.**

“___” 2015 йил

**“ПЕДИАТРИЯ ФАНЛАРИДА ЗАМОНАВИЙ
ДИАГНОСТИК ВА ДАВОЛАШ УСУЛЛАРИ”
МОДУЛИ БЎЙИЧА**

ЎҚУВ-УСЛУБИЙ МАЖМУА

Тузувчилар:

**профессор Холматова Б.Т.
доцент Курбанова Д.Р.**

МУНДАРИЖА

ИШЧИ ДАСТУР	3
Мавзу: Пневмония. Янги диагностик ва даволаш үсуллари.....	10
АМАЛИЙ МАШГУЛОТЛАР МАЗМУНИ.....	24
Мавзу: Педиатрик касалликларни замонавий даволаш стандартлари (4 соат).....	24
ТЕСТ САВОЛЛАРИ	29
НАЗОРАТ САВОЛЛАРИ	32

ИШЧИ ДАСТУР

I. Модулнинг мақсади ва вазифалари

“Педиатрияда замонавий диагностик ва даволаш усуллари” модулининг мақсади: педагог кадрларни қайта тайёрлаш ва малака ошириш курс тингловчиларини педиатрияда бугунги кунда қўлланилаётган замонавий диагностик ва даволаш усуллари билан таништириш.

“Педиатрияда замонавий диагностик ва даволаш усуллари” модулининг вазифалари:

- педиатрия фанларини ўқитища педагогик фаолият, олий таълимда ўқитиши жараёнини технологиялаштириш билан боғлиқликда юзага келаётган муаммоларни аниқлаштириш;
- тингловчиларнинг педиатрия фанлари муаммоларини таҳлил этиш кўникма ва малакаларини шакллантириш;
- педиатрия фанлари муаммоларини ҳал этиш стратегияларини ишлаб чиқиши ва амалиётга татбиқ этишга ўргатиши.

Модулни ўзлаштиришга қўйиладиган талаблар

“Педиатрияда замонавий диагностик ва даволаш усуллари” модулини ўзлаштириш жараёнида амалга ошириладиган масалалар доирасида тингловчилар:

- педиатрия фанларини ўқитища педагогик фаолият билан боғлиқликда юзага келадиган муаммолар ва уларни ҳал этиш стратегиялари; замонавий педагогик атамаларни қўллаш билан боғлиқ муаммолар; олий таълимда илфор педагогик технологияларни қўллаш билан боғлиқ муаммолар ва уларни ҳал этиш йўлларини билиши керак;
- замонавий педиатрия фанлари муаммоларига доир кейслар тузиш, улардан амалиётда қўллаш кўникмаларига эга бўлиши зарур;
- педиатрия фанларининг муаммоларини аниқлаш, таҳлил этиш, баҳолаш ва умумлаштириш малакаларини эгаллаши лозим.

Модулнинг ўқув режадаги бошқа модуллар билан боғлиқлиги ва узвийлиги

Модул мазмуни ўқув режадаги “Педиатрия фанларини ўқитища илфор таълим технологиялари” ўқув модули билан узвий боғланган ҳолда педагогларнинг касбий педагогик тайёргарлик даражасини ортиришга хизмат қиласи.

Модулнинг олий таълимдаги ўрни

Модулни ўзлаштириш орқали тингловчилар педагогик муаммоларни аниқлаш, уларни таҳлил этиш ва баҳолашга доир касбий компетентликка эга бўладилар.

Модул бўйича соатлар тақсимоти

№	Модул мавзулари	Тингловчининг ўқув юкламаси, соат						Мустакил таълим	
		Хаммаси	Аудитория ўқув юкламаси			жумладан			
			Жами	Назарий	Амалий машғулот	Кўчма машғулот			
1.	Педиатрияда далилларга асосланган тиббиёт	2		2					
2	Пневмония. Янги диагностик ва даволаш усуллари.	6		2	4				
3.	Дефицит камқонлик касалликларининг замонавий даволаш стандартлари	8			6			2	
4	Педиатрияда амалий қўнималарни ўрганиш лабораториясида интерфаол таълимни ташкил этиш: илгор тажрибаларни ўрганиш ва тахлил этиш.	4			4				
5	Болалар касалликларини интегрирлашган усулда олиб бориш	6		2	4				
6	Республика скрининг марказининг фаолияти ва замонавий текшириш усуллари	6					6		
7	Паллиатив операцияларга янги қарашлар	2		2					
8	Ноинвазив уродинамик текширувлар	2		2					
	Жами:	36		10	18	6		2	

НАЗАРИЙ МАШГУЛОЛЛАР МАЗМУНИ

1-мавзу. Педиатрияда далилларга асосланган тиббиёт (2 соат)

Режа:

1. Даилларга асосланган тиббиёт хақида түшүнчә
2. Кохраин кутубхонаси
3. Педиатрияда даилларга асосланган тиббиётдан фойдаланиш

2-Мавзу: Пневмония. Янги диагностик ва даволаш усуллари. (2 соат)

Режа:

1. Пневмонияни тарқалиши хақида түшүнчә бериш
2. Касалликни этиопатогенези, хозирги вақтда кечиш хусусиятлари хақида түшүнчә бериш ва ҳар хусусиятга характеристика бериш.
3. Пневмонияни хозирги замон даволаш тамойиллари билан таништириш

3- мавзу. Болалар касаллукларини интегрирлашган усулда олиб бориш (2 соат)

Режа:

1. Болалар касаллукларини интегрирлашган усулда олиб бориш тұғрисида түшүнчә
2. Талабаларга ИКАТ дастурини тадбиқ қилиш

4-мавзу. Паллиатив операцияларга янги қарашлар (2 соат)

Режа:

1. Паллиатив операциялар турлари
2. Паллиатив операцияларга құрсақталар
3. Паллиатив операциялар асоратлари

5-мавзу. Ноинвазив уродинамик текширувлар (2 соат)

Режа:

1. Ноинвазив уродинамик текширувлар авзаллуклари
2. Ноинвазив уродинамик текширувлар турлари
3. Ноинвазив уродинамик текширувларга құрсақталар

АМАЛИЙ МАШГУЛОТЛАР МАЗМУНИ

Пневмония. Янги диагностик ва даволаш усуллари. (4 соат)

Режа:

1. Пневмонияни этиопатогенези, хозирги вақтда кечиш хусусиятлари қараб даволаш усулларини танлаш.
2. Пневмонияни хозирги замон даволаш стандартлари билан таништириш
3. Пневмонияни профилактикалык чоралари

Мавзу: Дефицит камқонлик касалликларининг замонавий даволаш стандартлари (5 соат)

Режа:

1. Темиртанқислик камқонлигини замонавий даволаш усуллари;
2. Витамин В 12 камқонлигини замонавий даволаш усуллари;
3. Оксил танқислик камқонлигини замонавий даволаш усуллари;

Кейс: Дефицит қамқонликлар.

Мавзу. Педиатрияда амалий кўникмаларни ўрганиш лабораториясида интерфаол таълимни ташкил этиш: илғор тажрибаларни ўрганиш ва таҳлил этиш (5 соат)

Режа:

1. Педиатрияда амалий кўникмаларни ўрганиш лабораторияси жихозлари билан танишиш.
2. Илғор тажрибаларни ўрганиш ва таҳлил этиш

Мавзу. Болалар касалликларини интегрирлашган усулда олиб бориш (4 соат)

Режа:

1. Болалар касалликларини интегрирлашган усулда олиб боришни ахамияти
2. ИКАТ дастурини талабаларга етказиш усули

КЎЧМА МАШҒУЛОТЛАР МАЗМУНИ

Республика скрининг марказининг фаоляти ва замонавий текшириш ва даволаш усуллари билан танишиш.

МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

1. Туғма юрак нүқсонлари
2. Гастроэзофагал рефлюкс
3. Сийдик йўллари инфекцияси.
4. Соғлом ва тез-тез касалланувчи болаларни чиниқтириш усуллари
5. Тез-тез касалланувчи болалар (ЧБД)
6. Болаларда дисбактериоз кечиши хусусиятлари.
7. Пилороспазм ва пилоростеноз
8. Болаларда сурункали инфекция ўчоқлари
9. Ўт йўллари дискинезияси
10. Гипо- ва авитаминозлар.
11. Энурез, сийдик чиқариш йўллари нейроген дисфункцияси
12. Рахитсимон касалликлар
13. Дисметаболик нефропатиялар

КЎЧМА МАШҒУЛОТЛАР МАЗМУНИ

Республика скрининг марказининг фаоляти ва замонавий текшириш ва даволаш усуллари билан танишиш.

МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

- 14.Туғма юрак нүқсонлари
- 15.Гастроэзофагал рефлюкс
- 16.Сийдик йўллари инфекцияси.
- 17.Соғлом ва тез-тез касалланувчи болаларни чиниқтириш усуллари
- 18.Тез-тез касалланувчи болалар (ЧБД)
- 19.Болаларда дисбактериоз кечиш хусусиятлари.
- 20.Пилороспазм ва пилоростеноз
- 21.Болаларда сурункали инфекция ўчоқлари
- 22.Ўт йўллари дискинезияси
23. Гипо- ва авитаминозлар.
- 24.Энурез, сийдик чиқариш йўллари нейроген дисфункцияси
25. Рахитсимон касалликлар
26. Дисметаболик нефропатиялар

АДАБИЁТЛАР РЎЙҲАТИ

1. Ўзбекистон Республикаси Конституцияси. – Т.: Ўзбекистон, 2012.
2. Каримов И.А. Тарихий хотирасиз келажак йўқ. – Т.: Шарқ, 1998.
3. Каримов И.А. Биз келажагимизни ўз қўлимиз билан қурамиз, 7-жилд. – Т.: Ўзбекистон, 1999.
4. Каримов И.А. Ватан равнақи учун ҳар биримиз маъсулмиз, 9-жилд. – Т.: Ўзбекистон, 2001.
5. Каримов И.А. Истиқлол ва маънавият. – Т.: Ўзбекистон, 1994.
6. Каримов И.А. Миллий истиқлол мафкура – халқ эътиқоди ва буюк келажакка ишончdir. – Т.: Ўзбекистон, 2000.
7. Каримов И.А. Озод ва обод Ватан эркин ва фаровон ҳаёт пировард мақсадимиз, 8-жилд. – Т.: Ўзбекистон, 2000.
8. Каримов И.А. Оллоҳ қалбимизда, юрагимизда. – Т.: Ўзбекистон, 1996.
9. Каримов И.А. Ўзбекистон мустақилликка эришиш остонасида. Т.: “Ўзбекистон”. –Т.: 2011.-440 б.
10. Каримов И.А. Юксак маънавият – енгилмас куч. Т.: «Маънавият». –Т.: 2008.- 176 б.
- 11.Каримов И.А. Янгича фикрлаш ва ишлаш–давр талаби, 5-жилд.– Т.: Ўзбекистон, 1997.
- 12.Каримов И.А.. Хавфсизлик ва барқарор тараққиёт йўлидан. 6-жилд. – Т.: Ўзбекистон, 1998.
- 13.Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2006 йил 16- февралдаги “Педагог кадрларни қайта тайёрлаш ва уларни малакасини ошириш тизимини янада такомиллаштириш тўғрисида”ги 25-сонли Қарори.

