

ЎТКИР НУРЛАНИШНИНГ ТАЖРИБА ҲАЙВОНЛАРИ ОРГАНИЗМИГА ТАЪСИРИНИНГ ИММУНОЛОГИК ХУСУСИЯТЛАРИ ТАВСИФИ

Тухтаева Х.Х.¹

Аннотация: Маълумки, нурланиш организмнинг барча тизим ва аъзоларига салбий таъсир этганда қайтмас натижаларга олиб келади [3, 10]. Нурланишнинг организм аъзо ва тўқималарига танлаб таъсир кўрсатиши исботланган, улар қаторига қон яратиш аъзолари ва иммун тизими киради, ушбу аъзоларга нурланишнинг салбий, кўп ҳолатларда ҳалокатли таъсири кўплаб манбаларда келтирилган маълумотлар орқали исботлаб берилган [5, 9].

Ключевые слова: Радиация, нурланиш частотаси, иммун тизими аъзолари, виварий рациони.

Ўткир нурланиш - ионланувчи нурланиш частотаси ва давомийлигига боғлиқ бўлиб, аъзоларнинг нурланиш сезгириллигига қараб турли даражада ривожланади. Ўткир нурланишда энг сезгири аъзолар иммун тизими аъзолари, ошқозон-ичак тракти шиллиқ қаватлари, экзо- ва эндокрин безлар, жинсий безлар ҳисобланади. Радиацияга сезгириллиги паст бўлган аъзоларга юрак, буйрак, жигар, бош ва орқа миялар, суяк тўқимаси, бўғимлар киради [4, 11].

Илмий-тадқиқот ишининг **мақсади** ўткир нурланишнинг тажриба ҳайвонлари иммун статусига таъсирини аниқлаш ҳамда биокоррекциянинг ушбу жараёнга таъсир даражасини кўрсатишдан иборат бўлди.

Материал ва усувлар. Ушбу мақсадни амалга ошириш учун 60 та вояга етган, оғирлиги 160-180 граммни ташкил этган, эркак жинсига мансуб оқ зотсиз каламушлар тадқиқотларга жалб этилди. Лаборатория ҳайвонлари нисбий намлиқ (50-60%), ҳарорат ($19-22^{\circ}\text{C}$), 12 соат қоронгулик ва 12 соат ёруғлик режимида стандарт виварий шароитида пластик қафасларда сакланди. Лаборатория ҳайвонларини парваришилаш Нуралиев Н.А. ва ҳаммуал. [6] тавсиялари асосида амалга оширилди. Лаборатория ҳайвонлари билан ишлашда биологик хавфсизлик қоидалари [2, 6] ва лаборатория ҳайвонлари билан ишлашнинг этик тамойилларига қатъий риоя қилинди.

Барча лаборатория ҳайвонлари қўйидаги гурухларга бўлинди:

асосий гурух - стандарт виварий рационида бўлган, 5 Грей миқдорида бир марталик ўткир нурланиш олган оқ зотсиз каламушлар ($n=30$);

назорат гурухи - стандарт виварий рационида бўлган, ўткир нурланиш олмаган интакт оқ зотсиз каламушлар ($n=30$).

Асосий гурух ўз навбатида 2 та кичик гурухчага бўлинди: 1а гурухча - 5 Грей миқдорида бир марталик ўткир нурланиш олган, стандарт виварий рационига биокоррекция сифатида "Lactopolis-AWL" биологик фаол қўшимчаси қўшилган оқ зотсиз каламушлар ($n=15$); 1б гурухча - 5 Грей миқдорида бир марталик ўткир нурланиш олган, биокоррекция қилинмаган оқ зотсиз каламушлар ($n=15$).

¹ Бухоро давлат тиббиёт институти



Тажрибада лаборатория ҳайвонларини нурлантириш АГАТ-Р1 (Эстония) гамма-терапевтик аппарати ёрдамида амалга оширилди, унда нурланиш манбаси Со-60 бўлди. Ҳайвонларни нурлантириш билан боғлиқ тадқиқотлар ЎзР ССВ Республика ихтисослаштирилган онкология ва радиология илмий-амалий маркази Бухоро филиалида ўтказилди.

