

# **Занятие 18.**

**Микробиологическая диагностика заболеваний,  
вызываемых анаэробными бактериями (клостридии и  
бактероиды)**

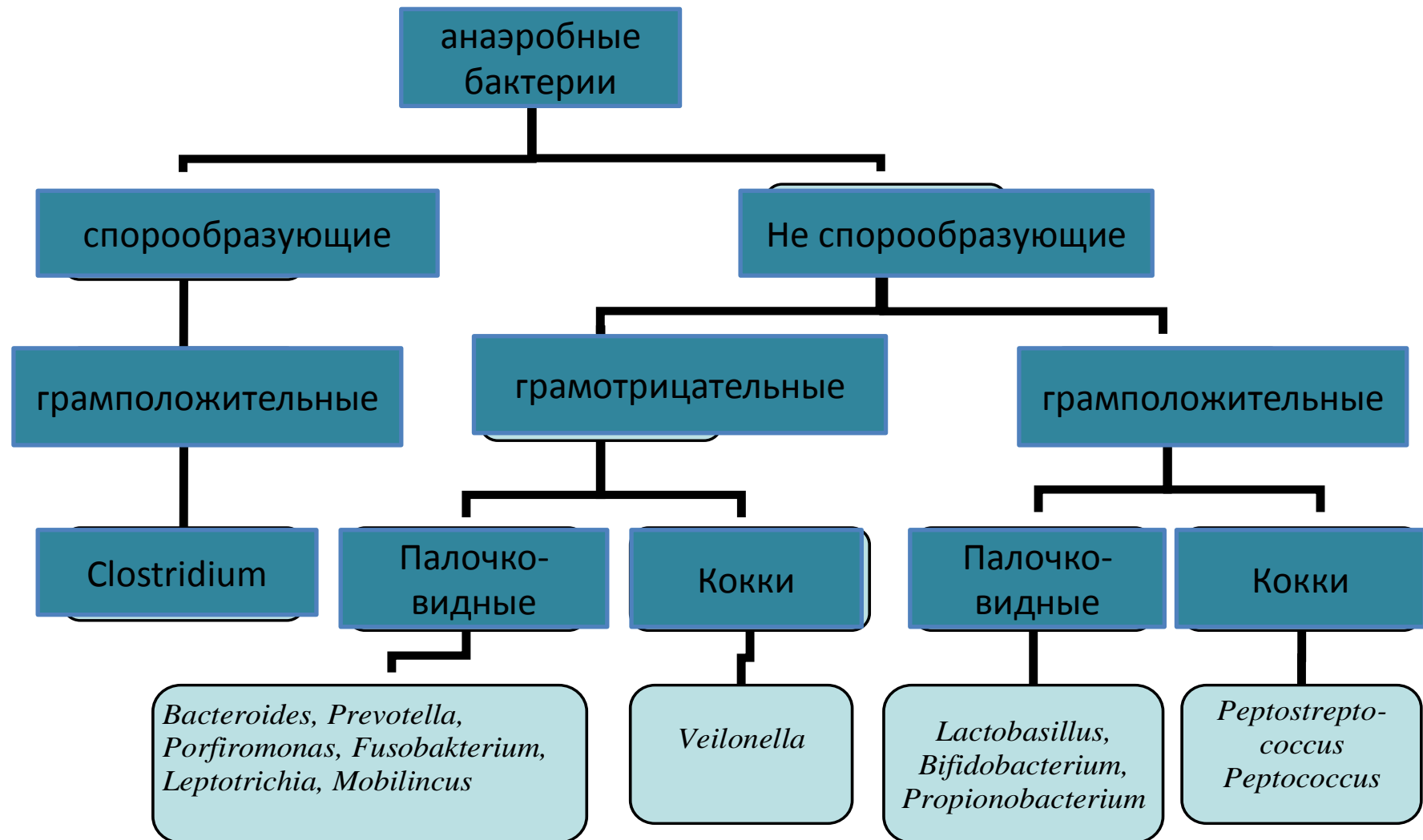
# Обсуждаемые вопросы:

- 1. Возбудитель столбняка, морфобиологические особенности, патогенез заболевания, микробиологическая диагностика, принципы специфического лечения и профилактики.
- 2. Возбудитель ботулизма, морфобиологические особенности, патогенез заболевания, микробиологическая диагностика, принципы специфического лечения и профилактики.
- 3. Возбудители газовой анаэробной инфекции, морфобиологические особенности, патогенез заболевания. Другие заболевания, вызванные *C. perfringens* (пищевое отравление, некротический энтерит)
  - Микробиологическая диагностика газовой анаэробной инфекции, принципы специфической профилактики и лечения.
  - *Clostridium difficile*, морфобиологические особенности, патогенез псевдомемброзного колита, микробиологическая диагностика, проблемы профилактики и лечения
- 4. Условно-патогенные анаэробные бактерии, классификация. Морфобиологические особенности бактерий рода *Bacteroides*, принципы микробиологической диагностики вызываемых ими заболеваний.

## Цель занятия:

- дать информацию студентам о морфобиологических особенностях патогенных анаэробов, являющихся возбудителями столбняка, ботулизма и газовой анаэробной инфекции, а также бактериями рода *Bacteroides*, методах микробиологической диагностики, принципах лечения и профилактики вызываемых ими заболеваний.

# Классификация анаэробных бактерий



# Возбудители газовой гангрены

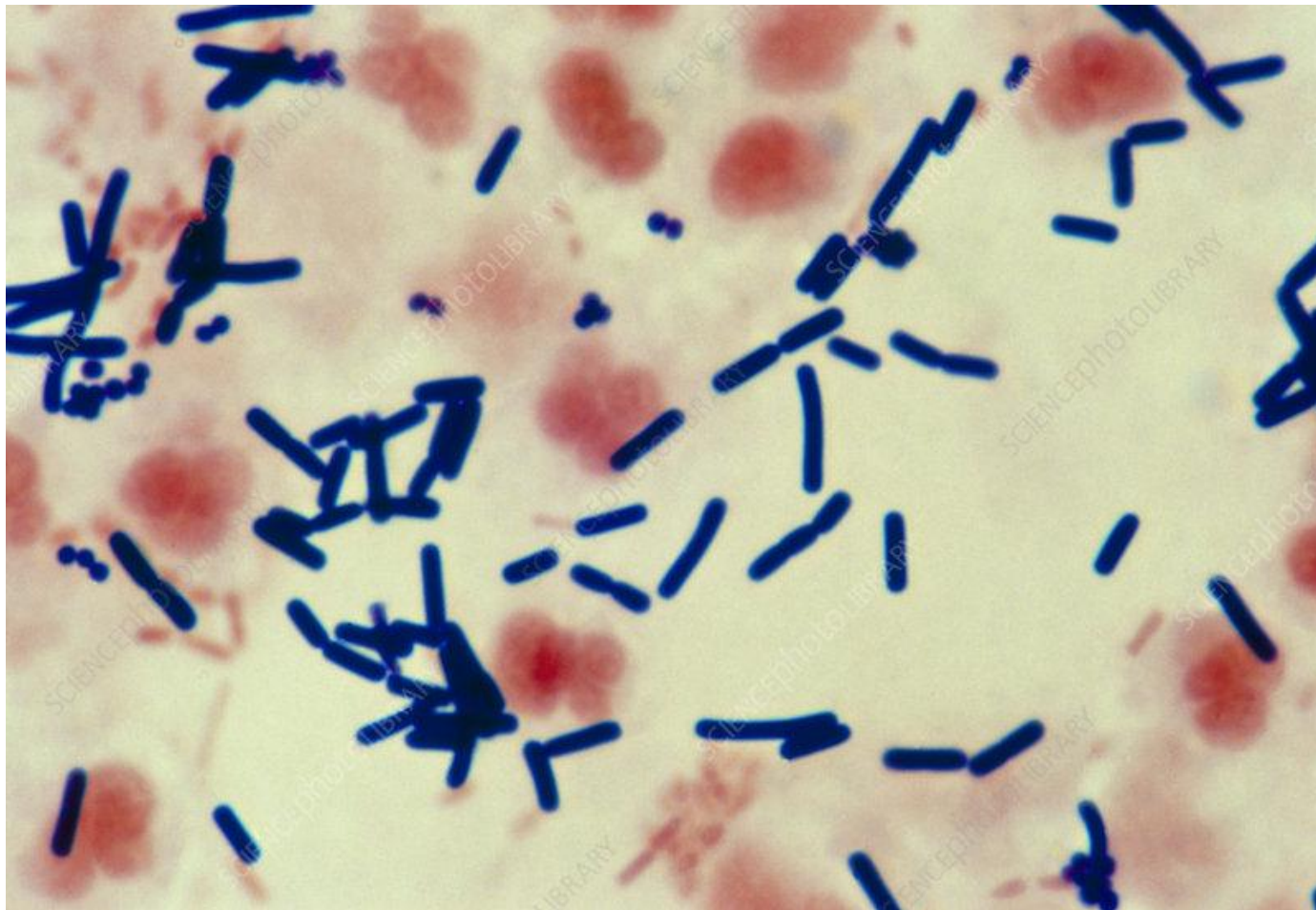
- К возбудителям анаэробной инфекции относятся бактерии рода *Clostridium* семейства *Bacillaceae*. Обычно заболевание обусловливается действием нескольких видов возбудителей рода *Clostridium* в ассоциации с различными аэробными бактериями (стафилококки, стрептококки и др.) .
- Основным возбудителем газовой гангрены (примерно 90%) является *C.perfringens*.