- 14.Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2012 йил 26 сентябрдаги “Олий таълим муассасалари педагог кадрларини қайта тайёрлаш ва уларнинг малакасини ошириш тизимини янада такомиллаштириш чора-тадбирлари тўғрисида”ги 278-сонли қарори.
- 15.Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2011 йил 20 майдаги “Олий таълим муассасаларининг моддий-техника базасини мустаҳкамлаш ва юқори малакали мутахассислар тайёрлаш сифатини тубдан яхшилиш чора-тадбирлари тўғрисидаги” ПҚ-1533-сон қарори.
- 16.Виждон эркинлиги ва диний ташкилотлар тўғрисидаги Ўзбекистон Республикасининг қонуни, «Ҳалқ сўзи», 1998 й., 15 май 2- бет.
- 17.Миллий истиқлол ғояси: асосий тушунча ва тамойиллар.- Т.:Ўзбекистон, 2000.
- 18.Азизходжаева Н.Н., Образовательные технологии в деятельности преподавателя высшей школы// Матер.учебно-метод. конф. «Современные технологии обучения: итоги и перспективы» Ташкент, 2003. – С. 49-68.
19. Ашкоафт К.У., Холдер Т.М. Детская хирургия. - С-Пб., 1997
- 20.Баиров Г.А. Срочная хирургия детей. - С-Пб., 1997
21. Болезни детей раннего возраста - руководство для врачей под редакцией А.А.Баранова, -Москва-Иванова, 1998.
- 22.Даминов Т.О., Халматова Б.Т., Бобоева У.Р. Детские болезни. - Т., 2013
23. Даминов Т.О., Холматова Б.Т., Бобоева Ў.Р. Болалар касалликлари.-Т., 2012.
- 24.Детские болезни, под ред. А.А. Баранова. – М., 2010
25. Детские болезни, под ред. Н П. Шабалова. – М., 2010
- 26.Исаков Ю.Ф., Степанов Э.А., Гераскин В.И. Торакальная хирургия детского возраста.-М., 1987
- 27.Калиницева В.И. Анемии у детей.– М., 2000
- 28.Немилова Т.К. Оперативная хирургия детского возраста. - С-Пб., 2000
- 29.Острые пневмонии у детей, под редакцией В.К.Таточенко. – М., 1994
- 30.Парийская Т.В. Справочник педиатра.-М., 2004
- 31.Патология детей старшего возраста - под редакцией А.А.Баранова. – М., 1998
- 32.Пыцкий Н.В. Аллергические заболевания. – М.,1999
- 33.Синельников И.М.Неотложная помощь в педиатрии. – М., 2000
- 34.Справочник педиатра. Санкт-Петербург.,Москва., 2004
- 35.Справочник семейного врача (Педиатрия). - Минск, 2000
- 36.Сулайманов А.С. ва бошқ.Болалар хирургияси.- Т., 2001
37. Халматова Б.Т., Бобомуратов Т.А. Педиатрияда синдромал диагностика.- Т., 2010
- 38.A therapist's guide to pediatric assessment, - Linda King-Thomas, Bonnie J. Hacker, 1987, USA
- 39.Pediatrics, - Margaret C. Heagarty., William J. Moss, -1997, USA
- 40.The five Minute child Health Advisor. - M. William Schwartz, MD., - 1998, USA

Интернетдаги маълумотларни қўйидаги сайтлардан олинади:

<http://www.medmir.ru>,

<http://www.doctor.ru>,

<http://www.medbox.ru>,

<http://www.medicum.ru>,

<http://www.medline.ru>,

<http://www.smtueco.ru>,

<http://www.vshu.ru>,

www.cochrane.org,

www.medlinks.ru,

www.med-lib.

МАЪРУЗА МАТНИ

Мавзу: Пневмония. Янги диагностик ва даволаш усуллари.

Режа:

1. Пневмонияни тарқалиши хақида тушунча бериш
2. Касалликни этиопатогенези,хозирги вактда кечиш хухусиятлари хақида тушунча бериш ва ҳар хусусиятга характеристика бериш.
3. Пневмонияни хозирги замон даволаш тамойиллари билан таништириш

Таянч иборалар: *пневмония,касалхонадан ташқари,касалхона ичи пневмонияси,даволаш стандартлари.*

Пневмония – ўпка паренхимасининг ўткир яллиғланиш касаллиги бўлиб, нафас олиш етишмовчилиги синдроми, физикал ҳамда рентгенограммадаги инфильтратив ўзгаришлар намоён бўлиши билан характерланади.

Ҳар йили ер юзида ўткир респиратор касалликлардан ва уларнинг асоратларидан 2,2 млн. одам нобуд бўлади. Бундан пневмония 75% ўлимларнинг сабаби бўлиб хисобланади. Шимолий Америкада бронхопневмониядан ва крупоз пневмониядан бир йилдаги ўлимлар даражаси 5 ёшгача бўлган болалар орасида 100000 га 13,2 та; 1 ёшгача бўлган болалар орасида 50,1 та; Жанубий Американинг тропик районларида эса 281,8 ва 925,2; ривожланган мамлакатларда болалар барча тезкор қонсультацияларининг учдан бир қисми пневмониялар сабабли.

Ўткир пневмониялар 3 ёшгача бўлган болаларда кўп учрайди. Болаликда ўпка патологияси тизимида ўткир пневмония 80% ҳолларни ташкил этади, айниқса, кўп ҳолларда ўткир респиратор вирусли инфекциянинг (УРВИ) асорати сифатида юзага келади (ўрта хисобда 1 ёшгача болаларнинг 20% да, 3 ёшгача бўлган ларнинг эса 10% да). 6 ойгача бўлган болалардаги пневмонияларнинг 50% касалхона ичи инфекцияси фонида ривожланади.

Касалхона ичи пневмониялари — бу стационарга тушгандан кейин 48 ёки ундан кўп вақт ўтгач ривожланиб, рентгенолог томонидан тасдиқланган пневмониялар. Буларга яқинда стационардан чиқарилган болаларда ва уй шароитида антибиотиклар билан даволанган болаларда пневмония ривожланиш ҳоллари ҳам киради.

Ёш болаларда ўткир пневмониялар оғир кечади, хаёт учун хавфли бўлган токсик синдромлар билан кечади. Бўлар боланинг индивидуал реактивлиги ва қўзғатувчининг токсиклигига боғлиқ. Хозирги вақтда ўткир пневмониялардаги ўлим курсаткичи нисбатан баланд (0,1—0,4). Бу эса уз навбатида антибиотикларга резистент бўлган штаммларнинг пайдо бўлиши ва тарқалишига боғлиқ.

Охиригина йилларда пневмониялар этиологиясида сезиларли ўзгаришлар вужудга келди. Улар қуйидагилар билан боғлиқ:

1. Касалхона ичи пневмонияни келтириб чиқарувчи грамм манфиймикроорганизмларнинг спекторининг кенгайиши;

2. Микроорганизм хужайравий ичида жойлашган атипик қўзғатувчилар (хламидия, микоплазма, легионеллар) пайдо бўлиши ва уларнинг кўпайиб бориши натижасида кенг кўлланувчи бетталактам тизимли антибиотикларнинг ва аминогликозидларнинг таъсир самарасининг йуқолиши;
3. Сезувчанлиги пасайган ёки бензилпенициллинга ва баъзи бир цефалоспоринларга резистент бўлган пневмококк штаммларининг пайдо бўлиши ва тарқалиши;
4. Бетталактамаза ишлаб чиқарувчи микроорганизмлар штаммларининг частотаси кўпайиши;
5. Иммунтанқислик аниқланган беморларда пневмониянинг ўзига хос микроорганизмлар томонидан ривожланиш ҳоллари сонининг қўпайиши: *Pneumocystis carinii*, *Nocardia spp*, *Microbacterium spp*, токсоплазма, замбруғлар, вируслар.

б ойгача бўлган гўдакларда касалхонадан ташқари пневмонияларикам учрайди. Одатда улар катта ёшдагилардан ва сибсдан инфицирланиш билан боғлиқ бўлиб ЎРВИ фонида ривожланади. Болаларда пневмония овқат луқмасини одатий аспирациясига олиб келувчи дисфагия ва рефлекслар билан боғлиқ бўлади; 7—10% ҳолларда пневмония тизимли касалликнинг биринчи манефестацияси бўлиб хисобланади. Масалан, бирламчи иммунодефицит ёки муковисцидоз. Одатда қўзғатувчи сифатида тилла рангли стафилококк ва ичак таёқчаси, кам ҳолларда *Naraxella cathatalis* муҳим ўрин эгаллайди.

Перинатал даврда инфицирланиш натижасида келиб чиқадиган пневмониялар структураси кўпинча афебрил кечади ва рентгенограммада диффуз ўзгаришлар бўлади. Камдан — кам ҳолларда муддатдан олдин туғилган чақалоқларда пневмоцистозга ўхшаб кечади; чуқур чала туғилганларда эса, уреоплазма ва *Mycoplasma hominis*лар билан чақирилган пневмония кузатилади.

Ҳаётнинг иккинчи ярим йиллигига хламидияли пневмониялар деярли кузатилмайди, аспирацион пневмониялар эса кам учрайди.

Янги туғилган чақалоқларда она қорнида (антे ва интранатал) ва касалхона ичи (шу қаторда ухшаш сунъий вентиляцияси билан боғлиқ бўлган) инфицирланиш кўп учрайди. Касалхонадан ташқари пневмониялар эса, етилиб туғилганларда хаётининг 3 – 6 хафтасидан кейин, чала туғилганларда 1,5 – 3 ойдан кейин кузатилади.