“Lactopropolis-AWL” препарати барча лаборатория ҳайвонлари оғирлигидан келиб чиқсан ҳолда, ҳар куни эрталаб берилди. Ўткир нурланиш олганларга 20 кун давомида препарат берилиб, охирги куни нурлантирилди ва ундан кейин 5-кунда жонсизлантирилиб, иммунологик тадқиқотлар ўтказилди. “Lactopropolis-AWL” биологик фаол қўшимчаси таркиби *Lactobacillus rhamnosus* 925, *Enterococcus durans* пробиотик бактериялари ва прополис биологик фаол бирикмалари экстрактидан иборат бўлиб, антимикроб, иммуностимулловчи, яллиғланишга қарши хусусиятларга эга (ЎзР ФА Микробиология институти ва “AllWellLab” МЧЖ маҳсулоти).

Лаборатория ҳайвонлари иммун тизими ҳолати СД-дифференцияловчи ва активацияловчи антигенлар экспрессияси бўйича баҳоланди. Иммунокомпетент ҳужайраларнинг қўйидаги маркёrlари аниқланди: CD3⁺, CD4⁺, CD8⁺, CD16⁺, CD20⁺, CD95⁺-лимфоцитлар. СД рецепторларнинг экспрессияси Гарив Ф.Ю. ва ҳаммуал. (1995) усули бўйича «Сорбент» МЧЖ (РФ) ишлаб чиқарган ЛТ серияли моноклонал антителолар ёрдамида розетка ҳосил қилиш реакциясида ўтказилди. Иммунерегурятор индекс (ИРИ, СД4+/CD8+) ҳисобланди.

Материаллар анъанавий вариацион статистика усулларидан фойдаланиб, статистик ишланди. Бунинг учун «Pentium IV» процессорлари асосидаги персонал компьютерда тиббий-биологик тадқиқотлар учун дастурий таъминот тўпламидан фойдаланилди. Тадқиқотларни ташкил этиш ва ўтказиша далилларга асосланган тиббиёт тамойилларидан фойдаланилди.

Олинган натижалар ва уларнинг муҳокамаси. Ўткир нурланиш таъсирини ўрганиш учун авваламбор ушбу таъсирга чалинмаган интакт оқ зотсиз эркак қаламушлар иммун тизимининг асосий кўрсаткичлари ўрганилди ва натижалар таҳлил қилинди, жами 9 та кўрсаткич талқин ва таҳлил қилинди (1-жадвал).

1-жадвал

Тадқиқотларга жалб қилинган интакт оқ зотсиз қаламушлар иммун тизими асосий параметрлари, n=30

Кўрсаткичлар	Нисбий (%)	Мутлоқ
Лейкоцитлар, $\times 10^9/\text{л}$	-	4680 \pm 36
Лимфоцитлар умумий миқдори	49,8 \pm 1,1	2331 \pm 51
СД3 ⁺ -хужайралар	50,3 \pm 1,2	1172 \pm 28
СД4 ⁺ -хужайралар	32,7 \pm 0,9	762 \pm 21
СД8 ⁺ -хужайралар	12,9 \pm 0,8	301 \pm 19
ИРИ, бирлик	2,53 \pm 0,01	2,53 \pm 0,01
СД16 ⁺ -хужайралар	18,1 \pm 1,3	422 \pm 30
СД20 ⁺ -хужайралар	19,6 \pm 1,4	457 \pm 33
СД95 ⁺ -хужайралар	17,8 \pm 1,2	415 \pm 28

Келтирилган 1-жадвалда ушбу кўрсаткичларнинг миқдорий ва нисбий (%) параметрлари келтирилган. Ушбу натижалар олдинги тадқиқотчилар баён этган маълумотларга ўхшаш бўлди [1].

Жами 5 Грей миқдорида бир марталик ўткир нурланиш олган оқ зотсиз қаламушлар иммун тизими асосий кўртсакичларида нурланишдан сўнг бешинчи кунда олинган натижалар 2-жадвалда келтирилган.