# Морфо-биологические свойства *Clostridium perfringens*

*C. perfringens* – крупные, грамположительные, неподвижные, образующие в организме капсулы полиморфные палочки. Образуют споры, расположенные центрально или субтерминально. Биохимически активны. Расщепляют углеводы с образованием кислоты и газа. Протеолитическая активность слабая. Интенсивно створаживают молоко с образованием крупноячеистого губчатого сгустка, напоминающего пену на волнах. Этот феномен известен как **штормовая реакция**.

# *Clostridium perfringens*

(в мазке из содержимого раны)



## **Культуральные свойства:**

- *C.perfringens* – аэроботерантные анаэробы.
- Растут на питательных средах, приготовленных из гидролизата мяса и казеина при температуре 37-42<sup>0</sup>С, рН 7,2-7,4 в течение 3-8 часов.
- Рост на жидких питательных средах проявляется **помутнением** и интенсивным **газообразованием**.
- При росте в глубине пробирки с агаром вызывает разрыв столбика среды вследствие бурного образования газа.
- Образует S-, R-, а иногда и слизистые M-колонии на твердых питательных средах. В начале культивирования образует прозрачные округлые, куполообразные, с ровными краями S-колонии, затем матовые, серовато-белого цвета. R-колонии неправильной формы, пузырчатые, с неровными краями.

## Культуральные свойства:

- На плотных питательных средах с добавлением крови образует колонии с двойной зоной гемолиза. Вокруг колоний полный гемолиз образуется за счет действия гемолизинов, на отдалении – неполный за счет действия лецитиназы.



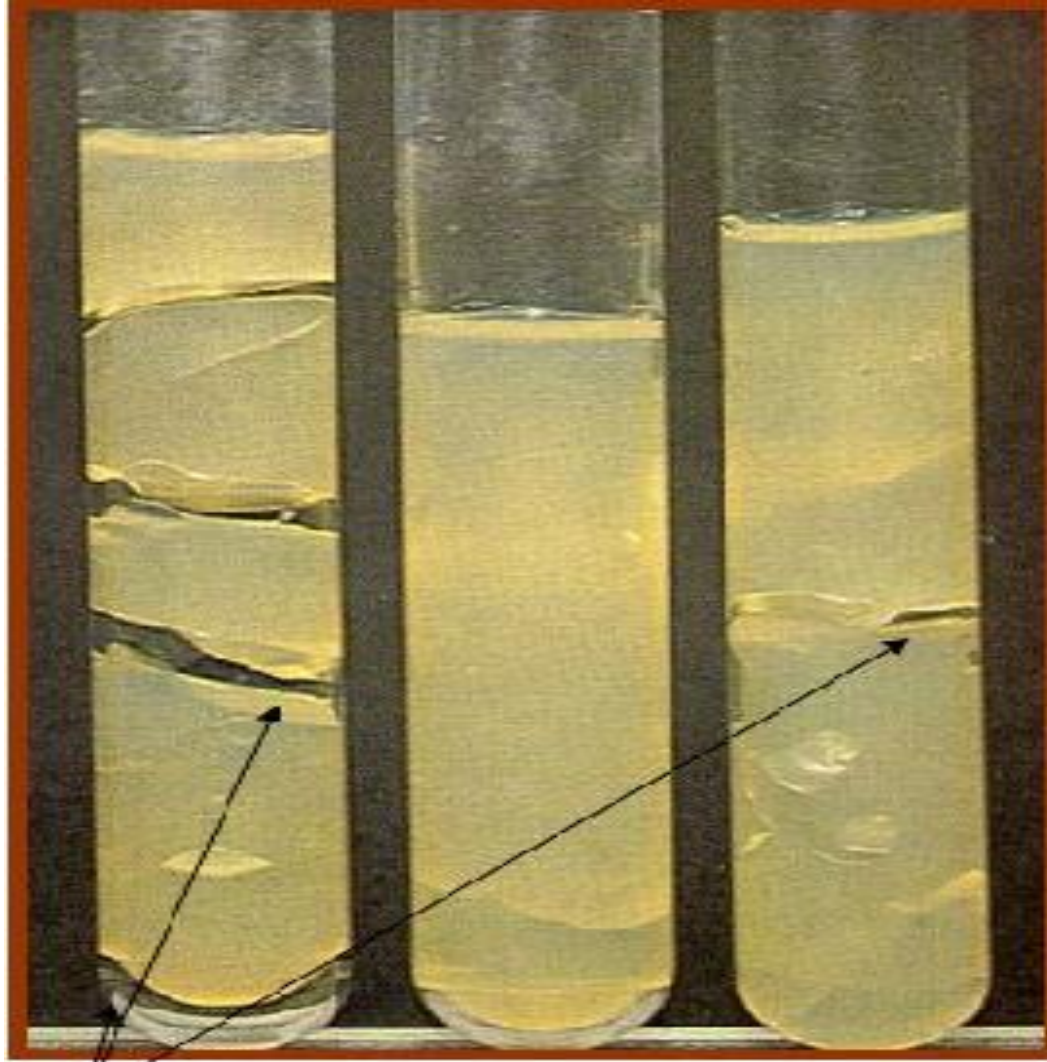
# *Clostridium perfringens*

(рост на среде Кимма-Тароцци)



# *Clostridium perfringens*

(разрыв столбика агара вследствие образования газа )



## **Ферментативная активность:**

- *C.perfringens* обладает высокой биохимической, в особенности сахаролитической активностью.
- Углеводы - лактозу, глюкозу, сахарозу, мальтозу , ксилозу, галактозу, маннозу, крахмал и гликоген расщепляет с образованием кислоты и газа, не сбраживает маннит и дульцит.
- От прочих клостридий отличается способностью восстанавливать нитраты, расщеплять лактозу и образовывать лецитиназу.
- Протеолитическая активность слабая - интенсивно створаживает молоко с образованием крупноячеистого губчатого сгустка («штормовая реакция»), медленно разжижает желатин, не разлагает казеин.

## **Антигенная структура:**

- Выделяют 6 серотипов – А, В, С, Д, Е, F, различающихся по антигенным свойствам продуцируемых экзотоксинов.
- Серотип А является обитателем нормальной микрофлоры кишечника, но может вызывать газовую гангрену и пищевые токсикоинфекции у человека.
- Серотип В вызывает кишечные расстройства у ягнят
- Серотип С вызывает некротический энтероколит у человека и крупного рогатого скота
- Серотип Д вызывает энтеротоксикоз у животных.

## **Факторы патогенности:**

- Токсин обладает летальным, некротическим и гемолитическим свойствами и объединяет как минимум 14 факторов, обозначаемых греческими буквами.
- *Альфа ( $\alpha$ )-токсин (фосфолипаза С)* - продуцируют все серотипы *C.perfringens*, является основным фактором патогенности всех возбудителей газовой гангрены.  $\alpha$ -токсин являясь цитотоксином, обладает лецитиназной активностью .
- *Тета ( $\theta$ )-токсин* –перфринголизин, *каппа ( $\kappa$ )-токсин* – коллагеназа, *ми ( $\mu$ )-токсин* –гиалуронидаза, *ни ( $\nu$ )-токсин*–ДНК-аза и др. в отдельности не оказывают действия, только усиливают действие  $\alpha$ -токсина.
- *C.perfringens* серотипа А образуют энтеротоксин, вызывающий пищевые токсикоинфекции .

# Экология

- *C. perfringens* обычно обитает в кишечнике человека и животных, откуда распространяется в окружающую среду с фекалиями, поэтому широко распространен в почве, воде и сточных водах.
- Серотип А чаще выявляют в почве и фекалиях.
- *C. perfringens* — одна из санитарно-показательных бактерий почвы.