Она қорнида ривожланган пневмонияларни кўп ҳолларда В гурухига мансуб стрептококклар (*Streptococcus agalactiae*), *Isheriia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Staphylococcus aerus*, антинатал инфицирланишда эса – G ва D гурухларига мансуб стрептококклар, *Listeria monoxytogenes*, *Trigonemalap* қўзғатади.

Цитомегаловируслар, оддий герпес вируси, *Candida* авлодининг замбуруғлари билан ассоциацияси ҳам этиологик омил бўлиши мумкин. *Micoplasma hominis* ва *Ureaplasma urealyticum* лар каби хужайравий ичи микроорганизмларнинг этиологик аҳамияти аниқ.

6 ойдан 4 ёшгача бўлган болалардаги касалхонадан ташқарипневмониялари қўзғатувчиси бўлиб кўпинча пневмококк хисобланади. Пневмококкли пневмония билан касалланишининг ўсиши бола хаётининг биринчи йили охирида бошланади, чунки болага трансплацентар йўл орқали ўтган пневмококкларга қарши антителоларнинг энг пасайишикузатилади. В типига мансуб *Haemophilus influenzae* нинг капсулали формаси Марказий Осиёда ёш болалардаги пневмонияларнинг деструктив куринишларининг 20% да ошишига сабаб бўлади.

1—6 ойлик болаларда касалхона ташқи пневмониялар Бу ёшдаги пневмонияларни клиник келиб чиқишига қараб 2 гурухга бўлиш мумкин:

- 1 — **типик** — фокал (ўчоқли, кўшилган) — баланд иситма фонида ривожланадиган пневмониялар.
- 2 — **атипик** — ўпкада диффуз ўзгаришлар устунлиги билан ва юқори бўлмаган ёки нормал тана харорати билан кечадиган пневмониялар.

Типик пневмонияларнинг қўзғатувчилари бўлиб қўп ҳолларда вируслар (грипп, парагрипп ва бошқалар), ичак таёқчаси ва бошқа грамманфий ичак флораси, стафилакокклар, кам ҳолларда *Moraxella catharaelis* ва *Bordetelle pertussis* лар ташкил қиласди. Пневмококклар ва *Haemophilus influenzae* пневмонияни кам ҳолларда чақиради (10% атрофида), чунки болада онадан ўтган антителолари бор. Атипик пневмонияларнинг асосий қўзғатувчisi — *Chlamidia trachomatis*. *Chlamidia trachomatis* билан инфицирланиш тугруқ даврида содир бўлади. Хламидияли инфекциянинг биринчи клиник белгиси чақалоқ хётининг биринчи ойида қонъюнктивит бўлиб хисобланади. Пневмониянинг симптоматикаси эса, 6 — 8 хафтадан кейин намоён бўлади.

Биринчи ярим йилликда пневмония, муковисцидоз ва бирламчи иммунтанқисликнинг биринчи белгиси бўлиши мумкин, бу эса тегишли текширувларни ўтказишни талаб қиласди. Пневмонияларни қўп фоизи овқат луқмасининг одатий аспирацияси (ошқозон — қизилунгач рефлюкси, дисфагия) билан боғлиқ. Буларнинг этиологиясида ичак бактериалари ва спора ҳосил қилмайдиган анаэроблар асосий рол уйнайдилар.

Касалхонадан ташқари пневмония 6 ойдан 6 ёшгача бўлган болаларда пневмонияни вируслар (респиратор – синтициал, парагрипп (3 ва 1 типлар), грипп А ва В турлари кам ҳолларда аденоvируслар) чақириши мумкин.

Болада 6 ойлигидан кейин энг қўп учровчи бактериал қўзғатувчи бўлиб пневмококк хисобланади. У барча касалхона ташқи пневмонияларининг ярмини келтириб чиқаради. Кейинги қўзғатувчи бу - *H. influenzae* (*Hib*—10% гача). Бу икки қўзғатувчи яна бошқа кўргина ўпка деструкцияси ҳолларини ва плевритларнинг ривожланишида иштирок этади. *H. influenzae* ни капсуласиз шакли пневмококклар билан биргаликда ўпка пунктларидан усиб чиқади. Лекин уларнинг мустақил ҳолда пневмонияни келтира олиши ёки олмаслиги халигача ноаниқ.

6 ой - 6 ёшгача болаларда *Mycoplasma pneumoniae* пневмонияни кам ҳолларда келтириб чиқаради ва 10% ни ташкил қиласди. *Chlamydia pneumoniae* эса, ундан ҳам кам ҳолатларда пневмонияни чақиради. Бактериал пневмониялар, деярли 50% ҳолатларда респиратор вирусли инфекциядан кейин ривожланади.

7 – 15 ёшли болаларда типик пневмонияларнинг асосий бактериал қўзғатувчиси пневмококк хисобланади (35 — 40%). Кам ҳолларда пневмонияни муртаклардан лимфоген йўл билан тарқаладиган пиоген стрептококк чақириши мумкин.

Мактаб ёшида атипик пневмонияларни частотаси ошади (20%гача ва ундан кўп). *Mycoplasma pneumoniae* томонидан ривожланган пневмония частотаси ошади (50% гача).

Госпитал пневмониялар қўйидагилар билан характерланади:

1. Қўзғатувчилар спектри билан;
2. Қўзғатувчиларни антибиотикларга резистентлиги билан;
3. Оғир кечиши ва асоратларнинг частотаси билан;
4. Юқори леталлик билан;

Госпитал пневмониянинг этиологиясида одатда антибиотикларга резистент бўлган касалхона флораси билан бир қаторда, бемор аутофлораси ҳам муҳим рол ўйнайди. Кўпинча госпитал пневмониянинг қўзғатувчилари: *E. coli*, *K. pneumoniae*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*: кам ҳолларда эса – *S. aureus* хисобланади. Грамманфий флора билан инфицирланиш даволаш ва диагностик муолажаларни бажарилишида содир бўлиши мумкин (катетеризация, бронхоскопия, торакоцентез, балғамни сўриб олиш). Флоранинг характеристикари стационар профилига ва эпидемиологик режимига боғлиқ.

Аутофлора билан инфицирланишда эса, қўзғатувчининг характеристикари ва сезувчанлигини аниқлаш учун шу касаллик ривожланишидан олдин ўтказилган терапияни билиш ёрдам беради.

Касалхона ичи пневмонияларини ёки одатда антибиотикларга юқори резистент бўлган қўзғатувчиларни "касалхона" штаммлари (стафилококклар, клибсиеллалар, псевдомонас, протей) ёки беморнинг аутофлораси чақиради. Бунда пневмонияларнинг ривожланишида bemorга ўтказилаётган антибактериал терапия "ёрдам беради". Чунки антибактериал терапия пневмотроп флорани сутайтиради, бунга эса, болада у ёки бу даражада иммунитет танқислиги бор. Натижада респиратор йўлнинг пастки қисмларини бегона флора эгаллашига йўл очилади (кўпинча ичак флораси).

Кўпинча госпитал пневмониянинг қўзғатувчилари бўлиб, грамм манфий микроорганизмлар саналади (*E. coli*, *Enterobacter*, *Klebsiella*, *Legionella*, *P. aeruginosa*, *S. pneumoniae*). Шунингдек, этиологияда bemordagi турли хавф омиллари билан қўзғатувчиларнинг ассоциацияси муҳим урин тутади (оғир ёндош патология, хирургик операциялар, медикаментоз терапия). Масалан, антибактериал ва глюкокортикоидли терапиялар, алементар этишмовчилик, трахеостома мавжудлиги, ўпканинг сунъий вентиляцияси каби факторлар *P. aeruginosa* ни этиологик ролини оширади. Госпитал пневмонияни стафилококкли этиологиясига шубҳа қилиш мумкин, қачонки bemordaga сурункали буйрак этишмовчилиги (СБЕ), коматоз ҳолат, нейрохирургик операцияларидан кейин узоқ вақт давом этувчи ўпканинг сунъий вентиляцияси (ЎСВ) ҳолатлари бўлса, узоқ вақт глюкокортикоидли ёки цитостатикили терапия

олаётган беморларда госпитал пневмониянинг қўзғатувчилари бўлиб Legionella ва Aspergillus авлодининг замбуруглари ҳам бўлиши мумкин. Кўп миқдорда ошқозон сақламасининг аспирацияси натижасида ёки торакоабдоминал анаэроб микроорганизмлар воситасида чақирилади.

Вентилятор ассоциациялашган пневмониялар

Вентилятор ассоциациялашган пневмониялар (ВАП) — бу ўпканинг сунъий вентиляциясида бўлган беморда биринчи 72 соат ичидаги ривожланувчи пневмониялар. Кўпинча аутофлоралар томонидан чақирилади (пневмококк, *H. influenza*). Ўпканинг сунъий вентиляцияси 4 — суткасидан бошлаб бу қўзғатувчилар кўпинча кўк йириングли таёқча, клебсиелла, энтеробактер ва бошқа грамманфий бактерияларга, кам ҳолларда тилла ранг стафилококкга алмашади.

Агар ўпканинг сунъий вентиляцияси бемор стационарга тушгандан 3 - 5 кундан кейин ўтказилса, у ҳолда флоранинг характери нозокомиал бўлиш эхтимоли юқори.

Иммунодефицити бор болаларда пневмониялар

Иммунотанқислик ҳолати қузатилган ҳолаларда ўткир лейкозлар ва лимфома, трансплантант реципиентларида ва 14 кундан ошик глюокортикоид препаратларини 2 мг/кг/сут дан кўп ёки 20 мг/сут кўп дозада қабул қилган болаларда ҳам пневмонияни одатдаги оппортунистик микрофлора чиқаради.

ВИЧ инфицирланган ОИТС билан касалланган ҳамда узоқ вақт давомида глюокортикоидли терапия олаётган болаларда пневмониянинг кўпинча *P. carinii*, кам ҳолларда цитомегаловируслар, атипик микробактериялар (*Mycrobacterium arium* ва б.) ва замбуруглар чақиради. Ўткир лейкозда ва лимфомаларда нейтропения фонида пневмонияни ҳам бактериялар, ҳам вируслар (ре-вируслар, гетеровируслар, адено-вируслар) ва аспергиллалар чақиради.