2-жадвал



Ўткир нурланиш олган оқ зотсиз каламушлар асосий иммунокомпетент хужайраларининг миқдорий кўрсаткичлари, n=30

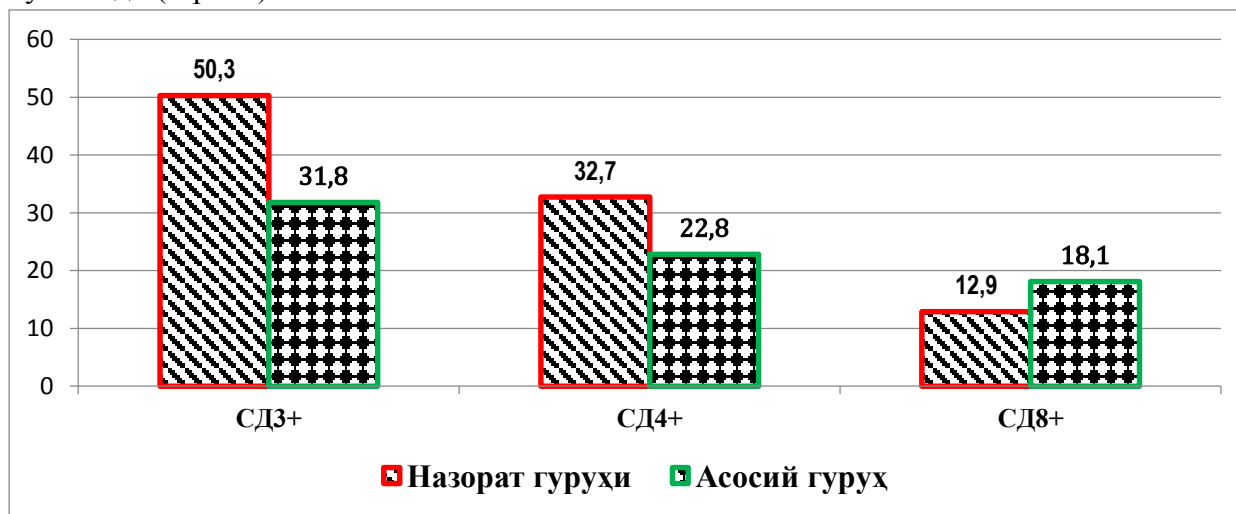
Кўрсаткичлар	Нисбий (%)	Мутлок
Лейкоцитлар, $\times 10^9/\text{л}$	-	4600 ± 49
Лимфоцитлар умумий миқдори	$35,3 \pm 1,4$	1624 ± 64
СД3+-хужайралар	$31,8 \pm 1,5$	516 ± 24
СД4+-хужайралар	$22,8 \pm 1,1$	370 ± 18
СД8+-хужайралар	$18,1 \pm 1,2$	294 ± 19
ИРИ, бирлик	$1,26 \pm 0,02$	$1,26 \pm 0,02$
СД16+-хужайралар	$24,2 \pm 1,6$	396 ± 26
СД20+-хужайралар	$21,9 \pm 1,7$	356 ± 28
СД95+-хужайралар	$11,8 \pm 1,5$	192 ± 24

Олинган натижалар шуни кўрсатдик, лаборатория ҳайвонларининг асосий ва назорат гурухларида лейкоцитлар миқдорий кўрсаткичи бир биридан ишонарли фарқ қилмади ($P>0,05$). Фикримизча, бу ҳолат нурланишдан кейинги даврнинг қисқалиги (5 кун) билан изоҳланади.

Лимфоцитлар миқдорий ва нисбий миқдорлари қиёсий ўрганилганда тамомила бошқача манзарага гувоҳ бўлдик. Улар нисбий кўрсаткичи ўткир нурланиш олган тажриба ҳайвонларида назорат гурухига (интакт) нисбатан 1,41 мартағача ишонарли даражада камайгани эътироф этилди ($P<0,05$).

Ушбу хужайранинг мутлок параметрлари қиёсланганда ҳам амалий жиҳатдан бир бирига ўхшаш тенденция кузатилди, камайиш 1,44 мартани ташкил этди ($P<0,05$). Лимфоцитлар нисбий ва мутлок миқдорларининг камайиши ўткир нурланишнинг ушбу хужайралар пролиферация ва дифференциацияси, улар фаоллиги пасайишига таъсири билан изоҳланади.

Организм иммун тизимининг таҳлил қилинаётган иммунокомпетент хужайраларига келсак, Т-лимфоцитлар (СД3+-хужайралар) ҳамда уларнинг асосий субпопуляцияларида (СД4+ ва СД8+-хужайралар) ўзгаришлар турлича тус олди. СД3+-хужайралар нисбий ва миқдорий параметрларида назорат гурухи кўрсаткичларига нисбатан ишонарли даражадаги пасайиш кузатилди (1-расм)



1-расм. Ўткир нурланиш олган (асосий) ва олмаган (назорат) оқ зотсиз каламушлар Т-лимфоцитлар тизимидағи нисбий параметрлар қиёсий тавсифи, %