## **Источник инфекции и пути передачи:**

- Естественный резервуар возбудителя инфекции – почва.
- Путь передачи - контактный. Заражение раны происходит при попадании клостридий с почвы или с загрязненными почвой предметами.
- Газовая гангрена наиболее чаще наблюдается в ранах где развиваются анаэробные условия (в глубоких слоях мышечной ткани, в раневых карманах, некротических тканях).
- Заболеваемость значительно возрастает во время военных действий у раненых. В мирное время чаще заражаются строители, шахтеры, работники сельского хозяйства. Заражение газовой гангреной может развиться и после автомобильных аварий, операций на брюшной полости, внебольничных абортов

# *Clostridium perfringens*

(вызываемые заболевания)

- *Газовая гангрена*
- *Пищевая токсикоинфекция* ( развивается при употреблении пищи, контаминированной *C.perfringens*)
- *Некротический энтерит*

# Газовая гангрена

- Споры *Cl.perfringens* после попадания в рану с почвой или инородными телами развиваются и при соответствующих условиях переходят в вегетативные формы. Токсины, выделяемые возбудителями, разрушают здоровые клетки (альфа-токсин) и расширяют зону некроза за счет разрушения соединительной ткани (гиалуронидаза, коллагеназа). Ферментация гликогена в мышечной ткани с образованием молочной кислоты, углекислого газа и водорода вызывает один из основных симптомов газовой гангрены — крепитацию: в результате скопления образовавшегося газа в промежутках между мышцами возникает звук и при пальпации области раны выслушивается похожее на «шуршание снега». Некротические изменения сосудов вызывают образование отека.

## *Клинические проявления газовой гангрены*



# Пищевая токсикоинфекция

- В основном вызывается серотипом A *C. perfringens*. Возбудитель не размножается в желудочно-кишечном тракте, бактериальные клетки, попадающие в тонкий кишечник с пищей, в процессе спорообразования выделяют энтеротоксин. Через 6-24 часа после еды проявляется болями в животе, диареей, иногда рвотой и лихорадкой.

# Некротический энтерит

- Вызывается *C. perfringens* серотипа C. Причиной этого заболевания, основным симптомом которого является кровавый понос, является бета-токсин, синтезируемый *C. perfringens*, размножающийся в тонком кишечнике.

## **Микробиологическая диагностика газовой гангрены:**

- **Материалы для исследования:** кусочки пораженной ткани, экссудат, гной, раневое отделяемое.
- **Микроскопический метод.** Обнаружение в мазке крупных грамположительных палочек, окрашенных по Граму – диагностический признак возбудителя.
- **Бактериологический метод.** Посев исследуемого материала на тиогликолевую среду, среду Китта-Тароцци и кровяной агар для выделения чистой культуры и идентификации возбудителя.

# Микробиологическая диагностика газовой гангрены

- Для идентификации *C.perfringens* проводят инокуляцию в молоко. Бактерии створаживают молоко с образованием крупноячеистого губчатого сгустка в течение 3 часов.
- Лецитиназную активность определяют в средах содержащих яичный желток.

Идентификация завершается проведением реакции нейтрализации токсинов со специфическими антитоксическими сыворотками.

*C.perfringens* створаживает молоко с образованием крупноячеистого губчатого сгустка в течение 3 часов (“штормовая реакция”)



# **Профилактика газовой гангрены**

- **Неспецифическая профилактика.** Хирургическая обработка ран, удаление некротизированных тканей и инородных тел, применение антисептиков могут в значительной степени предотвратить развитие заболевания.
- **Специфическая профилактика.** Применяют полианатоксин, содержащий анатоксины наиболее частых возбудителей газовой гангрены.
- С целью экстренной серопрофилактики при травмах вводится поливалентная антитоксическая сыворотка против газовой гангрены.

## **Лечение газовой гангрены:**

- Антибиотики - пенициллин G (бензилпенициллин)
- Специфическое лечение - ***антитоксическая сыворотка***

## Морфо-биологические свойства *Clostridium tetani*

*C.tetani* – грамположительные палочки с закругленными концами длиной 4-8 мкм и толщиной 0.4-1.0 мкм. Обладают подвижностью за счет перитрихиальных жгутиков; образуют споры окружлой, реже овальной формы, расположенные терминально и придающие бактерии вид «барабанной палочки». Не образуют капсулу.

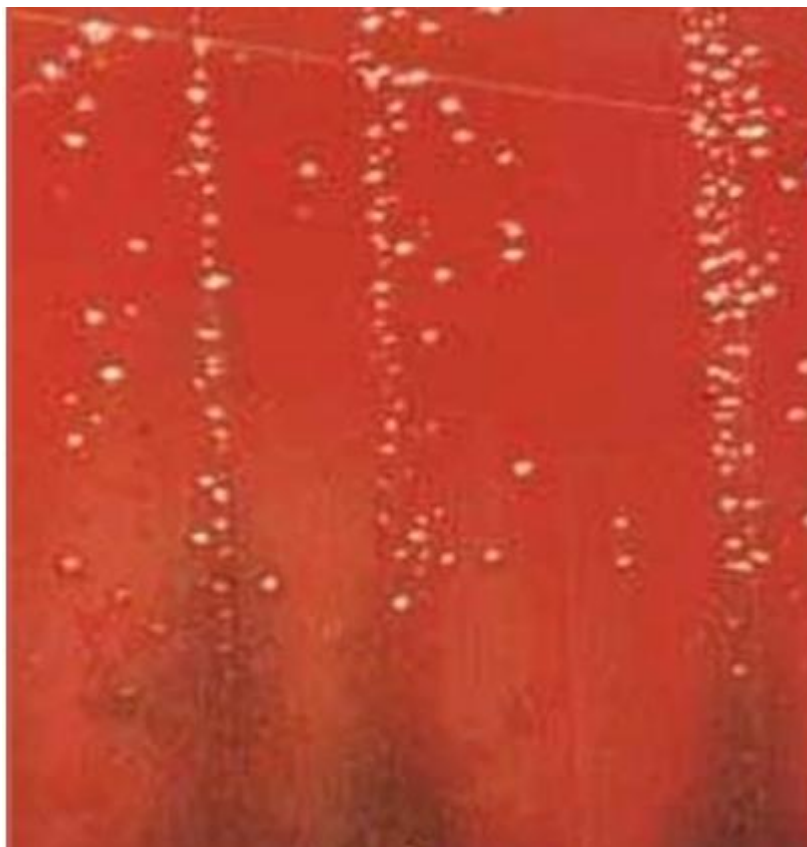


## **Морфо – биологические свойства**

Облигатные анаэробы, хорошо растут на средах с соблюдением анаэробных условий. На средах Китта-Тароцци образуют помутнение, на среде Вильсона-Блера вызывают почернение среды.

Обладают слабой биохимической активностью. Не ферментируют углеводы, проявляют слабые протеолитические свойства. Медленно свертывают молоко и разжижают желатин.

колонии *Clostridium tetani* на кровяном агаре



# *Clostridium tetani*

## (биохимические свойства)

- *C. tetani* обладает слабой биохимической активностью. Не расщепляет углеводы, но есть штаммы, ферментирующие глюкозу.
- Обладает слабыми протеолитическими свойствами. Постепенно расщепляет белки и пептоны до аминокислот, восстанавливает нитраты до нитритов, слабо портит молоко, слабо расщепляет желатин.

# *Clostridium tetani*

## (антигенное строение)

- Имеет О- и Н-антитела. По составу Н-антитела делится на 10 серотипов. Все серотипы имеют один и тот же О-антитело и секретируют экзотоксин с одинаковыми антигенными свойствами.

## Устойчивость к факторам внешней среды:

- Вегетативные формы *C. tetani* при 60-70°C разрушаются в течение 30 мин.
- Так как споры стойкие, они долго сохраняются во внешней среде – почве. Может размножаться в почве регионов с теплым климатом.
- Может выдерживать кипячение несколько часов, растворы 5% фенола, 1% формалина убивают через 5-6 часов.

# Экология

- *C. tetani* широко распространена в окружающей среде — в почве, сюда она попадает с фекалиями людей и животных. Поэтому почвы, удобренные навозом, особенно богаты спорами.
- Столбняк чаще встречается в регионах с теплым климатом, где есть условия для длительного выживания спор, превращения их в вегетативные формы и размножения.