Мухим органларни трансплантациясида пневмонияларни цитомегаловируслар чақиради. Суяккумигининг трансплантациясидан кейин нейтропения фонида - стафилококклар ва кўк йириングли таёқча билан, иммунодепрессия фонида - цитомегаловируслар, адено-вируслар, герпесвируслар кўпинча *P. carinii* ва замбуруглар билан кеч даврда эса, пневмококк ва *H. influenzae* пневмонияларни чақиради.

Патогетез

Пневмониянинг ривожланишида асосий патофизиологик жараёнларга қўйидагилар киради: ташқи ва тўқима нафаси турли даражада бўлиши, нафас олиш этишмовчилиги, гипоксемия ва гипоксия, инфекцион агентни токсик таъсири биринчи ўринда МНС га, симпато-адренал ва юрак-қон томир системаларга, шунингдек, микроциркуляциянинг бузилиши, тўқима метаболизмини чуқур ўзгаришлари.

Гипоксемия пневмония патогенезини бошланғич звеноси бўлиб ҳисобланади. У инфекцион агентнинг ўпка тўқимасига тушиши ва яллиғланиш ўчоғининг шаклланиши натижасида пайдо бўлади ва суюқлик ажралиши, альвеоларда эпидермиснинг кўчишини кучайиши, интерстициал тўқимани шиши ва газлар перфузиясини бузилиши билан характерланади.

Бронхлар обструкцияси, ўпканинг шиқастланмаган қисмларида эластик тўқима суст ривожланганлиги учун микроателектазлар ва викар эмфиземани ҳосил бўлиши газлар перфузиясини янада сусайтиради.

Гипоксемия нафас олиш етишмовчилиги, респиратор ацидоз ва қонда ис газининг қўпайиши билан кечади (гиперкапния). Бу эса, нафас марказини таъсирлайди ва компенсатор реакция - хансирашни чақиради (кичкина болада бу ноэфектив), периферик капилляр турининг кенгайишига олиб келади. Бундан ташқари кучайиб борувчи гипоксемия ва интоксикация тўқима нафас ферментларини функционал активлигини пасайишига ва уларнинг коферменти бўлиб хисобланган витаминлар захирасининг (С, В1, В2, В3, В6) сусайишига олиб келади. Полигиповитаминоз белгилари пайдо бўлади.

Гипоксия - патогенезнинг кейинги звеноси. Қондаги кислороднинг порциал босимини критик даражадан пастга тушиши натижасида келиб чиқади. Бундан бола организмининг хужайравий кислородни узлаштириш хусусиятини йўқотади ва анаэроб типдаги алмашинув бошланади. Тўқималарда сут кислотаси ва бошқа оксидланмаган алмашинув махсулотлари тупланади, респиратор ацидозга метаболик ацидоз қушилади.

Қонда шу билан бирга веноз қонда аста-секин хужайралар томонидан утилизацияланмаган кислороднинг даражаси қўтарилади ва ис газининг миқдори пасаяди (гипокапния). Бу эса капиллярлар турини компенсатор спазмига ва қоннинг марказланишига олиб келади. Гипоксия гемодинамикани ва микроциркуляциясининг бузилиши натижасида биринчи навбатда хужайралари токсик таъсирга ва кислород етишмаслигига сезувчан бўлган аъзолар — МНС ва жигар заарланади. Алмашинувнинг ҳамма турлари бузилади, нафас етишмовчилиги чукурлашади. Тахипноэ диспноэ билан қисқа муддатли апноэ билан, Куссмаул ёки Чейн – Стокс типли нафас билан алмашинади, тери оқиш - кулранг тусга киради. Нафас мушакларининг кучайган ёки қўшимча дискоординациялашган иши организмнинг энергетик имкониятларини аста-секин сусайишига олиб келади.

Дизергия – бу патологик жараёнининг ривожланишида энг хавфли босқичи хисобланади. Хужайравий даражасидаги алмашинувнинг чуқур ўзгаришлари бола реактивлигини ўзгартиради, хужайравий ва гуморал иммунитетлар сезиларли даражада пасаяди.

Бу фонда хусусий бактериал флора активлашади, иккиламчи инфекция қўшилади, йирингли ўчоқлар пайдо бўлади, кейин эса, септикопиемия.

Кўп учрайдиган қўзгатувчилар:

- 1) Пневмококк, *H. influenzae*, стафилакокк, стрептококк, микоплазма *Ch. pneumoniae*, легионелла, вируслар.
- 2) Псевдомонадлар, клебсиеллалар, стафилаоокк, *E. coli*, *H. influenzae*, протей, *Brachanella*, серрация, вируслар.
- 3) Стрептококк, грамманфий флора, хламидини, цитомегаловирус, *Brachanella*, пневмоциста, уреоплазма, вируслар.
- 4) Турли бактериялар, пневмоцита, замбуруглар, цитомегаловируслар, микобактериялар, вируслар.

Клиникаси

A) Умумий симптоматика – ўткир пневмония учун характерли: З кундан кўп фебрил иситма (38°C дан баланд). Яққол токсикоз. Беморда иштаҳа йўқ, ўзини тутиши ўзгаради (қузгалувчан, апатия), уйқуси бузилади, эммоцинал тонус бузилади. Беморларнинг ярмида терининг рангпарлиги кўзга ташланади, оғир ҳолларда эса, тери мармарсимон, оёклари совуқ. Цианоз одатда периорал. Токсикоз учун тахикардия характерли. Крупоз пневмониянинг жуда ўткир бошланишида қусиш кузатилиши мумкин. Нам йўтал 65% bemorlarda, куруқ эса, 20% bemorlarda аниқланади.

B) Нафаснинг ўзгариши.

Пневмония учун хансираш характерли. ҳансираш тахикардияга қараганда камрок намоён бўлади. Шунинг учун пульс билан нафаснинг нисбати 3:1 дан паст бўлиши камдан – кам қузатилади.

Суст намоён бўлган обструктив ўзгаришлар кузатилиши мумкин нафас чиқаришнинг узайиши. (хуштаксимон хириллашлар). Плевра реакциясида оғриқли нафас олиш. Интерстициал пневмонияда нафас кескин тезлашган (90 – 100 та 1 мин ва ундан кўп).

B) Локал симптоматика. Массив шикастланишларда перкутор товуш қисқаради. Аускультацияда локал майдада пуфакчали нам хириллашлар (беморларнинг ярмидан камроғида) эшитилади. Хириллашлар касалликнинг бошида пайдо бўлиб, кейин йўқолиб ва суримиш даврида яна ҳосил бўлиши мумкин. Касаллик давомида умуман эшитилмаслиги ҳам мумкин. Беморларнинг 70% да дагал ёки бронхиал нафас эшитилади. Сусайган нафас ўпканинг шикастланган қисмида бўлади. Кўпинча бронхофония ҳам аниқланади.

G) Гематологик силжиишлар лейкоцитоз, нейтрофилия чапга силжиши билан, СОЭ 20 мм/с ва ундан баланд.

Пневмококкли пневмониялар: қишида ва эрта баҳорда кўп учрайди. Бу пневмонияларнинг 25% бактеремия билан кечади ва касаллик ўлим билан тугаши ҳам мумкин. Кўпинча юқори бўлакларнинг пастки ва орқа сегментлари шикастланади.

Пневмококкли пневмонияда сегментар чегараланишлар йўқлигини морфологик ва рентгенологик жихатдан куриш мумкин.

Касаллик одатда иситмалаш билан ўткир бошланади. Йўтал, балғам ажралиши билан, интенсив плеврал оғриқлар кузатилади.

Кўпинча пневмонияга ўтмишдош бўлган респиратор инфекциянинг белгилари қўшилади. Бошида йўтал продуктив эмас, аммо кейинчалик "зангсимон" ёки яшил рангли, гоҳида эса, таркибида қон бўлган балғам ажралади. Сусайган нафас ва локал майдада пуфакчали нам хириллашлар характерли. Кўп ҳолларда плевранинг шикастланиш шовқини эшитилади. Олдинлари эмфизема, менингит, эндокардит ва перикардит каби учраган асоратлар хозирги вақтда кам учрайди. Кўпинча экссудатив плевритлар кузатилади.

Касалхонадан ташқистафилококкли пневмония нисбатан кам симптомли ва хавфсиз кечади, лекин абсцесслар ҳосил бўлиши мумкин. 40% беморларда бактеријаларда бактеријемия кузатилади.

Микоплазмали пневмониялар. Микроплазма юқори вирулент қўзғатувчи бўлиб хисобланади ва хаво-томучи йўли билан юкади. Касалланиш эпидемик кутарилиши ҳам мумкин. Улар бир неча ой давомида учрайди.

Кўпинча продромал давр респиратор синдром, ҳолсизлик куринишида кузатилади. Пневмониянинг ривожланиши тез. Лекин иситма ёки субфибрилитет пайдо бўлиши билан аста-секин ривожланиши ҳам мумкин. Эт увишиши ва хансираш характерли эмас. Плеврал оғриқлар йўқ. Йўтал нопродуктив, ёки шиллик балғам ажралиши билан. Аускультацияда қуруқ ёки нам хириллашлар эшитилади. Крепитация, перкутор товушнинг қисқариши, бронхиал нафас кузатилмайди. Плевра бўшлигига суюқлик камдан-кам ҳолатларда ажралади. Ўпкадан ташқари бўлган симптомлар хос: миалгия, кўп терлаш, кучли ҳолсизлик. Конда оз микдорда лейкоцитоз (лейкопения). Лейкоцитар формула одатда ўзгармаган., гохида анемия. Конни экиб курганда — стерил, балғам — ноинформатив.

Рентгенологик текширувда ўпка расмининг кучайиши аниқланади. Инфильтратив ўзгаришлар кам бўлиши мумкин.

Микоплазмали пневмониялар учун белгилар диссоциацияси характерли: юқори иситмада нормал лейкоцитар формула ва шиллик балғам паст субфибрилитетда ёки нормал тана хароратида жуда кўп терлаш ва кучли ҳолсизлик. Хламидияли пневмония кўпинча респиратор синдром, қуруқ йўтал, фарингит, ҳолсизликдан бошланади. Пневмониянинг ривожланиши ўткир ости, эт увишиши ва юқори иситмалашларнинг пайдо бўлиши билан кечади. Йўтал продуктив, йирингли балғам ажралиши билан. Эрта муддатда аускультацияда крепитация ва локал нам хириллашлар эшитилади. Бўлакли пневмонияларда перкутор товушнинг қисқариши, бронхиал нафас ва бронхофониянинг кучайиши аниқланади._Хламидияли пневмониялар плеврит билан асоратланиши мумкин. Бу плеврит плеврал оғриқлар ва плевра ишкаланиш шовкини билан келиб чиқади. Плеврал бўшлиқда суюқлик бўлган да перкуссияда тумтоклиқ, аускультацияда эса, нафаснинг кескин сусайиши аниқланади, 5% bemорларда синусит аниқланади. Типик ҳолатларда лейкоцитар формула ўзгармаган, лекин нейтрофилли лейкоцитоз бўлиши мумкин. Бир ёки ундан кўп бўлакларда инфильтратив ўзгаришлар топилади. Бу ўзгаришларнинг характери кўпинча перибронхиал.