Рақамлар кесимида келтирадиган бўлсак, СД3+-хужайралар камайиши 1,58 мартани ташкил этган бўлса ($P<0,001$), СД4+-хужайралар нисбий миқдори 1,43 мартағача камайгани

аниқланди ($P<0,05$). СД8+-хужайралар нисбий міқдори бүйича тескари манзара гувохи бўлдик - ушбу хужайралар асосий гуруҳда назоратга нисбатан ишонарли равишда ошгани эътироф этилди - 1,40 марта (Р<0,05). Ҳар иккала лимфоцитлар бир хил таъсирга турлича ўзгаришлар билан жавоб қайтарган.

СД3+-ва СД4+-хужайралар нисбий міқдорининг ўткир нурланиш олган оқ зотсиз каламушлар гуруҳида интакт лаборатория ҳайвонларига нисбатан пасайиши лимфоцитлар умумий міқдори камайиши, Т-лимфоцитлар тизимидағи иммунодефицит билан изоҳланди, шунингдек бу ҳолат ўткир нурланиш таъсири сифатида эътироф этилди, чунки лаборатория ҳайвонларига таъсир этувчи бошқа омиллар бартараф этилган эди. Агар СД8+-хужайраларнинг асосий функцияларидан бири иммун жавоб кучини пасайтириш эканлигини ҳисобга олсак, ушбу хужайраларнинг бошқа хужайраларга нисбатан кўпайиши иккиласми иммунодефицит ривожланишининг сабабларидан биридир.

Юқорида келтирилган иммунокомпетент хужайралар міқдорий кўрсаткичлари бүйича ҳам шунга ўхшаш натижалар олинди (СД8+хужайралардан ташқари). Агар СД3+-хужайралар мутлоқ міқдорлари орасида асосий ва назорат гуруҳлари орасида 2,27 марталик ишонарли тафовут назорат гурухи фойдасига аниқланган бўлса ($P<0,001$), СД4+-хужайралар бүйича ҳам шу тенденция сақланиб қолди (тафовут 2,06 марта, Р<0,001). Аммо, СД8+-хужайралар бўйича бундай тенденция аниқланмагани таъкидланди. Ҳар иккала таққосланаётган гуруҳда бир биридан ишонарли фарқ қилувчи натижалар олинмади ($P>0,05$). Нисбий ва міқдорий кўрсаткичлар орасидаги бу фарқ талқин ва таҳлилга суюнган ҳолда асосланган хулоса олишда қайси кўрсаткичларга суюниш лозим, деган савол уйғотади. Агар міқдорий кўрсаткич кўпроқ лейкоцитлар ва лимфоцитлар міқдорий параметрларига боғлиқ эканлигини ҳисобга олсак, нисбий кўрсаткичларнинг ўзгаришлар тенденцияси ҳаққоний натижалар олиш ҳамда асосли хулосалар қилишга имкон яратиши маълум бўлади. Шу сабабли тажрибавий тадқиқотларда иммун тизими фаолиятига, иммунокомпетент хужайралар ҳолатига баҳо беришда нисбий кўрсаткичлардан фойдаланиш тавсия этилади.

Иммун тизимнинг Т-тизимида баҳо бериш учун қўлланиладиган баҳоловчи параметрлардан яна бири ИРИ дир. Бу индекс Т-лимфоцитлар асосий иммунорегулятор хужайраларининг айни ҳолатда бир бирига нисбати даражасини кўрсатади, ИРИ қанча юқори бўлса, организмда иммун етишмовчилик шунча кам ифодаланганини кўрсатади, у қанча кам бўлса, шунчалик даражада иккиласми иммунодефицит чуқурлилик даражасини кўрсатади [7]. Шу сабабли ИРИ ни иммун статусга баҳо беришда доимо қўллаш тавсия этилади. Тадқиқотларда ИРИ назорат гуруҳида асосий гурухга нисбатан ишонарли даражада юқорилиги билан тафовутланди - 2,01 марта (Р<0,001). Нисбий ва мутлоқ параметрлар бўйича ҳам бу бирликнинг бир хил натижа кўрсатиши уни иммунодефицит чуқурлилик даражасини баҳолаш учун қўллаш мумкинлигини кўрсатади. Иммун тизим фаолиятини баҳолаш учун эса иммунокомпетент хужайралар нисбий кўрсаткичлари ҳамда ИРИ ни солишишима баҳолаш кифоя, деб ҳисоблаймиз.