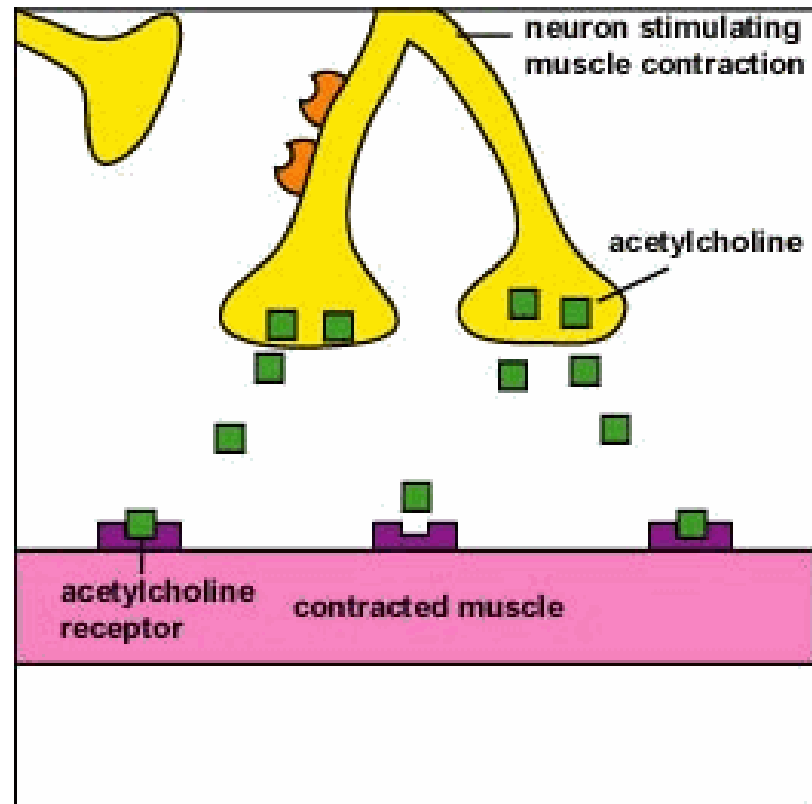
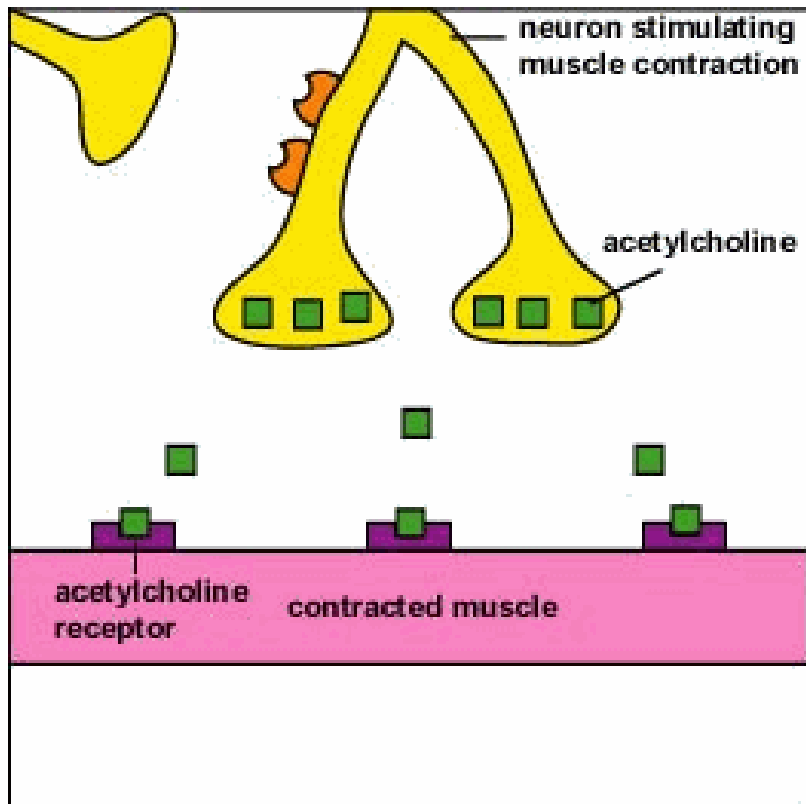
## **Источник инфекции и пути передачи**

- Входные ворота инфекции - поврежденная кожа и слизистые оболочки
- Столбняк острая раневая токсинемическая инфекция. Больше половины заболевших это лица, живущие в сельской местности, работники сельского хозяйства, занимающиеся строительством дорог, домов и др.
- Наибольшую опасность представляют загрязненные почвой глубокие, слепые и пазушные раны, где создаются благоприятные условия для развития анаэробной инфекции.

## **Факторы патогенности и патогенез**

- **Тетаноспазмин (экзотоксин)** поступает в кровь из первичного очага инфекции. Связываясь с рецепторами на пресинаптической мемbrane моторных нейронов, проникает в них и посредством ретроградного аксонного транспорта попадает в ЦНС, где может внедриться в тормозящие нейроны. Механизм действия токсина связан с подавлением высвобождения тормозных нейромедиаторов, в частности глицина и  $\gamma$ -аминомасляной кислоты, что вызывает перевозбуждение моторных нейронов и ведет к спастическим параличам, гиперрефлексии и судорогам.

# Механизм действия тетаноспазмина



## Клинические проявления столбняка:

- Инкубационный период составляет 1-2 недели. Основным проявлением заболевания является судорожный синдром, сопровождающийся болезненным мышечным **спазмом** (столбняк) и длительным напряжением мышц (мышечная ригидность).
- У человека заболевание проявляется нисходящим столбняком. Судороги мышц шеи и жевательных мышц (**тризм**) — одно из первых проявлений столбняка у человека. Затем появляется спазм мимических мышц лица — симптом форсированного (карденического) смеха, затем спазмы распространяются на мышцы туловища и конечностей.
- Поскольку мышцы спины сильнее мышц живота, наблюдается состояние **опистотонуса**, которое сопровождается изгибом позвоночника назад: больной, лежа на спине, находится в положении «мостик», касаясь шейного и пятого отделов.

## **Клинические проявления столбняка:**

- *C. tetani* может заразить новорожденных детей через пуповину, в этом случае возникает «столбняк новорожденных». Клинические проявления столбняка у новорожденных такие же, как и у взрослых.

# Клинические проявления столбняка:



## Иммунитет

- Поскольку токсигенная доза столбнячного токсина во много раз ниже дозы иммуногенной, иммунитет не формируется и отмечаются повторные случаи заболевания .
- Однако обратная зависимость смертности от болезни от продолжительности ее инкубационного периода позволяет предположить, что роль могут играть антитоксические антитела к токсину.
- С другой стороны, летальные исходы чаще встречаются на ранних стадиях заболевания.

## **Микробиологическая диагностика:**

При столбняке обычно микробиологическая диагностика не проводится ввиду выраженной картины болезни.

- С другой стороны, не всегда удается обнаружить возбудителя на месте входных ворот инфекции .
- Большое значение в выявлении входных ворот инфекции имеют анамнестические данные.

## Лечение

- Специфическое лечение направлено на нейтрализацию столбнячного токсина антитоксином.
- С этой целью используют противостолбнячную антитоксическую сыворотку, либо противостолбнячный иммуноглобулин

# **профилактика**

- ***Неспецифические профилактические*** меры. Большое значение имеет хирургическая обработка ран при травмах. Могут быть использованы Антибиотики – пенициллин G, цефалоспорины, метронидазол и др., чтобы ослабить развитие возбудителя, а также другой микрофлоры.
- ***Специфическая профилактика*** столбняка основана на создании искусственного активного иммунитета. Для этого используют столбнячный анатоксин (токсоид), адсорбированный в гидроксиде алюминия. Столбнячный анатоксин входит в состав многих вакцин - адсорбированной коклюшно-дифтерийно-столбнячной вакцины (АКДС), адсорбированной дифтерийно-столбнячной вакцины (АДС) и секстанатоксивных вакцин.
- Первичную вакцинацию проводят детям в 3-месячном возрасте с АКДС 3 раза с интервалом 30-40 дней. Затем проводят периодическую ревакцинацию согласно календарю прививок.
- Травмы, ожоги и обморожения, укусы животных, внебольничные abortion и dr. в таких случаях проводят экстренную профилактику столбняка ***анатоксином***. Для непривитых совместно со столбнячным анатоксином применяют донорский иммуноглобулин или ***противостолбнячную антитоксическую сыворотку***.