Клебсиелла келтириб чиқарадиган пневмония ўткир бошланади ва турғун иситма, нафас олишда оғриқлар, хансираш, цианоз кузатилади. Балғам одатда желесимон, йирингли, гохида қон аралашган. Вақти-вақти билан қалтираш. Баъзи bemорларда қон томир етишмовчилиги ривожланади. Кўпинча юқори бўлакларнинг орқа қисмлари ёки пастки бўлаклари шикастланади. Одатда пневмония ўнг томонлама бўлади.

Абсцесслар ҳосил бўлиши характерли. Ўпка паренхимасининг заарланишига хос физикал белгилар: перкутор товуш қисқариши, бронхиал нафас, нам хириллашлар. Йирингли балғам келтириб чиқарадиган бронхлар

обструкциясида нафас шовкинлари сусаяди. Ўпкадан ташқари асоратлар бўлиши мумкин: перикардит, менингит, гастроэнтерит, тери ва буғимнинг шикастланиши.

Касалхона ичи стафилакоккли пневмониясини кўпинча вирусли инфекциялар асоратлади: Оғир касаллик ёки бўлиб ўтган операциядан кейин ётган беморларда ривожланади. Касалхонада узоқ вақт бўлиш ҳам стафилакоккли инфекция хавфини оширади. Страфилакоккли госпитал штаммлари антибиотикорезистент ҳисбланади.

Йирик абсцесслар устида қутичасимон перкутор товуш: амфорик нафас эшитилади. Пневмония кўпинча плеврит билан асоратланади. Эксудати сероз, сероз — геморагик, йирингли бўлиши мумкин.

Легионеллез пневмониялар (легионерлар касаллиги) частотаси пневмонияларнинг умумий сонини 1 – 15% ни ташкил қиласи (касалхона ичи пневмониялари 1—40% ни ташкил қиласи). Эпидемиялар одатда кўзда бўлади. кўзғатувчи сувда яхши сақланади. Касалхона ичи пневмониялари қўшимча кортикостероидлар ва цитостатик қабул қилган беморларда ривожланади. Инкубацион давр 2-10 кун давом этади. Касаллик асосан ҳолсизликдан, уйкучанликдан ва иситмадан бошланади. Касалликнинг бошланишида 90% беморларда куруқ ўйтал, 25 - 33% беморларда плеврал оғриқлар бўлади. Кўпгина беморларда кейинчалик йирингли балғам ажралади, айрим пайтларда қон тупуриш кузатилади. Клиникада пневмониянинг ҳамма симптомлари аниқланади: кўпинча нисбий брадикардия, 17% беморларда артериал гипотония кузатилади. Ўпкадан ташқари симптоматика, абдоминал дискомфорт, ич кетиши, бош оғриши, уйкучанлик. Пиелонефрит, синусит, парапроктит ва мия шиши ҳоллари ҳам кайд килинган. Перикардит ва инфекцион эндокардит кам учрайди. Лаборатор курсаткичлар: лейкоцитоз нейтрофилли силжиш билан, гипонатремия. Рентгенологик курсаткичлар тури касалликнинг бошланишида ўчоқли инфильтратлар хос. Плеврага тегиб турган инфильтратлар ўпка инфарктини эслатади. Ўпка абсцесси ривожланиши мумкин.

Аспирацион пневмония, ютиши бузилган (юмшок танглай парези) беморларда ва назогастрал зонд мавжудлигига ривожланади.

Иммунтанқислик бўлган болаларда пневмониялар: иммунтанқисликнинг гуморал формаларида пневмониялар пневмотроп флора томонидан чақирилади. Улар оғиркечади ва рецидивланишга мойил.

Иммунтанқисликни хужайравий формасида пневмоцистли пневмониялар учрайди: трансплантант реципиентларда цитомегаловирус томонидан чақирилган пневмониялар бўлади.

Ташҳислаш

Ўткир пневмония ташхиси ўпка шикастланишини локал клиник симптомлар, токсикоз белгилари ва нафас етишмовчилиги: рентгенографияда Ўчоқли, сегментар ёки лобар инфильтратив сояларнинг аниқланиши, таёқча ядроли силжиш билан нейтрофилли лейкоцитоз, СОЭ нинг ошиши; респиратор ёки арралаш ацидоз аниқланиш асосида қўйилади.

Қўзғатувчининг штаммини ва антибиотикларга сезувчанлигини аниқлаш учун микробиологик текширувлар ўтказилади. Текшириш учун қуйидагилар

олинади: балғам, қон. Пневмония бактерия иштирокида кечеётгандагина гемокультураны ажратиб олиш мүмкін. Шунингдек, яна құлланилади: билвосита иммунофлюоресценция реакцияси ёрдамида қонзардобида құзғатувчининг антигенларини ва махсус антителоларни топиш мүмкін; комплемент боғлаш реакцияси. Экспресс — методларга киради: антигенларни балғамда аниқлаш, бевосита иммунофлюоресценция реакцияси.

Даволаш тамойиллари

Үткір пневмонияларни даволаш қуйидагиларни үз ичига олади:

1. Авайловчи режим.
2. Диета: боланинг ёшига ва талабига мос бўлиши керак; тез хазм бўлувчи, витаминларга бой бўлиши лозим.
3. Антибактериал терапия ташхис қуйилганидан бошлаб 10 — 14 кун давом эттирилиши керак.
4. Касалликнинг оғир формасида, хавфли кечишида эса, препаратларни алмаштириб, то клиник соғайишгача курс давом этади.
5. Микрофлора сезгир бўлган антибиотик тавсия қилинади.
6. Касалликнинг енгил формасида 1 та антибиотик ишлатилади.
7. Оғир формаларда кенг таъсирга эга бўлган препарат ёки 2 - 3 та антибиотикнинг комбинацияси берилади.
8. Яримсинтетик пенициллинларни биттаси ва аминогликозидларни ёки цефалоспоринларни бирга бериш энг самарали саналади.
9. 36-48 соат давомида даволаш самара бермаса, у ҳолда антибиотикларнинг 1 таси ёки 2 таси ҳам алмаштирилади.
10. Антибиотикларни узок вақт давомида қабул қилаётган беморларга замбуруғларга қарши препаратлар ҳам берилади: нистатин, флуканозол, дифлюкан.

Пневмонияларнинг антибактериал терапияси ***Касалхонадан ташқарида юзага келган пневмониялар***

- Асоратланмаган пневмонияларда антибиотикларни ичишга буюриш максадга мувофик. Агар препаратларни парентерал юбориш билан бошланган бўлса, самара бергач, антибиотикларни перорал юборишга ўтиш керак (зинапояли терапия).
- 6 ойлик болаларда пневмонияларнинг типик формаларини даволаш стационар шароитларида үтказилади ва антибиотиклар парентерал юборилади. Атипик формаларда танлов препаратлари бўлиб макролидлар хисобланади, типик формаларда эса, аминопенициллинлар ҳамда ингибитор - химояланган пенициллинлар. Альтернатив антибиотиклар бўлиб цефазолин, аминогликозидлар ёки цефалоспоринлар II ва III авлодлари билан комбинацияси хисобланади. Анаэроб инфекцияда клиндамицин, метронидазол ишлатилади, пневмоцистли инфекцияда эса, ко-тримоксазол.

- 6 ойдан 6 ёшгача бўлган болаларда оғир бўлмаган, асоратланмаган пневмонияни даволаш амбулатория шароитларида ўтказилади ва перорал препаратлар тавсия қилинади. Танлов антибиотиклари эса, ингибитор — химояланган пенициллинлар (амоксициллин, кловуланат, ауглинтин). Аллергик реакцияларга ёки ичак дисбактериози ривожланишига мойиллик бўлган bemорларга макролидлар бериш максадга мувофиқ, чунки улар ичак микрофлорасига таъсир қиласди.
 - 6—15 ёшли болаларда оғир бўлмаган пневмониялар асосан уй шароитида ўтказилади ва периорал препарат берилади. Типик формада амоксациллин, бензатинфеноксиметилпенициллин, макролидлар тавсия қилинади. Атипик пневмонияда эса, даволашни макролидлардан бошлаш максадга мувофикдир.
 - Оғир формалар. Болаларда пневмониянинг оғир формаларида дарҳол госпитализация килиш керак ва даволашни зинапояли усул билан ўтказиш мумкин. Буюрилади пенициллинлар, шу қаторда яримсинтетик ва химояланган (гемофилли этиологияга шубҳа бўлганда), пенициллин, цефалоспоринларнинг II авлоди аминогликозидлар билан комбинацияланган ҳолда.
- Альтернатив препаратлар бўлиб цефалоспоринларнинг III авлоди, уларнинг аминогликозидлар билан комбинацияси хисобланади, кам ҳолларда хлорамфеникол.

Госпитал пневмониялар

Педиатрия стационарида қўзғатувчининг тури, унинг сезувчанлиги ва ўтказилган терапия орасида аниқ бир боғлиқлик мавжуд. Биринчи танланган препаратнинг таъсир самараси 36 - 48 соат давомида бўлса, унда бактериологик кўрсаткичлар асосида ёки эмпирик ҳолда альтернатив препаратга ўтилади. Оғирформаларда препаратни вена ичига юбориш лозим.

Жуда оғир ҳолларда, грамманфий флора томонидан чакирилган инфекцияларда фторхинолон групага препаратлари ишлатилиши мумкин: офлоксацин, цiproфлоксацин.

Жараённинг анаэроб характеристида ингибитор — химояланган пенициллинлар қўлланилади. Курсатмалар асосан антибиотиклар замбуругларга қарши препаратлар билан комбинация ҳолида ишлатилади (флуконазол).

Эрта пневмонияларда ингибитор — химояланган пенициллинлар (амоксициллин/кловуланат, ампициллин/сульбактам) ёки цефалоспоринларнинг II авлоди буюрилади. III авлод цефалоспоринлари ва аминогликозидлар альтернатив препаратлар бўлиб хисобланади. Антибиотикни танлашда эмпирик терапия хисобга олинади.