Иммун тизимининг Т-бўғини бир бир қаторда В-бўғинига ҳам таъриф бериш жоиз, деб топганимиз сабабли СД20+-хужайралар нисбий ва мутлоқ міқдорлари ҳам ўрганилди, таҳлил қилинди. Олинган натижалар бу иммунокомпетент хужайра бўйича таққосланаётган гуруҳлар орасида ишонарли фарқлар учрамаганини кўрсатди ($P>0,05$). Кўриниб турибдики 1,12 марталик фарқ асосий гуруҳ фойдасига бўлган.

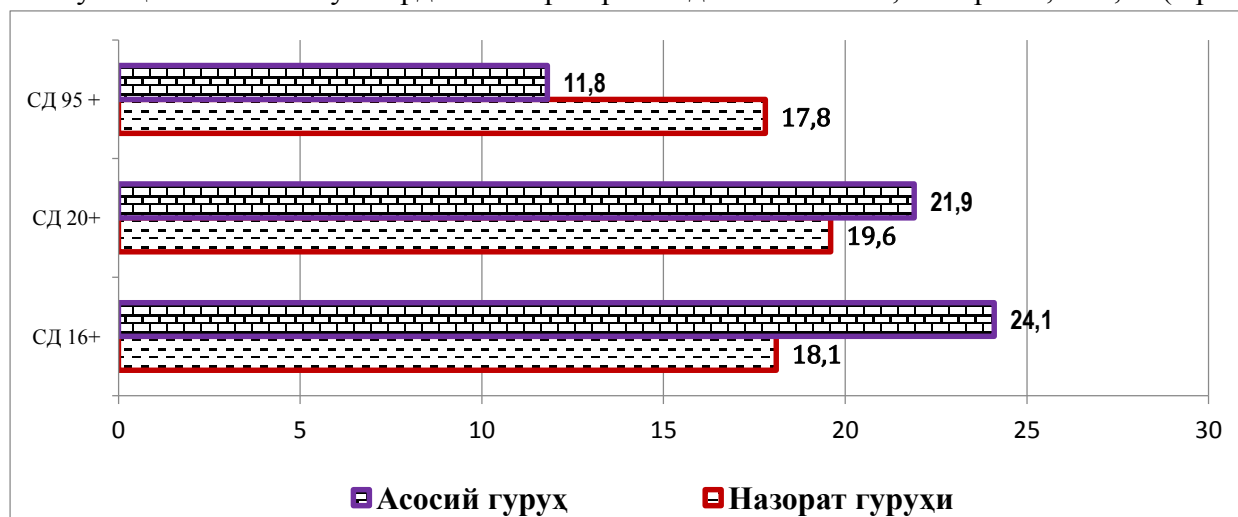
Натижалар бир биридан ишонарли даражада тафовутланмаса ҳамки, ўткир нурланиш олган оқ зотсиз каламушлар СД20+-хужайраларида интакт лаборатория ҳайвонларига нисбатан кўпайиш тенденцияси кузатилган. Бу ҳолат иммун тизим Т-бўғинидаги ўзгаришлар В-тизимга нисбатан тез ривожланишини, В-бўғин иммун тизимда вужудга келадиган дефицитни



түлдиришга интилишини күрсатди. Мутлоқ күрсаткичлар бўйича нисбий параметрлардан фарқ қилувчи натижалар олингани эътиборли, назорат гурухидаги маълумотлар асосий гурухдан юқори бўлди ($P<0,001$).

Иммун тизими махсус бўлмаган ҳимоя воситаларига киравчи СД16+-хужайралар антигенга боғлиқ бўлмаган ҳолда кўпайиб организмда ҳосил бўлган аллоген ва ксеноген табиатли хужайралар, ўсма хужайраларини аниқлаш ва йўқотиш вазифасини бажаради. Ташки таъсирлар (нурланиш) натижасида ҳосил бўлган ўсма хужайраларини йўқотиш зарурати бўлганда улар миқдори кўпайиб, фаолияти кўпайишини ҳисобга олсан, СД16+-хужайралар миқдорий ва нисбий ўзгаришларининг ҳаққоний сабаблари маълум бўлади. Кузатувларда ўткир нурланиш олган лаборатория ҳайвонларида ушбу хужайралар нисбий параметри назорат гурухига нисбатан ишонарли ошгани кузатилди - 1,35 мартаага, ($P<0,05$). Мутлоқ кўрсаткичлар орасида ишонарли тафовут аниқланмади ($P>0,05$).