# *Clostridium botulinum*

## **Морфо-биологические свойства:**

*C.botulinum* – подвижные полиморфные палочки с закругленными концами размером 4-9x0.6-1.0 мкм. Молодые культуры окрашиваются грамположительно, старые культуры – грамотрицательно. Капсулу не образуют. При неблагоприятных условиях образуют споры, располагающиеся субтерминально, что придает бактериям форму «теннисной ракетки»

## **Морфо-биологические свойства**

Облигатные анаэробы. На кровяном агаре с глюкозой образуют колонии неправильной формы с нитевидными ответвлениями и зоной гемолиза. На кровяном агаре образуют S-колонии в виде капелек росы, или R-колонии с неровными краями. На жидких средах (среда Китта-Тароцци, печеночный бульон) вызывают помутнение среды и газообразование.

Биохимически активны: ферментируют углеводы до кислоты и газа, сбраживают молоко, образуют желатиназу, лецитиназу, сероводород и аммиак .

# *Clostridium botulinum* (биохимические свойства)

- *C. botulinum* биохимически активен. Расщепляет многие углеводы — лактозу, глюкозу, мальтозу, глицерин — с образованием кислоты и газа.
- Вырабатывает желатиназу, лецитиназу, аммиак и сероводород.

колонии  
*Clostridium botulinum*



# **Антигенная структура**

**Серологическая идентификация** *C.botulinum* основана на выявлении продуцируемого ими экзотоксина, по их антигенной структуре бактерии разделяют на 8 сероваров: A, B, C1, C2, D, E, F и G .

# резистентность

- Вегетативные формы *C.botulinum* при 80 °C разрушаются в течение 30 мин.
- споры устойчивые и долго сохраняются во внешней среде – почве.
- Устойчивы к кипячению в течение нескольких часов (до 5 часов), а в 5% растворе фенола сохраняется сутки. Споры при температуре 160-170°C разрушаются в течение 60-120 мин. во время

## **Экология, источник инфекции и пути передачи:**

- *C.botulinum* широко распространен в почве и воде (загрязнение испражнениями животных и рыб).
- Из почвы споры могут попадать на продукты питания (в частности, мясные, рыбные, овощные консервы домашнего приготовления), где при возникновении анаэробных условий прорастают и выделяют экзотоксин. Употребление в пищу этих продуктов приводит к тяжелой пищевой токсикоинфекции - ботулизма.
- Наиболее часто заболевания вызывают типы A, B, и E. Тип F редко вызывает заболевания у человека. Бактерии типа Е в основном вызывают заболевания при использовании в пищу рыбных продуктов.

## Факторы патогенности:

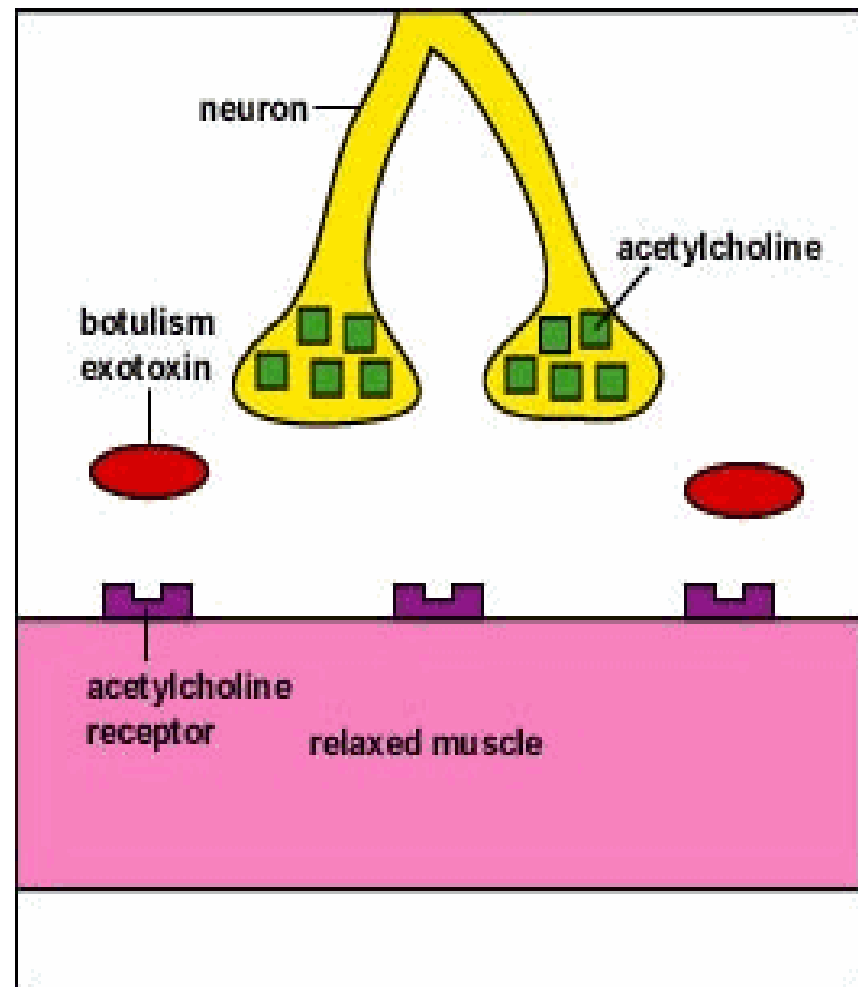
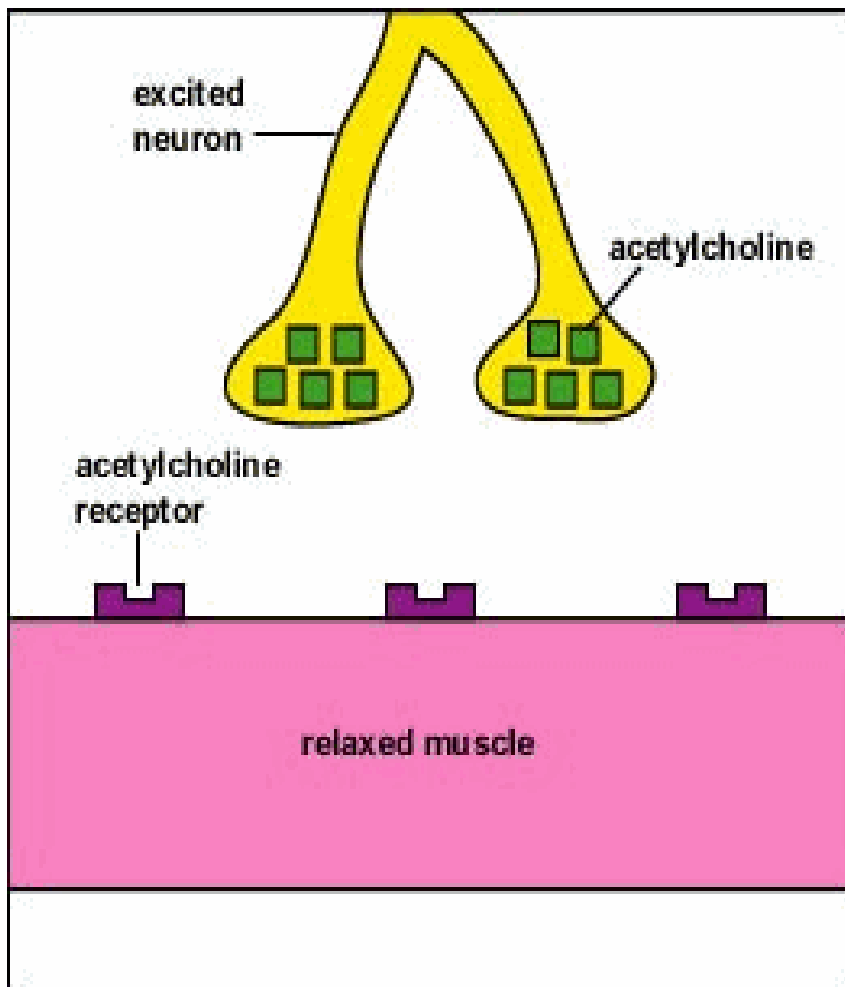
- *C.botulinum в процессе размножения или при аутолизе вырабатывают зкзотоксин – ботулотоксин.*

Ботулотоксин – белок с молекулярной массой 150 кДа состоит из двух связанных дисульфидной связью белковых субъединиц (тяжелой и легкой цепи). Токсин термолабилен, для полной инактивации необходимо кипячение в течение 20 минут.

# Действие ботулотоксина

- Ботулотоксин – функциональный блокатор. Всасывание ботулотоксина происходит в желудке и частично в тонком кишечнике, откуда с током крови токсин попадает в органы и ткани. Ботулотоксин связывается с рецепторами на поверхности пресинаптической мембранны двигательных нейронов периферической нервной системы и проникает в нейроны путем эндоцитоза.
- Легкая цепь (А-компонент) ботулотоксина, отвечающая за токсигенность, блокирует выброс ацетилхолина в нервно-мышечных окончаниях двигательных нервов (расщепляет синаптобревин, синтаксин, целлюбревин), что обуславливает характерные параличи мышц.