Кечки пневмонияларда ингибитор — химояланган ва кўк йирингли таёқчага қарши бўлган пенициллинлар ҳамда кук йирингли таёқчага қарши активликка эга бўлган III — IV авлод цефалоспоринлар (тикарциллин, азлоциллин, цефазидим, цефонеразон, цефепим) аминогликозидлар билан

биргаликда буюрилади. Альтернатив препаратлар бўлиб карбенициллин препаратлари (имипенем, меропенем) хисобланади.

Иммунтанқислик ҳолати бор беморларда пневмониялар. Бу гурух bemorlarни даволаш, парваришлаш иммунодепрессиясини максимал боскичидан профилактик антибактериал терапия ўтказишни талаб килади. Бундан ташқари, этиотроп даволашни ўтказишга имкон берувчи, микрофлоранинг доимий мониторинги мақсадга мувофиқдир.

Бактериал табиатли пневмонияларда эмпирик терапия ўтказилади. Бунда цефалоспоринларнинг III-IV авлоди ёки ванкомицин аминогликозидлар билан (нетилмекин, амикацин) бирга қўлланилади. Пневмоцистозда ко-тrimokсазол юқори дозаларда (20 мг/кг/сут) ишлатилади.

Замбуруғли инфекцияда — замбуруғларга қарши препаратлар (флуқоназол, амфотерицин), герпетик инфекцияда ацикловир, ЦМВ инфекцияда — ганцикловир. Терапия доимийлиги 3 хафтадан кам бўлмаслиги керак. Протозоили ва замбуруғли пневмонияларда 4 — 6 ҳафта ва ундан кўп.

Антибиотиклар самарадорлигининг мезонлари

Пневмонияларда антибактериал терапиянинг самарадорлик гарови бўлиб, эффектни аниқ кайд килиб бориш ва эффект бўлмаганда препаратни алмаштириш хисобланади.

- Тўлиқ самарадорлик: умумий ахволнинг яхшиланиши, иштаханинг кутарилиши ва хансирашнинг камайиши фонида асоратланган пневмонияда эса ҳароратнинг 3 - 4 кун ичida 38 С дан пасайиши. Бу муддатларда рентгенологик ўзгаришлар кучаймайди ва камаяди.
- Қисман самарадорлик: юқорида курсатилган муддатларда тана ҳарорати субфебрил бўлиб сакланади. Токсикоз даражаси пасаяди, хансираш камаяди, салбий рентгенологик динамика йўқ. Одатда деструктив пневмонияларда метапневмоник плевритда кузатилади. Антибиотикнинг алмаштирилишини талаб килади.

Антибиотикларни қўллашнинг давомийлиги

Даволашдан олдин ташхисни рентгенологик тасдиқлаш мақсадга мувофик. Барча ҳолларда, агар иложи бўлса, бактериологик (балғам, қон, плеврал суюқлик) ва серологик текширувлар учун материаллар олиниши керак. Бирламчи антибактериал воситани танлаш ва уни ноэфективлигига алмаштириш деярли ҳамма вақт эмпирик олиб борилади.

Альтернатив препаратларга утиш учун курсатмалар: оғир бўлмаган пневмонияларга бирламчи танланган препаратнинг клиник эффекти 48 – 72 соат давомида, оғир пневмонияларда эса, 36 – 48 соат давомида самараси бўлмаса, шунингдек, дори воситаларига аллергик реакцияларнинг ривожланиши.

Терапиянинг давомийлиги қўзғатувчининг хаёт фаолиятини сусайтириш учун етарли бўлиши керак. Қўзғатувчининг элиминациясини эса, иммунологик механизmlар охирига етказади. Антибиотикни адекват танланлаш ва самаранинг тез юзага келишида даволаш учун 6 — 7 кун етарли бўлади. ОҒИР ва асоратли пневмонияларда эса, даволаш узокрок давом этади. Ўтказилаётган терапиянинг таъсир самараси юзага чиккандан кейин ҳам парентерал даволашни камида яна 2 кун давомида

олиб бориш керак. Таъсир самараси юзага чиккандан кейин препаратларни преорал юборишга утиш лозим (зинапояли терапия).

Нафас етишмовчилигини ва гипоксемияни бартараф этиш

Нафас йўлларининг обструкциясини балғамнисуюлтирувчи, балғам ажратувчи дорилар ёрдамидай ўқотиши лозим. Вибромассаж ўтказиши, тана ҳолати билан дренаж ҳосил килиш, бронхоскопия, рестректив нафас етишмовчилигини камайтириши (тозаловчи ва сифонли клизмалар ёрдамида ҳамда дигазол, прозерин, бронхова спазмолитик воситалар буюрилади), оксигено ва аэротерапиялар ўтказиши.

- Юрак-қон томир етишмовчилигини ва гиповолемияни бартараф этиш: юрак гликозидлари, полиглюкин, поляризацияловчи аралашма қўлланилади. Томирлар ва капилярлар спазмидаги папаверин ва никотин кислота ишлатилади.
- Дезинтоксикация: глюкоза-тузлиэритмаларни томчилаб юбориш.
- Гипертермия билан курашии. Тана ҳарорати $38,5^{\circ}\text{C}$ дан баланд бўлганда ўтказилади. Буюрилади:
 - а) марказий таъсирга эга бўлган антипиРЕтиклар (амидопирин, анальгин, ацитилсалациил кислотаси);
 - б) тери томирларининг спазмини ўқотувчи ва терморегуляциянинг периферик механизmlарига таъсир килувчи препаратлар (пипольфен, аминозин);
 - в) литик аралашмалар;
 - г) физик совутиш усуслари (ошкозонни совуқ сув билан ювиш, сифон клизмалар, муз солинган пуфакларни бошга, жигар ва йирик томирлар соҳасига қўйиш);
- Симптоматик терапия. Енгил даражали гипоксия энцефалопатияда қўлланилади: антигистамин, седатив ва томир препаратлари, мияда микроциркуляцияни ва алмашинув жараёнларини яхшилаш учун ГОМК, глутамин кислотаси, ўрта оғирликда дегидратация ва мия шишини первентив даволаш.
- Томир тортишиш синдромида вена ичига седуксен, маннитол, преднизолон юборилади, диурезнинг назорати остида соатма-соат регидратация ўтказилади.
- Астматик синдромда бронхолитиклар ва аэрозоллар куринишида балғамни суюлтирувчи воситалар, шамчалар, микстуралар қўлланилади; оғир ҳолларда вена ичига ва мушак орасига юборилади.
 - Буйрак усти безини пў стлок қисмининг шикастланиши ва функционал етишмовчилиги билан боғлиқ бўлган оғир токсик синдромларида гормонал терапия буюрилади.

Назорат саволлари:

1. Пневмонияни тарқалиши
2. Касалликни этиопатогенези, хозирги вақтда кечиш хусусиятлари
3. Пневмонияни хозирги замон диагностика тамойиллари
4. Пневмонияни хозирги замон даволаш тамойиллари

Фойдаланилган адабиётлар рўйхати:

1. Детские болезни, под ред. Н П. Шабалова, 2010
2. Детские болезни, под ред. А.А. Баранова, 2010
3. Bolalarkasalliklari. Т.О.Даминов, Б.Т. Халматова, У.Р.Бабаева, 2012
4. Анемии у детей, В.И.Калиничева, 2000,
5. «Болезни детей раннего возраста», - руководство для врачей под редакцией А.А.Баранова, -Москва-Иваново, 1998, -с.241-257.
- 6.Неотложная помощь в педиатрии, И.М.Синельников, 2000
- 7.Острые пневмонии у детей, под редакцией В.К.Таточенко, 1994
8. Патология детей старшего возраста - под редакцией А.А.Баранова, М, -1998
9. Парижская Т.В.. Справочник педиатра. ЭКСМО. Москва 2004 г.
10. Справочник педиатра. Санкт-Петербург, Москва, 2004
11. «Справочник семейного врача» (Педиатрия), - Минск, 2000,- с.390-398, 417-420.

АМАЛИЙ МАШФУЛОТЛАР МАЗМУНИ

**Мавзу: Педиатрик касалликларни замонавий даволаш стандартлари
(4 соат)**

Режа:

1. Темиртанқислиқ камқонлигини замонавий даволаш усуллари;
2. Витамин В 12 камқонлигини замонавий даволаш усуллари;
3. Оксилтанқислиқ камқонлигини замонавий даволаш усуллари;

Темир етишмовчилик камқонлиги (ТЕК) – темир танқисликлигининг кўриниши бўлиб, бирлик қон ҳажмида ва эритроцитларда гемоглобин концентрациясининг камайиши, микроцитоз, аизоцитоз, пойкилоцитоз, ранг кўрсатгичининг пасайиши, қон зардобида темир ва ферритин миқдорининг камайиши, трансферриннинг темир билан паст даражада тўйиниши, темир боғловчи хусусияти ва эритроцитар протопорфирииннинг ошиши билан характерланади.

ТЕК болалик даврида камқонликнинг энг кўп кўринишидан бири ҳисобланади. Бола ҳаётининг иккинчи йилида ва ўсмирлик даврида, эрта ёшдаги болаларда жуда кўп кузатилади. Яширин темир танқислилик даври темир етишмовчилик камқонлигидан 1,5-2 марта кўп учрайди.

Темир етишмовчилик камқонлиги сабаблари:

1. Туғилганда темир миқдорининг камлиги. Хавф гурухи: чала туғилганлар; ҳомиладорлик вақтида камқонликка учраган оналар, шунингдек “ташландик болалар”; ҳомилаичи ривожланишидан орқада қолган болалар; перинатал даврда кўп қон йўқотган болалар.
2. Алиментар омиллар - темир етишмовчилиги камқонлигининг етакчи сабаби. Хавф гурухи: мослаштирилмаган аралашмалар билан сунъий овқатлантириладиган болалар; қўшимча овқатни кеч бериш; ҳар қайси ёшда фақат ўсимлик, сабзавотлар билан овқатлантириш; рационда сутни кўп ишлатиш (суткада 0,5 л дан юқори).
3. Темирни кўп миқдорда йўқотиш ёки унга бўлган юқори талаб. Хавф гурухи: ўткир ва сурункали юқумли касалликлар, асосан ошқозон-ичак тракти; ошқозон-ичак трактининг сурункали ноинфекцион, яллиғланиш касалликлари (мальабсорбция синдромида темирни кўп йўқотиш ёки етарли даражада организмга тушмаслиги); яққол (мелена, бурундан қон кетиш, гематурия ва бошқалар) ва яширин қон кетиши; ювенил гормонал ўзгаришлар; токсик омиллар; эссенциал.