СД95+-рецептор апоптоз рецепторларидан бири бўлиб, иммун тизимининг барча хужайралари юзасида экспрессия бўлади ва иммун тизими фаолиятининг назоратида (регуляция) иштирок этади. Тадқиқотларимизда СД95+-хужайралар нисбий миқдори назорат гурухига мансуб оқ зотсиз каламушларда ишонарли равишда пасайган - 1,51 мартаага, $P<0,05$ (2 расм).



2-расм. Ўткир нурланиш олган (асосий) ва олмаган (назорат) гурухи лаборатория ҳайвонлари иммунокомпетент хужайралари нисбий миқдорларининг қиёсий кўрсаткичлари, %

Агар СД95+-маркёри экспрессия бўлган лимфоцитлар миқдори камайгани атоиммун ва онкологик патологияларда кузатилишини ҳисобга олсан [8] лимфоцитларнинг апоптозга тайёргарлик даражаси камайганини, иммун тизими фаолиятига аста - секин пасайиб бораётганини кўрсатади.

Ишнинг кейинги босқичида ўткир нурланиш олган тажриба ҳайвонларига биокоррекциянинг иммун тизим хужайраларига таъсир даражасини баҳолаш бўлди.

Биокоррекция “Lactopropolis-AWL” препарати билан ўтказилди, у лаборатория ҳайвонлари оғирлигидан келиб чиқкан ҳолда ҳар куни эрталаб берилди. Бунда шу препарат 20 кун давомида берилиб, охирги куни ўткир тотал нурланиш бир марта 5 Грей дозада амалга оширилди, нурланишдан кейин 5 - кунда лаборатория ҳайвонлари жонсизлантирилиб, қони олинди ва иммунологик тадқиқотлар ўтказилди.

Олинган натижалар 3-жадвалда келтирилган.

З-жадвал

Ўткир нурланиш олган лаборатория ҳайвонлари иммун тизим асосий параметрларининг биокоррекция ўтказилган ва ўтказилмаган ҳолатдаги қиёсий кўрсаткичлари

Кўрсаткичлар	Биокоррекция ўтказилмаган, n=30		Биокоррекция ўтказилган, n=30	
	%	Мутлоқ	%	Мутлоқ
Лейкоцитлар, $\times 10^9/\text{л}$	-	4600±49	-	5650±6,1* ↑
Лимфоцитлар умумий миқдори	35,3±1,4	1624±64	44,5±1,6* ↑	2514±90* ↑
СД3+-хужайралар	31,8±1,5	516±24	39,9±1,7* ↑	1003±43* ↑
СД4+-хужайралар	22,8±1,1	370±18	23,9±1,2 ↔	601±30* ↑
СД8+-хужайралар	18,1±1,2	294±19	16,3±1,1 ↔	410±28* ↑
ИРИ	1,26±0,2	1,26±0,2	1,47±0,1* ↑	1,47±0,1* ↑
СД16+-хужайралар	24,4±1,6	396±26	22,3±1,5 ↔	561±38* ↑
СД20+-хужайралар	21,9±1,7	356±28	23,6±1,8 ↔	593±45* ↑
СД95+-хужайралар	11,8±1,5	192±24	15,5±1,0* ↑	390±30* ↑

Эслатма: * - биокоррекция ўтказилган ва ўтказилмаган гурухлар орасидаги ишончлилик белгиси: ↑ - ўзгаришлар йўналиши; ↔ - ишончли тафовут мавжуд эмас.

Кўриниб турибдики, нисбий ва мутлоқ кўрсаткичлар бўйича олинган натижалар турлича бўлиб, нисбий кўрсаткичларнинг (8 та параметр) 4 тасида (50%) кўрсаткичлар ижобий томонга ишонарли даражада ўзгарган, қолган 4 та кўрсаткичда (50,0%) эса ишонарли ўзгаришлар аниқланмаган, шундай бўлсада, уларда ижобий томонга силжиш тенденцияси кузатилган.

Ишонарли нисбий кўрсаткичлар лимфоцитлар умумий миқдори ($P<0,05$, ўсиш 1,26 марта), СД3+-хужайралар сони ($P<0,05$, ўсиш 1,25 марта), ИРИ ($P<0,05$, ўсиш 1,17 марта) ҳамда СД95+-хужайралар миқдори ($P<0,05$, ўсиш 1,31 марта) бўйича кузатилмади. Ўткир нурланиш таъсирига биринчи бўлиб таъсиранган хужайралар биокоррекция ўтказилгач, таъсиранлиги қисман камайганлиги кузатилди.