# Механизм действия ботулотоксина



# Клинические проявления ботулизма

- Первые симптомы заболевания проявляются после короткого инкубационного периода, примерно 1-3 дня, иногда несколько часов в виде тошноты, рвоты, болей в животе.
- При этом возникают головная боль и нервно-паралитические симптомы — нарушение глотания, глазные симптомы — диплопия (двоение в глазах), птоз (опущение век), анизокория (поражение сфинктера зрачка). Позже возникает паралич шеи, конечностей, дыхательной и сердечной мышц.
- Ботулизм у детей до 6 месяцев имеет легкое течение. В тяжелых случаях клинические признаки аналогичны таковым у взрослых, но смертность не очень высока. Ботулизм является одной из основных причин синдрома внезапной детской смерти (СВДС).
- У грудных детей ботулизм проявляется как инфекционный процесс, то есть выделение токсина происходит в результате вегетации спор, попавших в толстую кишку.
- Раневой ботулизм может возникать в ряде случаев из-за того, что возбудитель поражает область раны, размножается в ней и выделяет токсины.

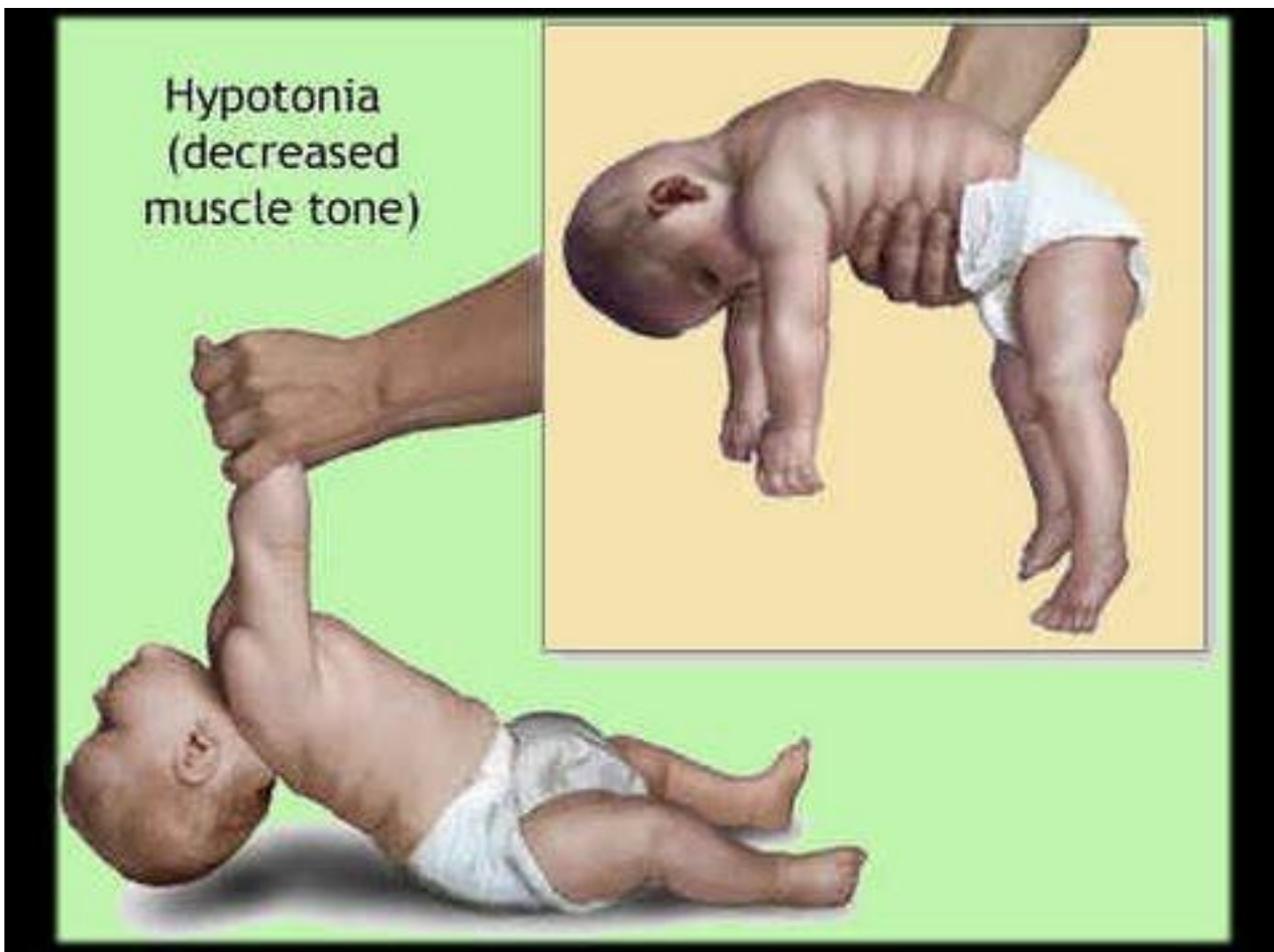
## Клинические проявления ботулизма

нервно-паралитические явления – нарушение глотания, диплопия (двоение в глазах), птоз (опущение век), анизокория (поражение сфинктера зрачка ).



Опущение век - птоз

# Ботулизм у младенцев



# **Микробиологическая диагностика:**

- Исследованию подлежат остатки пищевых продуктов, рвотные массы, промывные воды желудка , испражнения, моча , кровь , секционный материал.
- ***Биологическая проба*** - проводится для обнаружения токсина на белых мышах или морских свинках

***Реакция нейтрализации*** – определение ботулотоксина и его типа: белым мышам вводят смесь исследуемого материала с диагностической антитоксической сывороткой типов А, В, Е и F.

- ***Реакция пассивной гемагглютинации, радиоиммунный метод*** - позволяют определить ботулотоксин в исследуемом материале .
- ***Выделение культуры возбудителя*** – проводят для уточнения диагноза ботулизма у младенцев при помощи бактериологического метода исследования испражнений .

## Лечение:

- Для лечения больному внутривенно вводят (по Безредко) поливалентную (типов A, B и E) антитоксическую сыворотку .
- После лабораторного выявления типа возбудителя вводят сыворотку только против данного типа.

# **Профилактика**

- **Неспецифическая профилактика** - при производстве консервированных (мясных, рыбных, овощных) продуктов необходимо соблюдать санитарно-гигиенические условия стерилизации и их хранения, исключающие накопление токсина в продукте.
- **Специфическая профилактика** - применяют ботулинический полианатоксин, содержащий антоксины А, В и Е.
- Для экстренной профилактики используется поливалентная антитоксическая сыворотка.