Темир танқисликлигига биринчи ўзгариш тўқималарда содир бўлади-тўқимада темир заҳираси камаяди, зардобда ферритиннинг камайишига олиб келади, кейин трансферриннинг темир билан тўйиниши пасаяди, зардобнинг умумий темир боғловчи хусусияти ортади ва эркин эритроцитар протопорфинлар миқдори - гем манбалари кўтарилади. Юқорида кўрсатилган ўзгаришлар бола қон зардобида темир миқдори ва гемоглобин

концентрацияси, эритроцитлар ҳажмининг пасайишигача, яъни камқонлик ривожланишидан оллин кузатилади.

Гемоглобиннинг пасайиш даражасига қараб, анемиянинг енгил (гемоглобин 90-110 г/л), ўрта-оғир (60-80 г/л) ва оғир (гемоглобин 60 г/л дан кам) турлари ажратилади.

Клиник кўринишида қўйидаги синдромлар кузатилади:

Астеноневротик синдром: тез чарчаш, қўзғалувчанлик, асабийлашиш, эмоционал нотурғунлик, кўп терлаш, жисмоний ва психомотор ривожланишдан орқада қолиш; ланжлик, астения, апатия, иштаҳа пастлиги, диққат эътиборни пасайиши, ҳущдан кетиш, катта ёшдаги болаларда бош оғриши, бош айланиши, қулоқларда шовқин, кўз олдида бижирлаш, юрак соҳасида оғриқ, шунингдек, иштаҳа ва ҳид билишнинг ўзгариши, дизурик бузилишлар.

“Эпителиал”синдром. Терининг оқимтирилиги (асосан кафтда, тирноқларда, шиллик қаватларда ва қулок супраларида; терининг қуруқлиги ва кепакланиши; тери, тирноқ, соч, оғиз шиллик қавати, тилнинг дистрофик ўзгариши (оғиз бурчагида бичилиш, ангуляр стоматит, тил сўрғичларининг яссилиги, лакланган тил, тилнинг қизариши, атрофик глоссит), қаттиқ овқатларни ютишнинг бузилиши; гастрит; дуоденит, мальабсорбция ва мальдигестия билан кечувчи энтеропатия, нотурғун нажас; кўнгил айнаши; баъзида терининг алебастр-яшил рангда бўлиши (хлороз) кузатилади.

Юрак қон-томир синдроми: тахикардия, артериал гипотонияга мойиллик, юрак тонларининг сусайиши ва юрак нисбий чегарасининг кенгайиши, юрак чўққисида функционал систолик шовқин, баъзида йирик томирлар устида шовқин эшитилиши.

Мушак синдроми: гипотония, тез чарчаш, пешобни ушлаб туралмаслик, қабзият.

Иккиласми иммунитет танқислиги синдроми: темир етишмаслигини янади оғирлашишига олиб келувчи тез-тез ЎРВИ, пневмония, ичак инфекциялари билан касалланиш.

Темир етишмаслиги камқонлигининг ташҳисоти гематологик кўрсатгичларнинг силжишини аниқлашга асосланган - гемоглобиннинг пасайиши (5 ёшгача 110 г/лдан кам ва катта ёшдагиларда 120 г/лдан кам), ранг кўрсатгичи 0,8дан паст, битта эритроцитда гемоглобиннинг ўртача миқдори 927 пг/эритроцитдан паст, эритроцитлар ўртача ҳажмининг пасайиши, темир алмашинуви кўрсатгичи - қон зардобида ферритиннинг пасайиши (30 нг/млдан паст), трансферриннинг темир билан тўйинганлиги (25%дан паст), темир (11,6 мкмоль/л дан паст; қон зардобида умумий темир боғловчи функциясининг юқорилиги (50 мкмоль/лдан юқори. Лаборатор белгиларига шунингдек, микроцитоз, анизо ва пойкилоцитоз киради. Ранг кўрсатгичининг пасайиши темир етишмовчилигининг эрта босқичларида ривожланмайди, шунинг учун нормохром ранг кўрсаткичи темир етишмовчилик камқонлигини инкор қилмайди. Эритроцитлар сонининг пасайиши фақатгина оғир камқонликларга характерлидир. Суяқ кўмигида эритропоэзнинг ёшариш белгилари характерлидир, бу қонда ретикулоцитоз билан тасдиқланади.

Дифференциал ташхис жуда кам учрайдиган микроцитар гипохром камқонликлар билан ўтказилади: талассемия, кумуш симоб билан захарланиш; сидеробласт камқонлик.

Давоси. Камқонликнинг оғир шаклларида стационар даво кўрсатилади. Болаларнинг кун тартиби фаол бўлиши керак, кўпроқ тоза ҳавода бўлиши зарур. Парҳез билан темир танқисликлигини бартараф этиш мумкин эмас-темир дорилари тавсия қилиш керак.

Педиатрияда темир дориларини тавсия қилишнинг умумий усуллари куйидагилар:

- Дориларни асосан ичишга тавсия қилиш, парентерал юборишни чеклаш, чунки, дориларнинг ножӯя таъсири юқори бўлади (аллергик реакция, инъекциядан кейинги абсцесс ва флебитлар, гипотензия, бактериал инфекцияларга хафв юқори, гемосидероз ва бошқалар);
- Дорининг суткалик дозаси элементар темир бўйича 5-6 мг/кг; юқори доза даво самарадорлигини оширмайди, аммо катта ножӯя таъсир кўрсатади, дорининг суткалик дозаси уч қабулга бўлинади;
- Давонинг биринчи бир неча кунида bemor дорини қабул қилишини аниқлаш учун дозаси икки баробарга камайтирилади;
- Темир дориларни қабул қилишнинг муддати 3 ойдан кам бўлмаслиги керак, биринчи босқичда бу гемоглобин миқдорини ва темирни периферик заҳирасини тўлдирувчи терапия ҳисобланади, иккинчи босқичда темирнинг тўқимадаги заҳираларини тиклаш зарур ва учинчи босқичда қайталанишга қарши тадбирларни қўллаш лозим;
- Темир дориларини овқатланиш оралиғида бериш ва уларни сабзавот ёки мева шарбатлари билан ичиш керак, темир дориларини сут билан ичиш ман қилинади.;
- Темир препаратлари билан бирга аскорбин кислота ва Вит Е бирга тавсия қилиш даво самарасини оширади;
- Махсус кўрсатма бўлмаганда темир дорилари билан бирга вит B6 ва вит B12, фолат кислота тавсия қилишни хожати йўқ;
- Темир дориларни парентерал тавсия қилишга кўрсатмалар: ичакда сўрилишнинг бузилиши, темир дориларини ичганда қабул қилаолмаслик. Препаратлар вена ичига 25 мг дозада томчилаб юборилади, кейин 3 кунда 50 мг юборилади. Курс тамомлангандан кейин темир дорилари ичишга буюрилади.
- Темир дориларини қўллашда кутилаётган натижалар: 72-96 соатдан кейин ретикулоцитознинг кўтарилиши ва 7-10 кундан кейин гемоглобин миқдорининг кўтарилиши (яхши натижа ҳафтада 5 г/л) ҳисобланади. Гемоглобин миқдори нормаллаштирилгандан кейин темир дорилари билан даволаш темирнинг тўқимадаги депосини тиклаш учун 4-6 ҳафтагача давом эттирилади. Темир дорилари билан даволаш вақтида қон зардобида унинг миқдорини аниқлаш маълумотли ҳисобланмайди.
- Эритроцитар масса қуиши ҳаёт кўрсатмасига асосан, гемоглобин миқдори 70 г/лдан кам бўлса буютирилади. Тоза қон қуишишга шошилмаслик зарур.

Профилактикаси. Аёлларда темир танқислигини олдини олишдан бошланади. Чала туғилган болаларда 1-ойлигидан бошлаб профилактик доза сутка давомида 2 мг/кг берилади. Болалар овқатланишида таркибиға темир дорилари құшилған бүтқаларни бериш тавсия қилинади.

ФОЛАТ ТАНҚИСЛИК КАМҚОНЛИГИ

Фолат танқислик камқонлиги (ФТК) мегабласт камқонликтурухияга киради. Мегабласт камқонлик (МК) - самарасиз эритропоэз натижасидаги камқонлик бўлиб, эритроцитларнинг шаклланиши ва морфологиясининг ўзгариши билан характерланади.

ФТК кам учрайдиган касаллик, кўқрак ёшидаги болаларда, асосан чала туғилганларда кузатилади.

Этиологияси ва патогенези. Етук туғилган, рационал табиий овфатланишда бўлган чақолоқларда фолат кислотага талаб қониқарли бўлади. Сабаблари: абсолютциянинг туғма бузилиши ва фолат алмашинувининг бузилиши (кам ҳолларда), орттирилган мальабсорбция (целиакия, экссудатив энтеропатия); чала туғилганларда фолат кислотага бўлган талаб юқорилиги, гемолитик анемиялар, баъзи бир дорилар билан даволанганди (метотрексат; сульфаниламидлар; силга қарши дорилар), узоқ давом этувчи инфекциялар.

Фолат кислота танқислиги камқонлиги эчки сути билан боқилган болаларда кузатилади. Суяк илигига ва периферик қонда мегабласт ўзгаришлар 3-3,5 ойдан кейин пайдо бўлади.

Оғирлик даражасига қараб класификация қилинади.

Клиникаси. Чала туғилган болаларда 3-6 ойлигидан бошлаб, ланж, анорексия, глоссит, диарея, қон талашлар ва бактериал инфекция юзага келади. Периферик қонда мегабласт ўзгаришлар, нейтропения нейтрофиллар ўлчами катталашган, тромбоцитопения кузатилади. Неврологик бузилишлар характерли эмас.

Диагностикаси. Периферик қонда эритроцитлар орасида мегалоцитлар устунлик қиласи – 10 дан 12 мкмгача диаметрдаги хужайралар, айлана ёки эллипс шаклида бўлади. Эритроцитларнинг ўртача ҳажми 100 дан 146 флага тенг. Периферик қон суртмасида аниzoцитоз ва пойкилоцитоз, нейтрофиллар гиперсегментацияси аниқланади. Суяк илигига эритроидли гиперплазия ва барча гемопоэтик хужайраларнинг катта ўлчами характерлидир.