Ўрганилган 9 та иммунокомпетент хужайралар мутлоқ миқдорларида (100%) ишонарли ўзгаришлар кузатилди ($P<0,05$ - $P<0,001$). Ўткир нурланишгacha биокоррекция ўтказилган лаборатория ҳайвонлари гурухи кўрсаткичлари, биокоррекция ўтказилмаган оқ зотсиз каламушларга нисбатан иммун тизими хужайраларининг ижобий томонга силжиши 1,17 мартадан 2,03 марта гачани ташкил этди, барча ўзгаришлар ишонарли бўлганинини яна бир бор таъкидлаб ўтмоқчимиз.

Агар биокоррекция ўтказилган 16 гурухча параметрларини интакт лаборатория ҳайвонлари (назорат гурухи) кўрсаткичлари билан солиштиrsак, бу гурухчадан фарқли жиҳатлар борлигини кузатамиш:

Биринчи жиҳат, иммун тизимининг ўрганилган 9 та иммунокомпетент хужайралар кўрсаткичлари мутлоқ миқдорларининг назорат гурухи лаборатория ҳайвонларига нисбатан ишонарли юқорилиги;

иккинчи жиҳат, иммун тизимининг ўрганилган 9 та иммунокомпетент хужайралар нисбий миқдорларининг интакт лаборатория ҳайвонлари кўрсаткичларига яқинлашгани, айниқса бу лимфоцитлар умумий сони, СД25+-хужайралар бўйича яққол намоён бўлди;

учинчи жиҳат, СД4+-хужайраларнинг “Lactopropolis-AWL” биологик фаол қўшимчаси билан биокоррекциягача ва ундан кейин амалий жиҳатдан бир хил бўлиб, меъёр чегараларидан узоқлиги;



тўртинчи жиҳат, СД20+-хужайраларнинг келтирилган меъёр кўрсаткичларидан янада кўпроқ фарқланиши. Умуман олганда, биокоррекция ўтказилган оқ зотсиз каламушлар гурухида (1б гурухча) иммун тизим миқдорий етишмовчилиги қиёсланаётган гурухга (1а гурухча) нисбатан камроқ намоён бўлгани кузатилди.

Хулосалар.

1. Ўткир нурланиш олган ва олмаган оқ зотсиз эркак каламушлар иммун тизими хужайраларининг нисбий ҳамда мутлоқ кўрсаткичларида бир биридан фарқли натижалар олинди. Бу натижалар асосан лимфоцитлар умумий миқдори, СД3+-, СД4+- ва СД8+-хужайралар миқдорида кузатилди, улар ўткир нурланиш олган лаборатория ҳайвонларида мос равища 1,41, 1,58 ва 1,43 мартаға ишонарли равища пасайган бўлса ($P<0,05$), СД8+-хужайралар миқдори жами 1,40 марта статистик жиҳатдан ишончли даражада кўпайган ($P<0,05$).

2. ИРИ нинг асосий гурухда 2,01 мартағача пасайиши иккиласми иммунодефицит ривожланганлигининг асосий белгиси сифатида эътироф этилди. Иммун тизим фаолиятини баҳолаш учун эса иммунокомпетент хужайралар нисбий кўрсаткичлари ҳамда ИРИ ни солиштирма баҳолаш кифоя, деб ҳисобланди.

3. Иммун тизимининг В-бўғинида (СД20+-хужайралар) ўзгаришлар яққол намоён бўлмаганини, ишонарли даражадаги фарқ кузатилмаганини, аммо асосий гурухда уларнинг ошиш тенденцияси кузатилгани аниқланди. СД16+-хужайралар асосий гурух лаборатория ҳайвонларида 1,35 мартаға ишонарли ошгани ҳолда иммун тизимининг аллоген ва ксеноген табиатли хужайраларга нисбатан фаоллиги кучайганини билдирувчи белгидир. СД95+-хужайралар миқдори асосий гурухда 1,51 мартаға ишонарли камайгани лимфоцитларнинг апоптозга тайёргарлигининг пасайгани, организмда ўсма хужайралари кўпайиши эҳтимолининг ошишини изоҳлаб берди.