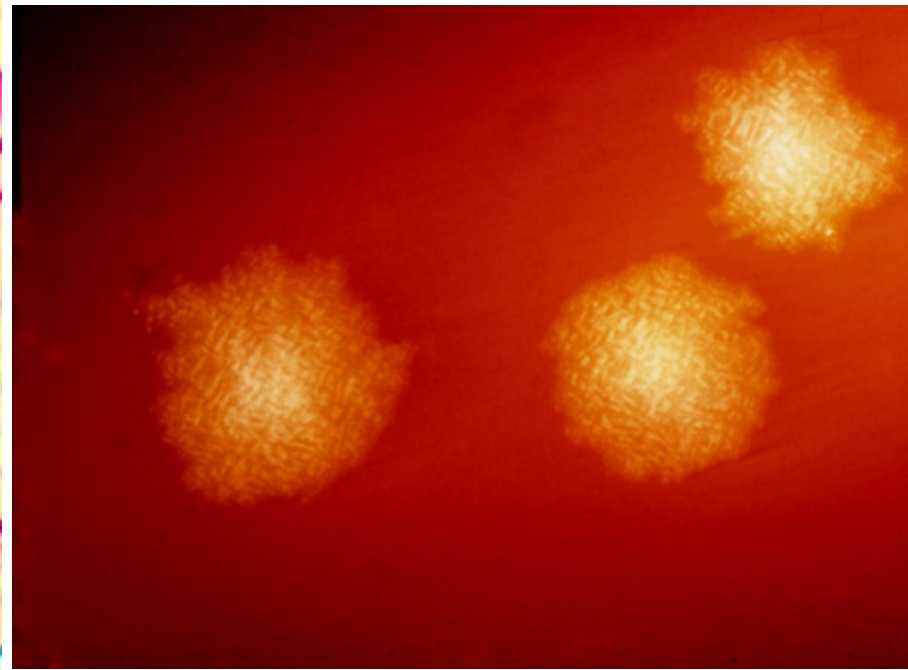
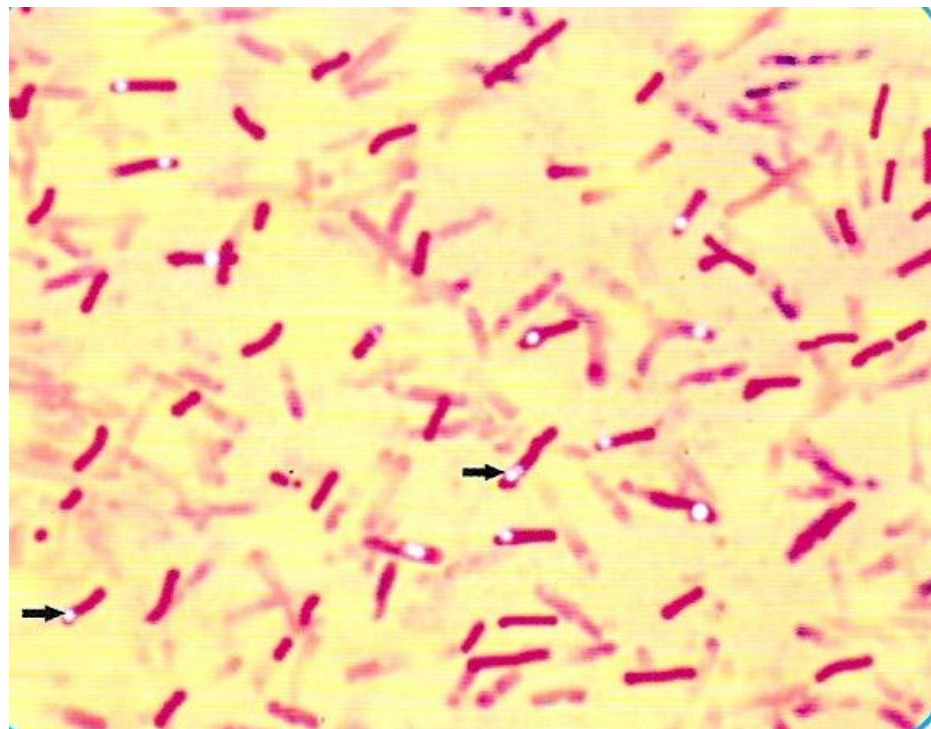
## **Морфо-биологические особенности *Clostridium difficile***

*C. difficile* – грамположительные, овальные, подвижные, палочковидные бактерии. Образуют субтерминально или центрально расположенные споры. Образуют капсулу *in vivo*. Облигатные анаэробы. В селективной среде – на желточно-фруктозном агаре с добавлением циклосерина и цефокситина – образуют мутные стеклообразные желтые колонии. На кровяном агаре образуют негемолитические колонии с запахом «лошадиного навоза».

***Биохимически мало активны.*** Из углеводов расщепляет глюкозу и маннит, гидролизует желатин, образует индол, не обладает лецитиназной и липазной активностью.

*Clostridium difficile*  
(мазок из чистой  
культуры)

*Clostridium difficile*  
(колонии на селективной среде)



# Экология

- *C. difficile* — повсеместно распространенная бактерия, встречающаяся в окружающей среде — почве, воде, кишечнике человека и животных.
- Носительство *C.difficile* парадоксально велико (до 90%) у новорожденных, но случаи заболевания у них наблюдаются редко. Предполагается, что токсин *C.difficile* не может взаимодействовать с энteroцитами новорожденных.
- С увеличением возраста при развитии нормальной микрофлоры число носителей снижается и среди взрослых не превышает 3%.

## Патогенность

- *C.difficile* вызывает псевдомембранный энтероколит клинически проявляющийся диареей. Заболевание возникает в результате дисбаланса между анаэробными бактериями – бактероидами и бифидобактериями, играющими важную роль в формировании колонизационной резистентности, возникшего на фоне нерациональной антибиотикотерапии.
- *C.difficile* вырабатывает два экзотоксина.
  - **A токсин** оказывает энтеротоксическое, а также цитотоксическое действие. Связывается с эпителием кишечника через специфические рецепторы к микроворсинкам
  - **B токсин** - цитотоксическое действие.

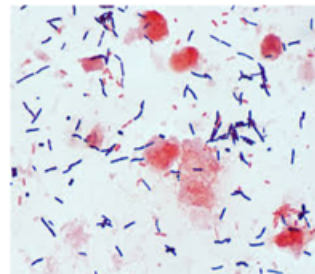
# Псевдомембранный колит

- Псевдомембранный колит проявляется коликообразными болями в области живота, жидким или кровянистым поносом, лейкоцитозом и гипертермией.
- Эндоскопически можно выявить некротизированные остатки слизистой, фибрин, лейкоциты которые образуют *псевдомембрану* в пораженной части кишечника.

(эндоскопия слизистой кишечника)

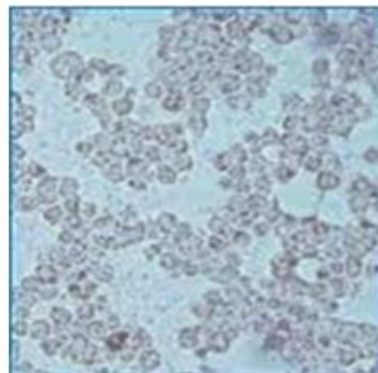


- Проводится путем **микроскопического и бактериологического** исследования кала.
- При **микроскопическом** исследовании обнаружаются крупные грамположительные бактерии.



**Воздействие токсина *C. difficile* на чувствительные клетки  
(эмбриональные фибробласты человека)**

Выявление токсинов *C. difficile* в кале основывается на определении влияния на культуру клеток (эмбриональные фибробласты) и имеет важное диагностическое значение.



- **Бактериологический метод** основывается на культивировании материала в селективных питательных средах в анаэробных условиях. Посев производится на желточно-фруктозный агар с добавлением циклосерина и цефокситина (CCFA агар). Бактерии образуют матовые стекловидн



**микротесты для обнаружения токсина *C. difficile* в кале.**



## Лечение

- Ванкомицин и метронидазол
- Энтерол препарат, содержащий дрожжевые грибы (*Saccharomyces boulardii*).

## Не образующие спор анаэробные бактерии:

Грамотрицательные анаэробные бактерии:

- *Bacteroides*
- *Prevotella*
- *Porphyromonas*
- *Fusobacterium*
- *Leptotrichia*
- *Mobilincus*

## **Бактероиды (род *Bacteroides* )**

- Входят в семейство *Bacteroideaceae*
- Являются представителями нормальной микрофлоры слизистой ротовой полости, верхних дыхательных путей, кишечника и половых органов.

## *Принципы классификации бактериоидов*

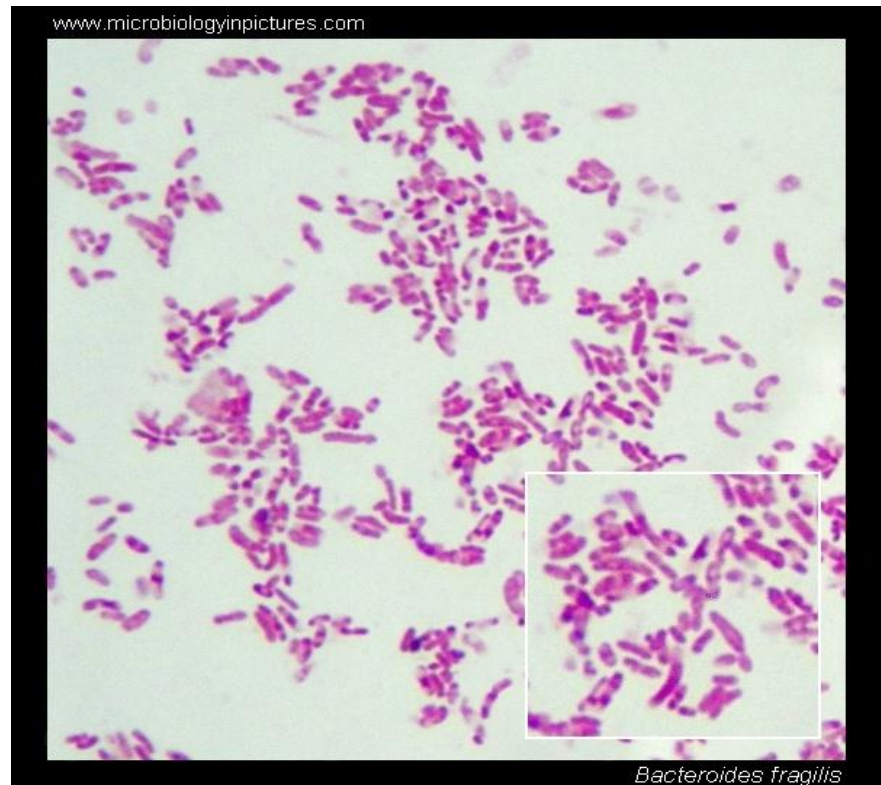
- Рост на средах с содержанием желчных солей
- Пигментообразование
- Чувствительность к антибиотикам (канамицин, ванкомицин и колистин )
- *Бактерии группы B.fragilis устойчивы к желчным солям, не образуют пигмент, резистентны к канамицину, ванкомицину и колистину.*
- *Бактериоиды, не относящиеся к группе B.fragilis, чувствительны к желчным солям, характеризуются образованием пигментов или отсутствием этого признака*