Дифференциал диагностикаси. В12 танқисликли камқонлик билан ўтказилади. Вит12 танқисликлиги камқонлигига пешобда метилмалон кислотаси ажралиши кўтарилиган, уни фолат кислота камқонлигидан фарқлайди.

Давоси. Фолат кислота ичишга сутка давомида 2-5 мгдан тавсия қилинади, 3 кундан кейин самара билинади, даво муддати 3 кундан кам бўлмаслиги керак. Беморларда даво самараси бўлмаса, вит 12 танқисликли камқонлиги ҳақида ўйлаш керак. Сўрилиш нуқсонида фолат кислота парентерал тавсия қилинади. Чала туғилганларга 2 ойлигидан бошлаб; талvasага қарши ва силга қарши сульфаниламидлар билан даво олганларга, целиакия билан касалланганларга ва мальабсорбциянинг бошқа шаклларида хар куни фолат кислотаси 0,2-0,5 мг дозада тавсия қилинади.

АДАБИЁТЛАР

Ассоций:

1. Детские болезни, под ред. Л.А. Исаевой. 1994.
2. Пропедевтика детских болезней, А.В.Мазурин, И.М.Воронцов, 1995
3. Детские болезни, под ред. Н П. Шабалова, 2002
4. Детские болезни, под ред. Н П. Шабалова, 2010
5. Детские болезни, под ред. А.А. Баранова, 2010
6. Детские болезни, Т.О.Даминов, Б.Т. Халматова, У.Р.Бабаева, 2012

К юшимча:

1. Анемии у детей, В.И.Калиничева, 2000,
2. Справочник врача общей практики. Под редакцией акад. РАМН. Н.Р.Палеева. ЭКСМО 2002 г
3. Справочник врача общей практики. ЭКСМО, Под редакцией акад.РАМН Н.Р. Палеева. 2002
4. Справочник педиатра. Санкт-Петербург, Москва, 2004
5. «Справочник семейного врача» (Педиатрия), - Минск, 2000,- с.390-398, 417-420.
6. The five Minute child Health Advisor/ - M. William Schwartz, MD., - 1998, USA
7. A therapist's guide to pediatric assessment, - Linda King-Thomas, Bonnie J. Hacker, 1987, USA
8. Pediatrics, - Margaret C. Heagarty., William J. Moss, -1997, USA
9. www.tma.uz
10. www.medlincs.ru
11. www.medbook.ru
12. www.medafarm.ru

ТЕСТ САВОЛЛАРИ

1. Касалхонадан ташқари пневмонияни чақиради:

- A.Пневмококк
- B.Клебсиелла
- C.Стрептококк
- D.Герпес

2.Крупоз пневмонияда шикастланиш күпроқ қаерда жойлашади:

- A.Үнг ўпканинг юкори ёки пастки бўлагида
- B.Ўпканинг илдиз соҳасида
- C.чап ўпканинг юкори бўлагида
- D.чап ўпканинг пастки бўлагида

3.Микоплазмали пневмонияда қўлланиладиган даво:

- A.Сумамед
- B.Пенициллин
- C.Карбенициллин
- D.Ампиокс

4. Атопик бронхиал астманинг типик белгиси:

- A.Экспиратор хансираш*
- B.Битонал йутал
- C.Тана хароратини кўтарилиши
- D.Инспиратор хансираш

5. Бронхиал астманинг хуружида қўйидагилар қўлланилади:

- A.Сальбутамол
- B.Астафен
- C.Задитен
- D.Кетотифен

6.Функционал шовқинларнинг характерли белгиси:

- A.Юракдан ташкарига узатилмайди*
- B.Жисмоний юкламадан сунг кучайиши
- C.дагал
- D.Юракдан ташкарига узатилади

7. Кўкрак сутининг қиймати нима билан белгиланади:

- A.Кўкрак сутида бола учун керакли барча элементлар бор
- B.ширин
- C.Таркиби узгармайди
- D.суюк холатда

8. Кўкрак сути билан овқатлантириш қоидалари:

- A.Бола талабига биноан
- B.биринчи овқатлантириш тугруқдан 3-кундан сўнг
- C.соатлик интервал билан
- D.кечқурун овқатлантириш маслиқ

9. Кўкрак сути билан овқатлантиришга қарши кўрсатмалар:

- A.Онада ўпка туберкулёзининг актив формаси
- B.Оператив йўл билан туғиши
- C.эгизаклар
- D.бола хохламагандা

10. Соғлом туғилган чақалок қанча вақтдан кейин күкракга берилади:

- A.2 соатгача
- B.4 соатдан кейин
- C.12 соатдан кейин
- D.5 соатдан кейин

11. Табиий овқатлантиришда бўлган болага қайси ёшдан бошлаб қўшимча овқат берилади:

- A.6 мес
- B.3 мес
- C.8 мес
- D.7 мес

12. Биринчи қўшимча овқат нима бўлиши мумкин:

- A.Сабзавотли бўтқа
- B.гўштли шўрва
- C.Сабзавотли шўрва
- D.печенье

13. Целиакияда боланинг овқат рационига киритилади:

- A.гуручли бўтка
- B.печенье
- C.Овсянкали бўтка
- D.нон

14. Крупоз пневмония қайси ёшда кўп кузатилади:

- A..Мактаб ёшида
- B.1-3 ёшда
- C.чақалоқларда
- D.1 – 6 ойликда

15Куйидаги белгилар қайси пневмония учун характерли: ўткир бошланади, ёноқларнинг қизариши, зангсимон балғамли йўтал, тана харорати $39-40^{\circ}\text{C}$:

- A.крупоз пневмония
- B.интерстициал пневмония
- C.сегментар пневмония
- D.учогли пневмония

16. Болаларда қўйидаги антибиотиклар қўлланилмайди:

- A.етрациклин
- B.пенициллин
- C.цефалоспоринлар
- D.макролидлар

17.Бола иситмалаётганда қўйидаги белгилар кузатилса тезда шифохонага ётказиш керак:

- A.Тери қопламлари окимтири мармарсимон рангда
- B.йуталдан сунг қайт қилиш
- C.Томогида қизариш
- D.Тана харорати 38 с

18.Спазмафилиянинг ривожланишига олиб келувчи омиллар:

- A.Баҳор ойларида инсолаяциянинг ошиши

В.Витамин Д билан интенсив даволаниш

С.витамин А га бўлган талабнинг етишмаслиги

Д.витамин В га бўлган талабнинг етишмаслиги

19. Юрак туғма нуқсони бор болаларда ёки юрак туғма нуқсонини радикал коррекция ўтказилгандан кейин инфекцион эндокардитга гумон қилингандан кузатилиши мумкин:

А.Юракда янги аускультив феноменларни пайдо бўлиши

В.диарея

С.энурез

Д.энкопрез

20. Болаларнинг кўриш аъзоларининг физиологик хусусиятларига киради:

А.ёргулиқдан қўрқиш

В.диплопия

С.птоз

Д.анизокория

21. Эрта ёшдаги болаларда тери ости ёғқатлами ташкил этади:

А.тана массасини 12%

В.тана массасини 18%

С.тана массасини 14%

Д.тана массасини 10%

22. Янги туғилган чақалоқларда физиологик сариғлик давом этади:

А.3-10 кун

В.1-5 кун

С.1-3 кун

Д.10-15 кун

23. Болаларнинг қайси ёшида лимфа тугуларнинг тузилиши ва функцияси катталарникiga ўхшайди:

А.12-13 ёшда

В.5 ёшда

С.3 ёшда

Д4 ёшда

24.Лимфатик - гипопластик диатез симптомларига киради:

А.лимфа тугуларнинг диффуз катталashiши, харакатчанлиги ва оғриқсизлиги

В.лимфа тугуларнинг махаллий катталashiши ва харакатсизлиги

С.лимфа тугуларнинг махаллий катталashiши, атрофдаги тукималар билан жисплангани

Д.лимфа тугуларнинг диффуз катталashiши ва харакатсизлиги

25.Болалар суюгининг химик таркибида устун туради:

А.сув ва органик моддалар

В.анорганик моддалар

С.сув ва анорганик моддалар

Д.сув ва минерал моддалар

26. Янги чақалоқлик даврига хос:

А.хамма аъзо ва тизимлар тукималарининг етимаганлиги

В.Бош мия пустлогининг яхши дифференциранганиниг ствол ва орка миянинг миелинизацияси

С.дэндритлар пайдо булади,

Д.тўқималар миелинизацияси кузатилади

27. Болаларнинг неча ёшида нейтрофиллар ва лимфоцитлар сонининг иккинчи кесиши маси кузатилади:

А.5-6 ёшида

В.5 кунлигида

С.1 ёшида

Д.10 ёшида

28. Ҳомила ичи қон айланишида кайси аъзолар кислородга энг бой қон билан таъминланади:

А.мияси

В.фақат жигар

С.оёқлари

Д.қўл ва оёқлари

29. Эрта ёшдаги болаларнинг меъда-ичак тракти хамма бўлимларига хос морфологик хусусиятини кўрсатинг:

А.шиллик ости қавати нозик

В.Эластик ва мушак туқима яхши ривожланган

С.без туқималарини юқори секретор фаолияти

Д.шиллик ости қавати қон билан яхши таъминланмаган

НАЗОРАТ САВОЛЛАРИ

1.”Пневмонияга”га тушунча беринг.

2.Пневмония ривожланишига кандай этиологик омиллар олиб келиши мумкин?

3.Пневмония патогенези звеносини айтинг.

4.Нозокомиал пневмония нима?

5.Пневмония кечишининг кандай вариантлари бор ва улар нима биланхарактерланади?

6.Пневмониянинг антенатал профилактикаси кандай ўтказилади?

7.Пневмония бўйича ҳавф гурухдаги болаларни айтинг?

8.Атипик пневмония характерли белгиларини айтинг.

9.Госпитал пневмония характерли белгилари нимадан иборат?

10.Пневмония ташхис усусларини санаб Беринг.

11.Пневмониянинг даволаш тамойиллари нималардан иборат?

12.Эмпирик даво кандай ўтказилади?

13.Босқичли антибактериал ждавонинг кандай афзаллик томонлари бор?

14.Атипик ва типик пневмония қандай асоратларг олиб келади?

15.Пневмонияни даволаш тамойилларини айтинг.