4. Биокоррекция ўтказилган 1б гурухча параметрларини интакт лаборатория ҳайвонлари кўрсаткичлари билан солиштирасақ, қуйидаги фарқли жиҳатлар борлигини кузатамиз: иммун тизимининг ўрганилган 9 та кўрсаткичлари мутлоқ миқдорларининг назорат гурухига нисбатан ишонарли юқорилиги; иммунокомпетент хужайралар нисбий миқдорларининг интакт лаборатория ҳайвонлари кўрсаткичларига яқинлашгани, СД4+-хужайралар нисбий миқдори “Lactopolis-AWL” биологик фаол кўшимчаси билан биокоррекциягача ва ундан кейин амалий жиҳатдан бир хил бўлиб ($P>0,05$), меъёр чегараларидан узоқлиги; СД20+-хужайраларнинг келтирилган меъёр кўрсаткичларидан янада кўпроқ фарқланиши. Биокоррекция ўтказилган оқ зотсиз каламушлар гурухида иммун тизим миқдорий етишмовчилиги қиёсланаётган гурухга нисбатан кам намоён бўлгани кузатилди.

5. Биокоррекция ўтказилган гурухчада иммун тизим етишмовчилиги нисбатан чуқур бўлмади, бу ҳолат эса қўлланилган биопрепаратнинг иммуностимулловчи таъсири борлигини, уни истеъмол қилиш ўткир нурланишнинг иммун тизим хужайралари миқдорий кўрсаткичларига салбий таъсирини камайтиришини исботлади.

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ

1. Алланазаров А.Х. Тажрибада ген-модификацияланган маҳсулотларнинг иммун тизими кўрсаткичларига таъсирини қиёсий баҳолаш усули // Услубий тавсиянома. - Бухоро, 2021. - 23 б.
2. Жармухамедова Т.Ю., Семушина С.Г., Пахомова И.А., Пименов М.С., Мурашов А.Н. Международные правила работы с лабораторными животными при проведении доклинических испытаний // Токсикологический вестник. - Москва, 2011. - №4(109). - С.2-9.



3. Коноплянников А.Г. Клеточные основы радиационных эффектов человека // В кн.: «Радиационная медицина. Том 1. Теоретические основы радиационной медицины». Под общ. ред. Л.А. Ильина. – Москва: Изд. АТ, 2004. - С.189-277.
4. Михеев А.Н. Малые дозы радиобиологии. Моя маленькая радиологическая вера. - Киев, Фотосоциоцентр, 2016. - 371 с.
5. Николаева А.А. Сравнительный анализ радиозащитных свойств пчелиного яда в отношении системы крови крыс // Вестник Нижегородского университета им Н.И.Лобачевского. – 2011. - №6 (1). – С.149-153.
6. Нуралиев Н.А., Бектимирзов А.М-Т., Алимова М.Т., Сувонов К.Ж. Правила и методы работы с лабораторными животными при экспериментальных микробиологических и иммунологических исследованиях // Методическое пособие. - Ташкент, 2016. - 34 с.
7. Полевщикова А.В. Нерешенные проблемы современной иммунологии. Молекулярные и клеточные основы иммунорегуляции, иммунодиагностики и иммунокоррекции (экспериментальные модели) // Медицинская иммунология. – 2009. - Том 11, № 4-5. - С.330-331.
8. Терентьев А.А., Порядин Г.В., Салмаси Ж.М., Александрова И.А., Тагирова А.К., Молдогазиева Н.Т., Казимирикский А.Н. Усиление апоптоза CD95+-лимфоцитов под влиянием синтетического пептида из альфа-фетопротеина человека (АФП14-20) // Современные научно-исследовательские технологии. – 2005. – № 10. – С. 66-68;
9. Barabanova A., Baranov A., Bushmanov A., Guskova A. Radiation Effects in Man Selected clinical lectures. Eds.: K. Kotenko, A. Bushmanov. – M.: ОАО «Издательство «Медицина», 2008. - 158 с.
10. Ron E., Jacob P. Late health effects of ionizing radiation: bridging the experimental and epidemiologic divide // Radiat. Res. - 2010. - V. 174, №6. - P.789-792.
11. Kreuzer M., Auvinen A., Cardis E. Low dose ionizing radiation and cardiovascular diseases – Strategies for molecular epidemiological studies in Europe // Mutat. Res. - 2015. - V. 764. - P. 90-100.