## **Бактерии группы *B.fragilis***

- Бактерии рода *Bacteroides* (*B.thetaiotaomicron*, *B.ovatus*, *B.vulgatus*, *B.distasonis* *B.uniformis*, *B.caccae*, *B.merdea*, *B.stercoris*, *B.ureolyticus*, *B.gracilis*) близкие к виду *B.fragilis* по морфо-биологическим свойствам и экологической нише включены в группу ***B.fragilis***.
- Бактерии этой группы входят в состав нормальной облигатной микрофлоры толстого кишечника.

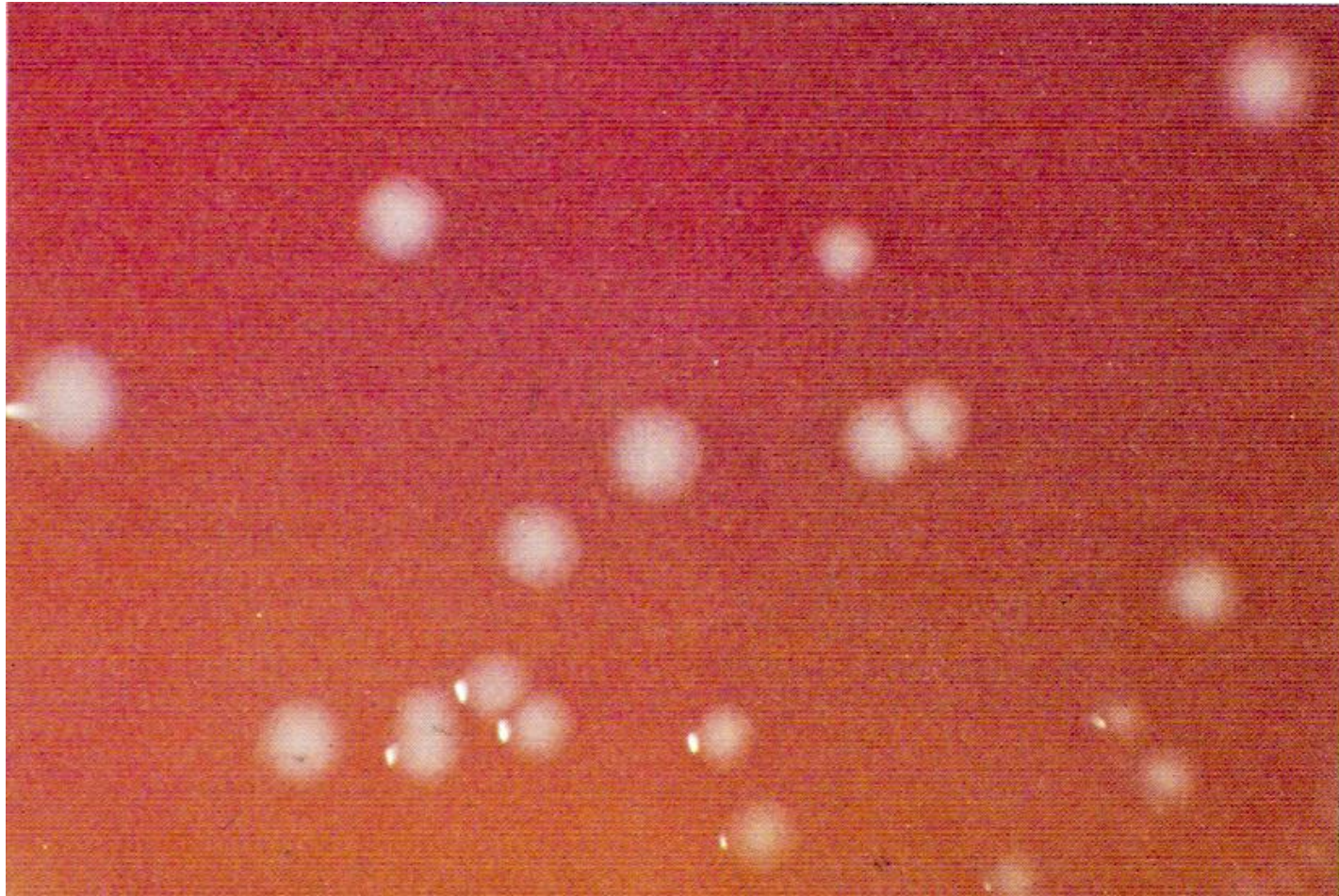
# *Бактерии группы *B.fragilis**

- Бактерии группы *B.fragilis* в мазках из клинического материала, окрашенных по Граму представлены бледными полиморфными палочками с закругленными концами или коккобациллами.
- Часто неравномерно окрашиваются по Граму за счет внутриклеточных вакуолей.



*Bacteroides fragilis*

*B.fragilis*  
(колонии на кровяном агаре)



# Патогенность бактероидов

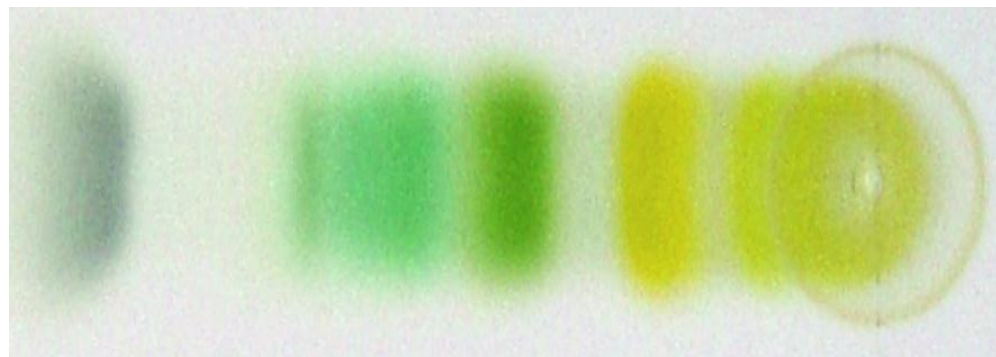
- В связи с тем, что бактероиды относятся к нормальной микрофлоре человека, подавляющее большинство анаэробных инфекций, вызываемых ими, носят эндогенный характер.
- При снижении резистентности организма, а также при нарушении целостности слизистой оболочки бактерии транслоцируются через тканевые барьеры и вызывают гнойно-септические процессы, чаще всего абсцессы.

# Микробиологическая диагностика

- С целью выделения чистой культуры бактерий производят посевы на соответствующие питательные среды и культивирование в анаэробных условиях. Идентификацию выделенных чистых культур проводят на основании изучения морфологических, культуральных, тинкториальных свойств и ферментативной активности.
- *Неспособность к росту на средах с содержанием желчных солей, пигментообразование, чувствительность к канамицину, ванкомицину и колистину – ключевые диагностические признаки*

# Микробиологическая диагностика

- Для экспресс-диагностики анаэробной инфекции применяют метод газожидкостной хроматографии (ГЖХ).
- ГЖХ основан на хроматографическом определении летучих жирных кислот - метаболических маркеров облигатных анаэробных бактерий. Обнаружение в исследуемом материале одной или нескольких летучих жирных кислот, особенно изокислот с разветвленной углеродной цепочкой, является доказательством наличия облигатных анаэробных бактерий.



Газожидкостная хроматография(ГЖХ)

## **Лечение заболеваний, вызываемых бактероидами:**

- имипенем
- клиндамицин
- левомицетин
- производные нитроимидазола - метронидазол, тинидазол  
орнидазол